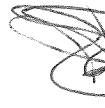


PLANILHA DE AMOSTRAS DE COBERTURAS DO PE 076/2022 PARA COMPRA DE COBERTURAS

ITEM	PRODUTO	MARCA	LICITANTE	SITUAÇÃO
3	GEL PHMB	CURATEC	LM FARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	APROVADO , APOS AVALIAÇÃO E RELATORIO EMITIDO PELA ENFERMEIRA GLEICILAINE, CONFORME RELATÓRIO ENVIADO POR E-MAIL, O ITEM SE MOSTROU SATISFATÓRIO
6,7	CURATIVO DE ESPUMA CURATIVO DE ESPUMA COM PRATA OU PHMB15X15	KORAL	KORAL PRODUTOS MEDICOS CORRELATOS E DESCARTAVEIS LTDA	REPROVAÇÃO, APOS AVALIAÇÃO E RELATORIO EMITIDO PELA ENFERMEIRA GLEICILAINE, CONFORME RELATÓRIO ENVIADO POR E-MAIL, O ITEM SE MOSTROU INSATISFATÓRIO
8		COLOPLAST	COLOPLAST DO BRASIL LTDA	APROVADO, APOS AVALIAÇÃO E RELATORIO EMITIDO PELA ENFERMEIRA GLEICILAINE, CONFORME RELATÓRIO ENVIADO POR E-MAIL, O ITEM SE MOSTROU SATISFATÓRIO

Santa Luzia, 27 de dezembro de 2022



Soraya Aparecida Ferreira
Matricula 34.807

LAUDO TÉCNICO DE AVALIAÇÃO DE PRODUTOS

Nº 06/2022

Motivo: Aquisição de produtos para tratamento de feridas no município de Santa Luzia – MG

Produto testado: Espuma de poliuretano com silicone e prata

Tamanho: 15cmx15cm

Marca: Biatain

Empresa responsável: Coloplast

Serviço em que foi realizado o teste: Serviço de Atenção Domiciliar

Período de teste: 05/12/2022 a 12/12/2022

CRITÉRIOS DE AVALIAÇÃO

Os parâmetros de avaliação se basearam no algoritmo TIME, ferramenta que estabelece o tratamento das feridas de forma sistematizada, tendo como foco quatro parâmetros de avaliação/intervenção, o “Tecido (Tissue)”, manejo da “Inflamação X Infecção (Inflammation X Infection)”, o controle da “Umidade (Moisture)” e a integridade das “Bordas (Edges)” (COLARES et al., 2019).

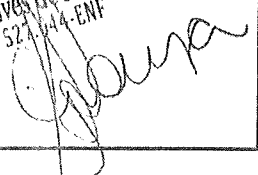
Sendo assim, os critérios esperados para a cobertura em teste são:

1. Realizar desbridamento autolítico na presença de tecidos desvitalizados e promover condições favoráveis a manutenção do tecido de granulação e angiogênese.
2. Controle de odor.
3. Manejo de grande quantidade de exsudato evitando maceração de bordas.
4. Promoção de maior conforto à paciente.
5. Remoção atraumática mantendo a integridade da cobertura

DESCRIÇÃO DO USO

O produto foi aplicado em uma lesão crônica de etiologia venosa em MIE em uma paciente do sexo feminino. O tratamento foi realizado por profissional enfermeira adotando-se técnica estéril. Em cada troca de curativo a lesão e pele perilesão foram higienizadas com soro fisiológico 0,9%. No leito da lesão aplicou-se o soro em jato e na pele a limpeza foi realizada com gaze estéril. As trocas foram realizadas 03 vezes durante o período de 01 semana. Como cobertura secundária utilizou-se compressas estéreis e ataduras de crepom. Concomitante ao uso da espuma Biatain Ag foi realizado terapia compressiva através de bandagem elástica, além de orientações de cuidados à paciente, como repouso e elevação de membros inferiores. As trocas foram registradas através de fotografias conforme autorizado pela paciente a fim de realizar comparações durante o período de tratamento. Além da percepção da profissional foi também questionado à paciente sobre sua satisfação com o uso do produto para avaliação do critério “conforto”.

