

FoamLite™

Adhesive Adhésif

Adhesive Silicone Foam Dressing
Aposito de Espuma con Adhesivo de Silicona
Pansement hydrocellulaire adhesif silicone
Curativo Adesivo de Espuma e Silicone



en ENGLISH

Product Description

Foam Lite™ Convatec dressing is a thin, conformable, laminated polyurethane layered foam dressing. The dressing consists of a waterproof outer polyurethane film and an absorbent foam pad with a perforated gentle silicone adhesive.

The outer film layer provides a waterproof, viral and bacterial barrier which protects the wound from external contamination helping reduce the risk of infection. The dressing film backing acts as a barrier to the wound against bacteria and blood borne viral pathogens.

The wound contact surface is coated with a perforated gentle silicone adhesive layer which helps provide secure skin friendly adhesion.

Foam Lite™ Convatec dressing is designed for low exuding wounds and helps maintain a moist wound environment which can help promote faster wound closure. Foam Lite™ Convatec dressing is designed to remain in place without the need for secondary retention. Foam Lite™ Convatec dressing can be repositioned during application.

Indications

Foam Lite™ Convatec dressings are intended for the management of a wide range of low / non exuding wounds. Under medical supervision Foam Lite™ Convatec dressings may be used for the management of both chronic and acute wounds such as, but not limited to:

- Leg ulcers, pressure ulcers and diabetic ulcers;
- Surgical wounds (e.g. post operative wounds left to heal by secondary intent and donor sites);
- Partial thickness (second degree) burns;
- Traumatic wounds (e.g. abrasions, lacerations, blisters, minor cuts and skin tears).

Contraindications

Foam Lite™ Convatec dressings should not be used on individuals who are sensitive to or who have had an allergic reaction to the dressing or its components.

Foam Lite™ Convatec dressings are not compatible with oil based products or emollients such as petrolatum.

Do not use Foam Lite™ Convatec dressings with oxidising agents such as hydrogen peroxide or hypochlorite solutions.

Precautions and Observations

Caution: Sterility is guaranteed unless pouch is damaged or opened prior to use. This device is for single-use only and should not be re-used. Re-use may lead to increased risk of infection or cross contamination. Physical properties of the device may no longer be optimal for intended use. This wound dressing should not be used with other wound care products without first consulting a healthcare professional.

During the body's normal healing process, non-viable tissue may be removed (autolytic debridement) from the wound, which could make the wound appear larger after the first few dressing changes. Should you observe irritation (reddening, inflammation), maceration (whitening of skin), or hypergranulation (excess tissue formation), consult a healthcare professional. The wound should be inspected during dressing changes for: (1) signs of infection (increased pain, bleeding, warmth/redness of surrounding tissue, wound exudate), (2) there is a change in wound color and/or odor, (3) any other unexpected symptoms occur (e.g. maceration or hypergranulation).

The use of Foam Lite™ Convatec dressings have not been studied in wounds due to herpes simplex or impetigo. In addition, for leg ulcers, pressure ulcers, diabetic ulcers, second degree burns, donor sites, surgical or traumatic wounds left to heal by primary or secondary intention:

- Treatment of the wound types listed above should only be under the supervision of a healthcare professional.
- Appropriate supportive measures should be taken where indicated (e.g. use of graduated compression bandaging in the management of venous leg ulcers or pressure relief measures in the management of pressure ulcers).
- Colonization of chronic wounds is common and is not a contraindication to the use of the dressing. The dressing may be used on infected wounds under medical supervision together with appropriate therapy and frequent monitoring of the wound.
- The control of blood glucose, as well as appropriate supportive measures, should be provided with diabetic foot ulcers.
- In second degree burns, consider alternate surgical procedures if the wound has not reepithelialized after 14 days.

Foam Lite™ Convatec dressings may be cut to shape and size as directed by a healthcare professional. If the dressing is cut, additional tape may be required to secure it in place. If the dressing is cut, the viral / bacterial barrier provided by the dressing may be compromised.

