

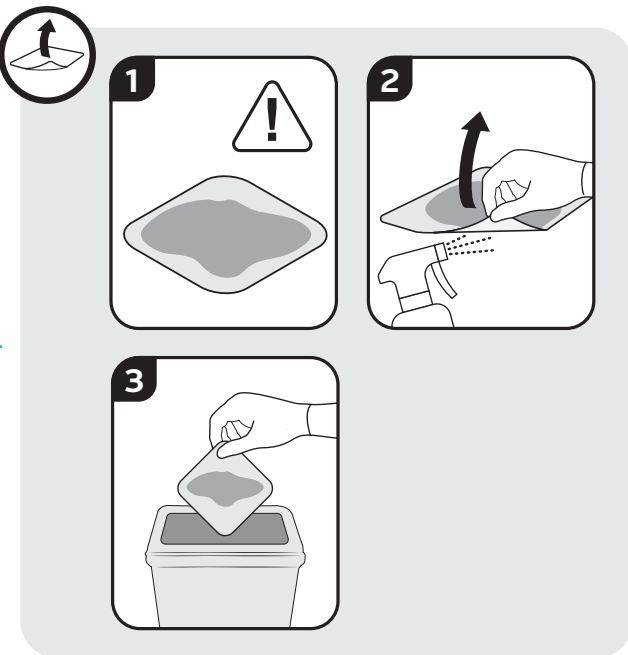
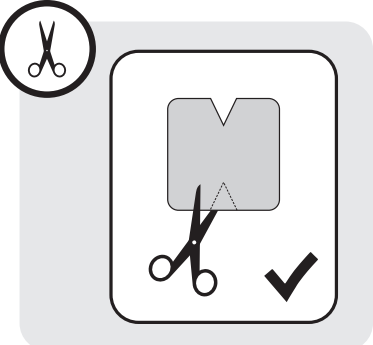
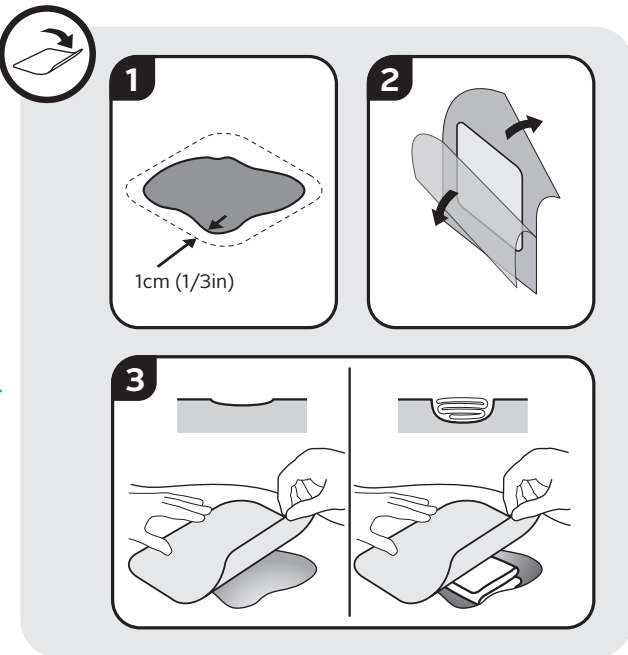
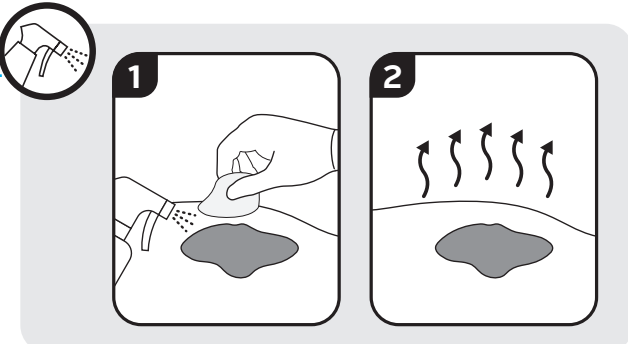
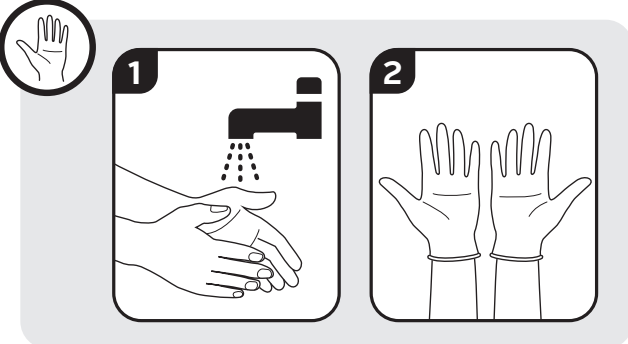


