

Nome commerciale del prodotto: DUODERM CGF

CND M04040302
Rep. MINSAL 73451/R

Descrizione del prodotto:

Medicazione occlusiva idrocolloidale sterile, impermeabile, flessibile ed adesiva.

Un foglio di carta siliconata asportabile protegge lo strato adesivo interno e va rimosso prima dell'uso.

L'occlusione e la presenza della triplice matrice idrocolloidale permettono la formazione di un gel all'interfaccia con la ferita che mantiene l'ambiente umido ideale per la riparazione tissutale, e costituisce una barriera a batteri, virus e liquidi, permettendone la rimozione senza traumi.

Indicazioni:

Formulazione ipoallergenica, priva di attività farmacologica, trova applicazione come medicazione delle lesioni cutanee croniche ed acute, quali:

Ulcere degli arti inferiori - Piaghe da decubito - Ustioni di 1° e 2° grado - Incisioni cutanee

Ferite chirurgiche (post-operatorie, aree di prelievo cutaneo) - Ferite traumatiche (abrasioni minori, lacerazioni)

Modalità d'uso:

Scegliere una medicazione che si estenda per almeno 3 cm oltre i margini della ferita.

Stendere la medicazione sopra la ferita e favorire l'adesione sulla pelle esercitando una leggera pressione. Cambiare prima che il gel raggiunga il bordo.

Può essere impiegato quale medicazione primaria, o secondaria in combinazione con altre medicazioni.

Composizione chimico-fisica:

Il DuoDERM CGF (Control Gel Formula = Formulazione a gel controllato) è una medicazione costituita da 3 strati: uno strato esterno di film di poliuretano, uno strato intermedio in schiuma di poliuretano ed uno strato idrocolloidale a contatto con la lesione, costituito da una miscela di 3 idrocolloidi (Na CMC, Pectina, Gelatina) dispersi in una matrice polimerica inerte.

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

Modalità di conservazione: conservare a temperatura ambiente; evitare la refrigerazione e l'esposizione a livelli elevati di umidità

Validità in anni: 5

Tempo massimo di permanenza in situ: 7 giorni

Classe CE: III



Identificativo e sede Stabilimento di produzione:

Prodotto per conto di Convatec Ltd. - 1st AVE DEESIDE Industrial Park Flintshire CH5 - 2NU - U.K..

Codici disponibili e modalità di presentazione / confezionamento

Codice	Misure	Unità per confezione	Codifica ISO	Codice PARAF
9185	10 X 10 cm	5 medicazioni	09.21.12.003	A908232527
9186	15 X 15 cm	5 medicazioni		A908232539
9187	20 X 20 cm	3 medicazioni	09.21.12.006	A908232541
9092	20 X 30 cm	3 medicazioni		A908232616

Caratteristiche fisiche

Capacità di assorbimento 24h	0,213 g/cm ² /24h
Permeabilità al vapore 24h	0,01 g/cm ² /24h
Capacità di assorbimento 48h	0,26 g/cm ² /48h
Permeabilità al vapore 48h	0,052 g/cm ² /48h

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