

+ INTRASITE[®] GEL

Apósito de hidrogel

Ficha Técnica



+ Ficha técnica INTRASITE[◇] Gel

Características

- Proporciona un ambiente húmedo a la lesión, estimulando su curación.
- Rehidrata de forma suave el tejido necrótico.
- Acción desbridante efectiva.
- Absorbe el exceso de exudado.
- Fácil aplicación y cambio.
- No adherente.
- Acción bacteriostática.
- No daña el tejido viable ni la piel periulceral.

Descripción

INTRASITE[◇] Gel es un hidrogel transparente y amorfo formado por cadenas poliméricas entrelazadas de carboximetilcelulosa parcialmente hidratadas y propilenglicol.

Composición

Polímero de carboximetilcelulosa sódica, propilenglicol y agua purificada.

Componente	% Composición
Polímero de carboximetilcelulosa sódica	2,3
Propilenglicol	20,0
Agua purificada	77,7

Modo de acción

INTRASITE[◇] Gel utiliza las ventajas comprobadas de la cura en ambiente húmedo, siendo capaz de eliminar los restos necróticos, el exceso de exudado y regenerando el tejido de granulación.

Absorción del exudado: en la fase inflamatoria del proceso de curación de la herida, la escara está formada por la acumulación de células muertas en el exudado. Mediante el drenaje del exceso de exudado de la superficie de la herida, INTRASITE[◇] Gel detiene la acumulación de restos celulares y evita la formación de la escara.

Acción autolítica: si la escara ya está formada, la acción rehidratante del gel la elimina lenta y eficazmente sin dañar el tejido sano neoformado. El desbridamiento autolítico depende de la superficie global de la herida a humedecer.

Regeneración del tejido: INTRASITE[◇] Gel crea un ambiente húmedo que permite una rápida granulación y epitelización.

+ Ficha técnica INTRASITE[◇] Gel

Indicaciones

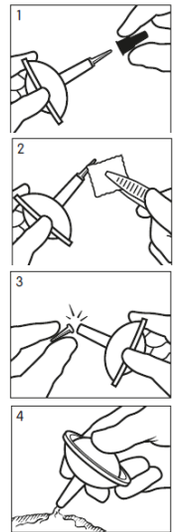
Indicado para la eliminación de tejido necrótico en lesiones superficiales, profundas o socavadas; por ejemplo, lesiones por presión, úlceras de pierna, úlceras de pie diabético, lesiones malignas, quemaduras, heridas quirúrgicas, escaldaduras, laceraciones, rozaduras, amputaciones y úlceras fúngicas.

También para el tratamiento de lesiones cavitadas en estado de granulación, piel escoriada y quemaduras provocadas por radiación.

Cuando el producto se utilice en heridas infectadas la infección debe tratarse según el protocolo clínico local.

Instrucciones de uso

1. Limpiar la lesión con solución salina estéril y secar cuidadosamente la piel perilesional.
2. Retirar el tapón protector de la boquilla.
3. Limpiar el extremo de la boquilla del envase con una gasa antiséptica adecuada.
4. Romper la boquilla con una ligera presión lateral.
5. Introducir el gel en la lesión. Para ello presionar la base del envase, procurando que el extremo de la boquilla no entre en contacto con la lesión. Aplicar una capa de gel de aproximadamente 5 mm de espesor sobre la superficie de la lesión. Desechar el gel sobrante.
6. Cubrir la lesión con el apósito secundario adecuado (p.ej. ALLEVYN[◇], OPSITE[◇], FLEXIGRID[◇] o MELOLIN[◇]). La elección del apósito adecuado depende de las características de la herida y la frecuencia de cambio.



Cambio del apósito

INTRASITE[◇] Gel puede retirarse irrigando la lesión con solución salina estéril. En úlceras necróticas y/o con esfacelos se recomienda el cambio cada 3 días. En úlceras en granulación el cambio del apósito depende de las condiciones clínicas de la úlcera y de la cantidad de exudado.

Contraindicaciones

No usar si existe sensibilidad conocida a INTRASITE[◇] Gel o alguno de sus ingredientes.

+ Ficha técnica INTRASITE[◇] Gel

Precauciones

- Asegurar la eliminación del gel residual antes de aplicar radioterapia. Si aparecen signos de irritación o sensibilidad, discontinuar su uso.
- INTRASITE[◇] Gel se deberá utilizar con cuidado en proximidades de ojos y lesiones profundas con aberturas pequeñas (p. ej., fístulas) y en cavidades corporales en que pueda resultar difícil retirar el gel.
- PLEIGRO DE ASFIXIA – retirar la tapa protectora con cuidado. Evitar su ingestión.
- INTRASITE[◇] Gel es sólo para uso externo y no debe ser ingerido.
- Evitar su uso en pezones agrietados.
- INTRASITE[◇] Gel es un producto de un solo uso. Si se usa en más de un paciente, puede dar lugar a contaminación cruzada o infección. El gel sobrante no debe conservarse para su uso posterior.

Especificaciones técnicas

Peso total:	mín. 15 g / 25 g.
pH:	6,0 – 8,0
Coefficiente de viscosidad:	200 – 600 (Pa.s ⁿ)
Absorción de fluidos:	mín. 60 ml. (0,9% w/v NaCl/100 g.)

+ Ficha técnica INTRASITE[◇] Gel

Presentación

Código producto	Descripción	Unidades por envase	Unidad mínima de venta	Código EAN envase	Código Nacional
7311	INTRASITE [◇] Gel 15g	10	10	5000223415778	
66000240	INTRASITE [◇] Gel 15g	5	5	5000223415778	456202.6
7313	INTRASITE [◇] Gel 25g	10	10	5000223415785	

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante
ON nº 2797 CE nº CE00356 Clase CE  IIb, estéril	El producto no contiene látex.	 Autoclave	 3 años   	 Smith & Nephew Medical Limited Hull HU3 2BN England  Representante Europeo Smith & Nephew Orthopaedics GmbH, Alemannenstraße 14, 78532 Tuttlingen, Germany Distribuidor Smith & Nephew, S.A.U. ISO 9001