

Scheda tecnica e relazione Cardinal Health™

Kerlix™



Medicazione antimicrobica Kerlix™ AMD

DATI GENERALI

Fabbricante:	Covidien llc, 15 Hampshire Street, Mansfield MA, USA
Società autorizzata alla commercializzazione in Italia:	Cardinal Health Italy 509 S.r.l. Sede legale: Corso Vercelli, 40 - 20145 Milano

Classe del dispositivo medico	Ila
--------------------------------------	-----

CND:	M040412
-------------	---------

Numero di repertorio:	vedi sotto
------------------------------	------------

SPECIFICHE TECNICHE

Caratteristiche:	<p>La medicazione antimicrobica Kerlix™ AMD è soffice ed asciutta, pre-lavata, con modello di tessitura intrecciata e piegato in riquadri, ad alta consistenza ed assorbenza la sua particolare tramatura la rende unica.</p> <p>La sostituzione dipende essenzialmente dalla quantità di essudato e dal protocollo in uso.</p> <p>L'efficacia del PHMB è garantita fino a 72 ore.</p> <p>Anno immissione in commercio 2007</p>		
Destinazione d'uso:	<p>Kerlix™ AMD è indicato come medicazione primaria per ferite con essudato, ustioni di primo e secondo grado, ferite chirurgiche e tamponamento di ferite.</p> <p>Esso può essere utilizzato anche come medicazione secondaria.</p> <p>L'attività antimicrobica del PHMB presente in queste medicazioni riduce la colonizzazione batterica e inibisce la penetrazione di batteri attraverso la medicazione.</p> <p>L'effetto barriera sulla medicazione può ridurre le infezioni sia di lesioni a spessore parziale o a spessore totale.</p>		
	6662	6665	6660
n. pezzi per blister	2	5	10
peso della singola garza - gr.	3,79	3,79	3,79
peso totale della medicazione (blister) - gr.	7,58	18,95	37,9
dimensioni della singola garza (cm)	15 x 17	15 x 17	15 x 17

	area - cm ²	255	255	255
	assorbimento garza - gr.	35	35	35
	Capacità assorbimento garza - gr./cm ²	0,14	0,14	0,14
Materiali:	La medicazione in Kerlix™ è cotone al 100%, atossica e biocompatibile imbibita di Poliexametilene Biguanide (PHMB) allo 0,2%.			
Controindicazioni ed avvertenze:	Leggere attentamente il foglietto illustrativo			
Latex free:	SI			
Contiene Ftalati:	NO			

Confezionamento primario del DM	
Modalità di conservazione:	Conservare in luogo asciutto e al riparo da fonti di calore Trasporto e conservazione: da 0° a 50 °C
Modalità di smaltimento:	Smaltire come rifiuto ospedaliero
Confezionamento:	Vedi sotto
Quantità per confezione:	Vedi sotto

Dati di sterilizzazione	
Sterile:	SI
Metodi di sterilizzazione:	Ossido di etilene
Validità (mesi):	60

Codice Prodotto	Descrizione	Dimensioni	Pz x conf	Unità di vendita	Numero di Repertorio
3331	Kerlix™ AMD Rotolo – rigid pack	11,4 cm x 3,7 m	1	60 pz	171801
3332	Kerlix™ AMD Rotolo – soft pack	11,4 cm x 3,7 m	1	100 pz	171802
6660	Kerlix™ AMD	15 cm x 17 cm	10	480 pz (48 conf.)	1242060
6662	Kerlix™ AMD	15 cm x 17 cm	2	480 pz (12 box da 20 conf.)	171827
6665	Kerlix™ AMD	15 cm x 17 cm	5	600 pz (12 box da 10 conf.)	1242061

Solo per professionisti sanitari.

CARDINAL HEALTH, il LOGO Cardinal Health, ESSENTIAL TO CARE, KERLIX sono marchi commerciali di Cardinal Health e possono essere registrati negli Stati Uniti e/o in altri Paesi. Informazione importante: prima dell'utilizzo fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con il dispositivo e/o all'etichettatura del dispositivo per indicazioni, controindicazioni, effetti collaterali, procedura suggerita, avvertenze e precauzioni.

Come parte della politica di continuo sviluppo dei prodotti, Cardinal Health si riserva la facoltà di apportare modifiche alle specifiche di prodotto senza preavviso.

Per ulteriori informazioni sulla disponibilità del prodotto, contattare il proprio rappresentante vendite Cardinal Health.

© 2019 Tutti i diritti riservati.

248 CAH_IT (05/2019)