

ESPARADRAPO DE SEDA ECOPORE

Esparadrappo hipoalergénico formado por una capa de seda sintética revestida en una de sus caras por adhesivo acrílico.

Para aplicar sobre piel y/o fijar otros materiales en la realización de curas, sujeción de sondas y demás procedimientos sanitarios.

Propiedades Seda

Compuesta de fibras de acetato.

- Peso: $76 \pm 2 \text{ g/m}^2$
- Grosor: $0.18 (\pm 5\%) \mu\text{m}$
- Dureza:
 - Enrollado 25.8 Kg/5cm .
 - Extendido 18.6 Kg/5cm .
- Elasticidad:
 - Enrollado 25.5%
 - Extendido 6.2%
- Valor medio MVTR: $4564.17 \text{ g/m}^2/24\text{h}$
(Transpirabilidad al vapor de agua)

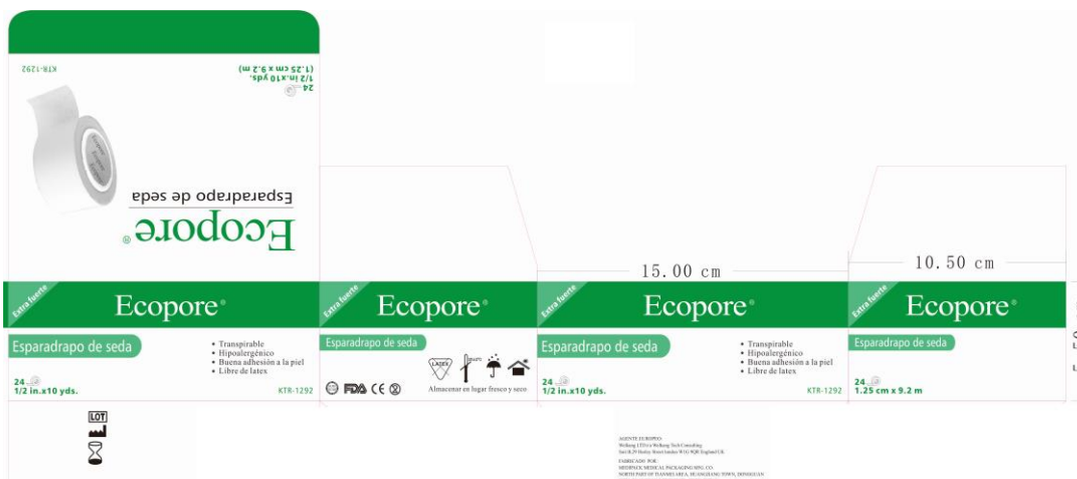


Propiedades Adhesivo

Copolímero acrílico

- Apariencia: Amarillo
- Solidez: 50%
- Gravedad específica: 0.96
- Punto de ebullición: 87°C
- Estabilidad: Estable
- Tolerancia cutánea

EMPAQUETADO EXTERIOR



MODO DE EMPLEO DEL ESPARADRAPO DE SEDA ECOPORE

- › Seleccionar las dimensiones adecuadas y extraer del paquete.
- › Recortar el tamaño adecuado a la zona de aplicación.
- › Fijar sobre la superficie deseada.

BENEFICIOS

- › Fácil rasgado con las manos, sin desprender partículas.
- › No deshilachable.
- › Material transpirable al aire y la humedad. Semipermeable para evitar la maceración de la piel.
- › Gran adaptación a cualquier zona anatómica a la que lo fijemos.
- › Adhesivo distribuido uniformemente por toda la superficie de su cara adhesiva lo que permite una excelente fijación a la piel, perdurable largos periodos de tiempo.
- › Fijación uniforme, lisa, sin arrugas.
- › Fácil retirada exenta de residuos lo que mantiene la higiene de la zona. Atraumática.
- › Hipoalergénico y 100% exento de látex.

DIMENSIONES, REFERENCIAS Y CÓDIGO DE BARRAS

Todos ellos por 9.2m de largo

MEDIDAS (ancho)	REFERENCIAS	UDS.	EAN13
1.25CM	KTR1292	24	8435195320046
		576	8435195330045
2.5CM	KTR2592	1	8435195310054
		12	8435195320053
5CM	KTR5092	1	8435195310061
		6	8435195320060
7.5CM	KTR7592	1	8435195310078
		4	8435195320077

Fabricados para GRUPO UNIDIX en conformidad con la Directiva 93/42/EEC, enmendada por 2007/47/EC. Producto Clase I.

Evaluación biológica según EN ISO 10993-1, 5, 10 y 12. Salas limpias y locales anexos controlados ISO14644-1:2015.
Gestión de riesgos a los dispositivos médicos acorde EN ISO 14971:2012 y aseguramiento de la calidad acorde ISO 13485:2016. Sistemas de gestión conforme al estándar ISO 9001:2008.