

# NU-GEL (fluido)



<b>CATEGORIA</b>	Idrogel in forma fluida	
<b>DESCRIZIONE</b>	NU-GEL Fluido*, è un Idrogel sterile trasparente, amorfo, ipoallergenico, contenente alginato di sodio.	
<b>COMPOSIZIONE e CARATTERISTICHE</b>	<b>Polipropilene glicole</b>	<b>25 %</b>
	<b>Alginato di Sodio</b>	<b>3 %</b>
	<b>Carbossimetil Cellulosa (CMC)</b>	<b>1 %</b>
	<b>Acqua</b>	<b>70,35 %</b>
	<b>Viscosità</b>	<b>100,000-350,000 centipoise</b>
	<p>L'alto contenuto di acqua conferisce ottimo potere idratante favorente l'autolisi dei tessuti necrotici</p> <p>La presenza di alginato di sodio, conferisce a Nugel <b>viscosità</b> e potere assorbente evitando macerazione della ferita</p> <p>La confezione a soffiutto consente un utilizzo completo del prodotto e garantisce la massima maneggevolezza</p> <p>E' presente un tappo richiudibile a protezione</p>	
<b>DIMENSIONI</b>	15 grammi 25 grammi	

<b>DITTA PRODUTTRICE</b>	Johnson & Johnson Medical Ltd. (Uk)
<b>CLASSE DI APPARTENENZA</b>	Secondo la Direttiva CE 93/42 : Cat II b <b>CND M04040502 NID 17579</b>
<b>MARCHIO CE</b>	00442
<b>DESTINAZIONE D'USO</b>	NU-GEL Fluido è indicato per il trattamento <b>di tessuti necrotici secchi o fibrinosi</b> , sia superficiali che profondi. NU-GEL Fluido*, idrata i tessuti necrotici favorendo l'autolisi; l'alginato contenuto nel prodotto, assorbe l'essudato evitando la macerazione della ferita, creando un microambiente umido ottimale che favorisce la granulazione ed inoltre conferisce viscosità al gel.
<b>MECCANISMO D'AZIONE</b>	NU-GEL Fluido*, penetra all'interno del tessuto necrotico, negli accumuli di fibrina secca e reidrata i tessuti adesi, ammorbidendoli. Essi tendono, così, a distaccarsi per autolisi in modo completamente atraumatico
<b>MODALITA' D'USO</b>	Lavare con soluzione fisiologica la lesione e tamponarla; scegliere la confezione giusta a seconda della grandezza della lesione; rimuovere l'etichetta; applicare uno spessore di almeno 5 mm di NU-GEL* fluido con una medicazione secondaria. Per rimuovere NU-GEL* fluido è sufficiente irrigare la ferita con soluzione salina sterile. Può essere usato su

	lesioni infette sotto controllo medico ed in combinazione con terapia antibatterica.		
<b>TEMPO DI APPLICAZIONE</b>	Da un minimo di 1 giorno ad un massimo di 3 giorni .		
<b>COMPATIBILITA'</b>	E' compatibile con tutte le medicazioni Systagenix Wound Management		
<b>STERILIZZAZIONE</b>	Sterilizzato in Autoclave a Vapore. Il prodotto è MONOUSO non risterilizzabile.		
<b>CONFEZIONAMENTO</b>	1° Confezionamento : Ampolle sterili con protezione che assicura sterilità e tappo richiudibile; 2° Confezionamento : Astuccio di cartone		
<b>ETICHETTATURA</b>	Sul confezionamento vengono riportate tutte le informazioni previste al punto 13 allegato 1 Direttiva CE 93/42 Dlgs 46/97.		
<b>CONFEZIONE DI VENDITA</b>	<b>CODICE</b>	<b>CAPACITA' FLACONE</b>	<b>CONFEZIONE DI VENDITA</b>
	MNG415	15 grammi	1 scatola da 10 pezzi
	MNG425	25 grammi	1 scatola da 6 pezzi
<b>LATTICE</b>	Il prodotto non contiene costituenti in lattice, tuttavia è possibile che durante il processo di produzione e confezionamento i prodotti vengano maneggiati da operatori che indossano ditali o guanti in lattice oppure vengano in contatto con parti di apparecchiature contenenti lattice		
<b>PRODUZIONE</b>	La medicazione NU-Gel Fluido* viene prodotta negli stabilimenti della Johnson&Johnson Medical Ltd. (Uk). Detti stabilimenti sono certificati a norma ISO/EN 13485:2003 dalla BSI British Standard Institution. Detti sistemi di Qualità richiedono esplicitamente controlli di qualità per materie prime, intermedi, e prodotti finiti, sia dal punto di vista chimico-fisico che biologico, e procedure efficaci in caso di richiamo do prodotto difettoso dal Mercato. Tale prodotto è stato preventivamente sottoposto ai test di allergenicità e tossicità prima dell'immissione sul mercato		
<b>CONTROLLI</b>	Ogni lotto di parti componenti viene ispezionato prima che ciascun componente venga accettato per la produzione. Il singolo prodotto finito è sottoposto ad ispezioni visive e, ove applicabile, automatizzate di carattere dimensionale, fisico, biologico, chimico. Viene effettuata una prova di corretto funzionamento prima del confezionamento e della sterilizzazione. Detto prodotto è stato preventivamente sottoposto ai test di allergenicità e tossicità prima dell'immissione sul mercato.		
<b>CONSERVAZIONE</b>	Conservare a temperatura ambiente controllata non superiore a 25°.		
<b>VALIDITA'</b>	2 anni		
<b>DATA ULTIMA REVISIONE</b>	28 LUGLIO 2009		
<b>REVISORE</b>	P.V.		