

MEDICAZIONE PRONTA STERILE CON TAMPONE 3M MEDIPORE™ + PAD

Ref. 35XX-E



L'immagine del dispositivo è puramente indicativa.

Descrizione

3M Medipore™+Pad è una medicazione sterile costituita da un supporto traforato in poliestere, permeabile al vapore acqueo e idrorepellente.

Il tampone centrale, molto traspirante è composto da fibre di rayon rivestite da entrambi i lati con un sottile e poroso film di polietilene, che non aderisce alla ferita, consentendo quindi una rimozione a-traumatica.

Il supporto in poliestere non tessuto consente un corretto passaggio di ossigeno e di vapore acqueo, rispettando le funzioni fisiologiche della cute e riducendo il rischio di macerazione.

I bordi arrotondati e l'elasticità permettono alla medicazione di adattarsi alle diverse zone del corpo aderendo in modo efficace e duraturo alla cute del paziente.

La sua struttura inoltre garantisce un elevato assorbimento per osmosi delle secrezioni in eccesso.

L'adesivo, ipoallergenico e resistente all'acqua, è costituito da una miscela di acrilati che non lascia residui sulla cute del paziente e non causa arrossamenti al momento della rimozione.

Risulta sensibile alla pressione, per cui premendo lievemente sulla sua superficie si ottiene una perfetta adesione ad ogni parte del corpo.

I bordi arrotondati consentono alla medicazione una migliore adattabilità e adesione anche nei punti più difficili del corpo.

3M Medipore™ +Pad è una medicazione assorbente sterile, già pronta all'uso indicata per il trattamento di ferite chirurgiche chiuse e pulite, ustioni, abrasioni, siti di prelievo per innesti cutanei, siti di cateterizzazione endovenosa e incisioni chirurgiche.

Il prodotto non contiene né lattice di gomma naturale né gomma naturale lavorata ed è totalmente radiotrasparente.

Per esclusivo utilizzo professionale.

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.

Sterilità

La sterilizzazione viene effettuata a raggi gamma nell'ambito di un processo industriale validato secondo le normative tecniche vigenti.

La sterilità della confezione individuale è garantita a condizione che questa sia integra, cioè non sia stata aperta o danneggiata.

Prodotto di dimensioni e confezionamento come da tabella.

Codice prodotto	Larghezza	Lunghezza	Dimensioni tampone	Confezionamento
3562 E	50 mm	72 mm	28 x 38 mm	50 pezzi
3564 E	60 mm	100 mm	34 x 65 mm	50 pezzi
3566 E	100 mm	100 mm	50 x 55 mm	25 pezzi
3569 E	100 mm	150 mm	50 x 105 mm	25 pezzi
3570 E	100 mm	200 mm	50 x 155 mm	25 pezzi
3571 E	100 mm	250 mm	50 x 205 mm	25 pezzi
3573 E	100 mm	350 mm	50 x 304 mm	25 pezzi

Destinazione d'uso

Medipore™+Pad è una medicazione assorbente sterile, indicata per il trattamento di ferite chirurgiche chiuse, pulite, ustioni, abrasioni, siti di prelievo per innesti cutanei, siti di cateterizzazione endovenosa e incisioni chirurgiche.

Per esclusivo utilizzo professionale.

Identificazione prodotto

Dispositivo Medico	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Codice CND	M04010101	
Identificativo di Registrazione BD/RDM	884402	
Conformità alla Direttiva 93/42/CEE modificata dalla Direttiva 2007/47/CE	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Classe del dispositivo medico - 93/42/CEE	<input type="checkbox"/> I <input type="checkbox"/> Im <input checked="" 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
Sterile	<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input 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. – Milano – Italy	

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.

Caratteristiche Tecniche

Composizione	Supporto in fibre di poliestere non tessute Adesivo in miscela di acrilati
Permeabilità al vapore acqueo	1.200 g/m ² /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 0,7 Kg/cm
Porosità	Il valore di permeabilità ai gas è pari a 1 sec/100cc/cm ²
Elasticità	Elasticità longitudinale ≥ 35%; elasticità trasversale ≥ 55%.
Assorbimento del tampone	1,7 ml/cm
Confezionamento primario	In scatola di cartone
Validità	2 anni dalla data di produzione per prodotto correttamente conservato nella confezione di vendita

Informazioni utili*

CONTROINDICAZIONI E AVVERTENZE	Prima del posizionamento, se necessario effettuare una tricotomia, preferibilmente con un rasoio elettrico. Prima di applicare Medipore™+Pad, lasciare asciugare il disinfettante precedentemente applicato ed accertarsi che la cute sia perfettamente asciutta. Aprire la confezione e estrarre la medicazione sterile. Rimuovere il primo liner di carta, esponendo così la superficie adesiva. Posizionare la medicazione sul sito d'applicazione in modo che il tampone copra totalmente la ferita e rimuovere delicatamente la seconda parte del liner. Far aderire la medicazione applicando una leggera pressione sul supporto. Una volta aperta la confezione individuale, il prodotto non può essere né sterilizzato, né riutilizzato.
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.

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

Contenuto della confezione

COMPONENTE	DESCRIZIONE	PZ/CONFEZIONE
3562 E	Medicazione sterile con tampone <i>3M Medipore™</i> + Pad 3562 E	50
3564 E	Medicazione sterile con tampone <i>3M Medipore™</i> + Pad 3564 E	50
3566 E	Medicazione sterile con tampone <i>3M Medipore™</i> + Pad 3566 E	25
3569 E	Medicazione sterile con tampone <i>3M Medipore™</i> + Pad 3569 E	25
3570 E	Medicazione sterile con tampone <i>3M Medipore™</i> + Pad 3570 E	25
3571 E	Medicazione sterile con tampone <i>3M Medipore™</i> + Pad 3571 E	25
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	23/04/2020	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