



Le medicazioni avanzate per il trattamento delle ferite acute e croniche

Allegato 2

Caratteristiche e indicazioni delle medicazioni

Si presentano di seguito la descrizione delle caratteristiche e le indicazioni di utilizzo delle medicazioni appartenenti alla Classificazione Nazionale Dispositivi (CND) di 3° livello: M0404 - MEDICAZIONI PER FERITE, PIAGHE E ULCERE, rilevate dal Repertorio\Banca Dati Nazionale dei Dispositivi Medici e dalle schede tecniche dei prodotti.

| | | |
|---|--|--|
| M040401 MEDICAZIONI A CONTENUTO SALINO | M04040101 Medicazioni a contenuto salino puro | <ul style="list-style-type: none"> • Curasalt • Mesalt |
| | M04040102 Medicazioni a contenuto salino in associazione con altre sostanze | <ul style="list-style-type: none"> • Vulnomed |
| M040402 MEDICAZIONI IN ALGINATO | M04040201 Medicazioni in alginato puro | <ul style="list-style-type: none"> • ALGI-FIBER • ALGISITE M • ALGOSTERIL • BIATAIN ALGINATE - PIASTRA E NASTRO • CURASORB • FARMACTIVE ALGINATO • MELGISORB PLUS, CAVITY • KALTOSTAT • KENDALL CALCIUM ALGINATE DRESSING • KENDALL CALCIUM ALGINATE DRESSING PLUS • SUPRASORB A • TEGADERM ALGINATE |
| | M04040202 Medicazioni in alginato associato ad altre sostanze | <ul style="list-style-type: none"> • ASKINA SORB • CURASORB ZN • EUROSORB • HYALOGRAN • DRESSING • REVAMIL MELGINATE • SORBALGON • URGOSORB |
| M040403 MEDICAZIONI IN IDROCOLLOIDI | M04040301 Medicazioni in idrocolloidi puri | <ul style="list-style-type: none"> • ALGOPLAQUE • COMFEEL • DUODERM • FARMACTIVE HYDRO • NU-DERM • REPLICARE ULTRA • SUPRASORB H • SURESKIN II • TEGADERM HYDROCOLLOID • ULTEC PRO • |

| | | |
|---|---|--|
| | M04040302 Medicazioni in idrocolloidi associati ad altre sostanze | <ul style="list-style-type: none"> • ASKINA HYDRO: BIOFILM • COMFEEL PLUS E CONTOUR • COMFEEL SOLLIEVO • CUTIMED SORBACT HYDROACTIVE • DUODERM CGF; PASTA • HYDROCOLL • HYDROTUL |
| M040404 MEDICAZIONI IN CARBOSSIMETILCELLULOSA SODICA | M040404 Pura o in associazione | <ul style="list-style-type: none"> • AQUACEL, BURN, EXTRA • ASKINA BIOFILM PASTE • BIATAIN SILICONE • BIATAIN SUPER • COMBIDERM • FARMACTIVE HCEL • LOMATUELL PRO • URGOCELL • URGOTUL |
| M040405 MEDICAZIONI IN GEL IDROFILO | M04040501 medicazioni in gel idrofilo puro | <ul style="list-style-type: none"> • AQUAFLO • ASKINA GEL • CURAFIL • CURAGEL • CUTIMED GEL • CUTIMED SORBACT GEL • HYPERGEL • INTRASITE GEL • NORMALGEL • SUPRASORB G • TEGADERM HYDROGEL |
| | M04040502 Medicazioni in gel idrofilo associato ad altre sostanze | <ul style="list-style-type: none"> • DUODERM IDROGEL • FARMACTIVE IDROGEL • HYDROSORB • HYDROSORB COMFORT • MEDICAZIONE MY SKIN PER FERITE • MEDICAZIONE PER SCOTTATURE MY SKIN • MEDICAZIONE PER TAGLI E ABRASIONI MY SKIN • NU-GEL • PRONTOSAN WOUND-GEL • PURILON GEL • VULNAMIN GEL |
| M040406 MEDICAZIONI IN POLIURETANO | M04040601 Medicazioni in poliuretano puro | <ul style="list-style-type: none"> • ADVAZORB • ALLEVYN, LIFE, LITE, THIN, CAVITY, COMPRESSION, SACRUM, GENTLE, PLUS • ASKINA DERM; FOAM; CAVITY; HEEL • BIATAIN • COPA • CUTIMED CAVITY • CUTINOVA HYDRO • FARMACTIVE |

| | | |
|--|--|---|
| | | <ul style="list-style-type: none"> • HYDROFILM • KENDALL HYDROPHILIC • KENDALL TRANSPARENT FILM DRESSING • LEUKOMED T • LIGASANO • LYOFOAM • PERMAFOAM • POLISKIN II • SUPRASORB • TEGADERM; DIAMOND; FOAM • TIELLE PACKING |
| | M04040602 Medicazioni in poliuretano associato ad altre sostanze | <ul style="list-style-type: none"> • ADVAZORB • AQUACEL • ASKINA TRANSORBENT TOUCH, BORDER, SACRUM, FOAM • BIATAIN • CUTIMED SILTEC • HYDROTAC • LYOFOAM EXTRA ADHESIVE • MEPILEX • KENDALL MEDICAZIONE IN SCHIUMA • OPER • PERMAFOAM • SUPRASORB P • TEGADERM FOAM • TIELLE ; XTRA; PLUS; LITE • URGOTUL • VERSIVA |
| M040407 MEDICAZIONI IN SILICONE | M04040701 Medicazioni in silicone puro | <ul style="list-style-type: none"> • CICA-CARE • DERMATRIX • FARMAGEL • RYSTORA • SILGEL • SILIMED MEDGEL • STRATADERM |
| | M04040702 Medicazioni in silicone associato ad altre sostanze | <ul style="list-style-type: none"> • ADAPTIC TOUCH • ASKINA DRESSIL; SILNET • SILFLEX • VIVANOMED |
| M040408 MEDICAZIONI IN ARGENTO | M04040801 Medicazioni in argento puro | <ul style="list-style-type: none"> • ACTICOAT • ASKINA CALGITROL • BIATAIN AG • KATOMED • PHYSIOTULLE AG |
| | M04040802 Medicazioni in argento associato ad altre sostanze | <ul style="list-style-type: none"> • ACTICOAT ABSORBENT • ACTICOAT MOISTURE • ALLEVYN AG • AQUACEL AG • AQUACEL AG FOAM |

| | | |
|--|---|--|
| | | <ul style="list-style-type: none"> • ATRAUMAN AG • BIATAIN ALGINATE AG - PIASTRA E NASTRO • BIATAIN SILICONE AG • CONTREET IDROCOLLOIDE CON AG • DURAFIBER AG • FARMACTIVE SILVER SPRAY • HYALOSILVER • MELGISORB AG • MEPILEX AG • PLUROGEL • SILVERCEL • SOFARDRESS PLUS AG • SOFARGEL • SOFARGEN SPRAY • SUPRASORB A+AG • TEGADERM ALGINATE AG • URGOCELL • URGOSORB SILVER • URGOTUL S AG |
| M040409 MEDICAZIONI IN CARBONE ATTIVO | M04040901 Medicazioni in carbone attivo puro | <ul style="list-style-type: none"> • CARBONET • LYOFOAM C • ODOLOCK • VLIWAKTIV |
| | M04040902 Medicazioni in carbone attivo associato ad altre sostanze | <ul style="list-style-type: none"> • ACTISORB SILVER 220 • CARBOFLEX • VLIWAKTIV AG |
| M040410 MEDICAZIONI IN COLLAGENE DI ORIGINE ANIMALE | M04041001 Medicazioni in collagene di origine animale puro | <ul style="list-style-type: none"> • ANTEMA • CONDRESS • SUPRASORB C • VERSUSPRAY |
| | M04041002 Medicazioni in collagene di origine animale associato ad altre sostanze | <ul style="list-style-type: none"> • BIOBRANE TEMPORARY WOUND • EZ DERM • PROMOGRAN • REVAMIL |
| M040412 MEDICAZIONI A BASE DI ANTISETTICI | M040412 Medicazioni a base di antisettici | <ul style="list-style-type: none"> • ACTILITE • ACTIVON • ALGIVON PLUS • INADINE |
| M040413 MEDICAZIONI INTERATTIVE | M040413 Medicazioni interattive | <ul style="list-style-type: none"> • BIATAIN IBU • DURAFIBER • EXUFIBER • HYALOFILL-R E F • HYIODINE • SUPRASORB LIQUACEL • TEGADERM MATRIX • URGOSTART CONTACT • XELMA |
| M040499 | M040499 | <ul style="list-style-type: none"> • ADAPTIC • AZEXIN |

| | | |
|--|---|--|
| MEDICAZIONI PER FERITE, PIAGHE E ULCERE - ALTRE | Medicazioni per ferite, piaghe e ulcere - altre | <ul style="list-style-type: none"> • BIONECT START • CUTIFASS • CUTIMED SORBACT • DERMACYN • FLAMINAL HYDRO E FORTE • HOLOIL GELSPRAY • HYDROSORB GEL • HYPEROILGEL SPRAY • KENDALL AMD • KERLIX AMD BORDER • MEPILEX BORDER • MEPILEX TRANSFER E TRANSFER +AG • MEPITEL ONE • OPSITE FLEXIGRID • OPSITE FLEXIFIX • PHYSIOTULLE ASSOCIATO • PRIMARY WOUND DRESSING • PRONTOSAN SOLUZIONE • SORBION SACHET, /S, BORDER, EXTRA • SUPRASORB X • SUPRASORB X + PHMB • TEGADERM CONTACT • TENDERWET ACRIVE E CAVITY • TENDERWET PLUS • VULNAMIN • WOUNDEL ELETTRODO |
|--|---|--|

**M040401 - MEDICAZIONI A CONTENUTO SALINO: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE
INDICAZIONI DEL PRODUTTORE**

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | STOMIE | FERITE MOLTO ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE POCO ESSUDANTI | IRRITAZIONI INFIAMMAZIONE |
|--|-------------------------------------|----------------------|-----------------|-------------------|---------|--------------------|-----------------|-----------|--------|---------------------------|----------------|--------------------------|------------------------------|
| M04040101 Medicazioni a contenuto salino puro | CURASALT | | | | | | | | | X | X | | |
| | MESALT | X | | | | | | | | X | X | | |
| M04040102 Medicazioni a contenuto salino in associazione con altre sostanze | VULNOMED | | | | | | | X | X | | | | X |

MEDICAZIONI A CONTENUTO SALINO: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

CND M04040101 Medicazioni a contenuto salino puro

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
|--|--|---|--|--|
| CURASALT KENDALL DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP | 161351/R | 3339 | SUPER SPUGNA KERLIX imbevuta di soluzione salina al 20% | Interazioni non note |
| | 161350/R | 3335 | | |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | |
| | Non indicato | | La medicazione CURASALT è indicata per l'uso su ferite presentanti essudazione e/o infezione. | Ferite asciutte e/o ferite pulite che presentano granulazione |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| MESALT MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 1023927/R 1023928/R | 285780 | Medicazione composta da un morbido materiale in tessuto non tessuto (viscosa/poliestere) impregnato di cloruro di sodio. | Interazioni non note |
| | 124216/R | 286080 | | |
| | 1023929/R | 285580 285280 | | |
| CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| | La sterilità è garantita se la confezione interna risulta integra e non sia stata aperta prima dell'uso. Non risterilizzare. | | Medicazione primaria per ferite con essudati moderati o abbondanti o ferite infette, come ulcere, decubiti ecc. | Mesalt non deve essere utilizzato su pazienti con allergia alla medicazione o ai suoi componenti. Non deve essere usato su ferite asciutte o poco essudanti. Mesalt non deve venire a contatto con ossa o tendini esposti. |

CND M04040102 Medicazioni a contenuto salino in associazione con altre sostanze

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
|-------------------------------------|----------------------|---|--|---|
| VULNOMED EUROFARM S.P.A. | 685667/R | 501815 | Decylglucoside, sodio cloruro, estratto di aloe vera, argento cloruro, acqua depurata | Non indicato |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | Trattamento di pulizia della cute e delle mucose. Detersione di lesioni, abrasioni, stomie e irritazioni. Svolge azione preventiva in pelli infiammate e irritate. | Non mescolare con altri liquidi. Non spruzzare sugli occhi. |

M040402 MEDICAZIONI IN ALGINATO: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL PRODUTTORE

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | FERITE CON SANGUINAMENTO NON ARTERIOSO | FERITE INFETTE | LACERAZIONI | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | FERITE ESSUDANTI | SITO DI PRELIEVO CUTANEO | FERITE ACUTE | FERITE CRONICHE | LESIONI ONCOLOGICHE | SANGUINAMENTO NON ARTERIOSO |
|---|----------------------------------|----------------------|-----------------|-------------------|---------|--------------------|-----------------|-----------|--|----------------|-------------|-------------------|--------------------|------------------|--------------------------|--------------|-----------------|---------------------|-----------------------------|
| M04040201 Medicazioni in alginato puro | ALGIFIBER | | X | X | X | | | X | X | | X | | X | X | | | | | X |
| | ALGISITE M | X | X | X | X | X | | | X | | | | | X | | | | X | |
| | ALGOSTERIL | | | | | | | | X | | | | | X | | X | | | |
| | BIATAIN ALGINATE | X | X | X | X | | X | | | | | | X | X | X | | | | |
| | CURASORB | X | X | X | X | X | | X | | X | X | | | X | X | | | | |
| | FARMACTIVE ALGINATO | X | X | X | | | X | | | | | | | | | | | | |
| | MELGISORB PLUS | X | X | X | | X | | | | | X | | X | X | X | | | | |
| | KALTOSTAT | X | X | X | | | | X | X | | | | | X | X | | | | |
| | KENDAL CALCIUM ALGINATE DRESSING | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|---|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|
| | KENDAL CALCIUM ALGINATE DRESSING PLUS | Nd |
| | SUPRASORB A | X | X | X | | | | | | | | | | X | X | | | | |
| | TEGADERM ALGINATE | X | X | X | | | X | | | | | | X | X | X | | | | |
| M04040202 Medicazioni in alginato associato ad altre sostanze | ASKINA SORB | X | X | X | | | X | | X | X | X | | X | X | | | | | |
| | CURASORB ZN | X | X | X | | | X | | | | | | | X | | | | | |
| | EUROSORB | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | HYALOGRAN | X | X | X | | | X | | | | | | X | X | | | | | |
| | REVAMIL MELGINATE | X | X | X | X | X | | | | X | | | | | X | | | | |
| | SORBALGON | X | | X | X | X | | | X | | X | | | | X | | | | |
| | URGOSORB | | | | | | | | | | | | | | X | | | | |

MEDICAZIONI IN ALGINATO: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

CND M04040201 Medicazioni in alginato puro

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
|---|----------------------|---|--|----------------------|
| ALGI-FIBER CORELEADER BIOTECH CO., LTD | 661329 | ADW050502 | Fibre di Alginato biomedicale: polisaccaride polimerizzato da mannuronate (M) e guluronate (G). Biocompatibile, non tossico e biodegradabile. | Interazioni non note |
| | 661327 | ADW020602 | | |
| | 661330 | ADW101002 | | |
| | 661331 | ADW102002 | | |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non indicato | | Medicazione avanzata per le cure delle ferite ad alto assorbimento di essudato. Gelifica rapidamente. Indicato per l'uso nella gestione di ferite, come abrasioni, lacerazioni, ulcere e ferite chirurgiche Adatta per le seguenti ferite: - Sanguinamento non arterioso - Traumi esterni con presenza di essudato di medio e grande volume - Ustioni di II° - Piaghe diabetiche | non deve essere usato: su persone che sono sensibili o che ha avuto una reazione allergica alla medicazione o ai suoi componenti; su pazienti con malattia vascolare grave | |

| | | | | |
|---|-----------------------------|---|---|---|
| | | | - Ulcere venose - Ferite profonde con grandi quantità di essudato | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| ALGISITE M SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 983858/R | 66000521 | Medicazione idrofila a base di alginato di calcio, con elevato contenuto di acido mannuronico e comunque con un rapporto non inferiore di 2:1 tra acido mannuronico ed acido guluronico. | Interazioni non note |
| | 983859/R | 66000522 | | |
| | 58072/R | 66000519 66000520 | | |
| | 983857/R | 66000521 | | |
| | 983856/R | 66000522 | | |
| | | 66000520 | | |
| | | 66000519 | | |
| | | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | | Lesioni a spessore parziale e totale, con essudato da moderato a elevato, anche tendenti a sanguinamento minori, quali: ulcere da decubito, ulcere degli arti inferiori, ferite chirurgiche, ulcere diabetiche, lesioni oncologiche, ustioni. | Non usare ALGISITE M su pazienti con allergia nota alle medicazioni a base di alginato. |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
|--|--|---|---|---|
| ALGOSTERIL LES LABORATOIRES BROTHIER S.A. | 19442/R | 3490; 3492 | Medicazione composta da fibre di alginato di calcio. | Interazioni non note |
| | 143465/R | 3492I; 3493; 3495 3492I | | |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Conservare a temperatura ambiente controllata. | | ALGOSTERIL* è indicato nel trattamento di ferite acute, croniche superficiali, profonde, essudanti e anche sanguinanti. ALGOSTERIL*, infatti, a contatto con il sangue accelera l'aggregazione delle piastrine rafforzando il processo emostatico | Controindicazioni non note |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| BIATAIN ALGINATE COLOPLAST A/S | 37157/R | 37XX | Le medicazioni Biatain Alginate sono medicazioni altamente assorbenti costituite da Fibre di alginato di calcio ricco in acido gulluronico (85%), CMC sodica (15%). Inseriti in una densa trama di polietilene. | Biatain Alginate deve essere rimosso prima di trattamenti ai raggi X, ultrasuoni, diatermici ed a micro-onde. |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). | | Medicazione primaria per lesioni altamente essudanti, particolarmente adatto per lesioni profonde e fibrinose. Indicato per il trattamento di lesioni da decubito, lesioni degli arti inferiori, lesioni di origine diabetica, ustioni di secondo | Non utilizzare su ulcere secche o poco essudanti. |

| | | | | |
|--|--|---|---|--|
| | | | grado, innesti, siti di prelievo cutaneo e lesioni traumatiche. Tempo di permanenza medio (lesioni e ulcere da mediamente ad altamente essudanti): 3 giorni. Tempo massimo di permanenza in sito: 7 giorni. | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| CURASORB KENDALL DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP | 161325/R | 9231; 9233; 9236; 9239; 9242; 9243; 9238; 9244; | Medicazione di alginato di calcio. | Interazioni non note |
| | 161326/R | | | |
| | 161327/R | 9240; 9232 | | |
| | 161328/R | | | |
| | 161329/R | | | |
| | 161330/R | | | |
| | 161347/R | | | |
| | 161331/R | | | |
| | 161349/R | | | |
| | 161348/R | | | |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Conservare in luogo fresco ed asciutto | | Ulcere da venostasi, ulcere da decubito, ulcere arteriose, ulcere diabetiche, siti di donazione, lacerazioni, abrasioni, incisioni chirurgiche, | Ustioni di III grado, lesioni fortemente sanguinanti |

| | | | | |
|---|-----------------------------------|---|--|---|
| | | | ustioni di II grado ed altre ferite esterne che presentano essudato moderato. Lesioni infette se sostituite almeno una volta al giorno. | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| FARMACTIVE ALGINATO FARMAC ZABBAN S.P.A. | 27761/R | 170137XXXX 170138XXXX | Farmactive Alginato è un alginato calcico-sodico | Non indicate |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Conservare a temperatura ambiente | | Farmactive Alginato è indicato per il trattamento di ferite da moderatamente a fortemente essudanti, quali: <ul style="list-style-type: none"> • ulcere da decubito • ulcere agli arti inferiori • ferite con cavità • sedi di trapianto cutaneo | L'uso di Farmactive Alginato non è indicato per il trattamento di: <ul style="list-style-type: none"> • ustioni di terzo grado • ferite asciutte • impianti chirurgici Non utilizzare in pazienti notoriamente sensibili agli Alginati. Farmactive Alginato non è indicato per il trattamento di ferite abbondantemente sanguinanti. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| MELGISORB Plus,Cavity MOLNLYCKE | 1023932 819550 | 253000 252000 | Fibre di alginato di calcio, e sodio. Acido Guleronico, 70% ioni di calcio, 30% ioni di sodio | Interazioni non note |

| | | | | |
|------------------------------|--|---|--|---|
| HEALTH CARE AB | 820248 | 252500 | | |
| | 820247 | 252200 | | |
| | 820249 | 253500 | | |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc. | | <p>Per ferite moderatamente o molto essudanti, a spessore parziale o totale quali:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ulcere da pressione. • ulcere degli arti inferiori • ferite traumatiche, es. lacerazioni cutanee e ferite che guariscono per seconda intenzione. • donor site • ferite chirurgiche • ferite cavitare | <p>In caso di ferite infette è consigliato l'utilizzo sotto controllo medico.</p> <p>Non utilizzare in pazienti sensibili ai componenti. Il prodotto é generalmente ben tollerato. Nessuna interazione rilevata con altre sostanze.</p> <p>L'utilizzo di Melgisorb Plus non è indicato su ferite asciutte, ustioni di terzo grado, innesti cutanei.</p> |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| KALTOSTAT CONVATEC LTD | 74969/R | 9250 9251 9252 9253 9254 | Medicazione composta da fibre di alginato di calcio arricchite di ioni calcio e sodio nelle proporzioni di 80:20, e contenente acido mannuronico e galluronico in rapporto 2:1. Tali fibre assorbono l'essudato dell'ulcera cutanea e si trasformano in gel, formando un ambiente umido all'interfaccia della lesione. | Interazioni non note |

| | | | | |
|---|--|--|--|---|
| | | 9256 | | |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Conservare in luogo fresco ed asciutto | | Questa formulazione ipoallergenica, priva di attività farmacologica, trova applicazione in tutti i casi di trattamento delle ferite essudanti quali: Ulcere diabetiche - Ulcere da stasi venosa - Piaghe da decubito Zone di prelievo cutaneo per trapianti Ferite superficiali ed abrasioni Lesioni emorragiche | Ipersensibilità nota alla medicazione o ai suoi componenti. Ustioni di III grado, lesioni fortemente sanguinanti. Lesioni poco essudanti. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| KENDAL CALCIUM ALGINATE DRESSING COVIDIEN LLC | 9242 9243 9231 9238 9232 9240 9233 9244 | 1241746 1241747 1241742 1241762 1241763 1241764 1241743 1241748 | Non disponibile | Non disponibile |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
|---|----------------------|---|---|----------------------|
| KENDAL CALCIUM ALGINATE DRESSING PLUS COVIDIEN LLC | 9236 | 1241744 | Non disponibile | Non disponibile |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| SUPRASORB A LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 52626/R | 20440 | Fibre di alginato di calcio, composte per circa il 60% di acido manuronico e per circa il 40% di acido glicuronico. | Interazioni non note |
| | | 20441 | | |
| | | 20442 | | |
| 20445 | | | | |
| CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
| Conservare in luogo fresco ed asciutto | | <ul style="list-style-type: none"> • Piaghe da decubito • Ulcere venose alla gamba • Ulcere arteriose • Ulcere diabetiche • Siti di prelievo cutanei • Lesioni con elevata essudazione. | Ustioni di III°. Ferite in condizioni asciutte. | |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
|--|---|---|---|---|
| TEGADERM ALGINATE 3M HEALTH CARE | 15785/R | 901XX 90120 | 3M Tegaderm™ Alginate è una medicazione adsorbente composta dal 95% alginato di calcio. | Interazioni non note |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Il prodotto deve essere conservato a temperatura ambiente compresa tra 15° e 30° C. | | <p>3M Tegaderm™ Alginate è ideale per ferite con moderato-alto essudato con diversi gradi di profondità, da superficiali a cavitare:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Piaghe da decubito • Ulcere degli arti inferiori • Siti di prelievo e innesti cutanei • Ferite traumatiche • Altre lesioni cutanee <p>Nelle ferite profonde e a tutto spessore 3M Tegaderm™ Alginate può essere utilizzato per riempire gli spazi morti.</p> | 3M Tegaderm Alginate™ non è consigliato per le ulcere asciutte, impianti chirurgici, ustioni di terzo grado, ferite con escara. |

M04040202 Medicazioni in alginato associato ad altre sostanze

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
|---|---|---|--|---|
| ASKINA SORB B. BRAUN HOSPICARE LTD | 301579/R | 2102SF | Askina® Sorb è una medicazione primaria sterile, altamente conformabile, a base di alginato di calcio e idrocolloidi (Carbossimetilcellulosa o CMC). | Si sconsiglia di effettuare trattamenti topico con antibiotici o antisettici contemporaneamente all'impiego di Askina® Sorb, in quanto tali agenti potrebbero ridurre o eliminare i benefici effetti di questo tipo di medicazione. |
| | 19733/R | 2100SF | | |
| | 301578/R | 2101SF | | |
| | 301580/R | 2105SF | | |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Conservare il materiale a temperatura ambiente e all'asciutto | | Lesioni da moderatamente a fortemente essudanti, anche in presenza di infezioni. Lesioni quali: Piaghe da decubito, Ulcere arteriose, Ulcere venose, Ulcere diabetiche, Trapianti cutanei, Ferite acute, Lesioni del derma. | Askina® Sorb potrebbe apportare solo dei benefici minimi se applicato su lesioni estremamente asciutte o necrotiche. Askina® Sorb non deve essere utilizzato in caso di impianti chirurgici o per ustioni di III grado. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| CURASORB ZN KENDALL | 209964/R 157393/R | 9354; 9351; 9356; 9355 | Alginato di calcio-zinco. | Interazioni non note |

| | | | | |
|---|---|---|---|--|
| DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP | 209966/R | | | |
| | 209965/R | | | |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | Le medicazioni Curasorb sono indicate nella gestione locale delle ferite esterne come per esempio ulcere da stasi, da pressione, ulcere arteriose, ulcere diabetiche, o lesioni simili che si manifestano con soluzione di continuo a carico del derma solo con intento secondario. | Ustioni III grado, utilizzato come tampone chirurgico. Grossi sanuamenti. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| EUROSORB EUROFARM | 12388 12392 | 501505: 501510 501515 501520 501630 | Alginato di calcio (85%) e carbossimetilcellulosa (15% CMC), conformabile ed altamente assorbente | Non indicato |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Conservare in luogo asciutto, lontano da fonti di calore dirette e al riparo dalla luce solare. Non danneggiare la confezione per perdita di sicurezza igienica e sterilità. Validità: 3 anni | | E' indicata per ferite da moderatamente a fortemente essudanti: quali ulcere degli arti inferiori, ulcere da decubito e venose, sedi di trapianto cutaneo | Eurosorb non deve essere utilizzato su ferite asciutte, ustioni di terzo grado, impianti chirurgici e come copertura per ferite scarsamente essudanti. |

| | dalla data di produzione | | | | | |
|---|---|---|---|---|---|--|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI | | |
| HYALOGRAN FIDIA ADVANCED BIOPOLYMERS SRL | 48182/R | 142705F | HYALOGRAN, è costituito da microgranuli sterili, di colore giallo pallido, a base di alginato di sodio e HYAFF, un estere dell'acido ialuronico. | Interazioni non note | | |
| | 48184/R | 242701F | | | | |
| | 48170/R | 142701F | | | | |
| | CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | | |
| | Tenere in luogo fresco ed asciutto (T<40°C) | | HYALOGRAN è indicato nel trattamento di ulcere croniche agli arti inferiori, ferite chirurgiche o post-traumatiche e ulcere da decubito, particolarmente quelle ricoperte da tessuto necrotico o in zone difficili da trattare. | Ipersensibilità individuale al prodotto. In presenza di segni clinici di infezione le ferite la medicazione dovrebbe essere cambiata giornalmente. | | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI | | |
| REVAMIL MELGINATE BFACTORY HEALTH PRODUCTS B.V. | 964996/R | 924741212 | Revamil® Melginate è una medicazione composta da alginato di calcio al 100%, su supporto di tessuto ad elevata densità impregnato di medical grade honey Revamil®. | Non indicato | | |
| | CONSERVAZIONE | | | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Conservare ad una temperatura | | | | Revamil® Melginate è indicato per la gestione di diversi tipi di ulcere da moderatamente ad | <ul style="list-style-type: none"> Non utilizzare se è noto che il paziente possa essere allergico o ipersensibile al |

| | | | | |
|---|---------------------------------|--|---|--|
| | compresa fra i 10 e i 30 °C. | | altamente essudanti: <ul style="list-style-type: none"> • Piaghe da decubito • Ulcere diabetiche ed ischemiche • Ulcere infette • Ferite chirurgiche • Lesioni indotte da radioterapia su pazienti oncologici Ustioni I e II grado | miele o all'alginato <ul style="list-style-type: none"> • Non applicare su ferite asciutte o con escara secca Nell'eventualità di inaspettati effetti collaterali, manifestatisi dopo l'uso, rivolgersi al proprio medico o al fabbricante del prodotto |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| SORBALGON PAUL HARTMANN AG | 67747/R | 999589 | Alginato di calcio | Interazioni non note |
| | 67749/R | 999590 | Polisorbato | |
| | 596514/R | 999584 | | |
| | 67745/R | 999598 | | |
| | 67746/R | 999595 | | |
| | 67750/R | 999592 | | |
| CONSERVAZIONE | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Conservare in luogo asciutto | | Usato nel trattamento di ferite di ogni tipo ma è particolarmente adatto a ferite secernenti o sanguinanti quali: piaghe da decubito, ulcere venose degli arti inferiori, lesioni e bruciate gravi, ferite difficili postoperatorie, operazioni di fimosi, estrazioni dentali (ove si renda necessario un trattamento della ferita il più possibile indolore). | | Nessuna controindicazione. |

| | | | Ustioni, lacerazioni, tessuti ad ipergranulazione e macerazione interdigitale traggono beneficio dall'uso di alginato. | |
|---|---|---|--|----------------------|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | INTERAZIONI |
| URGOSORB LABORATOIRES URGO | 103367/R | 507669 | Urgosorb è composta di alginato di calcio e idrocolloidi (sodiocarbossimetil cellulosa), polimeri di origine naturale, noti per le loro proprietà assorbenti. | Interazioni non note |
| | | 507739 | | |
| | | 507740 | | |
| 507741 | | | | |
| | CONSERVAZIONE | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
| | Conservare al riparo dalla luce, dall'umidità e da fonti di calore. Conservare a temperature inferiori a 25°C. | Urgosorb è indicato per il trattamento locale di ferite moderatamente o fortemente essudative, durante la fase di detersione e in quella di granulazione. | Non usare come tampone nasale in chirurgia rinoplastica. Non deve essere utilizzato su ferite scarsamente essudanti o sulle ustioni di terzo grado. L'uso di Urgosorb sulle ulcere alle gambe causate da stasi venosa non rimpiazza l'eventuale bisogno di un trattamento elastocompressivo. | |

