

# **Lyof foam<sup>®</sup> Max T**



## **MEDICAZIONE ASSORBENTE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CON TAGLIO A T**

### **DESCRIZIONE**

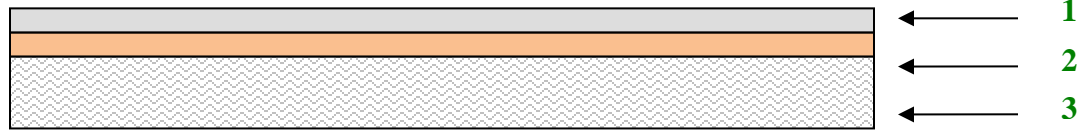
Medicazione altamente assorbente e pretagliata in schiuma di poliuretano con taglio a T per tracheotomia

### **DESTINAZIONE D'USO**

Lyof foam Max T è particolarmente adatto alla medicazione di tracheostomie e alla protezione della cute nei siti di inserzione delle cannule, con essudanti da moderati ad abbondanti

### **COMPOSIZIONE**

La composizione di Lyfoam Max T è la seguente



**1)** Film esterno in poliuretano permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi e ai batteri

**2)** Strato intermedio di laminazione

**3)** Tampone assorbente e flessibile in schiuma di poliuretano a celle aperte ad assorbimento verticale con taglio a T, non aderisce al letto della ferita.

### **MECCANISMO D'AZIONE E INDICAZIONI D'USO**

- Lyfoam Max T è indicato per la protezione della cute nei siti tracheostomici
- Lyfoam Max T è indicato per la protezione della cute nei siti di inserzione di cannule
- Lyfoam Max T è indicato per livelli di essudato moderati
- Lyfoam Max T è radiotrasparente

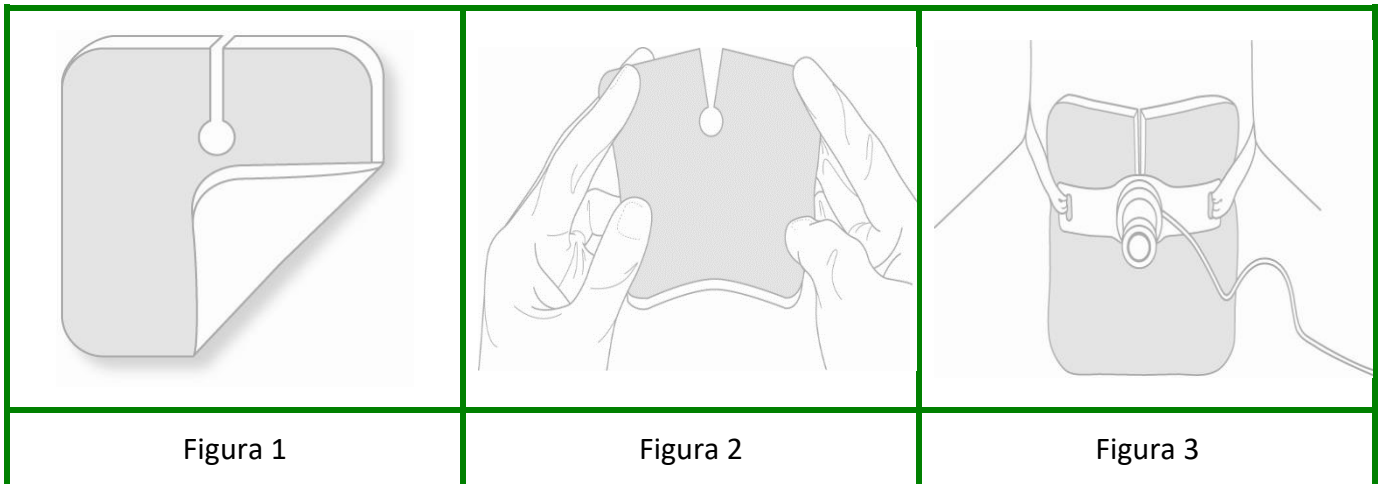
### **BENEFICI**

#### **Prodotto:**

- Il film di poliuretano esterno impedisce la fuoriuscita di liquidi
- Può essere lasciato in sede per più giorni (fino a 7) in relazione allo stato della ferita e della cute perilesionale.
- Flessibile
- Conformabile
- Non causa traumi alla rimozione e dolore al paziente

