

GARZA IN COMPRESSE STERILI

FABBRICANTE FARMAC-ZABBAN S.p.A. ST025_IFU

Rev. 00 01/04/2022

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Destinazione d'uso

Il dispositivo monouso, non è a carattere invasivo chirurgico e si utilizza a contatto con la pelle lesa solo come barriera per la compressione e l'assorbimento degli essudati , applicandolo con le dovute precauzioni, può essere impiegato anche temporaneamente all'interno di un orifizio naturale , oppure può anche fungere da supporto per l'applicazione di sostanze disinfettanti le zone circostanti le ferite , senza peraltro entrare in contatto con la ferita stessa.

Istruzioni d'uso

- In ambiente controllato, dopo aver preventivamente pulito e disinfettato la zona da trattare, estrarre dalla confezione le compresse di garza idrofila necessarie per le operazioni di detersione, disinfezione cutanea e assorbimento degli essudati
- Utilizzare il dispositivo come supporto di sostanze medicanti e cicatrizzanti
- Impiegare il dispositivo per assorbire gli essudati provenienti da ferite in fase di cicatrizzazione, avendo cura di mantenere in posizione il dispositivo mediante cerotti, reti elastiche o bendaggi

Validità e metodo di sterilizzazione

Il dispositivo ha validità 5 anni dalla data di sterilizzazione. Dispositivo sterilizzato ad ossido di etilene secondo ciclo validato (UNI EN 11135).

Avvertenze

La sterilità del prodotto è garantita solo a confezione originale integra. Non utilizzare se la confezione dovesse risultare danneggiata.

Verificare la data di scadenza riportata sulla confezione o sull'etichetta.

L'apertura della confezione primaria deve essere effettuata in modo da non compromettere la sterilità del dispositivo, il cui contenuto deve essere utilizzato immediatamente dopo l'apertura della confezione stessa.

Istruzioni per la risterilizzazione

In caso di danneggiamento della confezione originale il dispositivo non può essere risterilizzato

Metodo di conservazione

Conservare il dispositivo all'interno della sua confezione originale in un ambiente fresco e asciutto, lontano da fonti di calore o fiamme libere. Non esporre alla luce solare diretta ed evitare ambienti polverosi.

Effetti collaterali

Per tale dispositivo non sono previsti effetti collaterali

Controindicazioni

Non sono note particolari controindicazioni nell'uso di questo dispositivo; tuttavia se ne sconsiglia l'utilizzo in quei pazienti con comprovata ipersensibilità verso i materiali componenti

Smaltimento

Smaltire il dispositivo secondo le normative locali vigenti sui rifiuti organici, considerando il grado di contaminazione dello stesso.

Data di emissione 01/04/22

FARMAC ZABBAN S.p.A.
Responsabile Assicuratione Qualità
(Marco Grupoloni)