

# **Lyof foam<sup>®</sup> Max T**



## **MEDICAZIONE ASSORBENTE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CON TAGLIO A T PER TRACHEOSTOMIA**

### **DESCRIZIONE**

Medicazione altamente assorbente e pretagliata in schiuma di poliuretano con taglio a T per tracheostomia.

### **DESTINAZIONE D'USO**

Lyof foam Max T è particolarmente adatto alla medicazione di tracheostomie e alla protezione della cute nei siti di inserzione delle cannule, con essudanti da moderati ad abbondanti.

### **COMPOSIZIONE**

La composizione di Lyof foam Max T è la seguente



**1) Film esterno idrofobico in poliuretano permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi e ai batteri**

**2) Strato intermedio di laminazione**

**3) Tampone assorbente e flessibile in schiuma di poliuretano a celle aperte ad assorbimento verticale con taglio a T, non aderisce al letto della ferita.**

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

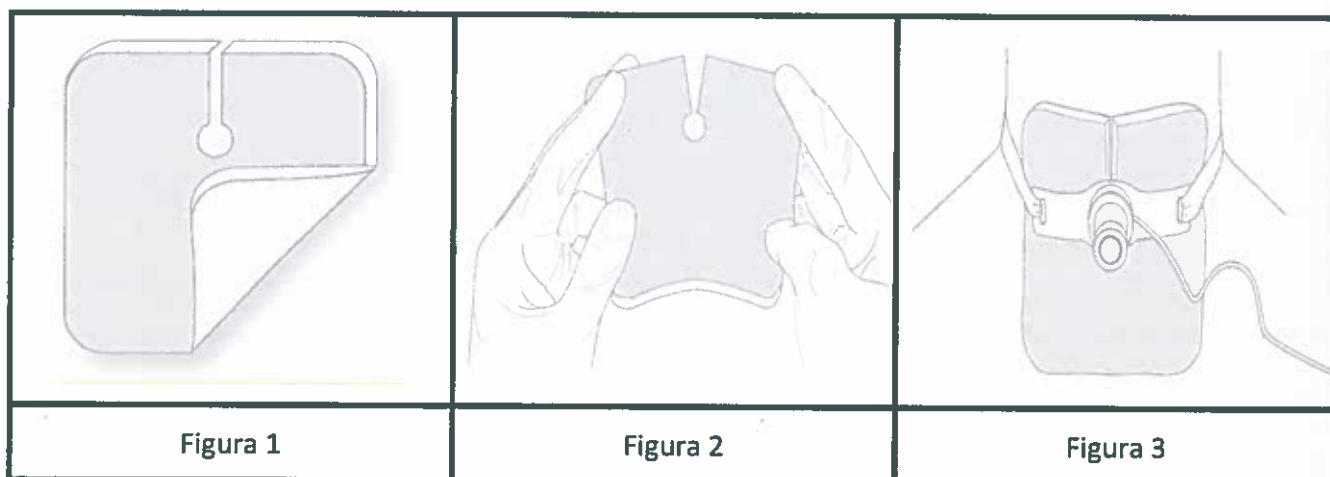
- Lyfoam Max T è indicato per la protezione della cute nei siti tracheostomici
- Lyfoam Max T è indicato per la protezione della cute nei siti di inserzione di cannule
- Lyfoam Max T è indicato per livelli di essudato moderati
- Lyfoam Max T non aderisce al letto della ferita garantendo una rimozione atraumatica
- Lyfoam Max T è radiotrasparente

#### **BENEFICI**

- Il film di poliuretano esterno impedisce la fuoriuscita di liquidi
- Il codice colore garantisce la facile identificazione del lato da applicare sulla cute.
- Può essere lasciato in sede per più giorni (fino a 7) in relazione allo stato della ferita e della cute perilesionale.
- Flessibile
- Conformabile
- Non causa traumi alla rimozione e dolore al paziente
- Adattabile a cannule di diverso calibro

#### 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.
- Applicare il lato in schiuma di poliuretano bianca a contatto con la cute (Figura 1)
- Inserire il tubo/cannula tracheostomica nell'apposito taglio a T pre costituito. Non tendere la medicazione. (Figura 2) Lyofoam T Max può essere tagliato in funzione della zona da trattare.
- Fissare la medicazione al collo del paziente (Figura 3)
- Durante la rimozione, sollevare delicatamente un lato e lentamente rimuovere la medicazione.



#### CONTROINDICAZIONI/PRECAUZIONI D'IMPIEGO

- Per uso esterno.
- **Non utilizzare film o altre medicazioni secondarie occlusive in quanto potrebbero ridurre l'efficacia di Lyofoam Max T.**
- 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 Lyofoam insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o il perossido di idrogeno (acqua ossigenata).
- Non utilizzare in pazienti sensibili ai componenti. Il prodotto é generalmente ben tollerato. Nessuna interazione rilevata con altre sostanze

**CARATTERISTICHE TECNICHE**

Peso: 600 g/m<sup>2</sup>;

Spessore: 5,2 mm;

Test	Risultato	Metodica applicata
Permeabilità al vapore acqueo:(MVTR) a 24h	12.700 gr/mq/24h	EN 13726 -1 3.3
Capacità di assorbimento a 24h	2,03 gr/cm <sup>2</sup> /24h	EN 13726 – 1

**Il prodotto e il confezionamento sono Latex Free**

**STERILITA'**

- Sterilizzato a raggi gamma.
- La sterilità della confezione individuale è garantita per cinque anni a condizione che questa sia integra, cioè non sia aperta o danneggiata. .

**ETICHETTATURA**

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

**FABBRICANTE**

**Prodotto in Gran Bretagna da Mölnlycke Health Care AB, Goteborg (Svezia)**

**CERTIFICAZIONI AMBIENTALI E DI QUALITÀ**

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

**Prodotto certificato CE Classe I - Sterile**

**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 Repertorio
M040203	588445/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 carta assicura la sterilità del prodotto (se integra) fino all'utilizzo della medicazione sul paziente
- **Il prodotto e il confezionamento sono Latex Free**

Lyfoam T è confezionato sterile in busta singola			
Codice	Dimensione totale (cm)	Pezzi /dispenser	Pezzi/confezione
<b><u>603207</u></b>	<b><u>9x9</u></b>	<b><u>10</u></b>	<b><u>60</u></b>