

	URANO VET, S.L.	Página 1 de 1	1º Ed / 14.01.2016
	FICHA TÉCNICA VEXODERM		SPC- TR001

Contenido: Matriz liofilizada de 9 × 4 cm. 1 vial de solución de hidratación.

Descripción del producto: Vexoderm® es un apósito primario estéril destinado a mejorar las alteraciones de la piel. Compuesto por una matriz liofilizada con capacidad de absorción y regulación de la hidratación, y una solución con propiedades dermoprotectoras.

Recomendaciones de uso: Se recomienda el cambio de Vexoderm® cada 7 días. En heridas necróticas o muy exudativas, revisar la herida a los 3-5 días para verificar su estado. Es muy importante mantener una correcta humedad y temperatura. La matriz puede utilizarse por ambos lados.

Instrucciones de uso: Aplicación de Vexoderm® por primera vez. **1.** Hidratar la matriz utilizando toda la solución de hidratación. Para absorber toda la solución la matriz necesita cerca de 60". **2.** Limpiar la herida utilizando Ringer Lactato o suero salino. **3.** Colocar Vexoderm directamente sobre la herida cubriendo toda la zona afectada. **4.** Cubrir con un apósito secundario (gasa parafinada o film de poliuretano transparente) para mantener la humedad. En caso necesario fijar con esparadrapo. **5.** Recubrir el apósito secundario con algodón para mantener la temperatura. **6.** Utilizar venda elástica autoadherente o venda y esparadrapo para proteger y fijar el vendaje. Cambios posteriores de Vexoderm®. Vexoderm® se retira fácilmente y no se adhiere al lecho de la herida. **A.** Retirar con cuidado el apósito. **B.** Limpiar el exudado suavemente con Ringer: Lactato o suero salino atemperado sin tocar el lecho de la herida. **C.** Repetir los pasos 1 a 6 hasta el cierre total.

Conservación: Mantener a temperatura ambiente en lugar seco.

Nº de registro zoosanitario: 03119-H

Distribuido por:

Urano Vet, S.L

Parque Empresarial Mas Blau I

Calle Garrotxa, 10

08820 El Prat de Llobregat

Barcelona- España

Nº entidad autorizada HCMR-0138

Teléfono asistencia técnica: 900 809 965

www.uranovet.com

Titular autorización de comercialización:

Artinet Innovative Therapies, S.L

Parque Tecnológico de Bizkaia 800 2ª

48160 Derio

Bizkaia- Spain

Nº entidad autorizada: HCM-0238