Directions for Use

1. If the immediate sterile pouch is damaged do not use.

2. Wound Site Preparation and Cleaning:

Before applying the dressing, cleanse the wound area with appropriate wound cleanser in accordance with normal procedure and dry the surrounding skin. Ensure that the surrounding skin is free from any emollients or oil based products that might affect dressing adhesion.

3. Dressing Preparation and Application

- Select the appropriate dressing size – choose a dressing size and shape to ensure that the central pad is at least 1cm (1/3 inch) larger than the wound area.
- Remove the dressing from the sterile pack, minimising finger contact with the wound contact surface of the dressing and remove the release liner.
- Hold the dressing over the wound and line up the centre of the dressing with the centre of the wound. Smooth the dressing over the wound and ensure that the dressing is adhered all around the wound.
- Foam Lite™ Convatec dressings can be cut especially to dress wounds on the heel, elbows and other awkward areas. Additional tape or other means of fixation will be required to secure the dressing in place.
- Discard any unused portion of the product after dressing the wound.

4. Dressing Removal

- The dressing should be changed when clinically indicated (e.g. leakage, bleeding, increased pain, suspicion of infection). Maximum recommended wear time is up to seven days.
- To remove the dressing, press down gently on the skin and carefully lift one corner of the dressing. Continue until all edges are free. Carefully lift away the dressing and discard according to local clinical protocols.

Store at room temperature (10° C - 25° C/50° F - 77° F).
Protect from light. Keep dry.

If further information or guidance is needed, please contact Convatec Professional Services or visit us online at www.convatec.com.

Made in UK

© 2026 Convatec

™/® indicates a trademark of the Convatec Group

es.US US ESPAÑOL

Descripción de Producto

Foam Lite™ de Convatec es un aposito fino, conformable, laminado en capas de espuma de poliuretano. Este aposito esta formado por una capa de poliuretano resistente al agua, y una espuma absorbente con un adhesivo de silicona suave perforado.

El film de la capa externa es una barrera impermeable, antiviral y antibacteriana que protege a la lesion de contaminantes externos, reduciendo el riesgo de infeccion. El film externo ademas, actua como barrera para la herida frente a patogenos bacterianos y viricos transmitidos por la sangre.

La superficie que se encuentra en contacto con la herida esta recubierta con una capa de adhesivo suave de silicona perforada que proporciona una adhesión segura y comoda con la piel.

Los apositos Foam Lite™ de Convatec estan disenados para heridas con poco exudado y ayudan a mantener un medio humedo en la herida que favorece el proceso de cicatrizacion. Foam Lite™ de Convatec esta disenado para mantenerse en su sitio sin necesidad de utilizar un aposito secundario. Los apositos Foam Lite™ de Convatec se pueden reposicionar durante su aplicacion.

Indicaciones

Los apositos Foam Lite™ de Convatec pueden ser utilizados para el tratamiento de heridas cronicas y agudas, tales como:

- Ulceras vasculares, ulceras por presion (Estadio II-IV) y ulceras de pie diabetico;
- Heridas quirurgicas (post-quirurgicas, zonas donantes, dermatologicas);
- Quemaduras de espesor parcial (segundo grado);
- Heridas traumaticas o quirurgicas que se dejan cicatrizar por segunda intencion tales como dehiscencias de incisiones quirurgicas.

Contraindicaciones

Los apositos Foam Lite™ de Convatec no deben ser utilizados en individuos con sensibilidad o que hayan presentado reaccion alergica al aposito o a sus componentes.

Los apositos Foam Lite™ de Convatec no son compatibles con productos oleosos ni emolientes tales como vaselina.

No utilice los apositos Foam Lite™ de Convatec con agentes oxidantes como el peroxido de hidrogeno o soluciones de hipoclorito.