Glendiane Alves de Souza
COREN-MG 527.444-ENF



RESULTADOS

Quanto aos critérios avaliados percebeu-se:

1. Realizar desbridamento autolítico na presença de tecidos desvitalizados e promover condições favoráveis a manutenção do tecido de granulação e angiogênese. **APROVADO**

No início do tratamento a lesão não apresentava tecido desvitalizado, portanto a avaliação se baseou na capacidade da cobertura em manter o tecido de granulação saudável até o final do período de teste.

2. Controle de odor: **APROVADO**
3. Manejo de grande quantidade de exsudato evitando maceração de bordas: **APROVADO COM RESSALVAS**

A cobertura não foi capaz de impedir o extravasamento do exsudato para as ataduras e bandagem compressiva, no entanto a cobertura foi capaz de manter as bordas íntegras, sem macerações.

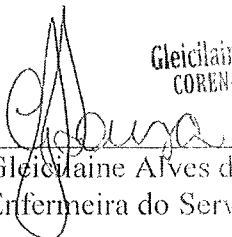
4. Promoção de maior conforto à paciente: **APROVADO**
5. Remoção atraumática mantendo a integridade da cobertura: **APROVADO**

Embora o Biatain Ag apresentasse aderência ao leito da lesão, foi possível retirá-lo de forma atraumática. À retirada, a placa não sofreu dano, evitando assim a presença de resíduos da cobertura no leito da lesão.

CONCLUSÃO

Apesar dos bons resultados quanto ao desbridamento, manejo do exsudato e remoção atraumática, ao se levar em consideração o conforto e controle do odor considera-se a espuma **Biatain AG APROVADA** no presente teste.

Santa Luzia, 16 de dezembro de 2022


Gleiciaine Alves de Souza
COREN-MG 527.044-ENF

Gleiciaine Alves de Souza
Enfermeira do Serviço de Atenção Domiciliar

REFERÊNCIA

COLARES, Matheus Pierson Colares; et al. Cicatrização e tratamento de feridas: a interface do conhecimento à prática do enfermeiro. **Enferm. Foco**, 2019; 10 (3): 52-58.

LAUDO TÉCNICO DE AVALIAÇÃO DE PRODUTOS

Nº 07/2022

Motivo: Aquisição de produtos para tratamento de feridas no município de Santa Luzia – MG

Produto testado: Espuma de poliuretano com silicone e prata

Tamanho: 10x10cm

Marca: Koral

Serviço em que foi realizado o teste: Serviço de Atenção Domiciliar

Período de teste: 14/12/2022 a 16/12/2022

CRITÉRIOS DE AVALIAÇÃO

Os parâmetros de avaliação se basearam no algoritmo TIME, ferramenta que estabelece o tratamento das feridas de forma sistematizada, tendo como foco quatro parâmetros de avaliação/intervenção, o “Tecido (Tissue)”, manejo da “Inflamação X Infecção (Inflammation X Infection)”, o controle da “Umidade (Moisture)” e a integridade das “Bordas (Edges)” (COLARES et al., 2019).

Sendo assim, os critérios esperados para a cobertura em teste são:

1. Realizar desbridamento autolítico na presença de tecidos desvitalizados e promover condições favoráveis a manutenção do tecido de granulação e angiogênese.
2. Controle de odor.
3. Manejo de grande quantidade de exsudato evitando maceração de bordas.
4. Promoção de maior conforto à paciente.
5. Remoção atraumática mantendo a integridade da cobertura

