

# 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

Регистрационное удостоверение ФСЗ 2011/09610 от 04.09.2020

**Описание:** NEOFIX® FibroSorb Ag Sacrum - паропроницаемая абсорбирующая бактерицидная повязка с адгезивным краем, состоящая из подушечки 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 открываемый 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 экссудирующих 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 миграции раны и окружающих кожных покровов, создает эффект амортизации, что обеспечивает дополнительную защиту раны от внешнего механического воздействия. Благодаря наличию ионов серебра по всей толщине полипропиленовой 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 полипропиленовая 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.

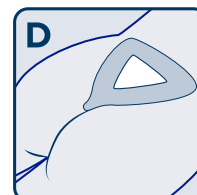
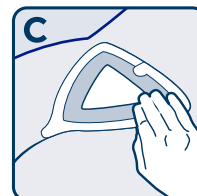
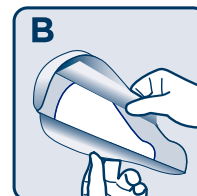
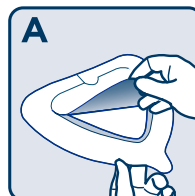
**A.** Извлеките повязку из упаковки и удалите центральную часть первого защитного слоя.

**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](http://WWW.RANAM.NET)



РАЗМЕР В БЛОКЕ АРТИКУЛ  
СМ X СМ ШТ.

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 ОOO «Технопром»,  
E, 303. e-mail: info@atex-gr.com. Сайт: [www.atex-gr.com](http://www.atex-gr.com)