Precauciones y Observaciones

Aviso: La esterilidad esta garantizada a menos que el envase unitario este danado o abierto antes de su uso. Este dispositivo es de un solo uso y no debe ser reutilizado. Su reutilizacion puede incrementar el riesgo de infeccion o contaminacion cruzada. Las propiedades fisicas del dispositivo pueden no ser optimas para su uso previsto. Este aposito para heridas no debe ser utilizado con otros productos para el cuidado de heridas sin antes consultar con un profesional sanitario.

Durante el proceso de cicatrizacion normal, el tejido no viable puede ser retirado (desbridamiento autolitico) de la herida, lo cual puede provocar que la herida parezca mayor tras los primeros cambios de aposito. Si usted observa irritacion (rojez, inflamacion), maceracion (emblanquecimiento de la piel) o hipergranulacion (exceso del tejido de formacion) consulte a un profesional sanitario. La herida debe ser inspeccionada durante los cambios por: (1) signos de infeccion (aumento del dolor, sangrado, rojez/calor del tejido de alrededor, exudado de la herida), (2) si hay un cambio en el color y/o olor de la herida, (3) si otros sintomas inesperados ocurrieran (por ejemplo maceracion, o hipergranulacion).

El uso del aposito Foam Lite™ Convatec no ha sido estudiado en heridas debidas a herpes simple o impetigo. Ademas, en el caso de ulceras vasculares, ulceras de pie diabetico, ulceras por presion, quemaduras de segundo grado, zonas donantes, heridas traumaticas o quirurgicas que se se dejan cicatrizar por primera o segunda intencion:

- El tratamiento de todas las lesiones arriba mencionadas debe realizarse unicamente bajo la supervision de un profesional sanitario.
- En caso de que esten indicadas, deben aplicarse medidas de soporte adecuadas (por ejemplo: uso de vendaje compresivo en el tratamiento de ulceras vasculares venosas o medidas para el alivio de la presion en el tratamiento de ulceras por presion).
- La colonizacion de las heridas cronicas es comun y no es una contraindication para utilizar el aposito. El aposito puede ser utilizado en heridas infectadas bajo supervision medica conjuntamente con terapia adecuada y frecuente monitorizacion de la lesion.
- En pacientes con ulceras de pie diabetico debe controlarse la glucemia y aplicar medidas de apoyo adecuadas.
- En quemaduras de segundo grado considerar procedimientos alternativos (cirugia) si la herida no ha reepitelizado despues de 14 dias.

Los apositos Foam Lite™ Convatec se pueden cortar a la forma y tamaño que lo indique un profesional de salud. Si el vendaje se corta se necesitara una cinta adicional para asegurarlo en su lugar. Si se corta el aposito, la barrera bacteriana / viral proporcionada por el aposito puede verse comprometida.

INSTRUCCIONES DE USO

1. Si el envase unitario de un producto esteril esta danado, no se debe utilizar.

2. Preparacion y limpieza del lecho de la herida

Antes de la aplicar el aposito, limpiar el lecho de la herida con un agente limpiador adecuado y secar la piel perilesional. Asegurese de que la piel circundante no contiene emolientes ni productos oleosos que podian afectar la adhesion del aposito.

3. Preparacion y aplicacion del aposito

- Seleccionar el tamaño y forma adecuados del aposito asegurandose de que la almohadilla central absorbente (el area interior de la ventana adhesiva) es de 1cm (1/3 pulgadas) mayor que el area de la herida.
- Retirar el aposito del envase esteril, minimizando el contacto de los dedos con la superficie de contacto con la herida y la superficie adhesivo. Retirar el papel protector si se esta utilizando el aposito adhesivo.
- El aposito puede ser cortado a la forma que convenga.
- Mantener el aposito sobre la lesion y alinear el centro del aposito con el centro de la herida. Aplicar la almohadilla directamente sobre la herida. En el aposito adhesivo alise el borde adhesivo.
- Se debe utilizar un vendaje de retencion apropiado o un esparadrapo para asegurar el aposito sin reborde adhesivo, o si el aposito adhesivo ha sido cortado.

