

## PROTEZIONE ELASTICA ADESIVA 3M MEDIPORE™

**Ref. 2991X**



L'immagine del dispositivo è puramente indicativa.

### Descrizione

3M Medipore™ è un sistema di fissaggio per medicazioni, costituito da un supporto molto elastico, morbido e conformabile, che si adatta a numerose applicazioni.

È composto da un supporto traforato in fibre di poliestere non tessute, permeabile al vapore acqueo.

Il supporto permette di fissare con facilità ogni tipo di medicazioni, anche in prossimità delle articolazioni, grazie all'elevata adattabilità ed elasticità.

La rimozione è indolore e non lascia residui sulla cute.

L'adesivo ipoallergenico, garantisce un'eccellente tolleranza cutanea e una bassa frequenza di reazioni allergiche.

Il prodotto non contiene né lattice di gomma naturale né gomma naturale lavorata.

Per esclusivo utilizzo professionale.

Prodotto di dimensioni e confezionamento come da tabella.

Codice prodotto	Larghezza	Lunghezza	Confezionamento
29911	50 mm	10 m	24 rotoli
29912	100 mm	10 m	12 rotoli
29913	150 mm	10 m	12 rotoli
29914	200 mm	10 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 Medipore™ è un sistema di fissaggio per medicazioni, costituito da un supporto molto elastico, morbido, conformabile, che si adatta a numerose applicazioni.

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	26111	
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	
Marcatura 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 Polonia	
Rappresentante Europeo Autorizzato EC-REP	n/a	
Distributore	INTERMED S.r.l.	

## Caratteristiche Tecniche

Composizione	Supporto in fibre di poliestere non tessute Adesivo in miscela di acrilati
Permeabilità al vapore acqueo	760 g/m <sup>2</sup> /24h
Adesività alla cute	28,3 g/cm (al tempo 0) 122,8 g/cm (dopo 48 ore)
Adesività al metallo	280 g/cm (misurata con il saggio del distacco a 180°)
Resistenza tensile	Il carico minimo di rottura è di 8,3 Kg/cm
Porosità	Il valore di permeabilità ai gas è pari a 1.3 sec/100cc/cm <sup>2</sup>
Confezionamento primario	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
29911	Cerotto in seta artificiale 3M Medipore™ 29911	24
29912	Cerotto in seta artificiale 3M Medipore™ 29912	12
29913	Cerotto in seta artificiale 3M Medipore™ 29913	12
29914	Cerotto in seta artificiale 3M Medipore™ 29914	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