ConvaFoam™

Non-adhesive
Non-adhésif

INSTRUCTIONS FOR USE / INSTRUCCIONES DE USO /
MODE D'EMPLOI / INSTRUÇÕES DE USO / 使用説明書/
사용설명서

ConvaFoam™ Non-Adhesive is a Non-Adhesive
Hydrofiber™ Foam Dressing / ConvaFoam™
Non-Adhesive es un apósito de espuma Hydrofiber™
no adhesivo / ConvaFoam^{MC} Non adhésif est un
pansement mousse Hydrofiber^{MC} non adhésif /
ConvaFoam™ Curativo de espuma e Hydrofiber não
adesivo / ConvaFoam™ Non-Adhesive是非自黏性親水
性纖維(Hydrofiber™)泡棉敷料 / ConvaFoam™
Non-Adhesive는 비접착성 파이드로파이버 폼 드레싱
입니다



en ENGLISH

PRODUCT DESCRIPTION

ConvaFoam™ Non-Adhesive is a sterile, Hydrofiber™ foam wound dressing, consisting of:

- a showerproof, breathable outer polyurethane film which provides a bacterial and viral barrier,
- a soft, multi-layered, absorbent central pad containing polyurethane foam, superabsorbent fibres and a Hydrofiber™ (Sodium carboxymethylcellulose) wound contact layer. The pad absorbs and retains moisture, exudate and bacteria.

CLINICAL BENEFITS

ConvaFoam™ Non-Adhesive dressing is designed to provide a moist wound healing environment, aiding autolytic debridement and removing dead-space between the wound and dressing interface. ConvaFoam™ Non-Adhesive dressing is designed to manage excess exudate levels which may further damage the wound bed and surrounding skin. ConvaFoam™ Non-Adhesive dressing is designed to protect intact skin from moisture, shear and friction damage.

INTENDED USE

ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings may be used, with the consultation of a healthcare professional, for the management of exuding and non-exuding wounds, and for the protection of intact skin. ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings may also be used on intact skin as part of a pressure injury prevention protocol. ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings may be used as a primary or secondary dressing.

INDICATIONS

ConvaFoam™ Non-Adhesive dressing is indicated for the management of:

- Leg Ulcers
- Pressure Injuries
- Diabetic Foot Ulcers
- Surgical Wounds
- Partial Thickness Burns
- Traumatic Wounds

CONTRAINDICATIONS

ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings should not be used on individuals who are sensitive to or who have had an allergic reaction to the dressing or components stated in the Product Description above.

INTENDED USERS

ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings are used by health care professionals, patients and caregivers.

TARGET PATIENT POPULATION

ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings are intended to be used on patients with one of the wound types listed in the indications, those who require skin protection from breakdown or for the prevention of pressure injury on intact skin as part of a pressure injury prevention protocol.

PRECAUTIONS

ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings are for single-use only. Do not reuse. Reuse may lead to increased risk of infection, cross-contamination and delayed healing. ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings are not compatible with oil-based products. Do not apply oxidising solutions such as hydrogen peroxide or hypochlorite solutions to the dressing. If you are using oxidising agents as part of a protocol of care, ensure that the wound and surrounding skin is dry and free from any residues of oxidising agents before applying the dressing. For highly exuding wounds, ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings may be used as a secondary dressing in conjunction with a primary dressing, such as Aquacel™ silver and non-silver Hydrofiber™ products. ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings should not be submerged during bathing or swimming.

