



Medicomp® sterile

compressa in tessuto non tessuto

Descrizione generale / Indicazioni d'uso

Il prodotto è un dispositivo non attivo. Le compresse sono realizzate in un misto di fibre di viscosa e poliestere. E' privo di agenti leganti e sbiancanti ottici, e permeabile all'aria, disponibile a quattro strati. Le compresse possono essere dispiegate per ottenere una dimensione più grande. I dispositivi sterili sono confezionati in buste poliaccoppiate carta-film.

Impiego invasivo:

Monouso, le compresse sterili vengono utilizzate su esseri umani da parte di personale non specializzato o professionisti sanitari per breve tempo, per l'assorbimento di fluidi corporali, come ad esempio essudato a sangue, su ferite cutanee, cavità naturali del corpo e membrane o mucose come nell'ambito della chirurgia minore.

Impiego non-invasivo:

Monouso, le compresse sterili vengono utilizzate su esseri umani da parte di personale non specializzato o professionisti sanitari sia come medicazione primaria sia come medicazione secondaria, in combinazione con pomate e materiali compressivi come una benda per un lungo periodo; un dispositivo nuovo può essere utilizzato senza limiti di tempo.

Medicomp sterile è classificato come dispositivo medico di Classe IIa.

Indicazioni

Il dispositivo è utilizzato per il trattamento generale delle ferite, come nell'ambito di procedure chirurgiche, che comprende il suo utilizzo

- come medicazione primaria su ferite cutanee;
- come dispositivo per la pulizia della ferita e la pulizia della cute integra e delle ferite cutanee
- come materiale di supporto ad esempio per disinfezione o pomate;
- come medicazione secondaria per ferite acute e ferite croniche;
- come imbottitura per le ferite;
- e per l'assorbimento di fluidi corporei.

Inoltre, può essere utilizzato come barriera meccanica.

Codici

Prodotti disponibili in scatoline pieghevoli.

CODICE	MISURE (cm)	PEZZI PER BUSTA	BUSTE / PEZZI PER UNITA' DI VENDITA	CND
411074	5 X 5	2	25 BUSTE – 50 PEZZI	M0202010101
411072	7,5 X 7,5	2	25 BUSTE – 50 PEZZI	M0202010101
411064	10 X 10	2	25 BUSTE – 50 PEZZI	M0202010101
411075	10 X 20	2	25 BUSTE – 50 PEZZI	M0202010101
411051	5 X 5	5	40 BUSTE – 200 PEZZI	M0202010101
411052	7,5 X 7,5	5	40 BUSTE – 200 PEZZI	M0202010101
411053	10 X 10	5	40 BUSTE – 200 PEZZI	M0202010101



Medicomp® sterile

compressa in tessuto non tessuto



Rischi residui, controindicazioni e effetti secondari indesiderati, avvertenze

Non noti.

Dispositivo sterile

Confezionato sterilmente in conformità con la norma DIN EN ISO 11607.

Sterilizzato a vapore in conformità con la norma DIN EN ISO 17665-1 con un processo validato.

ISTRUZIONI	SIMBOLO CONFORME SECONDO EN ISO 15223-1
Non utilizzare se il confezionamento è danneggiato	
Non risterilizzare	

Dispositivo monouso

Riutilizzare dispositivi medici sterili monouso è pericoloso. Rilavorare i dispositivi per riutilizzarli può seriamente compromettere la loro integrità e performance. Altre informazioni sono disponibili su richiesta.

Smaltimento

Per ridurre al minimo il rischio di potenziali infezioni o di inquinamento ambientale, i componenti da smaltire di Medicomp devono seguire le procedure di smaltimento in conformità con le leggi, le norme, i regolamenti e gli standard di prevenzione delle infezioni applicabili e locali.

Segnalazione di un incidente

Per un paziente, operatore, terzo, facente parte dell'Unione Europea e in Paesi con lo stesso regime regolatorio (Regolamento 2017/745/EU sui Dispositivi Medici), se durante l'utilizzo del dispositivo o come risultato del suo utilizzo, accade un incidente per favore riportarlo al produttore e/o al suo rappresentante autorizzato e alla nostra autorità nazionale.

Caratteristiche prestazionali del prodotto

PROPRIETA'	VALORE
Peso	30 c/m ² circa
Capacità di assorbimento dell'acqua	7 g/g circa
Sbiancanti ottici	assenti
Leganti chimici	assenti

Medicomp® sterile

compressa in tessuto non tessuto

Caratteristiche del materiale


TESSUTO NON TESSUTO

Misto di Viscosa e Poliestere. La parte di viscosa è compresa tra il 67% e il 70%, la rimanente parte è realizzata in fibre di poliestere.


Etichettatura

Numero di Lotto a 9 cifre


Esempio:

	9	999	01	00	1
<u>spiegazione:</u>	(9=2019)	(999-000)			
<u>definizione:</u>	Anno	Ordine seriale di produzione	Solo per utilizzo interno		

Data di produzione

Es.:		2019 Anno	04 Mese	01 Giorno
------	---	--------------	------------	--------------

Da utilizzare entro

Es.:		2024 Anno	04 Mese	01 Giorno
------	---	--------------	------------	--------------

Scadenza: 5 anni

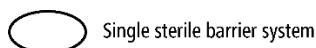
Dispositivo medico



Identificazione Unica del Dispositivo (UDI)



Sistema singolo di barriera sterile



Data di ultima revisione: 26-11-2020