

# INTRASITE<sup>◇</sup> GEL

<b>DESCRIZIONE</b>	Medicazione a base di idrogel amorfo in confezione con applicatore <i>Applipak</i> Si conforma al letto della ferita grazie alla consistenza del gel. Aumenta l'idratazione creando e mantenendo così l'ambiente umido sulla ferita.						
<b>DESTINAZIONE D'USO</b>	Detersione autolitica di ferite superficiali e profonde						
<b>STRUTTURA</b>	Idrogel di carbossimetilcellulosa modificata parzialmente saturato di acqua						
<b>COMPOSIZIONE</b>	<table> <tr> <td>Carbossimetilcellulosa a legami crociati</td><td>2,3%</td></tr> <tr> <td>Glicole propilenico</td><td>20,0%</td></tr> <tr> <td>Acqua deionizzata</td><td>77,7%</td></tr> </table>	Carbossimetilcellulosa a legami crociati	2,3%	Glicole propilenico	20,0%	Acqua deionizzata	77,7%
Carbossimetilcellulosa a legami crociati	2,3%						
Glicole propilenico	20,0%						
Acqua deionizzata	77,7%						
<b>COEFFICIENTE DI VISCOSITÀ</b>	Pa.s : 200-600						
<b>ASSORBIMENTO FLUIDI</b>	Minimo 60 ml 0.9% p/v NaCl/100g						
<b>METODO DI STERILIZZAZIONE</b>	A vapore, secondo metodo validato; controlli di sterilità in accordo con la BP App. XVI 1988						
<b>PERMANENZA IN SEDE</b>	In caso di lesioni secche e con slough la medicazione va cambiata ogni 3 giorni. Nel caso di lesioni pulite e granuleggianti i cambi dipendono dalle condizioni cliniche della lesione e dalla quantità di essudato presente. La durata media della medicazione è 3.3 gg (range: 0-11 gg).						
<b>CONFEZIONAMENTO</b>	<u>Primario</u> : Applicatore in polipropilene con puntale <u>Secondario</u> : scatola di cartone						
<b>FACILITA' D'USO</b>	Il dispensatore con cappuccio offre la possibilità di un'applicazione semplice, direzionabile e controllabile anche in siti difficili da raggiungere. INTRASITE Gel non è aderente e può essere facilmente rimosso dalla lesione con un semplice lavaggio con soluzione fisiologica, senza danneggiare il tessuto particolarmente fragile o causare dolore inutile al paziente.						
<b>COSTO/BENEFICIO</b>	Il dispenser si svuota totalmente, garantendo un trattamento più economico della lesione						
<b>PRESENZA/ASSENZA DI LATTICE E FTALATI</b>	Il prodotto non contiene resine e gomme naturali (lattice) che rappresentino un potenziale allergenico. Non contiene ftalati.						
<b>MODALITÀ DI CONSERVAZIONE</b>	In luogo asciutto (< 25°C)						
<b>VALIDITA'</b>	3 anni (a confezione integra)						
<b>MARCATURA CE E CLASSIFICAZIONE</b>	Prodotto conforme alla direttiva 93/42/CEE Dispositivo medico di classe II b sterile. Monouso.						

<b>STANDARD APPLICATI</b>	BS EN ISO 14971; BS EN 556; BS EN ISO 9001; BS EN ISO 13485; BS EN ISO 10993; BS EN 980; BS EN ISO 780; BS EN ISO 17665; BS EN 1041; BS EN ISO 14644
<b>GMDN</b>	47764
<b>CND</b>	M04040501 MEDICAZIONI IN GEL IDROFILO PURO
<b>FABBRICANTE</b>	Smith & Nephew Medical LTD – Hull – Inghilterra

Codici RDM	CODICI COMMERCIALI	Altri Codici RDM associati	QUANTITÀ IDROGEL (PER APPLICATORE)	CONFEZIONE DA	UNITÀ DI TRASPORTO
984315/R	7308	80266/R	8 g	10 applicatori	4
984316/R	7311		15 g	10 applicatori	4
984317/R	7313		25 g	10 applicatori	4