Consult a healthcare professional if any of the following are observed:

- Irritation (reddening, inflammation)
- Maceration (whitening of skin)
- Hyper-granulation (excess tissue formation)
- Sensitivity or allergic reaction
- Signs of infection (increased pain, bleeding, warmth/redness of surrounding tissue, wound exudate)
- Changes in wound colour and/or odour.
- Increase in wound size.
- Wound not showing signs of healing.

After use, this product may be a potential biohazard. Handle and dispose of in accordance with accepted medical practice and applicable local laws and regulations. If during the use of this device, or as a result of its use a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer at www.convatec.com and to your national authority.

CONTACT AND DURATION OF USE

ConvaFoam™ Non-Adhesive dressings can be worn for up to 7 days, dressings should be changed earlier if clinically indicated, and are safe for continuous use.

DIRECTIONS FOR USE

1. Storage

- Store at room temperature
- Protect from light.
- Keep dry.
- Ensure the dressing pouch is not damaged or opened prior to use to guarantee sterility. If the dressing or pouch is damaged or opened, do not use and dispose according to local regulations.
- Do not use after expiry date.

2. Wound Site Preparation and Skin Cleansing:

- Before applying the dressing ensure the skin surrounding the wound is free from creams, moisturisers and oil-based products.
- Before applying the dressing cleanse with a suitable wound cleanser and dry the surrounding skin.
- If a moisture barrier is required, select a spray or liquid that will dry before dressing application.

3. Dressing Preparation and Application:

- a. When applying to a wound choose an appropriate dressing size where the central absorbent pad is at least 1cm (1/3 inch) larger than the wound.
- b. When applying to intact skin choose a dressing which covers the entire vulnerable area.
- c. Remove the dressing from the sterile pack.
- d. Hold the dressing over the wound or area of skin to be protected and line up the centre of the dressing with the centre of the wound or area of skin to be protected.
- e. Ensure the dressing is not stretched upon application. Ensure joints are sufficiently flexed to allow patient mobility.

If required, dressings may be cut to fit. Discard any unused portion of the product after dressing the wound. Use additional tape or film dressing to create a seal.

4. Dressing Removal:

- a. The dressing should be changed when clinically indicated, when saturated with wound fluid, if it leaks, or if it becomes damaged or soiled.
- b. If removing the dressing is difficult, the dressing should be soaked with sterile saline or water and removed slowly.
- c. To remove the dressing, press down gently on the skin immediately surrounding the dressing and carefully lift one corner of the dressing. Continue lifting the dressing until all edges are free. Carefully lift away the dressing and discard as per local clinical protocols.

Protective Care:

During protective care only, the dressing corner may be lifted for inspection of skin and resealed. The dressing must be changed if skin is broken. If further information or guidance is needed, or to report an adverse event, please contact Convatec, contact details can be found at www.convatec.com or use the contact details at the end of this document.

Made in UK

© 2025 Convatec Inc.

™ indicates a trademark of Convatec Inc.

es.ES US ESPAÑOL

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

ConvaFoam™ No Adhesivo es un apósito estéril de espuma Hydrofiber™ para heridas, compuesto por:

- una película exterior de poliuretano impermeable y transpirable que proporciona una barrera bacteriana y vírica,
- una almohadilla central suave, multicapa y absorbente que contiene espuma de poliuretano, fibras superabsorbentes y una capa de Hydrofiber™ (carboximetilcelulosa sódica) en contacto con la herida. La almohadilla absorbe y retiene la humedad, el exudado y las bacterias.

BENEFICIOS CLÍNICOS

El apósito ConvaFoam™ No Adhesivo está diseñado para proporcionar un entorno húmedo de cicatrización de la herida, ayudando al desbridamiento autolítico y eliminando el espacio muerto entre la herida y la interfaz del apósito. El apósito no adhesivo ConvaFoam™ está diseñado para controlar los niveles excesivos de exudado que pueden dañar aún más el lecho de la herida y la piel circundante. El apósito ConvaFoam™ No Adhesivos está diseñado para proteger la piel intacta de la humedad, el cizallamiento y los daños por fricción.

USO PREVISTO

Los apósitos ConvaFoam™ No Adhesivos pueden utilizarse, con la consulta de un profesional sanitario, para el tratamiento de heridas exudativas y no exudativas, y para la protección de la piel intacta.