**M040403 MEDICAZIONI IN IDROCOLLOIDE: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL
PRODUTTORE**

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | FERITE CRONICHE | FERITE SCARSAMENTE ESSUDANTI | PRELIEVO CUTANEO | PREVENZIONE LDP |
|---|---|----------------------|-----------------|-------------------|---------|--------------------|-----------------|-----------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|-----------------|------------------------------|------------------|-----------------|
| M04040301 Medicazioni in idrocolloidi puri | ALGOPLAQUE | X | | | | | | | | | | X | | | | | |
| | COMFEEL | | | | | | | | | | X | | | X | X | | |
| | DUODERM | X | X | X | X | X | | X | | | | | X | | | X | |
| | FARMACTIVE HYDRO | X | | X | X | X | X | X | | | | | X | | X | | |
| | NU DERM | | | | | | | | | | | X | | X | X | | X |
| | REPLICARE ULTRA | X | X | X | | | | | | | | | X | | X | X | |
| | SUPRASORB H | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd | Nd |
| | SURESKIN II | X | | | | | | | X | | | | | | X | | |
| | TEGADERM | | | X | X | | | X | | | | | | | | X | X |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|---------------------|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|
| | ULTEC PRO | | | | | | | X | | | | | | | | | |
| M04040302 Medicazioni in idrocolloidi associati ad altre sostanze | ASKINA | X | | X | X | | | X | X | | | | | | X | X | |
| | COMFEEL | X | | | | | | | | | | | | | X | | X |
| | COMFEEL SOLLIEVO | | | | | | | | | | | | | | | | X |
| | CUTIMED SORBACT | X | X | X | | X | | | X | X | | | X | | | | |
| | DUODERM | X | | X | X | X | | | | | | | X | | | X | |
| | HYDROCOLL | X | | X | | | | | | | | | | | X | | |
| | HYDROTUL | Nd |

MEDICAZIONI IN IDROCOLLOIDE: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

CND M04040301 Medicazioni in idrocolloidi puri

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|--|--|---|
| ALGOPLAQUE LABORATOIRES URGO | 100842/R | 507737; 507716 | Algoplaque è un prodotto idrocolloide adesivo, sterile, costituito da particelle di carbossimetilcellulosa inserite in una rete elastomerica ed applicate su un film di poliuretano protettivo semipermeabile. | Conservare al riparo dalla luce, dall'umidità e da fonti di calore. Conservare a temperature inferiori a 25°C: |
| | 91266/R | 507717; 507718 | | |
| | 100852/R | 507719; 507720 | | |
| | 101122/R | 507721; 507738 55772X | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Interazioni non note | | Algoplaque è indicato per il trattamento locale di ulcere crurali e di escare. | | Non usare in caso di infezione. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| COMFEEL COLOPLAST A/S | 98884/R | 4706 | Sodio carbossimetilcellulosa, cellulosa di Guar, paraffina, copolimero a blocchi stirene - isoprene, cetanolo. | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |
| | 98839/R | 470X | | |
| | 34853/R | 35XX | | |
| | 34519/R | 320X | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Comfeel Pasta e Polvere devono essere rimosse prima di trattamenti radiativi | | Prevenzione e Gestione delle lesioni cutanee acute e | | Comfeel Trasparente non deve essere utilizzata su ulcere profonde, |

| | | | | |
|--|---|--|--|---|
| | (raggi, trattamento a ultrasuoni, diatermico e a micro-onde). | | croniche, con essudazione scarsa. | sottominate, quando ci sia il rischio che i bordi collassino |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| DUODERM CONVATEC LTD | 74364/R 18605/R | 9192; 9194 9196; 9198; 9200; 403326; 403327 403328; 403332 410500; 410501 410510; | Il DuoDERM è una medicazione costituita da 2 strati: uno esterno di pellicola di poliuretano, ed uno strato idrocolloidale costituito da una miscela di 3 idrocolloidi (Na CMC, Pectina, Gelatina) dispersi in una matrice polimerica inerte. | Conservare a temperatura ambiente; evitare la refrigerazione e l'esposizione a livelli elevati di umidità |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non note | | Trova applicazione come medicazione delle lesioni cutanee croniche ed acute, quali: Ulcere degli arti inferiori – Ulcere da pressione – Ulcere diabetiche - Ustioni di 2° grado – Ferite chirurgiche (zone di escissione cutanea, aree di prelievo cutaneo) - Ferite traumatiche (abrasioni, lacerazioni, piccoli tagli). | Non usarsi nei pazienti con sensibilità nota alla medicazione o ai suoi componenti |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|---|---|---|
| FARMACTIVE HYDRO FARMAC ZABBAN S.P.A. | 26031/R | 170134XXXX; | Farmactive Hydro è una medicazione consistente in uno strato di idrocolloide applicato su di un nastro di poliuretano semi-permeabile. | Conservare a temperatura ambiente |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non note | | <p>Farmactive Hydro è indicato per la medicazione di ferite leggere e/o moderatamente essudanti quali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <input checked="" type="checkbox"/> ulcere da pressione <input checked="" type="checkbox"/> ulcere agli arti inferiori <input checked="" type="checkbox"/> ferite con cavità <input checked="" type="checkbox"/> sedi di trapianto cutaneo <p>Fra le altre indicazioni: ferite parziali e a pieno spessore, abrasioni, ferite da trauma, ferite chirurgiche post-operatorie ed ustioni superficiali</p> | <p>L'uso di Farmactive Hydro non è indicato nei casi seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <input checked="" type="checkbox"/> ustioni di terzo grado <input checked="" type="checkbox"/> ferite asciutte <p>Non utilizzare in pazienti notoriamente sensibili agli idrocolloidi. Farmactive Hydro non è da utilizzarsi per controllare il sanguinamento consistente</p> |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| NU-DERM SYSTAGENIX WOUND MANAGEMENT | 459506 | HCB102; HCB204; HCB106 ;HCB108I; HCS100; HCH207; HCT101; | <p>Film esterno di Poliuretano semipermeabile (permeabile all'ossigeno ed al vapore ma non all'acqua ed ai germi)</p> <p>Matrice idrocolloidale adesiva</p> | Conservare a temperatura ambiente controllata. |

| | | | | |
|--|-------------------------|--|---|---|
| LTD. | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non Disponibile | | -per ferite in fase di riepitelizzazione o granulazione con una produzione di essudato da lieve a moderato; -per il debridment tessuti necrotici in ferite con presenza di fibrina; -per la prevenzione di ldp | Non Disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| REPLICARE ULTRA SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 865514/R | 66000434 | Strato esterno: pellicola in poliuretano, semi permeabile non aderente. Strato di contatto con la cute: idrocolloide, autoadesivo. | Luogo asciutto con temperatura inferiore a 25°C |
| | 88632/R | 66000434 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Interazioni non note | | Lesioni, a spessore totale o parziale, con modesta o ridotta produzione di essudato come: piaghe da decubito, ulcere arteriose, venose, diabetiche, siti donatori, ferite traumatiche. | Non utilizzare sulle ustioni a tutto spessore. Non utilizzare sulle lesioni infette. Non utilizzare su pazienti con allergia accertata alle medicazioni idrocolloidali. Non utilizzare su lesioni con esposizione di muscoli, ossa o tendini nelle quali sussista il rischio di essiccazione. | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |

| | | | | |
|---|---------------------------------|---|---|---|
| SUPRASORB H LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 80891/R | 20410; 20411; 20412; 20413; 20414; 20424; | Supporto di poliuretano, strato idrocolloidale in CMC | Non Disponibile |
| | 77119/R | 20401; 20402; 20403; 20430; 20420 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non Disponibile | | Non Disponibile | Non Disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SURESKIN II EUROMED | 146351 | 20310X-2024XX- 20320X | L'idrocolloide è costituito da una serie di polimeri (pectina ecc.) opportunamente dosati. È completamente privo di gelatina. Su un lato si trova una pellicola in poliuretano, dall'altro una membrana acrilica. | Non indicato |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Interazioni non note | | Trattamento delle ulcere da decubito con medio ed elevato essudato e delle ulcere crurali | Non indicato |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| TEGADERM HYDROCOLLOID3M HEALTH CARE | 15769/R | 9000X 9002X | La composizione del prodotto è la seguente: <ul style="list-style-type: none">• supporto in poliuretano;• placca idrocolloidale a base di carbrossimetilcellulosa di sodio priva di gelatina | Il prodotto deve essere conservato a temperatura ambiente compresa tra 15° e 30° C, al riparo da condizioni estreme di umidità, da |

| | | | | |
|--|---------------------------------------|---|--|----------------------------------|
| | | | animale; Adesivo a base di miscela di acrilati. | polvere, agenti inquinanti, ecc. |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non Disponibile | | <p>Medicazione primaria nel trattamento delle ulcere. Abrasioni. Ulcere degli arti inferiori. Ustioni di I e II grado.</p> <p>Siti di prelievo cutaneo. Medicazione protettiva per la prevenzione dei danni tessutali derivanti dalla frizione.</p> <p>Medicazione secondaria in associazione con altre medicazioni (alginati, etc.)</p> | Nessuna avvertenza nota |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| ULTEC PRO | 170389/R | 9801 | Idrocolloidi con di Alginato di Calcio | Non indicato |
| KENDALL DIVISION | 170390/R | 9802 | | |
| OF TYCO | 170391/R | 9804 | | |
| HEALTHCARE | 170396/R | 9809 | | |
| GROUP LP | 170393/R | 9806 | | |
| | 170394/R | 9807 | | |
| | 170395/R | 9808 | | |
| | 170392/R | 9805 | | |

| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
|--|----------------------|--|---|--|-------------------|
| | Interazioni non note | | Lesioni a spessore parziale o a tutto spessore altamente essudanti. | | Non note. |
| | | | | | |

CND M04040302 Medicazioni in idrocolloidi associati ad altre sostanze

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|---|---|
| ASKINA Hydro, Biofilm B. BRAUN HOSPICARE LTD | 301619 | F72042F | <p>Hydro:</p> <p>Medicazione composta da uno strato di idrocolloide e da una sottile schiuma di poliuretano. Lo strato di idrocolloide è formato da poliisobutilene contenente un naturale polimero di carboidrati altamente assorbente chiamato "Psyllium Husk" e carbossimetilcellulosa.</p> <p>Biofilm:</p> <p>Medicazione adesiva bistratificata idrocolloidale.</p> <p>Struttura Bilamellare: --strato a contatto con la lesione: matrice polimerica idrocolloidale costituita dal 64%di una miscela di isobutilene ad alto e basso peso molecolare, dal 6% di un copolimero di isobutilene e isoprene con funzione di stabilizzante e dal 30%di Carbossimetilcellulosa (CMC).</p> <p>-Strato esterno: film di poliuretano</p> | <p>Conservare in luogo fresco e asciutto, lontano da fonti di luce solare.</p> |
| | 301620 | F72045F | | |
| | 301622 | F72047F | | |
| | 19812 | F72041F | | |
| | 301630 | F72092F | | |
| | 301632 | F72095F | | |
| | 301629 | F72091F | | |
| | 19820 | F72090F | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| NON DISPONIBILE | | | <p>Hydro:</p> <p>è indicata per ferite da moderatamente a fortemente</p> | <ul style="list-style-type: none"> ulcere causate da infezioni croniche (tubercolosi, profonde infezioni micotiche, sifilide...) |

| | | | <p>essudanti, e per ferite parziali e profonde.</p> <ul style="list-style-type: none"> • ulcere degli arti inferiori • ulcere arteriose • ulcere da pressione • ustioni di 1° e 2° stadio • siti di prelievo (donor sites) • abrasioni <p>Biofilm:</p> <p>Per la gestione di lesioni scarsamente essudanti</p> | <ul style="list-style-type: none"> • arteriopatie allo stadio 4 • morsi e ustioni di 3° stadio |
|--|---------------------------|---|--|--|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| <p>COMFEEL</p> <p>Contour; plus</p> <p>COLOPLAST A/S</p> | <p>34851</p> <p>34525</p> | <p>328X</p> <p>31XX</p> | <p>Medicazione idrocolloidale sagomata, con bordi smussati, contenente, CMC 85% e Alginato di Calcio 15%, in particolare: Sodio carbossimetilcellulosa, copolimero a blocchi stirene - isoprene, policiclopentadiene, dioctil adipato, biossido di titanio, alginato di calcio, film di poliuretano.</p> <p>La superficie attiva della medicazione comprende anche il sistema di fissaggio composta da idrocolloide sottile.</p> <p>Comfeel Contour e Plus hanno uno spessore di 1,15 mm. Non contiene gelatina animale di alcun tipo.</p> | <p>I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C).</p> |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|--|-------------------------|--|---|--|
| | | Interazioni non presenti in scheda tecnica | <p>Indicato per la prevenzione e trattamento di lesioni cutanee acute e croniche da lievemente a moderatamente essudanti in fase di granulazione e di riepitelizzazione, nelle zone di difficile medicazione (per es. sacro e tallone).</p> <p>Tempo di permanenza medio (lesioni e ulcere da scarsamente a mediamente essudanti): 3,5 gg.</p> <p>Tempo di permanenza massimo: 7 giorni</p> | <p>Le idrobende Comfeel devono essere rimosse prima di trattamenti radiativi (raggi X, trattamento a ultrasuoni, diatermico e a micro-onde).</p> <p>Inoltre Comfeel Contour non deve essere utilizzata su ulcere profonde, sottominate, quando ci sia il rischio che i bordi collassino.</p> |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| COMFEEL sollievo COLOPLAST A/S | 34852 | 335X | <p>Contenente alginato di calcio caratterizzata da un sistema di cuscinetti removibili in schiuma di poliuretano che consentono di scaricare la pressione dai punti a maggior rischio. L'adesivo idrocolloidale interno ha uno spessore di 1,1 mm. La schiuma di poliuretano dei cuscinetti ha uno spessore di 6,2 mm.</p> <p>L'adesivo interno è composto da CMC 85% e Alginato di Calcio 15%, in particolare: sodio carbossimetilcellulosa, copolimero a blocchi stirene - isoprene, policiclopentadiene, dioctil adipato, biossido di titanio, alginato di calcio, film di poliuretano.</p> <p>I cuscinetti sono composti da schiuma di poliuretano. Non contiene gelatina animal.</p> | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
|--|-----------------------------|--|--|---|---|
| | | Interazioni non presenti in scheda tecnica | <p>Prevenzione e trattamento delle lesioni da pressione.</p> <p>Tempo di permanenza medio (lesioni da scarsamente a mediamente essudanti): 3,5 giorni.</p> <p>Tempo di permanenza massimo: 7 giorni.</p> | Le idrobende Comfeel Sollievo devono essere rimosse prima di trattamenti radiativi (raggi X, trattamento a ultrasuoni, diatermico e a micro-onde). Inoltre Comfeel Sollievo non deve essere utilizzato su ulcere profonde, sottominate, quando ci sia il rischio che i bordi collassino. | |
| NOME PRODOTTO | FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| CUTIMED SORBACT HYDROACTIVE | BSN MEDICAL GMBH & CO KG | 551148 337387 | 799XX-0X 72646-0000X-00 | <p>1.Strato antimicrobico di contatto con la ferita in acetato di viscosa trattato con DACC (dialchilcarbamoilcloruro) con proprietà idrofobiche in grado di captare i batteri rimuovendoli dal letto della ferita ad ogni cambio di medicazione.</p> <p>2. Strato di tessuto di poliestere. Peso 18g/m²</p> <p>3. Matrice idropolimerica in gel altamente adsorbente che gelifica a contatto con l'essudato della lesione. Peso 1.7 – 2.1 Kg/m²</p> <p>4. Strato esterno in poliuretano semi-permeabile dello spessore di 30micron</p> | Va conservato in luogo fresco e asciutto a temperatura inferiore a 25 °C / 77 °F. Conservare le medicazioni in posizione piana. |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
|--------------------|-------------|--|---|---|---|
| | | <ul style="list-style-type: none"> • Interazioni non note | <p>Trattamento di ferite sporche, infette o contaminate con essudato da moderato ad elevato, indipendente dall'eziologia, come:</p> <ul style="list-style-type: none"> • lesioni croniche • ulcere venose • ulcere arteriose • ulcere del piede diabetico • ulcere da pressione • ferite post-operatorie deiscendenti • ferite da trauma | Non utilizzare Hydroactive su ferite asciutte o ferite cavarie. Non utilizzare su pazienti con sensibilità nota ai componenti del prodotto. | |
| NOME PRODOTTO | FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| DUODERM | | 76951/R | 9081 9082; 9083; | Il DuoDERM CGF (Control Gel Formula = Formulazione a gel controllato) è una medicazione costituita da 3 strati: uno strato esterno di film di poliuretano, uno strato intermedio in schiuma di poliuretano ed uno strato idrocolloidale a contatto con la lesione, costituito da una miscela di 3 idrocolloidi (Na CMC, Pectina, Gelatina) dispersi in una matrice polimerica inerte. | Conservare a temperatura ambiente; evitare la refrigerazione e l'esposizione a livelli elevati di umidità |
| CGF e pasta | | 73451/R | 9084 9085; 9092; | | |
| CONVATEC LTD | | 74708/R | 9185 9186; 9187 9184; | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
| | | Non note | <p>Trova applicazione come medicazione delle lesioni cutanee croniche ed acute, quali:</p> <p>Ulcere degli arti inferiori - Piaghe da decubito - Ustioni di 1° e 2° grado – Incisioni cutanee Ferite chirurgiche (post-operatorie, aree di prelievo</p> | Non usarsi nei pazienti con sensibilità nota alla medicazione o ai suoi componenti | |

| | | | cutaneo) - Ferite traumatiche (abrasioni minori, lacerazioni) DuoDerm pasta non può essere utilizzata da sola, ma a complemento all'impiego delle medicazioni DuoDerm | |
|---|---|--|--|--|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| HYDROCOLL PAUL HARTMANN AG | 65275/R 65276/R 65278/R 65279/R 65281/R 65282/R 65283/R 65284/R 65285/R 65267/R 65274/R | 900744 900748 900749 900755 900756 900757 900758 900759 900760 900740 900742 | Elastomero sintetico, di olio minerale Tackifier a base vegetale e di carbossimetilcellulosa sodica | Conservare a temperature non superiori ai 30 °C. |

| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|--|-------------------------|---|--|---|
| | Interazioni non note | | Adatto al trattamento di ferite da scarsamente a moderatamente essudanti, particolarmente adatto per il trattamento di ferite croniche, a guarigione lenta, ulcere degli arti inferiori o piaghe da decubito | Non utilizzare nell'ambito di tessuti ossei scoperti, tessuti muscolari o tendinei. Non utilizzare in presenza di micosi o ustioni di 3°. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| HYDROTUL PAUL HARTMANN AG | 72635 | 499581 | Non Disponibile | Non disponibile |
| | 72923 | 499583 | | |
| | 72924 | 499584 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile | |

**CND M040404 - MEDICAZIONI IN CARBOSSIMETILCELLULOSA: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE
INDICAZIONI DEL PRODUTTORE**

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | LESIONI DA PRESSIONE | PRELIEVO CUTANEO | SCARSO ESSUDATO | FERITE SUPERFICIALI | FERITE ONCOLOGICHE | EPIDERMOLISI BULLOSA |
|---|---|-----------------|-------------------|----------|--------------------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|----------------------|------------------|-----------------|---------------------|--------------------|----------------------|
| M040404 - Medicazioni in Carbossi- metilcellulosa sodica pura o in associazione | AQUACEL BURN | X | X | X | X | | | | | X | X | X | | | | |
| | ASKINA BIOFILM PASTE | | | | | | | | | | | | X | | | |
| | BIATAIN SILICONE | | | | | X | | | | | | | | | | |
| | BIATAIN SUPER | | | | | X | | | | | | | | | | |
| | COMBIDERM | X | X | | X | X | | | | X | X | | | | | |
| | FARMACTIVE HCEL | X | X | X | | | | | | | X | | | | | |
| | LOMATUELLE PRO | | | | | | | X | | | | | | X | | |
| | URGOCELL | | | X | X | X | | | | X | X | X | | | X | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|---------|---|---|---|--|--|--|--|--|---|---|---|--|--|--|---|
| | URGOTUL | X | X | X | | | | | | X | X | X | | | | X |
|--|---------|---|---|---|--|--|--|--|--|---|---|---|--|--|--|---|

| | | | | |
|--|--|---|---|---|
| | | | abrasioni, chirurgiche o traumatiche che riparano per seconda intenzione. | hanno manifestato una reazione allergica a carbossimetilcellulosa sodica, nylon o poliestere. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| ASKINA BIOFILM PASTE B. BRAUN HOSPICARE LTD | 19827/R | F72073F | Carbossi-metil-cellulosa sodica. Gomma di Guar Pectina (idrocolloide a base di polisaccaridi con elevato contenuto di esteri dell'acido poligalatturonico) | Conservare a temperatura ambiente lontano da fonti di luce e di calore |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Interazioni non note | | Lesioni croniche da scarsamente a moderatamente essudanti, lesioni croniche a bordi irregolari o lesioni profonde. | Non note. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| BIATAIN SILICONE COLOPLAST A/S | 852675/R | 33434; 33435; 33436; 33437; 33438 | Film di poliuretano esterno e interno, schiuma di poliuretano, fibre di cellulosa (CMC), poliacrilato di sodio, polietilene, adesivo (PSA), strato adesivo in Silicone perforato. | I prodotti devono essere conservati a temperatura ambiente (25°C). |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non utilizzare con soluzioni ossidanti quali ipoclorito ed acqua ossigenata. | | Lesioni cutanee acute e croniche da mediamente ad altamente essudanti. | Le medicazioni Biatain e le medicazioni secondarie devono essere rimosse prima di un |

| | | | | trattamento radioattivo (raggi X, trattamento ad ultrasuoni, diatermia e microonde). |
|---|--|--|---|---|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| BIATAIN SUPER COLOPLAST A/S | 695769/R 695817/R | 4610; 4612; 4625; 4615; 4620; 4630; 4632; 4645; 4635; 4639 | Fibre di cellulosa (CMC), polietilene tereftalato siliconato (HDPE), poliacrilato di sodio, elastomero termoplastico, dioctyl adipato (DOA), bordo adesivo idrocolloidale ipoallergenico, dorso costituito da film poliuretano. | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non utilizzare con soluzioni ossidanti quali ipoclorito ed acqua ossigenata. | | Lesioni cutanee acute e croniche, da mediamente ad altamente essudanti. | Le medicazioni Biatain e le medicazioni secondarie devono essere rimosse prima di un trattamento radioattivo (raggi X, trattamento ad ultrasuoni, diatermia e microonde). |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| COMBIDERM CONVATEC LTD | 102614/R 71683/R | 9268; 9270; 9272; 9273; 9274; 187725; 9268; 9270; 9272; 9273; 9274; 187725 | Strato idrocolloidale extrasottile (Carbossimetilcellulosa sodica, Pectina, Gelatina) ricoperto da un film di poliuretano. L'isola centrale è costituita da fibre di cellulosa e da particelle di Salsorb 90 (poliestere di poliacrilato) | Conservare a temperatura ambiente; evitare la refrigerazione e l'esposizione a livelli elevati di umidità |

| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|-------------------------------|--------------------------|---|---|--|
| | Non note | | <p>Da utilizzare su ferite croniche essudanti come:</p> <p>Ulcere da compressione, Ulcere degli arti inferiori, Ulcere diabetiche.</p> <p>E su ferite acute come:</p> <p>Abrasioni, Lacerazioni, Ferite chirurgiche suturate, Ferite che riparano per seconda intenzione.</p> | Non usare la medicazione in individui con ipersensibilità nota al prodotto o a uno dei suoi componenti. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FARMACTIVE HCEL HOLZBECHER | 912575/R 912555/R | 170143XXXX; 170142XXXX; | Materiale di fibra di cellulosa modificata di Carbossimetilcellulosa | <p>Conservare in luogo fresco ed asciutto a temperatura tra 5° C- 25° C (41° F - 77° F).</p> <p>Proteggere dai raggi solari diretti.</p> |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Prodotti grassi e oleosi | | Ferite infette, ulcere arteriose, venose e diabetiche, piaghe da pressione, piaghe da decubito, scottature di II grado sotto osservazione. | <p>Ustioni di III°</p> <p>Ipersensibilità al prodotto</p> |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| LOMATUELL PRO LOHMANN & | 1266858 | 30870, 30871, 30872, 30873, | medicazione in rete a trama larga (PET) impregnata con una massa costituita da: | Se correttamente immagazzinato secondo le istruzioni, a temperatura |

| | | | | |
|-------------------------------------|--------------------------|--|---|---|
| RAUSCHER INTERNATIONAL | | 30874 | <p>-Rete in PET</p> <p>-Massa impregnante in:</p> <p>Vaselina;</p> <p>-Olio medicale bianco;</p> <p>-Carbossimetilcellulosa sodica;</p> <p>-antiossidante tetrakis [metilene (3,5-di-terz-butil-4-hydroxyhydrocinnamate)] metano;</p> <p>-gomma sintetica;</p> <p>-carta siliconata in PET;</p> | non superiore a 25° C, Lomatuell® Pro ha una durata di 3 anni. |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | Indicata nel trattamento di ferite superficiali, acute e croniche. | Le materie prime utilizzate nella produzione di Lomatuell® Pro sono sicure quando il prodotto viene utilizzato per gli scopi e le indicazioni previste. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| URGOCELL LABORATOIRES | 103547/R 103710/R | 508274; 508275; 508280; 508276; 508277; 508278 | <p>UrgoCell è costituito da tre strati:</p> <ul style="list-style-type: none"> • un'interfaccia liquido-colloidale non aderente (matrice polimerica-particelle di carbossimetilcellulosa e lipidi), | <p>Conservare UrgoCell orizzontalmente.</p> <p>Conservare al riparo dalla luce,</p> |

| | | | | |
|--|-------------------------|---|--|--|
| URGO | | | <ul style="list-style-type: none"> una compressa in schiuma di poliuretano disposta al centro della medicazione un supporto protettivo in poliuretano | dall'umidità e da fonti di calore. Conservare a temperature inferiori a 25°C |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non note | | È indicato per il trattamento di tutte le lesioni essudative croniche (lesioni da decubito, ulcerazioni), delle lesioni acute (ustioni di 2° grado, dermoabrasioni, lesioni traumatiche, lesioni postoperatorie, etc) e delle lesioni cancerose. | Nessuna particolare controindicazione. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| URGOTUL LABORATOIRES URGO | 287731/R | 550016; 550018; 550015; 550017; 504724; 504722; 504723; 504721; 550266; 507730; 507731; 507732; 507733; 507734; 550261 | Urgotul è costituita da particelle idrocolloidi (carbossimetilcellulosa) e da particelle lipidiche disperse in un reticolo polimerico. | Conservare al riparo dalla luce, dall'umidità e da fonti di calore. Conservare a temperature inferiori a 25°C |
| | 257949/R | | | |
| | 102895/R | | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
| Urgotul aderisce ai guanti chirurgici in lattice. Si consiglia di inumidire i guanti con soluzione fisiologica per maneggiare più semplicemente Urgotul. | | Urgotul è indicato per il trattamento delle lesioni acute (ustioni, dermoabrasioni, lesioni traumatiche) e croniche (ulcere della gamba, ulcere da pressione) in stadio di granulazione e di epitelizzazione. È inoltre indicato su ulcere da epidermolisi bollosa congenita. | Non usare in caso di infezione. | |

M040405 MEDICAZIONI IN GEL IDROFILO: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL PRODUTTORE

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | PRELIEVO CUTANEO | FERITE SECCHE | FERITE POCO ESSUDANTI | DETERSIONE AUTOLITICA | FERITE GRANULEGGIANTI | FISTOLE | PREVENZIONE LDP |
|---|----------------------------------|----------------------|-----------------|-------------------|---------|--------------------|-----------------|-----------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|------------------|---------------|-----------------------|-----------------------|-----------------------|---------|-----------------|
| M04040501 Medicazioni in gel idrofilo puro | AQUAFLO | X | X | X | X | X | | | | | | | X | | | | | | |
| | ASKINA GEL | | | | | | | | | | X | | | | | | | | |
| | CURAFIL | X | | | X | | | X | | | | X | | | | | | | |
| | CURAGEL | X | | | X | | | | | | | | | | | | | | |
| | CUTIMED GEL | X | X | X | | | | | | | | | | X | | | | | |
| | CUTIMED SORBACT GEL | X | X | X | | X | | | X | | | X | | | X | | | | |
| | HYPERGEL | | X | X | | X | | | | | X | X | | | | X | | | |
| | INTRASITE GEL | | | | | | | | | | | | | | | X | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|---------------------|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|
| | NORMAL GEL | | | | | | | | | | | X | | | | | | X | | |
| | SUPRASORB G | Nd |
| | TEGADERM HYDROGEL | X | X | X | X | X | X | | | | X | X | X | | X | | | X | | |
| M04040502 - MEDICAZIONI IN GEL IDROFILO ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE | DUODERM IDROGEL | X | | X | | | | | | | X | | | | | | | | | |
| | FARMACTIVE IDROGEL | X | X | X | | | | | | | | | X | | | | | | | |
| | HYDROSORB | | | | X | | X | X | | | X | | | | | | | | X | |
| | HYDROSORB COMFORT | | | | X | | X | X | | | | | | | | | | | X | |
| | MY SKIN | X | | | X | X | | X | | | | X | | | X | | | | | |
| | NU-GEL | | | | | | | | | | X | | | | | | | | | |
| | PRONTOSAN WOUND GEL | X | X | X | X | | | | | | | | | | | | | | X | |
| | PURILON GEL | | | | | | | | X | | X | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|-----------------|---|--|---|---|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | VULNAMIN GEL | X | | X | X | | | | | | | | | | | | | | |
|--|-----------------|---|--|---|---|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|

