

CEROTTO IN PLASTICA 3M BLENDERM™

Ref. 1525-X



L'immagine del dispositivo è puramente indicativa.

Descrizione

3M Blenderm™ è un nastro chirurgico in plastica, occlusivo, quindi impermeabile a liquidi, microrganismi, vapore acqueo e aria.

Le sue proprietà occlusive lo rendono ottimale per aumentare l'efficacia terapeutica di alcuni farmaci topici (pomate, creme, ecc.).

Il supporto elastico e conformabile e si adatta perfettamente alle diverse strutture anatomiche.

È invisibile una volta applicato e trasparente ai raggi X.

L'adesivo è ipoallergenico e consente un'elevata adesività, senza traumi e senza residui sulla cute alla rimozione.

Sul dorso del rocchetto è presente una sostanza, denominata LAB (Low Adherence Backing), dorso a bassa aderenza, che facilita lo srotolamento del nastro, ed evita che residui di adesivo rimangano sul dorso stesso.

Prodotto di dimensioni e confezionamento come da tabella.

Codice prodotto	Larghezza	Lunghezza	Confezionamento
1525-01	12,5 (13) mm	4,57 m	24 rotoli
1525-02	25 mm	4,57 m	12 rotoli
1525-03	51 mm	4,57 m	6 rotoli

Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

INTERMED S.r.l. via Ludovico d'Aragona, 11 • 20132 - Milano (MI) • Cod. Fisc./P. IVA 11703230158
Telefono +39 02.98248016 • Fax +39 02.98247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
Capitale Sociale 51.640 € i.v. • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A Mi 1494142

Organizzazione con sistema di gestione
qualità aziendale certificato:
UNI CEI EN ISO 13485:2016

Destinazione d'uso

3M Blenderm™ è un nastro chirurgico occlusivo indicato per favorire l'azione terapeutica o l'assorbimento di farmaci per uso locale (pomate, creme).

Inoltre garantisce una protezione completa dai liquidi.

Per esclusivo utilizzo professionale.

Identificazione prodotto

Dispositivo Medico	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Codice CND	M050101	
Identificativo di Registrazione BD/RDM	457911	
Conformità alla Direttiva Europea 93/42/CEE (s.m.i. 2007/47/CE)	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Classe del dispositivo medico - 93/42/CEE	<input checked="" type="checkbox"/> I <input type="checkbox"/> Im <input type="checkbox"/> Is <input type="checkbox"/> IIa <input type="checkbox"/> IIb <input type="checkbox"/> III	
Marchatura CE	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Dichiarazione di Conformità del Fabbricante	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Ente Certificatore	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO
Sterile	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO
Latex Free	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Fabbricante	3M U.S.A.	
Rappresentante Europeo Autorizzato EC-REP	3M Germania	
Distributore	INTERMED S.r.l.	

Caratteristiche Tecniche

Composizione	Supporto in polietilene impermeabile a liquidi e gas Adesivo in miscela di acrilati LAB (Low Adherence Backing) sostanza stesa sul lato non adesivo del nastro che consente un facile e veloce srotolamento senza compromettere le proprietà adesive
Adesività alla cute	0,4 g/cm (al tempo 0) 8,2 g/cm (dopo 48 ore)
Adesività al metallo	350 g/cm (misurata con il saggio del distacco a 180°)
Elasticità	Pari al 75%
Confezionamento primario	Rocchetti in scatola di cartone
Validità	5 anni dalla data di produzione per prodotto correttamente conservato nella confezione di vendita

Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

Informazioni utili*

CONTROINDICAZIONI E AVVERTENZE	Prima del posizionamento la cute deve essere pulita ed asciutta. Per evitare irritazioni cutanee dovute a tensione, applicare il nastro chirurgico a partire dal centro e poi premere verso i bordi.
CONSERVAZIONE	Conservare il prodotto a temperatura ambiente e compresa tra 15° e 30° C, al riparo da condizioni estreme di umidità, da polvere, agenti inquinanti, ecc. Il prodotto non subisce alterazioni anche se immagazzinato e trasportato a temperature al di fuori del range consigliato
MODALITÀ DI SMALTIMENTO	Smaltire il dispositivo rispettando le normative vigenti in materia di tutela ambientale e raccolta differenziata. Il materiale utilizzato per il confezionamento delle unità di vendita è totalmente riciclabile

*Per ulteriori dettagli attenersi alle istruzioni d'uso a corredo con il dispositivo.

Contenuto della confezione

COMPONENTE	DESCRIZIONE	PZ/CONFEZIONE
1525-0	Cerotto in plastica 3M <i>Blenderm</i> TM 1525	24
1525-1	Cerotto in plastica 3M <i>Blenderm</i> TM 1525	12
1525-2	Cerotto in plastica 3M <i>Blenderm</i> TM 1525	6
Manuale d'uso	Istruzioni per il corretto utilizzo del dispositivo	1

Cronologia delle revisioni

REV.	DATA	MODIFICA
1.0	10/06/2016	Emissione della scheda tecnica secondo il nuovo formato definito.
2.0	03/11/2016	Modifica al layout delle tabelle di identificazione e caratteristiche tecniche di prodotto; aggiunta simbolo CE.
2.1	10/04/2020	Aggiunta peculiarità del prodotto



Questo documento è di proprietà di INTERMED S.r.l. Tutti i diritti riservati: è vietata la riproduzione, anche parziale, dei contenuti e delle immagini di questa scheda.

INTERMED S.r.l. via Ludovico d'Aragona, 11 • 20132 - Milano (MI) • Cod. Fisc./P. IVA 11703230158
 Telefono +39 02.98248016 • Fax +39 02.98247361 • info@intermeditalia.it • www.intermeditalia.it
 Capitale Sociale 51.640 € i.v. • Trib. Mi 12745/1996 • C.C.I.A.A Mi 1494142

Organizzazione con sistema di gestione
 qualità aziendale certificato:
 UNI CEI EN ISO 13485:2016