


| |
|---|
| Nome commerciale del prodotto: DUODERM CGF |
| Descrizione del prodotto: Medicazione occlusiva idrocolloidale sterile, impermeabile, flessibile ed adesiva. Un foglio di carta siliconata asportabile protegge lo strato adesivo interno e va rimosso prima dell'uso. Senza la carta siliconata, lo spessore medio di questa medicazione è 2,70 mm circa L'occlusione e la presenza della triplice matrice idrocolloidale permettono la formazione di un gel all'interfaccia con la ferita che mantiene l'ambiente umido ideale per la riparazione tissutale, e costituisce una barriera a batteri, virus e liquidi, permettendone la rimozione senza traumi. |
| Indicazioni: Formulazione ipoallergenica, priva di attività farmacologica, trova applicazione in lesioni cutanee granuleggianti e fibrinose/necrotiche croniche ed acute quali: -Ulcere degli arti inferiori -Lesioni da decubito -Ustioni di 1° e 2° grado -Incisioni cutanee -Ferite chirurgiche (post-operatorie, aree di prelievo cutaneo) -Ferite traumatiche (abrasioni minori, lacerazioni) -In prevenzione in lesioni da pressione o sfregamento |
| Modalità d'uso: Scegliere una medicazione che si estenda per almeno 3 cm oltre i margini della ferita. Stendere la medicazione sopra la ferita e favorire l'adesione sulla pelle esercitando una leggera pressione. Cambiare prima che il gel raggiunga il bordo. Può essere impiegato quale medicazione primaria, o secondaria in combinazione con altre medicazioni. |
| Composizione chimico-fisica: Il DuoDERM CGF (Control Gel Formula = Formulazione a gel controllato) è una medicazione costituita da 3 strati: uno strato esterno di film di poliuretano, uno strato intermedio in schiuma di poliuretano ed uno strato idrocolloidale a contatto con la lesione, costituito da una miscela di 3 idrocolloidi (Na CMC, Pectina, Gelatina) dispersi in una matrice polimerica inerte. LATEX FREE - FTALATI FREE |

| |
|---|
| Metodo di sterilizzazione: sterilizzato a raggi gamma a non meno di 25 kGray pari a 2,5 Mrads. |
| Modalità di conservazione: conservare a temperatura ambiente; evitare la refrigerazione e l'esposizione a livelli elevati di umidità. |
| Validità in anni: 5 |
| Tempo massimo di permanenza in situ: 7 giorni. |
| Classe CE: III <div style="display: inline-block; vertical-align: middle; text-align: center;">  0086 </div> CND M04040302 |
| Identificativo e sede Stabilimento di produzione: Prodotto per conto di ConvaTec Ltd. – 1 st AVE DEESIDE Industrial Park Flintshire CH5 – 2NU – U.K. |

| Codici disponibili e modalità di presentazione / confezionamento | | | | | |
|---|------------|----------------------|--------------|--------------|-----------|
| Codice | Misure | Unità per confezione | Codifica ISO | Codice PARAF | RDM |
| 9185 | 10 X 10 cm | 5 | 09.21.12.003 | A908232527 | 1347281/R |
| 9186 | 15 X 15 cm | 5 | | A908232539 | 1347286/R |
| 9187 | 20 X 20 cm | 3 | 09.21.12.006 | A908232541 | 1347287/R |
| 9092 | 20 X 30 cm | 3 | | A908232616 | 1347289/R |

| Caratteristiche fisiche | | | |
|--------------------------------|---|---|---|
| | Permeabilità al vapore (MVTR) (g/cm ²) | Capacità di assorbimento (g/cm ²) | Capacità di ritenzione (g/cm ²) |
| 24 h | 0,007 | 0,236 | 0,244 |
| 48 h | 0,053 | 0,280 | 0,333 |
| 72 h | 0,113 | 0,287 | 0,401 |

| Edizione | Data | Natura della modifica | Compilato |
|----------|----------|----------------------------|-----------|
| 03A | 20/09/16 | Variazione logo | AQ |
| 02A | 26/08/08 | Variazione ragione sociale | AQ |
| 01A | 20/10/00 | Prima edizione | SAM |