



DESCRIZIONE	Medicazione di contatto protettiva, trasparente, in silicone morbido, a microaderenza selettiva.
DESTINAZIONE D'USO	<p>Mepitel è la medicazione ideale per tutte le ferite dolorose e con cute perilesionale fragile quali, ferite traumatiche, abrasioni, ustioni a spessore parziale, ulcere del piede diabetico, innesti cutanei, donor sites, ulcere neoplastiche, lesioni cutanee da radioterapia, ferite chirurgiche, epidermolisi bollosa e ferite croniche. Mepitel non è assorbente.</p> <p>La sua azione protegge la cute perilesionale, minimizza il trauma da rimozione, e previene la macerazione. La struttura a rete permette all'essudato di passare verticalmente ad una medicazione secondaria. Mepitel può essere usato anche sotto bendaggi compressivi e può essere mantenuto in situ durante l'Ossigeno-Terapia Iperbarica, e durante la Radioterapia usando le gamme comunemente applicate di energia e di dosi assorbite.</p>
COMPOSIZIONE	<p>Mepitel è una medicazione composta da:</p> <ul style="list-style-type: none">-Rete di supporto trasparente e flessibile, in poliammide 100%;-Gel di silicone medical grade a microaderenza selettiva in tecnologia Safetac; <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 pelle perilesionale e il dolore al paziente, all'atto della rimozione anche in situazioni critiche quando l'essudato comincia ad asciugarsi.</p>

MÖLNLYCKE HEALTH/CARE S.r.l.
DORELLA LORENZ
Customer Support Manager

Scheda Tecnica

MODALITA' D'USO	<ol style="list-style-type: none"> 1. Pulire la ferita 2. Lasciare asciugare la cute perilesionale 3. Scegliere una misura di Mepitel che copra la ferita e la cute perilesionale con un margine di almeno 1 cm oltre la zona da trattare. Mepitel può essere tagliato. 4. Aprire la confezione e rimuovere il film di protezione più piccolo. 5. Applicare Mepitel sulla ferita e rimuovere il rimanente film di protezione. Dove indicato clinicamente, antimicrobici topici e gel possono essere applicati sopra o sotto Mepitel. 6. Se richiesto applicare una medicazione secondaria assorbente (es Mesorb) sopra Mepitel 7. Se necessario fissare Mepitel con un bendaggio o un altro dispositivo di fissaggio 8. Durante la rimozione, sollevare delicatamente un lato e lentamente rimuovere la medicazione <p>Mepitel può essere lasciato in sede per più giorni in relazione allo stato della ferita e della cute perilesionale (l'essudato passa liberamente attraverso la medicazione se i pori non sono ostruiti).</p>			
CONTROINDICAZIONI /PRECAUZIONI D'IMPIEGO	<p>In caso di sensibilizzazione della zona trattata o segni clinici di infezione, consultare il personale sanitario. Non utilizzare in pazienti sensibili ai componenti. Il prodotto é generalmente ben tollerato. Nessuna interazione rilevata con altre sostanze. In caso di ferite infette è consigliato l'utilizzo sotto controllo medico.</p> <p>Quando Mepitel è usato su ustioni, laser-resurfacing o trattamenti estetici, spostare leggermente la medicazione almeno una volta ogni due giorni e non applicare pressioni alla medicazione per evitare matrici.</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: 24 CFU.</p>			
LATTICE	Prodotto latex free. Nel confezionamento è presente lattice.			
CONFEZIONAMENTO	Mepilex è confezionato sterile in busta singola			
	Codice	Dimensione totale (cm)	Pezzi /dispenser	Pezzi/confezione
	290510	5 x 7,5	10	50
	290710	7,5 x 10	10	40
	291010	10 x 18	10	70
	292005	20 x 30	5	30

Scheda Tecnica



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. 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 tre 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