



SCHEDA TECNICA ACTISORB™ Silver 220

CATEGORIA	Medicazione antisettica
DESCRIZIONE	Medicazione a base di carbone attivo ed argento non a rilascio
COMPOSIZIONE	La medicazione ACTISORB™ Silver 220 presenta la seguente composizione: 99,00% Carbone vegetale attivo 0,82% Tessuto non tessuto 0,18% Concentrazione d'argento (quantità: 33 µg/cm ²)
CARATTERISTICHE	Medicazione primaria al carbone vegetale puro, attivato a 900°C, impregnata di argento elementare non a rilascio ed inserita tra due superfici di TNT termosaldate. La tramatura del carbone e del TNT risulta soffice ed atraumatica, fitta, conformabile e flessibile, assicurando l'integrità del prodotto al momento della rimozione. ACTISORB™ Silver 220 può essere utilizzata da entrambi i lati.
ATTIVITA' ANTIODORE	Attività di assorbimento dei cattivi odori pari a 120.000 m ² /m ² di prodotto
CAPACITA' ED AZIONE ANTIBATTERICA	La sua attività antibatterica è efficace contro più di 150 ceppi patogeni tra cui: Stafilococco aureo e MRSA, Pseudomonas aeruginosa, Stafilococco Beta emolitico, Proteus Vulgaris, Escherichia coli, Bacteroides fragilis, Candida albicans.
DESTINAZIONE D'USO	La medicazione ACTISORB™ Silver 220 è indicata per le lesioni infette o colonizzate, maleodoranti, superficiali o cavarie.
MODALITA' D'USO	APPLICAZIONE: Lavare la lesione con soluzione fisiologica e tamponare. Eliminare il tessuto necrotico secco. Applicare ACTISORB™ Silver 220. Qualora la ferita si presentasse asciutta o in caso di necessità, bagnare la lesione, prima dell'applicazione, con soluzione fisiologica o acqua sterile. ACTISORB™ Silver 220 può essere ripiegato ed arrotolato, ma non deve mai essere tagliato. Non sono stati riportati casi di reazioni allergiche o reazioni locali indesiderate. CAMBIO E RIMOZIONE DELLA MEDICAZIONE: La medicazione ACTISORB™ Silver 220 può rimanere in situ fino a 7 giorni, in base al livello di essudato. La medicazione secondaria può essere cambiata, se necessario. Rimuovere delicatamente la medicazione secondaria. Rimuovere delicatamente ACTISORB™ Silver 220 e buttarlo.
TEMPO DI APPLICAZIONE	La medicazione può rimanere in situ fino a 7 giorni
MECCANISMO D'AZIONE	ACTISORB™ Silver 220 assorbe l'essudato ed aiuta a mantenere un ambiente umido in grado di favorire la guarigione delle ferite. L'argento svolge un'azione battericida all'interno della medicazione, mentre il carbone lega, inattivando, le endotossine ed elimina i cattivi odori.
COMPATIBILITA'	È compatibile con tutti i prodotti della Linea Medicazioni Avanzate della Systagenix Wound Management

FORMATI	CODICE	DIMENSIONI (cm)	SPESSORE (cm)	CND	RDM
	MAS065	6,50 x 9,50	+/- 0,09	M04040902	467864
	MAS105	10,50 x 10,50	+/- 0,09	M04040902	467864
	MAS190	10,50 x 19,00	+/- 0,09	M04040902	467864
CONFEZIONAMENTO	1° Confezionamento – Busta singola sterile con apertura peel open 2° Confezionamento – Scatola di cartone 3° Confezionamento – Scatola di cartone				
CONFEZIONE DI VENDITA	CODICE	CONFEZIONAMENTO PRIMARIO	CONFEZIONAMENTO SECONDARIO	CONFEZIONAMENTO TERZIARIO	
	MAS065	singolo pezzo	10 pezzi	5 scatole (50 pezzi)	
	MAS105	singolo pezzo	10 pezzi	5 scatole (50 pezzi)	
	MAS190	singolo pezzo	10 pezzi	5 scatole (50 pezzi)	
ETICHETTATURA	Sul confezionamento vengono riportate tutte le informazioni previste al punto 13, allegato 1, della Direttiva CE 93/42 D.Lgs. 46/97				
MARCHIO CE	550336				
CLASSE DI APPARTENENZA	Secondo la Direttiva CE 93/42; Classe III				
STERILIZZAZIONE	Il prodotto è sterilizzato mediante raggi gamma e non è risterilizzabile				
LATTICE	Medicazione: Il prodotto non contiene costituenti in lattice				
	Confezionamento primario: non contiene costituenti in lattice				
CONSERVAZIONE	Conservare a temperature ambiente controllata non superiore a 25°				
VITA PRODOTTO	5 anni				
PRODUTTORE	Systagenix Wound Management Ltd. (Uk)				
PRODUZIONE	La medicazione ACTISORB™ Silver 220 viene prodotta negli stabilimenti della Systagenix Wound Management Ltd. (Uk), certificati a norma ISO/EN 13485:2003 dalla BSI British Standard Institution. La certificazione richiede controlli di qualità per materie prime, intermedi e prodotti finiti, sia dal punto di vista chimico-fisico, che biologico.				
CONTROLLI	Ogni lotto di parti componenti viene ispezionato prima che ciascun componente venga accettato per la produzione. Il singolo prodotto finito è sottoposto ad ispezioni visive e, ove applicabile, automatizzate di carattere dimensionale, fisico, biologico e chimico. Viene effettuata una prova di corretto funzionamento prima del confezionamento e della sterilizzazione. Il prodotto è stato preventivamente sottoposto ai test di allergenicità e tossicità prima dell'immissione sul Mercato.				