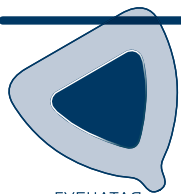


FibroSorb Ag Sacrum

NEOFIX®

ПОВЯЗКА РАНЕВАЯ СТЕРИЛЬНАЯ БАКТЕРИЦИДНАЯ НА ПОЛИМЕРНОЙ ОСНОВЕ
С ПОЛИУРЕТАНОВОЙ АБСОРБИРУЮЩЕЙ ПОДУШЕЧКОЙ С ИОНАМИ СЕРЕБРА ДЛЯ КРЕСТЦА



ГУБЧАТАЯ
АТРАВМАТИЧНАЯ



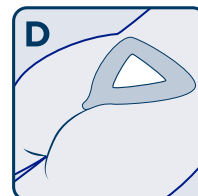
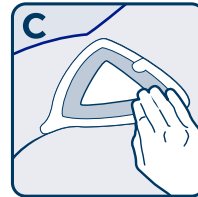
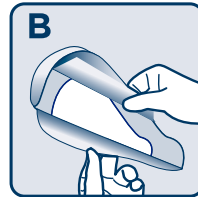
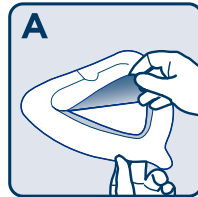
БОРЬБА С ИНФЕКЦИЕЙ
БАЛАНС ВЛАЖНОСТИ
ЗАЖИВЛЕНИЕ



СТЕПЕНЬ
ЭКССУДАЦИИ



АНТИМИКРОБНАЯ



Описание: NEOFIX® FibroSorb Ag Sacrum - паропроницаемая абсорбирующая бактерицидная повязка с адгезивным краем, состоящая из вспененного полиуретана с ионами серебра с атравматичным раноконтактным покрытием. Форма повязки адаптирована для лечения ран в области крестца. Повязка не требует дополнительной фиксации.

Для наружного применения.

Упаковка индивидуальная, легко открывающийся пакет-саше.

Стерильность гарантирована при целостности упаковки.

Только для одноразового применения.

Состав: полиуретановая губка, полиуретановая пленка, ионы серебра, акрилатный адгезив.

Показания: Повязка NEOFIX® FibroSorb Ag Sacrum предназначена для сильно и умеренно экссудующих ран, в том числе инфицированных ран и ран с риском развития вторичной инфекции в области крестца. Подходит для профилактики пролежней в области крестца.

Свойства: Полиуретановая пенная подушечка в повязке NEOFIX® FibroSorb Ag Sacrum обеспечивает оптимальные условия для заживления ран во влажной среде, оптимальный дренаж экссудата и его удержание, предотвращает риск развития мацерации раны и окружающих кожных покровов, создает эффект амортизации, что обеспечивает дополнительную защиту раны от внешнего механического воздействия. Благодаря наличию ионов серебра по всей толщине полиуретановой абсорбирующей подушечки повязка NEOFIX® FibroSorb Ag Sacrum оказывает антимикробное действие, подавляет патогенные микроорганизмы, предотвращая развитие раневой инфекции. Серебро обладает широким спектром антимикробного действия на грамотрицательные, грамположительные бактерии, вирусы и грибы. Наружная дышащая полиуретановая пленка защищает рану от проникновения микроорганизмов и позволяет поглощенному экссудату испаряться, что увеличивает емкость пенной подушечки.

Техника наложения и частота смены повязки:

Промойте рану стерильным физиологическим раствором.

Тщательно высушите рану и прилегающий участок кожи стерильным тампоном или салфеткой.

A. Извлеките повязку из упаковки и удалите центральную часть первого защитного слоя.

B. Переверните повязку и удалите второй защитный слой.

C. Наложите повязку клейкой стороной на кожу так, чтобы узкий конец повязки был на 2 см выше анального сфинктера. Разгладьте повязку, стараясь не допускать образования складок. Губчатый слой должен закрывать всю поверхность раны.

D. Удалите оставшийся защитный слой.

Частоту смены повязки назначает лечащий врач. Рекомендуемая смена повязки не реже 1 раза в 3 дня.

Чтобы удалить повязку NEOFIX® FibroSorb Ag Sacrum необходимо приподнять ее с верхнего края и потянуть по направлению к анусу для минимизации риска распространения инфекции до полного ее удаления.

Меры предосторожности и противопоказания:

Лечение с помощью повязки NEOFIX® FibroSorb Ag Sacrum должно проходить строго под контролем врача.

Не используйте повязку при наличии аллергии на серебро, индивидуальной непереносимости компонентов. При появлении раздражения или аллергической реакции прекратите использование и обратитесь за консультацией к врачу.

Ввиду отсутствия клинических данных не рекомендуется применять во время беременности, кормления грудью и при лечении новорожденных.

Избегать контакта повязки NEOFIX® FibroSorb Ag Sacrum с электродами или токопроводящими гелями, используемых при ЭКГ и ЭЭГ.

Не оставлять повязку NEOFIX® FibroSorb Ag Sacrum на теле больного при магнитно-резонансной томографии (МРТ).

Не рекомендуется применять с другими сопутствующими средствами местного лечения.

Не следует применять повязку на сухие или некротизированные раны, при кровотечении в ране, ожогах 3 степени.

Не применять на ранах, проникающих до мышц и костей.

Не использовать в контакте с окислителями, например, с перекисью водорода, так как это может привести к разрушению абсорбирующего гидроцеллюлярного компонента повязки.

Не используйте по истечении срока годности.

Перед применением проконсультируйтесь с врачом.



ПОДРОБНО О ФАКТОРАХ
ЭФФЕКТИВНОГО
ЗАЖИВЛЕНИЯ РАН
WWW.RANAM.NET



РАЗМЕР CM X CM	В БЛОКЕ ШТ.	Артикул
23 x 23	3	NF FSAGS 2323

Условия хранения: в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 0° до +40°C



Производитель: Фармапласт С. А. Е, Амрия Фри Зон 23512, Александрия, Египет.
Импортер/Уполномоченная организация: ООО «АТЕКС ГРУПП», Россия, 140055, Область Московская, город Котельники, Микрорайон Белая Дача, Промзона ООО "Технопром", Е. 303, e-mail: info@atex-gr.com. Сайт: www.atex-gr.com

