



TIPOLOGIE

Pharma-foam® : è una medicazione in schiuma di poliuretano sterile morbida, spessa ed elastica, laminata con un film di poliuretano altamente traspirante e semipermeabile.

Pharma-foam®Comfort : è una schiuma di poliuretano morbida, spessa ed elastica, disposta come cuscinetto isolato su un bordo adesivo di poliuretano traspirante per consentire il fissaggio senza fasciatura secondaria o nastro di fissaggio. Inoltre, il cuscinetto centrale di schiuma è rivestito con uno strato in film di poliuretano microperforato a contatto con la ferita per evitare che il cuscinetto di schiuma aderisca alla lesione facilitando, di conseguenza, la rimozione senza provocare dolore o traumi.

COMPOSIZIONE

RIVESTIMENTO: film di poliuretano

MATRICE: schiuma di poliuretano a celle aperte

SUBSTRATO: film di poliuretano microforato (**Pharma-foam®Comfort**)

AZIONE CLINICA

Il rivestimento in film di poliuretano favorisce la formazione di un microclima caldo umido a temperatura e pressione costante con carica batterica controllata.

L'ambiente così generato promuove l'angiogenesi e il numero di fibroblasti dermici, stimolando la produzione di tessuto di granulazione ed aumentando la quantità di collagene sintetizzato.

Contemporaneamente, il tampone in schiuma di poliuretano esplica un'azione di assorbimento con progressione verticale, altamente drenante. L'elevata traspirabilità (MVTR) del film in PU consente una buona evaporazione della componente acquosa degli essudati e quindi la gestione dei fluidi risulta ottimizzata, consentendo una permanenza in situ fino a cinque giorni.

E' possibile misurare lo stato di saturazione della medicazione osservando la variazione di colorazione del film di poliuretano.

CARATTERISTICHE

- Produzione di un microclima caldo umido
- Gestione dell'essudato
- Barriera contro microorganismi e batteri
- Latex free
- Rimozione atraumatica
- Ipoallergenica

SPECIFICHE TECNICHE	Pharma-foam®	Pharma-foam® Comfort	Standard
Permanenza in situ	5 giorni	5 giorni	
Capacità di assorbimento	0.66 g/cm ² nelle 24 ore 0.66 g/cm ² nelle 72 ore (*)	0.50 g/cm ² nelle 24 ore 0.50 g/cm ² nelle 72 ore (*)	EDANA 10.1-72
Capacità di assorbimento sotto compressione 40mmHg	0.49 g/cm ² nelle 24 ore	0.49 g/cm ² nelle 24 ore	SMTL test method - TM-404
Permeabilità	MVTR 5000 g/m ²	MVTR 3400 g/m ²	BS-EN13726
Sterilizzato	Ossido di Etilene (ETO)	Ossido di Etilene (ETO)	
Confezionamento	Blister singolo	Blister singolo	
Validità	60 mesi	60 mesi	

(*) La cessione di vapore acqueo (MVTR) del film in PU, regola l'effetto drenante della schiuma mantenendo costante la capacità di assorbimento ed aumentando la concentrazione dell'essudato.

VANTAGGI

Rapido assorbimento degli essudati della lesione attraverso capillarità che ritiene il 90% degli essudati assorbiti anche sotto compressione;

Lo strato esterno in film di poliuretano ha una traspirabilità elevata, fino a 5000 g/m²/24ore MVTR per il **Pharma-foam®** e fino a 3400 g/m²/24ore MVTR per il **Pharma-foam® Comfort**. Ciò consente l'evaporazione degli essudati della ferita assorbiti dalla schiuma, aumentando l'aspirazione totale dei fluidi e la capacità di gestione dei fluidi da parte della medicazione;

Il film impermeabile che ricopre la schiuma di poliuretano è permeabile ai gas ed al vapore acqueo; contestualmente fornisce una barriera contro microorganismi, batteri e acqua;

Pharma-foam® intrappola detriti cellulari e materiali proteici nei pori della sua superficie di contatto alla ferita;

La medicazione crea un ambiente asciutto, ma idratato, che favorisce tutte le fasi di cicatrizzazione della lesione, in particolare quella di granulazione e di epitelizzazione. In questo modo accelera la cicatrizzazione;

La schiuma di poliuretano esplica un effetto "cuscino" e isolante per la ferita, avendo una capacità di assorbimento elevata fino a 5 gg. dal posizionamento;

Il film di poliuretano microperforato contenuto in **Pharma-foam® Comfort** previene l'adesione del cuscinetto di schiuma al letto della lesione facilitando la rimozione senza causare dolore o traumi. Inoltre, agisce come filtro per gli essudati più densi e per le croste che possono bloccare più facilmente la superficie della schiuma e compromettere la capacità di assorbimento.

INDICAZIONI

Pharma-foam® e **Pharma-foam® Comfort** possono essere utilizzate per i seguenti tipi di ferite e ulcere con livelli di drenaggio/essudazione da moderati a elevati:

- Ulcere da pressione di stadio II e superficiali di stadio III.
- Ulcere del piede diabetico di spessore pieno e parziale.
- Ulcere venose della gamba.
- Ulcere arteriose di spessore pieno e parziale.
- Ustioni e abrasioni di spessore parziale.
- Ferite chirurgiche aperte.
- Lacerazioni della cute.

CONTROINDICAZIONI

Pharma-foam® e **Pharma-foam® Comfort** non devono essere applicate su lesioni asciutte o tessuti necrotici, almeno fino alla rimozione chirurgica.

Pharma-foam® e **Pharma-foam® Comfort** non devono essere utilizzate sulle ferite infette né su quelle lesioni che raggiungono le ossa e i muscoli.

PRODOTTO	CODICE	MISURA (Area Attiva)	PZ/Box	Box/Scatole
Pharmafoam [®]	foam 7575	75x75 mm	10	48
Pharmafoam [®]	foam 100100	100x100 mm	10	48
Pharmafoam [®]	foam 100150	100x150 mm	5	24
Pharmafoam [®]	foam 100200	100x200 mm	5	24
Pharmafoam [®]	foam 150150	150x150 mm	5	24
Pharmafoam [®]	foam 150200	150x200 mm	3	24
Pharmafoam [®]	foam 200200	200x200 mm	3	24
Pharmafoam [®]	foam 200300	200x300 mm	3	24
Pharmafoam [®]	foam 20300 cavity	20x300 mm	5	48
Pharmafoam [®] Comfort	foamC 75100	75x100 mm (60x76)	10	48
Pharmafoam [®] Comfort	foamC 100100	100x100 mm (60x60)	5	24
Pharmafoam [®] Comfort	foamC 150150	150x150 mm (100x100)	5	24
Pharmafoam [®] Comfort	foamC 200200	200x200 mm (140x140)	3	24
Pharmafoam [®] Comfort	foamC 180165 Concave	180x165mm (120x105)	3	24
Pharmafoam [®] Comfort	foamC 170170 Sacrale	170x170mm (97x112)	3	24
Pharmafoam [®] Comfort	foamC 220220 Sacrale	220x220mm (125x145)	3	24

Avvertenze

Non utilizzare con agenti ossidanti come le soluzioni di ipoclorito o le soluzioni di perossido che possono pregiudicare la componente idrocellulare della medicazione.

Le caratteristiche tecniche del dispositivo restano inalterate per tutta la vita utile del prodotto se le informazioni di stoccaggio presenti sulla etichetta vengono accuratamente eseguite. Conservare a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore.

Prodotto conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici. Classe IIb.

*Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA S.p.A., via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA)
tel. 081 8995411.*

CND M04040601
REP. N°336936/R