

Ficha Técnica

DURAFIBER[®] Ag, apósito De fibra absorbente gelificante con plata



Descripción

DURAFIBER Ag es un apósito absorbente antimicrobiano no tejido, con plata compuesto por fibras de celulosa etil sulfonato. La plata iónica contenida en el apósito proporciona una barrera antimicrobiana contra un amplio espectro de patógenos comunes en heridas, y puede ayudar a reducir la biocarga bacteriana y el riesgo de infecciones.

Modo de Acción

DURAFIBER Ag ha sido diseñado para formar rápidamente un gel transparente y fresco al entrar en contacto con el exudado de la herida. Este gel absorbe de manera vertical el exceso de exudado bloqueándolo en su interior y manteniéndolo lejos de la herida. Al entrar en contacto con la humedad libera el ion plata Ag⁺ del nitrato de plata, pasando a ser reactivo y eficaz como bactericida frente a múltiples microorganismos. El apósito ofrece un entorno húmedo que promueve el desbridamiento autolítico y se adapta al lecho de la herida. La alta resistencia integral a la humedad de DURAFIBER Ag facilita la retirada del apósito de una sola pieza del lecho de la herida, incluso cavitadas. Esto reduce al mínimo el trauma a la herida y el dolor ocasionado al paciente durante la retirada del apósito. Respeta la piel perilesional. DURAFIBER Ag puede utilizarse bajo elastocompresión.

Indicaciones

DURAFIBER Ag está indicado en heridas exudativas, crónicas y agudas en fase de granulación, superficiales o profundas, cavitadas y/o fistulizadas, por ejemplo: úlceras de pierna, úlceras por presión; úlceras diabéticas; heridas quirúrgicas, heridas traumáticas; zonas donantes, quemaduras de espesor parcial; heridas que cicatrizan por segunda intención; y heridas con tendencia a sangrar como las heridas desbridadas quirúrgica o mecánicamente.

Características

- Absorbente y conformable, diseñado para formar rápidamente un gel transparente y fresco que absorbe el exceso de exudado al entrar en contacto con la herida. Barrera antimicrobiana, la plata iónica contenida en el apósito proporciona una barrera antimicrobiana contra un amplio espectro de patógenos comunes. Ayuda a reducir la biocarga bacteriana y el riesgo de infecciones.
- Ofrece un entorno húmedo, fomenta el desbridamiento autolítico y se adapta al lecho de la herida en cualquier zona anatómica.
- Alta resistencia a la humedad, facilita la retirada del apósito reduciendo al mínimo el trauma en la herida y en la piel, así como el dolor.
- Mantiene su integridad incluso en estado húmedo, permite su retirada de una sola pieza.
- Fácil de usar
- Mínimos cambios de apósito, puede permanecer en la herida hasta 7 días.

DURAFIBER Ag puede utilizarse en heridas infectadas, en cuyo caso, la infección debe examinarse y tratarse según el protocolo clínico local. Puede utilizarse en combinación con otros productos de cura en ambiente húmedo.

Instrucciones de uso

1. Limpiar la herida según el protocolo clínico local.
2. Seleccionar el tamaño de apósito adecuado.
3. Retirar el apósito DURAFIBER[™] Ag del envase, Cortar el apósito para adaptarlo a la herida si es necesario.
4. Colocar el apósito sobre la herida y dejar que sobrepase 1 cm de los bordes de la herida.
5. Cuando se utiliza DURAFIBER[™] Ag en heridas cavitadas profundas, insertar el apósito de una pieza y dejar que sobrepase al menos 2,5 cm de los bordes de la herida para facilitar su retirada. Rellenar solamente las heridas profundas en un 80%, ya que el apósito DURAFIBER[™] Ag se expande hasta cubrir la herida al entrar en contacto con el exudado.
6. Fijar DURAFIBER[™] Ag con un apósito que retenga la humedad (p.ej. ALLEVYN[™] / OPSITE[™]) u otro apósito secundario apropiado.
7. El apósito puede adherirse si se utiliza en heridas con exudado ligero. Si el apósito no puede retirarse con facilidad, humedecer el apósito para ayudar a la retirada y evitar lesionar el lecho de la herida.
8. Cuando DURAFIBER[™] Ag se utilice en heridas infectadas, la infección debe tratarse según el protocolo clínico local. Léase detenidamente las instrucciones de uso contenidas en el envase antes de su aplicación

Composición

1. Fibra de celulosa etil sulfonato: 80% Fibras de celulosa: 20% Nitrato de plata: 0,35 - 1,20 mg/cm²

Especificaciones técnicas:

Resistencia a la tensión en seco:

Dirección a la máquina: mín. 0,1 kgf/cm-1

Dirección transversal: mín. 0,3 kgf/cm-1

Cantidad total de plata: 0,35 - 1,20 mg/cm²

Integridad 4 horas en agua: íntegro

Capacidad de absorción: mín. 16 g/100 cm²










Capacidad de absorción bajo compresión: mín. 14 g/100 cm² Capacidad de retención: 17 g/100 cm²

DURAFIBER◊ Ag, apósito de fibra absorbente gelificante con plata










Presentación

Código Producto	Descripción	Unidades/ envase	Unidad mínima de venta	Código EAN
66800578	DURAFIBER™ Ag 5 cm x 5 cm	10	10	5000223467630
66800579	DURAFIBER™ Ag 10 cm x 10 cm	10	10	5000223467661
66800580	DURAFIBER Ag 15 cm x 15 cm	5	5	5000223467692
66800581	DURAFIBER Ag 20 cm x 30 cm	5	5	5000223467722

Re. San.: INVIMA 2019DM-0019635

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricant
ON n° 0086 CE n° CE 00356 Clase CE III, estéril Smith & Nephew, S.A.U ISO 9001:2008 			 3 años    	 Smith & Nephew Medical Limited Hull HU3 2BN England. Distribuidor Smith & Nephew, SAU

Leyenda símbolos

	No contiene látex		Producto esterilizado por irradiación
	Caducidad		Noreutilizar
	Manténgase en lugar seco		Temperatura de almacenamiento
	No exponer el producto a la radiación solar		No utilizar si el envase está abierto o dañado
	Fabricante		

Smith&Nephew Colombia SAS
 Calle 100 N° 7-33 Torre 1 Piso 3,
 Bogotá
 Tel: 57 (1) 605 7373
 www.smith-nephew.com

™ Marca registrada
 Smith&Nephew