4. Retirada del aposito

- El aposito debe cambiarse cuando este clinicamente indicado (por ejemplo:fugas, sangrado, aumento del dolor, sospecha de infeccion). El tiempo de uso maximo recomendado del aposito es de 7 dias.
- Para retirar el aposito, presionar suavemente la piel y con cuidado retirar desde uno de las esquinas del aposito. Continuar hasta que todos los bordes esten libres. Cuidadosamente levantar el aposito y desechar de acuerdo a los protocolos clinicos locales.

Almacenar a temperatura ambiente (10 °C-25 °C/50 °F-77 °F). Proteger de la luz. Mantener en un lugar seco.

Si necesita mas informacion u orientacion, por favor contacte con los servicios profesionales de Convatec o visitenos on line en www.convatec.es.

Fabricado en UK

© 2026 Convatec

™/® indica una marca comercial del grupo Convatec

fr.CA CANADIEN-FRANÇAIS

Description du produit

Le pansement Foam Lite™ de Convatec, compose de couches de polyurethane lamine, est mince et conformable; il consiste en une pellicule exterieure en polyurethane etanche et en une compresses de mousse absorbante avec un adhesif perfore en silicone, doux pour la peau.

La pellicule exterieure cree une barriere etanche contre les virus et les bacteries qui protege la plaie d'une contamination exterieure, ce qui aide a reduire les risques d'infections. La pellicule au dos du pansement agit comme barriere pour la plaie contre les bacteries et les pathogenes viraux transmissibles par le sang.

La surface en contact avec la plaie est recouverte d'une couche adhesive en silicone perforee, douce pour la peau, qui aide a procurer une adherence toute en douceur et sure.

Le pansement Foam Lite™ de Convatec est concu pour des plaies faiblement exsudatives et pour aider a maintenir un milieu humide qui peut favoriser la fermeture plus rapide de la plaie. Le pansement Foam Lite™ de Convatec est concu pour rester en place sans l'apport d'un bandage secondaire. Il peut etre repositionne pendant l'application

Indications

Les pansements Foam Lite™ de Convatec sont concus pour la prise en charge d'un vaste éventail de types de plaies faiblement et non exsudatives. Sous supervision medicale, ces pansements peuvent etre utilises pour la prise en charge des plaies chroniques et aigues telles que (mais sans s'y limiter) :

- ulceres de jambe, de pression et diabetiques;
- plaies chirurgicales (p. ex., plaies postoperatoires qu'on laisse guerir par deuxieme intention, et zones donneuses);
- brulures avec atteinte tissulaire partielle (deuxieme degre);
- plaies traumaticas (p. ex., abrasions, lacerations, ampoules, coupures sans gravite et déchirures cutanees).

Contre-indications

Les pansements Foam Lite™ de Convatec ne doivent pas etre utilises chez les patients presentant une sensibilite ou qui ont deja manifeste des symptomes d'allergie au pansement ou a ses composants.

Les pansements Foam Lite™ de Convatec sont incompatibles avec les produits a base d'huile ou les emollients tels que la vaseline.

Ne pas utiliser les pansements Foam Lite™ de Convatec avec des agents oxydants comme les solutions de peroxyde d'hydrogene ou d'hypochlorite.

Precautions et observations

Mise en garde: La sterilité est garantie seulement si le sachet n'est pas endommagé ou déjà ouvert. Ce pansement est a usage unique seulement et ne doit pas etre reutilise. La reutilisation peut augmenter le risque d'infections ou de contamination croisee. De plus, les proprietes physiques du pansement risquent de n'être plus optimales pour l'usage prévu. Ce pansement ne doit pas etre utilise avec d'autres produits de soins des plaies sans consultation préalable avec un professionnel de la sante. Au cours du processus normal de guerison, le tissu non viable peut etre retire de la plaie (debridement autolytique); celle-ci peut donc paraitre plus grande apres les premiers changements de pansements. En cas d'irritation (rougeur, inflammation), de maceration (blanchissement de la peau) ou d'hypergranulation (formation excessive de tissus), consulter un professionnel de la sante. Il est recommande d'examiner la plaie au moment des changements de pansements pour detecter : (1) signes d'infection (augmentation de la douleur, saignements, sensation de chaleur ou rougeur sur le pourtour de la plaie, presence d'exsudat), (2) modification de la couleur ou de l'odeur de la plaie, (3) presence de tout autre symptome inattendu (p. ex., maceration ou hypergranulation).