Los apósitos ConvaFoam™ No Adhesivos también pueden utilizarse sobre la piel intacta como parte del protocolo de prevención de lesiones por presión. Los apósitos ConvaFoam™ Non-Adhesive pueden utilizarse como apósito primario o secundario.

INDICACIONES

ConvaFoam™ Apósito no adhesivo está indicado para el tratamiento de:

- Úlceras de pierna
- Lesiones por presión
- Úlceras de pie diabético
- Heridas quirúrgicas
- Quemaduras de espesor parcial
- Heridas traumáticas.

CONTRAINDICACIONES

Los apósitos ConvaFoam™ No Adhesivo no deben utilizarse en personas sensibles o que hayan tenido una reacción alérgica al apósito o a los componentes indicados en la descripción del producto anterior.

USUARIOS PREVISTOS

Los apósitos no adhesivos ConvaFoam™ son utilizados por profesionales sanitarios, pacientes y cuidadores.

POBLACIÓN OBJETIVO DE PACIENTES

Los apósitos ConvaFoam™ No Adhesivos están destinados a ser utilizados en pacientes con uno de los tipos de heridas enumerados en las indicaciones, en aquellos que requieren protección de la piel frente a la rotura o para la prevención de lesiones por presión en piel intacta como parte del protocolo de prevención de lesiones por presión.

PRECAUCIONES

Los apósitos ConvaFoam™ No Adhesivos son de un solo uso. No los reutilice. La reutilización puede aumentar el riesgo de infección, contaminación cruzada y retrasar la cicatrización. Los apósitos no adhesivos ConvaFoam™ no son compatibles con productos a base de aceite. No aplique al apósito soluciones oxidantes como peróxido de hidrógeno o soluciones de hipoclorito. Si utiliza agentes oxidantes como parte de un protocolo de cuidados, asegúrese de que la herida y la piel circundante estén secas y libres de residuos de agentes oxidantes antes de aplicar el apósito. Para heridas con mucha exudación, los apósitos ConvaFoam™ No Adhesivo pueden utilizarse como apósito secundario junto con un apósito primario, como los productos Aquacel™ de plata e Hydrofiber™ sin plata. Los apósitos ConvaFoam™ No Adhesivo no deben sumergirse durante el baño o la natación.

Consulte a un profesional sanitario si observa alguno de los siguientes síntomas:

- Irritación (enrojecimiento, inflamación)
- Maceración (blanqueamiento de la piel)
- Hipergranulación (formación excesiva de tejido)
- Sensibilidad o reacción alérgica
- Signos de infección (aumento del dolor, hemorragia, calor/enrojecimiento del tejido circundante, exudado de la herida)
- Cambios en el color y/o el olor de la herida.
- Aumento del tamaño de la herida.
- Herida que no muestra signos de cicatrización. Después de su uso, este producto puede ser un riesgo biológico potencial. Manipúlelo y deséchelo de acuerdo con la práctica médica aceptada y las leyes y normativas locales aplicables.

Si durante el uso de este dispositivo o como resultado de su uso se ha producido un incidente grave, notifíquelo al fabricante en www.convatec.com y a su autoridad nacional.

CONTACTO Y DURACIÓN DEL USO

Los apósitos ConvaFoam™ No Adhesivos pueden llevarse hasta por 7 días. Los apósitos deben cambiarse antes si está clínicamente indicado, y son seguros para uso continuo.

INSTRUCCIONES DE USO

1.Almacenamiento:

- Almacénese a temperatura ambiente.
- Protéjase de la luz.
- Manténgase seco.
- Asegúrese de que la bolsa del apósito no esté dañada o abierta antes de usarlo para garantizar su esterilidad.
- Si el apósito o la bolsa están dañados o abiertos, no lo use y deséchelo de conformidad con las normativas locales.
- No se use después de su fecha de expiración.

2. Preparación de la zona de la herida y limpieza de la piel:

- Antes de aplicar el apósito, asegúrese de que la piel que rodea la herida está libre de cremas, humectantes y productos a base de aceite.
- Antes de aplicar el apósito, limpie la herida con un limpiador adecuado y seque la piel circundante.
- Si se requiere una barrera de humedad, seleccione un spray o líquido que se seque antes de la aplicación del apósito.

