

ALLEVYN[®] PLUS CAVITY

DESCRIZIONE	Medicazione idroattiva sterile altamente assorbente.
DESTINAZIONE D'USO	Allevyn Plus Cavity è una medicazione per il trattamento di ferite profonde che guariscono per seconda intenzione, come: <ul style="list-style-type: none"> - ulcere da pressione di 3 e 4 grado - ulcere venose profonde degli arti inferiori - ascessi cavitari - escissioni (per es. fistole o melanomi) - deiscenze post-operatorie.
STRUTTURA	Medicazione autoaderente in poliuretano, monostrato, non aderente al fondo della ferita.
COMPOSIZIONE	Strato di schiuma di poliuretano e poliacrilato con elementi super-assorbenti in poliacrilato.
CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO	Non aderisce alla ferita e la deterge. Mantiene un ambiente umido nella ferita, che favorisce il processo fisiologico di guarigione. Permeabile all'ossigeno e al vapore acqueo. Leggermente aderente; può essere modellato. Capacità di assorbimento molto elevata, i fluidi vengono trattenuti quasi completamente nella medicazione, anche sotto compressione. Buona stabilità del materiale, non lascia residui di gel nella ferita, Stabilizza la temperatura della ferita. Flessibile, facile da rimuovere, facile da tagliare nella forma desiderata.
MVTR	300 g/m ² /24h a 37 °C (minimo)
ADESIVITÀ	Il prodotto non è adesivo
STERILIZZAZIONE	Raggi gamma, secondo metodo validato
ASSORBIMENTO	435 g/100 cm ² /24h (43.500g/m ² /24h)
ASSORBIMENTO SOTTO COMPRESSIONE	412 g/100 cm ²
MODALITÀ DI CONSERVAZIONE	Conservare in luogo asciutto con temperatura inferiore a 25°C
VALIDITÀ	3 anni dalla data di sterilizzazione.
PRESENZA/ASSENZA DI LATTICE	Il prodotto NON contiene resine e gomme naturali (lattice) che rappresentino un potenziale allergenico.
PERMANENZA IN SEDE	In relazione al livello di essudato. La medicazione deve essere cambiata quando la medicazione secondaria si satura. L'intervallo fra due cambi successivi può variare da uno a più giorni. Deve comunque essere garantito un cambio a settimana.
MARCATURA CE	Prodotto conforme alla direttiva 93/42/CEE Dispositivo medico di classe II b
STANDARD APPLICATI	EN ISO 9001 ; BS EN ISO 10993; EN 980; EN 552; EN 556; ISO 13485; EN ISO 14971; EN ISO 780; EN ISO 11137
CND	M04040601 MEDICAZIONI IN POLIURETANO PURO
GMDN	36226 DRESSING, DEEP CAVITY WOUND

Scheda tecnica



CONFEZIONAMENTO	<u>Primario</u> : busta peel-open in carta kraft laccata/polietilene <u>Secondario</u> : scatola di cartone
FABBRICANTE	Smith & Nephew Medical LTD – Hull - Inghilterra

CODICI RDM	CODICI COMMERCIALI	DIMENSIONE	CONFEZIONE DA	UNITÀ DI TRASPORTO
61014/R	66047571	5 cm x 6 cm	10 medicazioni	10
	66047573	10 cm x 10 cm	5 medicazioni	20
	66047574	15 cm x 20 cm	3 medicazioni	16

Rev. 07 del 22/09/09			Pag. 2 di 2		
Elaborato da:	MKT	Verificato da:	RegAff	Approvato da:	Reg Aff