



OPSITE[®] POST-OP VISIBLE

Apósito post operatorio impermeable
transparente con almohadilla absorbente

Características

- Estructura absorbente de espuma en red y film de soporte transparente, lo que permite llevar a cabo evaluaciones periódicas de la herida, sin necesidad de levantar o retirar el vendaje.
- El film transparente es barrera bacteriana, lo que proporciona una barrera contra bacterias, incluidas SARM, que reduce el riesgo de infección.
- El film transparente de soporte es impermeable, permitiendo el aseo del paciente.
- Estructura absorbente de espuma en red, que permite supervisar el progreso de la herida con la frecuencia que desee sin innecesarios cambios de apósito. Esto permite reducir posibles daños en el lecho de la herida, minimizar el riesgo de infección y ayuda a proporcionar una solución rentable.
- El film tiene una estructura molecular única que proporciona una alta tasa de transmisión de vapor de agua (MVTR). Esto favorece la transpiración y ayuda a reducir el riesgo de infección.
- La almohadilla con estructura en red altamente absorbente permite la difusión del exudado de forma lateral a través del entramado, maximizando la absorbencia sin impedir la visibilidad, reduciendo el riesgo de maceración de la piel y dando un cuidado coste efectivo.
- Confortable y conformable, el diseño único del apósito y su adhesivo de alta tolerancia dérmica garantiza su comodidad y facilidad para aplicar y retirar.

Descripción

OPSITE® POST-OP VISIBLE es un apósito translúcido, impermeable y antibacteriano que consiste en una almohadilla de espuma absorbente situada en el centro de una capa de poliuretano microperforada, permeable al vapor de agua, recubierta con un adhesivo acrílico, de contacto con la lesión.

La superficie adhesiva está protegida con dos tiras de papel de fácil liberación superpuestas en un extremo del apósito.

El lado no adhesivo de la película está cubierto por un film de plástico que facilita el manejo del apósito.

Composición

Componente	Composición
Capa exterior	Película de poliuretano hidrofílico
Almohadilla absorbente	Foam de espuma de poliuretano

Instrucciones de uso

1. Retirar el papel protector superior.
2. Manteniendo los extremos no adhesivos del apósito, colocar cuidadosamente el apósito sobre el área afectada.
3. Aplicar el apósito en la zona, aplicando una ligera presión (especialmente en los bordes del apósito).
4. Retirar el soporte de plástico.

Indicaciones

OPSITE® POST-OP VISIBLE está indicado para heridas agudas como heridas quirúrgicas, laceraciones, cortes, abrasiones y quemaduras leves con niveles de exudado de bajo a moderado.

Presentación

Código Producto	Descripción	Unidades x envase	Unidad mínima de venta	Código EAN envase
66800136	OPSITE® POST-OP VISIBLE 8 cm x 10 cm	20	20	5000223468613
66800137	OPSITE® POST-OP VISIBLE 15 cm x 10 cm	20	20	5000223463076
66800138	OPSITE® POST-OP VISIBLE 20 cm x 10 cm	20	20	5000223463106
66800139	OPSITE® POST-OP VISIBLE 25 cm x 10 cm	20	20	5000223463137
66800140	OPSITE® POST-OP VISIBLE 30 cm x 10 cm	20	20	5000223468620
66800141	OPSITE® POST-OP VISIBLE 35 cm x 10 cm	20	20	5000223468637

Especificaciones técnicas

Adhesividad al acero:	mín. 130 gf/cm.
Impermeabilidad:	conforme.
Capacidad de absorción:	mín. 16 g/100 cm ² .
Permeabilidad al vapor de agua:	mín. 1000 g/m ² 24 h a 37°C.
Transmisión de humedad:	mín. 3000 g/m ² 24 h a 37°C.
Extensibilidad:	máx. 0,2 Kg/cm.

RESULTADOS DE ENSAYO Biotecnal ES-311.731 (EI)

Capacidad de absorción y velocidad: Biotecnal ES-311.731 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

Superior a 20 g/100 cm²

24 horas: 0,02 g/cm² 48 horas: 0,02 g/cm²

Capacidad de retención de exudado: Biotecnal ES-311.731 (EI) Basado en UNE-EN 13726-1:2003

24 horas: 0,01 g/cm² 48 horas: 0,01 g/cm²

Capacidad de evaporación: Biotecnal ES-311.731 (EI) Basado en UNE-EN 13726-2:2003

24 horas: 0,14 g/cm² 48 horas: 0,16 g/cm²

Conformabilidad: Biotecnal ES-311.731 (EI) Basado en UNE-EN 13726-4:2003

Extensibilidad: Sentido 1: 0,4 N/cm Sentido 2: 0,4 N/cm

Estiramiento permanente: Sentido 1: 0 % Sentido 2: 0 %

Repelencia al agua: Biotecnal ES-311.731 (EI) Basado en UNE-EN 13726-3:2003

Correcto

Control del olor: Biotecnal ES-311.731 (EI) Basado en UNE-EN 13726-6:2003

4,1 horas

Barrera bacteriana* - ensayo seco: Biotecnal ES-311.731 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22612

Correcto (El producto actúa como barrera bacteriana)

Barrera bacteriana* - ensayo húmedo: Biotecnal ES-311.731 (EI) Basado en UNE-EN ISO 22610

Correcto (El producto actúa como barrera bacteriana)

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante
ON nº 0086 CE nº CE56481 Clase CE I, estéril 			 5 años  	 Smith & Nephew Medical Limited Hull HU3 2BN England. Distribuidor Smith & Nephew, S.A.U. ISO 9001:2008

Curación de Heridas · Smith & Nephew, S.A.U · Fructuós Gelabert, 2-4. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona)

Tel. Atención Cliente: 902 30 31 60 · Fax. Atención cliente: 902 30 31 70 · A-28123297 • educacionAWM@smith-nephew.com · www.smith-nephew.com