

ALLEVYN[◇] ADHESIVE

Medicazione IDROCELLULARE[◇]
adesiva



ALLEVYN[◇] Adhesive

Fabbricante: Smith & Nephew Medical Ltd – UK
 Rappresentante in Italia: Smith & Nephew S.r.l.

DESCRIZIONE	Medicazione IDROCELLULARE [®] sterile, altamente assorbente, in poliuretano tristratificato con uno strato di supporto adesivo, conformabile, con capacità di assorbimento sotto compressione e in grado di favorire lo scarico pressorio. Minimizza i traumi alla rimozione.
DESTINAZIONE D'USO	Guarigione in ambiente umido di ferite croniche e acute, a spessore totale, parziale o superficiali, granuleggianti, essudanti, quali: lesioni pressorie, infette, del piede diabetico, neoplastiche, chirurgiche, ustioni di 1° e 2° grado, siti donatori, ulcere oncologiche iperproliferanti.
STRUTTURA	Medicazione adesiva in poliuretano Idrocellulare, multistrato (almeno 3 strati fisici) con uno strato di supporto adesivo.
CARATTERISTICHE	<p>La medicazione assorbe l'essudato in 2 fasi:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Verticale: per evitare la macerazione della cute perilesionale 2. Orizzontale: per sfruttare tutta la capacità assorbente del tampone <p>La medicazione fornisce un'efficace barriera all'ingresso di batteri proteggendo la lesione da microrganismi patogeni invasivi e promuovendo in tal modo una guarigione più rapida. Lo strato di contatto minimizza i traumi alla lesione ed alla cute perilesionale ed il dolore alla rimozione. In presenza di essudato la medicazione aiuta a mantenere un ambiente umido sulla lesione.</p>
RITAGLIABILE	La medicazione può essere ritagliata ed utilizzata anche sotto bendaggio elastocompressivo.
COMPOSIZIONE	La struttura multistrato della medicazione è composta da: <u>strato a contatto con la ferita</u> : film poliuretanico perforato, interamente spalmato di adesivo acrilico su base acquosa; <u>strato intermedio</u> : schiuma di poliuretano idrofilo a struttura Idrocellulare a celle miste con particelle di polietilenglicole; <u>strato esterno</u> : film di poliuretano colorato impermeabile a liquidi e batteri, dotato di elevata e dinamica permeabilità ai gas.
ADESIVO	Acrilico ipoallergenico in base acquosa che si disattiva a contatto con i fluidi di lesione, risultando non aderente alla ferita.
RESISTENZA TENSILE	0.5 Kgf/cm massimo (4,9 N/cm)
SPESSORE	0.165 mm film 4 mm tampone

CAPACITÀ DI GESTIONE DEI FLUIDI	STATICA <u>Assorbimento totale:</u> 62 g/100 cm ² (6.200 g/m ²) <u>Assorbimento totale sotto compressione:</u> 41 g/100 cm ² (4.100 g/m ²) DINAMICA (24h) <u>MVP (del substrato):</u> 1.966 g/m ² <u>Traspirabilità medicazione nel tempo (MVTR):</u> 158 g/100cm ² (15.800 g/m ²) <u>Assorbimento nel tempo:</u> 41 g/100cm ² (4.100 g/m ²) <u>Capacità totale di gestione dei fluidi nel tempo:</u> 199 g/100 cm ² (19.900 g/m ²) 48h <u>Capacità totale di gestione dei fluidi nel tempo:</u> 242g/100 cm ² (24.200 g/m ²) 72h <u>Capacità totale di gestione dei fluidi nel tempo:</u> 366 g/100 cm ² (36.600 g/m ²)
IMPERMEABILITÀ	Acqua: SI Batteri: SI
RADIOTRASPARENZA	SI
PERMANENZA IN SEDE	La medicazione può rimanere in sede fino a un massimo di 7 giorni, compatibilmente con le condizioni cliniche della lesione.
TEMPO DI PERMANENZA MEDIO	3-7 giorni
METODO DI STERILIZZAZIONE	Raggi gamma, secondo metodo validato
DURATA/STABILITÀ	3 anni dalla data di sterilizzazione
PRESENZA/ASSENZA DI LATTICE	Il prodotto NON contiene resine e gomme naturali (lattice) che rappresentino un potenziale allergenico
CONFEZIONAMENTO	<u>Primario:</u> Busta peel-open in carta/carta laminata. <u>Secondario:</u> Scatole di cartone.
MODALITÀ DI CONSERVAZIONE	In luogo asciutto (< 25 °C)
MARCATURA CE	Prodotto conforme alla direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Dispositivo medico di classe II b sterile
STANDARD APPLICATI	BS EN ISO 13485:2012; BS EN ISO 9001:2008; BS EN ISO 14971:2012; BS EN 556:2001/AC:2006; BS EN ISO 11137-1:2015; BS EN ISO 11137-2:2015; BS EN ISO 14644-1:2015; BS EN ISO 11607-1:2009; BS EN 980:2008; BS EN ISO 780:2015; BS EN ISO 1041:2008; BS EN ISO 10993-1:2009/AC:2010; BS EN ISO 10993-2:2006; BS EN ISO 10993-3:2014 ; BS EN ISO 10993-5:2009; BS EN ISO 10993-10:2013 ; BS EN ISO 10993-12:2012; BS EN ISO 10993-18:2009; BS EN 13726 Parte 1:2002/AC:2003 ; BS EN 13726 Parte 2:2002; BS EN 13726 Parte 3:2003; BS EN 13726 Parte 4:2003; BS EN ISO 15223:2012
GMDN	44970 - HIGHLY ABSORBENT DRESSING, NON-HYDROPHILIC-GEL-FORMING
CND	M04040601 - MEDICAZIONI IN POLIURETANO PURO

◊Marchio di Smith & Nephew

◊Marchio e tecnologia brevettata di Smith & Nephew

CODICI	DIMENSIONI	DIMENSIONI TAMPONE	AREA IDROATTIVA	CONFEZIONE DA	UNITÀ DI TRASPORTO	RDM	Ex RDM
66800009	cm 7.5 x 7.5 cm	cm 5 x 5 cm	25 cm²	10 medicazioni	30	983860/R	46176/R
66800010	cm 12.5 x 12.5 cm	cm 10 x 10 cm	100 cm²	10 medicazioni	12	983862/R	46176/R
66800011	cm 17.5 x 17.5 cm	cm 15 x 15 cm	225 cm²	10 medicazioni	8	983864/R	46176/R
66800012	cm 22.5 x 22.5 cm	cm 20 x 20 cm	400 cm²	10 medicazioni	8	983865/R	46176/R
66000599	cm 10 x 10 cm	cm 7.5 x 7.5 cm	56.5 cm²	10 medicazioni	10	983861/R	46176/R
66000744	cm 12.5 x 22.5 cm	cm 10 x 20 cm	200 cm²	10 medicazioni	5	983863/R	46176/R