

VariHesive™

Hidrogel

es ESPAÑOL

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO:

El gel de hidrocoloide Varihesive™ hidrogel (denominado “el Gel”) es un gel estéril compuesto de hidrocoloides naturales (pectina, carboximetilcelulosa sódica) en un medio viscoso claro. El Gel crea un ambiente húmedo en la lesión que favorece el proceso de cicatrización, ayudando al desbridamiento autolítico y permitiendo la eliminación atraumática del apósito secundario sin dañar el tejido recién formado.

El Gel contiene agua (aprox. 80 %); propilenglicol (<17,5 %) e hidrocoloides; pectina y carboximetilcelulosa sódica (<5 %).

Algunos envases contienen una boquilla aplicadora estéril para su uso con el gel. La boquilla puede conectarse al cuello del tubo para facilitar la aplicación en lesiones profundas.

USO PREVISTO:

El Gel está indicado para utilizarse como un apósito primario o como relleno de lesiones.

USUARIOS PREVISTOS:

El Gel y las boquillas aplicadoras están destinados a su uso por profesionales sanitarios y por cuidadores de pacientes y pacientes bajo las indicaciones y supervisión de un profesional sanitario.

POBLACIÓN OBJETIVO DE PACIENTES:

El Gel está destinado a su uso en pacientes con los tipos de lesiones enumerados en las indicaciones de uso.

BENEFICIOS CLÍNICOS:

El Gel está diseñado para ofrecer un ambiente húmedo de cicatrización de lesiones, ayudando al desbridamiento autolítico a la vez que elimina el espacio muerto entre el lecho de la lesión y la superficie de contacto del apósito.

INDICACIONES:

Las indicaciones autorizadas para la utilización del gel de hidrocoloide Varihesive™ hidrogel y las boquillas aplicadoras con cargo a la financiación por el Sistema Nacional de Salud Español son las siguientes:

- Úlceras vasculares de etiología arterial, venosa y mixta
- Úlceras por presión

CONTRAINDICACIONES:

El Gel no se debe utilizar en personas que sean sensibles o hayan tenido una reacción alérgica al Gel o a alguno de sus componentes.

PRECAUCIONES Y OBSERVACIONES:

- Precaución: La esterilidad está garantizada, a menos que el envase esté abierto o dañado antes del uso. Si el embalaje que recubre el producto está dañado, no utilice el producto.
- Si sucede algún incidente grave mientras se usa este producto o como resultado de su uso, comuníquelo al fabricante y a la autoridad nacional pertinente.
- Este producto es para un solo uso y no debe reutilizarse. Su reutilización puede aumentar el riesgo de infección o contaminación cruzada. Las propiedades físicas del producto podrían ya no ser óptimas para el uso previsto.
- Tras su uso, este producto puede suponer un riesgo biológico. Utilícelo y deséchelo de acuerdo con las prácticas

médicas aceptadas, y la legislación y los reglamentos locales aplicables.

- La lesión puede presentar inicialmente un mayor tamaño debido al desbridamiento autolítico del tejido muerto, lo cual es un proceso normal.
- El Gel es solo para uso externo y no debe utilizarse para uso interno.

PRODUCTOS Y TRATAMIENTOS RELACIONADOS:

El Gel está diseñado para usarse en combinación con otros productos para el cuidado de lesiones, como apósitos secundarios, vendajes de fijación o dispositivos de terapia de compresión. El uso de productos y tratamientos adicionales debe realizarse bajo la supervisión de un profesional sanitario.

CONTACTO Y DURACIÓN DE USO:

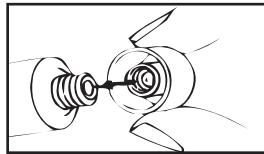
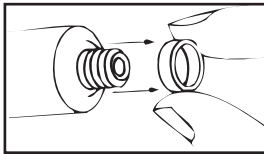
El Gel debe cambiarse cuando el apósito de cobertura secundario rezume líquido o al retirarlo como parte de los cambios habituales de apósito. La duración del uso es de 3 a 7 días según del tipo de lesión: por lo general, hasta 3 días en lesiones necróticas con escaras, y hasta 7 días en lesiones granuladas limpias.

El gel hidrocoloide no debe aplicarse de manera continuada durante más de 30 días.

INSTRUCCIONES DE USO:

Limpie la lesión con cuidado con agua o solución salina estériles o según su protocolo clínico habitual.

Seque la piel circundante.



Desenrosque el tapón del tubo y retire el anillo de seguridad blanco.

Vuelva a enroscar el tapón para perforar la membrana del tubo.

Aplique el Gel directamente en la lesión. Algunos envases contienen una boquilla aplicadora estéril. La boquilla puede conectarse al cuello del tubo para facilitar la aplicación en lesiones profundas.

No rellene la lesión por encima del nivel de la piel circundante.

Puede crearse un ambiente óptimo de cicatrización de la lesión cubriendo la lesión con un apósito que retenga la humedad.

PRECAUCIONES DE ALMACENAMIENTO:

Almacenar a temperatura ambiente (10 °C-25 °C/50 °F-77 °F).

Mantener en un lugar seco.

<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Este es el sitio del Resumen sobre seguridad y funcionamiento clínico tras el lanzamiento de la Base de Datos Europea sobre Productos Sanitarios (EUDAMED).

Si necesita más información u orientación, póngase en contacto con el servicio de Infotec de Convatec.

Fabricado en el Reino Unido

Ingredientes

Agua	≈80 %
Propilenglicol	<17.5 %
Pectina y carboximetilcelulosa sódica	<5 %

© 2026 Convatec

™/® indica una marca comercial del grupo Convatec



No reesterilizar



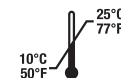
No reutilizar



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



Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas



Límite de temperatura



Esterilizado utilizando vapor o calor seco



Esterilizado utilizando óxido de etileno



Sistema de barrera estéril individual



Sistema de barrera estéril individual con embalaje protector exterior



Referencia



Número de lote



tubo



aplicador



Fecha de caducidad



Fabricante



Producto sanitario



Representante Autorizado en la Comunidad Europea



Importador



Símbolo de clasificación de envases para España.

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

EC REP UNOMEDICAL A/S
Aaholmvej 1-3, Østed
4320 LEJRE DENMARK

España

93 6023700

www.convatec.com

Revised 2026-03
1050000V1