

Mepilex® Border Post-Op



MEDICAZIONE ASSORBENTE POST OPERATORIA IN SILICONE

DESCRIZIONE

Medicazione post operatoria assorbente, con bordo e strato di contatto in silicone morbido.

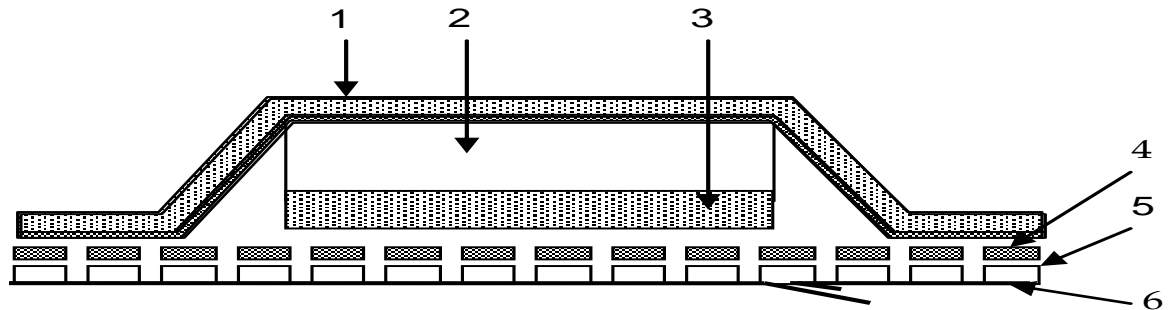
DESTINAZIONE D'USO

Mepilex Border Post Op è adatto per la gestione di un'ampia gamma di ferite acute essudanti, quali:

- Ferite chirurgiche
- Ferite traumatiche, es. lacerazioni cutanee e abrasioni

COMPOSIZIONE

La composizione di Mepilex Border Post Op è la seguente



- 1)** Film esterno in poliuretano permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi e ai batteri
- 2)** Tampone assorbente in poliestere e fibre assorbenti in poliacrilato, perforato con tagli flex-cut (eccetto misura 6x8) ad elevata flessibilità.
- 3)** Strato di distribuzione composto da fibre di polietilene e polipropilene (PE/PP) e viscosa
- 4)** Strato in film di poliuretano perforato
- 5)** Strato di contatto con la ferita con Safetac (silicone morbido)
- 6)** Sistema di applicazione in film di polietilene: trasparente e con stampa Safetac

MECCANISMO D'AZIONE

Mepilex Border Post Op è una medicazione post operatoria pronta che assorbe e trattiene gli essudati delle ferite chirurgiche in modo molto efficace e grazie allo strato di contatto Safetac

- riduce il rischio della formazione di blister/vescicole
- minimizza il trauma da rimozione, protegge la cute perilesionale, prevenendo così la macerazione.

BENEFICI

- Ottima gestione dell'essudato e del sangue studiata appositamente per le ferite chirurgiche
- Elevata flessibilità (anche nei distretti anatomici più difficili) grazie al tampone con flex-cut per una eccellente conformabilità e libertà di movimento per il paziente
- Ampio bordo in materiale trasparente per un'agevole ispezione della lesione.
- Non aderisce ai punti di sutura. Può essere rimosso e riposizionato senza perdere le sue caratteristiche di microaderenza. Non lascia residui.
- Può essere lasciato in sede per più giorni (fino a 7) in relazione allo stato della ferita e della cute perilesionale.

MODALITA' D'USO

- Pulire la ferita.
- Lasciare asciugare la cute perilesionale.
- Durante la rimozione, sollevare delicatamente un lato e lentamente rimuovere la medicazione.

			
Aprire la confezione ed estrarre la medicazione	Rimuovere entrambi i lembi della pellicola protettiva, scoprire parzialmente la medicazione e posizionare lo strato di contatto Safetac sulla cute.	Togliere completamente la pellicola protettiva rimanente e far aderire Mipilex Border Post Op alla cute, esercitando una leggera pressione sui bordi. NON tendere la medicazione durante l'applicazione.	Il tampone assorbente di Mepilex Border Post Op deve coprire la ferita ed avere un margine di circa 2 cm oltre la ferita in modo da proteggere la cute perilesionale dalla macerazione e assicurare un fissaggio efficace alla 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 utilizzare in pazienti sensibili ai componenti. Il prodotto é generalmente ben tollerato. Nessuna interazione rilevata con altre sostanze

CARATTERISTICHE TECNICHE

Test	Risultato	Metodica applicata
Traspirabilità al vapore acqueo	2262 g/m ² /24h	EN 13726-2:2002 (E) 3.2
Assorbimento	87,8 g/100cm ²	EN 13726-1:2002 (E) 3.2
Capacità di gestione dei fluidi	14,3 g/10cm ² /24h	EN 13726-1:2002 (E) 3.3
Adesione all'acciaio	0.26-0.91 N/12.5 mm	ASTM D3330/D3330M-04, method F
Resistenza alla penetrazione* di virus e batteri <i>* micro organismi di dimensioni superiori a 25nm</i>	Approvato	ASTM F1671, ISO 22610:2006

Il prodotto e il confezionamento sono Latex Free

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

ETICHETTATURA

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

FABBRICANTE

Prodotto in Finlandia 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 IIa

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 E VALIDITA'

Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc. Il confezionamento ha lo scopo di proteggere il prodotto da polvere, umidità e danni durante il trasporto, il trattamento e lo stoccaggio.

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.

ASSORTIMENTO E CONFEZIONAMENTO

Codice CND
M040499

Mepilex Border Post op è confezionato sterile in busta singola

Codice	Dimensione totale (cm)	Tampone (cm)	Pezzi /dispenser	Pezzi/confezione	Codice di repertorio
<u>496100</u>	<u>6 x 8</u>	<u>3 x 5</u>	<u>10</u>	<u>80</u>	<u>1526004/R</u>
<u>496200</u>	<u>9 x 10</u>	<u>5 x 6</u>	<u>10</u>	<u>70</u>	<u>1526011/R</u>
<u>496300</u>	<u>10 x 15</u>	<u>5 x 10</u>	<u>10</u>	<u>100</u>	<u>1526012/R</u>
<u>496400</u>	<u>10 x 20</u>	<u>5 x 15</u>	<u>10</u>	<u>120</u>	<u>1526013/R</u>
<u>496450</u>	<u>10 x 25</u>	<u>5 x 20</u>	<u>10</u>	<u>60</u>	<u>1526014/R</u>
<u>496600</u>	<u>10 x 30</u>	<u>5 x 25</u>	<u>10</u>	<u>40</u>	<u>1526015/R</u>
<u>496650</u>	<u>10 x 35</u>	<u>5 x 30</u>	<u>5</u>	<u>55</u>	<u>1526016/R</u>