

Lyof foam® Max T



MEDICAZIONE ASSORBENTE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CON TAGLIO A T

DESCRIZIONE

Medicazione assorbente e pretagliata in schiuma di poliuretano con taglio a T per tracheotomia

DESTINAZIONE D'USO

Lyof foam Max T è particolarmente adatto alla medicazione di tracheostomie e alla protezione della cute nei siti di inserzione delle cannule moderatamente essudanti.

COMPOSIZIONE

La composizione di Lyofoam Max T è la seguente



1) Film esterno in poliuretano permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi e ai batteri

2) Strato intermedio di laminazione

3) Tampone assorbente e flessibile in schiuma di poliuretano a celle aperte ad assorbimento verticale con taglio a T

MECCANISMO D'AZIONE E INDICAZIONI D'USO

- Lyofoam Max T è indicato per la protezione della cute nei siti tracheostomici
- Lyofoam Max T è indicato per la protezione della cute nei siti di inserzione di cannule
- Lyofoam Max T è indicato per livelli di essudato moderati

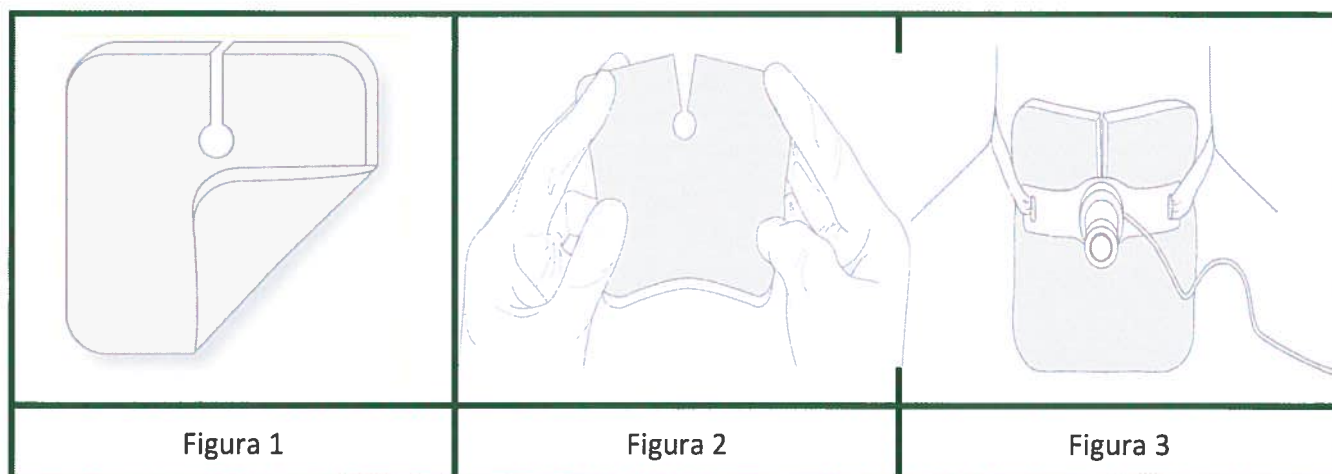
BENEFICI

Prodotto:

- Il film di poliuretano esterno impedisce la fuoriuscita di liquidi
- Può essere lasciato in sede per più giorni (fino a 7) in relazione allo stato della ferita e della cute perilesionale.
- Flessibile
- Conformabile

MODALITA' D'USO

- Pulire la ferita secondo le abituali procedure
- Lasciare asciugare la cute perilesionale.
- Aprire la confezione e rimuovere la carta di protezione. La rimozione corretta della pellicola consente un'applicazione sterile.
- Applicare il lato in schiuma di poliuretano bianca a contatto con la cute (Figura 1)
- Inserire il tubo/cannula tracheostomica nell'apposito taglio a T pre costituito. Non tendere la medicazione. (Figura 2)
- Fissare la medicazione al collo del paziente (Figura 3)
- Durante la rimozione, sollevare delicatamente un lato e lentamente rimuovere la medicazione.



CONTROINDICAZIONI/PRECAUZIONI D'IMPIEGO

- Per uso esterno.
- **Non utilizzare film o altre medicazioni secondarie occlusive in quanto potrebbero ridurre l'efficacia di Lyofoam Max T.**
- In caso di ferite infette è consigliato l'utilizzo sotto controllo medico.
- In caso di sensibilizzazione della zona trattata o segni clinici di infezione, consultare il personale sanitario.
- Non usare Lyofoam insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o il perossido di idrogeno (acqua ossigenata).

