


<b>Nome commerciale del prodotto: DUODERM CGF</b>
<b>Descrizione del prodotto:</b> 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. Senza la carta siliconata, lo spessore medio di questa medicazione è 2,70 mm circa 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.
<b>Indicazioni:</b> Formulazione ipoallergenica, priva di attività farmacologica, trova applicazione in lesioni cutanee granuleggianti e fibrinose/necrotiche croniche ed acute quali: -Ulcere degli arti inferiori -Lesioni da decubito -Ustioni di 1° e 2° grado -Incisioni cutanee -Ferite chirurgiche (post-operatorie, aree di prelievo cutaneo) -Ferite traumatiche (abrasioni minori, lacerazioni) -In prevenzione in lesioni da pressione o sfregamento
<b>Modalità d'uso:</b> 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.
<b>Composizione chimico-fisica:</b> 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. <b>LATEX FREE - FTALATI FREE</b>

<b>Metodo di sterilizzazione:</b> sterilizzato a raggi gamma a non meno di 25 kGray pari a 2,5 Mrads.
<b>Modalità di conservazione:</b> conservare a temperatura ambiente; evitare la refrigerazione e l'esposizione a livelli elevati di umidità.
<b>Validità in anni:</b> 5
<b>Tempo massimo di permanenza in situ:</b> 7 giorni.
<div> <b>Classe CE:</b> III </div> <div>  0086 </div> <div> <b>CND</b> M04040302 </div>
<b>Identificativo e sede Stabilimento di produzione:</b> Prodotto per conto di ConvaTec Ltd. – 1 <sup>st</sup> AVE DEESIDE Industrial Park Flintshire CH5 – 2NU – U.K.

<b>Codici disponibili e modalità di presentazione / confezionamento</b>					
Codice	Misure	Unità per confezione	Codifica ISO	Codice PARAF	RDM
9185	10 X 10 cm	5	09.21.12.003	A908232527	1347281/R
9186	15 X 15 cm	5		A908232539	1347286/R
9187	20 X 20 cm	3	09.21.12.006	A908232541	1347287/R
9092	20 X 30 cm	3		A908232616	1347289/R

<b>Caratteristiche fisiche</b>			
	Permeabilità al vapore (MVTR) (g/cm <sup>2</sup> )	Capacità di assorbimento (g/cm <sup>2</sup> )	Capacità di ritenzione (g/cm <sup>2</sup> )
24 h	0,007	0,236	0,244
48 h	0,053	0,280	0,333
72 h	0,113	0,287	0,401

Edizione	Data	Natura della modifica	Compilato
03A	20/09/16	Variazione logo	AQ
02A	26/08/08	Variazione ragione sociale	AQ
01A	20/10/00	Prima edizione	SAM