MEDICAZIONI IN GEL IDROFILO: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

CND M04040501 Medicazioni in gel idrofilo puro

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|---|---|---|--|
| AQUAFLO KENDALL DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP | 209977/R | 8884476139 | Idrogeli idrofili a base di poliuretano sterili | NON DISPONIBILE |
| | 209978/R | 8884476154 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | |
| | <ul style="list-style-type: none"> • NON DISPONIBILE | | <ul style="list-style-type: none"> • Ustioni parziali e serie, • ulcere cutanee, • comprese da decubito, diabetiche e della gamba • Siti di prelievi di donazioni • Ustioni di primo e secondo grado • Incisioni • Procedure dermatologiche • Tamponamento delle ferite | NON DISPONIBILE |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| ASKINA GEL B. BRAUN HOSPICARE LTD | 8796 588338 | 001419SF 001419N | <ul style="list-style-type: none"> • 1 - 2% Polimero acrilico Carbopol 940 (polimero ad elevato peso molecolare che contribuisce a determinare la viscosità del prodotto) • 8 - 10% Glicerolo • 2 - 3% Sorbital • 0,5 - 1,5% Aloe vera • 0,5 - 1,5% Trietanolamina | Conservare a temperatura ambiente lontano da fonti di luce e di calore |

| | | | | |
|----------------------|--|---|--|---|
| | | | <ul style="list-style-type: none"> • < 0,5% Sale disodico dell'acido Etilen-diammino-tetracetico (Na₂EDTA) • < 0,5% Allantoina • 1% eccipienti vari acqua 80 - 85% | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Gli studi effettuati in sede di progettazione e sviluppo e l'ormai consolidato uso clinico non hanno evidenziato reazioni di incompatibilità tra il prodotto e agenti topici disinfettanti | | Medicazione indicata per una delicata rimozione del tessuto necrotico nero e della fibrina. | Ipersensibilità al gel o ai suoi componenti. Ustioni di III° Grado |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| CURAFIL | 157387 | 9251; 9252; 9255; | Medicazione in gel trasparente composta da glicerina, acqua distillata, polimetacrilato glicerile, conservante Germaben [®] | NON DISPONIBILE |
| KENDALL DIVISION | 157388 | 9256; 9257; 9259; | | |
| OF TYCO | 157389 | 9250 | | |
| HEALTHCARE | 157390 | | | |
| GROUP LP | 157391 | | | |
| | 157392 | | | |
| | 157386 | | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | NON DISPONIBILE | | Per ulcere da pressione con una stadio da I a IV, ulcere da decubito, ferite da taglio, abrasioni, ustioni di | Non consigliato per ulcere causate da infezioni o per ustioni a tutto spessore. Se dovessero apparire |

| | | | | |
|---|---------------------------------|---|--|--|
| | | | primo e secondo grado, altre irritazioni della cute. | segni di infezione clinica è necessario iniziare una terapia antibiotica e cessare l'utilizzo di Curafil. Curafil può essere applicato quando l'infezione è stata estirpata. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| CURAGEL KENDALL DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP | 157384 | 9905; 9900; 9901; | Non disponibile | Non disponibile |
| | 157396 | 9903; 9904 | | |
| | 157397 157398 | | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Per ferite superficiali o profonde, ulcere da decubito da stadio I a Stadio IV, e ustioni di primo e secondo grado | Controindicato in ferite clinicamente infette |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| CUTIMED GEL BSN MEDICAL GMBH & CO KG | 6880/R | 72610-01 | Carbomer 940, acqua depurata, glicerina, idrossido di sodio, sodio EDTA. | Conservare a T° ambiente e proteggere dal gelo. |
| | 7639/R | 72610-00 | | |
| | | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO |
| | Interazioni non note | | Ferite secche anche in stadi più avanzati di | Ipersensibilità individuale al |

| | | | | |
|---|--|---|---|--|
| | | | guarigione. Ferite croniche quali ulcere venose, gangrene diabetiche e piaghe da decubito. | prodotto. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| CUTIMED SORBACT GEL BSN MEDICAL GMBH & CO KG | 7642/R | 72611-01 | Tessuto in acetato rivestito di DACC (dialchilcarbamoilcloruro) con un idrogel amorfo. | Conservare a T° ambiente e proteggere dal gelo. |
| | 7640/R | 72611-00 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Pomate o creme dato che interferiscono con l'attività antimicrobica della medicazione. | | Indicata per inglobare i microrganismi presenti nelle ferite contaminate, colonizzate e infette particolarmente asciutte o poco essudanti. Per tutte le ferite contaminate, colonizzate e infette quali: ferite post operatorie, ferite traumatiche, ferite dopo escissioni di fistole e ascessi, ferite croniche quali ulcere venose, arteriose, diabetiche, da decubito | Ipersensibilità individuale al prodotto. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| HYPERGEL MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 124210/R | 360500 | Acqua purificata, cloruro di sodio, gomma xantana, PH 6,8 | Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc. |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|---|-------------------------|--|--|---|
| | | Hypergel può essere mantenuto in situ durante l'Ossigeno-Terapia Iperbarica. | Hypergel è indicato per idratare, ammorbidire e rimuovere necrosi asciutte dalle ferite quali, ulcere venose ed arteriose, ulcere diabetiche, ulcere traumatiche e ferite chirurgiche. Consigliato come trattamento preparatorio all'escarectomia chirurgica. | Non usare in fistole profonde o in cavità del corpo dove non sia poi possibile la completa rimozione. Hypergel non deve essere usato per più di 30 giorni consecutivi. Non utilizzare su ferite con tessuti granuleggianti. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| INTRASITE GEL SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 984318/R | 7308; 7311; 7313; | Medicazione a base di idrogel amorfo di carbossimetilcellulosa modificata parzialmente saturato di acqua. In specifico: -Carbossimetilcellulosa a legami crociati 2,3% -Glicole propilenico 20,0% -Acqua deionizzata 77,7% | In luogo asciutto (< 25°C) |
| | 984312/R | 66000324 | | |
| | 984317/R | 66000325 | | |
| | 984314/R | 66000326 | | |
| | 984315/R | 66000240 | | |
| | 984316/R | 66000324 | | |
| | 984313/R | 7313; 66000326 | | |
| | | 7308; 7311 | | |
| | | 66000325 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | NON DISPONIBILE | Detersione autolitica di ferite superficiali e profonde | NON DISPONIBILE |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|---|--|
| NORMLGEL MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 1025359/R | 371500 | Acqua, cloruro di sodio e gomma xantana. | Conservare a temperatura ambiente. Evitare luoghi eccessivamente freddi o caldi. |
| | 129156/R | 370500 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| NON DISPONIBILE | | Ferite granuleggianti o fibrinose | | Nessuna nota. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SUPRASORB G LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 77100/R | 20478; 20479; | NON DISPONIBILE | NON DISPONIBILE |
| | 77078/R | 20470; 20471; 20472 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| NON DISPONIBILE | | NON DISPONIBILE | | NON DISPONIBILE |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| TEGADERM HYDROGEL 3M HEALTH CARE | 16078 | 9111X | 3M Tegaderm™ Hydrogel è un gel amorfo contenente l'80% di acqua, utile per la formazione di un ambiente umido nel letto della ferita che ne favorisca la guarigione. È composto da: Sodio Tetraborato, Acqua 80%, Glicole propilenico, Gomma di Guar. | Il prodotto deve essere conservato a temperatura ambiente compresa tra 15° e 30° C, lontano da fiamme, scintille fonti di combustione in genere e evitando l'esposizione |

| | | | |
|--|--------------------|--|----------------------------|
| | | | diretta ai raggi del sole. |
| | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | NON DISPONIBILE | Indicato come medicazione primaria su ulcere dermiche secche o minimamente essudanti: piaghe da decubito, ulcere venose, arteriose e diabetiche, ustioni superficiali, ferite chirurgiche aperte, lacerazioni e abrasioni cutanee, siti di prelievo per trapianti cutanei, ferite post-chirurgiche, lesioni cavitare, fistole e lesioni sotto-minate, ferite con escara o che necessitino del debridment autolitico. | NON DISPONIBILE |

M04040502 - MEDICAZIONI IN GEL IDROFILO ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|--------------------------|---|--|---|
| DUODERM IDROGEL CONVATEC LTD | 74390/R | 9190, 9225, 9226 | Il gel è composto da idrocolloidi naturali - carbossimetilcellulosa sodica e pectina- dispersi in un veicolo costituito da glicole propilenico e acqua | Conservare a temperatura inferiore a 25° |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Interazioni non note | | Da utilizzare sulle lesioni cutanee (ad es.: piaghe da decubito e ulcere degli arti inferiori etc.) che necessitano di rimozione di tessuti necrotici o manicotti fibrinici, di ostacolo al normale processo di riparazione tissutale. | Sensibilità nota al gel o ai suoi componenti. Colonizzazione delle ferite croniche. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FARMACTIVE IDROGEL FARMAC ZABBAN S.P.A. | 26347 | 1701360001 | Farmactive Gel è un idrogel amorfo disponibile in tubo da 15 g e 25 g. | Non fornite informazioni |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non fornite informazioni | | Farmactive Gel è stato realizzato per preservare l'umidità dell'ambiente tessuto necrotico granuloso, nero e asciutto della ferita nel caso di ferite aperte | L'uso di Farmactive® Gel non è indicato per il trattamento di: ☒ ustioni di terzo grado |

| | | | quali: <input type="checkbox"/> ulcere da pressione <input type="checkbox"/> ulcere agli arti inferiori <input type="checkbox"/> ferite con cavità <input type="checkbox"/> sedi di trapianto cutaneo <input type="checkbox"/> ulcere del piede diabetico | <input type="checkbox"/> impianti chirurgici |
|---|-------------------------|---|--|---|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| HYDROSORB PAUL HARTMANN AG | 65294/R | 900854 | Polimero in poliuretano assorbente | Non disponibile |
| | 65291/R | 900853 | | |
| | 65295/R | 900855 | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | Indicato per mantenere umido e proteggere il tessuto di granulazione e l'epitelio giovane, per la prevenzione di lesioni da pressione e per la protezione della cute in fase di arrossamento. Indicato per abrasioni, innesti cutanei dopo arresto di sanguinamento. Per ustioni sino al III°. E' altresì indicato nella fase di detersione su ferite con necrosi dura o slough di fibrina. | | Hydrosorb non utilizzare in caso di infezione della ferita. |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|--|--|---|
| HYDROSORB COMFORT PAUL HARTMANN AG | 65300 | 900729 | Film di poliuretano trasparente permeabile rivestito da un adesivo acrilico. Polimero in poliuretano assorbente. | Non disponibile |
| | 65296 | 900702 | | |
| | 65297 | 900706 | | |
| | 65298 | 900723 | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | Indicato per mantenere umido e proteggere il tessuto di granulazione e l'epitelio giovane, per la prevenzione di lesioni da pressione e per la protezione della cute in fase di arrossamento. Indicato per abrasioni, innesti cutanei dopo arresto di sanguinamento. Per ustioni fino al II° | | Non utilizzare in caso di infezione della ferita o di ustioni di terzo grado. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| MY SKIN ARTSANA SPA | 15811/R | 0002233X000000 | Strato di hydrogel con retina in polipropilene all'interno ed è supportato da un'altra retina in polipropilene per il posizionamento sul supporto adesivo in 1 film in poliuretano | Conservare in luogo fresco ed asciutto. |
| | 417532 | 00022331000000 | | |
| | 417539 | 00022332000000 | | |
| | 415926 | 00001196000000 | | |

| | | | |
|-----------|----------------|--|--|
| 415911 | 00001199000000 | | |
| 480263 | 00001195000000 | | |
| 549187/R | 00022343000000 | | |
| 578447/R | 00022360000000 | | |
| 578467/R | 00022363000000 | | |
| 809156/R | 00022340100000 | | |
| 1106441/R | 00022347000000 | | |
| 1106466/R | 00022338000000 | | |
| 1106444/R | 00022346000000 | | |
| 1106415/R | 00022365000000 | | |
| 1106472/R | 00022337000000 | | |
| 1153520/R | 00022341100000 | | |
| 1160386/R | 00022441200000 | | |
| 1160356/R | 00022346200000 | | |
| 1160384/R | 00022364200000 | | |
| 1160396/R | 00022440200000 | | |
| 740528/R | 00022364000000 | | |
| 415927 | 00001197000000 | | |

| | | | |
|-----------|----------------|--|--|
| 1160360/R | 00022345200000 | | |
| 1160151/R | 00022342200000 | | |
| 1137000 | 00022340600000 | | |
| 1106512/R | 00022341000000 | | |
| 1106447/R | 00022342000000 | | |
| 1106511/R | 00022340000000 | | |
| 1106445/R | 00022345000000 | | |
| 859513/R | 00022340200000 | | |
| 859521/R | 00022340400000 | | |
| 610789/R | 00022344000000 | | |
| 480270 | 00001194000000 | | |
| 1153518/R | 00022341200000 | | |
| 1106447/R | 00022342000000 | | |
| 1106512/R | 00022341000000 | | |
| 1160153/R | 00022347200000 | | |
| 415924 | 00001198000000 | | |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|--|-------------------------|---|---|---|
| | | Compatibile con medicinali e disinfettanti di normale utilizzo. | <p>Medicazione avanzata per ferite chirurgiche e traumatiche estese, anche con punti di sutura. Può essere applicato su lesioni basso/medio essudanti che guariscono per prima intenzione, a seguito di interventi chirurgici (es: laparoscopia, artroscopia, chirurgia della mano, chirurgia plastica e generale, cesareo appendicite).</p> <p>Scottature di I° e II° grado.</p> <p>Medicazione avanzata per tagli e abrasioni.</p> <p>Abrasioni superficiali e lesioni di 2° stadio secondo la classificazione EPUAP.</p> | <p>Non utilizzare in caso di lesioni infette.</p> <p>Sospendere l'applicazione se compaiono sintomi di irritazione cutanea o se vi sono segni di infezione.</p> |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| NU-GEL SYSTAGENIX WOUND MANAGEMENT LTD. | 467973 | MNG415 MNG425 MNG515I MNG415I MNG425I | <p>Idrogel sterile trasparente, amorfo, ipoallergenico, con proprietà batteriostatiche, contenente alginato di sodio. Composizione:</p> <p>Polipropilene glicole 25%</p> <p>Alginato di sodio 3%</p> <p>CMC 1%</p> <p>Acqua 70.35%</p> | Conservare a temperatura ambiente controllata non superiore a 25°. |

| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|--|---|---|---|--|
| | Non disponibile | | Indicato per il trattamento di tessuti necrotici secchi o fibrinosi, sia superficiali che profondi. | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| PRONTOSAN WOUND-GEL B. BRAUN MEDICAL AG | 197349/R | 400505 | Poliaminopropil-biguanide (Poliesanide) | Temperatura ambiente. |
| | 747387/R | 400517 | Undecilen-amidopropilbetaina | Conservare il contenitore ben chiuso ed osservare le normali condizioni di magazzinaggio. |
| | 109558/R | 400508 | Idrossietil-cellulosa Glicerolo Acqua purificata | Tenere lontano da fonti di calore. |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non utilizzare in combinazione con tensioattivi anionici. • Non utilizzare in combinazione con altri detergenti per lesioni, pomate, olii ed enzimi. | | Detersione ed idratazione di: <ul style="list-style-type: none"> • Lesioni da pressione • Lesioni vascolari (arteriose, venose, miste) • Piede diabetico • Fistole • Ustioni | Evitare l'uso in caso di ipersensibilità nota o sospetta nei confronti dei componenti. Non utilizzare a contatto di cartilagini ialine. |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|---|--|--|--|
| PURILON GEL COLOPLAST A/S | 34514/R | 390X | Idrogel viscoso amorfo composto da acqua purificata, contenente particelle a base di polimeri idrofili in gel e alginato di calcio. | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Purilon Gel deve essere rimosso prima di un trattamento radioattivo (raggi X, trattamento a ultrasuoni, diatermico e a micro-onde). | | Lesioni cutanee, acute o croniche, con tessuto necrotico o fibrinoso. Purilon Gel può essere usato su ulcere infette sotto controllo medico. | Non utilizzare su ustioni di 3° grado |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| VULNAMIN GEL PROFESSIONAL DIETETICS SRL | 119911/R | 910 911 | Gel composto da : Acqua Ppi; | VULNAMIN Surgery GEL STERILE deve essere conservato ad una temperatura compresa tra 5° e 25°. |
| | 119907/R | 914 915 | Sodio Jaluronato; Glicina; L- Prolina; L- Leucina; L- Lisina Hcl; | Non conservare in frigo. Conservare in luogo fresco e asciutto, al riparo dall'umidità e da fonti di calore. |
| | 327719 | 900C | Metileparaidrossibenzoato; Propileparaidrossibenzoato; Glicole Propilenico; Carbopol 974 Pnf; Sodio Idrossido 32%. | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
| Non Disponibile | | Dispositivo medico invasivo realizzato in conformità alla Direttiva 93/42/CEE MDD. | Non disponibile | |

| | | | |
|--|--|---|--|
| | | <p>È destinato a coadiuvare il reintegro dei tessuti interessati da ferite e lesioni, anche di origine chirurgica, che hanno leso il derma in modo considerevole anche con perdita di sostanza cutanea, come ad esempio ferite ulcerose croniche, ustioni gravi, piaghe da decubito.</p> <p>Grazie alla sua azione, si favorisce la ricostruzione del tessuto connettivo e la conseguente rigenerazione delle cellule epiteliali.</p> | |
|--|--|---|--|

**M040406 - MEDICAZIONI IN POLIURETANO: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL
PRODUTTORE**

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | STOMIE | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | PREVENZIONE LDP | LESIONI ONCOLOGICHE | PRELIEVO CUTANEO | FERITE CAVITARIE | CUTE FRAGILE | FERITE POCO ESSUDANTI |
|---|---|----------------------|-----------------|-------------------|---------|--------------------|-----------------|-----------|--------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|-----------------|---------------------|------------------|------------------|--------------|-----------------------|
| M04040601 - MEDICAZIONI IN POLIURETANO PURO | ADVAZORB | X | X | X | | | | | | X | | | | | X | | | | | |
| | ALLEVYN | X | X | X | X | X | | | | | X | | | | | X | | | | |
| | ASKINA | X | | X | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | BIATAIN | | | | | | | | | X | | | | | | | | | | |
| | COPA | X | X | X | X | X | | | | | | | | X | | | X | | | |
| | CUTIMED CAVITY | X | X | X | | X | | | | X | | | | X | | | | X | | |
| | CUTINOVA HYDRO | X | | X | X | | | | | | | | | | | | | | | |
| | FARMACTIVE | X | X | X | X | X | X | | | X | | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|------------------------|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|
| | HYDROFILM | ND |
| | KENDALL HYDROPHILIC | X | X | X | X | X | | | | X | | | | X | | | X | | | |
| | KENDALL TRANSPARENT | ND |
| | LEUKOMED T | X | | | | X | | | | X | | | | | | | | | | |
| | LIGASANO | | | | | | | | | | | | | | X | | | | | |
| | LYOFOAM | | | | | | | | | X | | | | | | | | | | |
| | PERMAFOAM | | | X | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | POLYSKIN II | ND |
| | SUPRASORB | ND |
| | TEGADERM | X | | | | | | | | | | | | | X | | | | | |
| | TEGADERM FOAM | X | X | X | | | | | | | X | | | X | | | X | | | |
| | TIELLE | | | | | | | | | X | | | | | | | X | | X | |
| M04040602 - MEDICAZIONI IN POLIURETANO | AQUACEL | X | X | X | | X | | | | | | | | X | | X | X | | | |
| | ASKINA | X | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|-----------------------------------|------------------|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|
| ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE | BIATAIN | | | | | | | | | X | | | | | | | | | | |
| | CUTIMED | X | X | X | | | | X | | | | | | | | | | | | |
| | HYDROTAC | | | | | | | | | X | | | | | | | | | X | |
| | KENDALL | | | | | | | | | X | X | | | | | | | | | |
| | LYOFOAM EXTRA | | | | | | | | | X | | | | | | | | | | |
| | MEPILEX | X | X | X | | | | | | X | | | | | X | | | | | |
| | OPER | ND |
| | PERMAFOAM | ND |
| | SUPRASORB | X | X | X | X | | | X | | X | | | | | | | | | X | |
| | TEGADERM FOAM | X | X | X | X | | | X | | | | | | | | X | | | | |
| | TIELLE | | | | | | | | | X | | | | | | | | | X | |
| | URGOTUL | X | X | X | X | X | | | | | | | | | X | | X | X | | |
| VERSIVA | X | X | X | X | X | | X | | | | | | | X | | X | | | | |

MEDICAZIONI IN POLIURETANO: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

M04040601 - MEDICAZIONI IN POLIURETANO PURO

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE | |
|--|-------------------------|---|---|---|--|
| ADVAZORB ADVANCIS MEDICAL | 657137 | CR41XX; CR4221 | Medicazione per ferite, morbida e conformabile e a bassa aderenza, in schiuma di poliuretano idrofila con pellicola protettiva di poliuretano rosa. Advazorb® possiede caratteristiche di elevata assorbenza e ritenzione dei fluidi. | Non disponibile | |
| | | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | | non disponibile | Adatta per un'ampia gamma di ferite essudanti, granulanti, ulcere delle gambe, piaghe da decubito e per la protezione delle prominenze ossee. | Non usare su sanguinamento arterioso, sinus o ferite cavitare. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE | |
| ALLEVYN Life, Lite, | 595393 | 66801067 - 66801068 - 66801069 - 66801070 66801070 66801067 | Medicazione in poliuretano con uno strato di supporto adesivo. | In luogo asciutto a temperatura < 25°C. | |
| | 983908 | | La struttura multistrato è composta da: | | |
| | 983905 | | | | |

| | | | |
|---|-------------------------------------|---|---|
| Thin, Cavity, Compression, Sacrum, Gentle, Plus SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 983906 | 66801068 | -strato a contatto con la ferita: film poliuretano perforato non aderente; |
| | 983907 | 66801069 | |
| | 65825 | 66000690; 66000691; 66000692; 66000698 | -strato intermedio: schiuma di poliuretano idrofilo a struttura Idrocellulare a celle miste con particelle di polietilenglicole; |
| | 983912 | 66000351; | |
| | 983909 | 66000352; 66000516 | -strato esterno: film di poliuretano colorato impermeabile a liquidi e batteri, dotato di elevata e dinamica permeabilità ai gas. |
| | 983910 | 66000663 66007670 | |
| | 983911 | 66800020 | |
| | 983923 | 66800022 | |
| | 983922 | 66800024 | |
| | 983921 | 66800023 66800012 | |
| | 983920 | 66800011 | |
| | 983919 | 66000744 | |
| | 983917 | 66800010 | |
| | 983916 | 66800009 | |
| | 983914 | 66000349 66000348 | |
| | 983913 | 66000599 | |
| | 983918 | 66800025; 66800026; | |
| 983865 | 66047579 66800017; 66800018; | | |

| | | | |
|--------|---------------------|--|--|
| 983864 | 66000807 | | |
| 983863 | 66047571; 66047573; | | |
| 983862 | 66047574 66047581; | | |
| | 66800027; 66047584 | | |
| 983860 | 66800251 | | |
| 983869 | 66800250 66800248 | | |
| 983868 | 66800247 | | |
| 983861 | 66800249 | | |
| 73778 | 66800021 | | |
| 73774 | 66007329 | | |
| 61014 | 66007326 66007327 | | |
| 983929 | 66007328 | | |
| 983927 | 66000451 | | |
| 983926 | 66800016 | | |
| 983925 | | | |
| 983928 | | | |
| 65809 | | | |
| 983889 | | | |
| 983890 | | | |

| | | | | |
|--|--------|--------------------|--|--------------------------|
| | 983891 | | | |
| | 983896 | | | |
| | 983895 | | | |
| | 983893 | | | |
| | 983892 | | | |
| | 983894 | | | |
| | 35582 | | | |
| | 983888 | | | |
| | 983885 | | | |
| | 983886 | | | |
| | 983887 | | | |
| | 983867 | | | |
| | 983866 | | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | non disponibile | Gestione per seconda intenzione di lesioni superficiali, granuleggianti ferite essudanti croniche e acute, ferite a spessore totale o parziale quali ad esempio: ulcere da pressione, ulcere degli arti inferiori, ulcere del piede diabetico, ferite infette, lesioni oncologiche, ferite chirurgiche, ustioni di primo e secondo | non disponibile |

| | | | grado. La medicazione può rimanere in sede fino a un massimo di 7 giorni, compatibilmente con le condizioni cliniche della lesione. | |
|---|-------------------------|---|--|--|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| ASKINA Derm, Foam, Cavity, Heel B.BRAUN | 587708 | F72035 | Idrocellulare bistratificata, sterile, costituita da schiuma do poliuretano ad alta capacità di assorbimento. | Conservare a temperatura ambiente al riparo da fonti di luce e calore. |
| | 389432 | 7228205F | | |
| | 389435 | 7246010F | La scelta degli elementi dei due strati permette di ottenere: protezione della lesione dalle forze di taglio, riduzione della pressione esercitata dall'esterno, ottimale gestione degli essudati, evaporazione dell'eccesso di umidità, libera permeabilità ai gas tra le lesioni e l'ambiente esterno, impermeabilità a liquidi e a batteri, facile rimozione. | |
| | 389424 | 7231610F | | |
| | 302273 | 7241210F | Strato esterno in film di poliuretano impermeabile ai liquidi e batteri e e gas permeabile | |
| | 19802 | 7244010F | | |
| | 19796 | 7241010F | | |
| | 19739 | 7240105F | | |
| | 302274 | 7242005F | | |
| 163147 | 7241510F | | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non Disponibile | | Indicato in caso di lesioni da pressione, lesioni di origine vascolare. | Non Disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|------------------------------|-------------------------|---|--|---|
| BIATAIN COLOPLAST | 321412 | 3343X | Medicazione a base di schiuma di poliuretano pluristratificata, idrofila con struttura alveolare verticale | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |
| | 37126 | 34YY | La schiuma di poliuretano non adesiva ha il dorso con film di poliuretano. | |
| | 33622 | 3451 | Biatain Silicone è dotato di film poliuretano e bordo adesivo in silicone. | |
| | 33483 | 34XX | Lo strato Soft-Hold Autoaderente (<50% della superficie totale) è composto da resina di idrocarbure idrogenato, copolimero a blocchi stirene, olio di paraffina. | |
| | 33503 | 347X | Strutturato in soffici anelli spessi meno di 1 mm. | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non note | | Lesioni cutanee acute e croniche da mediamente ad altamente essudanti. Tempo di permanenza medio (lesioni e ulcere da mediamente ad altamente essudanti): 3-4 giorni. Tempo massimo di permanenza in sito: 7 giorni. | Le medicazioni Biatain e le medicazioni secondarie devono essere rimosse prima di un trattamento radioattivo (raggi X, trattamento ad ultrasuoni, diatermia e microonde). Non utilizzare le medicazioni Biatain con soluzioni ossidanti quali |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|---------------------------|-----------------|
| COPA KENDALL DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP | 157458 | 55588 | Bende di schiuma idrofila | Non disponibile |
| | 157439 | 55522 | | |
| | 157456 | 55588 | | |
| | 157455 | 55566P | | |
| | 157454 | 55566B | | |
| | 157453 | 55555 | | |
| | 157452 | 55566 | | |
| | 157451 | 55555P | | |
| | 157450 | 55533 | | |
| | 157449 | 55544P | | |
| | 157448 | 55544 | | |
| | 157446 | 55533 | | |
| | 157445 | 55522P | | |
| | 157444 | 55548P | | |
| | 157443 | 55548 | | |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|--|-------------------------|---|---|--|
| | | Non disponibile | Incisioni post chirurgiche, piaghe da decubito, ulcere da stasi venosa, ulcere diabetiche, aree di prelievi, abrasioni, lacerazioni, ustioni superficiali, ferite da traumi, e per fasciatura secondaria o tamponamenti di ferite | Non sono adatte all'applicazione su ustioni a tutto spessore |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| CUTIMED CAVITY BSN MEDICAL GMBH & CO KG | 36704 | 72621-000XX-00 | Stuttura in schiuma di poliuretano a celle aperte, disposte in sequenza regolare. | Conservare in luogo asciutto e lontano da fonti di luce e calore. La durata del prodotto correttamente conservato è di tre anni. |
| | | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO |
| | | | Non disponibile | Schiuma in poliuretano adsorbente idrofobica, sterile. Molto morbida, conformabile e assorbente. Trattamento di ferite cavitare con livello di essudato da moderato ad elevato: piaghe da decubito, ferite da escissione di fistole e ascessi, ferite cavitare quali ulcere venose, ulcere diabetiche, ferite da trauma e post-operatorie, ferite deiscienti. |

| | | | In base alla quantità di essudato, la medicazione può rimanere in situ fino a 5/7 giorni. | |
|--|-------------------------|---|--|---|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| CUTINOVA HYDRO SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 979632 | 66047445 | Gel di poliuretano con elementi super- assorbenti in poliuretano e poliacrilato | In luogo asciutto a temperatura inferiore a 25 °C |
| | 979631 | 66047443 | | |
| | 979630 81638 | 66047441 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Ferite superficiali con essudato da moderato ad elevato, quali: ulcere degli arti inferiori, ustioni di 2° grado, ulcere superficiali da decubito | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| <small>FARMACTIVE</small> Schiuma In Poliuretano FARMAC ZABBAN S.P.A. | 30396 | 170139XXXX;170140XXXX | Farmactive Schiuma PU è una medicazione sterile antiaderente, costituita da una schiuma in poliuretano assorbente idrofila, applicata su una membrana di poliuretano impermeabile ai liquidi ma permeabile ai gas. Nella versione adesiva, la membrana in poliuretano è rivestita da un adesivo acrilico | Si consiglia di conservare a temperatura compresa tra 0°C a 40°C. |

