

Aquacel™

Extra

INSTRUCCIONES DE USO

Apósito de Hydrofiber™ con fibra reforzante

ES ESPAÑOL

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

Los apósitos Aquacel™ Extra™ son apósitos suaves y estériles fabricados con dos capas de carboximetilcelulosa sódica cosidas entre sí con fibras reforzantes. El apósito absorbe grandes cantidades de exudado y bacterias de la lesión, creando un gel blando y cohesivo, que se adapta perfectamente al lecho de la lesión, manteniendo un ambiente húmedo que favorece el proceso de cicatrización corporal y ayuda a retirar tejido no viable de la lesión (desbridamiento autolítico).

USO PREVISTO

Los apósitos Aquacel™ Extra™ se han diseñado para ser usados como apósito primario según las indicaciones de un profesional sanitario, tal como se establece en las indicaciones de uso.

USUARIOS PREVISTOS

Los apósitos Aquacel™ Extra™ están indicados para ser utilizados por profesionales sanitarios, cuidadores y pacientes que sigan las indicaciones de un profesional sanitario.

TIPO DE POBLACIÓN DE PACIENTES

Los apósitos Aquacel™ Extra™ están diseñados para usarse en pacientes que tengan uno de los tipos de lesiones enumeradas en las indicaciones de uso.

BENEFICIOS CLÍNICOS

INDICACIONES

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

- Úlceras vasculares
- Úlceras por presión

CONTRAINDICACIONES

No se deben utilizar los apósitos Aquacel™ Extra™ en personas sensibles o que hayan tenido una reacción alérgica al apósito o a alguno de sus componentes.

PRECAUCIONES Y OBSERVACIONES

- Este apósito no está indicado para utilizarse como esponja quirúrgica.
- La esterilidad está garantizada, a menos que el blíster esté dañado o abierto antes del uso. No utilice el producto si el embalaje está dañado o abierto antes del uso, y deséchelo de acuerdo con las normativas locales.
- Los apósitos Aquacel™ Extra™ son únicamente para un solo uso y no deben reutilizarse. Su reutilización puede aumentar el riesgo de infección, contaminación cruzada y el retraso de la cicatrización de la lesión.
- Este apósito no debe utilizarse con otros productos para el cuidado de lesiones sin antes consultar con un profesional sanitario.
- Los apósitos Aquacel™ Extra™ no son compatibles con productos oleosos.
- Debido al proceso de esterilización, al abrir el embalaje primario puede sentirse un ligero olor.
- Durante el proceso de cicatrización normal del cuerpo, el tejido no viable es eliminado de la lesión (desbridamiento autolítico), lo que puede hacer que inicialmente la lesión parezca más grande.
- Tras la retirada del apósito, los vasos sanguíneos recién formados pueden producir un exudado sanguinolento.
- Los apósitos Aquacel™ Extra™ están diseñados para ser seguros en un entorno de RM.
- Consulte a un profesional sanitario si observa alguno de estos efectos secundarios durante el cambio de apósito: irritación (enrojecimiento, inflamación), maceración (emblanquecimiento de la piel), hipergranulación (formación excesiva de tejidos), signos de infección (aumento de dolor, sangrado, calor/rubor en el tejido perilesional, exudado de la lesión) o algún cambio en el color u olor de la lesión.
- 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.
- 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 el paciente.

PRODUCTOS RELACIONADOS Y TRATAMIENTOS

Los apósitos Aquacel™ Extra™ están diseñados para usarse en combinación con otros productos para el cuidado de lesiones, como apósitos primarios, apósitos secundarios, vendajes de fijación, dispositivos de terapia de compresión o tratamientos tópicos medicinales. El uso de productos y tratamientos adicionales debe realizarse bajo la supervisión de un profesional sanitario.

CONTACTO Y DURACIÓN DE USO

Los apósitos Aquacel™ Extra™ se pueden dejar aplicados hasta un máximo de siete (7) días, pero se deben cambiar antes si está clínicamente indicado.

INSTRUCCIONES DE USO

- Antes de aplicar el apósito, limpie la zona de la lesión con un agente limpiador de lesiones adecuado.
- Los apósitos Aquacel™ Extra™ deben colocarse de manera que sobrepasen al menos 1 cm el borde de la lesión.
- Este apósito puede cortarse en cualquier dirección.
- Cuando se utilicen los apósitos Aquacel™ Extra™ en lesiones profundas, rellene la lesión solo hasta el 80%, ya que estos apósitos se expandirán al entrar en contacto con el exudado para llenar el espacio de la lesión.
- Para mantener los apósitos Aquacel™ Extra™ fijados en su lugar, es necesario utilizar un apósito secundario como, por ejemplo:
 - un apósito de cobertura que retenga la humedad en lesiones con exudado de ligero a moderado;
 - un apósito de cobertura secundario con alta capacidad de absorción, en lesiones con exudado de moderado a abundante;
- para lesiones secas, consulte la sección PARA LESIONES SECAS a

continuación.

- Consulte las instrucciones de uso completas en los prospectos individuales incluidos en el envase del apósito secundario.
- Todas las lesiones deben inspeccionarse regularmente. Retire los apósitos Aquacel™ Extra™ cuando esté clínicamente indicado (es decir, cuando haya fugas, sangrado excesivo, aumento del dolor) o después de un máximo de siete (7) días.

PARA LESIONES SECAS

- Humedezca ligeramente los apósitos Aquacel™ Extra™ con una solución salina estéril antes de aplicarlos en la lesión. Las propiedades gelificantes de los apósitos Aquacel™ Extra™ ayudarán a mantener la lesión húmeda y reducirán el riesgo de maceración.
- Cubra totalmente el apósito con un apósito secundario que retenga la humedad, para evitar que se seque y se adhiera posteriormente a la lesión.
- Si el apósito está seco cuando se disponga a retirarlo, hidrátelo antes con solución salina estéril para reducir el riesgo de traumatismo.

Almacenar en un lugar fresco y seco (10 °C - 25 °C/50 °F - 77 °F). Mantener en un lugar seco.

Si necesita más información u orientación, póngase en contacto con un profesional sanitario.

Fabricado en el Reino Unido



No reutilizar



Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas



Esterilizado utilizando radiación



Número de lote



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



Fecha de caducidad



Referencia



Producto sanitario



Mantener seco



Sistema de barrera estéril individual



Sistema de barrera estéril individual con embalaje protector exterior



Importador



Límite de temperatura



Mantenerse alejado de la luz solar



No contiene látex de caucho natural



Representante Autorizado en la Comunidad Europea



Símbolo de clasificación de envases para España.



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



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



España

93 6023700

www.convatec.com

© 2025 Convatec
™/® indica una marca comercial
del grupo Convatec

Revised: 2025-03
1708207V1