3.Preparación y aplicación del apósito:

- a. Si la aplicación se hará sobre una herida, elija un tamaño de apósito con la almohadilla absorbente central por lo menos 1 cm (1/3") más grande que la herida.
 - b. Si la aplicación se hará sobre piel intacta, elija un apósito que cubra toda el área vulnerable.
 - c. Saque el apósito del paquete estéril.
 - d. Sostenga el apósito sobre la herida o el área de la piel a proteger y alinee el centro del mismo con el centro de la herida o el área de piel a proteger.
 - e. Asegúrese de que el apósito no quede estirado al aplicarlo. Asegúrese de que las articulaciones estén suficientemente flexionadas para permitir al paciente moverse.
- De ser necesario, los apósitos pueden cortarse para ajustarlos. Use cinta o un apósito de película adicional para crear un sello.
- 4.Retiro del apósito:**
- a. El apósito debe cambiarse cuando esté clínicamente indicado, cuando esté saturado de líquido de la herida, si tiene fugas o si se daña o ensucia.
 - b. Si resulta difícil retirar el apósito, éste debe empaparse con suero fisiológico estéril o agua y retirarse lentamente.
 - c. Para retirar el apósito, presione suavemente sobre la piel que lo rodea y levante con cuidado una esquina del apósito. Continúe levantando el apósito hasta que todos los bordes estén libres. Retire con cuidado el apósito y deséchelo según los protocolos clínicos locales.

Cuidados de protección:

Durante los cuidados de protección únicamente, la esquina del apósito puede levantarse para inspeccionar la piel y volver a cerrarse. El apósito debe cambiarse si se rompe la piel. Si necesita más información u orientación, o para notificar un acontecimiento adverso, póngase en contacto con Convatec; los datos de contacto se encuentran en www.convatec.com o utilice los datos de contacto que figuran al final de este documento.

Fabricado en el Reino Unido

© 2025 Convatec Inc.

™ indica una marca comercial de Convatec Inc.

fr.CA CANADIEN-FRANÇAIS

DESCRIPTION DU PRODUIT

Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif sont des pansements mousse stériles dotés de la technologie Hydrofiber^{MC} composés :

- d'une pellicule de polyuréthane extérieure imperméable et respirante qui agit comme une barrière contre les bactéries et les virus,
- d'une compresse centrale souple, multicouche et absorbante contenant de la mousse de polyuréthane, des fibres superabsorbantes et une couche de contact Hydrofiber^{MC} (carboxyméthylcellulose sodique). La compresse absorbe et retient l'humidité, l'exsudat et les bactéries.

BÉNÉFICES CLINIQUES

Le pansement ConvaFoam^{MC} Non adhésif est conçu pour fournir un milieu humide favorable à la cicatrisation de la plaie qui facilite le débridement autolytique et élimine l'espace mort entre la plaie et le pansement. Le pansement ConvaFoam^{MC} Non adhésif est conçu pour prendre en charge l'excès d'exsudat qui pourrait endommager davantage le lit de la plaie et la peau périlésionnelle. Le pansement ConvaFoam^{MC} Non adhésif est conçu pour protéger la peau intacte contre les dommages causés par l'humidité, le cisaillement et la friction.

UTILISATION PRÉVUE

Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif peuvent être utilisés, après consultation auprès d'un professionnel de la santé, pour la prise en charge des plaies exsudatives et non exsudatives et pour la protection de la peau intacte. Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif peuvent également être utilisés sur la peau intacte dans le cadre d'un protocole de prévention des lésions de pression. Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif peuvent être utilisés comme pansement primaire ou secondaire.

INDICATIONS

Le pansement ConvaFoam^{MC} Non adhésif est indiqué pour la prise en charge des lésions suivantes :

- Ulcères de jambe
- Lésions de pression
- Ulcères du pied diabétique
- Plaies chirurgicales
- Brûlures modérément profonde
- Plaies traumatiques

CONTRE-INDICATIONS

Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif ne doivent pas être utilisés chez les personnes sensibles ou ayant une réaction

allergique au pansement ou à l'un des composants mentionnés dans la description du produit qui précède.

UTILISATEURS VISÉS

Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif sont utilisés par les professionnels de la santé, les patients et les aidants.