| | | | | |
|-------------------------|-----------------------------|---|---|---|
| | | | sensibile alla pressione, con isola idrofila centrale in poliuretano assorbente | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | <p>E' indicato per il trattamento di ferite da moderatamente a fortemente essudanti, quali:</p> <ul style="list-style-type: none"> ☒ piaghe da decubito ☒ ulcere venose agli arti inferiori ☒ ferite in fase di granulazione ☒ sedi di trapianto cutaneo ☒ ustioni di primo e secondo grado ☒ ulcere diabetiche ☒ ferite chirurgiche e post-operatorie | <p>Non è indicato nei casi seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> ☒ ustioni di terzo grado ☒ ferite asciutte <p>Non utilizzare su pazienti notoriamente sensibili a schiume o membrane poliuretaniche. Non è indicato per il trattamento di ferite abbondantemente sanguinate .</p> |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| HYDROFILM | 174554 | 685760 | Non Disponibile | Non Disponibile |
| PAUL HARTMANN AG | 174556 | 685762 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non Disponibile | | Non Disponibile | Non Disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|---|--|
| KENDALL HYDROPHILIC FOAM ISLAND DRESSING COVIDIEN | 1242308 | 55588P | Medicazione altamente assorbente e priva di lanugine e' progettata per proteggere e ammortizzare ferite a essudazione da moderata a elevata. Le medicazioni in schiuma idrofila Kendall sono semi-occlusive e permettono lo scambio di gas quali l'ossigeno e il vapore acqueo. | Non disponibile |
| | 1242307 | 55588B | | |
| | 1242304 | 55544B | | |
| 1242305 | 55548 | | | |
| 1242306 | 55566B | | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non Disponibile | | | <p>Incisioni post-chirurgiche, piaghe da decubito, ulcere venose da stasi, ulcere diabetiche, zone di prelievo, abrasioni, lacerazioni, ustioni superficiali, altre ferite causate da trauma e come medicazione secondaria o di copertura per ferite tamponate.</p> <p>Medicazione per la gestione locale dell'essudato che puo' prodursi nei siti di drenaggio corporeo indotti chirurgicamente, ad es. tracheotomia, sonda per gastrostomia, sonda per digiunostomia, drenaggio di Penrose, sonda toracica, sonda nefrostomica o drenaggio per aspirazione.</p> | Le medicazioni in schiuma idrofila Kendall non sono previste per ustioni a tutto spessore. |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|---|--|
| KENDALL <small>TRANSPARENT FILM</small> DRESSING COVIDIEN | 1242055 | 6641 | Non Disponibile | Non Disponibile |
| | 1242056 | 6642 | | |
| | 1242057 | 6647 | | |
| | 1242059 | 6651 | | |
| | 1242058 | 6648 | | |
| | 1242054 | 6640 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Non Disponibile | Non Disponibile | Non Disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| LEUKOMED T BSN MEDICAL GMBH & CO KG | 14632/R | 72381-XX | <p>Pellicola trasparente in poliuretano. Lato della massa adesiva coperto da uno strato di carta di protezione siliconata. Sul lato del poliuretano si trova un nastro rosso applicato ad una pellicola di supporto.</p> <p>Massa adesiva in poliacrilato. La massa adesiva non contiene resine e gomme naturali che rappresentino un potenziale allergenico.</p> | Conservare in luogo asciutto, lontano da fonti di calore |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
|-----------------|-------------|----------------------|---|---|-----------------|
| | | Non disponibile | <p>Per ferite non secernenti in via di guarigione.</p> <p>Per ferite post operatorie non secernenti.</p> <p>Per fissare cateteri, ecc</p> <p>Per la protezione delle ferite nel primo stadio di guarigione.</p> | Non disponibile | |
| NOME PRODOTTO | FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| LIGASANO | | 1204929 | 168919-010 | <p>Poliuretano espanso con struttura di reticoli a nido d'ape ad effetto terapeutico.</p> <p>Ligasano Bianco è strutturato con cellule di porosità mista e di media grandezza.</p> <p>Ligasano Verde è strutturato con cellule di porosità e grandezza massima.</p> | Non disponibile |
| LIGAMED MEDICAL | | 50351 | 15151 | | |
| PRODUKTE GMBH | | 507426 | 15382-010 | | |
| | | 435079 | 16816-010 | | |
| | | 58213 | 16817 | | |
| | | 58040 | 15573 | | |
| | | 58025 | 15571 | | |
| | | 51165 | 15341 | | |
| | | 1251736 | 15393 | | |

| | | | | |
|--------------------------|-----------------------------|---|--|---|
| | 1251735 | 15392 | | |
| | 1251734 | 15391 | | |
| | 1225534 | 16819-005 | | |
| | 1225533 | 16816-005 | | |
| | 1225532 | 16865-002 | | |
| | 1225531 | 15371-002 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | -Medicazione delle lesioni cutanee acute e croniche all'interno e all'esterno. -Profilassi: supporti d'appoggio per pazienti allettati. Necessita diretto contatto sia con la lesione sia con la pelle. | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| LYOFOAM | 1018252 | 603206, 603205 | Medicazione altamente assorbente. E composta da schiuma di poliuretano e da una pellicola di rivestimento resistente all'acqua ad elevata permeabilita per consentire un trasferimento di vapore efficace. | Conservare Lyofoam Max in luogo asciutto ad una temperatura inferiore a 25°C. |
| MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 1018251 | 603204, 603203 | | |
| | 1018250 | 603200, 603073; | | |
| | 1018249 | 603074; 603086; | | |
| | 425993 | 603087, 60309X; | | |

| | | | | |
|--|---------------------------------------|---|--|--|
| | 195249 169407 170543 1018248 | 603008; 603009; 603088; 603089; 603090; 603053; 603201 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Per il trattamento di un'ampia tipologia di lesioni da moderatamente ad abbondantemente essudanti. | Non utilizzare su ferite infette senza controllo medico, ne' in pazienti sensibili ai componenti. In caso di sensibilizzazione della zona trattata o segni clinici di infezione, consultare il personale sanitario. Non usare insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o perossido di idrogeno. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| PERMAFOAM PAUL HARTMANN AG | 65311/R 65309/R 65308/R | 409426 409425 409406 | Medicazione in schiuma di poliuretano idroattiva e porosa | Non disponibile |

| | | | | |
|--|-----------------------------|---|---|----------------------|
| | 65302/R | 409427 | | |
| | 65306/R | 409403 | | |
| | 65303/R | 409401 | | |
| | 65307/R | 409405 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Trattamento compressivo ulcere venose arti inferiori. Può rimanere in sede fino a quattro giorni | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| POLYSKIN II | 169085 | 6648 | Non disponibile | Non disponibile |
| KENDALL DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP | 169084 | 6647 | | |
| | 169076 | 6651 | | |
| | 169082 | 6640 | | |
| | 169081 | 6641 | | |
| | 169083 | 6642 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|---|-------------------|-------------------|
| SUPRASORBLOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 76996 | 20405, 20406, | Non disponibile | Non disponibile |
| | 57372 | 20407, 20408, | | |
| | 96788 | 20409, 20468, | | |
| | 81054 | 20469, 20467 | | |
| | 57281 | 20465, 20466 | | |
| | 54019 | 20450, 20451, | | |
| | 53988 | 20452, 20460, | | |
| | 359470 | 20461, 20462, 20463, 20464 20415, 20416, 20417, 20418, 20419, 39401, 39402, 39403, 39404, 39410 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|---|---|---|
| TEGADERM, Diamond 3M HEALTH CARE | 884401 | 1621 | Medicazione trasparente, sterile, impermeabile all'acqua e ai microrganismi, ma permeabile al vapore acqueo ed all'ossigeno. | Il prodotto deve essere conservato a temperatura ambiente compresa tra 15° e 30° C, al riparo da condizioni estreme di umidità, da polvere, agenti inquinanti, ecc. |
| | 884400 | 1620 | | |
| | 710312 | 1624W | La composizione del prodotto è la seguente: ☒supporto:poliuretano spessore inferiore a 1 mm. ☒striscia adesiva in tessuto non tessuto di fibre di rayon; ☒adesivo:miscela di acrilati. Ipoallergenico. La medicazione ha uno strato esterno che rende il film in poliuretano "anti-frizione", evitando l'arricciamento dei bordi. | |
| | 419145 | 1622W, | | |
| | 23093 | 1626W, | | |
| | 710309 | 1630, | | |
| | 400193 | 1627, | | |
| | | 1628, | | |
| | | 1629, | | |
| | | 1624NP, | | |
| | | 1626NP | | |
| | | 1623W | | |
| | | 1679 | | |
| | | 1684 | | |
| | 1686 | | | |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
|----------------------|----------------|----------------------|---|--|---|
| | | Non disponibile | <p>Medicazioni trasparenti sterili indicate per il fissaggio e la protezione dei punti d'inserzione di cateteri intravascolari e percutanei, per la prevenzione del decubito e per la protezione di piaghe di 1° grado e di 2° grado, non essudanti.</p> <p>Possono essere utilizzate anche per fissare in modo sicuro e duraturo medicazioni di garza o medicazioni avanzate</p> | Non disponibile | |
| NOME PRODOTTO | FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| TEGADERM Foam | 3M HEALTH CARE | 1176243 | 90602 | <p>Schiuma di poliuretano a celle aperte a tre strati, ad alta assorbenza, traspirante, non aderente alla ferita.</p> <p>Gli strati dall'interno verso l'esterno sono i seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Schiuma di poliuretano adsorbente, a celle aperte, sottile -Film in poliuretano trasparente, permeabile al vapore acqueo ed impermeabile all'acqua ed ai batteri, quadrettato per rendere facilmente riconoscibile il lato esterno della medicazione. -LAB: strato esterno che rende il film in poliuretano "anti-frizione", evitando | Il prodotto deve essere conservato a temperatura ambiente compresa tra 15° e 30° C. |
| | | 1176614 | 9060X | | |
| | | 15946 | 90603 | | |
| | | 1176622 | 90605 | | |
| | | 1176686 | 90601 | | |
| | | 1176610 | | | |

| | | | l'arricciamento dei bordi | | |
|---------------------------------|-------------|--|---|---|--|
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
| | | <p>Non usare la medicazione in associazione con agenti ossidanti come acqua ossigenata e ipocloriti.</p> <p>Queste soluzioni possono modificare la struttura e l'attività della schiuma di poliuretano</p> | <p>È indicata per:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Piaghe da decubito • Ulcere venose, anche sotto bende compressive • Lacerazioni della pelle • Ulcere neuropatiche (diabetiche) • Abrasioni • Siti di prelievo per trapianti cutanei • Su ferite infette solamente sotto controllo medico • Come medicazione secondaria per ricoprire medicazioni riempitive come alginati o garze | Non disponibile | |
| NOME PRODOTTO | FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| TIELLE PACKING | | 468552 | MT2450 | Schiuma di Poliuretano cavitaria, altamente assorbente, con una piccola percentuale di Polimero acrilico. | Conservare a temperatura ambiente controllata. |
| SYSTAGENIX WOUND MANAGEMENT LTD | | | | | |

M04040602 - MEDICAZIONI IN POLIURETANO ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|------------------------------------|---|--|---|---|
| AQUACEL CONVATEC LTD | 518078 518087 1236571 1236569 1236555 1236535 1236575 1236574 1236567 1236565 1236556 | 420631 420633 420635 420636 420637 420625 420624 420680 420804 240828 420626 420623 420621 420619 | Medicazione pluristratificata adesiva in schiuma di poliuretano idrocellulare a struttura alveolare Composizione chimico-fisica: -film esterno impermeabile in poliuretano, uno strato di poliuretano idrofilo di uno spessore di 2.5mm di densità di intorno a 300 g /mq e misura delle celle di 200-300 micron, -strato assorbente di fibre non tessute composte da carbossimetilcellulosa sodica pura in fibre gelificanti (NaCMC) -bordo adesivo in silicone. | Proteggere dalle fonti luminose, conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente (10° C - 25° C). |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Indicata per l'impiego in lesioni da scarsamente a mediamente essudanti su: Ferite traumatiche: piccole abrasioni, lacerazioni e piccoli tagli | Non disponibile |

| | | | <p>Ferite croniche: ulcere agli arti inferiori (ulcere venose, ulcere arteriose ed ulcere ad eziologia mista), ulcere</p> <p>diabetiche, ulcere da pressione a spessore parziale e a tutto spessore.</p> <p>Ferite acute: ferite chirurgiche (lasciate guarire per seconda intenzione) e zone di prelievo cutaneo.</p> <p>Ferite oncologiche: lesioni con elevato essudato (tumori micotici cutanei, metastasi cutanee e sarcoma). Può essere utilizzato sia come medicazione primaria che secondaria</p> | |
|--|--|---|---|---|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| ASKINA , Transorbent Touch , Border , Sacrum , Foam | 301587 19803 19736 301600 301588 301581 301585 | 0072791WF 7261002F 0072705BF 7264001F 0072792XF 0072710CF 0072789UF | <p>Struttura trilamellare:</p> <p>1) Strato a contatto con la lesione: Tessuto nion tessuto in poliestere impregnato di un adesivo acrilico e di un generatore di idrogel a base di acrilato di sodio.</p> <p>2) Strato intermedio: struttura idrocellulare assorbente, idrofila costituita daschiuma di poiestere-poliuretano a celle chiuse. Questa permette un assorbimento "verticale" dell'essudato, senza rilascio sotto pressione.</p> | <p>Conservare a temperatura ambiente lontano da fonti di lucee calore</p> |

| | | | | |
|--|-----------------------------|---|---|--|
| B. BRAUN HOSPICARE LTD | 301586 | 0072790VF | 3) film di poliuretano impermeabile ai liquidi e ai batteri, gas permeabile. | |
| | 301582 | 0072715DF | | |
| | 301598 | 7262253F | | |
| 301583 | 0072720EF | | | |
| 301584 | 0072786RF | | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | Per il trattamento di lesioni croniche ed ulcere cutanee | | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| BIATAIN COLOPLAST | 841787 852931 | 33444; 33445; 33446 33434; 33435; 33436; 33437; 33438 | <p>Biatain Silicone è una medicazione assorbente pluristratificata composta da due strati assorbenti, due strati in film di poliuretano, (uno esterno e uno interno), e un adesivo sensibile alla pressione (PSA) che tiene insieme i due strati assorbenti. L'ultimo strato, a contatto con la lesione e la cute, è in delicato silicone adesivo perforato</p> <p>Il Biatain Silicone Lite è una medicazione assorbente pluristratificata composta da uno strato assorbente in schiuma di poliuretano sottile, due strati in film di poliuretano, uno esterno e uno interno, e uno strato in delicato silicone adesivo perforato a contatto con la</p> | I prodotti devono essere conservati a temperatura ambiente (25°C). |

| | | | lesione e la cute | |
|---|--|--|--|---|
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Non utilizzare le medicazioni Biatain con soluzioni ossidanti quali ipoclorito ed acqua ossigenata | <p>Lesioni cutanee acute e croniche da mediamente ad altamente essudanti.</p> <p>Tempo di permanenza medio (lesioni e ulcere da mediamente ad altamente essudanti): 3-4 giorni.</p> <p>Tempo massimo di permanenza in sito: 7 giorni.</p> | Le medicazioni Biatain e le medicazioni secondarie devono essere rimosse prima di un trattamento radioattivo (raggi X, trattamento ad ultrasuoni, diatermia e microonde). |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| CUTIMED BSN MEDICAL GMBH & CO KG | 224759 36754 36739 32280 551207 551211 224758 1119890 | 72648-0000X-0X 72631-0000X-0X 72630-0000X-XX 726XX-XX 79929-0X 79929-XX 72647-0000X-0X 72683-XX | <p>Medicazione in schiuma di poliuretano strutturato in tre strati laminati tra loro:</p> <p>1. Lo strato di silicone a contatto con il letto della ferita garantisce una leggera aderenza alla cute perilesionale riducendo al minimo il disagio al cambio di medicazione</p> <p>2. L'anima della medicazione in schiuma di poliuretano ingloba nella parte più esterna, delle particelle super assorbenti, garantendo un adsorbimento efficace dell'essudato, senza provocare un eccessivo effetto "aspirante"</p> <p>3. Strato in pellicola di poliuretano impermeabile ad acqua e batteri e permeabile ai gas.</p> | Conservare in luogo asciutto, lontano da fonti di luce e di calore |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|--|----------------------|---|--|---|
| | | Non indicato | <p>Trattamento di ferite da moderatamente a fortemente essudanti per le quali si prevede una chiusura per seconda intezione:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ulcere venose degli arti inferiori • Ulcere arteriose degli arti inferiori • Cancrene diabetiche • Ulcere da decubito • Innesti cutanei | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| HYDROTAC PAUL HARTMANN AG | 365473 | 685815 | -Strato esterno Foglio elastico in poliuretano, permabile al vapore | Da conservare in luogo asciutto e lontano da fonti da calore. |
| | 779212 | 685813 | -Schiuma Assorbente Morbida schiuma assrbente in poliuretano | |
| | 365486 | 685820 | -Strato di contatto con la ferita | |
| | 365472 | 685814 | Idrogel contenete poliuretano/poliurea (ibridi) con | |
| | 414225 | 685839 | struttura a rete | |
| | 414218 | 685849 | | |
| | 414223 | 685837 | | |
| 414228 | 685844 | -Adesivo Adesivo a base di poliacrilati | | |

| | | | |
|---|--------|---|------------------------|
| 414219 | 685831 | <p>-Foglietto protettivo Foglietti in PET siliconato numerati 1,2,3 e 4 per un agevole gestione in fase di posizionamento</p> <p>La versione "Comfort" ha un bordo adesivo trasparente rivestito con adesivo a base di poliacrilati</p> | |
| 414221 | 685832 | | |
| 414227 | 685843 | | |
| 414226 | 685833 | | |
| 345979 | 685848 | | |
| 345993 | 685810 | | |
| 400930 | 685821 | | |
| 414218 | 685849 | | |
| 414225 | 685839 | | |
| 365472 | 685814 | | |
| 365486 | 685820 | | |
| 365475 | 685817 | | |
| 779208 | 685811 | | |
| INTERAZIONI | | | |
| <p>Non utilizzare in concomitanza con sostanze ossidanti, come soluzioni di ipocloruro o acqua ossigenata, poiché la medicazione ne potrebbe venire danneggiato</p> | | <p>Per il trattamento delle ferite durante la fase di granulazione ed epitelizzazione, con presenza di essudato leggero o medio.</p> | <p>Non disponibile</p> |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|----------------------|---|--|---|
| KENDALL MEDICAZIONE IN SCHIUMA COVIDIEN LLC | 852926 | 55544BG | Non Disponibile | Non disponibile |
| | 852925 | 55588BG | | |
| | 852924 | 55566BG | | |
| | 852922 | 55523BG | | |
| | 295492 | 55546BG | | |
| | 852923 | | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Non disponibile | <p>Per ferite con essudato da moderato ad abbondante.</p> <p>Le medicazioni adesive in schiuma Kendall si possono usare in associazione con terapie prescritte per il trattamento di ferite infette.</p> | <ul style="list-style-type: none"> • Non usare le medicazioni come trattamento primario delle ustioni di terzo grado • Non risterilizzare • Esclusivamente monouso |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| LYOFOAM EXTRA ADHESIVE MOLNLYCKE | 170536 | 603073;603074; 603086; 603087; | Medicazione assorbente costituita da uno strato di schiuma di poliuretano E49 (idrofobica) legata ad | Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc |

| | | | | |
|---|--|--|--|---|
| HEALTH CARE AB | | | <p>uno strato di schiuma di poliuretano E50 (idrofilica) e da uno strato esterno in schiuma di poliuretano sottile di color rosa (medifix) con bordo adesivo</p> | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| <p>Non usare insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o perossido di idrogeno.</p> | | <p>Lyof foam EA è indicato per un'ampia gamma di ferite croniche da moderatamente a fortemente essudanti</p> | | <p>Non utilizzare film o altre medicazioni secondarie occlusive in quanto potrebbero ridurre l'efficacia di Lyof foam EA</p> <p>Non utilizzare su ferite infette senza controllo medico, ne' in pazienti sensibili</p> <p>ai componenti. In caso di sensibilizzazione della zona trattata o segni clinici</p> <p>di infezione, consultare il personale sanitario. Il prodotto è generalmente ben tollerato.</p> |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|----------------------|---|---|--|
| MEPILEX MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 1026112 | 281500 | Mepilex è una medicazione in silicone morbido assorbente a microaderenza selettiva | Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc |
| | 980726 | 283400 | E' composta da: | |
| | 1026110 | 281200 | - Strato di contatto con la ferita in silicone morbido (Tecnologia Safetac) | |
| | 1026109 | 281100 | - Un tampone assorbente e flessibile in schiuma di poliuretano | |
| | 1025368 | 284500 | - Film esterno in poliuretano permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai liquidi. | |
| | 1025367 | 284300 | Safetac è la tecnologia applicata alle medicazioni Mölnlycke Health Care con strato di contatto in silicone morbido | |
| | 1025366 | 284100 | | |
| | 1018247 | 288300 | | |
| | 1018246 | 288100 | | |
| | 1018245 | 294500 | | |
| | 1018244 | 294400 | | |
| | 1018243 | 294300 | | |
| | 1018242 | 294200 | | |
| | 1018241 | 294100 | | |
| 1019273 | 282500 | | | |
| 1019722 | 282400 | | | |

| | | | | |
|--|---------|--------|--|--|
| | 1019721 | 282000 | | |
| | 1019270 | 295900 | | |
| | 1019719 | 295850 | | |
| | 1019718 | 295800 | | |
| | 1019717 | 295600 | | |
| | 1019716 | 295410 | | |
| | 1019715 | 295400 | | |
| | 1019714 | 295300 | | |
| | 168912 | 294015 | | |
| | 169361 | 281000 | | |
| | 169305 | 295200 | | |
| | 169253 | 284000 | | |
| | 1242368 | 211100 | | |
| | 1242371 | 211400 | | |
| | 1242370 | 211300 | | |
| | 1242369 | 211200 | | |
| | 980722 | 283300 | | |
| | 980756 | 283250 | | |

| | | | | |
|--|--|---|---|--|
| | 1026111 | 281300 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non usare Mepilex insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o il perossido di idrogeno (acqua ossigenata | | Per la gestione di un'ampia gamma di ferite essudanti, quali ulcere da pressione, ulcere degli arti inferiori e ferite traumatiche, es. lacerazioni cutanee e ferite che guariscono per seconda intenzione. Assorbe gli essudati, minimizza il trauma da rimozione, protegge la cute perilesionale, prevenendo la macerazione. Mepilex può essere usato anche in combinazione con gel e sotto bendaggi compressivi. Può essere mantenuto in situ durante l'Ossigeno-Terapia Iperbarica. | In caso di ferite infette è consigliato l'utilizzo sotto controllo medico. In caso di sensibilizzazione della zona trattata o segni clinici di infezione, consultare il personale sanitario. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| OPER IBERHOSPITEX S.A | 1288182 46011 1288179 1288178 1288177 | 0031117 0031027 0031077 0031067 0031057 | Non disponibile | Non disponibile |

| | | | | |
|----------------------|-----------------------------|---|---------------------|----------------------|
| | 1288176 | 0031047 | | |
| | 1288175 | 0031037 | | |
| | 1288181 | 0031097 | | |
| | 1237647 | 0031210 | | |
| | 1237673 | 0031250 | | |
| | 1237669 | 0031245 | | |
| | 1237668 | 0031240 | | |
| | 1237666 | 0031230 | | |
| | 1237665 | 0031220 | | |
| | 1237635 | 0031200 | | |
| | 1288180 | 0031087 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| PERMAFOAM | 65390 | 409424 | Non disponibile | Non disponibile |
| PAUL HARTMANN AG | 65387 | 409424 | | |
| | 65387 | 409423 | | |

| | | | | |
|---|-----------------------------|---|--|---|
| | 65385 | 409422 | | |
| | 65315 | 409428 | | |
| | 65381 | 4209412 | | |
| | 65380 | 409410 | | |
| | 65379 | 409408 | | |
| | 65384 | 409413 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| SUPRASORB | 1175498 | 32440, 32441, 32442, 32443, 32444 | La medicazione in schiuma di silicone SuprasorbR P silicone, con e senza bordo adesivo, e composta da tre strati: un rivestimento in silicone a contatto con la ferita, uno strato in schiuma di poliuretano idrofilo e uno strato di sostegno impermeabile in poliuretano | Conservare il prodotto asciutto a temperatura ambiente e protetto dalla luce. |
| LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 1207183 | 32445, 32446, 32447, 32448 | Composizione: Poliuretano, copoliammide, poliacrilato, silicone, polietilene | |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|--|---|--|--|---|
| | | Non utilizzare il prodotto insieme a soluzioni ossidanti, come per esempio, il perossido di idrogeno o soluzioni di ipoclorito | <p>La medicazione in schiuma di silicone Suprasorb R P silicone puo' essere utilizzata per il trattamento di ferite di diverso tipo, purché presentino essudato scarso e medio, siano superficiali o profonde, per esempio</p> <ul style="list-style-type: none"> •ulcere vascolari venose o arteriose •ulcere da decubito •ulcere diabetiche •ustioni di 1° e 2° grado •prevenzione e cura di escoriazioni/lacerazioni cutanee | <ul style="list-style-type: none"> • ulcere secondarie a infezioni (es. tubercolosi, sifilide, infezioni micotiche profonde) • ferite da morso • ustioni di 3° grado <p>In caso di infezione o sintomi di infiammazione (calore, gonfiore, rossore, dolore), contattare il personale curante di riferimento. Una volta instaurato il normale processo di guarigione, è possibile utilizzare di nuovo SuprasorbR P silicone</p> |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| TEGADERM FOAM 3M HEALTH CARE | 884394 884393 884392 884391 14191 884389 | 90619 90616 90614 90613 9061X 90611 | <p>Medicazione in schiuma di poliuretano a celle aperte a quattro strati.</p> <p>Gli strati dall'interno verso l'esterno sono:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Schiuma di poliuretano adsorbente, a celle aperte, sottile Permeabile ad aria ed ossigeno -Tampone assorbente in rayon -Film in poliuretano adesivo trasparente, dotato di un adesivo ipoallergenico a base di acrilati. | Il prodotto deve essere conservato a temperatura ambiente compresa tra 15° e 30° C. |

| 884388 | 90610 | Questo film è permeabile al vapore acqueo ed impermeabile all'acqua ed ai batteri. -LAB: strato esterno che rende il film in poliuretano "anti-frizione", evitando l'arricciamento dei bordi. | |
|---|-------|--|-------------------|
| 288521 | 90615 | | |
| 884390 | 90612 | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non usare la medicazione in associazione con agenti ossidanti come acqua ossigenata e ipocloriti. Queste soluzioni possono modificare la struttura e l'attività della schiuma di poliuretano. | | <p>La medicazione 3M Tegaderm™ Foam è progettata per fornire una lunga durata e un basso costo di gestione per un'ampia varietà di ulcere dermiche a profondità parziale o totale da minimamente ad altamente essudanti. E' indicata per:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Piaghe da decubito • Ulcere venose anche sotto bendaggi elastocompressivi • Lacerazioni della pelle • Ulcere neuropatiche (diabetiche) • Abrasioni • Siti di prelievo per trapianti cutanei • Ustioni di primo e secondo grado • Come medicazione secondaria per ricoprire medicazioni riempitive come alginati o garze | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|----------------------|---|--|--|
| TIELLE Xtra Plus, Lite SYSTAGENIX WOUND MANAGEMENT LTD | 904794 | MTP301 MTP302 | Schiuma in poliuretano multistrato, adesiva, adsorbente, conformabile, composto da: <i>-Uno strato esterno di Poliuretano (permeabile all'ossigeno ed al vapore ma non all'acqua ed ai germi); -Uno strato adesivo a base di gel poliuretano eudermico, ipoallergenico -Uno strato centrale di tessuto non tessuto; -Uno strato altamente assorbente a contatto con la lesione composto da un polimero idrofilo di poliuretano ed una piccola percentuale di polimero acrilico</i> | Conservare a temperatura ambiente controllata. |
| | 904614 | MTP305 MTP301I MTP305I | | |
| | 468537 | MTP501 MTP501I MTP502 MTP502I MTP505 MTP505I MTP508 MTP508I | | |
| | 904514 | MTL100 - MTL110 - MTL101 - MTL102 - MTL103 - MTL104 - MTL103I - MTL104I - MT0301I -MT0302I MTL300 MTL301 MTL308 MTL309 MTL308I | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Medicazione utilizzabile per ferite in fase di riepitelizzazione o granulazione con produzione di essudato e non infette TIELLE® è indicato per ferite con livelli d'essudato medi/bassi TIELLE® Plus è indicato per ferite con livelli d'essudato medi/alti | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|----------------------|---|---|---|
| URGOTUL LABORATOIRES URGO | 268287 | 506415 | <p>Medicazione assorbente lipido-colloidale micro-aderente.</p> <p>Il prodotto è quindi costituito da: 1) una massa lipido-colloidale micro-aderente a contatto con la lesione, posta sopra una compressa in poliuretano super-assorbente; 2) un supporto tessuto-non tessuto in poliuretano elastico</p> <p>E' presente una versione con i bordi adesivi in silicone</p> | Conservare il prodotto in posizione orizzontale, al riparo dall'umidità, dal calore (temperatura inferiore ai 25°C). Proteggere dalla luce. |
| | 1236659 | 506416 | | |
| | 259181 | 504975 | | |
| | 1236615 | 551423 | | |
| | 1236653 | 504972 | | |
| | | 504974 | | |
| | | 504971 | | |
| | | 504973 | | |
| | | 550264 | | |
| | | 551421 | | |
| | 551422 | | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | No disponibile | Per il trattamento di tutte le lesioni essudative croniche (lesioni da pressione, lesioni vascolari, piede diabetico) e acute (ustioni di secondo grado, dermoabrasioni, lesioni traumatiche, lesioni operatorie...) e lesioni cancerose | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|------------------------------------|----------------------|--|---|--|
| VERSIVA CONVATEC LTD | 20639 | 410609 410610 | Medicazione sterile composta da: uno strato superiore in schiuma/film di poliuretano, uno strato assorbente di fibre non tessute (con Tecnologia Hydrofiber®) e un sottile strato non adesivo a contatto con la ferita, circondato da un bordo adesivo idrocolloidale sottile e delicato. | Proteggere dalle fonti luminose, conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente (10°C-25°C) |
| | 20642 | 410611 410612 410613 410615 | | |
| | 79854 | 410606 410607 410608 410614 403205 403206 403207 403208 403209 403210 403240 403241 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | <p>Ferite di lieve entità: piccole abrasioni, lacerazioni, piccoli tagli, piccole scottature ed ustioni.</p> <p>Ferite croniche: ulcere agli arti inferiori (ulcere venose, ulcere arteriose ed ulcere ad eziologia mista), ulcere diabetiche, ulcere da pressione a spessore parziale e a tutto spessore.</p> <p>Ferite acute: ferite chirurgiche (lasciate guarire per seconda intenzione), zone di prelievo cutaneo, zone di escissione cutanea; ustioni di secondo grado, ferite traumatiche.</p> | Non disponibile |