DESCRIÇÃO DO USO

O produto foi aplicado em uma lesão crônica de etiologia venosa em MIE em uma paciente do sexo feminino. O tratamento foi realizado por profissional enfermeira adotando-se técnica estéril. Em cada troca de curativo a lesão e pele perilesão foram higienizadas com soro fisiológico 0,9%. No leito da lesão aplicou-se o soro em jato e na pele a limpeza foi realizada com gaze estéril. Devido à extensão da lesão foi necessário utilizar em cada troca 04 placas, respeitando-se a área de no mínimo 02 centímetros além das bordas da lesão. Devido ao quantitativo enviado pela empresa, somente foi possível realizar 01 troca de curativo, sendo a avaliação realizada 02 dias depois. Como cobertura secundária utilizou-se compressas estéreis e ataduras de crepom. Concomitante ao uso da espuma foi realizado terapia compressiva através de bandagem elástica, além de orientações de cuidados à paciente, como repouso e elevação de membros inferiores. As trocas foram registradas através de fotografias conforme autorizado pela paciente a fim de realizar comparações durante o período de tratamento. Além da percepção da profissional foi também questionado à paciente sobre sua satisfação com o uso do produto para avaliação do critério “conforto”.

RESULTADOS

Quanto aos critérios avaliados percebeu-se:

1. Realizar desbridamento autolítico na presença de tecidos desvitalizados e promover condições favoráveis a manutenção do tecido de granulação e angiogênese. **APROVADO**

No início do tratamento a lesão não apresentava tecido desvitalizado, portanto este item foi avaliado levando-se em consideração a capacidade da cobertura em manter o tecido de granulação saudável.

2. Controle de odor: **REPROVADO**

Após dois dias do início do uso era possível perceber o odor antes da retirada das ataduras.

3. Manejo de grande quantidade de exsudato evitando maceração de bordas: **APROVADO**

Durante o período de teste houve extravasamento de moderada quantidade de exsudato para além da bandagem compressiva, no entanto as bordas mantiveram-se íntegras, sem macerações.

4. Promoção de maior conforto à paciente: **REPROVADO**

A paciente referiu desconforto devido a presença de odor, além disso não relatou ter percebido maior conforto se comparado com o período anterior ao uso da espuma em teste.


5. Remoção atraumática mantendo a integridade da cobertura: **REPROVADO**

No momento da retirada da cobertura, foi possível perceber a presença de resíduos de silicone no leito da lesão.

CONCLUSÃO

Baseando-se nos resultados obtidos nesta avaliação, considera-se a espuma de poliuretano da marca Koral **REPROVADA** no presente teste.

Santa Luzia, 18 de dezembro de 2022



Gleicilaine Alves de Souza
COREN-MG-527.044-ENF

Gleicilaine Alves de Souza
Enfermeira do Serviço de Atenção Domiciliar

REFERÊNCIA

COLARES, Matheus Pierson Colares; et al. Cicatrização e tratamento de feridas: a interface do conhecimento à prática do enfermeiro. **Enferm. Foco**, 2019; 10 (3): 52-58.

LAUDO TÉCNICO DE AVALIAÇÃO DE PRODUTOS

Nº 08/2022

Motivo: Aquisição de produtos para tratamento de feridas no município de Santa Luzia – MG

Produto testado: Gel com 0,1% de PHMB (desbridador e antimicrobiano)

Tamanho: 100ml

Marca: Curatec

Serviço em que foi realizado o teste: Serviço de Atenção Domiciliar

Período de teste: 05/12/2022 a 20/12/2022

CRITÉRIOS DE AVALIAÇÃO

Baseando-se nas indicações de uso do gel com PHMB, segundo sua ficha técnica; e utilizando-se como referência bibliográfica estudos que avaliam os resultados do uso do produto testado, foram estabelecidos como critérios de avaliação:

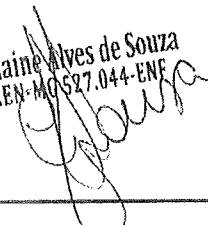
1. Promoção/auxílio do processo de cicatrização, o que demonstra efetividade de prevenção/tratamento de biofilme;
2. Controle de infecção local.

