

DOCUMENTACIÓN TÉCNICA

SUPRASORB X + PHMB

Apósito estéril antimicrobiano de hidrobalance

Clasificación (RD1591/2009): Clase III

Nº Organismo notificador CE: 0123

Fabricante: Lohmann & Rauscher
International GmbH & Co. KG



CÓDIGO	MEDIDAS	CODIGO EAN 13	UNIDAD DE VENTA
20540	5 x 5 cm	40 21447 93129 6	5
20541	9 x 9 cm	40 21447 92479 3	5
20542	14 x 20 cm	40 21447 92482 3	5
20543	2 x 21 cm	40 21447 92485 4	5

1. COMPOSICIÓN DEL PRODUCTO

La unidad de SUPRASORB X + PHMB estéril está constituida por:

- 3-5% celulosa.
- 95-97% agua.
- 0,3% polihexametileno biguanida (PHMB).
- Film de poliéster (láminas protectoras en ambos lados del apósito).

2. ENVASADO

2.1 Envase unitario

- Bolsa termosellada de poliéster, polietileno y aluminio.

2.2 Envase presentación o de venta

- Caja de celulosa.
- Instrucciones de utilización.

3. DESCRIPCIÓN

El apósito estéril antimicrobiano de hidrobalance, disponible en varias medidas, es blanco y presenta una superficie suave.

4. PROPIEDADES

El apósito ofrece una acción antimicrobiana contra un amplio espectro de patógenos. Dependiendo del estado en que se encuentra la herida, el apósito puede o bien proporcionarle humedad o absorber el exceso de materia exudada, creando así un ambiente húmedo en la herida. El apósito se adapta perfectamente a cualquier herida independientemente de su forma y profundidad. Por otro lado la amplia gama de medidas en que se encuentra disponible lo convierte en particularmente idóneo para el tratamiento de heridas en zonas del cuerpo de especial dificultad.

No se adhiere ni a la herida ni al apósito secundario. Presenta un agradable efecto de frescor proporcionando sensación de alivio al paciente.

Esterilizado por rayos gamma de acuerdo con la normativa DIN EN ISO 11137 parte 1-3.

5. INDICACIONES

Indicado para el tratamiento de heridas superficiales o profundas que presenten una ligera o moderada exudación y también puede utilizarse para heridas infectadas o críticamente colonizadas.

6. CONTRAINDICACIONES

Quemaduras de tercer grado.

No utilizar en caso de hipersensibilidad conocida a PHMB.

No debe ser utilizado como medida terapéutica única en el tratamiento de heridas infectadas.

Lesiones del cartílago (cartílago hialino).

7. PRECAUCIONES

Un solo uso.

No re-esterilizable.

Estéril siempre cuando las condiciones del envase sean correctas (no esté dañado o abierto).

Dirigirse al médico o cuidador si aparecen los síntomas siguientes: cambio de color y/u olor de la herida, estancamiento del proceso de curación de la herida.

El producto no debe ser empleado en caso de intolerancia conocida o de alergia a uno o varios componentes.

Deben observarse posibles interacciones entre el PHMB catiónico y el ácido hialurónico aniónico así como otros productos aniónicos.

Si el vendaje se seca debe ser humedecido suficientemente antes de retirarlo.

8. CADUCIDAD

3 años almacenado en lugar fresco (entre 5 y 30 °C) en su envase original intacto.