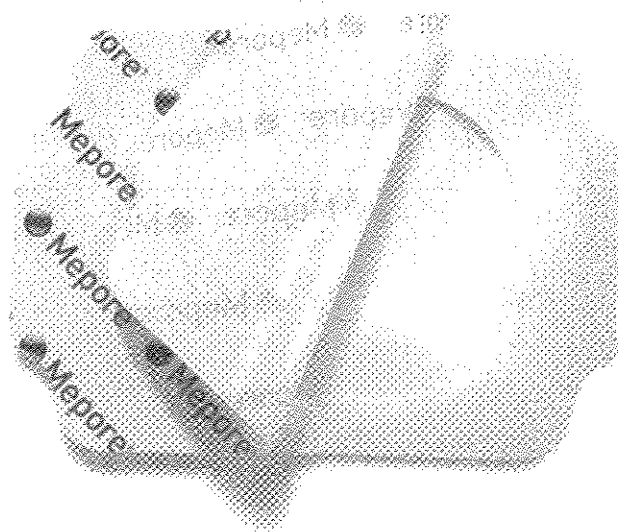


Mepore® Film



DESCRIZIONE	Medicazione trasparente adesiva in film di poliuretano, impermeabile e traspirante
DESTINAZIONE D'USO	<p>Mepore Film può essere utilizzato su una vasta gamma di ferite in fase di granulazione quali, ustioni superficiali, siti di inserzione di cateteri, abrasioni, lacerazioni, donor site, ulcere da pressione superficiali, ferite chirurgiche chiuse e può contribuire come prevenzione per ferite da sfregamento, frizione, macerazione. Mepore Film può essere usato per fissare dispositivi o come medicazione secondaria per coprire idrogeli, alginati e medicazioni in schiuma.</p> <p>Mepore Film può essere mantenuto in situ durante l'Ossigeno-Terapia Iperbarica.</p>
COMPOSIZIONE	<ul style="list-style-type: none">- Film in poliuretano semipermeabile, impermeabile, trasparente ed elastico- Massa adesiva di poliacrilato.- Pellicola protettiva siliconata
CARATTERISTICHE TECNICHE	Mepore Film è un film di poliuretano flessibile, trasparente e traspirante, con adesivo poliacrilico. La medicazione ha un sistema di applicazione a cornice che ne facilita l'applicazione. Mepore Film fornisce una protezione flessibile e trasparente adattandosi alle superfici irregolari del corpo, mantiene un ambiente umido grazie alla sua buona permeabilità, che permette il passaggio verso l'esterno dell'eccesso di umidità della ferita e della cute circostante.

	<ul style="list-style-type: none">▪ Mantiene un ambiente umido favorevole alla guarigione della ferita▪ Non lascia residui nel letto della ferita.▪ Barriera a batteri e virus (test di penetrazione virale ASTM F1671)▪ Impermeabile▪ Può essere applicato con i guanti grazie al sistema di applicazione▪ Radiotrasparente <p>- Permeabilità al vapore acqueo; 950 g/m²/ 24</p> <p>- Massa adesiva di poliacrilato (adesività al pvc 1,4 N/25 mm);</p> <p>- Peso supporto: 31g/m²</p> <p>- Estensibilità: CD 500%, MD 450%</p> <p>- Carico minimo di rottura: CD 29N/25mm MD 25N/25mm</p>
MODALITA' D'USO	<p><u>Applicazione</u></p> <p>Detergere il campo di applicazione. Lasciare asciugare la zona perilesionale prima del posizionamento.</p> <p>Scegliere la dimensione corretta della medicazione in modo da permettere ai margini di aderire alla cute perilesionale asciutta o al sito di inserzione del catetere. La medicazione può essere tagliata e sovrapposta secondo necessità.</p> <ol style="list-style-type: none">1. Solo per le misure 10 x 25 cm e 15 x 20 cm: Rimuovere prima la carta di protezione centrale.2. Rimuovere la carta di protezione (con stampato Mepore) esponendo così la superficie adesiva3. Applicare Mepore Film senza tensione e premere delicatamente sui bordi per migliorare l'adesione alla cute. Rimuovere le due strisce bianche a cornice. <p><u>Rimozione</u></p> <ol style="list-style-type: none">1. La medicazione può essere lasciata in situ fino a 7 giorni, in relazione allo stato della ferita e/o della cute.2. Sollevare un angolo della medicazione e delicatamente tirare parallelamente alla superficie della pelle (nella direzione della crescita dei peli)
CONTROINDICAZIONI/ PRECAUZIONI D'IMPIEGO	<p>Mepore Film non deve essere applicato su pazienti che sono sensibili agli adesivi acrilici e non deve essere usato direttamente su ferite profonde che coinvolgono muscoli, tendini, ossa o su ustioni di terzo grado.</p> <p>Per uso esterno. Prodotto Monouso. Il prodotto é generalmente ben tollerato. Nessuna interazione rilevata con altre sostanze. In caso il paziente avverta disagio durante l'utilizzo, contattare il personale medico.</p>
STERILITA'	<p>Sterilizzato ad ossido d'etilene con processo validato secondo le EN 550:1994, ISO 11135:1994 e ISO 109937:1995 per i residui EtO.</p> <p>La sterilità della confezione individuale è garantita a condizione che questa sia integra, cioè non sia stata aperta o danneggiata. Non risterilizzare.</p>

Scheda Tecnica

Mölnlycke Health Care S.r.l.

LATTICE	Latex free.			
CONFEZIONAMENTO	Mepore Film è sterile e confezionato in buste singole			
	Codice	Dimensione (cm)	Pezzi per dispenser	Pezzi per cartone di trasporto
	270600	6 x 7	100	600
	270670	6 x 7	10	50
	271500	10 x 12	70	210
	271570	10 x 12	10	70
	272500	10 x 25	20	100
	272570	10 x 25	10	50
	273000	15 x 20	10	50
	273500	20 x 30	5	30
ETICHETTATURA	E' un dispositivo medico conforme alla direttiva CEE 93/42			
FABBRICANTE	Prodotto in Finlandia da Mölnlycke Health Care AB, Goteborg (Svezia)			
ASPETTI AMBIENTALI E ASSICURAZIONE DI QUALITA'	Marcatura CE – Dir. CEE 93/42 e successive modifiche. - BS EN ISO 9001:2000 e ISO 13485:2003 . - BS EN ISO 14001:2004 riferita ai sistemi di gestione ambientale.			
CONSERVAZIONE E VALIDITA'	Conservare a temperatura ambiente al riparo da umidità, polvere, agenti inquinanti. Il periodo di validità è di tre anni a decorrere dalla data di produzione, purché il prodotto sia correttamente conservato nella confezione di vendita originale.			


MÖLNLYCKE HEALTH CARE S.r.l.
IGNAZIO COGOTTI
Amministratore Delegato