(ALVES; et al., 2021)

DESCRIÇÃO DO USO

O produto foi aplicado nas seguintes situações:

- Associado a alginato de cálcio com prata em lesão por pressão não classificável em região trocantérica direita de uma paciente idosa, acamada, com lesão de evolução há 02 meses, medindo 10x08cm, 02cm de profundidade, bordas regulares, 100% do leito coberto por necrose, odor moderado, exsudato seroso em pequena quantidade. Foi observada ação do produto durante 11 dias. A cada troca de curativo a lesão era higienizada abundantemente com solução fisiológica 0,9% em jato, após limpeza e hidratação da pele periferida o gel com PHMB era aplicado no leito da lesão e a cavidade preenchida com alginato de cálcio com prata. Foi realizado curativo oclusivo com compressa estéril e filme transparente de poliuretano. Durante o período de teste foram realizadas quatro trocas de curativo. Na última avaliação realizada antes deste laudo a lesão apresentava umidade adequada no leito e já havia sido realizado desbridamento autolítico de aproximadamente 20% do tecido desvitalizado. Não houve surgimento de sinais ou sintomas de infecção durante o uso do produto.

Gleiciaine Alves de Souza
COREN-MG 27.044-ENE




- Associado a alginato de cálcio com prata em úlcera vascular mista em MIE em uma paciente idosa, lesão com evolução há aproximadamente 02 anos (SIC), medindo 04x09cm, rasa, 100% do leito coberto por tecido desvitalizado, odor moderado, exsudato purulento em moderada quantidade. Foi observada ação do produto durante 08 dias. A cada troca de curativo a lesão era higienizada abundantemente com solução fisiológica 0,9% em jato, após limpeza da pele periferida, a mesma era protegida com spray de barreira cutânea. O alginato de cálcio com prata era aplicado por cima do gel com PHMB e realizado curativo oclusivo com compressa estéril e atadura. Durante o período de teste foram realizadas 03 trocas de curativos. Na última avaliação foi possível perceber a redução de área lesionada apresentando as dimensões 03x07cm. Houve controle de odor e a paciente referiu melhora do quadro algico. O tecido desvitalizado foi desbridado de forma autolítica, restando apenas 50% de esfacelo no leito da lesão ao final do período de teste.

RESULTADOS

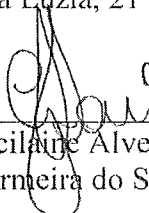
Quanto aos critérios avaliados percebeu-se:

1. Promoção/auxílio do processo de cicatrização, o que demonstra efetividade de prevenção/tratamento de biofilme: **APROVADO**
2. Controle de infecção local: **APROVADO**

CONCLUSÃO

Baseando-se nos resultados obtidos nesta avaliação considera-se o gel com PHMB Curatec **APROVADO** no presente teste. Ressalta-se que, uma vez que este produto apresenta-se em forma de gel, o mesmo é classificado com adjuvante e, portanto, necessita de associação à outra cobertura.

Santa Luzia, 21 de dezembro de 2022


Gleicilaine Alves de Souza
COREN-MG 527.044-ENF

Gleicilaine Alves de Souza
Enfermeira do Serviço de Atenção Domiciliar

REFERÊNCIAS

CUTIMED; Descritivo cobertura antimicrobiana Sorbact.

ALVES, Isabella Lino de Miranda.; et al. A efetividade da Polihexanida (PHMB) na cicatrização de lesões por pressão: um estudo preliminar. **Revista Feridas**, 2018, 06 (30) 1008-1014.

PLANILHA DE AMOSTRAS DE COBERTURAS DO PE 076/2022 PARA COMPRA DE COBERTURAS

ITEM	PRODUTO	MARCA	LICITANTE	SITUAÇÃO
2	HIDROGEL	VITA MEDICAL	VITAMEDICAL MATERIAL HOSPITALAR	REPROVADO, APÓS AVALIAÇÃO E RELATÓRIO EMITIDO PELA ENFERMEIRA GLEICILAINE, CONFORME RELATÓRIO ENVIADO POR E-MAIL, O ITEM SE MOSTROU INSATISFATÓRIO

Santa Luzia, 28 de dezembro de 2022



Sorala Aparecida Ferreira
Matricula 34.807

LAUDO TÉCNICO DE AVALIAÇÃO DE PRODUTOS

Nº 09/2022

Motivo: Aquisição de produtos para tratamento de feridas no município de Santa Luzia – MG

