

FoamLite™

Adhesivo

Apósito de Espuma con Adhesivo de Silicona



ES ESPAÑOL

Descripción del producto

El apósito FoamLite™ Convatec es un apósito fino, conformable y laminado en capas de espuma de poliuretano. Este apósito está 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 proporciona una barrera antibacteriana, antiviral e impermeable que protege la lesión de la contaminación externa y ayuda a reducir el riesgo de infección. La superficie que se encuentra en contacto con la lesión está recubierta con una capa de adhesivo de silicona suave y perforada que proporciona una adhesión segura y cómoda para la piel. El apósito FoamLite™ Convatec está diseñado para lesión con exudado leve o nulo, y ayuda a mantener un entorno húmedo de la lesión, lo que puede ayudar a fomentar el proceso de cicatrización. El apósito FoamLite™ Convatec está diseñado para permanecer en su sitio sin necesidad de un refuerzo secundario. El apósito FoamLite™ Convatec puede cambiarse de posición durante la aplicación.

Uso previsto

El apósito FoamLite™ Convatec está indicado para el manejo de lesión con exudado leve o nulo.

Usuarios previstos

Los apósitos FoamLite™ Convatec son para uso por parte de profesionales sanitarios, cuidadores de pacientes y pacientes bajo la dirección de un profesional sanitario.

Población objetivo de pacientes

Los apósitos FoamLite™ Convatec están indicados para utilizarse en pacientes con lesión con exudado leve o nulo.

Beneficios clínicos

El adhesivo de silicona con abertura ayuda a fijar el apósito en su sitio y provoca un traumatismo mínimo al retirarlo. La espuma hidrófila absorbe el exudado y ayuda a mantener un ambiente húmedo en la lesión, lo que puede ayudar a fomentar el proceso de cicatrización. La capa superior transpirable proporciona una barrera antibacteriana, antiviral e impermeable que protege la lesión de la contaminación externa y reduce el riesgo de infección siempre que el apósito permanezca intacto y no haya fugas. La capa también ayuda a manejar la transmisión de vapor húmedo del exudado absorbido por el apósito.

La capa de revestimiento del apósito actúa como barrera para la lesión contra los patógenos bacterianos y virales. El uso de este apósito no ofrece garantías contra la transmisión de virus.

Indicaciones

Las indicaciones autorizadas para la utilización del producto con cargo a la financiación por el Sistema Nacional de Salud son las siguientes: úlceras por presión y úlceras vasculares.

FoamLite™ Convatec puede utilizarse para el tratamiento de úlceras vasculares (úlceras por estasis venosas, úlceras arteriales y úlceras de etiología mixta) y úlceras por presión (espesor parcial o total).

Contraindicaciones

Los apósitos FoamLite™ Convatec no se deben utilizar en personas con sensibilidad o que hayan tenido una reacción alérgica al apósito o a sus componentes.

Precauciones y observaciones

Precaución: La esterilidad está garantizada, a menos que el envase unitario esté abierto o dañado antes de su uso. Este dispositivo es de un solo uso y no debe ser reutilizado. 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. Este apósito para lesión no debe utilizarse con otros productos para el cuidado de lesión sin consultar antes a un profesional sanitario.

Durante el proceso de cicatrización normal del cuerpo, el tejido no viable puede ser retirado de la lesión (desbridamiento autolítico), lo cual puede provocar que la lesión parezca mayor tras los primeros cambios de apósito. Si usted observa irritación (rojez, inflamación), maceración (emblanquecimiento de la piel) o hipergranulación (exceso del tejido de formación), consulte a un profesional sanitario. La lesión ser inspeccionada durante los cambios de apósito para comprobar si presenta: (1) signos de infección (aumento del dolor, hemorragia, calor o rojez del tejido perilesional, exudado de la lesión), (2) algún cambio en el color y/o el olor de la lesión, (3) cualquier otro síntoma inesperado (p. ej., maceración o hipergranulación).

No se ha estudiado el uso de apósitos FoamLite™ Convatec en lesión por herpes simple o impétigo.

