

Mepilex® Transfer



DESCRIZIONE	Medicazione in sottile schiuma di poliuretano idrofilo, con strato di contatto in silicone morbido, per il drenaggio degli essudati.
DESTINAZIONE D'USO	<p>Mepilex Transfer è adatto per la gestione di un'ampia gamma di ferite essudanti e difficili da medicare. Mepilex Transfer può essere usato anche come strato protettivo su ferite non essudanti e/o su ferite di grandi dimensioni con cute fragile.</p> <p>La struttura di Mepilex Transfer permette agli essudanti di essere trasferiti verticalmente ad una medicazione secondaria assorbente. Lo strato Safetac impedisce agli essudati di fuoriuscire orizzontalmente verso la cute perilesionale, riducendo la macerazione. Mepilex Transfer determina un controllo degli essudati e mantiene un ambiente umido della ferita, insieme all'uso di una medicazione secondaria assorbente appropriata.</p> <p>Per il fissaggio possono essere usate garze, film o bendaggi. Può essere usato anche sotto bendaggi compressivi. Mepilex Transfer può essere mantenuto in situ durante l'Ossigeno-Terapia Iperbarica e durante la Radioterapia, usando le gamme di energia e di dosi assorbite comunemente applicate.</p>
COMPOSIZIONE	<p>Mepilex Transfer è una medicazione in sottile schiuma di poliuretano idrofilo e flessibile, coesa con uno strato di silicone morbido microaderente in tecnologia Safetac.</p> <p>Safetac è la tecnologia applicata alle medicazioni Mölnlycke Health Care con strato di contatto in silicone morbido. Le medicazioni Safetac minimizzano i traumi alla ferita, alla cute perilesionale e il dolore al paziente al momento della rimozione, anche in situazioni critiche, quando l'essudato comincia ad asciugarsi.</p>
CARATTERISTICHE TECNICHE	<p>Spessore: 2 mm.</p> <p>Assorbimento: 1800 g/m²/24h, 600g/m² con compressione 40mm-Hg</p>

MODALITA' D'USO	<ol style="list-style-type: none"> 1. Pulire la ferita 2. Lasciare asciugare la cute perilesionale 3. Aprire la confezione e rimuovere la carta di protezione. Applicare Mepilex Transfer con lo strato di contatto Safetac sulla ferita. 4. Posizionare il prodotto con un margine di almeno 5 cm oltre la zona da trattare e fissare la medicazione. 5. Se necessario, applicare una medicazione secondaria appropriata per mantenere un ambiente umido. <ul style="list-style-type: none"> - per ferite asciutte o per ferite poco essudanti, usare un film traspirante come dispositivo di fissaggio - per ferite da moderatamente a molto essudanti, usare una medicazione secondaria assorbente sopra Mepilex Transfer. Fissare Mepilex Transfer e la medicazione secondaria con un bendaggio o cerotti. 6. Durante la rimozione, sollevare delicatamente un lato e lentamente rimuovere la medicazione <p>Se richiesto, Mepilex Transfer può essere tagliato.</p> <p>Mepilex Transfer può essere lasciato in sede per più giorni in relazione allo stato della ferita e della cute circostante.</p> <p>Nel caso di utilizzo su ferite infette sostituire giornalmente o secondo pratica clinica.</p>			
CONTROINDICAZIONI /PRECAUZIONI D'IMPIEGO	<p>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.</p> <p>Non usare Mepilex Transfer insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o il perossido di idrogeno (acqua ossigenata).</p>			
STERILITA'	<p>Sterilizzato ad ossido di 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 per 3 anni, a condizione che questa sia integra, cioè non sia stata aperta o danneggiata. Non risterilizzare. Bioburden: 79 CFU.</p>			
LATTICE	Latex free			
CONFEZIONAMENTO	Mepilex Transfer è confezionato sterile in busta singola			
	Codice	Dimensione totale (cm)	Pezzi /dispenser	Pezzi/confezione
	294600	7,5 x 8,5	5	70
	294700	10 x 12	5	50
	<u>294800</u>	<u>15 x 20</u>	<u>5</u>	<u>40</u>
	<u>294502</u>	<u>20 x 50</u>	<u>2</u>	<u>12</u>

Scheda Tecnica



ETICHETTATURA	E' un dispositivo medico conforme alla direttiva CEE 93/42
FABBRICANTE	Prodotto in Finlandia da Mölnlycke Health Care AB, Goteborg (Svezia) <u>Prodotto coperto da 2 European Patent Pending</u> (n. 97923368.1 e n. 98850022.9).
ASPETTI AMBIENTALI E ASSICURAZIONE DI QUALITA'	Marcatura CE – Dir. CEE 93/42 e successive modifiche. Norme: - EN ISO 9001:2000 e ISO 13485:2003 . - EN ISO 14001:2004 riferita ai sistemi di gestione ambientale.
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 due anni a decorrere dalla data di produzione, purché il prodotto sia correttamente conservato nella confezione originale.
Codice CND	M040499

MÖLNLYCKE HEALTH CARE Srl
LORELLA LORENZ
Customer Support Manager