

Baxter

SCHEMA TECNICA

TissuFleece E

Nome e Codice Prodotto

Tissufleece E 3,6 x 1,8 cm (20pz)	B2240700999999
Tissufleece E 7 x 3 cm (5pz)	B2240500999999
Tissufleece E 9 x 7 cm (5pz)	B2240300999999
Tissufleece E 12 x 9 cm (5pz)	B2240100999999

Descrizione e Caratteristiche Tecniche

Falda di collagene nativo di origine equina. 1 cm² contiene 2,8 mg di fibrille di collagene.

Indicazioni/Istruzioni per l'uso

- Per il trattamento di ferite e come agente emostatico nelle emorragie venose, capillari, ampie e diffuse di organi parenchimatosi, ad esempio polmone, fegato, milza, rene e prostata
- In combinazione con colla di fibrina, per l'incollamento e la stabilizzazione di suture a rischio, ad esempio nella chirurgia cardiaca e vascolare.
- Per favorire l'emostasi dopo estrazioni dentarie.
- In caso di ulcus cruris, come temporanea sostituzione cutanea per una copertura indolore.
- Per la protezione di letti di resezione cutanea del donatore
- Per la temporanea protezione di ustioni di 2° e 3° grado.
- Per il ripristino di difetti ossei e per favorire l'emostasi dopo resezione di spongiosa o di altri interventi ortopedici.

Materiali

Falda di collagene nativo di origine equina. 1 cm² contiene 2,8 mg di fibrille di collagene.

Dimensioni

Tissufleece E 3,6 x 1,8 cm
Tissufleece E 7 x 3 cm
Tissufleece E 9 x 7 cm
Tissufleece E 12 x 9 cm

Avvertenze

Il prodotto non deve essere usato in pazienti con ipersensibilità verso sostanze di origine equina. L'applicazione su aree di infezione rappresenta sempre una possibile controindicazione. Non esistono dati a disposizione circa l'uso del prodotto in gravidanza e durante l'allattamento, pertanto durante questi periodi l'eventuale impiego del prodotto deve essere preceduto da una attenta valutazione della reale necessità.

Agenti antisettici rilascianti cloro, nonché tannini e caustici non devono essere usati in combinazione con il collagene.

Confezionamento

Confezionato in singole confezioni sterili.

Marchio CE e Classe CE

CE 1275 Classe III

Sterilizzazione

Il prodotto è sterilizzato con ossido di etilene. Dopo l'apertura della singola confezione sterile, non ristilizzare il contenuto, ma eliminare il prodotto non utilizzato.

Validità

54 mesi

Monouso

Il prodotto è monouso. Non risterilizzare.

Officina di produzione

Resorba Wundversorgung GmbH & Co. KG
Am Flachmoor 16 D-90475 Nuremberg

Distributore per l'Italia
Baxter S.p.A

Data: febbraio 2011
Rev. N.4