POPULATION CIBLE DE PATIENTS

Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif sont conçus pour être utilisés sur des patients qui présentent l'un des types de plaie répertoriés dans les indications, sur les patients qui ont besoin d'une protection contre les lésions cutanées, ou pour la prévention des lésions de pression sur une peau intacte dans le cadre d'un protocole de prévention des lésions de pression.

PRÉCAUTIONS

Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif sont à usage unique. Ne réutilisez pas le pansement. Toute réutilisation peut entraîner un risque accru d'infection ou de contamination croisée, ou retarder la cicatrisation. Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif ne sont pas compatibles avec les produits à base d'huile. N'appliquez pas de solutions oxydantes telles que du peroxyde d'hydrogène ou des solutions d'hypochlorite sur le pansement. Si vous utilisez des agents oxydants dans le cadre d'un protocole de soins, assurez-vous que la plaie et la peau périlésionnelle sont sèches et exemptes de résidus d'agents oxydants avant d'appliquer le pansement. Pour les plaies fortement exsudatives, les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif peuvent être utilisés comme pansements secondaires conjointement avec un pansement primaire tel qu'Aquacel^{MC} Ag et les produits Hydrofiber^{MC} sans argent. Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif ne doivent pas être submergés pendant le bain ou la natation.

Consultez un professionnel de la santé si l'un des signes suivants est observé :

- Irritation (rougeur, inflammation).
- Macération (blanchissement de la peau).
- Hypergranulation (formation excessive de tissus).
- Sensibilité ou réaction allergique.
- Signes d'infection (douleur accrue, saignement, chaleur/rougeur au niveau des tissus avoisinants, exsudat de la plaie).
- Changements de couleur et/ou d'odeur de la plaie.
- Augmentation de la taille de la plaie.
- Absence de signes de cicatrisation de la plaie.

Après utilisation, ce produit peut présenter un bionisque. Manipulez-le et éliminez-le conformément aux pratiques médicales reconnues et aux lois et règlements locaux en vigueur. Si un incident grave survient pendant l'utilisation de ce produit ou en raison de son utilisation, veuillez le signaler au fabricant à l'adresse www.convatec.com et à l'organisme national compétent.

CONTACT ET DURÉE D'UTILISATION

Les pansements ConvaFoam^{MC} Non adhésif peuvent être portés jusqu'à sept jours et doivent être changés plus tôt si cela est cliniquement indiqué; ils ne présentent aucun risque en cas d'utilisation continue.

MODE D'EMPLOI

1. Entreposage

- Entreposez à température ambiante.
- Protégez de la lumière.
- Conservez au sec.
- Assurez-vous que l'emballage du pansement n'est pas endommagé ou qu'il n'a pas été ouvert avant son utilisation afin d'en garantir la stérilité. N'utilisez pas le produit si son emballage est endommagé ou a été ouvert avant son utilisation et le mettre au rebut conformément aux règlements locaux.
- N'utilisez pas après la date de péremption.

2. Préparation du site de la plaie et nettoyage de la peau :

- a. Avant d'appliquer le pansement, assurez-vous que la peau périlésionnelle est exempte de crèmes, d'hydratants et de produits à base d'huile.
 - a. Avant d'appliquer le pansement, nettoyez la plaie avec un produit de nettoyage approprié et séchez la peau périlésionnelle.
 - Si une barrière contre l'humidité est nécessaire, choisissez un vaporisateur ou un liquide qui séchera avant l'application du pansement.
- 3. Préparation et application du pansement :**
- a. Lors de l'application du pansement, choisissez un pansement de taille appropriée permettant à la compresse absorbante centrale de dépasser d'au moins 1 cm (1/3 po) autour de la plaie.
 - b. En cas d'application sur une peau intacte, choisissez un pansement qui couvre toute la zone vulnérable.
 - c. Retirez le pansement de l'emballage stérile.
 - d. Maintenez le pansement sur la plaie ou la zone cutanée à protéger et alignez le centre du pansement avec le centre de la plaie ou de la zone cutanée à protéger.
 - e. Assurez-vous que le pansement n'est pas étiré lors de l'application. Assurez-vous que les articulations sont suffisamment fléchies pour permettre la mobilité du patient.