L'utilisation des pansements Foam Lite™ de Convatec n'a fait l'objet d'aucune etude pour les plaies causees par l'herpes simplex ou l'impetigo. Autres precautions relatives aux ulceres de jambe, aux ulceres de pression, aux ulceres diabetiques, aux brulures au deuxieme degre, aux zones donneuses, aux plaies chirurgicales ou aux plaies traumaticas qui guerissent par premiere ou seconde intention :

- Le traitement des types de plaies indiquees ci-dessus doit seulement s'effectuer sous la surveillance d'un professionnel de la sante.
- S'il y a lieu, prendre des mesures de soutien necessaires (p. ex., l'utilisation d'un bandage de compression gradue dans la prise en charge des ulceres veineux de la jambe ou le soulagement de la pression dans la prise en charge des plaies de pression).
- La colonisation des plaies chroniques est un phenomene courant et ne constitue pas une contre-indication a l'emploi de ce pansement. Sous surveillance medicale, on peut appliquer le pansement sur des plaies infectees en administrant le traitement approprie et en exerçant une étroite surveillance de la plaie.
- Chez les personnes ayant des ulceres du pied diabeticque, maitriser la glycemie et prendre les mesures de soutien qui s'imposent.
- Dans le cas de brulures au deuxieme degre, il faut envisager des interventions chirurgicales en l'absence d'une reepithelialisation apres 14 jours.

Les pansements Foam Lite™ de Convatec peuvent etre coupes a la forme et a la taille indiquees par un professionnel de la sante. Le cas echeant, un adhesif supplementaire pourrait etre requis pour le maintenir en place. Si le pansement est coupe, la barriere qu'il offre contre les virus et les bacteries risque d'etre compromise.

Mode d'emploi

1. Ne pas utiliser le produit si le sachet sterile est endommagé.

2. Preparation et nettoyage de la plaie

Avant l'application du pansement, nettoyer la plaie avec un agent nettoyant approprie selon le protocole en vigueur, et secher le pourtour de la plaie. S'assurer que la peau environnante est exempte d'emollients ou de produits a base d'huile qui pourraient compromettre l'adherence du pansement.

3. Preparation et application du pansement

- Choisir un pansement de la taille et de la forme appropriees en s'assurant que la compresses absorbante centrale depasse d'au moins 1 cm (1/3 po) les bords de la plaie.
- Retirer le pansement du sachet sterile en touchant le moins possible la couche en contact avec la plaie, et retirer le papier protecteur.
- Aligner le centre du pansement sur le centre de la plaie. Lisser le pansement sur la plaie et s'assurer qu'il adhère bien tout autour de la plaie.
- Les pansements Foam Lite™ de Convatec peuvent etre decoupees a la forme du talon, du coude et d'autres sites difficiles a panser. Un adhesif ou autre dispositif supplementaire sera necessaire pour maintenir le pansement en place.
- Une fois la plaie pansee, jeter toutes les parties inutilisees du pansement.

4. Retrait du pansement

- Le pansement doit etre change lorsque clinicquement indique (p. ex., en cas de : fuites, saignements, douleur accrue, infection soupconnee). La duree maximale de port recommandee est de sept jours.
- Pour retirer le pansement, exercer une legere pression sur la peau et soulever delicatement un coin du pansement. Continuer a tirer lentement sur le pansement jusqu'a ce que toute la bordure soit decollée, puis retirer le pansement avec precaution. Le mettre

au rebut en se conformant a la reglementation locale en matiere d'elimination de ce type de dechets.

