



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	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	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; 9240; 9232	Medicazione di alginato di calcio.	Interazioni non note
	161326/R			
	161327/R			
	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	NUMERO DI BD/REPERT.	Codice prodotto catalogo fabbricante	COMPOSIZIONE	INTERAZIONI
FABBRICANTE				
KALTOSTAT	74969/R	9250	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
CONVATEC LTD		9251		
		9252		
		9253		
		9254		

		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	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	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 carbossimetilcellulosa 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>	Conservare in luogo fresco e asciutto, lontano da fonti di luce solare.
	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
--	---------	---	---	---	--	--	--	--	--	---	---	---	--	--	--	---

MEDICAZIONI IN CARBOSSIMETILCELLULOSA: DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE

CND M040404 - Medicazioni in Carbossimetilcellulosa sodica pura o in associazione

NOME PRODOTTO FABBRICANTE	NUMERO DI BD/REPERT.	Codice prodotto catalogo fabbricante	COMPOSIZIONE	CONSERVAZIONE
AQUACEL® , Burn, Extra CONVATEC LTD	464679	403781; 403782;	Medicazione sterile contenente la Tecnologia Hydrofiber è composta da soffici fibre idrocolloidali (100% carbossimetilcellulosa sodica pura) La modalità extra ha fibre rinforzanti	Conservare a temperatura ambiente (5° C - 25° C/50° F - 77° F). Mantenere asciutto.
	464675	403783; 403784;		
	464681	403785; 403776;		
	445834	403777; 403778;		
	464678	403779; 403780;		
	176807	403781; 403782;		
	445895	403783; 403784;		
	6504	403785; 420671;		
		420672; 420673;		
		403776; 403777;		
		403778; 403779;		
		403780; 9246;		
		9247; 9248; 9249;		
		403770; 420127;		
		420671; 420672;		
		420673; 9246;		
		9247; 9248; 9249;		
		9257; 403770;		
		420127		
			INDICAZIONI D'USO	CONTROINDICAZIONI
	Non note		Lesioni a spessore parziale-Ustioni 2° grado - Zone di prelievo cutaneo per trapianti. Ulcere degli arti inferiori. Ulcere da pressione. Ferite superficiali ed	Non deve essere utilizzato su persone che sono sensibili o che

			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: 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 	<p>dall'umidità e da fonti di calore.</p> <p>Conservare a temperature inferiori a 25°C</p>			
	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.	<p>Conservare al riparo dalla luce, dall'umidità e da fonti di calore.</p> <p>Conservare a temperature inferiori a 25°C</p>			
	257949/R				INTERAZIONI	INDICAZIONI D'USO	CONTROINDICAZIONI
	102895/R				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	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	Nd	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% Trietanolammina 	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	
		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	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	KENDALL HYDROPHILIC	X	X	X	X	X				X				X			X			
	KENDALL TRANSPARENT	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	LEUKOMED T	X				X				X										
	LIGASANO														X					
	LYOFOAM									X										
	PERMAFOAM			X																
	POLYSKIN II	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	SUPRASORB	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	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	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND
	PERMAFOAM	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	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;	-strato intermedio: schiuma di poliuretano idrofilo a struttura Idrocellulare a celle miste con particelle di polietilenglicole;
	983912	66000692; 66000698 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 157439 157456 157455 157454 157453 157452 157451 157450 157449 157448 157446 157445 157444 157443	55588 55522 55588 55566P 55566B 55555 55566 55555P 55533 55544P 55544 55533 55522P 55548P 55548	Bende di schiuma idrofila	ipoclorito ed acqua ossigenata. Non disponibile

		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 deiscenti.

