

DESCRIÇÃO GERAL

O penso Sequa®Cel de Hidrofibras foi desenvolvido para o tratamento de feridas crônicas de espessura total e parcial com exsudação moderada a intensa e feridas agudas, e para controlar pequenos sangramentos em feridas superficiais.

USO PRETENDIDO

Adequado para Hospitais e Clínicas.



CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO

REGULAMENTAÇÃO	Diretiva 93/42/EEC
NORMA	ISO 13485:2016
FABRICANTE	FOSHAN UNITED MEDICAL TECHNOLOGIES LTD. Southern Medical Devices Industrial Park, 89 Taoyuan East Road, Shishan, Nanhai Foshan, Guangdong Province, 528225, P.R. China
REPRESENTANTE EUROPEU	Medwheat Tech Service GmbH Max-Planck-Straße 4 85609 Aschheim b. München Germany
REF	SQC1010
NOME DO PRODUTO	Penso Sequa®Cel de Hidrofibras
COMPOSIÇÃO	Fibras de carboximetilcelulose
ESTERILIZAÇÃO	Óxido de Etileno
COR	Branco
DIMENSÕES	10 x 10 cm
DATA DE EMISSÃO DAS INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO	Outubro de 2022

PROPRIEDADES

O penso forma um gel transparente quando em contacto com uma solução aquosa. A gelificação permite que o penso retenha a humidade no seu interior, proporcionando um ambiente húmido para uma cicatrização óptima. A excelente resistência à humidade permite fácil remoção.

INDICAÇÕES

O penso Sequa®Cel de Hidrofibras pode ser usado nas seguintes feridas, incluindo:

- Úlceras de perna, úlceras de pressão (estágio II-IV) e úlceras diabéticas.
- Feridas cirúrgicas (por exemplo, pós-operatórias, feridas deixadas para cicatrizar por intenção secundária e áreas dadoras)
- Queimaduras de espessura parcial
- Feridas traumáticas (por exemplo, abrasões e lacerações)
- Absorção de exsudados em feridas oncológicas (ex. Tumores cutâneos, metástases cutâneas e sarcomas de Kaposi).

Outras indicações incluem feridas cavitárias e queimaduras superficiais. Os pensos podem ser usados sob ligaduras de compressão.

INFORMAÇÃO/ INDICAÇÃO ADICIONAL

Preparação

1. Desbridar quando necessário e irrigar o local da ferida de acordo com os protocolos padrão
2. Remova o excesso de solução da pele ao redor

Aplicação do penso:

- 1 Limpe a ferida de acordo com os procedimentos locais;
2. Selecione um tamanho de penso adequado;
3. Abra a embalagem e coloque o penso estéril sobre a ferida;
4. Ao tratar feridas de espessura parcial, o penso deve cobrir a margem da ferida em aproximadamente 5 cm, pois o mesmo pode encolher de tamanho à medida que absorve o exsudato da ferida;
5. Ao usar o penso Sequa®Cel de hidrofibras em feridas com cavidades profundas, deixe pelo menos 2-3 cm fora da ferida para facilitar a remoção. Embale apenas feridas profundas até 80%, pois o penso Sequa®Cel de hidrofibras pode se expandir para preencher os espaços da ferida em contato com o exsudato da ferida;
6. Aplique o penso na ferida e cubra com um penso secundário apropriado.

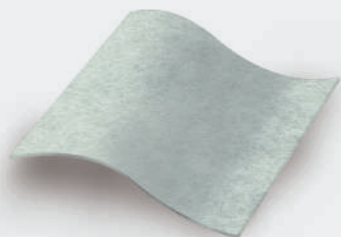
O penso Sequa®Cel de hidrofibras pode ser deixado no local por até 7 dias quando clinicamente indicado (exceto para queimaduras, onde pode ser deixado no local por até 14 dias).

Remoção do penso:

Após a remoção do penso secundário:

- Retire cuidadosamente todas as partes não gelatinosas do penso.
- Irrigue a ferida com solução salina estéril (0,9%) para remover qualquer resto de gel no local da ferida.
- Use os protocolos clínicos existentes para limpar a ferida, a fim de remover qualquer resíduo de exsudato remanescente antes da avaliação da ferida na aplicação de pensos adicionais.

PENSO SEQUA®CEL DE HIDROFIBRAS



DESCRIÇÃO GERAL

O penso Sequa®Cel de Hidrofibras foi desenvolvido para o tratamento de feridas crônicas de espessura total e parcial com exsudação moderada a intensa e feridas agudas, e para controlar pequenos sangramentos em feridas superficiais.

USO PRETENDIDO

Adequado para Hospitais e Clínicas.



CONTRA-INDICAÇÕES

Não é indicado para uso em Implante cirúrgico.

INSTRUÇÕES DE CONSERVAÇÃO E MANUTENÇÃO

Os artigos que aguardam utilização devem ser guardados num local seco, fechado, ventilado e resguardados de potencial contaminação. Em caso de defeito ou dano não use o artigo, substitua por outro.

LIMITAÇÕES AO USO

O artigo é de utilização única.

ELIMINAÇÃO

Cada penso deve ser eliminado de acordo com o processo de gestão de resíduos.

EM CASO DE INCIDENTE

Em caso de incidente grave ocorrido com o dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que os utilizadores e/ou doentes estão estabelecidos.

APRESENTAÇÃO

