

Lotto 36

Descrizione	Activon Tube® Miele di Manuka per uso medico. Activon Tube® è miele di Manuka al 100% per uso medico con un livello di efficacia antibatterica non riscontrato in altri tipi di miele. Oltre alle proprietà antibatteriche, questo filler per ferite offre ai pazienti numerosi vantaggi: ha un effetto osmotico che contribuisce a sbrigliare e rimuovere l'escara dalle ferite, riduce i cattivi odori e mantiene un ambiente umido che aiuta il processo di guarigione della ferita.
Indicazioni	Da utilizzare direttamente sulla ferita o applicare sulle medicazioni per ferite a spessore parziale o totale, tra cui ferite con escara, ulcere da pressione, ferite chirurgiche, ustioni, siti di innesto e ferite maleodoranti.
Composizione	Manuka honey al 100% Standardizzato secondo normative Manuka
Applicazione	Assicurarsi che la ferita sia pulita e asciugare delicatamente la pelle intorno ad essa. Rimuovere il tubetto sterile dalla confezione. Svitare il tappo dell'Activon Tube®, applicare generosamente Activon Tube® sulla medicazione che si intende utilizzare o come filler direttamente sul letto della ferita. Applicare la medicazione secondaria che si intende utilizzare seguendo le "Istruzioni per l'uso" fornite con la medicazione. Non utilizzare su più pazienti. Utilizzare entro 4 giorni dall'apertura della confezione.
Rimozione della medicazione	Lavare il letto della ferita con fisiologica.
Adesività	Non applicabile
Capacità assorbente	Non applicabile
Contro indicazioni	Allergia riconosciuta al veleno delle api o al miele. Sebbene non siano stati riportati casi di aumento del livello degli zuccheri nel sangue in pazienti diabetici, è consigliabile monitorare attentamente tali livelli poiché il prodotto contiene glucosio. Alcuni pazienti potrebbero manifestare dolore all'applicazione; a seconda della sensibilità della ferita può essere necessaria la somministrazione di un livello appropriato di analgesico. Se il dolore persiste senza diminuire, sospendere l'uso e irrigare la ferita con soluzione salina.
Uso e Sterilizzazione	Monouso, Sterile, sterilizzato con raggi Y
Conservazione e durata	Se conservato opportunamente il prodotto è valido sino alla data di scadenza indicata in etichetta.
Marcatura CE	Prodotto conforme alla direttiva 93/42/CEE Dispositivo Medico - Classe IIB CE0086
Codice CND	M040412
Iscrizione RDM	671427
Distributore	VISIOCARE Srl* Italia Via Europa, 4 - 20853 Biassono (MB)
Produttore	Advancis Medical, Nottingham England

CODICI	DIMENSIONE	UNITA' DI VENDITA
CR3830	25g	12

*Organizzazione con Sistema di Gestione Certificato da CERMET secondo la norma UNI EN ISO 9001:2000 e UNI EN ISO 13485:2004 (registrazione n. 4402)