Produto testado: Curativo Hidrogel Amorfo Caregel

Tamanho: 30gr

Marca: Vita Medical

Serviço em que foi realizado o teste: Serviço de Atenção Domiciliar

Período de teste: 16/12/2022 a 26/12/2022

CRITÉRIOS DE AVALIAÇÃO

Baseando-se nas indicações de uso do hidrogel amorfo Vita Medical segundo sua ficha técnica e utilizando-se como referência bibliográfica estudos que descrevem a indicação deste tipo de produto e orienta a escolha do curativo adequado, foram estabelecidos como critérios de avaliação:

1. Capacidade de amolecer e remover crostas e tecido desvitalizado através de desbridamento autolítico;
2. Manutenção do meio úmido, promovendo/mantendo a hidratação do leito;
3. Capacidade de estimular a cicatrização promovendo a formação de tecido viável.

(FRANCO e GONÇALVES, 2008; SANTOS; et al., 2011)

DESCRIÇÃO DO USO

O produto foi aplicado por profissional enfermeira nas seguintes situações:

- Associado a alginato de cálcio em lesão de pé diabético, com evolução há 04 meses, esta lesão foi ocasionada por complicação de ferida operatória de amputação de hálux direito. No início do tratamento a lesão apresentava aproximadamente 70% do leito coberto por tecido desvitalizado, odor moderado, exsudato seroso em pequena quantidade. Os curativos foram realizados sob técnica estéril, os períodos entre as trocas eram de 72 horas. Foi realizada limpeza do leito com solução fisiológica 0,9% em jato e após a aplicação das coberturas, era realizada oclusão com gaze estéril e atadura. Em todas as trocas durante o período de teste foi possível perceber ressecamento do curativo, o tecido desvitalizado somente foi removido mecanicamente, não se observou desbridamento autolítico, uma vez que o leito da lesão não permaneceu úmido.
- Associado a alginato de cálcio com prata em lesão por pressão sacral, não classificável, coberta 100% por tecido desvitalizado com evolução há 01 mês (SIC), medindo 12cm comprimento e

Gleiciaine Alves de Souza
COREN-MG 527.044-ENK



09cm de largura, odor moderado, exsudato em pequena quantidade. Foi observada ação do produto durante 09 dias. A cada troca de curativo a lesão era higienizada abundantemente com solução fisiológica 0,9% em jato, foi realizado escarificação da placa necrótica a fim de promover ambiente favorável a melhor ação do produto. O alginato de cálcio com prata era aplicado por cima do hidrogel e realizado curativo oclusivo com compressa estéril. Durante o período de teste foram realizadas 03 trocas de curativos. Não foi observado desbridamento autolítico, a porção de tecido desvitalizado removida durante o teste se deu apenas de forma mecânica.

RESULTADOS


Quanto aos critérios avaliados percebeu-se:

1. Capacidade de amolecer e remover crostas e tecido desvitalizado através de desbridamento autolítico: **REPROVADO.**
2. Manutenção do meio úmido, promovendo/mantendo a hidratação do leito: **REPROVADO.**
3. Capacidade de estimular a cicatrização promovendo a formação de tecido viável: **REPROVADO.**

CONCLUSÃO

Baseando-se nos resultados obtidos nesta avaliação, considera-se o Hidrogel Amorfo Vita Medical **REPROVADO** no presente teste.

Santa Luzia, 27 de dezembro de 2022


Gleicilaine Alves de Souza
COREN-MG 527.044-ENF
Gleicilaine Alves de Souza
Enfermeira do Serviço de Atenção Domiciliar

REFERÊNCIAS

FRANCO, Diogo e GONÇALVES, Luiz Fernando. Feridas cutâneas: a escolha do curativo adequado. Revista do Colégio Brasileiro de Cirurgiões [online]. 2008, v. 35, n. 3, pp. 203-206. Disponível em: <https://doi.org/10.1590/S0100-69912008000300013>.

SANTOS, Joseane Brandão dos.; et al. Avaliação e tratamento de feridas. Orientações aos profissionais de saúde. Hospital de Clínicas, Porto Alegre – RS, 2011.

VITA MEDICAL; Ficha Técnica Caregel.