



FICHA TÉCNICA DUODERM CGF

FICHA VÁLIDA PARA LOS SIG. ID: 187660 | 187661 | 187643 | 187662 | 187644

Descripción: Apósito estéril oclusivo de hidrocoloide grueso con Fórmula Gel Controlada (CGF).

CARACTERÍSTICAS:

- Apósito estéril, oclusivo, impermeable a los líquidos, los gases y los microorganismos, incluidos los virus del VIH 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; del mismo modo favorece la acción de enzimas endógenas para el desbridamiento autolítico.
- Mantiene un pH ligeramente ácido (5.0 – 6.0) el cual es bacteriostático, reduciendo los riesgos de infección.
- Tiene la capacidad de absorción de leve a moderada cantidad de exudado, permitiendo el cambio de apósito entre 2 a 7 días.
- Al ser impermeable a líquidos reduce los riesgos de contaminación de la lesión en pacientes con incontinencia y mejora la calidad de vida del paciente, ya que permite realizar el baño general en ducha sin necesidad de recubrimiento adicional.

RECOMENDACIONES DE USO

- Indicado para úlceras y heridas con exudado leve a moderado. Lesiones por presión, úlceras vasculares (venosas, arteriales y diabéticas) que se encuentren en proceso de epitelización, quemaduras, heridas quirúrgicas abiertas, heridas traumáticas, zonas dadoras de injerto. También recomendado como apósito secundario.
- Valorar el lecho de la lesión 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 adhesividad del apósito a la piel sana.
- Remover la mayor cantidad de tejido desvitalizado antes de iniciar la terapia y/o aplicar hidrogel para desbridamiento autolítico.
- Elegir un tamaño de apósito que sobrepase a lo menos 3 cm el tamaño de la lesión.
- Cambiar el apósito cuando se filtre por algunos de sus bordes. Promedio de duración de 2 a 7 días.
- 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 heridas no probados clínicamente por ConvaTec y sin autorización médica.
- Contraindicación: No usar en heridas infectadas, así como aquellas con exposición de musculo, tendón y hueso.

COMPOSICIÓN

- Sustancias hidrocoloide: Carboximetilcelulosa sódica, Pectina USP,
- Gelatina.
- Soporte: Espuma / Película laminada en Poliuretano.

NOTAS ADICIONALES

- Se recomienda leer el instructivo de aplicación disponible en el empaque antes de su aplicación.



CERTIFICACIÓN Y REGISTROS

FICHA VÁLIDA PARA LOS SIG. ID: 187660 | 187661 | 187643 | 187662 | 187644