- Non utilizzare in pazienti sensibili ai componenti. Il prodotto é generalmente ben tollerato. Nessuna interazione rilevata con altre sostanze

CARATTERISTICHE TECNICHE

Peso: 600 g/m²;

Spessore: 5,2 mm;

Test	Risultato	Metodica applicata
Permeabilità al vapore acqueo:(MVTR) a 24h	12,7/10cm ² /24h <i>pari a 12.700 g/m²/24h</i>	EN 13726 -1 3.3
Permeabilità al vapore acqueo:(MVTR) a 72h	11,5 g/10cm ² /72h <i>pari a</i> <i>pari a 11.500 g/m²/72h</i>	EN 13726 -1
Assorbimento a 24h:	7,3 g/10cm ² /24h <i>pari a 7.300 g/m²/24h</i>	EN 13726 – 1
Assorbimento a 72h:	6,0 g/10cm ² /72h <i>pari a 6.000 g/m²/72h</i>	EN 13726 – 1 3.3
Capacità di gestione dei fluidi a 24h	20,3 g/10cm ² /24h <i>pari a 20.300 g/m²/24h</i>	EN 13726 – 1
Capacità di gestione dei fluidi a 72h	34,4 g/10cm ² /72h <i>pari a 34.400 g/m²/24h</i>	EN 13726 – 1 3.3
Assorbimento con compressione 40mm-Hg a 24h	3.447 g/m ² /24h <i>(7 g/g di medicazione)</i>	Metodo interno MHC secondo EN 13726 - 1
Assorbimento con compressione 40mm-Hg a 72h	3.669 g/m ² /72h	Metodo interno MHC secondo EN 13726 - 1
Resistenza alla penetrazione* di virus e batteri <i>* micro organismi di dimensioni superiori a</i>	Approvato	EN 13795-4, ASTM F1671

25nm

Il prodotto e il confezionamento sono Latex Free

STERILITA'

- Sterilizzato a raggi gamma.
- La sterilità della confezione individuale è garantita per cinque anni a condizione che questa sia integra, cioè non sia aperta o danneggiata. .

ETICHETTATURA

E' un dispositivo medico conforme alla direttiva CEE 93/42

FABBRICANTE

Prodotto in Gran Bretagna da Mölnlycke Health Care AB, Goteborg (Svezia)

CERTIFICAZIONI AMBIENTALI E DI QUALITÀ

Marcatura CE – Dir. CEE 93/42 e successive modifiche.

Prodotto certificato CE Classe I - Sterile

CONSERVAZIONE E VALIDITA'

Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc.

Il periodo di validità per i prodotti sterili è di tre anni a decorrere dalla data di produzione, purché il prodotto sia correttamente conservato nella confezione originale.

Codice CND

Codice Repertorio

M040203

588445/R

ASSORTIMENTO E CONFEZIONAMENTO

Lyof foam T è confezionato sterile in busta singola

Codice	Dimensione totale (cm)	Pezzi /dispenser	Pezzi/confezione
603207	9x9	10	60

MÖLNLYCKE HEALTH CARE s.r.l.

MARISA GROSSI
Wound Care Business Director



Medicazione altamente assorbente in schiuma di poliuretano per la gestione delle tracheostomie

Lyof foam Max T è una medicazione tracheostomica, morbida, che assorbe essudati / secrezioni e fornisce protezione alla cute circostante.

Film esterno in poliuretano

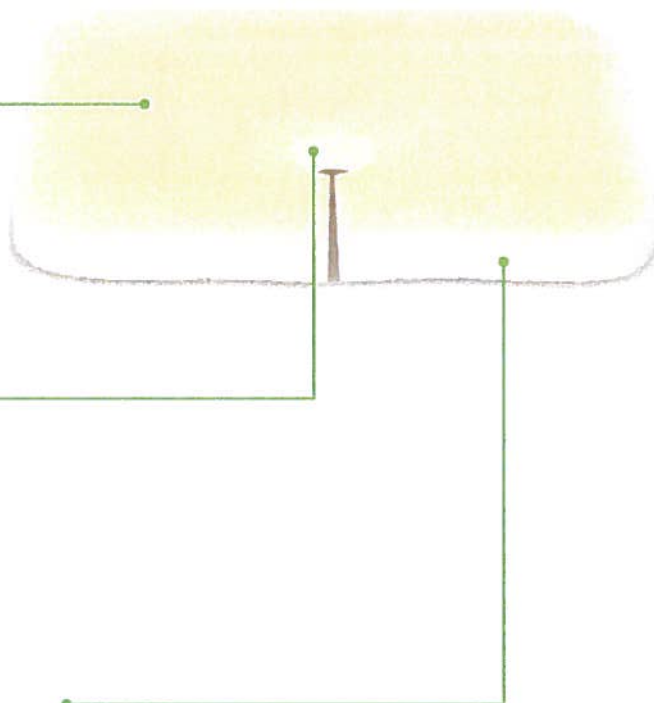
- Permeabile al vapore acqueo
- Impermeabile ai liquidi e ai batteri
- Superato test di penetrazione virale
- Superato test di resistenza batterica in ambiente umido

