

SCHEDA TECNICA ACTISORB™ Silver 220

CATEGORIA	Medicazione antisettica						
DESCRIZIONE	Medicazione a base di carbone attivo e argento non a rilascio						
COMPOSIZIONE	<p>La medicazione ACTISORB™ Silver 220 presenta la seguente composizione:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ 99,00% Carbone vegetale attivo ▪ 0,82% Tessuto non tessuto ▪ 0,18% Concentrazione d'argento (quantità: 33 µg/cm²) 						
CARATTERISTICHE	<p>Medicazione primaria al carbone vegetale puro, attivato a 900°C, impregnata di argento elementare non a rilascio e inserita tra due superfici di TNT termosaldate.</p> <p>La tramatura del carbone e del TNT risulta soffice e atraumatica, fitta, conformabile e flessibile, assicurando l'integrità del prodotto al momento della rimozione.</p> <p>ACTISORB™ Silver 220 può essere utilizzata da entrambi i lati.</p>						
GESTIONE DEL FLUIDO	<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td></td> <td style="text-align: center;">24 h</td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: center;">g/100cm²</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">CAPACITÀ DI ASSORBIMENTO SOTTO BENDAGGIO COMPRESSIVO (40 mmHg)</td> <td style="text-align: center;">6,57</td> </tr> </table>		24 h		g/100cm ²	CAPACITÀ DI ASSORBIMENTO SOTTO BENDAGGIO COMPRESSIVO (40 mmHg)	6,57
	24 h						
	g/100cm ²						
CAPACITÀ DI ASSORBIMENTO SOTTO BENDAGGIO COMPRESSIVO (40 mmHg)	6,57						
ATTIVITA' ANTIODORE	Attività di assorbimento dei cattivi odori pari a 120.000 m ² /m ² di prodotto						
CAPACITA' E AZIONE ANTIBATTERICA	La sua attività antibatterica è efficace contro più di 150 ceppi patogeni tra cui: Stafilococco aureo e MRSA, Pseudomonas auriginosa, Stafilococco Beta emolitico, Proteus Vulgaris, Escherichia coli, Bacteroides fragilis, Candida albicans.						
DESTINAZIONE D'USO	La medicazione ACTISORB™ Silver 220 è indicata per le lesioni infette o colonizzate, maleodoranti, superficiali o cavarie.						
MODALITA' D'USO	<p>APPLICAZIONE:</p> <p>Lavare la lesione con soluzione fisiologica e tamponare. Eliminare il tessuto necrotico secco. Applicare ACTISORB™ Silver 220. Qualora la ferita si presentasse asciutta o in caso di necessità, bagnare la lesione, prima dell'applicazione, con soluzione fisiologica o acqua sterile. ACTISORB™ Silver 220 può essere ripiegato e arrotolato, ma non deve mai essere tagliato. Non sono stati riportati casi di reazioni allergiche o reazioni locali indesiderate.</p> <p>CAMBIO E RIMOZIONE DELLA MEDICAZIONE:</p> <p>La medicazione ACTISORB™ Silver 220 può rimanere in situ fino a 7 giorni, in base al livello di essudato. La medicazione secondaria può essere cambiata, se necessario.</p> <p>Rimuovere delicatamente la medicazione secondaria.</p> <p>Rimuovere delicatamente ACTISORB™ Silver 220 e buttarlo.</p>						
TEMPO DI APPLICAZIONE	La medicazione può rimanere in situ fino a 7 giorni						