Au besoin, découpez les pansements pour les ajuster. Jetez toute partie inutilisée du produit après avoir pansé la plaie. Utilisez un ruban adhésif ou une pellicule protectrice pour assurer l'étanchéité du pansement.

4. Retrait du pansement :

- a. Le pansement doit être changé lorsque cela est cliniquement indiqué, lorsqu'il est saturé d'exsudat, si une fuite est observée ou s'il est endommagé/souillé.
- b. Si le retrait du pansement est difficile, imbibez-le de solution saline stérile ou d'eau et retirez-le lentement.
- c. Pour retirer le pansement, appuyez doucement sur la peau à proximité immédiate du pansement et soulevez délicatement un coin du pansement. Poursuivez jusqu'à ce que tous les bords soient décollés. Décollez soigneusement le pansement et éliminez-le selon les protocoles cliniques locaux en vigueur.

Soins de protection :

Dans le cadre de soins de protection uniquement, le coin du pansement peut être soulevé pour examiner la peau, puis remis en place. Le pansement doit être changé si la peau est lésée. Si des renseignements ou des directives supplémentaires sont nécessaires, ou pour signaler un événement indésirable, veuillez communiquer avec Convatec, dont vous trouverez les coordonnées à l'adresse www.convatec.com, ou utilisez les coordonnées figurant à la fin de ce document.

Fabriqué au R.-U.

© 2025 Convatec Inc., tous droits réservés.

Le symbole ^{MC} indique une marque de commerce de Convatec Inc.

pt.BR PORTUGUÊS (BRASIL)

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

ConvaFoam™ Não Adesivo é um curativo de espuma Hydrofiber™, estéril, composto por:

- um filme externo de poliuretano, respirável, e resistente à água, que fornece uma barreira de proteção antibacteriana e antiviral,
- uma almofada central, absorvente, macia e multicamadas, contendo espuma de poliuretano, fibras superabsorventes e uma camada de contato com a ferida composta por Hydrofiber™ (carboximetilcelulose sódica). A almofada absorve e retém a umidade, o exsudato e as bactérias.

BENEFÍCIOS CLÍNICOS

O ConvaFoam™ Não Adesivo é projetado para fornecer um ambiente úmido para a cicatrização de feridas, auxiliando no desbridamento autolítico e eliminando o espaço morto entre a ferida e a superfície do curativo. O ConvaFoam™ Não Adesivo é projetado para controlar níveis excessivos de exsudato, que podem danificar ainda mais o leito da ferida e a pele ao redor. O curativo ConvaFoam™ Não Adesivo é projetado para proteger a pele intacta contra danos por umidade, cortes e fricção.

UTILIZAÇÃO PRETENDIDA

Os curativos ConvaFoam™ Não Adesivo podem ser utilizados, sob a supervisão de um profissional de saúde, para o tratamento de feridas exudativas e não exudativas e para a proteção da pele intacta. Os curativos ConvaFoam™ Não Adesivo também podem ser usados em pele intacta como parte do protocolo de prevenção de lesão por pressão. Os curativos ConvaFoam™ Não Adesivo podem ser utilizados como curativo primário ou secundário.

INDICAÇÕES

O curativo ConvaFoam™ Não Adesivo é indicado para o tratamento de:

- Úlceras de perna
- Lesões por pressão
- Úlceras do pé diabético
- Feridas cirúrgicas
- Queimaduras de espessura parcial
- Feridas traumáticas

CONTRAINDICAÇÕES

Não use os curativos ConvaFoam™ Não Adesivo em pessoas sensíveis ou que tiveram uma reação alérgica ao curativo ou aos componentes mencionados na descrição do produto acima.

USUÁRIOS PRETENDIDOS

Os curativos ConvaFoam™ Não Adesivo devem ser utilizados por profissionais de saúde, pacientes e cuidadores.

POPULAÇÃO-ALVO

Os curativos ConvaFoam™ Não Adesivo destinam-se à utilização em pacientes com uma das feridas listadas nas indicações ou que necessitem de proteção cutânea contra ruptura ou para a prevenção de lesões por pressão na pele intacta como parte do protocolo de prevenção de lesões por pressão.

