

MEDICAZIONE ASSORBENTE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CON TAGLIO A T

DESCRIZIONE

Medicazione altamente assorbente e pretagliata in schiuma di poliuretano con taglio a T per tracheotomia

DESTINAZIONE D'USO

Lyofoam Max τ è particolarmente adatto alla medicazione di tracheostomie e alla protezione della cute nei siti di inserzione delle cannule, con essudanti da moderati ad abbondanti

COMPOSIZIONE

La composizione di Lyofoam Max T è la seguente



- 1) Film esterno in poliuretano permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi e ai batteri
- 2) Strato intermedio di laminazione
- **3)** Tampone assorbente e flessibile in schiuma di poliuretano a celle aperte ad assorbimento verticale con taglio a T, non aderisce al letto della ferita.

MECCANISMO D'AZIONE E INDICAZIONI D'USO

- Lyofoam Max T è indicato per la protezione della cute nei siti tracheostomici
- Lyofoam Max T è indicato per la protezione della cute nei siti di inserzione di cannule
- Lyfoam Max T è indicato per livelli di essudato moderati
- Lyofoam Max T è radiotrasparente

BENEFICI

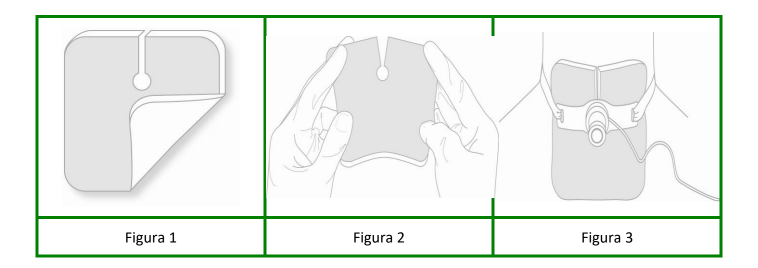
Prodotto:

- Il film di poliuretano esterno impedisce la fuoriuscita di liquidi
- Può essere lasciato in sede per più giorni (fino a 7) in relazione allo stato della ferita e della cute perilesionale.
- Flessibile
- Conformabile

Non causa traumi alla rimozione e dolore al paziente

MODALITA' D'USO

- Pulire la ferita secondo le abituali procedure
- Lasciare asciugare la cute perilesionale.
- Aprire la confezione e rimuovere la carta di protezione. La rimozione corretta della pellicola consente un'applicazione sterile.
- Applicare il lato in schiuma di poliuretano bianca a contatto con la cute (Figura 1)
- Inserire il tubo/cannula tracheostomica nell'apposito taglio a T pre costitutito. Non tendere la medicazione. (Figura 2) Lyofoam T Max può essere tagliato in funzione della zona da trattare.
- Fissare la medicazione al collo del paziente (Figura 3)
- Durante la rimozione, sollevare delicatamente un lato e lentamente rimuovere la medicazione.



CONTROINDICAZIONI/PRECAUZIONI D'IMPIEGO

- Per uso esterno.
- Non utilizzare film o altre medicazioni secondarie occlusive in quanto potrebbero ridurre l'efficacia di Lyofoam Max T.
- 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.
- Non usare Lyofoam insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o il perossido di idrogeno (acqua ossigenata).
- Non utilizzare in pazienti sensibili ai componenti. Il prodotto é generalmente ben tollerato. Nessuna interazione rilevata con altre sostanze

CARATTERISTICHE TECNICHE

Peso: 600 g/m²; Spessore: 5,2 mm;

Rev:01 - 2014

Test	Risultato	Metodica applicata
Permeabilità al vapore acqueo:(MVTR) a 24h	12,7/10cm²/24h pari a 12.700 g/m²/24h	EN 13726 -1 3.3
Permeabilità al vapore acqueo:(MVTR) a 72h	11,5 g/10cm²/72h <i>pari a</i> pari a 11.500 g/m²/72h	EN 13726 -1
Assorbimento a 24h:	7,3 g/10cm²/24h pari a7.300 g/m²/24h	EN 13726 – 1
Assorbimento a 72h:	6,0 g/10cm²/72h pari a 6.000 g/m²/72h	EN 13726 – 1 3.3
Capacità di gestione dei fluidi a 24h	20,3 g/10cm²/24h pari a 20.300 g/m²/24h	EN 13726 – 1
Capacità di gestione dei fluidi a 72h	34,4 g/10cm²/72h pari a 34.400 g/m²/72h	EN 13726 – 1 3.3
Assorbimento con compressione 40mm-Hg a 24h	3.447 g/m²/24h (7 g/g di medicazione)	Metodo interno MHC secondo EN 13726 - 1
Assorbimento con compressione 40mm-Hg a 72h	3.669 g/m ² /72h	Metodo interno MHC secondo EN 13726 - 1
Resistenza alla penetrazione* di virus e	Approvato	EN 13795-4, ASTM F1671

batteri
* micro organismi di
dimensioni superiori a
25nm

Il prodotto e il confezionamento sono Latex Free

STERILITA'

- Sterilizzato a raggi gamma.
- La sterilità della confezione individuale è garantita per cinque anni a condizione che questa sia integra, cioè non sia aperta o danneggiata. .

ETICHETTATURA

E' un dispositivo medico conforme alla direttiva CEE 93/42

FABBRICANTE

Prodotto in Gran Bretagna da Mölnlycke Health Care AB, Goteborg (Svezia)

CERTIFICAZIONI AMBIENTALI E DI QUALITÀ

Marcatura CE – Dir. CEE 93/42 e successive modifiche.

Prodotto certificato CE Classe I - Sterile

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	Codice Repertorio
M040203	588445/R

ASSORTIMENTO E CONFEZIONAMENTO

Confezionamento su 3 livelli:

- Confezione di Trasporto: costituita da cartone corrugato e rinforzato assicura la protezione agenti esterni e l'integrità del prodotto durante il trasporto
- Dispenser: costituita di cartone più leggero e flessibile ha lo scopo di proteggere il prodotto negli scaffali del reparto fino al momento del suo utilizzo.
- <u>Busta singola sterile di protezione:</u> costituita da carta assicura la sterilità del prodotto (se integra) fino all'utilizzo della medicazione sul paziente
- > Il prodotto e il confezionamento sono Latex Free

Lyofoam T è confezionato sterile in busta singola				
Codice	Dimensione totale (cm)	Pezzi /dispenser	Pezzi/confezione	
603207	9x9	10	60	