

LOTTO 13

ALLEVYN[◇] NON-ADHESIVE

Medicazione IDROCELLULARE[◇]
non adesiva



ALLEVYN[®] Non-Adhesive

Fabbricante: Smith & Nephew Medical Ltd – UK
 Rappresentante in Italia: Smith & Nephew S.r.l.

DESCRIZIONE	Medicazione IDROCELLULARE [®] sterile, altamente assorbente, non aderente, in poliuretano tristratificato, con capacità di assorbimento anche sotto compressione e in grado di favorire lo scarico pressorio.
DESTINAZIONE D'USO	Guarigione in ambiente umido di ferite croniche e acute, a spessore totale, parziale o superficiali, granuleggianti, essudanti, quali: lesioni pressorie, infette, del piede diabetico, neoplastiche, chirurgiche, ustioni di 1° e 2° grado, siti donatori, ulcere oncologiche iperproliferanti. Indicato anche in caso di epidemolisi bollosa
STRUTTURA	Medicazione non adesiva in poliuretano Idrocellulare, multistrato (almeno 3 strati fisici in poliuretano), non aderente, con margini saldati e arrotondati.
CARATTERISTICHE	<p>La medicazione assorbe l'essudato in 2 fasi:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Verticale: per evitare la macerazione della cute perilesionale 2. Orizzontale: per sfruttare tutta la capacità assorbente del tampone <p>La medicazione fornisce un'efficace barriera all'ingresso di batteri proteggendo la lesione da microrganismi patogeni invasivi e promuovendo in tal modo una guarigione più rapida. Lo strato di contatto minimizza i traumi alla lesione ed alla cute perilesionale ed il dolore alla rimozione. In presenza di essudato la medicazione aiuta a mantenere un ambiente umido sulla lesione.</p>
RITAGLIABILE	La medicazione può essere ritagliata ed utilizzata anche sotto bendaggio elastocompressivo.
COMPOSIZIONE	<p>La struttura multistrato della medicazione è composta da:</p> <p><u>strato a contatto con la ferita</u>: film poliuretanico perforato non aderente;</p> <p><u>strato intermedio</u>: schiuma di poliuretano idrofilo a struttura Idrocellulare a celle miste con particelle di polietilenglicole;</p> <p><u>strato esterno</u>: film di poliuretano colorato impermeabile a liquidi e batteri, dotato di elevata e dinamica permeabilità ai gas.</p>

CAPACITÀ DI GESTIONE DEI FLUIDI	STATICA <u>Assorbimento totale:</u> 96 g/100 cm ² (9.600 g/m ²) <u>Assorbimento totale sotto compressione:</u> 62 g/100 cm ² (6.200 g/m ²)		
	DINAMICA (24h) <u>MVP (del substrato):</u> 2.195 g/m ² <u>Traspirabilità medicazione nel tempo (MVTR):</u> 189 g/100cm ² (18.900 g/m ²) <u>Assorbimento nel tempo:</u> 66 g/100cm ² (6.600 g/m ²) <u>Capacità totale di gestione dei fluidi nel tempo:</u> 255 g/100 cm ² (25.500 g/m ²) 48h <u>Capacità totale di gestione dei fluidi nel tempo:</u> 480g/100 cm ² (48.000 g/m ²) 72h <u>Capacità totale di gestione dei fluidi nel tempo:</u> 570 g/100 cm ² (57.000 g/m ²)		
SPESSORE	5-7 mm		
ESTENSIBILITÀ	0.2 Kg/cm		
IMPERMEABILITÀ	Acqua: SI Batteri: SI		
RADIOTRASPARENZA	SI		
PERMANENZA IN SEDE	La medicazione può rimanere in sede fino a un massimo di 7 giorni, compatibilmente con le condizioni cliniche della lesione.		
TEMPO DI PERMANENZA MEDIO	3-7 giorni		
AREA IDROATTIVA DELLA MEDICAZIONE	5 cm x 5 cm: 25 cm ² 10 cm x 10 cm: 100 cm ²	15 cm x 15 cm: 225 cm ² 10 cm x 20 cm: 200 cm ²	20 cm x 20 cm: 400 cm ² 40 cm x 70 cm: 2800 cm ²
PRESENZA/ASSENZA DI LATTICE	Il prodotto NON contiene resine e gomme naturali (lattice) che rappresentino un potenziale allergenico.		
METODO DI STERILIZZAZIONE	Raggi gamma, secondo metodo validato		
DURATA/STABILITÀ	3 anni dalla data di sterilizzazione		
CONFEZIONAMENTO	<u>Primario:</u> Busta peel-open in carta/carta laminata. Per il solo formato 40cm x70cm, vassoio peel open in polietilene/carta laminata. <u>Secondario:</u> Scatola di cartone		
MODALITÀ DI CONSERVAZIONE	In luogo asciutto (<25 °C)		

MARCATURA CE	Prodotto conforme alla direttiva 93/42/CEE Dispositivo medico di classe IIb sterile
STANDARD APPLICATI	BS EN ISO 9001:2008; BS EN ISO 13485:2012; BS EN ISO 14971:2012; BS EN 556-1:2001/AC:2006; BS EN ISO 11137-1:2015; BS EN ISO 11137-2:2015; BS EN ISO 11137-1:1999/AC:2001; BS EN ISO 14644-1:1999/AC:2001; BS EN ISO 11607-1:2009; S EN 980:2008; BS EN ISO 780:2015; BS EN ISO 1041:2008; BS EN ISO 10993-1:2009/AC:2010; BS EN ISO 10993-2:2006; BS EN ISO 10993-3:2014; BS EN ISO 10993-5:2009; S EN ISO 10993-10:2013; BS EN ISO 10993-12:2012; S EN ISO 10993-18:2009; BS EN 13726-1:2002/AC:2003; BS EN 13726-2:2002; BS EN 13726-3:2003; BS EN 13726-4:2003; BS EN ISO 15223-1:2012
GMDN	44970 - HIGHLY ABSORBENT DRESSING, NON HYDROPHILIC-GEL-FORMING
CND	M04040601 - MEDICAZIONI IN POLIURETANO PURO

CODICI	DIMENSIONI TAMPONE	CONFEZIONE DA	UNITÀ DI TRASPORTO	RDM	Ex RDM
66800024	5 cm x 5 cm	10 medicazioni	6	983913/R	11244/R
66800022	10 cm x 10 cm	10 medicazioni	7	983914/R	11244/R
66007670	15 cm x 15 cm	5 medicazioni	6	983917/R	11244/R
66800020	10 cm x 20 cm	10 medicazioni	7	983916/R	11244/R
66800023	20 cm x 20 cm	10 medicazioni	2	983918/R	11244/R
66000663	40 cm x 70 cm	2 medicazioni	1	983919/R	11244/R

°Marchio di Smith & Nephew

°Marchio e tecnologia brevettata di Smith & Nephew