

PRONTOSAN® Solución 350ml

Ficha Técnica

B|BRAUN
SHARING EXPERTISE



Información Administrativa

Fabricante:	B. Braun Medical AG, Schwarzenberg Weg 73-79, 34212 Mesulgen, Alemania.
Fabricante Legal	B Braun Medical AG, Seesartzt 17, PO 6204, Sempach, Suiza.
Importación y Distribución:	B. Braun Medical Spa Av. Puerta Sur 03551, San Bernardo, Región Metropolitana, Chile.
Versión control	V1_06/2024

Descripción, composición y propiedades del dispositivo

Principio Activo	Solución de betaina 0,1%, poliaminopropil biguanida (polihexanida) 0,1% y agua purificada para el lavado, descontaminación e hidratación de heridas de 350 ml
Nombre Comercial	Prontosan® Solución
Código B Braun	400591
Descripción	<p>Las heridas crónicas de la piel aparecen recubiertas de esfacelo, tejido necrótico o biofilm, que se eliminan con dificultad retrasando así la curación de la herida. La actividad limpiadora de Prontosan® Solución permite curar las heridas eliminando dichos impedimentos.</p> <p>Las heridas agudas deben limpiarse adecuadamente porque normalmente se encuentran contaminadas con detritos y microorganismos. Estos elementos contaminantes interfieren en el proceso normal de curación de la herida dando lugar a infecciones y complicaciones.</p> <p>Gracias a la excepcional combinación de sus ingredientes; polihexanida (sustancia antimicrobiana) y la betaina (surfactante) Prontosan® Solución es idóneo para evitar la formación de biofilm y favorecer la cicatrización de las heridas.</p>
Composición del dispositivo	<p>Agua Purificada</p> <p>0.1% Betaína: efectivo tensoactivo suave, capaz de penetrar, alterar, limpiar y eliminar el biofilm de una herida.</p> <p>0.1% Polihexanida (PHMB): es un eficaz antimicrobiano de amplio espectro, activo frente a bacterias Gram negativas y positivas, hongos y levaduriformes, incluidas SARM, pseudomonas aeruginosa, etc. La PHMB no es absorbida por las células y tejidos humanos, por lo tanto, no afecta al metabolismo del cuerpo. Sin resistencias, es seguro (no citotóxico), no causa daño al nuevo tejido en crecimiento y promueve su crecimiento. La Polihexanida (PHMB), como adyuvante antimicrobiano, reduce la carga bacteriana en menos de 1 minuto</p> <p>Prontosan® Solución reduce el olor, impide que la herida se infecte, impide la formación de biofilm, reduce el dolor, su aplicación es indolora. No irrita y se tolera bien, no inhibe la granulación ni la epitelización, compatible con los materiales de sondas y catéteres.</p>

Indicaciones

Para limpieza, irrigación y humedecimiento de:

- Heridas agudas infectadas y no infectadas: heridas traumáticas (tales como laceraciones, mordeduras, cortes o heridas por aplastamiento); heridas post-operatorias
- Heridas crónicas infectadas y no infectadas, incluidas las úlceras por presión, las úlceras venosas y úlceras en pacientes diabéticos.
- Heridas térmicas y químicas: quemaduras de 1er y 2do grado; quemaduras químicas.
- Heridas post-radiación.
- Fistulas y abscesos.
- Orificios de entrada de catéteres urológicos, yubos PEG/PEJ o de drenaje.
- Piel Periestomal.
- Para la limpieza e irrigación intraoperatoria de heridas. Instilación combinada con terapia para heridas con presión negativa. Humedecimiento de apósitos y vendajes incrustados antes de retirarlos.

Modo de Uso

- Inspeccione visualmente la botella de Prontosan® Solución y comprobar si tiene daños antes de la apertura. Los frascos de Prontosan® cuentan con una protección de seguridad especial. Es una espiga, integrada en la parte inferior del tapón. Primero, se debe desenroscar la tapa, luego se debe quitar el anillo del cuello antes de volver a colocar la tapa y enroscarla firmemente. De esta forma, la espiga perfora el cierre del frasco y el producto está listo para su aplicación



- Prontosan® Solución es eficaz en 60 segundos, presentando una elevada y rápida actividad bactericida, incluso contra patógenos multirresistentes. En heridas en las que solo las bacterias planctónicas son un problema, como en heridas agudas, Prontosan® Solución puede usarse en modo irrigación o con un breve fomento. (1)
- En heridas crónicas donde se sospecha que contienen biopelícula, se recomienda aumentar el tiempo de contacto de Prontosan® Solución (extendiendo la duración del fomento), para proporcionar un efecto de desprendimiento o ablandamiento en capas más profundas, retirando posteriormente con una gasa húmeda los restos que han sido despegados. No se debe aclarar después de su uso.
- Para obtener excelentes resultados, se recomienda el uso de Prontosan® Solución para la limpiar la herida antes de iniciar el tratamiento con Prontosan® Gel o Gel X, que actúa como una barrera eficaz para reducir la contaminación microbiana.
- Cuando aplique una capa de Prontosan® Gel o Gel X utilice un apósito de cobertura, hasta el siguiente cambio de apósito
- Puede usarse las veces que sea necesario, Prontosan® Solución no genera resistencia.
- No produce dolor y ayuda a disminuir el olor.