M040407 - MEDICAZIONI IN SILICONE: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL PRODUTTORE

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | STOMIE | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | CICATRICI/CHELOIDI | FERITE ASCIUTTE | PRELIEVO CUTANEO | POCO ESSUDATO |
|--|-------------------------------------|----------------------|-----------------|-------------------|----------|--------------------|-----------------|-----------|--------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|--------------------|-----------------|------------------|---------------|
| M04040701 - MEDICAZIONI IN SILICONE PURO | CICA-CARE | | | | | | | | | | | | | | X | | | |
| | DERMATIX | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND |
| | FARMAGEL | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND |
| | RYSTORA | | | | X | | | | | | | | | | X | | | |
| | SILGEL | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND |
| | SILIMED | | | | | | X | | | | | | | | X | | | |
| | STRATADER M | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND |
| M04040702 - MEDICAZIONI IN SILICONE ASSOCIATO | ADAPTIC T. | | | | | | | | | X | | | | | | X | | |
| | ASKINA | X | X | X | X | | | X | | | | | | | | | X | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|----------------------|-----------|---|--|---|---|---|--|---|--|--|--|--|--|--|--|--|--|---|
| AD ALTRE SOSTANZE | SILFLEX | X | | X | X | X | | X | | | | | | | | | | |
| | VIVANOMED | | | | | | | | | | | | | | | | | X |

MEDICAZIONI IN SILICONE: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

M04040701 - MEDICAZIONI IN SILICONE PURO

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|--|--|-------------------|
| CICA-CARE SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 979617 | 66250706 | Silicone «Medical Grade» (polidimetilsilossano a legami crociati) rinforzato da una membrana in silicone | Non disponibile |
| | 979616 | 66250704 | | |
| | 81595 | | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | Uso temporaneo nel trattamento e nella prevenzione di cicatrici ipertrofiche e cheloidi. | | Ferite aperte. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| DERMATIX MEDA PHARMACEUTICALS LTD | 1222674 | A905620225 | Non disponibile | Non disponibile |
| | 1226456 | 5060022645042 | | |
| | 1222788 | A905620259 | | |
| 1226460 | 8714367002950 | | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | Non disponibile | | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI | Codice prodotto | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |

| FABBRICANTE | BD/REPERT. | catalogo fabbricante | | |
|------------------------------------|-------------------------|---|---|--|
| FARMAGEL | 338068 | A904691235 | Non disponibile | Non disponibile |
| SIM ITALIA | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | |
| | Non disponibile | | Non disponibile | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| RYSTORA | 1238582 | SAXXXXXX | Silicone di grado medicale | Conservare in luogo fresco ed asciutto. |
| FORTUNE MEDICAL INSTRUMENT CORP | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | |
| | NON DISPONIBILE | | I fogli in gel di silicone Rystora® permettono un rapido ringiovanimento della cute dopo interventi, ustioni, scottature o lesioni meno gravi della cute, ed inoltre un'efficace riduzione della dimensione, della rigidità, del prurito e della discromia di vecchie cicatrici. | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SILGEL | 1248306 | STC-SE | Non disponibile | Non disponibile |
| NAGOR LTD | 1248206 | TGS | | |
| | 1248209 | TGS-AB | | |

| | 1248212 | TGS-M | | |
|------------------------------|-------------------------|---|--|--|
| | 1248215 | TGS-C | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SILIMED-MEDGEL | 150821 | 1240-012/2 | È un gel di silicone di grado medicale | Le orientazioni per lo stoccaggio sono indicate sull'imballaggio esterno del prodotto. |
| SILIMED - SILICONE | 150884 | 1240-012H | | |
| INSTRUMENTAL | 144559 | 1240-011/1 | | |
| MEDICO-CIRURGICO E | 144582 | 1240-011H | | |
| HOSPITALAR LTDA | 144571 | 1240-011/2 | | |
| | 144515 | 1240-010/1 | | |
| | 144538 | 1240-010H | | |
| | 144595 | 1240-016/1 | | |
| | 150918 | 1240-013/2 | | |
| | 497651 | 1240-011/2 | | |
| | 497639 | | | |
| | 497650 | | | |

| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|---|-------------------------|---|--|---|
| | Non disponibile | | <p>Per la prevenzione e cura di cicatrici, cicatrici ipertrofiche e cheloidi. Il Medgel promuove la riduzione dello spessore di queste lesioni, allevia il disagio e l'irritazione delle cicatrici cheloidali, schiarisce il colore del tessuto cicatriziale, riduce la visibilità della cicatrice ed è facilmente applicabile ed asportabile. Molte cicatrici ipertrofiche antiche possono anch.esse beneficiarsi dell'applicazione del Medgel. Efficace per cicatrici recenti o antiche, risultato di:</p> <p>Chirurgie Addominali; Chirurgie Cardiache; Chirurgie di Tiroide; Tagli Cesarei;</p> <p>Rimozione di Tatuaggi; Episiotomie; Ustioni; Acne; Tagli; Morsi di Animali, ed altro.</p> | Controindicato su ferite aperte, su tessuto che non sia sano ed in regioni infette. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| STRATADERM STRATPHARMA AG | 1226358/R | SD020IT000514 | Non disponibile | Non disponibile |
| | 1226394/R | SD050INT10414 | | |
| | 1225744/R | SD010IT000514 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile | |

M04040702 - MEDICAZIONI IN SILICONE ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE | INTERAZIONI |
|--|-------------------------|---|--|---|-------------------|
| ADAPTIC TOUCH SYSTAGENIX WOUND MANAGEMENT LTD | 376653 | TCH501 TCH502 TCH503 TCH504 | Rete di cellulosa rivestita di silicone | Non disponibile | Non disponibile |
| | | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| | | | Lesioni croniche a spessore parziale o a tutto spessore, da asciutte a fortemente essudanti | Controindicato nelle sdi di impianto chirurgico e nei pazienti con ipersensibilità al tessuto di acetato di cellulosa o silicone | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE | |
| ASKINA Dressil, Silnet B. BRAUN HOSPICARE LTD | 219004 | 5491605F | Dressil: | Conservare le medicazioni a temperatura ambiente, lontano da fonti di calore | |
| | 468761 | 5195710F | Schiuma idrofila, silicone, film di poliuretano. | | |
| | 464641 | 5391510F | | | |
| | 464639 | 5391010F | Silnet: | | |
| | 464638 | 5395210F | TNT, silicone. | | |
| | 467636 | 5291205F | | | |
| | 378411 | 5295703F | | | |

| | | | | |
|--|---|----------|--|---|
| | 378155 | 5291505F | | |
| | 378408 | 5292005F | | |
| | 378415 | 5397510F | | |
| | 464640 | 5295710F | | |
| | 378398 | 5291005F | | |
| | 378402 | 5192305F | | |
| | 219008 | 5191810F | | |
| | 219007 | 5191805F | | |
| | 219006 | 5197510F | | |
| | 219005 | 5197505F | | |
| | 219002 | 5392005F | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non utilizzare Askina® DresSil assieme ad agenti ossidanti come soluzioni di ipoclorito o acqua ossigenata. | | <p>Indicate per il trattamento di lesioni a spessore sia parziale che totale moderatamente essudanti, come:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ulcere da decubito • Ulcere venose e arteriose degli arti inferiori • Ulcere del piede diabetico • Ustioni di primo e secondo grado | Non utilizzare per le ulcere derivanti da infezione, quali tubercolosi, sifilide o infezioni micotiche profonde, e per le ustioni di terzo grado. |

| | | | <ul style="list-style-type: none"> • Siti di espianto • Lacerazioni cutanee <p>Askina DresSil può essere utilizzata anche come coadiuvante nella prevenzione dell'ulcerazione della cute.</p> | |
|--------------------------------------|-------------------------|--|---|--|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SILFLEX ADVANCIS MEDICAL | 659927/R | CR392X; CR4006 | Medicazione realizzata con mesh in poliestere e rivestita di silicone morbido Silfix®. Silflex® | Non disponibile |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Lacerazioni cutanee, abrasioni cutanee, ferite chirurgiche, ustioni di secondo grado, ulcere agli arti inferiori e da pressione. | Non utilizzare se allergici al silicone. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| VIVANOMED PAUL HARTMANN AG | 1003891 | 409802 | Medicazione da contatto non aderente in silicone | Non disponibile |
| | 1003864 | 409800 | | |
| | 1003889 | 409801 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| NON DISPONIBILE | | - il trattamento di ferite superficiali, acute e | Non usare VivanoMed Silicone Layer nei pazienti che potrebbero essere | |

| | | | |
|--|--|---|--|
| | | <p>croniche con essudato da leggero a moderato</p> <p>- l'utilizzo come strato protettivo in ferite non essudanti o in area con cute sensibile.</p> | <p>allergici a uno qualsiasi dei suoi componenti</p> |
|--|--|---|--|

M040408 - MEDICAZIONI IN ARGENTO: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL PRODUTTORE

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | STOMIE | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | PRELIEVO CUTANEO | LESIONI ONCOLOGICHE | FERITE SANGUINANTI | FERITE POCO ESSUDANTI | PRESENZA DI FIBRINA | FERITE CONTAMINATE |
|---|----------------------------------|----------------------|-----------------|-------------------|---------|--------------------|-----------------|-----------|--------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|------------------|---------------------|--------------------|-----------------------|---------------------|--------------------|
| M04040801 - MEDICAZIONI IN ARGENTO PURO | ACTICOAT | X | X | X | X | X | X | | | | X | | | | | | | | | |
| | ASKINA CALGITROL | X | | X | | | | | | | X | | | | | | | | | |
| | BIATAIN AG | | | | | | | | | X | X | | | | | | | | | |
| | KATOMED | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND |
| | PHYSIOTULLE AG | X | X | X | X | X | | X | | | X | | | | X | | | | | |
| M04040802 - MEDICAZIONI IN ARGENTO ASSOCIATO AD ALTRE | ACTICOAT ABSORBENT | X | X | X | X | | | | | | X | | | | X | | | | | |
| | ACTICOAT MOISTURE | X | X | X | X | | X | | | X | X | | | | X | | | | | |
| | ALLEVYN AG | X | X | X | X | X | | | | | X | | | | X | | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--------------|---------------------|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|
| SOSTANZE | AQUACEL | X | | X | X | X | | X | | X | | | | X | X | | | | | |
| | AQUACEL AG FOAM | X | X | X | | X | | | | | | | | X | X | X | | | | |
| | ATRAUMAN AG | | | | | | | | | | X | | | | | | | | | |
| | BIATAIN AG SILICONE | X | X | X | X | | X | | | X | X | | | X | X | | | | | |
| | BIATAIN ALGINATE AG | X | X | X | X | | X | | | | X | | | X | X | | | | | |
| | CONTREET AG | | | | | | | | | | X | | | | | | | | | |
| | DURAFIBER | X | X | X | X | X | | | | | X | | | X | X | | X | | | |
| | FARMACTIVE SILVER | ND |
| | HYALOSILVER | | | | X | X | | X | | | | | | X | | | | | | |
| | MELGISORB AG | | X | X | X | X | X | | | X | X | | | X | X | | X | | | |
| | MEPILEX AG | X | X | X | X | | | | | | X | | | | | | | X | | |
| | PLUROGEL PSSD | X | X | X | X | X | X | X | | | | | | | | | | | | |
| SILVERCEL | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | |
| SUPRASORB AG | X | X | X | | X | | | | | X | X | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|----------------------|---|---|---|---|---|---|---|--|---|---|--|--|---|---|--|---|---|---|--|
| SOFARDRESS PLUS AG | X | X | X | X | X | | | | | X | | | | X | | | | | |
| SOFARGEL GEL | | | | | | | X | | | X | | | | | | | X | | |
| SOFARGEN SPRAY | | | | | | | X | | | | | | X | | | | | X | |
| TEGADERM ALGINATE AG | X | X | X | | X | | | | X | X | | | X | X | | X | | | |
| URGOCELL AG | X | | | X | X | | X | | X | X | | | | | | | | | |
| URGOSORB SILVER | X | X | X | X | X | X | | | | X | | | X | X | | X | | | |
| URGOTUL | X | | | X | | | X | | | X | | | X | | | | | | |

MEDICAZIONI IN ARGENTO: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

M04040801 - MEDICAZIONI IN ARGENTO PURO

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|---|--|
| ACTICOAT SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 983847 | 66800400 | Acticoat flex. | Conservare in un luogo fresco e asciutto, sotto i 25°C, lontano da fonti di umidità; evitare il calore estremo e agenti fortemente ossidanti |
| | 983846 | 66800420 | Medicazione monostrato costituita da una lamina di poliestere porosa, flessibile e a bassa aderenza, ricoperta di argento nanocristallino. | |
| | 983845 | 66800397 | | |
| | 983844 | 66800395 | | |
| | 983843 | 66800435 | Acticoat. | |
| | 983842 | 66800432 | Medicazione tristratificata, costituita da un nucleo interno di rayon e poliestere laminato inserito tra due reti di polietilene ad alta densità ricoperte di argento nanocristallino e fissate con punti di saldature ad ultrasuoni. | |
| | 983841 | 66800419 | | |
| | 983840 | 66800409 | | |
| | 983839 | 66800399 | | |
| | 983838 | 66800396 | Strati esterni: polietilene ricoperto di argento in forma nanocristallina | |
| | 983834 | 66000797 | Strato interno: rayon / poliestere. | |
| | 983833 | 66000796 | | |
| | 983832 | 66000809 | | |
| 983831 | 66000795 | | | |

| | | | | |
|--|-----------------|----------|---|-------------------|
| | 983830 | 66000794 | | |
| | 983829 | 66000793 | | |
| | 983828 | 66000792 | | |
| | 983827 | 66000791 | | |
| | 983826 | 66000808 | | |
| | 983848 | 66800401 | | |
| | 65374 | | | |
| | 65301 | | | |
| | 227043 | | | |
| | 227039 | | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | <p>Come barriera antimicrobica per ferite superficiali e profonde, quali ulcere da pressione, ulcere venose, ulcere diabetiche, ustioni, siti di innesto cutaneo e siti chirurgici.</p> <p>Impiegato su lesioni infette ed in questi casi l'infezione dovrebbe essere monitorata e trattata come da protocolli localmente in uso.</p> | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|---|---|--|
| ASKINA CALGITROL B. BRAUN HOSPICARE LTD | 509047 | 6241505F | Medicazione all' argento ionico con schiuma di poliuretano e alginato di calcio. | Conservare a temperatura ambiente lontano da fonti di calore. |
| | 304481 | 6212010F | | |
| | 304479 | 6211510F | | |
| | 19829 | 6211010F | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | Trattamento di lesioni cutanee, ulcere cutanee, arteriose, venose e da pressione (1 ^o -4 ^o grado) criticamente colonizzate ed infette. Può essere utilizzata anche in caso di lesioni cavitari. | | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| BIATAIN AG COLOPLAST A/S | 35108 | 962X | Schiuma idrofila in poliuretano, con dorso costituito da film di poliuretano. La schiuma contiene un composto a base di argento, complesso AlphaSan®, un complesso ionico a "Rilascio Intelligente" di argento che rilascia argento quando entra a contatto con gli ioni sodio presenti nell'essudato della lesione. | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |
| | 35102 | 96XX | | |
| | 35105 | 9628 | | |

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | | Bordo adesivo idrocolloidale ipoallergenico. La schiuma contiene un composto a base di argento, complesso AlphaSan®, un complesso ionico | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non utilizzare le medicazioni Biatain con soluzioni ossidanti quali ipoclorito ed acqua ossigenata | | Lesioni cutanee acute e croniche con carica batterica elevata, che ritarda il processo di guarigione, da mediamente ad altamente essudanti. La medicazione può essere utilizzata a scopo profilattico o su ulcera infetta sotto controllo medico. | Non utilizzare Biatain Ag. in soggetti con ipersensibilità accertata verso l'argento ed i suoi derivati. Le medicazioni Biatain e le medicazioni secondarie devono essere rimosse prima di un trattamento radioattivo (raggi X, trattamento ad ultrasuoni, diatermia e microonde). |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| KATOMED DEVERGE' MEDICINA E MEDICALIZZAZIONE S.R.L | 203197 | KTM; KTM X; KTM OSP; KTM X OSP | Costituita da un supporto adesivo flessibile, con bordi arrotondati. Al centro del prodotto viene posizionato il tampone centrale ricoperto di argento metallico micronizzato. | Non disponibile |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---------------------------------|-------------------------|--|---|--|
| PHYSIOTULLE AG COLOPLAST A/S | 93246 | 392X | <p>Trama di poliestere ricoperta di vaselina (81%), contenete particelle di CMC (15%) e sulfadiazina d'argento (4%). La sulfadiazina di argento (SSD) è omogeneamente distribuita all'interno della medicazione.</p> <p>Physiotulle Ag contiene 1 mg/cm² di SSD (0,3 mg argento/cm²).</p> | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | <p>Lesioni colonizzate, criticamente colonizzate o con blocco o ritardo nel processo di guarigione da scarsamente ad altamente essudanti (in base alla medicazione secondaria utilizzata).</p> <p>Ustioni superficiali e abrasioni cutanee, siti di prelievo cutaneo e ferite chirurgiche criticamente colonizzate. Ulcere croniche degli arti inferiori, lesioni da pressione e lesioni del piede diabetico criticamente colonizzate.</p> | <p>Non utilizzare Physiotulle Ag in soggetti con ipersensibilità accertata verso l'argento ed i suoi derivati.</p> <p>Physiotulle Ag. deve essere rimosso prima di trattamenti radioattivi (raggi X, trattamento a ultrasuoni, diatermico e a micro-onde).</p> | |

M04040802 - MEDICAZIONI IN ARGENTO ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|--------------------------------------|--|---|
| ACTICOAT ABSORBENT SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 983836 | 66000840 | Medicazione costituita da alginato di calcio ricoperto da ambo i lati di nanocristalli di argento. Composizione: -Fibre di alginato di calcio: La medicazione è interamente costituita da fibre di Alginato di calcio di tipo I del peso di 1,3 – 1,95 g/100 cm ² -Nanocristalli di argento depositati tramite processo brevettato di Vaporizzazione. | In luogo asciutto (< 25°C) lontano dalla luce diretta. |
| | 983835 | 66001760 | | |
| | 983837 64829 | 66000841 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Barriera antimicrobica per ferite superficiali e profonde quali ulcere da pressione, ulcere venose, ulcere diabetiche, ustioni, siti di prelievo e di innesto cutaneo, lesioni cavitari. Può essere impiegato su lesioni infette. | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |

| | | | | |
|--|-----------------|----------|--|----------------------------|
| ACTICOAT MOISTURE SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 983851 | 66001792 | Medicazione tristratificata costituita da tre strati in poliuretano (film esterno, schiuma intermedia e film perforato a contatto con la lesione) e nanocristalli di argento depositati tramite processo brevettato di vaporizzazione. Composizione: -Strato a contatto con la ferita: film in poliuretano perforato non aderente ricoperto di nanocristalli di argento. -Strato intermedio: schiuma in poliuretano assorbente -Strato esterno: film in poliuretano colorato impermeabile a liquidi e batteri, ma permeabile ai gas. | In luogo asciutto (< 25°C) |
| | 983850 | 66001791 | | |
| | 983849 65767 | 66001790 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | |
| | Non disponibile | | Medicazione antimicrobica assorbente per ferite essudanti superficiali e profonde, quali ulcere da pressione, ulcere venose, ulcere diabetiche, ustioni, siti di prelievo e di innesto cutaneo. Può essere impiegato su lesioni infette, purché l'infezione sia valutata e trattata come da protocollo clinico locale. | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|--------------------------------------|---|--|
| ALLEVYN AG SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 7966 | 66800098 | Medicazione antimicrobica con argento, in poliuretano tristratificato. | In luogo asciutto (< 25°C), al riparo dalla luce |
| | 781311 | 66800090 | La struttura multistrato della medicazione è composta da: | |
| | 983884 | 66800087 | -strato a contatto con la ferita: film poliuretano perforato, non aderente; | |
| | 983883 | 66800084 | -strato intermedio: schiuma di poliuretano idrofilo a struttura Idrocellulare a celle miste con particelle di polietilenglicole e di argento; | |
| | 983882 | 66800082 | -strato esterno: film di poliuretano colorato impermeabile a liquidi e batteri, con permeabilità ai gas. | |
| | 983881 | 66800439 | L'argento contenuto nel tampone in schiuma di poliuretano è in forma di sulfadiazina di argento (SSD), micronizzata. | |
| | 983880 | 66800438 | La formulazione Gentle Border ha un'interfaccia adesiva perforata in gel di silicone. | |
| | 983879 | 66800437 | | |
| | 983878 | 66800436 | | |
| | 983877 | 66800095 | | |
| | 983876 | 66800092 | | |
| | 983875 | 66800080 | | |
| | 983874 | 66800076 | | |
| 983873 | 66800074 | | | |
| 983872 | 66800072 | | | |
| 983871 | | | | |

| | | | | |
|--|---|--|--|---------------------------------------|
| | 983870 7744 | | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Gestione per seconda intenzione di lesioni croniche e acute a spessore parziale e totale o granuleggianti superficiali, essudanti, come ulcere da pressione, ulcere venose, ulcere diabetiche, ustioni, siti donatori, lesioni patologicamente iperproliferanti, deiscenze chirurgiche. Può essere utilizzato su ferite infette purché queste siano trattate come da protocollo clinico in uso localmente. | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| AQUACEL AG, AG Extra, Ag + Extra, Ag Burn CONVATEC LTD | 70728 645327 645328 645252 1060070 1060068 | 403706 - 403708 - 403710 - 403711 - 403771 - 420128 420675 - 420676 420678 - 420679 420675 - 420676 420678 - 420679 413571 - 413569 413568-413567 | Medicazione sterile contenente la Tecnologia Hydrofiber composta da fibre idrocolloidali (100% carbossimetilcellulosa sodica pura). Arricchita di fibre rinforzanti in lyocell medicale Ag Extra: con ioni argento (1,2%). Fibre rinforzanti due strati di Tecnologia Hydrofiber® | Conservare in luogo fresco ed aciutto |

| | | | |
|-----------------|----------------------|---|-------------------|
| 1060067 | 413566 - 413570 | AQUACEL Ag + Extra: | |
| 1060066 | 403786 403787 403788 | <p>Argento ionico etilendiamminotetracetico EDTA (pari al 0.35%) e benzetonio cloruro (pari allo 0.125% in peso).</p> <p>Ag BURN:</p> <p>Carbossimetilcellulosa sodica (NaCMC) pura in fibre gelificanti intessuta con fibre di Nylon con 1,2 % di ioni argento.</p> | |
| 1059009 | 403789 403790 403791 | | |
| 1060069 | 403792 403793 403794 | | |
| 464659 | 403795 | | |
| 464664 | 403791 403792 403793 | | |
| 464663 | 403794 403795 403786 | | |
| 464668 | 403787 403788 403789 | | |
| 464695 | 403790 | | |
| 464693 | | | |
| INTERAZIONI | | | INDICAZIONI D'USO |
| Non disponibili | | <p>Trattamento delle lesioni essudanti infette e a rischio d'infezione quali:</p> <p>Ulcere degli arti inferiori - Piaghe da decubito</p> <p>Ustioni di 1° e 2° grado - Zone di prelievo cutaneo per trapianti</p> <p>Ferite superficiali ed abrasioni</p> <p>Ferite chirurgiche o traumatiche che riparano per seconda intenzione.</p> | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|--------------------------------------|--|---|
| AQUACEL AG Foam CONVATEC LTD | 928075 | 420805 420681 420627 | <p>Medicazione pluristratificata composta da:</p> <p>-un film esterno impermeabile in poliuretano,</p> <p>-uno strato di poliuretano idrofilo di uno spessore di 2.5mm di densità di intorno a 300 g /mq e misura delle celle di 200-300 micron,</p> <p>-uno strato assorbente di fibre non tessute composte da carbossimetilcellulosa sodica pura in fibre gelificanti (NaCMC) con aggiunta di 1,2% in peso di ioni argento</p> | Proteggere dalle fonti luminose, conservare in luogo asciutto a temperatura ambiente (10° C - 25° C). |
| | 928097 | 420628 420629 420647 | | |
| | 929341 | 420648 420807 | | |
| | 929340 | 420639 420642 420645 | | |
| | 929312 | 420646 420806 420805 | | |
| | | 420681 420627 420628 | | |
| | | 420629 420647 420648 | | |
| | | 420807 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | <p>Per l'impiego in lesioni essudanti infette e a rischio d'infezione quali:</p> <p>-Lesioni traumatiche: piccole abrasioni, lacerazioni e piccoli tagli</p> <p>-Lesioni croniche: ulcere agli arti inferiori (ulcere venose, ulcere arteriose ed ulcere ad eziologia mista), ulcere diabetiche, ulcere da pressione a spessore parziale e a tutto spessore.</p> <p>-Lesioni acute: ferite chirurgiche (lasciate guarire per seconda intenzione) e zone di prelievo cutaneo.</p> | Non disponibile |

| | | | | |
|--------------------------------------|---------------------------------|---|--|---------------------------------|
| | | | -Lesioni oncologiche: lesioni con elevato essudato (tumori micotici cutanei, metastasi cutanee e sarcoma). Può essere utilizzato sia come medicazione primaria che secondaria | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| ATRAUMAN AG | 48742 | 499575 | Medicazione sterile con argento.Composizione. | Non disponibile |
| PAUL HARTMANN AG | 48740 | 499573 | -Argento | |
| | 48731 | 499570 | -filato intrecciato di poliammide con argento. | |
| | 48737 | 499574 | -Pomata priva di principi attivi composta da | |
| | 48736 | 499572 | trigliceride caprilico, caprico, isostearico, adipico. | |
| | 48739 | 499571 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Non disponibile | Indicato per uso complementare nel trattamento delle lesioni infette o con un'alta carica batterica. | Specifiche allergie ai metalli. |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|--|--------------------------------------|---|--|
| BIATAIN SILICONE AG COLOPLAST A/S | 1285977 | 396XX | <p>Film di poliuretano esterno e interno, schiuma di poliuretano, strato adesivo in Silicone perforato.</p> <p>La schiuma contiene un composto a base di argento, complesso AlphaSan®, un complesso ionico a “Rilascio Intelligente” di argento che rilascia argento quando entra a contatto con gli ioni sodio presenti nell’essudato della lesione.</p> | I prodotti devono essere conservati a temperatura ambiente (25°C). |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non utilizzare le medicazioni Biatain con soluzioni ossidanti quali ipoclorito ed acqua ossigenata | | Lesioni cutanee acute e croniche con carica batterica elevata, che ritarda il processo di guarigione, da mediamente ad altamente essudanti. La medicazione può essere utilizzata a scopo profilattico o su ulcera infetta sotto controllo medico. | <p>Non utilizzare Biatain Silicone Ag in soggetti con ipersensibilità accertata verso l’argento ed i suoi derivati.</p> <p>Le medicazioni Biatain e le medicazioni secondarie devono essere rimosse prima di un trattamento radioattivo (raggi X, trattamento ad ultrasuoni, diatermia e microonde).</p> |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|--------------------------------------|--|---|
| BIATAIN ALGINATE AG - PIASTRA E NASTRO COLOPLAST A/S | 34511 | 37XX | Fibre di alginato di calcio ricco in acido glicuronico (79%), CMC sodica (15%) e complesso AlphaSan® (6%). AlphaSan® è un complesso ionico a “rilascio intelligente” di argento; l’argento presente nell’alginato di calcio viene rilasciato quando entra a contatto con gli ioni sodio presenti nell’essudato della lesione. | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Medicazione primaria per lesioni altamente essudanti criticamente colonizzate, con infezione locale o a rischio di infezione. Particolarmente adatto per lesioni profonde e fibrinose. Indicato per il trattamento di lesioni da decubito, lesioni degli arti inferiori, lesioni di origine diabetica, ustioni di secondo grado, innesti, siti di prelievo cutaneo e lesioni traumatiche. | Non utilizzare in soggetti con ipersensibilità accertata verso l’argento ed i suoi derivati. Biatain Alginate Ag deve essere rimosso prima di trattamenti ai raggi X, ultrasuoni, diatermici ed a micro-onde. Non utilizzare su ulcere secche o poco essudanti. |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|--------------------------------------|--|--|
| CONTREET IDROCOLLOIDE CON AG COLOPLAST A/S | 34854 | 961X | Composto a base di argento, sodio carbossimetilcellulosa, calcio alginato, copolimero a blocchi stirene-isoprene, policiclopentadiene, dioctil adirato, biossido di titanio, film di poliuretano. | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | <p>Lesioni cutanee acute o croniche con carica batterica elevata, che ritarda il processo di guarigione, da scarsamente a mediamente essudanti.</p> <p>La medicazione può essere utilizzata a scopo profilattico o su ulcera infetta sotto controllo medico.</p> | <p>Non Utilizzare Contreet in soggetti con ipersensibilità accertata verso l'argento ed i suoi derivati</p> <p>Deve essere rimosso prima di trattamenti radiativi (raggi X, trattamento a ultrasuoni, diatermico e a micro-onde).</p> <p>Inoltre Contreet H non deve essere utilizzata su ulcere profonde, sottominate, quando ci sia il rischio che i bordi collassino.</p> |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| DURAFIBER SMITH AND | 1058747 | 66800582 | Medicazione in fibre di cellulosa etilsolfonata contenente Argento. | Luogo fresco e asciutto con temperatura inferiore a 25°C, |

