

FICHA TÉCNICA
APOSITO CON FORMULA GEL CONTROLADA DuoDERM® CGF® BORDER
PROVEEDOR: BOSTON MEDICAL DEVICE DE MÉXICO, S. DE R.L. DE C.V.

PRODUCTO	
Nombre genérico	Apósito Hidrocoloide.
Nombre comercial	DuoDERM® CGF® Border Apósito Hidrocoloide.
Descripción	Apósito oclusivo hidrocoloide.
Registro sanitario	0229C2013 SSA.
Uso	Úlceras y heridas con exudado moderado, úlceras por presión, úlceras vasculares (venosas, arteriales, diabéticas), quemaduras, heridas quirúrgicas abiertas, heridas traumáticas, zonas donadoras de injertos.
Presentaciones	187973 - 10x13 cm (Cj x5) 187974 - 15x18 cm (Cj x5) 187971 - 10x10 cm (Cj x5)
Composición del producto	Sustancias Hidrocoloides: Carboximetil Celulosa Sódica – Pectina USP- Gelatina. Soporte: Espuma / Película Laminada en Poliuretano.
Marca	ConvaTec.
Fabricante	ConvaTec Inc.
Características y acciones del producto	<p>Oclusivo: DuoDERM CGF Border es impermeable a los líquidos, los gases y los microorganismos incluidos los virus del SIDA y la Hepatitis, reduciendo los riesgos de invasión bacteriana y viral. Retiene el exudado y mantiene el medio ambiente húmedo óptimo para el proceso de cicatrización.</p> <p>Mantiene el pH ligeramente ácido (5,0 – 6,0): reduce los riesgos de infección, por mayor actividad de los macrófagos en el control del crecimiento bacteriano.</p> <p>Favorece el Desbridamiento Autolítico: mantiene la humedad en el lecho de la herida favoreciendo la acción de las enzimas endógenas para la remoción natural del tejido necrótico.</p> <p>Absorción de Exudado: las sustancias hidrocoloides tienen capacidad de absorber y controlar el exudado, permitiendo cambios de apósito entre 1 y máximo 7 días.</p> <p>Impermeable a los Líquidos: reduce los riesgos de contaminación de la lesión y mejora la calidad de vida del paciente ya que le permite realizar el baño general en ducha.</p>
Recomendaciones	<ul style="list-style-type: none"> • Se recomienda leer el instructivo de aplicación disponible en el empaque antes de su aplicación. • Valorar el lecho de la lesión (condiciones de la herida) y la piel circundante. • Limpiar el lecho de la lesión y la piel circundante con solución salina normal, sin utilizar soluciones antisépticas. Secar bien la piel perilesional para asegurar la adhesividad del apósito a la piel sana. • Remover la mayor cantidad de tejido necrótico posible antes de iniciar la terapia o aplicar DuoDERM Gel. • Elegir un tamaño de apósito que sobrepase por lo menos 3 cm, el tamaño de la lesión. NO cortar el apósito porque pierde el beneficio del borde. • Cambiar el apósito cuando se filtre por alguno de sus bordes. • Explicar al paciente las características del drenaje que se encuentra al retirar el apósito. • No utilizar el apósito en combinación con otros productos para el cuidado de las heridas no probados clínicamente por ConvaTec y sin autorización médica. • No debe utilizarse en individuos con sensibilidad o que hayan presentado reacción alérgica al apósito o a sus componentes. • La esterilidad está garantizada a menos que el envase unitario esté dañado o abierto antes de su uso. • Temperatura de almacenamiento 10°C – 25°C.
Empaque secundario	Caja de cartón.
Empaque primario	Blíster de polyethylene terephthalate glycol (PETG) / papel.
País de origen	Estados Unidos.
Vida útil	5 años.