

ALLEVYN[◇] SACRUM

Medicazione IDROCELLULARE[◇]
adesiva per l'area sacrale



ALLEVYN[®] Sacrum

Fabbricante:
Rappresentante in Italia:

Smith & Nephew Medical Ltd – UK
Smith & Nephew S.r.l.

DESCRIZIONE	Medicazione IDROCELLULARE [®] sterile, altamente assorbente, conformabile, non aderente, in poliuretano tristratificato con uno strato di supporto adesivo. Il formato SACRUM è sagomato per l'utilizzo in sede sacrale. 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 idrocellulare tristratificata in poliuretano idrofilo altamente assorbente con uno strato di supporto adesivo
CARATTERISTICHE	La medicazione assorbe l'essudato in 2 fasi: 1. Verticale: per evitare la macerazione della cute perilesionale 2. Orizzontale: per sfruttare tutta la capacità assorbente del tampone 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.
COMPOSIZIONE	Strato di supporto adesivo Strato a contatto con la ferita: film poliuretanico, perforato non aderente; Strato intermedio: schiuma di poliuretano a struttura idrocellulare a celle prevalentemente chiuse con particelle di polietilenglicole; Strato esterno: 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	<p>STATICA <u>Assorbimento totale</u>: 62 g/100 cm² (6.200 g/m²) <u>Assorbimento totale sotto compressione</u>: 41 g/100 cm² (4.100 g/m²)</p> <p>DINAMICA (24h) <u>MVP (del substrato)</u>: 1.966 g/m² <u>Traspirabilità medicazione nel tempo (MVTR)</u>: 1.58 g/cm² = 158 g/100cm² (15.800 g/m²) <u>Assorbimento nel tempo</u> : 0.41 g/cm² = 41 g/100cm² (4.100 g/m²) <u>Capacità totale di gestione dei fluidi nel tempo</u>: 1.99 g/cm² = 199 g/100 cm² (19.900 g/m²)</p> <p>48h <u>Capacità totale di gestione dei fluidi nel tempo</u>: 2.42 g/cm² = 242g/100 cm² (24.200 g/m²)</p> <p>72h <u>Capacità totale di gestione dei fluidi nel tempo</u>: 3.66 g/cm² = 366 g/100 cm² (36.600 g/m²)</p>
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. Monouso
PRESENZA/ASSENZA DI LATTICE E FTALATI	Il prodotto NON contiene resine e gomme naturali (lattice) che rappresentino un potenziale allergenico. Non contiene ftalati.
CONFEZIONAMENTO	Primario: Busta peel-open in carta/carta laminata. Secondario: 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 IIb 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

CODICI	DIMENSIONI	AREA TAMPONE	CONFEZIONE DA	UNITÀ DI TRASPORTO	RDM	Ex RDM
66800016	17 cm x 17 cm	123 cm ²	10 medicazioni	8	983866/R	46176/R
66000451	22.5 cm x 22.1 cm	232 cm ²	10 medicazioni	8	983867/R	46176/R

°Marchio di Smith & Nephew

°Marchio e tecnologia brevettata di Smith & Nephew