

**Nome commerciale del prodotto:** **AQUACEL™ Ag Extra™** CND M04040802

**RDM** 645328 - 645327 - 645252

**Descrizione del prodotto:**

Medicazione in Tecnologia Hydrofiber®, composta da carbossimetilcellulosa sodica (NaCMC) pura in fibre gelificanti con l'1,2% in peso di ioni argento. Grazie alla Tecnologia Hydrofiber® **AQUACEL™ Ag Extra™** interagisce con l'essudato della lesione formando istantaneamente un soffice gel che mantiene l'ambiente umido e non rilascia l'essudato assorbito. La presenza di argento ionico garantisce un'attività antimicrobica ad ampio spettro, rapida e duratura, senza risultare citotossica ed irritante. Le fibre rinforzanti garantiscono struttura alla medicazione, quando gelificata, e resistenza alla rimozione.

**Indicazioni:**

Questa formulazione ipoallergenica, priva di attività farmacologica, trova applicazione in tutti i casi di trattamento delle lesioni essudanti infette e a rischio d'infezione, sia piane sia cavarie, quali:

Ulcere degli arti inferiori - Piaghe da decubito

Ustioni di 1° e 2° grado - Zone di prelievo cutaneo per trapianti

Ferite superficiali ed abrasioni

Ferite chirurgiche o traumatiche che riparano per seconda intenzione

**Modalità d'uso:**

Applicare sulla lesione e coprire con una medicazione secondaria. Rimuovere quando la medicazione è saturata di essudato o quando una corretta pratica clinica richieda il cambio. La medicazione può comunque essere lasciata in situ fino a 7 giorni.

Nel trattamento di alcune tipologie di lesioni (es. ustione a spessore parziale, siti di prelievo cutaneo) la medicazione può essere lasciata in situ fino a completa riparazione tissutale, senza ulteriori cambi, e comunque fino ad un massimo di 14 giorni consecutivi.

**Composizione chimico-fisica:**

Medicazione sterile contenente la Tecnologia Hydrofiber® composta da soffici fibre idrocolloidali di carbossimetilcellulosa sodica pura con ioni argento (1,2% in peso) sotto forma di compressa piana o tampone. **AQUACEL™ Ag Extra™** è arricchita di fibre rinforzanti in **lyocell medicale** che grazie alla particolare tramatura, forniscono struttura e grande resistenza alla medicazione gelificata soprattutto in fase di rimozione, limitando il deposito di residui sul fondo di lesione al cambio medicazione.

**Latex Free**

**Metodo di sterilizzazione:** sterilizzato a raggi gamma a non meno di 25 kGray pari a 2,5 Mrads

**Modalità di conservazione:** conservare in luogo fresco ed asciutto

**Validità in anni:** 5

**Tempo massimo di permanenza in situ:** 7 giorni / 14 giorni per ustioni a spessore parziale o siti di prelievi cutanei

**Classe CE:** III

**CE** 0086

**Identificativo e sede Stabilimento di produzione:**

Prodotto per conto di ConvaTec Ltd. – 1<sup>st</sup> AVE DEESIDE Industrial Park Flintshire CH5 – 2NU – U.K..

**Codici disponibili e modalità di presentazione / confezionamento**

Codice	Misure	Unità per confezione	Codifica ISO
420675	5 X 5 cm	10 medicazioni	
420676	10 X 10 cm	10 medicazioni	09.21.12.003
420678	15 X 15 cm	5 medicazioni	
420679	20 X 30 cm	5 medicazioni	

Edizione	Data	Natura della modifica	Compilato
02A	26/08/08	Variazione ragione sociale	AQ
01A	20/10/00	Prima edizione	SAM

<b>Caratteristiche fisiche</b>	
Capacità di assorbimento (g/cm <sup>2</sup> )	0.24
Permeabilità al vapore	<b>Medicazione non occlusiva</b>
Ritenzione (g/cm <sup>2</sup> )	0.19 alla pressione di 40 mmHg
Resistenza alla trazione a medicazione bagnata (n/cm)*^	5.2
Resistenza alla trazione a medicazione asciutta (n/cm)*^	20.4
Contenuto Argento Ionico: % in peso	1,2%