

NOMBRE COMERCIAL: NUGEL®

MARCA COMERCIAL: Systagenix

PRODUCTO ESTÉRIL: Si

METODO DE ESTERILIZACIÓN: Esterilizado por vapor

CATEGORÍA: Clase IIb. CE 0086

CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS:

COMPOSICIÓN:

NU-GEL® es un hidrogel transparente, con estructura amorfa estable evitando la dilución del hidrogel y la consecuente maceración de bordes periulcerales.

NU-GEL® contiene:

70% de agua que hidrata los tejidos desecados.

27% Agente espesante (propilenglicol).

3% Alginato sódico que absorbe y controla el exudado.

NU-GEL® no contiene látex en su composición.

Envase en acordeón de fácil manejo.

Posee aplicador para facilitar la aplicación.

Con tapa para facilitar su conservación.

ENVASADO:

Envase unitario estéril con etiquetado en el que figura:

- Denominación del artículo
- Método de esterilización utilizado
- Fecha de caducidad
- Número de lote
- Códigos EAN



CÓDIGO	MEDIDAS	PRESENTACIÓN	EMBALAJE EXTERNO
MNG415	15g	Caja de 10 Uds.	4 cajas (40 Uds)
MNG425	25g	Caja de 6 Uds.	4 cajas (24 Uds)

FINALIDAD PREVISTA:

NU-GEL® está indicado para el desbridamiento y limpieza de heridas con tejido necrótico o esfacelado, en cualquier herida, con un bajo nivel de exudado en la que se requiera un aporte adicional de humedad para alcanzar el nivel de humedad óptimo que facilite el proceso de cicatrización.

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO:

- NU-GEL® proporciona rehidratación a la herida de forma suave y eficaz para facilitar el desbridamiento autolítico, disminuyendo considerablemente la cantidad de tejido necrótico y de esfacelos.
- El alginato aumenta la capacidad de absorción del hidrogel NU-GEL® y mejora la capacidad de controlar el exudado de la herida durante un periodo de tiempo más prolongado.
- La densidad de NU-GEL® conseguida a través de los elevados porcentajes de PEG y Alginato Sódico, evita el riesgo de dilución del producto con el exudado, disminuyendo la probabilidad de maceración de los bordes.
- NU-GEL® se puede aplicar sobre la herida con una técnica sencilla, con una sola mano, gracias a su envase en forma de acordeón que, además, facilita la utilización de todo el contenido del envase.

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS:

Precauciones:

- El hidrogel NU-GEL® contiene propilenglicol el cual puede causar irritación o sensibilización en un reducido número de pacientes con sensibilidad a este componente.
Si se observa este tipo de reacciones, se deberá interrumpir el uso del hidrogel NU-GEL®.
- Si existe infección en la herida, se deberá iniciar el tratamiento antimicrobiano adecuado; el uso del hidrogel NU-GEL® podrá continuar bajo supervisión médica.

INSTRUCCIONES DE USO:

A. Aplicación en la herida

- Limpiar cuidadosamente la herida.
- Retirar la etiqueta autoadhesiva fijada al tubo, tirando de la lengüeta.
- Limpie el extremo de la cánula con un apósito antiséptico.
- Retirar el capuchón y romper la lengüeta que sella la cánula aplicadora.
- Aplique una capa gruesa (al menos 5 mm) en toda la superficie de la lesión.
- Si la herida está cavitada no es necesario rellenar la cavidad. Aplique el producto como se describe en el punto anterior.
- Para optimizar la acción humectante de NU-GEL® es recomendable la utilización sobre él de un apósito que gestione el nivel de humedad como TIELLE®.

B. Cambio y retirada del hidrogel

- NU-GEL® puede permanecer en la herida hasta tres días, siempre y cuando se utilice un apósito secundario que evite la pérdida de humedad.
- Se recomienda la limpieza de la herida con solución salina antes de una nueva aplicación.

CONSERVACIÓN:

Entre 8°C y 25°C