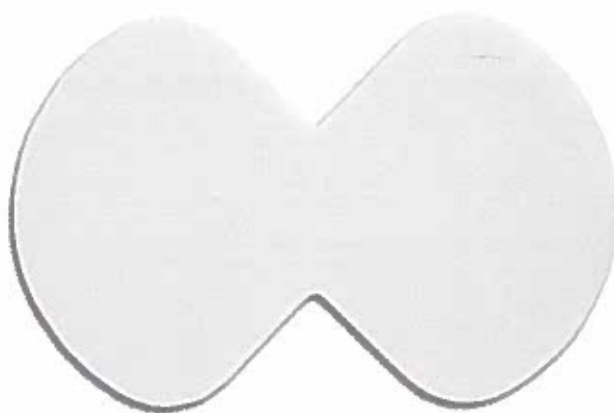


## **Mepilex® Heel**



### **MEDICAZIONE AD ALTA ASSORBENZA IN SCHIUMA DI POLIURETANO CONFORMATA PER GOMITO E TALLONE**

#### **DESCRIZIONE**

Medicazione ad alta assorbenza in schiuma di poliuretano senza bordo con strato di contatto in silicone morbido a microaderenza selettiva conformata per gomito e tallone.

#### **DESTINAZIONE D'USO**

Mepilex Heel è adatto per la gestione di un'ampia gamma di ferite essudanti, anche in fase di granulazione e riepitelizzazione, quali:

- ulcere da pressione.
- ulcere degli arti inferiori.

- ferite traumatiche, es. lacerazioni cutanee e ferite che guariscono per seconda intenzione.

Mepilex Heel inoltre può essere d'aiuto anche nella prevenzione delle lesioni da pressione del gomito e tallone, utilizzato in aggiunta ai protocolli di prevenzione standard.

### **COMPOSIZIONE**

La composizione di Mepilex Heel è la seguente



- 1) Film esterno in poliuretano permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi
- 2) Tampone assorbente e flessibile in schiuma di poliuretano a celle aperte ad assorbimento verticale.
- 3) Strato di contatto con la ferita in silicone morbido (Tecnologia Safetac)

### **MECCANISMO D'AZIONE E INDICAZIONI D'USO**

- L'azione di Mepilex Heel determina un controllo degli essudati e il mantenimento dell'ambiente umido ideale per la guarigione della ferita.
- Mepilex Heel assorbe gli essudati verticalmente.
- Mepilex Heel grazie allo strato di contatto a tecnologia Safetac, minimizza il trauma da rimozione, protegge la cute perilesionale, prevenendo così la macerazione.
- Mepilex Heel può essere usato anche in combinazione con gel.
- Mepilex Heel trattiene l'essudato e ne previene il rilascio anche sotto bendaggi compressivi.
- Mepilex Heel è privo di cuciture che possano favorire il decubito.
- Mepilex Heel può essere mantenuto in situ durante l'Ossigeno-Terapia Iperbarica.
- Mepilex Heel può essere d'aiuto nella prevenzione delle lesioni da pressione del tallone.

## **BENEFICI**

### **Prodotto:**

- Può essere rimosso e riposizionato senza perdere le sue caratteristiche di microaderenza.
- Può essere lasciato in sede fino a 7 giorni in relazione allo stato della ferita e della cute perilesionale.
- Il film esterno impermeabile agisce come barriera alla penetrazione di virus e batteri
- Flessibile
- Conformabile, in grado di adattarsi anatomicamente a gomito e tallone
- Ritagliabile senza alterarne l'assorbimento e l'integrità

## **Tecnologia Safetac**

Safetac® è una tecnologia proprietaria in silicone morbido esclusiva di Mölnlycke Health Care, che minimizza il dolore ai pazienti e il trauma alla lesione:

- non aderisce alle superfici umide, quali le ferite aperte ma ai bordi asciutti della lesione.
- si adatta alla superficie irregolare della cute per creare un'area di contatto maggiore, che permette di distribuire meglio la forza necessaria alla rimozione, prevenendo lo skin stripping.
- sigilla i margini della lesione, evitando che l'essudato si diffonda sulla cute perilesionale, minimizzando i rischi di macerazione.
- non lascia residui né sul letto della lesione, né sulla cute perilesionale.

## **MODALITA' D'USO**

- Pulire la ferita secondo le abituali procedure
- Lasciare asciugare la cute perilesionale.

