

RESUMO DE CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO

CARBOFLEX®

Penso de carvão activado com fibras de alginato de cálcio
e carboximetilcelulose sódica

Descrição do Produto

CarboFlex® é um penso estéril não adesivo de carvão activado, fibras de alginato de cálcio e de carboximetilcelulose sódica (Tecnologia Hydrofiber®)

Propriedades

O carvão activado tem uma elevada capacidade de desodorização pois adsorve à sua superfície as moléculas responsáveis pelo mau cheiro. O carvão não sendo selectivo, para além de adsorver os odores, adsorve igualmente qualquer molécula que entre directamente em contacto com a sua superfície, nomeadamente as moléculas de água. Para que o carvão permaneça activo durante um longo período de tempo, é necessário mantê-lo protegido do exsudado. Com este objectivo, CarboFlex® apresenta associado ao carvão várias camadas de fibras absorventes e de filmes impermeáveis que mantêm o carvão protegido da humidade e fornecem um meio húmido ideal para a cicatrização.

Modo de actuação

CarboFlex® apresenta na face que contacta directamente com a ferida uma camada de fibras de alginato de cálcio e de Tecnologia Hydrofiber® (fibras de carboximetilcelulose sódica). Estas fibras absorvem o exsudado existente na ferida e criam um meio húmido ideal para a cicatrização. No interior do penso e depois de ser ultrapassada outra camada de protecção encontra-se o carvão activado responsável pela adsorção das moléculas que provocam mau cheiro. Ao carvão vão apenas chegar os maus cheiros pois o exsudado fica retido na camada fibrosa do penso. Desta forma, CarboFlex® mantém-se funcional durante mais tempo, desodorizando o mau cheiro da ferida de uma forma eficaz.

Indicações

Feridas com mau cheiro tais como:

- Úlceras venosas
- Úlceras de pressão
- Feridas tumorais
- Fístulas
- Lesões da mama/virilha

Contra-indicações

CarboFlex® não deverá ser utilizado em indivíduos com sensibilidade conhecida ao penso ou a algum dos seus componentes.

Instruções de Uso

Sendo estéreis, estes pensos devem ser manuseados com algum cuidado. Se for necessário, a ferida deverá ser desbridada e o tecido necrótico deverá ser removido. A lesão deverá ser limpa, irrigando bem e secando a pele circundante.

O penso CarboFlex® não deverá ser recortado.

1. O tamanho do penso seleccionado deverá ser maior que a área da lesão de forma a permitir que o penso ultrapasse os bordos pelo menos 3cm. Em lesões superficiais o apósito pode ser colocado directamente sobre a lesão como penso primário. Em lesões cavitadas o CarboFlex® pode ser colocado como preenchimento devendo ser utilizado um penso secundário.
2. Deverá ser colocada sobre a lesão ou na cavidade, a face do penso que se apresenta fibrosa (não-brilhante).
3. Para manter o CarboFlex® fixo sobre a ferida deverá ser utilizado um adesivo ou outro material apropriado.
4. A face absorvente do apósito retira o exsudado formando um gel macio.
5. CarboFlex® deverá ser mudado quando for clinicamente indicado ou se o exsudado ultrapassar a face superior do penso ou se o cheiro já não estiver a ser adsorvido. Em lesões com mau cheiro não-infectadas o CarboFlex® pode ser deixado até 3 dias. Se a lesão estiver infectada o penso deverá ser mudado mais frequentemente.

Precauções e Observações

1. Devem ser tomadas medidas de apoio quando tal for necessário (ex. Utilização de compressão graduada em úlceras venosas de perna, ou medidas para o alívio da pressão no tratamento de úlceras de pressão).
2. Raramente têm sido reportadas irritação e/ou maceração da pele e hipergranulação.
3. Este produto é fornecido estéril. Se a embalagem primária estiver danificada não deverá ser utilizado.
4. Apenas para uma única utilização
5. Esterilizado por raios Gamma. A esterilidade está garantida a não ser que a embalagem se encontre danificada ou se deteriore antes de ser utilizada.

Conservação

Manter à temperatura ambiente, evitando a refrigeração e exposição a elevados teores de humidade.

Armazenar em local fresco e seco (10°C - 25°C)

Miscelânea

CarboFlex® está aprovado para comercialização em toda a Europa com marcação CE, em conformidade com a Diretiva 93/42/CEE do Conselho que regula os dispositivos médicos a nível europeu.

Apresentações

Apresentações	Dimensões	Unids.	REF	CNP	CDM
Penso estéril	10x10 cm	cx 10	403202	6751628	15480933
Penso estéril	15x20 cm	cx 5	403204	6751644	15480941

ConvaTec Limited,
Deeside, UK

®/™ são marcas de ConvaTec, Inc.

©2022

KVTECH PORTUGAL, Produtos Médicos Unipessoal, lda.
Avenida Duque de Loule, 106 - Piso
4,
1050-093 Lisboa, Portugal
Tel: 707 201
187
email: convatec.pt@convatec.com

Matriculada no Registo Comercial de
Lisboa