

# RENASYS<sup>®</sup> -F/AB con Soft Port, kits de espuma para la aplicación de terapia de presión negativa.



## Descripción

### ■ Los kits contienen:

- RENASYS<sup>®</sup> Soft Port con sistema de sellado.
- Capa protectora de órganos.
- Espuma de poliuretano (Foam).
- Film transparente.

Estos kits han sido diseñados para utilizarse con las consolas RENASYS<sup>®</sup> EZ y RENASYS<sup>®</sup> EZ PLUS de Smith & Nephew.

## Indicaciones

El kit de apósitos abdominales RENASYS<sup>®</sup>-F/AB está diseñado para utilizarlo conjuntamente con los depósitos y dispositivos RENASYS<sup>®</sup> EZ y RENASYS<sup>®</sup> EZ PLUS como sistema completo de tratamiento de tratamiento de heridas con presión negativa (NPWT) para tratar heridas abdominales.

RENASYS<sup>®</sup> -F/AB está indicado en la aplicación de la técnica de puente temporal en aberturas de pared abdominal en las que no puede practicar el cierre primario y/o son necesarias entradas abdominales repetidas.

Se ha diseñado para usarse en heridas abdominales abiertas con vísceras expuestas, incluido, entre otros el síndrome compartimental abdominal.

RENASYS<sup>®</sup> -F/AB se ha diseñado para usarse en la sección de enfermos graves del hospital (salas de traumatología, cirugía general y cirugía plástica) y debe aplicarse en el quirófano

## Contraindicaciones

- Fístulas no entéricas sin explorar.
- Osteomielitis no tratada.
- Malignidad en heridas (con excepción de cuidados paliativos para mejorar la calidad de vida).
- Cuando no se utiliza una capa protectora de órganos (CPO) para proteger estructuras y órganos vitales.
- Tejido necrótico con presencia de escaras.
- Pacientes con riesgo de hemorragias o fuga intestinal.

**No permita el contacto de la espuma con intestinos, arterias, venas, órganos o nervios expuestos.**

**Utilice la CPO siempre que use RENASYS<sup>®</sup> -F/AB.**

## Precauciones

Debe conseguirse la hemostasia antes de aplicar el apósito y deben controlarse con especial atención a los pacientes tratados con RENASYS<sup>®</sup> -F/AB por si aparecen hemorragias repentinas o incremento en el sangrado. Deben tomarse precauciones con pacientes en los siguientes casos:

- Tratamiento con anticoagulantes o inhibidores de la agregación plaquetaria.
- Pacientes con problemas de hemostasia.
- Sangrado abundante o debilidad en vasos sanguíneos u órganos.
- Malnutrición sin tratamiento.
- Pacientes con mala disposición o agresivos.

Pacientes con heridas muy próximas a vasos. sanguíneos o aponeurosis delicada.

## Composición

RENASYS <sup>®</sup> Soft Port con sistema de sellado	Silicona y polipropileno 
Capa protectora de órganos	Poliuretano 
Film transparente	
Espuma (FOAM)	








# RENASYS™-F/AB con Soft Port kits de espuma para la aplicación de terapia de presión negativa.

## Contenido del Kit









	-F/AB
Capa protectora de órganos	1 unidad de 89 cmx 56 cm
Drenaje y sistema de sellado	Sí
Film transparente	6 films de 20 cm x 30,5 cm
Espuma (FOAM) perforada	2 piezas de 43 cm x 30 cm x 2,5 cm

## Presentación

Código Producto	Descripción	Unidades / Envase	Código EAN
66800980	RENASYS™-F/AB	1	00040565125879

Certificación	Composición	Esterilidad	Conservación	Fabricante
ON nº 0297 CE nº 404394 MR2 Clase CE IIb Smith & Nephew, S.A.U ISO 9001:2008 			 12 meses  	 Smith & Nephew, Inc. 970 Lake Carillon Drive.Suite 110 St. Petersburg, FL 33716  Smith & Nephew Medical Limited Hull HU3 2BN, England UK. Distribuidor Smith & Nephew, S.A.U

## Leyenda símbolos

	No contiene látex		Productoesterilizado con óxido de etileno
	Caducidad		No reutilizar
	Manténgase en lugar seco		Temperatura de almacenamiento
	No utilizar si el envase está abierto o dañado		Representante autorizado
	Fabricante		