- Aprire la confezione e rimuovere la carta di protezione. La rimozione corretta della pellicola consente un'applicazione sterile. (Figura 1)
- Applicare il lato "Safetac" della medicazione sulla ferita. Non tendere la medicazione.
- Posizionare il prodotto con un margine di almeno 2 cm oltre la zona da trattare. Mepilex Heel può essere tagliato in funzione della zona da trattare. (Figura 2)
- Se necessario fissare Mepilex Heel con un bendaggio o un altro sistema di fissaggio. (Figura 3)
- Durante la rimozione, sollevare delicatamente un lato e lentamente rimuovere la medicazione.



#### **CONTROINDICAZIONI/PRECAUZIONI D'IMPIEGO**

- Per uso esterno.
- In caso di ferite infette è consigliato l'utilizzo sotto controllo medico.
- In caso di sensibilizzazione della zona trattata o segni clinici di infezione, consultare il personale sanitario.
- Non usare Mepilex Heel insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o il perossido di idrogeno (acqua ossigenata).
- Non utilizzare in pazienti sensibili ai componenti. Il prodotto è generalmente ben tollerato. Nessuna interazione rilevata con altre sostanze

**CARATTERISTICHE TECNICHE**

Peso: 807 g/m<sup>2</sup>;

Spessore: 5,6 mm;

Test	Risultato	Metodica applicata
Permeabilità al vapore acqueo:(MVTR) a 24h	23.600 gr/mq/24h	EN 13726 -1 3.3
Capacità di assorbimento a 24h	3,124 gr/cm <sup>2</sup> /24h	EN 13726 – 1
Assorbimento con compressione 40mm-Hg a 24h	0,40 gr/cm <sup>2</sup> /24h	Metodo interno MHC secondo EN 13726 - 1

**BIOCOMPATIBILITA'**

Mepilex Heel ha superato con successo i seguenti test di biocompatibilità

Test	Risultato	Norma applicata
Citotossicità	Non citotossico	EN 10993 - 5
Sensibilizzazione allergica	Non sensibilizzante	EN 10993 - 10
Irritazione cutanea	Non irritante	EN 10993 - 10
Tossicità sistemica	Non tossico	EN 10993 - 10

**STERILITA'**

- Sterilizzato ad ossido di etilene con processo validato secondo le EN 550:1994, ISO 11135:1994 e ISO 109937:1995 per i residui EtO.
- La sterilità della confezione individuale è garantita per 3 anni, a condizione che questa sia integra, cioè non sia stata aperta o danneggiata.
- Non risterilizzare. Bioburden: 79 CFU

**ETICHETTATURA**

E' un dispositivo medico conforme alla direttiva CEE 93/42

**FABBRICANTE**

Prodotto in Finlandia da Mölnlycke Health Care AB, Goteborg (Svezia)

**Prodotto coperto da 2 European Patent Pending** (n. 97923368.1 e n. 98850022.9).

**CERTIFICAZIONI AMBIENTALI E DI QUALITÀ**

Marcatura CE – Dir. CEE 93/42 e successive modifiche.

Prodotto certificato CE Classe IIb

Norme di qualità e ambientali applicate:

- **EN ISO 9001:2000 e ISO 13485:2003.**
- **EN ISO 14001:2004** riferita ai sistemi di gestione ambientale
- **ISO 14791:2007** riferita al *Medical Device Risk Management*

**CONSERVAZIONE, VALIDITA' E SMALTIMENTO**

Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc.

Il periodo di validità per i prodotti sterili è di tre anni a decorrere dalla data di produzione, purché il prodotto sia correttamente conservato nella confezione originale.

Smaltire la medicazione come rifiuto sanitario.

Codice CND	Codice prodotto	Codice Repertorio
<u><b>M04040602</b></u>	<u><b>288100</b></u>	<u><b>1018246/R</b></u>
M04040602	288300	1018247/R

**ASSORTIMENTO E CONFEZIONAMENTO**

**Confezionamento su 3 livelli:**

- Confezione di Trasporto: costituita da cartone corrugato e rinforzato assicura la protezione agenti esterni e l'integrità del prodotto durante il trasporto
- Dispenser : costituita di cartone più leggero e flessibile ha lo scopo di proteggere il prodotto negli scaffali del reparto fino al momento del suo utilizzo.
- Busta singola sterile di protezione: costituita da un film trasparente e carta assicura la sterilità del prodotto (se integra) fino all'utilizzo della medicazione sul paziente
- **Il prodotto e il confezionamento sono Latex Free**

Mepilex Heel è confezionato sterile in busta singola				
Codice	Dimensione totale (cm)	Tampone (cm <sup>2</sup> )	Pezzi /dispenser	Pezzi/confezione
<u>288100</u>	<u>13 x 20</u>	<u>198</u>	<u>5</u>	<u>25</u>
288300	15 x 22	255	5	30