Conserver a la temperature ambiante (10 °C - 25 °C).

Proteger de la lumiere. Conserver au sec.

Pour obtenir plus d'informations ou de conseils, communiquer avec le Centre des relations avec la clientele de Convatec ou visiter notre site a www.convatec.ca.

Fabrique au Royaume-Uni

© 2026 Convatec

™/® indique respectivement une marque déposée et une marque de commerce du groupe Convatec

pt.BR PORTUGUÊS (BRASIL)

Descricao do Produto

Foam Lite™ Convatec é um curativo de espuma fino, adaptavel, recoberto por uma camada de poliuretano. O curativo consiste em uma camada externa de poliuretano a prova d'agua e uma almofada absorvente de espuma com uma camada adesiva perfurada de silicone.

A camada externa de filme a prova d'agua atua como barreira viral e bacteriana protegendo a ferida contra contaminacao externa reduzindo o risco de infeccao. O filme atua como barreira contra bacterias e virus. A superficie de contato com a ferida e coberta com uma camada macia e perfurada de silicone adesivo que promove uma adesao segura e suave a pele.

O curativo Foam Lite™ Convatec foi desenvolvido para feridas pouco exsudativas e ajuda a manter um ambiente umido, o que pode acelerar o processo de cicatrizacao. O Foam Lite™ Convatec é projetado para permanecer no local sem a necessidade de um curativo secundario. O Foam Lite™ Convatec pode ser reposicionado durante sua aplicacao.

Indicacoes

Os curativos Foam Lite™ Convatec sao indicados para o manejo de uma ampla gama de feridas pouco ou nao exsudativas. Sob supervisao medica, os curativos Fom Lite podem ser utilizados no manejo de feridas cronicas e agudas tais como, mas nao limitando-se a:

- Ulceras de perna, ulceras por pressao e ulceras diabeticas;
- Feridas cirurgicas (ex. feridas pos-operatorias deixadas para cicatrizar por segunda intencao e areas doadoras);
- Queimaduras de espessura parcial (segundo grau);
- Feridas traumaticas (ex. abrasoes, laceracoes, bolhas, pequenos cortes e rachaduras).

Contraindicacoes

Os curativos Foam Lite™ Convatec nao devem ser utilizados em individuos que tenham apresentado reacoes alergicas ou conhecida sensibilidade ao curativo ou algum de seus componentes.

Os curativos Foam Lite™ Convatec nao sao compatíveis com produto a base de oleos ou emolientes como petrolato.

Nao utilize os curativos Foam Lite™ Convatec com agentes oxidantes como peroxido de hidrogenio ou solucoes de hipoclorito.

Precaucões e Observações

Cuidado: A esterilidade do produto e garantia se a embalagem nao estiver danificada ou aberta antes de sua utilizacao. Este produto e de uso unico e nao deve ser reutilizado. A sua reutilizacao pode levar ao aumento do risco de infeccao ou contaminacao cruzada. As propriedades fisicas do produto podem nao ser mais adequadas para o uso pretendido. Esse curativo nao deve ser utilizado com outros produtos para cuidados com feridas sem consultar previamente um profissional da saude. Durante o processo normal de cicatrizacao, o tecido necrotico e removido do leito da ferida (desbridamento autolitico), o que pode fazer com que a ferida inicialmente pareca maior. Consulte um profissional da saude se forem observados: irritacao (vermelhidao, inflamacao), maceracao (embranquecimento da pele) ou hipergranulacao (formacao excessiva de tecido). A lesao deve ser inspeccionada a cada troca de curativo para: (1) sinais de infeccao (aumento da dor, aumento da vermelhidao ou drenagem do exudato), (2) alteracao na coloracao e/ou odor da ferida, (3) ocorrencia de qualquer outro sintoma inesperado (ex. maceracao ou hipergranulacao).