			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 sanguinati .</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	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	1018251	603204, 603203		
AB	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> <p>-Schiuma di poliuretano adsorbente, a celle aperte, sottile</p> <p>-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.</p> <p>-LAB: strato esterno che rende il film in poliuretano "anti-frizione", evitando</p>	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	NUMERO DI BD/REPERT.	Codice prodotto catalogo fabbricante	COMPOSIZIONE	CONSERVAZIONE
FABBRICANTE				
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				

			<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>	Conservare a temperatura ambiente lontano da fonti di lucee calore

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	365473	685815	-Strato esterno Foglio elastico in poliuretano, permabile al vapore	Da conservare in luogo asciutto e lontano da fonti da calore.
PAUL HARTMANN AG	779212	685813	-Schiuma Assorbente Morbida schiuma assrbente in poliuretano	
	365486	685820		
	365472	685814	-Strato di contatto con la ferita	
	414225	685839	Idrogel contenete poliuretano/poliurea (ibridi) con	
	414218	685849	struttura a rete	
	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		Per ferite con essudato da moderato ad abbondante. Le medicazioni adesive in schiuma Kendall si possono usare in associazione con terapie prescritte per il trattamento di ferite infette.		<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	
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	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	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 cavitare.		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		

			<p>Bordo adesivo idrocolloidale ipoallergenico.</p> <p>La schiuma contiene un composto a base di argento, complesso AlphaSan®, un complesso ionico</p>	
	INTERAZIONI		INDICAZIONI D'USO	CONTROINDICAZIONI
	Non utilizzare le medicazioni Biatain con soluzioni ossidanti quali ipoclorito ed acqua ossigenata		<p>Lesioni cutanee acute e croniche con carica batterica elevata, che ritarda il processo di guarigione, da mediamente ad altamente essudanti.</p> <p>La medicazione può essere utilizzata a scopo profilattico o su ulcera infetta sotto controllo medico.</p>	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	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. Physiotulle Ag contiene 1 mg/cm ² di SSD (0,3 mg argento/cm ²).	I prodotti devono essere conservati in posizione orizzontale, a temperatura ambiente (25°C).
	INTERAZIONI		INDICAZIONI D'USO	CONTROINDICAZIONI
	Non disponibile		Lesioni colonizzate, criticamente colonizzate o con blocco o ritardo nel processo di guarigione da scarsamente ad altamente essudanti (in base alla medicazione secondaria utilizzata). 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.	Non utilizzare Physiotulle Ag in soggetti con ipersensibilità accertata verso l'argento ed i suoi derivati. Physiotulle Ag. deve essere rimosso prima di trattamenti radioattivi (raggi X, trattamento a ultrasuoni, diatermico e a micro-onde).

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	Argento ionico etilendiamminotetracetico EDTA (pari al 0.35%) e benzetonio cloruro (pari allo 0.125% in peso).	
1059009	403789 403790 403791		
1060069	403792 403793 403794		
464659	403795		
464664	403791 403792 403793	Ag BURN:	
464663	403794 403795 403786	Carbossimetilcellulosa sodica (NaCMC) pura in fibre gelificanti intessuta con fibre di Nylon con 1,2 % di ioni argento.	
464668	403787 403788 403789		
464695	403790		
464693			
INTERAZIONI		INDICAZIONI D'USO	CONTROINDICAZIONI
Non disponibile		<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		Lesioni cutanee acute o croniche con carica batterica elevata, che ritarda il processo di guarigione, da scarsamente a mediamente essudanti. La medicazione può essere utilizzata a scopo profilattico o su ulcera infetta sotto controllo medico.	Non Utilizzare Contreet in soggetti con ipersensibilità accertata verso l'argento ed i suoi derivati Deve essere rimosso prima di trattamenti radiativi (raggi X, trattamento a ultrasuoni, diatermico e a micro-onde). Inoltre Contreet H non deve essere utilizzata 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
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 cavitare, 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	1018237	382400	<p>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.</p> <p>Contiene solfato d'Ag che rilascia ioni argento,</p> <p>Tecnologia Safetac</p> <p>Safetac è una tecnologia brevettata, applicata al silicone morbido, che consente di ottenere la tipica microaderenza selettiva</p>	Conservare Mepilex Ag al riparto dalla luce e da umidità, ad una temperatura non superiore a 35°C.
MOLNLYCKE	197236	287110		
HEALTH CARE AB	1018235	395700		
	1018234	395800		
	1018233	395600		
	1018232	395410		
	1018231	395400		
	1018230	395010		
	1018229	395300		
	1018228	388300		
	1018227	388100		
	1018226	287510		