Foro di apertura

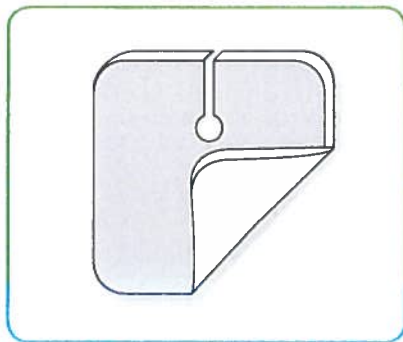
- Posizionato a un terzo dal bordo della medicazione
- Gestione ottimale intorno alla cannula tracheostomica.

Schiuma di poliuretano idrofila

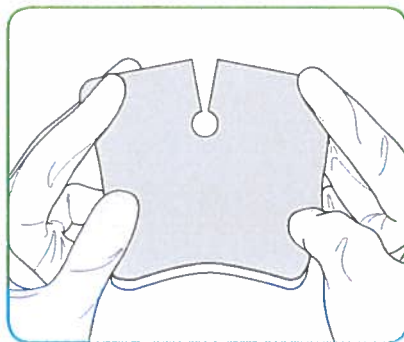
- Elevata capacità di assorbimento e di ritenzione dei liquidi
- Non adesiva
- Morbida, conformabile e facile da applicare e da rimuovere



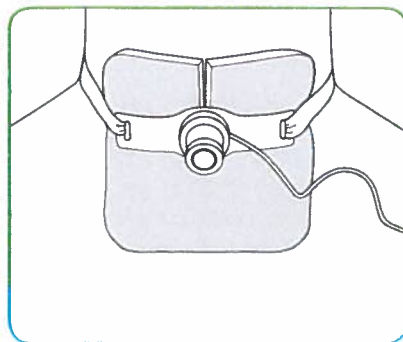
Modalità di utilizzo di Lyofoam Max T



Pulire la cute circostante la cannula tracheostomica secondo le normali procedure. Asciugare accuratamente la zona, prima di applicare Lyofoam Max T.



Posizionare Lyofoam Max T con il foro pre-tagliato intorno alla cannula, con il lato in schiuma bianca rivolto verso il collo del paziente.



Qualora fosse necessario fissare la medicazione, utilizzare un nastro adesivo, solo intorno ai bordi di Lyofoam Max T.

146920

Aree di utilizzo

Lyofoam Max T è studiato per conformarsi intorno ai tubi tracheostomici, al fine di consentire l'assorbimento di essudati e secrezioni e per la protezione della cute circostante.

Frequenze di cambio

Lyofoam Max T deve essere cambiata in base alle procedure cliniche locali, o quando la medicazione è satura.

Benefici di Lyofoam Max T

- Elevata capacità di assorbenza e di ritenzione dei fluidi
- Riduce i rischi di macerazione, minor rischio di fuoriuscite di liquidi/secrezioni
- Il film esterno impermeabile agisce come barriera alla penetrazione di virus e batteri
- Protegge la cute intorno alla cannula tracheostomica
- Facile da applicare e da rimuovere
- Soffice e conformabile
- Confortevole per i pazienti
- Basso rischio di reazioni allergiche

Lyofoam Max T è confezionato sterile in busta singola

Articolo	Misura cm	Pezzi dispenser.	Pezzi cartone
603207	9 x 9	10	60



www.molnlycke.com

Molnlycke Health Care S r.l.
Via Marsala 40/C - I - 21013 Gallarate (VA)
Tel. +39 0331 714011
Fax +39 0331 701748
www.molnlycke.com

MÖLNLYCKE HEALTH CARE AB
MAIUSA GROSS
Wound Care Business Director

MÖLNLYCKE
HEALTH CARE

Il logo e il nome commerciale Molnlycke Health Care, Safetac® e Lyofoam® Max T sono marchi registrati di Molnlycke Health Care AB