| | | | | |
|---------------------------|---------|--|--|----------------------------|
| NEPHEW MEDICAL LIMITED | 1058728 | 66800580 | <p>La medicazione è costituita da una tramatura non tessuta di fibre di cellulosa gelificanti. DURAFIBER Ag assorbe e interagisce con l'essudato trasformandosi in un soffice gel trasparente e idrofilo.</p> <p>Composizione:</p> <p>80% fibre di cellulosa etilsolfonata e 20% fibre di cellulosa.</p> <p>L'argento contenuto nella medicazione è in forma ionica in quantità massima di 2 mg/cm²</p> | lontano dalla luce diretta |
| | 583668 | 66800578 | | |
| | 1058727 | 66800579 | | |
| | 1058746 | 66800581 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | <p>Gestione di lesioni croniche e acute a spessore totale, parziale o superficiale, essudanti granuleggianti.</p> <p>Per esempio: ulcere agli arti inferiori, ulcere da pressione; ulcere diabetiche; ferite chirurgiche; ferite che cicatrizzano per seconda intenzione; siti di prelievo cutaneo; ferite tunnelizzate e fistole; ustioni a spessore parziale; lesioni traumatiche, e lesioni tendenti al sanguinamento quali ferite sbrigliate chirurgicamente o meccanicamente. DURAFIBER Ag può essere usato sulle ferite infette; in questo caso, si consiglia di controllare e trattare l'infezione seguendo il protocollo clinico locale.</p> | Non disponibile | |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|--|--|
| FARMACTIVE SILVER SPRAY FARMAC ZABBAN S.P.A. | 467870/R | 1701360010;1701360010A | Non disponibile | Non disponibile |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| HYALOSILVER FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. | 736048 | 195910 | Medicazione in polvere spray per uso topico contenente acido ialuronico sale sodico(HA) e argnto colloidale. L'acido ialronico e l'argento sono uniti d una matrice (caolino leggero e biossido di silicio) con proprietà assorbenti. Componente principale: acido ialuronico sale sodico 0.2%. Atri componenti: argento colloidale 2.0%, biossido di silicio, caolino leggero e n-butano come propellente. | A temperature inferiori ai 40° centigradi |
| | 736067 | 195911 | | |
| | 75378 | 195900 | | |
| | 76405 | 195901 | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
| Non disponibile | | Trattamento topico e temporaneo dii lesioni cutanee non infette (es: abrasioni, escoriazioni, fissurazioni, tagli, piccole ferite chirurgiche, scottature localizzate di primo e secondo grado) e per creare un ambiente | Non disponibile | |

| NOME PRODOTTO | | umido protetto contro ulteriori batteri esogeni | | |
|---|----------------------|---|--|---|
| FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| MELGISORB AG MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 1023936 | 256200 | <p>Medicazione costituita da fibre di alginato di calcio, carbossilmetilcellulosa e argento a rilascio in forma di complesso ionico.</p> <p>-Alginato di calcio ad alta concentrazione di unità G (acido guluronico)</p> <p>-Carbossilmetilcellulosa (CMC)</p> <p>-complesso ionico d'argento (argento sodio idrogeno zirconio fosfato) che rilascia ioni d'argento a contatto con l'essudato di una ferita.</p> | Conservare a temperatura ambiente (inferiore a 25°C) al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc. |
| | 1023935 | 256600 | | |
| | 167593 | 256050 | | |
| | 1023933 | 256100 | | |
| | 1023934 | 256150 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| <p>Evitare il contatto con elettrodi o gel conduttivi durante le misurazioni elettroniche, ad es. elettrocardiogrammi (ECG) e elettroencefalogrammi (EEG).</p> <p>La medicazione deve essere tolta prima che un paziente venga sottoposto a Risonanza Magnetica (MRI).</p> <p>L'azione della medicazione può essere</p> | | <p>L'uso di Melgisorb Ag è indicato nel trattamento di tutte le ferite moderatamente o molto essudanti, a spessore parziale o totale, ivi comprese: ferite postoperatorie, ferite da trauma (lesioni dermiche, lesioni da trauma o tagli), ulcere venose, ulcere da pressione, ulcere diabetiche, innesti cutanei e donor site, ferite cavitari, ustioni superficiali e a spessore parziale.</p> <p>Inoltre Melgisorb Ag, grazie alla sua composizione a base di alginato, può essere un valido coadiuvante nel contenimento di moderati sanguinamenti in ferite superficiali. Questo prodotto può essere usato anche</p> | <p>L'uso di Melgisorb Ag non è indicato nei seguenti casi:</p> <ul style="list-style-type: none"> · ferite asciutte o scarsamente essudanti · soggetti con nota sensibilità agli alginati o all'argento · per il contenimento di sanguinamenti abbondanti · trapianto chirurgico | |

| | | | | |
|--|---|--|---|---|
| | compromessa da un uso eccessivo di pomate a base di petrolato. | | sotto bendaggio elastocompressivo. Melgisorb Ag può essere utilizzato nel trattamento delle ferite infette o di quelle ferite dove il rischio di infezione è maggiore e comunque sempre sotto il controllo di personale sanitario qualificato. | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| MEPILEX AG MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 1018237 197236 1018235 1018234 1018233 1018232 1018231 1018230 1018229 1018228 1018227 1018226 | 382400 287110 395700 395800 395600 395410 395400 395010 395300 388300 388100 287510 | Costituita da uno strato di contatto in silicone morbido Safetac®, un cuscinetto assorbente in schiuma di poliuretano di colore grigio contenente solfato d'argento e carbone attivo ed un film impermeabile e traspirante. Contiene solfato d'Ag che rilascia ioni argento, Tecnologia Safetac Safetac è una tecnologia brevettata, applicata al silicone morbido, che consente di ottenere la tipica microaderenza selettiva | Conservare Mepilex Ag al riparo dalla luce e da umidità, ad una temperatura non superiore a 35°C. |

| | | | |
|---|--------|--|--|
| 10182225 | 287410 | | |
| 1018224 | 287310 | | |
| 1018223 | 287210 | | |
| 368713 | 395200 | | |
| 369113 | 382000 | | |
| 1018236 | 395900 | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| <p>Non utilizzare Mepilex Ag insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni a base di ipoclorito o perossido di idrogeno (acqua ossigenata).</p> | | <p>Medicazione antimicrobica in silicone morbido per l'assorbimento degli essudati ed il mantenimento di un ambiente umido nella ferita.</p> <p>Adatta al trattamento di ferite scarsamente o moderatamente essudanti, quali ulcere degli arti inferiori e del piede, ulcere da pressione e ustioni di profondità parziale (secondo grado).</p> <p>Mepilex Ag può essere utilizzata anche su ferite infette, come parte di un trattamento terapeutico sotto controllo medico.</p> <p>Mepilex Ag può essere utilizzata sotto bendaggio compressivo.</p> | <p>Non utilizzare in caso di ipersensibilità accertata del paziente verso l'argento</p> <p>Non utilizzare Mepilex Ag durante trattamenti di radioterapia o esami quali, raggi X, ultrasuoni, diatermia, risonanza magnetica.</p> |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|--|--|---|
| PLUROGEL PSSD PLUROGEN THERAPEUTICS, INC | 642597 | 0102-100050, 0102-100400 | Sulphadiazina di Argento, 1% | Non refrigerare |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | <ul style="list-style-type: none"> • ferite a spessore parziale o totale con essudato leggero o moderato: <ol style="list-style-type: none"> 1. decubiti 2. ulcere venose da stasi 3. ulcere diabetiche 4. ustioni di 1° e 2° grado 5. abrasioni e lacerazioni 6. innesti cutanei 7. ferite chirurgiche • ferite trattate con debridement od a spessore parziale | PluroGel® • PSSD per ferite ed ustioni è controindicato su pazienti con manifesta sensibilità al prodotto, sulphadiazina di argento, all'argento e/o ai sulfamidici |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SILVERCEL ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS LIMITED | 460110 460045 | CAD7050 - CAD7011 - CAD7020 - CAD7230 - CAD7050I - CAD7011I - CAD7020I - CAD7230I CAD050 - CAD011 - CAD020 - CAD230 - CAD050I - CAD011I - | Non disponibile | Non disponibile |

| | | | | |
|---|-------------------------|--------------------------------------|--|--|
| | | CAD020I - CAD230I | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SUPRASORB A+AG | 81269 | 20570,20571,20572,20573 | Compresse e tamponi costituito da fibre di alginato di calcio impregnato di argento | Non disponibile |
| LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Per la cura di lesioni infette e criticamente colonizzate, per lesioni altamente essudanti, superficiali, profonde. Ulcere da pressione, arteriose, venose dell'arto inferiore, diabetiche, post operatorie, micotiche. | Non utilizzare in caso di riconosciuta ipersensibilità verso Suprasorb A+Ag compresse e tamponi antimicrobici in alginato di calcio o verso loro componenti. Non utilizzare in pazienti sottoposti a Risonanza Magnetica (RMN). Evitare il contatto con elettrodi o gel conduttivi durante misurazioni elettroniche (es. EEG o ECG). |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|------------------------------------|--|--|---|
| SOFARDRESS PLUS AG SOVETA BALTICA | 591407 590472 591070 | D41010100610- D41515100610- D42525100610- D41525100610 D41010100510- D41515100510- D42020100510- D41015100510- D41020100510- D40505100510 D41010100410- D40505100410- D40220100410 | Schiuma poliuretana tri stratificata a matrice cellulare combinata a nido d'ape, struttura a celle chiuse e celle aperte con argento sulfadiazina. - L Argento sulfadiazina, è uniformemente distribuito su tutta la medicazione. | Conservare in luogo fresco, asciutto ed al riparo da fonti di calore |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | . Per la deterzione della ferita non bisogna usare soluzioni ossidanti, come ipoclorito e acqua ossigenata, che danneggerebbero la schiuma di poliuretano | Indicata in tutte le lesioni cutanee essudanti, acute o croniche, a tutto spessore o superficiali, in presenza o a rischio di infezione. - Ulcere da decubito di II e III grado infette - Ulcere dell'arto inferiore con segni clinici di infezione o a rischio - Lesioni Piede diabetico | Non usare la medicazione su pazienti con accertata sensibilità al poliuretano in pellicola o schiuma o all'argento sulfadiazina |

| | | | | |
|--|---------------------------------|---|---|--|
| | | | <p>- Ustioni</p> <p>- Siti donatori</p> <p>Deiscenze chirurgiche.</p> <p>Può essere usata nel trattamento di ferite infette o con rischio di infezione (secondo indicazione del protocollo clinico in uso localmente).</p> <p>Può essere utilizzato da solo o in associazione con altri prodotti (es. SOFARGEL), per aumentarne la performance.</p> | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SOFARGEL, GEL CUTANEO SOVETA BALTICA | 607053 | G030N0101 | Medicazione a base acquosa per uso topico contenente Argento Sulfadiazina. | Conservare a temperatura inferiore a 40 °C. |
| | 607057 | G180N0101 | | |
| | 607052 | G010N0101 | | |
| | 607056 | G120N0101 | | |
| | 607047 | G003N0101 | | |
| | 607055 | G050N0101 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Sofargel è indicato per il trattamento locale di lesioni cutanee quali: abrasioni, escoriazioni, tagli, ferite, irritazioni cutanee ed affezioni dermatologiche in | Pazienti con sensibilità individuale accertata verso i componenti. |

| | | | | |
|---|---------------------------------------|---|--|--|
| | | | <p>genere. Può essere utilizzato come idratante per mantenere umido il letto di ferita e prevenire le infezioni o come detergente per rimuovere frammenti non vitali ed accumuli di fibrina.</p> | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SOFARGEN SPRAY SOVETA BALTICA | 407801 | 10007056, 10007057 | Medicazione in polvere spray per uso topico contenente caolino leggero e argento sulfadiazina. | <p>Conservare a temperatura inferiore a 30 °C. Contenitore sotto pressione e infiammabile: non forare o in alcun modo manomettere la bomboletta, anche a prodotto esaurito. Il prodotto contiene propellente infiammabile sotto pressione: non utilizzare in vicinanza di fiamme libere o fonti di calore. Non conservare alla luce solare diretta. L'esposizione a temperature superiori a 50°C può causare lo scoppio del contenitore. Non contiene gas propellenti dannosi per l'ozono.</p> |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Non disponibile | Indicato per il trattamento locale di lesioni cutanee contaminate di piccole dimensioni quali abrasioni, | Non applicare il prodotto insieme a disinfettanti liquidi |

| | | | | |
|---|------------------------------------|--|---|--|
| | | | escoriazioni, tagli, ferite superficiali ed affezioni dermatologiche in genere. | o solidi. Si consiglia di non usare il prodotto per più di 4 settimane. Pazienti con sensibilità individuale accertata verso i componenti. |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| TEGADERM ALGINATE AG 3M DEUTSCHLAND GMBH | 63546 1125236 337695 | 90310, 90312, 90314, 90316, 90320 | Medicazione assorbente antisettica a base di idroalginato con argento, composta da fibre di alginato di calcio, carbossimetilcellulosa (CMC), fibre con ioni di Argento -Fibre di alginato di calcio 79% (70% acido glucuronico, 30% acido manuronico). -Carbossimetilcellulosa (CMC) 15% -Silver Sodium Hydrogen Zirconium Phosphate 6% (10% ioni argento) | Il prodotto deve essere conservato a temperatura ambiente sotto 25° C. |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | La performance di 3M Tegaderm™ Alginate Ag può risultare ridotta se vengono utilizzati preparati | Indicata per le ulcere con moderato-alto essudato, a spessore parziale o totale. | 3M Tegaderm™ Alginate Ag non è indicata per i seguenti utilizzi: |

| | <p>a base di petrolati.</p> <p>3M Tegaderm Alginate™ Ag deve essere rimossa se il paziente viene sottoposto a Risonanza Magnetica Nucleare</p> | | <p>È indicata per:</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Piaghe da decubito <input type="checkbox"/> Ulcere venose (anche sotto bendaggi elastocompressivi) <input type="checkbox"/> Ulcere diabetiche <input type="checkbox"/> Siti di prelievo per trapianti cutanei <input type="checkbox"/> Lesioni traumatiche <input type="checkbox"/> Lesioni post-chirurgiche <input type="checkbox"/> Lesioni cavitare <p>La presenza di alginato di calcio, permette anche il controllo di un sanguinamento minimo nelle lesioni superficiali.</p> <p>Questa medicazione deve essere utilizzata per la gestione delle ulcere infette o dove ci sia un alto rischio di infezione, sotto supervisione di personale sanitario qualificato.</p> | <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Ulcere asciutte o con moderato essudato <p>Pazienti con accertata sensibilità a medicazioni a base di alginati o argento</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Per bloccare forti sanguinamenti <input type="checkbox"/> Impianti chirurgici |
|---|--|---|--|---|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| URGOCELL AG/SILVER LABORATOIRES | 261363/R | 550056; 550058; 550055; 550057; 550267 | <p>Medicazione assorbente non adesiva impregnata di sali di argento, semipermeabile a tre strati:</p> <ul style="list-style-type: none"> -interfaccia collidale non adesiva (matrice polimerica-particelle Carbossimetilcellulosa e vselina) | Non disponibile |

| | | | | |
|---|-----------------------------|--|---|---|
| URGO | | | <p>impregnata di sali di argento</p> <p>-compressa centrale di schiume di poliuretano assorbente non sensibilizzante</p> <p>- supporto protettivo in poliuretano.</p> | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Trattamento locale delle lesioni essudative che presentano un rischio di infezione: lesioni croniche (ulcerazioni, piaghe da decubito) e lesioni acute (ustioni di secondo grado, dermoabrasioni, lesioni chirurgiche, ecc.) | <p>Sensibilizzazione nota all'argento e/o ad altri componenti della medicazione.</p> <p>Non utilizzare su pazienti sottoposti a Risonanza Magnetica ad Immagini (RMI)</p> |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| URGOSORB SILVER ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS LIMITED | 286314/R | 506403 ; 506404 ; 506405 ; 506406; 508565 | Medicazione altamente assorbente, sterile, in tessuto non tessuto, antimicrobica, composta da alginato di calcio ad alta concentrazione di acido glicuronico, da carbossimetilcellulosa, e da un complesso di argento ionico (argento, sodio, idrogeno, zirconio, fosfato) che in presenza dell'essudato della lesione rilascia ioni di argento | Conservare a temperatura inferiore ai 25°C. |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Indicato per le ferite con essudato moderato o | Evitare il contatto con gli elettrodi o i gel conduttivi |

| | | | <p>elevato, fra cui:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ferite post-operatorie; • ulcere da decubito; • lesioni cavitare; • ferite da trauma (lesioni dermiche, lesioni da trauma o incisioni); • ulcere diabetiche; • ustioni superficiali e di secondo grado; • ulcere della gamba; • sedi di innesti o siti donatori. <p>Utilizzata come supporto nel controllo di sanguinamenti minori di lesioni superficiali.</p> <p>Inoltre può essere usato sotto bendaggi di compressione. Sotto controllo medico, il prodotto può essere utilizzato per il trattamento delle lesioni infette o a rischio di infezione.</p> | <p>durante misurazioni elettroniche, come ad esempio elettrocardiogrammi o elettroencefalogrammi.</p> <p>La medicazione deve essere rimossa prima di effettuare una risonanza magnetica nucleare.</p> <p>Questo prodotto non è indicato nei seguenti casi:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. lesioni asciutte o scarsamente essudanti; 2. persone affette da sensibilità all'alginato o all'argento; 3. elevato sanguinamento; 4. trapianto chirurgico |
|--|--|---|--|--|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| URGOTUL LABORATOIRES URGO | 1257061/R 103084/R 1256702/R | 551527 507735; 507736; 507670; 550147 551526 | Urgotul SAg è una medicazione idrocolloide non adesiva, non occlusiva, che non aderisce alla ferita, costituita da una trama di poliestere impregnata di particelle idrocolloidi (carbossimetilcellulosa), da particelle, da lipidi e da sulfadiazina argenticca. | Conservare al riparo dalla luce, dall'umidità e da fonti di calore. Conservare a temperature |

| | | | | |
|--|--|--------------------|---|--|
| | | | | inferiori a 25°C |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Non disponibile | Urgotul SAg è indicato per il trattamento locale delle lesioni che presentano un rischio di infezione: lesioni croniche (ulcerazioni, piaghe da decupito) e lesioni acute (ustioni di secondo grado, dermoabrasioni, lesioni traumatiche etc etc) | Se la medicazione viene usata su una superficie lesa estesa, oppure nel caso di trattamento prolungato, su lesioni, piaghe aperte o mucose, non si può escludere il rischio di un effetto sistemico legato alla sulfadiazina d'argento (rischio di complicazioni generali ematologiche, renali, intestinali e cutanee). Sensibilizzazione nota ai sulfamidici e ad altri componenti. |

**M040409 - MEDICAZIONI IN CARBONE ATTIVO: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL
PRODUTTORE**

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | STOMIE | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | LESIONI MALEODORANTI | POCO ESSUDATO | LESIONI ONCOLOGICHE |
|---|---|----------------------|-----------------|-------------------|-----------|--------------------|-----------------|-----------|-----------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|----------------------|---------------|---------------------|
| M04040901 - MEDICAZIONI IN CARBONE ATTIVO PURO | CARBONET | | | | | | | | | X | X | | | | X | | |
| | LYOFOAM C | | | | | | | | | | | | | | X | X | |
| | ODOLOCK | | | | | X | | | | | | | | X | X | | X |
| | VLIWAKTIV | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND |
| M04040902 - MEDICAZIONI IN CARBONE ATTIVO ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE | ACTISORB SILVER | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND |
| | CARBOFLEX | | | | | | | | | | X | | | | X | | |
| | VLIWAKTIV AG | X | | X | | X | | | | X | X | | | | | | X |

MEDICAZIONI IN CARBONE ATTIVO: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

M04040901 - MEDICAZIONI IN CARBONE ATTIVO PURO

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|--|---------------------------------------|
| CARBONET SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 81569 | 7064 | Medicazione sterile assorbente odori ed essudati, non aderente, conformabile. Composizione: -1° strato: viscosa di rayon a bassa aderenza da porre a diretto contatto con la ferita; trama sufficientemente larga da permettere il passaggio di essudati anche viscosi; -2° strato: cotone (80%) e Poliacrilonitrile (20%); altamente assorbente; -3° strato: supporto in cotone rivestito di carbone attivo; in grado di assorbire efficacemente odori e batteri; -4° strato: tessuto non tessuto in poliestere e polietilene. I quattro strati sono saldati tra loro tramite una rete di rayon che viene fusa a caldo | In luogo asciutto (temperatura <25°C) |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Trattamento di ferite infette, maleodoranti, | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|--|---|---|--|--|
| LYOFOAM C MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | | 170556 | 603025; 603026 | <p>Lyofoam C è una medicazione assorbente in schiuma di poliuretano con carbone attivo.</p> <p>Lyofoam è una medicazione assorbente costituita da:</p> <ul style="list-style-type: none"> - schiuma di poliuretano E49 (idrofobico) - strato in tessuto non tessuto impregnato di carbone attivo - strato esterno in sottile schiuma di poliuretano marrone | Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc. |
| INTERAZIONI | | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
| | | Non usare insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o perossido di idrogeno | | <p>Lyofoam C è indicato per un'ampia gamma di ferite croniche con essudato da scarso a moderato.</p> <p>Lyofoam C è indicato nel trattamento delle ferite maleodoranti.</p> | Non utilizzare su ferite infette senza controllo medico, ne' in pazienti sensibili ai componenti. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| ODOLOCK | | 997908 | AOD1010 - AOD1019 | Medicazione primaria al carbone vegetale puro attivato a 900°C ed inserito tra due superfici di TNT | Conservare a temperatura ambiente controllata non |

| | | | | |
|--|-------------------------|---|--|-------------------|
| SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | | | termosaldate. In dettaglio: 99,00% Carbone vegetale attivo 0,82% Tessuto non tessuto La tramatura del carbone e del TNT risulta soffice e atraumatica, fitta e conformabile, assicurando l'integrità del prodotto al momento della rimozione. | superiore a 25°. |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | E' indicata per le lesioni maleodoranti, superficiali o cavitarie, quali carcinomi funginei, ulcere traumatiche e chirurgiche. | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| VLIWAKTIV LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 64718 | 20254, 20255 | Non disponibile | Non diponibile |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non diponibile | | Non diponibile | Non diponibile |

M04040902 - MEDICAZIONI IN CARBONE ATTIVO ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|--|--|---|
| ACTISORB SILVER 220 SYSTAGENIX WOUND MANAGEMENT LTD | 467864 | MAS065 - MAS105 - MAS190 - MAS065I - MAS105I - MAS190I | Non disponibile | Non disponibile |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| CARBOFLEX CONVATEC LTD | 71675 | 9237, 9238, 9239 | <p>Medicazione avanzata sterile, morbida e conformabile che unisce il controllo dei cattivi odori con la capacità di assorbimento dell'essudato.</p> <p>Costituita da una struttura composita con due componenti primarie:</p> <ul style="list-style-type: none"> -uno strato esterno a contatto con la ferita, formato da una miscela di fibre di alginato (Kaltostat) e idrofibra (Aquacel) - uno strato di carbone attivo racchiuso tra due strati di acrilato di metil-etilene (EMA). | Conservare a temperatura ambiente; evitare la refrigerazione e l'esposizione ad eccessiva umidità |

| | | | | |
|---|---|---|---|----------------------|
| | | | Non adesiva | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | <p>Indicato nel trattamento di ferite acute e croniche maleodoranti. Può essere impiegato come medicazione primaria in ferite poco profonde, o come medicazione secondaria in ferite più profonde, al di sopra di medicazioni di riempimento della lesione.</p> <p>Può essere impiegato anche su ferite infette maleodoranti in abbinamento a terapia antibiotica appropriata, sotto controllo medico e con frequente controllo della ferita.</p> | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| VLIWAKTIV AG | 81464 | 20700,20701, | Medicazione antimicrobica costituita da tessuto impregnato di carbone attivo impregnato di argento. | Non disponibile |
| LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 93909 | 20702 20705,20706,20707 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | <ul style="list-style-type: none"> Non disponibile | | <p>Adatta per la cura di: lesioni con colonizzazione critica. Lesioni infette e o maleodoranti lesioni ad alto rischio di infezione lesioni fortemente essudanti e superficiali, es:</p> <ul style="list-style-type: none"> ulcere da decubito ulcere arteriose | Non disponibile |

| | | | |
|--|--|---|--|
| | | <ul style="list-style-type: none">• ulcere venose della gamba• lesioni tumorali essudative• ferite post operatorie con guarigione per seconda intenzione. | |
|--|--|---|--|

**M040410 - MEDICAZIONI IN COLLAGENE DI ORIGINE ANIMALE: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE
INDICAZIONI DEL PRODUTTORE**

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | STOMIE | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | EMOSTASI | MACERAZIONE DA INCONTINENZA | PRELIEVO CUTANEO |
|---|---|----------------------|-----------------|-------------------|---------|--------------------|-----------------|-----------|--------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|----------|-----------------------------|------------------|
| M04041001 - MEDICAZIONI IN COLLAGENE DI ORIGINE ANIMALE PURO | ANTEMA | | | | X | X | | X | | | | | | X | X | | |
| | CONDRESS | X | X | X | | X | | | | | | | | | X | | |
| | SUPRASORB C | | | | X | X | | | | | | | | | | | |
| | VERSUS SPRAY | X | | | X | | | X | | | | | | | | X | |
| M04041002 - MEDICAZIONI IN COLLAGENE DI ORIGINE ANIMALE ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE | BIOBRANE | | | | X | | | | | | | | | | | | X |
| | EZ DERM | X | | X | X | | | X | | | | | | | | | X |
| | PROMOGRAN | X | | | | X | | | | | | X | | | | | |
| | REVAMIL | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND |

MEDICAZIONI IN COLLAGENE: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

M04041001 - MEDICAZIONI IN COLLAGENE DI ORIGINE ANIMALE PURO

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|------------------------------------|-------------------------|---|--|---|
| ANTEMA OPOCRIN S.P.A | 45205 | 01600452, | Collagene da tendine equino, anallergico e sterile | Conservare in luogo fresco e asciutto. |
| | | 01600154, | | |
| | | 01600171, | | |
| | | 01600297, | | |
| | | 01600906, | | |
| | | 01600170, | | |
| | | 01600250 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Non disponibili | <p>Coadiuvante nell'emostasi in corso di interventi chirurgici, per il controllo di emorragie capillari, emorragie di organi parenchimatosi e di anastomosi vascolari.</p> <p>Il prodotto inoltre viene proposto come emostatico e coadiuvante la riparazione tissutale, nelle ferite lacero contuse con perdita di sostanza, nelle piaghe, delle ulcere di varia natura, nelle ustioni, nelle abrasioni da punta e da taglio ed in altre lesioni generalmente trattate in</p> | <p>L'uso di ANTEMA® è controindicato sulle superfici ossee sulle quali debba essere usato adesivo al metacrilato perché il collagene ne può ridurre la forza adesiva.</p> <p>Evitare l'uso su ferite infette.</p> |

| | | Dermatologia, Geriatria e Pronto Soccorso. | | |
|--|-------------------------|--|---|--|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| CONDRESS (altri nomi commerciali Biopad,Gelfix ,Gelfix Spray ,Biospray) EURORESEARCH SRL | 105352 | DM001 | Non disponibile | Spray: recipiente sotto pressione Manterene il prodotto lontano da fonti intense di calore, non esporre ad una temperatura inferioere ai 50°C, proteggere dai raggi solari |
| | 106066 | DM002 | | |
| | | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO |
| Non disponibile | | | Emostatico locale da impiegare in procedure chirurgiche come chirurgia vascolare ricostruttiva, chirurgia vascolare, chirurgia carotidea, chirurgia addominale, odontologia ed in pronto soccorso per controllare il sanguinamento dei capillari. Trattamento di lesioni cutanee a diversa eziologia quali piaghe per ritardata cicatrizzazione di ferite, ulcere venose e diabetiche, piaghe da decubito, quale stimolatore del processo fisiologico di cicatrizzazione. Spray: Eritemi solari, ustioni minori, irritazioni cutanee, ferite e ulcere superficiali, eritemi da pannolino, | Non utilizzare su pazienti con accertata storia familiare di malattie autoimmunitarie, reazioni anafilattoidi o ipersensibilità verso i componenti o in soggetti sottoposti a terapia di sensibilizzazione a prodotti a base di carne. |

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | | <p>macerazione da incontinenza, escoriazioni ed abrasioni, emostatico.</p> <p>Terapie anticoagulanti non interferiscono con la loro attività</p> | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SUPRASORB C LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 42507 | 20481 20482 20483 | Spugna al collagene di epitelio bovino (pelle di vitello). | Non conservare oltre i 25 °C |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non usare in combinazione con antisettici che liberano cloro (es. cloramina), con sostanze precipitanti l'albumina (acido tannico, nitrato d'argento), o sostanze caustiche (tintura di iodio) che alterano le proteine. | | Per la medicazione di ferite con vaste zone di tessuto danneggiato, ad esempio: Ustioni, ferite chirurgiche, ulcere di varia origine e ferite profonde, soprattutto quando dopo trattamento con altre medicazioni si riscontrano condizioni stagnanti della ferita. | Non utilizzare in zone clinicamente infette |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| VERSUS SPRAY EURORESEARCH SRL | 107938 | DM003 | Medicazione in forma di polvere spray per uso topico, contenente collagene nativo di tipo I di origine equina ed argento colloidale come coadiuvante tecnologico per prevenirne la contaminazione microbica. | <p>Non conservare in frigorifero.</p> <p>Conservare il prodotto in luogo asciutto e lontano da fonti intense di calore.</p> <p>Proteggere dai raggi solari e</p> |

| | | | |
|--|-----------------|---|---|
| | | | <p>non esporre ad una temperatura superiore a 50°C.</p> <p>Contenitore sotto pressione.</p> <p>Conservare lontano da fonti di combustione.</p> |
| | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | <p>Prevenzione e trattamento delle irritazioni cutanee e degli eritemi da pannolino</p> <ul style="list-style-type: none"> - Prevenzione e trattamento delle macerazioni da incontinenza - Trattamento topico delle lesioni cutanee non infette (ulcere, piaghe, ferite, abrasioni, ustioni minori) - Emostatico | <p>Non utilizzare con esfolianti topici o agenti disidratanti.</p> <p>Non utilizzare il prodotto su pazienti con accertata storia familiare di malattie autoimmunitarie, reazioni anafilattoidi o ipersensibilità verso i componenti, o in soggetti sottoposti a terapia di desensibilizzazione a prodotti a base di carne.</p> |

