



ConvaMax[™]

Superabsorber Adhesive

ConvaMax™ Apósito superabsorbente adhesivo **INSTRUCCIONES DE USO**

(es) ESPAÑOL

Descripción:

El apósito Superabsorbente ConvaMax™ adhesivo con una capa de silicona es un apósito estéril para uso en lesiones con exudado abundante consistente en una capa no teiida impermeable al aqua y permeable al aire, una capa de almohadilla súper absorbente, una capa no tejida y una capa de silicona como capa de contacto. La estructura multicapa facilita el manejo de fluido para proporcionar el ambiente de cura húmedo óptimo que promueve un cierre de la lesión más rápido. La almohadilla absorbente proporciona una absorción superior y bloquea el exudado. Esto minimiza el riesgo de maceración y de daños en la piel perilesional. El apósito Superabsorbente absorbe y retiene exudados y MMPs en el núcleo absorbente para reducir el riesgo de maceración y favorecer la cicatrización de la lesión.

Indicaciones:

Las indicaciones autorizadas para la utilización del apósito Superabsorbente ConvaMax™ adhesivo con cargo a la financiación por el Sistema Nacional de Salud Español son las siguientes: Úlceras Vasculares y Úlceras por Presión con exudado de moderado a abundante.

Instrucciones de uso:

El apósito Superabsorbente puede ser utilizado por profesionales sanitarios y cuidadores de pacientes bajo la supervisión de profesionales sanitarios.

- 1. Después de limpiar la lesión, seleccionar el tamaño del apósito permitiendo suficiente espacio entre el borde de la lesión.
- 2. El apósito Superabsorbente ConvaMax™ adhesivo puede ser utilizado como apósito primario o secundario. Cuando se utiliza como primario, el apósito Superabsorbente ConvaMax™ adhesivo debe estar en contacto íntimo con el lecho de la lesión. para asegurar que el fluido se absorba. La capa de contacto blanca deberá estar en contacto con la piel v la capa azul impermeable deberá estar aleiada del cuerpo.
- 3. El apósito Superabsorbente ConvaMax™ adhesivo se adhiere por sí mismo, pero puede requerir filación adicional con un

- apósito de filación o con un vendale de compresión de suave a
- 4. La frecuencia de cambio de apósitos depende de la cantidad de
- 5. La retirada del apósito se puede facilitar humedeciéndolo con solución salina.
- 6. Eliminar como un residuo normal. Si está contaminado, seguir las regulaciones locales.

Contraindicaciones:

- 1. No utilizar este producto en lesiones secas o con bajo nivel de exudado, ojos, membranas mucosas o en lesiones cavitadas debido a que el apósito aumenta de tamaño con la absorción. No utilizar en quemaduras de tercer grado.
- 2. El apósito Superabsorbente ConvaMax™ no debería ser utilizado en personas con alergia o hipersensibilidad conocida al apósito o sus componentes.
- 3. No utilizar en lesiones con sangrado arterial o lesiones muy sangrantes.

Precaución:

- 1. No reutilizar. No utilice el apósito si el embalaie estéril está dañado o abierto.
- 2. No corte el apósito, la capa de cobertura debe permanecer
- 3. En ausencia de datos disponibles que respalden el uso de este apósito en grupos de población sensibles como bebés, niños, muieres embarazadas o en periodo de lactancia, v en ausencia de datos que indiguen lo contrario, en estos grupos de población este apósito debe utilizarse con precaución y siguiendo las recomendaciones de un médico.

Componentes:

Polipropileno, almohadilla absorbente de polvo de poliacrilato de sodio. Poliuretano recubierto de gel de silicona y película de polietileno.

Almacenamiento: Por favor, almacenar el producto en un lugar limpio, fresco y seco dentro del rango de temperatura especificado v evitando la luz solar.

Caducidad: 3 años desde la fecha de fabricación.

Si se ha producido algún incidente grave en relación con el uso del apósito Superabsorbente adhesivo ConvaMax™, debe notificarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro.

© 2025 Convatec

®/™ indica marcas de Convatec Inc



No reutilizar



Fecha de caducidad



Límite de temperatura



Número de lote



Fecha de fabricación



Representante Autorizado en la Comunidad Europea



No usar si el embalaje está dañado y consulte las instrucciones de uso



Fabricante



Marcado CE con Identificación de Organismo Notificado



Producto sanitario





Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas



No contiene látex de caucho natural



Mantener seco



Mantenerse alejado de la luz solar



Esterilizado utilizando óxido de etileno



Sistema de barrera estéril individual



Sistema de barrera estéril individual con embalaje protector exterior



No reesterilizar



País de fabricación



Símbolo de clasificación de envases para España.



Distribuidor





Huizhou Foryou Medical Devices Co., Ltd North Shangxia Rd. Dongjiang Hi-tech Industry Park 516005, Huizhou, P.R. China Tel: +86-752-5302185



EC REP Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe) Eiffestrasse 80 20537 Hamburg, Germany



Convatec Limited First Avenue, Deeside Industrial Park Deeside, Flintshire, CH5 2NU, UK



UNOMEDICAL A/S
Aaholmyei 1-3 Octo Aaholmvej 1-3, Osted 4320 LEJRE DENMARK

Spain 936023700

SI2470VA Revised 2025-02