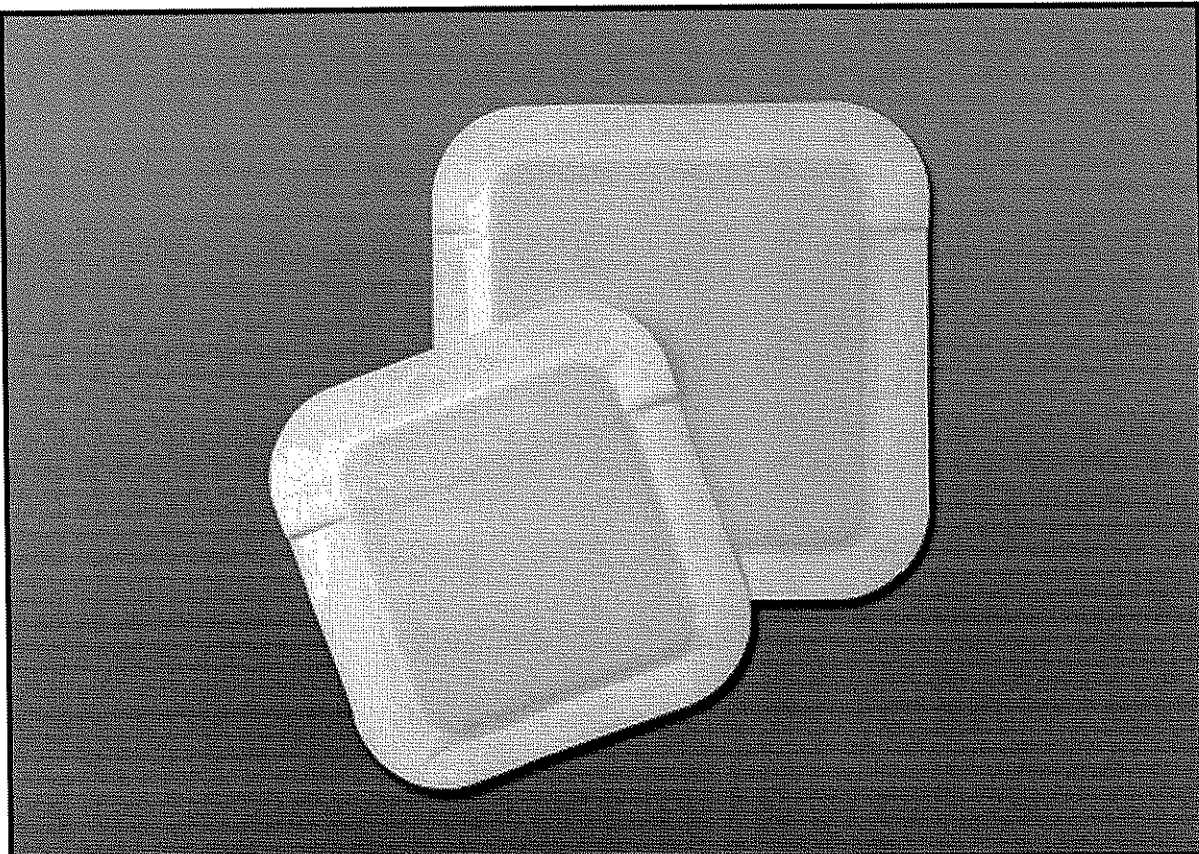


SCHEDA TECNICA**NOME COMMERCIALE****Askina® Transorbent® Border****DESCRIZIONE PRODOTTO**

Askina® Transorbent Border è una medicazione idrocellulare adesiva tristratificata. E' costituita da schiuma di poliuretano ed è dotata di bordo adesivo. Sterile.

0072705BF - Askina® Transorbent Border® - 9 x 14cm - Sup. idroattiva 50 cm2 - N.T. 09.21.12.003*
0072710CF - Askina® Transorbent Border® - 14 x 14cm - Sup. idroattiva 100 cm2 - N.T. 09.21.12.003
0072715DF - Askina® Transorbent Border® - 17 x 17cm - Sup. idroattiva 169 cm2 - N.T. 09.21.12.006*
0072720EF - Askina® Transorbent Border® - 24 x 24cm - Sup. idroattiva 400 cm2 - N.T. 09.21.12.006

In base all'art. 1 Comma 5 del Nomenclatore Tariffario (G.U. del 27-09-99) gli ausili contrassegnati dall'asterisco sono riconducibili ai codici indicati.

