

FICHE TECHNIQUE

POLYSKIN™ II Pansement Transparent - Stérile

Le pansement Polyskin™ est un film transparent et hypoallergénique. Le Polyskin assure une protection des plaies.

Le Polyskin II est fortement perméable à l'humidité et à l'air (oxygène).

Le Polyskin II (polyuréthane) empêche l'accumulation d'humidité. Il régule l'environnement en augmentant ou en diminuant son taux de transfert de vapeur d'eau pour fournir un environnement optimal avec une protection contre l'infection. C'est une barrière exceptionnelle aux bactéries et aux contaminants liquides



Références :

FILMS TRANSPARENTS POLYSKIN II

REFERENCES	DÉNOMINATION COMMERCIALE	SPÉCIFICITÉ DU PRODUIT	QUANTITE PAR CARTON
6651	POLYSKIN II	Pansement Transparent 3.8 x 3.8 cm	4 Boîtes de 100 unités (400)
6640	POLYSKIN II	Pansement Transparent 5 x 7 cm	4 Boîtes de 100 unités (400)
6641	POLYSKIN II	Pansement Transparent 10 x 12 cm	4 Boîtes de 50 unités (200)
6647	POLYSKIN II	Pansement Transparent 10 x 20 cm	6 Boîtes de 20 unités (120)
6642	POLYSKIN II	Pansement Transparent 15 x 20 cm	4 Boîtes de 10 unités (40)
6648	POLYSKIN II	Pansement Transparent 20 x 25.4 cm	8 Boîtes de 10 unités (80)

Présentation : A l'unité stérile (OE) en sachet pelable.

Unité de commande : le carton. Identification du produit sur chaque sachet.

Recommandation : Ne pas utiliser si l'emballage a été ouvert ou endommagé.

Description :

- Pansement transparent adhésif en polyuréthane s'enlevant facilement et sans douleur.
- Conformable et extensible.
- Adhésif sur toute sa surface.
- Stérile.

Caractéristiques :

- Film en polyuréthane.
- Perméable
- Autoadhésif/Acrylate
- Avec bande détachable

	POLYSKIN™ II	
Composant Film	Polyuréthane	
Composant Adhésif	Acrylate	
Épaisseur Totale Film + CAD. (mm)	1.95	
MVTR g/m2/jour	Par-dessus 387	Par-dessous 585
Résistance À la Traction (psi)	2.37	

Particularité :

Pose très simple (d'une main) en 2 étapes :

- Retirer la feuille protectrice signalée par le repère rouge 1, et l'éliminer.
- Installer soigneusement

Indications :

- Sites IV.
- Cathéters centraux.
- Incisions chirurgicales.
- Brûlures
- Ulcères

Assurance Qualité :

Classe du dispositif médical : classe IIa

Marquage CE : TÜV **CE0123**

Procédure choisie pour la certification : conformité annexe II.3 de la directive 93/42/CEE.

Certificat. G1 05 11 17679 089

Les produits TYCO/KENDALL sont fabriqués dans le respect des normes **ISO 9001 :2000** et **ISO 13485 :2003**.

Produit fabriqué par : TYCO HEALTHCARE GROUP LP - MANSFIELD-USA