Nao foi estudado o uso de Foam Lite™ Convatec em feridas originadas por herpes simples ou impetigo. Alem disso, para ulceras de perna, ulceras por pressao, ulceras diabeticas, queimaduras de segundo grau, areas doadoras, feridas traumaticas ou cirurgicas deixadas para cicatrizar por primeira ou segunda intencao:

- O tratamento das feridas citadas acima deve ser realizado sob supervisao de um profissional da saude.
- Medidas apropriadas de suporte devem ser tomadas quando indicadas (ex. utilizacao de bandagens de compressao graduadas no tratamento de ulceras venosas de perna ou medidas de alivio da pressao no tratamento de ulceras por pressao).
- A colonizacao de feridas cronicas e comum e nao e uma contraindicacao para a utilizacao do curativo. O curativo pode ser usado em feridas infectadas sob supervisao medica, em conjunto com terapeutica adequada e monitorizacao frequente da ferida.
- O controle da glicemia, bem como medidas de suporte adequadas, deverao ser tomadas em ulceras de pe diabetico.
- Em queimaduras de segundo grau, considere procedimentos cirurgicos alternativos se a ferida nao tiver reepitelizado apos 14 dias.

Foam Lite™ Convatec pode ser cortado no tamanho e formato de acordo com o indicado por um profissional da saude. Fita adesiva deve ser utilizada para manter o curativo no lugar, caso o mesmo seja cortado. Se o curativo for cortado, a barreira viral e bacteriana concedida pelo curativo pode ser comprometida.

Instrucoes de Uso

1. Nao utilize o curativo se a embalagem unitaria esteril estiver danificada.

2. Preparacao e Limpeza do Local da Ferida

Antes de aplicar o curativo, limpe a area da ferida com agente de limpeza para ferida apropriado e seque a pele circundante. Assegure que a pele ao redor da ferida esteja livre de produtos emolientes ou a base de oleos que possam prejudicar a adesao do curativo.

3. Preparacao e Aplicacao do Curativo

- Escolha um curativo com o tamanho e formato que garanta que a almofada absorvente central (area dentro da janela adesiva) seja 1cm maior que a area da ferida.
 - Retire o curativo da embalagem esteril minimizando o contato dos dedos com a superficie para contato com a ferida e a superficie adesiva quando aplicavel. Remova o papel protetor do curativo adesivo.
 - Segure o curativo sobre a ferida e alinhe o centro do mesmo com o centro da ferida. Coloque a almofada absorvente diretamente sobre a ferida. Alise suavemente a borda adesiva e assegure que o curativo esteja aderido ao redor de toda a ferida.
 - Foam Lite™ Convatec pode ser cortado especialmente para cobrir feridas no calcanhar, cotovelo e outras areas irregulares.
 - Descarte qualquer parte do produto que nao tenha sido utilizada apos colocacao na ferida.
- 4. Remocao do Curativo**
- O curativo deve ser trocado quando clinicamente indicado (ex: vazamento, sangramento, aumento da dor, suspeita de infeccao). O curativo foi projetado para permanecer no leito da ferida por ate sete dias.
 - Para remover o curativo, pressione suavemente a pele e levante cuidadosamente um dos cantos do curativo. Continue ate que toda a borda do curativo esteja levantada. Retire cuidadosamente todo o curativo e o descarte de acordo com os protocolos clinicos locais. Beneficios clinicos

Armazenar em temperatura ambiente (10 °C - 25 °C) Proteger da luz. Conserver em local seco.

Para informacoes, favor contatar nossa central de atendimento ou visitar nosso site em www.convatec.com.