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
<p>URGOCELL AG/SILVER</p> <p>LABORATOIRES</p>	261363/R	550056; 550058; 550055; 550057; 550267	<p>Medicazione assorbente non adesiva impregnata di sali di argento, semipermeabile a tre strati:</p> <p>-interfaccia collidale non adesiva (matrice polimerica-particelle Carbossimetilcellulosa e vselina)</p>	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>essudanti.</p> <p>Lyof foam C è una medicazione assorbente in schiuma di poliuretano con carbone attivo.</p> <p>Lyof foam 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>Lyof foam C è indicato per un'ampia gamma di ferite croniche con essudato da scarso a moderato.</p> <p>Lyof foam 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 disponibile
	INTERAZIONI		INDICAZIONI D'USO	CONTROINDICAZIONI
	Non disponibile		Non disponibile	Non disponibile

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> <p>-uno strato esterno a contatto con la ferita, formato da una miscela di fibre di alginato (Kaltostat) e idrofibra</p> <p>(Aquacel)</p> <p>- uno strato di carbone attivo racchiuso tra due strati di acrilato di metil-etilene (EMA).</p>	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	Coadiuvante nell'emostasi in corso di interventi chirurgici, per il controllo di emorragie capillari, emorragie di organi parenchimatosi e di anastomosi vascolari. 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	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. Evitare l'uso su ferite infette.

		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 ANTISETTICI

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 SMITH AND NEPHEW MEDICAL LIMITED	984289	66800563	Medicazione sterile in fibre di cellulosa etilsolfonata gelificante (80%) e 20% fibre di cellulosa.	Luogo fresco e asciutto con temperatura inferiore a 25°C, lontano dalla luce diretta
	984288	66800561		
	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 é 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 disordini tiroidei se non sotto diretto controllo medico. Il prodotto è indicato esclusivamente per uso topico e non deve esser associato ad altre sostanze, in particolar 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	
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 riepitelizzazione.</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	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	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	360952	100100SPO	Non disponibile	Non disponibile
Gel Spray	1216388	100200SPO		

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		Codice prodotto catalogo fabbricante		COMPOSIZIONE	CONSERVAZIONE	prodotto.
FABBRICANTE		NUMERO DI BD/REPERT.				INTERAZIONI
PRONTOSAN SOLUZIONE	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				
B. BRAUN MEDICAL AG	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>	<p>Evitare l'uso in caso di ipersensibilità nota o sospetta nei confronti dei componenti. Non utilizzare a contatto di cartilagini ialine</p>	

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	609821		
	65516/R	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	NUMERO DI BD/REPERT.	Codice prodotto catalogo fabbricante	COMPOSIZIONE	CONSERVAZIONE
FABBRICANTE				
TENDERWET PLUS	627067	609292	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
PAUL HARTMANN AG	627070	609295		
	627069	609294		
	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'uso 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>
				Non note
NOME PRODOTTO FABBRICANTE	NUMERO DI BD/REPERT.	Codice prodotto catalogo fabbricante	COMPOSIZIONE	CONSERVAZIONE
WOUNDEL ELETTRODO DA MEDICAZIONE	1022044/R 1022050/R	701104 701105	Strato di contatto con la ferita: idrogel (70% H ₂ O; 30% polimero).	Conservare sempre il prodotto lontano dalla luce diretta del sole, a temperatura e umidità

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>
--	--	---	---