

SCHEMA TECNICA DI PRODOTTO



ADAPTIC Digit®

CATEGORIA	Medicazione non aderente
DESCRIZIONE	Medicazione non aderente, sterile, in rayon-viscosa rivestita da silicone leggermente adesivo e conformata per le dita di mani e di piedi .
COMPOSIZIONE	ADAPTIC* Digit è costituita da: <ul style="list-style-type: none"> - Un bendaggio tubulare (Bob), studiato appositamente per le dita sia della mano sia del piede, composto da viscosa e nylon/spandex - Uno strato di ADAPTIC* (tessuto in rayon-viscosa rivestito da silicone leggermente adesivo)
DIMENSIONI E FORMATI	Digit (Small) formato sagomato per dita mano Digit (Medium) formato sagomato per dita mano Digit (Large) formato sagomato per dita mano Digit (X- Large) formato sagomato per dita mano Toe formato sagomato per dita piede
DITTA PRODUTTRICE	Systagenix Wound Management Ltd. (Uk)
CLASSE DI APPARTENENZA	Secondo la Direttiva CE 93/42 : Cat I; CND M02030201 NID 467934
MARCHIO CE	550336
DESTINAZIONE D'USO	ADAPTIC* Digit, medicazione non aderente e sterile, è specificamente ideata per la medicazione delle dita. ADAPTIC* Digit può essere applicata a tutti i tipi di lesione alle dita, indipendentemente dal tipo di tessuto e dalla quantità di essudato presente (ustioni di I e II grado, ferite chirurgiche, abrasioni, ulcere vascolari, lesioni da decubito, ecc.). Protegge i tessuti neoformati dai traumi delle aderenze al cambio della medicazione, riducendo al minimo il dolore del paziente.
MECCANISMO D'AZIONE	L'emulsione e la struttura a maglia di ADAPTIC* assicurano: la protezione della ferita, la non aderenza ai tessuti ed il passaggio dell'essudato attraverso la medicazione.
CARATTERISTICHE	ADAPTIC* Digit è una medicazione, in formato speciale copridita, non aderente, sterile, non irritante, maneggevole, non costringiva e flessibile. È disponibile in cinque misure.
MODALITA' D'USO	Rimuovere la striscia lucida di protezione posta sul retro. Posizionare la medicazione non aderente sulla punta del dito e rimodellarla delicatamente sino a coprire interamente la cute lesa. Svolgere l'anello tubolare arrotolato, sopra lo strato primario non aderente. Seguire queste indicazioni per costituire un doppio strato tubolare di protezione.
TEMPO DI APPLICAZIONE	ADAPTIC* Digit può essere lasciata in situ per diversi giorni a seconda della quantità di essudato, fino ad un massimo di 7 giorni.
COMPATIBILITA'	E' compatibile con tutti i prodotti della linea Medicazioni avanzate della Systagenix Wound Management .

STERILIZZAZIONE	Prodotto sterilizzato a raggi Gamma. Non risterilizzabile.		
CONFEZIONAMENTO	1° Confezionamento : Busta singola sterile 2° Confezionamento : Astuccio di cartone 3° Confezionamento : Scatola di cartone		
ETICHETTATURA	Sulla confezione vengono riportate le seguenti informazioni: Codice Prodotto e Nome Commerciale; Descrizione; Misura; Quantità; Ditta produttrice; Data di scadenza e numero di lotto, Tecnica di sterilizzazione, Dicitura sterile, Dicitura monouso, Avvertenze; Indicazioni e modalità d'uso (foglio illustrativo interno); Codice a barre; Marchio CE		
CONFEZIONE DI VENDITA	CODICE	MISURE (cm)	CONFEZIONE DI VENDITA
	MAD003	Digit (Small) formato sagomato per dita	1 scatola da 10 pezzi
	MAD013	Digit (Medium) formato sagomato per dita	1 scatola da 10 pezzi
	MAD023	Digit (Large) formato sagomato per dita	1 scatola da 10 pezzi
	MAD042	Digit (X- Large) formato sagomato per dita	1 scatola da 10 pezzi
	MAD062	Toe (formato sagomato per dita del piede)	1 scatola da 10 pezzi
LATTICE	Il prodotto non contiene costituenti in lattice		
PRODUZIONE	La medicazione ADAPTIC* viene prodotta negli stabilimenti della Systagenix Wound Management Ltd. (Uk). Detti stabilimenti sono certificati a norma ISO/EN 13485:2003 dalla BSI British Standard Institution . Detti sistemi di Qualità richiedono esplicitamente controlli di qualità per materie prime, intermedi, e prodotti finiti, sia dal punto di vista chimico-fisico che biologico, e procedure efficaci in caso di richiamo del prodotto difettoso dal Mercato. Tale prodotto è stato preventivamente sottoposto ai test di allergenicità e tossicità prime dell'immissione sul mercato.		
CONTROLLI	Ogni lotto di parti componenti viene ispezionato prima che ciascun componente venga accettato per la produzione. Il singolo prodotto finito è sottoposto ad ispezioni visive e, ove applicabile, automatizzate di carattere dimensionale, fisico, biologico, chimico. Viene effettuata una prova di corretto funzionamento prima del confezionamento e della sterilizzazione. Detto prodotto è stato preventivamente sottoposto ai test di allergenicità e tossicità prima dell'immissione sul mercato.		
CONSERVAZIONE	Conservare a temperatura ambiente controllata.		
VALIDITA'	5 anni		