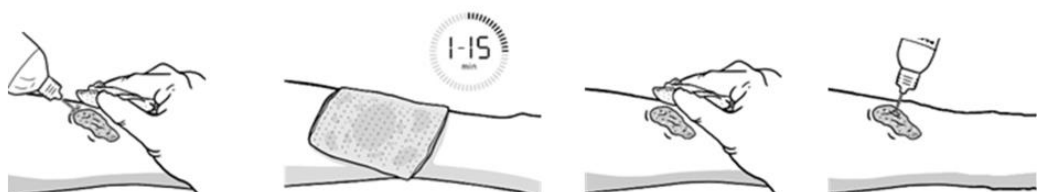
Referencia:

- Machuca J, Lopez-Rojas R, FernandezCuenca F, Pascual Á. Comparative activity of a polyhexanide-betaine solution against biofilms produced by multidrug-resistant bacteria belonging to high-risk clones. *J Hosp Infect.* 2019;103(1):e 92-e96. doi:10.1016/j.jhin.2019.04.008

Visite nuestro dossier de evidencia científica "práctica basada en la evidencia"



Tiempo de Uso



Probado dermatológicamente, no irrita y se tolera bien; indoloro, no inhibe la granulación ni epitelización.

Biocompatibilidad y
Tolerabilidad del Tejido

En casos excepcionales, al aplicar Prontosan® Solución puede producir una ligera sensación de escozor que desaparecerá en unos minutos. Prontosan® Solución puede causar reacciones alérgicas, picazón (urticaria) y sarpullido(exantema). Aunque es poco frecuente (menos de 1 de cada 10.000).

Efectos Secundarios

Si se detectan signos de una reacción alérgica, suspenda el uso del producto y busque consejo de un profesional de la salud sobre el siguiente curso de acción.

Restricciones de Uso

Embarazo y Lactancia: no existe evidencia de toxicidad mutagénica ni embrionaria asociadas a los ingredientes de este producto.

Al no existir reabsorción sistémica de pohexanidos, no es probable que se transmita a la leche materna, Debido a la falta de ensayos clínicos pertinentes y a la insuficiente experiencia clínica en embarazadas y mujeres lactantes, Prontosan® C solo debe utilizarse bajo indicación médica.

Contraindicaciones

El producto no debe utilizarse en personas sensibles o alérgicas a sus componentes.

No usar en caso de vencimiento.

Prontosan® Solución no debe utilizarse en el SNC o en las meninges, en el oído medio o interno, en los ojos.

Está contraindicado su uso en caso de cartilago hialino y en operaciones asépticas de articulaciones. Sin embargo, si Prontosan® Solución entra en contacto con cartilago aséptico, éste debe irrigarse inmediatamente con solución de Ringer sin lactato o con Solución Salina fisiológica.

No utilizar en combinación con tensioactivos aniónicos, puesto que éstos pueden alterar su conservación. Prontosan® Solución tampoco debe mezclarse con otros jabones limpiadores de heridas, pomadas, aceites o enzimas etc.

Instrucciones Seguridad
General

Solo para uso Externo.

No utilizar para infusión o inyección.

No ingerir.

No utilice frascos o envases con desperfectos.

Los envases que hayan estado en contacto con la herida deberán desecharse después de su uso.

Mantenga los envases lejos de la luz directa del sol. Mantenga el producto fuera del alcance de los niños,

IFU: si/no

Si

Proceso de esterilización

Médico estéril: Si/No

Si

Método de esterilización

Filtrado Aséptico

Condiciones de conservación y almacenamiento.

Condiciones de almacenaje	Conservar en un lugar fresco y seco a temperatura ambiente. Mantener alejado de la luz solar directa. Una vez abierto y/o usado el producto puede ser usado por 8 semanas.
Condiciones de Apertura	Prontosan® Solución es un producto preservado y una vez abierto puede ser utilizado durante 8 semanas. El envase debe cerrarse inmediatamente después de su uso para evitar contaminación del producto. Mientras se utiliza el envase, deberá protegerse la parte superior para evitar que se contamine. Se deben desechar los envases que hayan estado en contacto directo con la herida o que se hayan contaminado de otra manera.
Condiciones de transporte	Transportar alejado de la luz solar directa
Duración	3 años desde la fabricación

Seguridad en uso

Técnica: MRI, rayos X detectables	No aplica
Libre de Latex:	Si
Libre de DEHP:	Si

Embalaje y referencias

Código B Braun	Descripción	Medida	Caja de Empaque
400591	Prontosan® Solución	350ml	Caja x 10 unidad

