



# Aquacel™

## ConvaFiber™

Apósito de Hydrofiber™ con fibras de refuerzo integradas

**INSTRUCCIONES DE USO** 

## **® ESPAÑOL**

# DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO Y BENEFICIOS CLÍNICOS

Los apósitos Aquacel ConvaFiber™ son apósitos suaves y estériles, hechos de carboximetilcelulosa sódica mezclada con fibras de celulosa de refuerzo. El apósito absorbe grandes cantidades de exudado y bacterias de la lesión, con lo que crea un gel blando y cohesivo que se adapta perfectamente a la superficie de la lesión, gestiona el exceso de exudado, proporciona una barrera para proteger el lecho de la lesión de la contaminación, mantiene un ambiente húmedo que favorece el proceso de cicatrización corporal y ayuda a retirar el tejido inviable de la lesión (desbridamiento autolítico)

### USO PREVISTO, INDICACIONES Y USUARIOS PREVISTOS

Los apósitos Aquacel ConvaFiber™ se han diseñado para ser utilizados como apósitos primarios por profesionales sanitarios, cuidadores de pacientes y pacientes bajo la dirección de un profesional sanitario.

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 ConvaFiber™ en pacientes que sean sensibles o hayan tenido una reacción alérgica al apósito o a cualquiera de sus componentes mencionados en la descripción del producto.

# PRECAUCIONES Y OBSERVACIONES

- Los apósitos Aquacel ConvaFiber™
- Son 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.
- No son compatibles con productos derivados del petróleo.
- Están diseñados para ser seguros con la RM.
- La esterilidad está garantizada, a menos que la bolsa esté dañada o abierta 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. 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 inviable 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 ocasionalmente un exudado de la lesión manchado de sangre.
- 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 nacionales,

- regionales y locales aplicables.
- 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 o el paciente.

### PRODUCTOS RELACIONADOS Y TRATAMIENTOS

Los apósitos Aquacel ConvaFiber™ están diseñados para usarse solos o 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 ConvaFiber™ se pueden dejar aplicados hasta 7 días, pero se deben cambiar antes si está indicado clínicamente.

#### **INSTRUCCIONES DE USO**

- Antes de aplicar el apósito, limpie la zona de la lesión con un agente limpiador de lesiones adecuado.
- Los apósitos deben solaparse al menos 1 cm sobre la piel alrededor de la lesión. Los apósitos pueden cortarse al tamaño adecuado.
- Deseche la parte no usada del apósito.
- Para mantener los apósitos fijados en su lugar, es necesario utilizar un apósito secundario como, por eiemplo:
  - un apósito de cobertura que retenga la humedad para lesiones con exudado ligero;
- un apósito de cobertura secundario para lesiones con exudado de moderado a abundante.
- Consulte las instrucciones de uso completas en los prospectos individuales incluidos en el embalaje del apósito de cobertura.
- Todas las lesiones deben inspeccionarse regularmente.
   Retire los apósitos cuando esté clínicamente indicado (es decir, cuando haya fugas, sangrado excesivo, aumento del dolor) o después de un máximo de siete días.

## PARA LESIONES SECAS

- Humedezca los apósitos con una solución salina estéril antes de aplicarlos en la lesión.
- Cubra totalmente el apósito con un apósito oclusivo 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.

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

Fabricado en el Reino Unido

© 2025 Convatec

™/® indica una marca comercial del grupo Convatec



Fecha de caducidad





Número de lote



Referencia



Esterilizado utilizando radiación



No reesterilizar



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



Mantenerse alejado de la luz solar







(2) No reutilizar



Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas



No contiene látex de caucho natural



Representante Autorizado en la Comunidad Europea



Fabricante



País de fabricación







Identificador único del dispositivo



Sistema de barrera estéril individual



Sistema de barrera estéril individual con embalaje protector exterior



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, Osted
4320 LEJRE DENMARK

93 6023700