Fabricado no Reino Unido

© 2026 Convatec

™/® indica uma marca comercial do grupo Convatec



Do not re-use / No reutilice / Ne pas réutiliser / Não reutilizar

STERILE EO

Sterilized using ethylene oxide / Esterilizado Mediante Óxido de Etileno / Produit stérilisé à l'oxyde d'éthylène / Esterilizado com óxido de etileno

REF

Catalogue number / Número de Catálogo / Numéro de catalogue / Referência



Do not use if package is damaged and consult instructions for use / No utilizar si el envase está dañado y consultar las instrucciones de uso / Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter le mode d'emploi / Não utilize se a embalagem estiver danificada; consulte as instruções para utilização



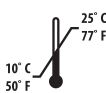
Keep away from sunlight / Mantener fuera de la luz solar / Garder à l'abri de la lumière du soleil / Manter afastado da luz solar



Keep dry / Mantener seco / Garder au sec / Manter em local seco



Consult instructions for use or consult electronic instructions for use / Consultar las instrucciones de uso o consultar las instrucciones de uso electrónicas / Consulter le mode d'emploi ou consulter le mode d'emploi électronique / Consulte as instruções para utilização ou as instruções para utilização eletrônicas



Temperature limit / Límite de temperatura / Limites de température / Limite de temperatura



Use-by date / Fecha de caducidad / Date limite d'utilisation / Prazo de validade

LOT

Batch code / Código de Lote / Code de lot / Número do lote



Not made with Natural Rubber Latex / No contiene Látex / Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel / Não contém latex de borracha natural



Manufacturer / Fabricante (EU) / Fabricant / Fabricante

Rx ONLY

Federal (U.S.A.) law restricts this device to sale by or on the order of a physician / Las leyes federales de EE.UU. restringen la venta de este dispositivo a un médico o por prescripción facultativa / La législation fédérale américaine stipule que ce dispositif ne peut être vendu que sur ordonnance d'un médecin. / Apenas mediante prescrição médica

MD

Medical Device / Dispositivo médico / Dispositif médical / Dispositivo médico



Single sterile barrier system / Sistema de barrera estéril única / Système de barrière stérile simple / Sistema de barreira estéril única

Manufactured for:
Convatec Inc.
7815 National Service Road, Suite 600
Greensboro, NC 27409 USA
1-800-422-8811

Canada
Legal Manufacturer / Fabricant légal
Convatec Inc.
7815 National Service Road, Suite 600
Greensboro, NC 27409 USA
1-800-422-8811

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

Sponsored in Australia by:
Convatec (Australia) Pty Ltd.
PO Box 63, Mulgrave VIC 3170
Australia
1800 339 412 Australia
0800 441 763 New Zealand

Imported & Distributed By:
Getz Bros. Philippines, Inc.
5/F West Wing, Estancia Offices
Capitol Commons, Meralco Ave.
Barangay Oranbo,
Pasig City, Metro Manila

Công ty trách nhiệm hữu hạn Dược Phẩm B.H.C
Address: 145 Đào Duy Anh, Phường 9
Quận Phú Nhuận, Thành phố Hồ Chí Minh, Việt Nam

Convatec Argentina S.R.L Descartes 3520
Tortuguitas, Provincia de Buenos Aires
Argentina

Convatec Brasil Ltda.
Rua Alexandre Dumas, 2100 – 15º andar - Conj. 151 e 152
Chácara Santo Antônio - CEP: 04.717-913 - São Paulo/ SP
CNPJ 09.603.161/0001-44
sac.brasil@convatec.com

Importado y Distribuido por:
Boston Medical Devices Colombia Ltda.
Av. 45 # 108- 27 Torre 3 Paralelo 108 Bogotá
Colombia

Importado por: Convatec PERU S.A.C.
CAL. Monte Rosa N° 255 Int. 301 Urb. Chacarilla
Santiago de Surco - Lima. RUC: 20557856863

Brasil	0800-7276-115
Colombia	018000 112433
Hong Kong/香港	852-25169182
Malaysia	1-800-880-601
Mexico	800-8364-871
Singapore	65-62459838
Thailand	66-2-6147000
Vietnam	2 838 476 670
中國/中国	4 001 068 136
台灣/台湾	0800-886989
한국	82-2-34536333
日本	0120-532384

www.convatec.com