MECCANISMO D'AZIONE	ACTISORB™ Silver 220 assorbe l'essudato e aiuta a mantenere un ambiente umido in grado di favorire la guarigione delle ferite. L'argento svolge un'azione battericida all'interno della medicazione, mentre il carbone lega, inattivando, le endotossine ed elimina i cattivi odori.																							
COMPATIBILITA'	È compatibile con tutti i prodotti della Linea Medicazioni Avanzate della Systagenix Wound Management																							
FORMATI	<table border="1"> <thead> <tr> <th>CODICE</th> <th>DIMENSIONI (cm)</th> <th>SPESSORE (cm)</th> <th>CND</th> <th>Repertorio</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>MAS065</td> <td>6,50 x 9,50</td> <td>+/- 0,09</td> <td>M04040802</td> <td>467864</td> </tr> <tr> <td>MAS105</td> <td>10,50 x 10,50</td> <td>+/- 0,09</td> <td>M04040802</td> <td>467864</td> </tr> <tr> <td>MAS190</td> <td>10,50 x 19,00</td> <td>+/- 0,09</td> <td>M04040802</td> <td>467864</td> </tr> </tbody> </table>				CODICE	DIMENSIONI (cm)	SPESSORE (cm)	CND	Repertorio	MAS065	6,50 x 9,50	+/- 0,09	M04040802	467864	MAS105	10,50 x 10,50	+/- 0,09	M04040802	467864	MAS190	10,50 x 19,00	+/- 0,09	M04040802	467864
CODICE	DIMENSIONI (cm)	SPESSORE (cm)	CND	Repertorio																				
MAS065	6,50 x 9,50	+/- 0,09	M04040802	467864																				
MAS105	10,50 x 10,50	+/- 0,09	M04040802	467864																				
MAS190	10,50 x 19,00	+/- 0,09	M04040802	467864																				
CONFEZIONAMENTO	1° Confezionamento – Busta singola sterile con apertura peel open 2° Confezionamento – Scatola di cartone 3° Confezionamento – Scatola di cartone																							
CONFEZIONE DI VENDITA	<table border="1"> <thead> <tr> <th>CODICE</th> <th>CONFEZIONAMENTO PRIMARIO</th> <th>CONFEZIONAMENTO SECONDARIO</th> <th>CONFEZIONAMENTO TERZIARIO</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>MAS065</td> <td>singolo pezzo</td> <td>10 pezzi</td> <td>5 scatole (50 pezzi)</td> </tr> <tr> <td>MAS105</td> <td>singolo pezzo</td> <td>10 pezzi</td> <td>5 scatole (50 pezzi)</td> </tr> <tr> <td>MAS190</td> <td>singolo pezzo</td> <td>10 pezzi</td> <td>5 scatole (50 pezzi)</td> </tr> </tbody> </table>				CODICE	CONFEZIONAMENTO PRIMARIO	CONFEZIONAMENTO SECONDARIO	CONFEZIONAMENTO TERZIARIO	MAS065	singolo pezzo	10 pezzi	5 scatole (50 pezzi)	MAS105	singolo pezzo	10 pezzi	5 scatole (50 pezzi)	MAS190	singolo pezzo	10 pezzi	5 scatole (50 pezzi)				
CODICE	CONFEZIONAMENTO PRIMARIO	CONFEZIONAMENTO SECONDARIO	CONFEZIONAMENTO TERZIARIO																					
MAS065	singolo pezzo	10 pezzi	5 scatole (50 pezzi)																					
MAS105	singolo pezzo	10 pezzi	5 scatole (50 pezzi)																					
MAS190	singolo pezzo	10 pezzi	5 scatole (50 pezzi)																					
ETICHETTATURA	Sul confezionamento vengono riportate tutte le informazioni previste al punto 13, allegato 1, della Direttiva CE 93/42 D.Lgs. 46/97																							
MARCHIO CE	550336																							
CLASSE DI APPARTENENZA	Secondo la Direttiva CE 93/42; Classe III																							
STERILIZZAZIONE	Il prodotto è sterilizzato mediante raggi gamma e non è risterilizzabile																							
LATTICE	Medicazione: Il prodotto non contiene costituenti in lattice Confezionamento primario: non contiene costituenti in lattice																							
CONSERVAZIONE	Conservare a temperature ambiente controllata non superiore a 25°																							
VITA PRODOTTO	5 anni																							
PRODUTTORE	Systagenix Wound Management Ltd. (Uk)																							
PRODUZIONE	La medicazione ACTISORB™ Silver 220 viene prodotta negli stabilimenti della Systagenix Wound Management Ltd. (Uk), certificati a norma ISO/EN 13485:2003 dalla BSI British Standard Institution. La certificazione richiede controlli di qualità per materie prime, intermedi e prodotti finiti, sia dal punto di vista chimico-fisico, che biologico.																							



KCI™ *now proudly
part of 3M*

CONTROLLI	<p>Ogni lotto di parti componenti viene ispezionato prima che ciascun componente venga accettato per la produzione. Il singolo prodotto finito è sottoposto a ispezioni visive e, ove applicabile, automatizzate di carattere dimensionale, fisico, biologico e chimico. Viene effettuata una prova di corretto funzionamento prima del confezionamento e della sterilizzazione. Il prodotto è stato preventivamente sottoposto ai test di allergenicità e tossicità prima dell'immissione sul Mercato.</p>
-----------	---