Codice	Descrizione	Unità Vendita	Qta
0072705BF	ASKINA BORDER 9x14	SCA	Da 5 PZ
0072710CF	ASKINA BORDER 14x14	SCA	Da 5 PZ
0072715DF	ASKINA BORDER 17x17	SCA	Da 5 PZ
0072720EF	ASKINA BORDER 24x24	SCA	Da 5 PZ
CODICE CND		M040406	
CLASSE APPARTENENZA		Classe II b	
ANNO IMMISSIONE IN COMMERCIO		1995	

PRODOTTO DA RAPPRESENTATO IN ITALIA
B. Braun Hospicare Limited - Collooney Co. Sligo - Ireland B. Braun Milano S.p.a. - Via Vincenzo da Seregno, nr. 14 - 20161 Milano
OFFICINA DI PRODUZIONE
B. Braun Hospicare Limited - Collooney Co. Sligo - Irel
MARCHIO CE
0050 National Standards Authority of Ireland Prodotto conforme alla direttiva 93/42/EEC, Annex II, sezione 3.2
CERTIFICAZIONE ISO CONTROLLO QUALITA'
Officina di produzione certificata ISO 9001-EN 46001
CONFORMITA' ALL F.U. ED XI
Il prodotto è conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto ottiene le autorizzazioni alla produzione, importazione e immissione in commercio. In particolare, risponde ai requisiti previsti dalla F.U. ultima edizione e relativi aggiornamenti.
INDICAZIONE E/O DESTINAZIONE D'USO AVVERTENZE E/O PRECAUZIONI TOSSICOLOGIA
Askina® Transorbent® Border è una medicazione idrocellulare sterile costituita da TRE strati: <ul style="list-style-type: none">• Strato adesivo a contatto con la lesione più un bordo adesivo supplementare• Strato assorbente idrofilo• Strato esterno impermeabile ai liquidi ed ai batteri Questi tre strati consentono di ottenere: <ul style="list-style-type: none">• L'evaporazione degli eccessi di umidità• Un'ottima gestione degli essudati• Una buona tenuta della medicazione sulla cute sana• La libera permeabilità ai gas tra la lesione e l'esterno• L'impermeabilità ai liquidi ed ai batteri. Askina® Transorbent® Border è indicata per il trattamento di lesioni croniche e ulcere cutanee. Evitare l'uso di Askina® Transorbent® Border su lesioni di origine infettiva (es. tubercolosi, sifilide...)
COMPOSIZIONE, MATERIALE E CARATTERISTICHE TECNICHE
Struttura trilaminare <ol style="list-style-type: none">1) Strato a contatto con la lesione: Tessuto non tessuto in poliestere impregnato di un adesivo acrilico e di un generatore di idrogel a base di acrilato di sodio. Questa composizione permette di ottenere l'adesività della medicazione sulla cute sana perilesionale e la non aderenza della medicazione alla lesione, grazie alla formazione di un idrogel a contatto con l'essudato.2) Strato intermedio: Struttura idrocellulare assorbente idrofila costituita da schiuma di poliestere-poliuretano a celle chiuse. Questa permette un elevato assorbimento "verticale" dell'essudato, senza rilascio sotto pressione. Consente inoltre un'ottima gestione dell'ambiente umido ed elimina i rischi di macerazione dei bordi della lesione.3) Strato esterno: Film di poliuretano impermeabile ai liquidi ed ai batteri e gaspermeabile. Ciò consente

la traspirazione dei tessuti, mantenendo il giusto ambiente umido lasciando evaporare i liquidi in eccesso.

Biocompatibilità:

Sono stati effettuati numerosi Test come: compatibilità, teratogenicità, potenziale emolitico, pirogenicità, e non tossicità che assicurano la biocompatibilità del materiale in oggetto.

Nessuna incompatibilità con agenti topici e disinfettanti.

Proprietà Tecniche:

Spessore:	3,5 mm + 0,5 mm
Peso:	5,285 g (10x10 cm)
MVTR (permeabilità):	950 - 1400 g/m ² 24h 40°C
Resistenza alla trazione:	4500 - 6500 gf/10mm
PH:	7
Assorbimento dopo 1h:	230 g/m ²
Assorbimento dopo 24h:	1200 g/m ²
Assorbimento durante compressione (57g/cm ²):	1026 g/m ²
Adesività:	750 - 920 gf/25mm 2h
Durata:	da 24 h a 7 giorni

MONOUSO	Si
POLIUSO	No
STERILE	Si
METODO DI STERILIZZAZIONE	Si Sterilizzazione a raggi gamma (25kGy) in conformità alla norma vigente
RISTERILIZZAZIONE	No
VALIDITA'	Si A confezionamento integro ed in corretto stato di conservazione 36 mesi
PRESENZA DI LATTICE	No
CONFEZIONAMENTO	Medicazione idrocellulare sterile confezionata singolarmente
BIOCOMPATIBILITA'	Si Sono stati effettuati numerosi test, come compatibilità teratogenicità, potenziale emolitico, pirogenicità, tossicità che assicurano la assoluta biocompatibilità del materiale in oggetto
REAZIONE A CONTATTO CON AGENTI TOPICI DISINFETTANTI	No Gli studi effettuati in sede di progettazione e sviluppo e l'ormai

	consolidato uso clinico non hanno evidenziato reazioni di incompatibilità tra il prodotto e agenti topici disinfettanti
--	---

B. Braun Milano S.p.A.

Via Vincenzo da Seregno, 14
20161 MILANO

Legale Rappresentante Dott. Luigi Boggio
per procura Dott. Marco Maria Bertone