M04041002 - MEDICAZIONI IN COLLAGENE DI ORIGINE ANIMALE ASSOCIATO AD ALTRE SOSTANZE

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|---------------------------------|---|---|--|
| BIOBRANE MYLAN INSTITUTIONAL INC. | 796847 | 66800174-177; 66800178-180; 66800181-184 | Medicazione biocomposta costituita da una membrana di silicone semiper-meabile ultrasottile legata meccanicamente ad un tessuto di nylon trifilamentoso intrecciato e flessibile. BIOBRANE-L utilizza un nylon monofilamentoso. Una miscela atossica di peptidi altamente purificati, derivati da collagene dermico suino, è stata legata alla membrana di nylon/silicone per offrire una medicazione composta altamente flessibile ed adattabile con caratteristiche di aderenza ed una superficie idrofila e biocompatibile | Non disponibile |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Ferite da ustione di primo o secondo grado pulite Siti di prelievo | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| EZ DERM MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 915565 | 131715, 131714, 131713 | Xenotrapianto di origine porcina in cui le fibre di collagene sono legate tramite legame crociato con un'aldeide. | Conservato a una temperatura tra 2°C e 25°C (35°F-77°F). |
| | 915564 | 131712, 131711, 131705 | | |
| | 915563 | 131704, 131703, 131702 | | |

| | | | |
|--------------------|----------------------------|---|---|
| 915562 | 131701, 131700, 131710 | | |
| 915561 | EM 101- 102- 104- 106 -108 | | |
| 915559 | | | |
| 915558 | | | |
| 915557 | | | |
| 915556 | | | |
| 915554 | | | |
| 908975 | | | |
| 9415560 | | | |
| 163067 | | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | Usato per lesioni a spessore parziale con perdita del tessuto cutaneo. L'uso di EZ Derm per ustioni, abrasioni, donor sites, ulcere da decubito e ulcere vascolari croniche riduce il dolore e la perdita di fluidi. EZ Derm può essere usato anche come copertura temporanea o trapianto di prova prima dell'autotrapianto, nonché come copertura protettiva su autotrapianti estesi a rete. | Si sconsiglia l'uso dello xenotrapianto porcino EZ Derm su pazienti con sensibilità nota ai prodotti di origine porcina, su pazienti con anamnesi di allergie multiple o allergie da siero o su lesioni con ampie zone di escara. |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|--|--|--|
| PROMOGRAN JOHNSON & JOHNSON MEDICAL LTD. SYSTAGENIX WOUND MANAGEMENT LTD | 154236 | PS2028IP - PS2123IP | -Collagene 55% | Conservare a temperatura ambiente controllata. |
| | 908471 | PS2028IP PS2123IP PS2123IPD PS2028IPD | -Cellulosa ossidata rigenerata (ORC) 45%. | |
| | 904914 | M772028 M772123 M772123D M771235 | E' un prodotto sterile ed assorbente, composto di ORC e Collagene di origine bovina liofilizzati. In presenza di essudati si trasforma in un morbido gel conformabile, completamente biodegradabile e bio riassorbibile. | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non disponibile | | | E' indicata per tutte le lesioni croniche, acute, post operatorie prive di necrosi o di segni clinici d'infezione, di ogni profondità e grado di essudato. | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| REVAMIL EURORESEARCH SRL | 1275438 | DM007 | Non disponibile | Non disponibile |
| | | | INTERAZIONI | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | | Non disponibile |

**M040412 - MEDICAZIONI A BASE DI ANTISETTICI: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL
PRODUTTORE**

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | STOMIE | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | CATTIVO ODORE | LESIONI ONCOLOGICHE |
|--|---|----------------------|-----------------|-------------------|----------|--------------------|-----------------|-----------|--------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|---------------|---------------------|
| M040412 - MEDICAZIONI A BASE DI ANTISETTICI | ACTILITE | X | | X | X | X | X | X | | | X | | | X | | |
| | ACTIVON | X | | X | | X | X | | | | X | | X | | X | |
| | ALGIVON | X | | X | X | X | X | | | | X | | X | | | X |
| | INADINE | | | | | | | | | | X | | | | | |

MEDICAZIONI A BASE DI ANTISETTICI: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

M040412 - MEDICAZIONI A BASE DI INTISETTICI

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|---|---|--|
| ACTILITE ADVANCIS MEDICAL | 671287 | CR38XX | Medicazione a rete di viscosa antiaderente rivestita di miele di Manuka al 99% e olio di Manuka all'1%. | Se conservato opportunamente il prodotto è valido sino alla data di scadenza indicata in etichetta |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | Può essere utilizzata su tutti i tipi di ferite, comprese: ferite superficiali, ferite a spessore parziale o totale, per es. tagli e abrasioni, ulcere da pressione, ulcere della gamba, ferite chirurgiche, ustioni, ferite infettate, siti di innesto e trapianto | Non usare se il paziente è allergico al veleno delle api, ai prodotti delle api o agli oli essenziali. Actilite® contiene glucosio. Monitorare i livelli dei pazienti affetti da diabete. Alcuni pazienti hanno manifestato dolore all'applicazione; in base alla sensibilità della ferita può essere necessaria la somministrazione di un livello appropriato di analgesico. Se il dolore persiste senza diminuire, sospendere l'uso e irrigare la ferita con soluzione |

| | | | | salina. |
|--|-------------------------|---|--|---|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| ACTIVON Tulle Tube ADVANCIS MEDICAL | 671547 | CR3830 | <p>Activon Tulle® Tessuto in maglia di viscosa impregnato di miele di Manuka al 100%.</p> <p>Activon Tulle® è una medicazione primaria in maglia di viscosa impregnata di miele di Manuka per uso medico al 100%.</p> <p>Activon Tube® è miele di Manuka al 100% per uso medico.</p> | Se conservato opportunamente il prodotto è valido sino alla data di scadenza indicata in etichetta |
| | 671427 | CR37XX | | |
| | | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO |
| | Non indicato | | Può essere usata su ferite a spessore parziale o totale tra cui: ferite con escara, ulcere da pressione, ulcere alla gamba, ferite chirurgiche, ferite infettate, siti di innesto e trapianto e ferite maleodoranti | Allergia riconosciuta al veleno delle api o al miele. Sebbene non siano stati riportati casi di aumento del livello degli zuccheri nel sangue in pazienti diabetici, è consigliabile monitorare attentamente tali livelli poiché il prodotto contiene glucosio. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| ALGIVON | 671587 | CR3731; CR3659 | Medicazione in alginato impregnata di miele di | Se conservato opportunamente il prodotto è |

| | | | | |
|-------------------------------------|-------------------------|---|--|--|
| ADVANCIS MEDICAL | 1030886 | CR4230; CR4225; CR4231 | Manuka al 100%. Medicazione in alginato di calcio, impregnata di miele di Manuka Advancis. Algivon Plus: fibre di alginato rinforzate, Alginato di calcio e viscosa Non aderente | valido sino alla data di scadenza indicata in etichetta |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Può essere usato per tutti i tipi di ferite, comprese le ferite superficiali, a spessore parziale o totale, con escara, necrotiche (per es. ulcere da pressione, ulcere alla gamba, ferite chirurgiche, ustioni, siti di innesto, tumori fungiformi e ferite infette). | Contiene glucosio. Monitorare i livelli di glucosio nel sangue nei pazienti affetti da diabete. Non utilizzare in caso di allergia al veleno delle api o al miele. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| INADINE JOHNSON & JOHNSON | 17817 904854 | P01481, P01491 | La medicazione non-aderente PVP-I INADINE* è una medicazione per uso topico impregnata con una emulsione contenente il 10% di iodio povidone. La medicazione inoltre contiene polietilenglicole ed acqua purificata. | Non disponibile |

| MEDICAL LTD. | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|--------------|-----------------|---|---|
| | Non disponibile | <p>Trattamento di ferite ulcerose e può essere utilizzata anche nella prevenzione delle infezioni in piccole ustioni e ferite superficiali con perdita di tessuto cutaneo.</p> <p>La medicazione ha un debole effetto antisettico che per un certo periodo di tempo, aiuta a gestire infezioni provocate da batteri, protozoi e funghi. Può essere utilizzata in adulti e bambini. In ferite fortemente infette, può essere usata in associazione ad antibiotici sistemici.</p> | <p>La medicazione INADINE* non deve essere utilizzata</p> <ul style="list-style-type: none"> - in caso di ipersensibilità accertata verso lo iodio (allergia) - prima e dopo l'utilizzo di iodio radioattivo (fino a guarigione avvenuta) - in caso il paziente sia sottoposto a cure per problemi renali - in donne in stato di gravidanza o in periodo di allattamento - nella dermatite erpetiforme di Duhring (una affezione rara e specifica della pelle). <p>La medicazione INADINE* deve essere utilizzato sotto controllo medico in pazienti con malattie della tiroide, in neonati e bambini fino a 6 mesi di età, in quanto lo iodopovidone può essere assorbito attraverso la cute sana</p> <ul style="list-style-type: none"> - nel trattamento di ferite ulcerose profonde, ustioni o ferite estese <p>La supervisione di un medico dovrebbe essere richiesta se l'uso della medicazione</p> |

| | | | |
|--|--|--|---|
| | | | INADINE* si protrae per più di una settimana. |
|--|--|--|---|

M040413 - MEDICAZIONI INTERATTIVE: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL PRODUTTORE

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | STOMIE | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | LESIONI DOLOROSE | PRELIEVO CUTANEO | LESIONI SANGUINANTI | LESIONI ONCOLOGICHE |
|---|----------------------------------|----------------------|-----------------|-------------------|---------|--------------------|-----------------|-----------|--------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|------------------|------------------|---------------------|---------------------|
| M040413 - MEDICAZIONI INTERATTIVE | BIATAIN IBU | | | | | | | | | X | | | | | X | | | |
| | DURAFIBER | X | X | X | X | X | | | | | | | | X | | X | X | |
| | EXUFIBER | X | | X | X | X | | | | X | | | | | | X | | X |
| | HYALOFILL | X | | X | | X | | | | X | | | | X | | X | | |
| | HYODINE | X | X | X | | X | | | | | X | | | | | | | |
| | SUPRASORB LIQUACEL | X | X | X | X | X | | X | | X | | | | X | | X | X | |
| | TEGADERM MATRIX | X | X | X | X | X | | | | | | | | | | | | |
| | URGOSTART | X | X | X | | | | | | | | | | | | | | |
| | XELMA | X | X | X | | | | | | | | | | | | | | |

MEDICAZIONI INTERATTIVE: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

M040413 - MEDICAZIONI INTERATTIVE

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|--|---|
| BIATAIN IBU BIATAIN IBU SOFT- HOLD Autoade- rente COLOPLAST A/S | 33520 | 41XX | <p>Medicazione in schiuma di poliuretano pluristratificata, idrofila con struttura alveolare verticale, non adesive, contenenti ibuprofene (0,5 mg/cm²), distribuito omogeneamente all'interno della schiuma.</p> <p>Versione Soft–Hold Autoaderente: lo strato è formato da resina di idrocarbone idrogenato, copolimero a blocchi stirene e per il 56% da paraffina, inoltre sono presenti da soffici anelli spessi meno di 1 mm, che coprono meno del 50% della superficie della medicazione</p> | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Soluzioni ossidanti quali ipoclorito ed acqua ossigenata. | <p>Biatain IBU è indicato per il trattamento di lesioni cutanee acute e croniche, da mediamente ad altamente essudanti, di diversa etiologia, con dolore derivato da danno tissutale.</p> <p>Biatain Ibu Soft-Hold Autoaderente è particolarmente adatto per l'utilizzo sotto bendaggio</p> | <p>Le medicazioni Biatain e le medicazioni secondarie devono essere rimosse prima di un trattamento radioattivo (raggi X, trattamento ad ultrasuoni, diatermia e microonde).</p> <p>Non utilizzare le medicazioni</p> |

| | | | | |
|----------------------------------|-----------------------------|---|--|---|
| | | | <p>elastocompressivo.</p> <p>Tempo di permanenza medio: 3 giorni.</p> <p>Tempo massimo di permanenza in sito: 7 giorni.</p> | <p>Biatain con soluzioni ossidanti quali ipoclorito ed acqua ossigenata.</p> |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| DURAFIBER | 984289 | 66800563 | <p>Medicazione sterile in fibre di cellulosa etilsolfonata gelificante (80%) e 20% fibre di cellulosa.</p> | <p>Luogo fresco e asciutto con temperatura inferiore a 25°C, lontano dalla luce diretta</p> |
| | 984288 | 66800561 | | |
| SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED | 984287 | 66800560 | | |
| | 984286 | 66800559 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | <p>Gestione di ferite croniche e acute, lesioni a spessore parziale, totale, o granuleggianti superficiali. Per esempio: ulcere degli arti inferiori, ulcere da pressione, ulcere diabetiche, ferite chirurgiche, ferite che cicatrizzano per seconda intenzione, siti di prelievo cutaneo, fistole e ferite tunnellizzate, ustioni a spessore parziale, ferite traumatiche e ferite tendenti a sanguinamento quali ferite sbrigliate meccanicamente o chirurgicamente.</p> <p>La medicazione può essere lasciata in sede fino a 7 giorni.</p> | Non indicato |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|--|---|--|
| EXUFIBER MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 1248983 | 603300 | Medicazione in fibra gelificante altamente assorbente, di alcool polivinilico su un supporto di tessuto non tessuto. È disponibile come medicazione a placca e a nastro. | Non indicato |
| | 1249360 | 603301 | | |
| | 1249363 | 603304 | | |
| | 1249362 | 603303 | | |
| | 1249361 | 603302 | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Non indicato | | Gestione di un'ampia gamma di lesioni essudanti: <ul style="list-style-type: none"> • Ulcere degli arti inferiori • Ulcere da pressione • Ustioni a spessore parziale • Ferite chirurgiche • Donor site • Lesioni neoplastiche | | Non è adatto all'utilizzo su ferite asciutte e ustioni a tutto spessore, lesioni a tutto spessore o impianti chirurgici |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|--|--|
| HYALOFILL-R HYALOFILL-F ANIKA THERAPEUTICS SRL | 455117 | 167314F | HYALOFILL®-R è una corda in tessuto fibroso altamente assorbente e conformabile, interamente composta da HYAFF®, un estere dell'acido ialuronico, molecola naturalmente presente nella matrice extracellulare e che costituisce uno dei principali componenti della pelle umana. | Tenere in luogo fresco ed asciutto (10°C<T<40°C) |
| | 455118 | 166314F | | |
| | 454959 | 246101F | HYALOFILL-F è una medicazione altamente assorbente in tessuto fibroso, con le stesse caratteristiche | |
| | 454958 | 146102F | | |
| | 454957 | 246201F | | |
| 454956 | 146202F | | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Non indicato | HYALOFILL®-R: Trattamento di ferite cavitate essudanti, fistole. HYALOFILL-F: Ferite essudanti acute e croniche quali: ulcere venose, siti donatori, ulcere da decubito (Stadio II - IV), ferite chirurgiche, ferite traumatiche. | Ipersensibilità individuale al prodotto. In caso di ferite infette, le medicazioni HYALOFILL®-R e HYALOFILL-F non dovrebbero essere utilizzate. Conseguentemente, solo il medico può decidere circa l'opportunità di continuare il trattamento |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| HYIODINE | 385269 | HYIO001 | Medicazione sterile per la copertura, detersione ed idratazione di lesioni cutanee. Soluzione viscosa di | Conservare in luogo asciutto e protetto da luce diretta, a |
| | 611047 | HYIO002 | | |

| | | | | |
|--|--|--|--|--|
| CONTIPRO C.A.S. | | | colore rosso/marrone contenente Sodio ialuronato 1,5 %, KI 0,15 % I2 0,1% | temperatura compresa tra 2°C e 25°C |
| INTERAZIONI | | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Composti Cationici, antibiotici topici, polisaccaridi e conservanti spesso presenti nei prodotti per la detersione | | | Medicazione primaria per la gestione delle lesioni cutanee sia acute che croniche, infette od a rischio infezione quali, ad esempio, ulcere da pressione, deiscenze chirurgiche od ulcere di origine diabetica e da insufficienza vascolare. Particolarmente indicato per il trattamento di lesioni estese e profonde, fistole e sottominature. In presenza di infezione, si consiglia di cambiare la medicazione quotidianamente. In fase successiva o in assenza di colonizzazione, la medicazione può essere sostituita con cadenza di 2 o 3 volte a settimana | Il prodotto non dovrebbe essere utilizzato in caso di sensibilità nota allo iodio, in caso di gravidanza o allattamento in pazienti con disturbi tiroidei se non sotto diretto controllo medico. Il prodotto è indicato esclusivamente per uso topico e non deve essere associato ad altre sostanze, in particolare modo Composti Cationici, antibiotici topici, polisaccaridi e conservanti spesso presenti nei prodotti per la detersione. |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|---|---|---|
| SUPRASORB LIQUACEL LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 1148045 | 33435, 33436, 33437, 33438 | Medicazione soffice e conformabile, composta da fibre di cellulosa/cellulosa etilsulfonata con tracce di polisorbato 20, sodio acetato, sodio citrato, sodio etilsulfonato e sodio-2-idroietansulfonato | Conservare in luogo fresco ed asciutto e protetto dalla luce, a temperatura <a 25°C |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | Trattamento di ferite acute o croniche, quali: <ul style="list-style-type: none"> •ferite croniche, come ulcere venose di gamba, ulcere da pressione e diabetiche •ferite acute, come lacerazioni, ferite da taglio, escoriazioni, ustioni di 2° grado •ferite traumatiche e ferite sanguinanti, come ferite in seguito a sbrigliamento meccanico o chirurgico •ferite post-operatorie, come siti di prelievo cutaneo •ferite guaribili per seconda intenzione, se sono con essudato, superficiali profonde. | Ipersensibilita nota al prodotto o ai suoi componenti. Ustioni di 3° grado Se sono riconoscibili segni di infezione, il curante deve decidere se sono necessarie misure terapeutiche aggiuntive. Non deve essere utilizzato per ferite molto sanguinanti come tampone chirurgico o all'interno di lesioni chiuse |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE | | | | | | | | |
|--|-------------------------|---|--|--|-------------------|--|-------------------|--|-------------------|--------------|--|---|
| TEGADERM MATRIX 3M DEUTSCHLAND GMBH | 884379 | 90901 | <p>Medicazione sterile con supporto inerte in acetato impregnato con un unguento a base di Ionogeni Poli-Idrati (PHI), L'unguento a base di PHI è una miscela sintetica contenente tracce di ioni metallici tra cui potassio (K+), rubidio (Rb+), calcio (Ca2+) e zinco (Zn2+) e acido citrico. Tali elementi sono presenti normalmente anche nel siero e nell'essudato delle ferite.</p> <p>Inoltre contiene polietilenglicole, che, attivato dal calore e dall'umidità, attiva il rilascio del PHI nel letto della ferita.</p> | <p>Il prodotto deve essere conservato a temperatura ambiente, in luogo asciutto e lontano dalla luce diretta del sole.</p> <p>(Temperatura compresa tra 5° e 25° C).</p> | | | | | | | | |
| | 884378 | 90900 | | | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI | Non indicato | | <p>Deve essere utilizzato sulle ferite croniche problematiche e sulle lesioni per le quali venga richiesto un più veloce e più facile processo di guarigione, come nel caso di:</p> <p>Ferite acute severe:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ustioni • Ferite chirurgiche • Ferite da trauma • Altre ferite acute per le quali è richiesta una più |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI | | | | | | | |
| Non indicato | | <p>Deve essere utilizzato sulle ferite croniche problematiche e sulle lesioni per le quali venga richiesto un più veloce e più facile processo di guarigione, come nel caso di:</p> <p>Ferite acute severe:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ustioni • Ferite chirurgiche • Ferite da trauma • Altre ferite acute per le quali è richiesta una più | | <p>Non utilizzare le medicazioni 3M Tegaderm™ Matrix in caso di pazienti con nota estrema sensibilità all'acetato o al PHI.</p> | | | | | | | | |

| | | | | |
|---|--|---|--|---|
| | | | <p>veloce ripitelizzazione.</p> <p>Ferite croniche severe:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ulcere agli arti inferiori • Ulcere diabetiche • Ulcere da decubito • In associazione all'utilizzo di corticosteroidi | |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| URGOSTART CONTACT CM 10X10 10PZ LABORATOIRES URGO | 1236413 | 551428 | Medicazione non adesiva, con strato di contatto lipido-colloidale costituita da una rete di poliestere impregnata da particelle idrocollidali (carbossimetilcellulosa, vaselina e NOSF (fattore nano-oligo-saccaridico)) | Conservare in luogo fresco ed asciutto a temperatura <a 25°C |
| | 1236485 | 551414 | | |
| | 1236536 | 551424 | | |
| | 1236532 | 551425 | | |
| | 1236374 | 551413 | | |
| | 1236605 | 551426 | | |
| | 1236408 | 551412 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Urgostart Contact aderisce ai guanti di lattice o vinile (è raccomandato inumidire prima con soluzione salina) | | Per il trattamento di ferite croniche (ulcere agli arti inferiori, ulcere da pressione, al piede diabetico...) Per la sua natura non adesiva, è raccomandato per il | Al fine di non ritardare il trattamento ottimale, il prodotto è controindicato nelle ferite da cancro e nelle |

| | | | | |
|---|---------------------------------------|---|---|--|
| | | | trattamento di ferite nel caso la cute perilesionale sia fragile | fistole che possono rivelare un ascesso profondo. Non usare in presenza di segni di colonizzazione della ferita |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| XELMA MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | 1026121 | 373727 | Xelma è composto da una soluzione viscosa degradabile di proteine di amelogenina (proteina di origine porcina), alginato di glicole propilenico e tracce di acido acetico diluite in acqua, contenuta in una siringa di vetro e confezionata assieme a due applicatori di silicone. | Il prodotto deve essere conservato tra i 2° e gli 8°C. |
| | 117484 | 373737 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non indicato | | Trattamento delle ulcere difficili da guarire senza evidente sintomatologia di infezione, (per esempio ulcere venose, ulcere del piede diabetico e ulcere da pressione). Xelma è indicato come trattamento topico in associazione con i trattamenti standard. Si deve coprire con una medicazione secondaria Il prodotto deve essere usato sotto controllo di personale sanitario qualificato | Non utilizzare su pazienti con accertata sensibilità ai componenti del prodotto | |

M040499 - MEDICAZIONI PER FERITE, PIAGHE E ULCERE-ALTRE: SCENARI CLINICI DI UTILIZZO EVIDENZIATI DALLE INDICAZIONI DEL PRODUTTORE

| Classificazione CND | NOME COMMERCIALE DEL DISPOSITIVO | LESIONI DA PRESSIONE | PIEDE DIABETICO | LESIONI VASCOLARI | USTIONI | FERITE CHIRURGICHE | INNESTI CUTANEI | ABRASIONI | STOMIE | FERITE ESSUDANTI | FERITE INFETTE | FERITE ACUTE | FERITE NECROTICHE | FERITE TRAUMATICHE | FISTOLE | LESIONI ONCOLOGICHE | DEBRIDEMENT AUTOLITICO | PRELIEVO CUTANEO | PREVENZIONE LDP |
|---|---|----------------------|-----------------|-------------------|---------|--------------------|-----------------|-----------|--------|------------------|----------------|--------------|-------------------|--------------------|---------|---------------------|------------------------|------------------|-----------------|
| M040499 - MEDICAZIONI PER FERITE, PIAGHE E ULCERE- ALTRE | ADAPTIC | X | | X | X | X | | X | | | | | | | | | | | |
| | AZEXIN | X | X | X | | | | X | | | | | | | | | | | |
| | BIONECT START | X | X | X | | | | | | | | | | | | | | | |
| | CUTIFASS | X | | X | X | | | | | | | | | X | | | | | |
| | CUTIMED SORBACT | X | X | X | | X | | | | X | X | | | X | X | | | | |
| | DERMACYN | | | | X | | | X | | | X | | | X | | | | | |
| | FLAMINAL HYDRO | X | X | | X | X | | X | | X | | | | | | X | | | |
| | HOLOIL | N D | N D | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND | ND |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|------------------------------|----------------|----------------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|
| HYDROSORB GEL | | | | | | | | | | | | | | | | | | X | | |
| HYPEROIL | N D | N D | ND |
| KENDALL AMD | X | X | X | X | X | | X | | | | | | | X | | | | | X | |
| KERLIX | | | | X | X | | | | X | X | | | | | | | | | | |
| MEPILEX BORDER | | | | | X | | | | | | | | | X | | | | | | |
| MEPILEX TRANSFER AG | X | | X | X | | | X | | X | X | | | | | | X | | | X | |
| MEPITEL ONE | | X | X | X | X | | X | | | | | | | X | | | | | | |
| OPSITE FLEXIGRID | X | | | X | | | | | | | | | | X | | | | | | X |
| OPSITE FLEXIFIX | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | X |
| PHISIOTULLE | X | X | X | X | X | | | | X | | | | | | | | | | X | |
| PRIMARY WOUND DRESSING | X | | | | | | | | | | | X | | | | | | | | |
| PRONTOSAN | X | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| SORBION | X | X | | X | X | | X | | X | | | | | | X | X | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|------------------|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|--|--|---|---|--|---|--|
| | SUPRASORB X | X | | X | X | X | X | X | X | | X | | | | X | | | | |
| | SUPRASORB PHMB | X | | X | X | X | X | X | | X | X | | | | X | | | | |
| | TEGADERM CONTACT | X | X | X | X | | | | | | | | | | | X | | X | |
| | TENDERWET | | | | | | | | | X | X | | | | | | | | |
| | TENDERWET PLUS | X | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | VULNAMIN | X | | | | | | | | | | X | | | | | | | |
| | WOUNDEL | X | X | X | | | | | | | | | | | | | | | |

MEDICAZIONI PER FERITE, PIAGHE E ULCERE-ALTRE: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

M040499 - MEDICAZIONI PER FERITE, PIAGHE E ULCERE-ALTRE

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|--|-------------------------|---|--|---|
| ADAPTIC SYSTAGENIX WOUND MANAGEMENT LTD. | 467838 | 2013 - 2014 - 2018 - 702012 - 2012ZI - 2015Z | Medicazione non aderente sterile in rayon-viscosa impregnata di un'emulsione al petrolatum La trama presenta dei fori della misura di 1mmx1mm garantendo la completa atraumaticità del cambio medicazione | A temperatura ambiente controllata |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | Può essere applicata su tutti i tipi di lesione, indipendentemente dal tipo di tessuto e dalla quantità di essudato presente (ustioni di I e II grado, ferite chirurgiche, abrasioni, ulcere degli arti inferiori, lesioni da decubito, ecc.). | Non indicato |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| AZEXIN COSMOPROJECT SRL | 626090/R | F490101030004 | Spray con olio di girasole ozonizzato (Neozone 4000), α-bisabololo, Trigliceride caprilico/caprico. | Conservare il prodotto lontano da fonti di calore, non superare 30°C. |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | Azexin è indicato nel trattamento di lesioni della cute acute e/o croniche, quali piaghe da decubito, ulcere di | Nelle normali condizioni d'uso non vi sono controindicazioni |

| | | | | |
|---|-----------------------------|---|---|---|
| | | | origine venosa, piede diabetico, stati di irritazione cutanea vari quali punture di insetti, eritemi, abrasioni. La sinergica associazione dei 2 componenti, olio di girasole ozonizzato e alfa bisabololo, è efficace nel mantenimento del microambiente del Dispositivo Medico preservandone le caratteristiche. | note, salvo casi di ipersensibilità nei confronti di uno dei suoi componenti. In tale circostanza interrompere il trattamento e contattare il proprio medico. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| BIONECT START FIDIA FARMACEUTICI S.P.A. | 298494/R | 195800 | Unguento fluido contenente acido ialuronico sale sodico 0.2% Altri componenti: collagenasi (non inferiore a 2.0 nkat/g di unguento, paraffina liquida leggera, vaselina bianca | 36 mesi a temperatura non superiore a 30°C |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | BIONECT START è indicato per il trattamento locale delle lesioni croniche (piaghe da decubito, ulcere vascolari dell'arto inferiore, ulcere diabetiche). In particolare è indicato per favorire un ambiente umido ottimale e una preparazione del letto della ferita che facilitano il naturale processo di guarigione | Non indicato |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| 1) CUTIFASS | 1) 643897/R | 1) 42PC4 | Pomata e Garza in TNT impregnata di pomata all'olio di liva, di girasole, cera d'api, colofonia, olio di ricino, | Conservare in luogo asciutto a temperatura fino a 25°C al |

| | | | | |
|-------------------------------|---------------------------------|---|---|---|
| POMATA GARZE | 2) 15569/R | 2) UB.050 | boswellia, bismuto sottogallato, calendula, canfora, plantago, olio di paraffina | riparo della luce |
| 2) CUTIFASS | 3) 496516/R | 3) UC.050 | | |
| 3) CUTIFASS POMATA | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| VELFINA SA | Non utilizzare acqua ossigenata | | Per il trattamento di ferite acute, (ustioni di 1° e 2° grado, cicatrizzazione ipertrofiche) delle ferite croniche (ulcere venose, arteriose, piaghe da decubito) favorendo la granulazione e riepitelizzazione; irritazioni da esposizioni solari, da pannolino. Coprire con fasciatura. | Non utilizzare acqua ossigenata |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| CUTIMED SORBACT | 14645/R | 7216X-XX | Medicazioni assorbenti: Strato 1 e 3: garza in acetato color verde impregnata con un derivato degli acidi grassi DACC (dialchilcarbamoilcloruro) Strato 2: garza in cotone Strato 4: Viscosa 75% e Poliestere 25% Strato 5: cellulosa impregnata con un derivato degli acidi grassi DACC Strato 6: TNT di cellulosa, rayon e poliestere rivestito di vinilacetato | Conservare in luogo asciutto, lontano da fonti di luce e di calore. |
| BSN MEDICAL GMBH & CO KG | | | | |

| | | | |
|--|---|--|---------------------|
| | | <p>Strato 7: TNT di viscosa e polipropilene</p> <p>Garze:</p> <p>Garza in acetato color verde impregnata con un derivato degli acidi grassi DACC</p> <p>Zaffi:</p> <p>Garza in cotone color verde impregnata con un derivato degli acidi grassi DACC</p> <p>Tamponi:</p> <p>Garza in acetato color verde impregnata con un derivato degli acidi grassi DACC legato da un anello in silicone.</p> | |
| | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | <p>Il prodotto non contiene resine e gomme naturali che rappresentino un potenziale allergenico</p> | <p>Trattamento di ferite sporche, infette o contaminate con essudato da moderato ad elevato, indipendente dall'eziologia, come:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ferite superficiali, traumatiche, post operatorie • Deiscenze • Ferite da escissioni di fistole o ascessi cavitari • Ulcere (venose, arteriose, diabetiche, da decubito, ecc.) • Prevenzione e trattamento di ferite infette | <p>Non indicato</p> |