### **MODALITA' D'USO**

- Pulire la ferita secondo le abituali procedure
- Lasciare asciugare la cute perilesionale.
- Aprire la confezione e rimuovere la carta di protezione. La rimozione corretta della pellicola consente un'applicazione sterile.
- Applicare il lato in schiuma di poliuretano bianca a contatto con la cute (Figura 1)
- Inserire il tubo/cannula tracheostomica nell'apposito taglio a T pre costituito. Non tendere la medicazione. (Figura 2) Lyofoam T Max può essere tagliato in funzione della zona da trattare.
- Fissare la medicazione al collo del paziente (Figura 3)
- Durante la rimozione, sollevare delicatamente un lato e lentamente rimuovere la medicazione.



### **CONTROINDICAZIONI/PRECAUZIONI D'IMPIEGO**

- Per uso esterno.
- **Non utilizzare film o altre medicazioni secondarie occlusive in quanto potrebbero ridurre l'efficacia di Lyofoam Max T.**
- 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 usare Lyofoam insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o il perossido di idrogeno (acqua ossigenata).
- Non utilizzare in pazienti sensibili ai componenti. Il prodotto é generalmente ben tollerato. Nessuna interazione rilevata con altre sostanze

### **CARATTERISTICHE TECNICHE**

Peso: 600 g/m<sup>2</sup>;

Spessore: 5,2 mm;

Test	Risultato	Metodica applicata
Permeabilità al vapore acquoso:(MVTR) a 24h	12,7/10cm <sup>2</sup> /24h <i>pari a 12.700 g/m<sup>2</sup>/24h</i>	EN 13726 -1 3.3
Capacità di trattenimento dell'essudato	20,3 g/10cm <sup>2</sup> /24h <i>pari a 20.300 g/m<sup>2</sup>/24h</i>	EN 13726 – 1
Resistenza alla penetrazione* di virus e batteri <i>* micro organismi di dimensioni superiori a 25nm</i>	Approvato	EN 13795-4, ASTM F1671

**Il prodotto e il confezionamento sono Latex Free**

### **STERILITA'**

- Sterilizzato a raggi gamma.
- La sterilità della confezione individuale è garantita per cinque anni a condizione che questa sia integra, cioè non sia aperta o danneggiata. .

### **ETICHETTATURA**

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

**FABBRICANTE**

Prodotto in Gran Bretagna 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 I - Sterile

**CONSERVAZIONE E VALIDITA'**

Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc.

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.

Codice CND	Codice Repertorio
<u>M040203</u>	<u>588445/R</u>

**ASSORTIMENTO E CONFEZIONAMENTO**

**Confezionamento su 3 livelli:**

- Confezione di Trasporto: costituita da cartone corrugato e rinforzato assicura la protezione agenti esterni e l'integrità del prodotto durante il trasporto
- Dispenser : costituita di cartone più leggero e flessibile ha lo scopo di proteggere il prodotto negli scaffali del reparto fino al momento del suo utilizzo.
- Busta singola sterile di protezione: costituita da carta assicura la sterilità del prodotto (se integra) fino all'utilizzo della medicazione sul paziente
- **Il prodotto e il confezionamento sono Latex Free**

- I nostri imballaggi sono conformi a:
- ISO 11607
  - Regolamento REACH
  - Direttiva imballaggio e rifiuti di imballaggio 94/92/CE

Lyfoam T è confezionato sterile in busta singola			
Codice	Dimensione totale (cm)	Pezzi /dispenser	Pezzi/confezione
<u>603207</u>	<u>9x9</u>	<u>10</u>	<u>60</u>