Además, para úlceras vasculares, úlceras por presión, que se dejan cicatrizar por primera o segunda intención:

- El tratamiento de los tipos de lesiones indicados anteriormente solo debe realizarse bajo la supervisión de un profesional sanitario.
- La colonización de lesiones crónicas es frecuente y no es una contraindicación del uso del apósito. Puede utilizarse el apósito en lesiones infectadas bajo supervisión médica junto con una terapia adecuada y una supervisión frecuente de la lesiones.

Los apósitos FoamLite™ Convatec pueden cortarse a la forma y el tamaño indicados por un profesional sanitario. Si se corta el apósito, podría ser necesario el uso de cinta adhesiva adicional para fijarlo en su sitio. Si el apósito se corta, la barrera antibacteriana/ antiviral proporcionada por el apósito puede verse comprometida.

- Los apósitos FoamLite™ Convatec no son compatibles con productos oleosos ni con emolientes como la vaselina. Durante la preparación y limpieza del lecho de la lesiones, asegúrese de que la piel circundante no tenga emolientes ni productos oleosos que puedan afectar a la adhesión del apósito.

No utilice los apósitos FoamLite™ Convatec con agentes oxidantes, como agua oxigenada o soluciones de hipoclorito.

Tras su uso, este producto puede suponer un riesgo biológico. Utilícelo y deséchelo de acuerdo con las prácticas médicas aceptadas y la legislación y regulación aplicables nacional, regional y local.

Si sucede algún incidente grave mientras se usa este producto o tras su uso, comuníquelo al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro donde resida el usuario y/o paciente.

Instrucciones de uso

1. Si el envase unitario que recubre el producto estéril está dañado, no utilice el producto.

2. Preparación y limpieza del lecho de la lesiones:

Antes de aplicar el apósito, limpie el área de la lesiones con un limpiador para lesiones adecuado de acuerdo con el procedimiento normal y seque la piel circundante. Asegúrese de que la piel circundante no tenga emolientes ni productos oleosos que

puedan afectar a la adhesión del apósito.

3. Preparación y aplicación del apósito

- a. Seleccione el tamaño de apósito adecuado: elija un tamaño y forma de apósito adecuados de forma que la almohadilla central sea al menos 1 cm (1/3 pulgada) mayor que el área de la lesiones.
- b. Retire el apósito del envase estéril, reduciendo al mínimo el contacto de los dedos con la superficie del apósito en contacto con la lesiones, y retire el papel protector.
- c. Sostenga el apósito sobre la lesiones y alinee el centro del apósito con el centro de la lesiones. Alise el apósito sobre la lesiones y asegúrese de que esté adherido alrededor de la lesiones.
- d. Los apósitos FoamLite™ Convatec pueden cortarse, especialmente para cubrir lesiones en el talón, los codos y otras zonas difíciles. Es posible que se necesite cinta adhesiva adicional u otro medio de fijación para asegurar el apósito en su sitio.
- e. Deseche la parte no usada del producto después de cubrir la lesiones.

4. Retirada del apósito

- a. El apósito debe cambiarse cuando esté indicado clínicamente (p. ej., fugas, sangrado, aumento del dolor, sospecha de infección). El tiempo máximo de uso recomendado es de siete días.
- b. Para retirar el apósito, presione suavemente sobre la piel y levante con cuidado una esquina del apósito. Continúe haciendo esto hasta despegar las cuatro esquinas. Levante con cuidado el apósito y deséchelo según los protocolos clínicos locales.

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

Si necesita más información u orientación, póngase en contacto con Infotec.

Fabricado en el Reino Unido

© 2026 Convatec

™/® indica una marca comercial del grupo Convatec



No reutilizar



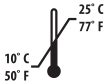
No usar si el embalaje está dañado y consulte las instrucciones de uso



Mantener seco



Mantenerse alejado de la luz solar



Límite de temperatura



Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas



Esterilizado utilizando óxido de etileno



No contiene látex de caucho natural



Número de lote



Referencia



Fecha de caducidad



Producto sanitario



Sistema de barrera estéril individual



Sistema de barrera estéril individual con embalaje protector exterior



Representante Autorizado en la Comunidad Europea



Importador



Símbolo de clasificación de envases para España



Fabricante



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



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