| | | | chirurgiche. | |
|---|-------------------------|---|---|---|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| DERMACYN® WOUND CARE OCULUS INNOVATIVE SCIENCES | 143556/R | 4XDERMACYN5L-01; 24XDERMACYN500ML-01; 24X1XDERMACYN500ML-01 | Dermacyn™ Wound Care è una soluzione super-ossidata pronta per l'uso a base di cloro liberamente disponibile 0.008%, acido ipocloroso e sodio ipoclorito allo 0,004% | La stabilità della soluzione non utilizzata è garantita per un massimo di 30 giorni dopo l'apertura |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | <p>Dermacyn™ Wound Care è una soluzione super-ossidata con un potere rigenerativo.</p> <p>Viene utilizzata per lo sbrigliamento, l'irrigazione e l'idratazione di ferite acute e croniche, ulcere, tagli, abrasioni e ustioni in quanto riduce la quantità di microorganismi e contribuisce alla formazione di un ambiente umido, agevolando il processo di autoguarigione dell'organismo.</p> <p>E' possibile immergere una garza in Dermacyn™ Wound Care e lasciare la medicazione sulla ferita per un massimo di 15 minuti a mo' di impacco, ogni giorno, durante il trattamento iniziale.</p> | Dermacyn™ Wound Care è biocompatibile per l'uso indicato, non irrita la pelle, gli occhi o la gola dell'uomo e non ha effetti di sensibilizzazione sulla pelle. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FLAMINAL HYDRO | 510103/R | IIC 50 | Flaminal Hydro: Alginato (contenuto totale in alginato 3,5% (g/g)); macrogol; idrossipropilcellulosa; sistema | Conservare nella confezione originale, a temperatura |

| | | | | |
|---|----------|--|--|---|
| FLAMINAL FORTE FLEN PHARMA NV | 510095/R | IIC 30 | enzimatico (glucosio ossidasi, lattoperossidasi, glucosio, guaiacolo); potassio sorbato; potassio ioduro, tampone; acqua purificata Ph.Eur. Per Flamynal forte , la concentrazione di alginato è al 5,5% (g/g) | ambiente (sotto i 25°C), in un luogo asciutto. Dopo l'apertura, se richiuso con cura, un tubo di Flaminal® Hydro può essere conservato e utilizzato fino alla data di scadenza riportata sul tubo e sulla scatola. Al contrario, un vasetto di Flaminal® Hydro da 500g può essere utilizzato al massimo per una settimana dopo la prima apertura. Si consiglia di utilizzare una confezione di Flaminal® Hydro per un unico paziente |
| | 510104/R | IIC 500 | | |
| | 510066/R | IIB 500 | | |
| | 510065/R | IIB 50 | | |
| | 509962/R | IIB | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Non indicato | | Flaminal® Hydro è indicato per ferite da leggermente a moderatamente secernenti, come: <ul style="list-style-type: none"> ☒ ulcere crurali e diabetiche ☒ ustioni di 2° grado (profonde, superficiali) ☒ lesioni secondarie a radioterapia | Flaminal® Hydro non può essere utilizzato sulle palpebre o negli occhi. In caso di contatto con gli occhi, lavare la parte con cura con acqua corrente e consultare un medico | |

| | | | | |
|------------------------------|-------------------------|---|--|---------------------------------|
| | | | <input type="checkbox"/> ferite oncologiche <input type="checkbox"/> escoriazioni complesse <input type="checkbox"/> ferite secondarie a interventi di chirurgia dermatologica Flaminal® Forte è indicato per ferite da moderatamente a fortemente secernenti, come: <input type="checkbox"/> ustioni di 2o grado fortemente secernenti (profonde, superficiali) <input type="checkbox"/> ulcere crurali fortemente secernenti <input type="checkbox"/> ulcere da decubito secernenti <input type="checkbox"/> ferite oncologiche secernenti <input type="checkbox"/> preparazione preoperatoria del letto della ferita | Idem per Flaminal® Forte |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| HOLOIL | 360913 | 100100SPH | Non disponibile | Non disponibile |
| Gel Spray | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| RI.MOS. SRL | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |

| | | | | |
|---|-------------------------|---|---|--|
| HYDROSORB GEL PAUL HARTMANN AG | 37762/R | 900844 | Gel chiaro e viscoso a base di: | Conservare in imballo originale, la temperatura del magazzino non deve scendere sotto lo 5°C e non superare i 40°C. |
| | 37771/R | 900843 | Glicerina Idrossietilcellulosa CMC–carbrossimetilcellulosa Carbomero Acqua a composizione elettrolitica su base di soluzione di Ringer (minimo 80%) | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | |
| | Non indicato | | Hydrosorb® Gel è indicato per il trattamento umido di ferite superficiali o profonde con scarso essudato; è indicato come supporto al debridement autolitico. In presenza di necrosi permette di ammorbidirla per un'agevole rimozione. Su tessuto già irreversibilmente danneggiato, si potrebbe osservare nei primi momenti dell'applicazione del prodotto, la dilatazione della lesione: si tratta di un segnale di inizio del processo di guarigione. Può essere lasciato sulla ferita sino a tre giorni. | Hydrosorb® Gel non può essere utilizzato su più pazienti e il Gel non utilizzato va gettato. Non è adatto per le ferite infette, per cui si consiglia l'eventuale utilizzo sotto controllo clinico e per ustioni di terzo grado. Non è da utilizzare su pazienti sensibili a uno o a più componenti. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| HYPEROIL Gel Spray | 360952 1216388 | 100100SPO 100200SPO | Non disponibile | Non disponibile |

| | | | | |
|---|-----------------------------|---|---|----------------------|
| RI.MOS. SRL | 1216387 | 100150SPO | | |
| | 1216386 | 100125SPO | | |
| | 1216385 | 10050SPO | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Non disponibile | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| KENDALL AMD border KENDALL DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP | 395010/R | 55588BAMDX | sShiuma di poliuretano contenente idrocloruro di poliesanetilene biguanide (PHMB), agente antimicrobico, che crea una barriera alla penetrazione dei batteri attraverso la medicazione e previene la colonizzazione e la proliferazione di batteri all'interno della della medicazione stessa fino a sette giorni | Al riparo dalla luce |
| | 395005/R | 55546BAMDX | | |
| | 395007/R | 55566BAMDX | | |
| | 394994/R | 55523BAMDX | | |
| | 395004/R | 55544BAMDX | | |
| | | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO |
| | Non indicato | | Il bendaggio KENDALL AMD è indicato nella gestione di incisioni post-chirurgiche, lesioni da decubito, ulcere da stasi venose, ulcere diabetiche, aree di prelievo, abrasioni, lacerazioni, ustioni di primo e secondo grado, disturbi dermatologici, ferite da traumi come fasciatura secondaria o protettiva di tamponamenti di ferite. | Non indicato |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |

| | | | | |
|--|--|---|---|---|
| Kerlix AMD KENDALL DIVISION OF TYCO HEALTHCARE GROUP LP | 171828/R | 6665 | Medicazione in cotone al 100%, atossica e biocompatibile imbibita di Poliexametilene Biguanide (PHMB) allo 0,2%. | Conservare in luogo asciutto e al riparo da fonti di calore Trasporto e conservazione: da 0° a 50 °C |
| | 171827/R | 6662 | | |
| | 171801/R | 3331 | | |
| 171802/R | 3332 | | | |
| 171825/R | 6660 | | | |
| INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| Non indicato | | Indicato come medicazione primaria per ferite con essudato, ustioni di primo e secondo grado, ferite chirurgiche e tamponamento di ferite; può essere utilizzato anche come medicazione secondaria. L'attività antimicrobica del PHMB presente in queste medicazioni riduce la colonizzazione batterica e inibisce la penetrazione di batteri attraverso la medicazione. L'effetto barriera sulla medicazione può ridurre le infezioni sia di lesioni a spessore parziale o a spessore totale. | | Non indicato |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| MEPILEX BORDER POST-OP MOLNLYCKE | 799807/R 804499/R 804500/R | 495100 495450 495600 | Medicazione chirurgica molto conformabile che assorbe l'essudato ematico e minimizza il rischio di macerazione, costituita da uno strato di contatto in silicone morbido, in tecnologia Safetac.. E' composta da: | Conservare in luogo asciutto a una temperatura inferiore a 25 °C |

| | | | | |
|--|-------------------------|---|--|---|
| HEALTH CARE AB | 804495/R | 495400 | <p>1. un film esterno trasparente con elevate caratteristiche di permeabilità al vapore acqueo e di impermeabilità all'acqua;</p> <p>2. un pad flessibile assorbente;</p> <p>3. uno strato Safetac a contatto con la lesione, coperto da un film di protezione in polietilene.</p> | |
| | 1029619/R | 495200 | | |
| | 1029618/R | 495300 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non indicato | | | Mepilex Border Post-Op e una medicazione chirurgica assorbente studiata per le lesioni essudanti. E destinata al trattamento delle lesioni acute, come le lesioni chirurgiche, i tagli e le abrasioni. | Non usare su pazienti con sensibilità accertata alla medicazione o ai suoi componenti. |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| 1) MPILEX TRANSFER 2) MPILEX TRANSFER + AG MOLNLYCKE | 1026115/R | 294800 | <p>Mepilex Transfer è una medicazione in sottile schiuma di poliuretano idrofilo e flessibile, coesa con uno strato di silicone morbido microaderente in tecnologia Safetac</p> <p>Mepilex Transfer AG è composta da uno strato adesivo Safetac;</p> <p>2. una schiuma di poliuretano compressa contenente solfato d'argento e carbone attivo.</p> | Conservare a temperatura ambiente al riparo da condizioni estreme di umidità, polvere, agenti inquinanti, ecc..Il periodo di validità per i prodotti sterili è di due anni se correttamente nella confezione originale. |
| | 1026114/R | 294700 | | |
| | 1026113/R | 294600 | | |
| | 166857/R | 294502 | | |
| | Con ARGENTO: | | | |
| 788460/R | 394000 | | | |
| 788543/R | 394100 | | | |

| HEALTH CARE AB | 788545/R | 394700 | | |
|---|-------------|---|---|-------------------|
| | 788547/R | 394800 | | |
| | 788548/R | 394500 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| Non usare Mepilex Transfer insieme ad agenti ossidanti quali soluzioni di ipoclorito o il perossido di idrogeno (acqua ossigenata). | | <p>Mepilex Transfer è adatto per la gestione di un'ampia gamma di ferite essudanti e difficili da medicare. Può essere usato anche come strato protettivo su ferite non essudanti e/o su ferite di grandi dimensioni con cute fragile.</p> <p>La struttura permette agli essudanti di essere trasferiti verticalmente ad una medicazione secondaria assorbente. Lo strato Safetac impedisce agli essudati di fuoriuscire orizzontalmente verso la cute perilesionale, riducendo la macerazione. Mepilex Transfer determina un controllo degli essudati e mantiene un ambiente umido della ferita, insieme all'uso di una medicazione secondaria assorbente appropriata. Per il fissaggio possono essere usate garze, film o bendaggi</p> <p>Mepilex Transfer AG</p> <p>E' e indicata per un ampio range di lesioni, da molto a poco essudanti, e di difficile gestione, come ulcere degli arti inferiori, ulcere da pressione, lesioni neoplastiche, ustioni di primo o secondo grado e donor sites, dove e presente un rischio di infezione.</p> | <p>In caso di ferite infette è consigliato l'utilizzo sotto controllo medico. In caso di sensibilizzazione della zona trattata o segni clinici di infezione, consultare il personale sanitario.</p> <p>Mepilex Transfer Ag deve</p> | |

| | | | Mepilex Transfer Ag può essere utilizzata su ferite infette come parte di un trattamento terapeutico sotto controllo medico, e può essere utilizzata sotto bendaggio elastocompressivo | <p>essere utilizzata sotto controllo del personale sanitario</p> <p>Non utilizzare in caso di ipersensibilità accertata del paziente all'argento o ad uno degli altri componenti della medicazione.</p> <p>Medici e operatori sanitari qualificati devono essere consapevoli che ci sono dati limitati sull'uso prolungato o ripetuto di medicazioni contenenti argento, specialmente su bambini e neonati.</p> |
|------------------------------|-------------------------|---|---|---|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| MEPITEL ONE | 1025365/R | 289700 | Medicazione di contatto monouso in silicone morbido, sterile, trasparente e flessibile, e consiste in un film di poliuretano perforato rivestito da un solo lato con silicone morbido in Tecnologia Safetac. | Conservato a temperatura ambiente, al riparo da condizioni estreme di umidità. |
| | 243248/R | 289100 | | |
| MOLNLYCKE | 1025363/R | 289300 | | |
| HEALTH CARE AB | 1025364/R | 289500 | | |

| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
|--|-------------------------|---|--|---|
| | Non disponibile | | Mepitel One è una medicazione ideale per un'ampia gamma di ferite, quali lacerazioni, incisioni chirurgiche, ustioni di secondo grado, abrasioni, ulcere del piede diabetico, ulcere arteriose e venose | Nessuna controindicazione |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| OPSITE FLEXIGRID Smith & Nephew Medical Ltd | 44311 | 4632 | Medicazione adesiva in poliuretano, trasparente, sterile, gas permeabile e conformabile, con proprietà di barriera batterica. La medicazione riduce le forze di attrito Film in poliuretano adesivo impermeabile. Film Opsite: poliuretano Adesivo: Copolimero acrilico di acido acrilico, n-butilacrilato e 2-esilacrilato in soluzione di acetone | Luogo asciutto con temperatura inferiore a 25°C |
| | 984384 | 4628 | | |
| | 984380 | 4630 | | |
| | 984382 | 4629 | | |
| | 984381 | 4631 | | |
| | 984383 | | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Ferite superficiali (piaghe da decubito superficiali, ustioni superficiali, tagli, abrasioni), o come profilassi delle piaghe da decubito; indicato per il fissaggio di cateteri venosi. | Non disponibile |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|-------------------------|---|---|---|
| OPSITE FLEXIFIX Smith & Nephew Medical Ltd | 984377 | 66000040 | Pellicola adesiva in poliuretano trasparente, impermeabile a liquidi e batteri, gas permeabile., Il film riduce le forze di attrito. Film Opsite: poliuretano Adesivo: copolimero acrilico di acido acrilico, n- butilacrilato e 2-esilacrilato | Non disponibile |
| | 984378 | 66000041 | | |
| | 984379 | 66000375 | | |
| | 78231 | | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Fissaggio di medicazioni primarie. Fissaggio di cateteri, sonde e tubi di drenaggio. Protezione della cute per l'utilizzo di dispositivi per stomia o per incontinenza urinaria. Profilassi delle ulcere da pressione se impiegato su cute integra | Non disponibile |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| PHYSIOTULLE COLOPLAST A/S | 93156/R | 391X | Trama di poliestere ricoperta di vaselina (81%), contenete particelle di CMC (15%). Le particelle di Na CMC gelificano a contatto con l'essudato mentre la vaselina garantisce che la medicazione non aderisca alla lesione, evitando che vengano causati traumi alla | I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C). |

| | | | | |
|--|-------------------------|---|--|--|
| | | | rimozione. Il prodotto, associato ad una medicazione secondaria, protettiva | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | <p>Lesioni colonizzate da scarsamente ad altamente essudanti (in base alla medicazione secondaria utilizzata)</p> <p>Ustioni superficiali e abrasioni cutanee, siti di prelievo cutaneo e ferite chirurgiche</p> <p>Ulcere croniche degli arti inferiori, lesioni da pressione e lesione del piede diabetico</p> <p>Tempo di permanenza medio (lesioni e ulcere da mediamente ad altamente essudanti): 3 giorni.</p> <p>Tempo massimo di permanenza in sito: 7 giorni.</p> | <p>In caso di reazione allergica, si prega di contattare Coloplast per informazioni sui diversi componenti.</p> <p>Physiotulle deve essere rimosso prima di trattamenti radioattivi (raggi X, trattamento a ultrasuoni, diatermico e a micro-onde).</p> |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| PRIMARY WOUND DRESSING SPRAY FOR ACUTE AND CHRONIC WOUNDS | 781258 | 76419294 4896845 4896855 | Contiene olio di iperico rosso (Oleum Hyperici), olio di neem (Oleum Azadirachtae), propano, butano. | <p>Recipiente sotto pressione. Proteggere contro i raggi solari e non esporre ad una temperatura superiore a 50°C.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Non perforare né bruciare neppure dopo l'uso. • Non vaporizzare su una |

| | | | | |
|----------------|-----------------|--|--|---|
| PHYTOCEUTICALS | | | | <p>fiamma o su un corpo incandescente.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Conservare al riparo da qualsiasi fonte di combustione – Non fumare. • Conservare fuori dalla portata dei bambini. <p>Deve essere conservato a temperatura ambiente (15–5°C).</p> |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non disponibile | | Medicazione primaria (spray) di ferite acute e croniche. | <p>Non utilizzare qualora in passato fossero state riscontrate reazioni allergiche a una delle sostanze contenute nel prodotto.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Non utilizzare durante la gravidanza o l'allattamento. Per questi gruppi di pazienti non sono disponibili sufficienti dati sulla sicurezza del prodotto. • Non utilizzare sui minori di 12 anni. Per questo gruppo di pazienti non sono disponibili dati sulla sicurezza del |

| NOME PRODOTTO | | prodotto. | | | |
|--|----------------------|--------------------------------------|---|---|--|
| FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE | INTERAZIONI |
| PRONTOSAN SOLUZIONE B. BRAUN MEDICAL AG | 1117966/R | 400484 | Soluzione pronta all'uso a base di Propil betaina e Poliesanide all'0,1%, | Temperatura ambiente Conservare il contenitore ben chiuso ed osservare le normali condizioni di magazzino. Tenere lontano da fonti di calore. | |
| | 244102/R | 400417 | | | |
| | 109334/R | 400403 | | | |
| | 1118081/R | 400580 | | | |
| | | | INDICAZIONI D'USO | | CONTROINDICAZIONI |
| | | | <p>Per detersione ed idratazione di lesioni croniche. Consente una corretta rimozione dei residui presenti sul letto della lesione, concorre a determinare la creazione del giusto ambiente umido per favorire il processo di guarigione.</p> <p>Prontosan® può inoltre essere utilizzato per favorire il distacco delle medicazioni dal letto della lesione, minimizzando il danno tessutale.</p> <p>Concorre a ridurre la formazione del biofilm batterico disaggregando la matrice mucopolisaccaridica sintetizzata dalle colonie batteriche presenti sul letto delle lesioni.</p> | | Evitare l'uso in caso di ipersensibilità nota o sospetta nei confronti dei componenti. Non utilizzare a contatto di cartilagini ialine |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|--------------------------------|---|---|--|
| 1) SORBION SACHET BORDER 2) SORBION SACHET/S 3) SORBION SACHET EXTRA SORBION GMBH & CO. KG | 1) 474433/R | 1) 22663004-XX, 22663009-XX, 22663006-XX | Strato superficiale: tessuto di polipropilene . Strato interno: cellulosa, poliacrilato di sodio | A temperatura compresa tra 10° e 25°C |
| | 2) 288462/R S: 283168/R | 2) 22143006-XX, 22143007-XX, 22143008-XX, 22143009-XX, 22143017, 22143019, 22143020 S: 22143001/5-XX | | |
| | 3) 1236945/R | 3) UMDNS 15-216 | | |
| | INTERAZIONI | | | |
| 1) SORBION SACHET BORDER 2) SORBION SACHET/S 3) SORBION SACHET EXTRA | | Sorbion Sachet S assorbe e lega le essudazioni libere della ferita, che potrebbero far ritardare la guarigione della stessa e danneggiarne l'ambiente, in quanto se l'ambiente è troppo umido, la ferita non si cicatrizza. Inoltre, l'umidità della ferita è preservata per supportarne la guarigione Realizzazione di una barriera meccanica verso la ferita, | Non sono attualmente conosciute controindicazioni E' bene comunque evitare il contatto con le aree seguenti: membrane e mucose (rischio di asciugatura ed adesione), occhi, aree umide della ferita (soprattutto con terapia di compressione simultanea, aree di ulcus cruris) | |

| | | | | |
|---|---------------------------------|---|--|---------------------------------------|
| | SORBION GMBH & CO. KG | | <p>con assorbimento dell'essudato.</p> <p>Il tipo EXTRA è adatto anche per ferite essudanti, decubito, ulcere crurali iperessudanti, piede diabetico, ferite laparotomiche essudanti a guarigione secondaria, ustioni essudanti, fistole esterne purulente, drenaggi, fistole biliari, fistole pancreatiche, fistole cecali, carcinoma della mandibola, carcinomi ulceranti e analoghe ferite essudanti.</p> | |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SUPRASORB X LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | 50656/R | 20534,20531 20532,20533 | Composta da cellulosa, acqua e come conservante clorexidina gluconato allo 0,085% | A temperatura compresa tra 5° e 30° C |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | Trattamento di lesioni con essudato da debole a medio, superficiali o profonde quali: ulcere arteriose, venose, da decubito, ustioni superficiali di 2° grado, ferite chirurgiche postoperatorie, trapianti cutanei, abrasioni e lacerazioni della cute. | Ustioni di 3° grado |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| SUPRASORB X + PHMB | 51176/R | 20540,20541 20542,20543 | Composta da cellulosa, acqua e 0,3% di poliesametilene biguanide (PHMB/polihexanide) | A temperatura compresa tra 5° e 30° C |

| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
|--|----------------|----------------------|---|---|---|
| LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GMBH & CO. KG | | Non indicato | Trattamento di lesioni con essudato da debole a medio, con colonizzazione o infezione critica superficiali o profonde quali: ulcere arteriose, venose, da decubito, ustioni superficiali di 2° grado, ferite chirurgiche postoperatorie, trapianti cutanei, abrasioni e lacerazioni della cute. | Ustioni di 3° grado | |
| NOME PRODOTTO | FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| TEGADERM CONTACT | 3M HEALTH CARE | 1136178/R | 5644 | È una medicazione per ferite, costituita da tessuto di nylon (poliammide 100%) a bordi saldati; ha una micro rete di supporto che permette la protezione del tessuto neo-formato in quanto non viene imprigionato nella trama. E' una medicazione trasparente e permeabile, permette il passaggio dell'essudato verso la medicazione secondaria e il controllo visivo della ferita stessa. | A temperatura ambiente compresa tra 15° e 30° C |
| | | 1136177/R | 5643 | | |
| | | 1136176/R | 5642 | | |
| | | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI | |
| | | Non indicato | Tegaderm™ Contact è indicata per l'applicazione diretta sulle ferite, sia superficiali che profonde: <ul style="list-style-type: none"> • Piaghe da decubito • Ulcere venose | Nessuna Il prodotto non contiene né lattice di gomma naturale né gomma naturale lavorata. | |

| | | | <ul style="list-style-type: none"> • Lacerazioni della pelle • Ulcere neuropatiche (diabetiche) • Abrasioni • Siti di prelievo per trapianti cutanei • Ustioni di primo e secondo grado • Lesioni neoplastiche | |
|---|--|--|--|------------------------|
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| TENDERWET: 24 ACTIVE, ACITVE - CAVITY, PAUL HARTMANN AG | 403653/R 403627/R 65508/R 65506/R 65504/R 65499/R 65496/R 65495/R 65494/R 65477/R | 609210 609724 609828 609825 609818 609819 609817 609824 609827 609823 | Medicazione superassorbente, con Acrilati Cellulosa vegetale, | Al riparo dall'umidità |

| | | | | |
|--|----------------------------|---|---|------------------------|
| | 65517/R 65516/R | 609821 609822 | | |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | Per il trattamento umido delle ferite con difficoltà di guarigione, ferite infette acute e croniche con forti essudati. E' indicato sia per il processo di detersione della ferita che per la fase di granulazione in lesioni cavitare o tragitti fistolosi. | Non note |
| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| TENDERWET PLUS PAUL HARTMANN AG | 627067 627070 627069 | 609292 609295 609294 | Medicazione superassorbente, con Acrilati Cellulosa vegetale pronta all'uso, pre-attivato con soluzione di Ringer, all'interno contiene un antisettico PHMB legato al suo nucleo SAP, e quindi ha un effetto antibatterico che inibisce la proliferazione di germi all'interno della medicazione. | Al riparo dall'umidità |
| | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | | E' adatto per il trattamento in ambiente umido della ferita, può rimanere in sito fino a 72 ore, delle strisce di silicone vengono a contatto con la ferita e impediscono alla medicazione di aderire alla ferita. Il SAP utilizzato nel nucleo di TenderWet più inattivare l'attività di metalloproteasi, il risultato è la riattivazione di un processo di guarigione nelle ferite | NON NOTE |

| NOME PRODOTTO FABBRICANTE | | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
|---|--|---|---|--|---|
| VULNAMIN 1- CREMA 2- SPRAY 3-SPW POLVERE, STERILE PROFESSIONAL DIETETICS SRL | | 1) 119903/R | 917922 | Medicazione interattiva a base di sodio ialuronato e di aminoacidi costitutivi del collagene 1) crema: Sodio ialuronato, Glicina, L-Prolina, L-Leucina, L-Lisina HCl, Acqua depurata, 3) Vulnamin SPW : Medicazione interattiva a base di sodio ialuronato e aminoacidi costitutivi del collagene, Sodio Ialuronato: 15,41% Glicina: 29,28% L-Lisina: 5,55% L-Leucina: 3,54% L-Prolina: 46,22% | A temperatura ambiente, al riparo della luce e del calore |
| | | 2) 315533/R | 900901 | | A temperatura compresa tra 8° e 30°. |
| | | 3) 357353/R | 933 | | |
| | | INTERAZIONI | | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | | Non sono note interazioni con farmaci e sostanze medicinali | | 1) e 2) È un dispositivo medico invasivo destinato a coadiuvare il processo di reintegrazione cellulare per favorire una veloce guarigione delle ferite. Grazie alla sua azione, si favorisce la ricostruzione del tessuto connettivo e la conseguente rigenerazione | È controindicato in caso di ipersensibilità accertata verso i componenti Non sono noti fenomeni di sovradosaggio |

| | | | | |
|---------------------------------|-----------------------------|---|---|---|
| | | | <p>delle cellule epiteliali.</p> <p>Vulnamin® spray consente l'utilizzo anche in aree difficilmente raggiungibili e particolarmente dolorose al contatto. L'applicazione su cute non ancora ulcerata ma con prodromi di evoluzione ulcerativa, favorisce il mantenimento di un microambiente protettivo sull'integrità della cute stessa. Nel trattamento delle ulcere cutanee di varia origine, con rallentamento della cicatrizzazione, lesioni con essudato medio o scarso, sia deterse sia colonizzate, siano esse piane o cavitare, Vulnamin® spray facilita la detersione e coadiuva la ripresa della riparazione tissutale.</p> <p>3) Trattamento delle ulcere cutanee di varia origine, con rallentamento della cicatrizzazione, con essudato medio o abbondante, sia deterse sia colonizzate, siano esse piane o cavitare. Il prodotto non è indicato su escare o tessuto necrotico. Non utilizzare su infezione franca. Nelle lesioni colonizzate è efficace se abbinato ad una medicazione secondaria antibatterica.</p> | <p>Non sono noti effetti collaterali</p> <p>Non utilizzare su infezione franca. Nelle lesioni colonizzate abbinare una medicazione secondaria antibatterica</p> <p>Non note</p> |
| NOME PRODOTTO | NUMERO DI BD/REPERT. | Codice prodotto catalogo fabbricante | COMPOSIZIONE | CONSERVAZIONE |
| FABBRICANTE | | | | |
| WOUNDEL | 1022044/R | 701104 | Strato di contatto con la ferita: idrogel (70% H2O; 30% polimero). | Conservare sempre il prodotto lontano dalla luce diretta del sole, a temperatura e umidità |
| ELETTRODO DA MEDICAZIONE | 1022050/R | 701105 | | |

| | | | |
|---|--------------|--|---|
| STERILE MOLNLYCKE HEALTH CARE AB | | Strato esterno: schiuma di poliuretano. Adesivo: poliacrilato. Lo strato conduttivo e di dispersione, posto tra lo strato di contatto in idrogel e lo strato secondario in poliuretano, viene utilizzato per applicare ulteriori correnti di stimolazione elettrica nel trattamento delle lesioni ed è realizzato in carbonio-argento-poliestere. | ambiente |
| | INTERAZIONI | INDICAZIONI D'USO | CONTROINDICAZIONI |
| | Non indicato | L'elettrodo per medicazione WoundEL è una medicazione per lesioni e ferite e deve quindi essere utilizzata esclusivamente per il trattamento delle stesse. Le indicazioni per questa medicazione sono tutte le lesioni acute, subacute e croniche con essudazione da bassa a moderata. In combinazione con l'elettrostimolazione, offre in particolare benefici per le seguenti indicazioni: <ul style="list-style-type: none"> • ulcere dell'arto inferiore; • lesionali da diabete mellito; • lesioni croniche causate da vasculopatie (periferiche); • ulcere da pressione (gradi da 2 a 4); • altre lesioni croniche o resistenti alla terapia. | Tessuto necrotico secco sulla lesione o nell'area circostante deve essere rimosso tramite intervento appropriato in base agli standard correnti per il trattamento delle lesioni. In presenza di tessuto tumorale locale o di, il trattamento idroattivo della lesione può comportare una proliferazione cellulare indesiderata. In presenza di osteomielite non trattata, questo trattamento della lesione può portare a proliferazione indesiderata di germi patogeni con conseguente esito della terapia insufficiente o danno |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | | <p>Il trattamento delle lesioni con la medicazione WoundEL deve essere supervisionato da personale sanitario qualificato.</p> | <p>al tessuto osseo.</p> <p>Allergie note ai componenti della medicazione.</p> <p>Interrompere immediatamente l'uso della medicazione in caso di tali segni di allergia.</p> <p>Non utilizzare la medicazione per lesioni WoundEL in caso di fistola aperta o addome aperto. L'introduzione e i residui di particelle di gel possono potenzialmente portare a gravi conseguenze per la salute del paziente.</p> |
|--|--|---|---|