

TENA Slip Super

Pannolone a mutandina totalmente traspirante con sistema di fissaggio integrato per incontinenza grave.

Formato/Taglia: extragrande, grande, medio, piccolo.

Fabbricante	Essity Hygiene and Health AB
Sede legale italiana:	Essity Italy S.p.A. - Via XXV Aprile n.2 55011 Frazione Badia Pozzeveri - Altopascio (LU)
Sede operativa italiana:	Essity Italy S.p.A. - via S. Quasimodo, 12 - 20025 LEGNANO (MI) Tel. 0331/443811 Fax 0331/443883



STRUTTURA DELL'AUSILIO E MATERIALI

Materassino assorbente multistrato:

- *strato superiore in polimeri poliolefinici morbido* e atossico che consente l'assorbimento immediato dei liquidi e impedisce il ristagno a contatto con la cute;
- nucleo assorbente formato da un *doppio strato di polpa di cellulosa a fibra lunga* non trattata con sbiancanti ottici;
- **polimeri super assorbenti (SAP)**: atossici e ipoallergenici, esercitano la loro azione gelificante senza compromettere la compattezza e la stabilità del materassino assorbente. Presenti in modalità tale da realizzare una capacità di assorbimento per incontinenza grave.
- filtrante di acquisizione **FeelDry Advanced™**: permette una rapida acquisizione dei liquidi mantenendo la pelle asciutta e preservando l'equilibrio cutaneo.
- **Presenza di sistemi di controllo dell'odore: La tecnologia ODOUR NEUTRALIZER ostacola la formazione di odori sgradevoli (ammoniacali);**



Barriere idrofobiche longitudinali: in speciale tessuto non tessuto in fibra di polipropilene atossica, soffice e resistente, trattengono i liquidi riducendo il rischio di perdite. Dotate di un morbidissimo filo elastico in elastane avvolto nel T.N.T. Quando il pannolino è indossato, la goffratura del materiale e la lunghezza dell'elastico permette alle barriere di allungarsi seguendo il corpo, ma senza rischi di sfregamento sulla cute.

Rivestimento filtrante interno: tessuto non tessuto TNT in fibra di polipropilene **ipoallergenico e atossico**. Morbido e resistente, trattato in modo da garantire un'efficace e protratta permeabilità ai liquidi che vengono rapidamente assorbiti dal materassino sottostante, lasciando la superficie asciutta.

Rivestimento esterno impermeabile: traspirante, di colore bianco con due strisce centrali verdi, per l'**immediata identificazione del livello di assorbenza**. Riporta il nome del prodotto e la taglia.

Indicatore di cambio a viraggio non invasivo per l'ospite: è costituito da una striscia gialla sul rivestimento esterno. A contatto con l'umidità, l'indicatore subisce una variazione di colore da giallo a blu, segnalando il livello di saturazione del prodotto. Questo facilita i controlli a chi assiste e permette di effettuare solo i cambi necessari, riducendo anche i disagi per l'utilizzatore. Ogni singolo prodotto riporta il codice identificativo del lotto di produzione stampato sul rivestimento esterno.

Striscia elastica lombare: un'ampia striscia in morbido e resistente film elastico, opportunamente posta in zona lombare, migliora la vestibilità del prodotto e aumenta la sicurezza contro le perdite.

Validità del sistema di fissaggio: **Adesivi riposizionabili (EasyFix):** 4 adesivi composti da una miscela di polimeri (Hotmelt) ed Hook-in-line (tipo velcro), **riposizionabili innumerevoli volte su tutta l'area.**

Disegno anatomico e sicurezza contro le perdite: la concentrazione della polpa nella zona inguinale assicura massima capacità assorbente dove più occorre, aumentando la sicurezza e l'efficacia del prodotto. La **distribuzione della polpa è a spessore graduato**: maggiore al centro del materassino e degradante verso i bordi, **priva di dislivelli** che possano **provocare disagio o costituire zone di compressione** sulla cute, particolarmente in posizione allettata.

Taglio anatomico della sgambatura (BODY FITTING): garantisce un'ottima vestibilità e migliora il comfort adattandosi perfettamente alla forma del corpo. Tre fili in elastane, applicati lungo tutta la sgambatura, assicurano la massima vestibilità e comfort e aumentano la sicurezza contro le perdite.

Collanti: di tipo Hotmelt, composti di resine (componente adesiva) e polimeri (componente coesiva). Applicati a caldo e senza l'uso di solventi, non interagiscono con i materiali circostanti, risultando quindi atossici ed inerti.

Sicurezza: tutta la gamma di ausili per incontinenza TENA Slip è priva di lattice.

Presenza di tecnologia di dermoprotezione:



i prodotti della gamma TENA sono **“DERMATOLOGICALLY TESTED”**, sottoposti ad accurati test cutanei (es. patch test)

condotti da un laboratorio esterno specializzato **per garantirne la sicurezza** a contatto con la cute umana.

gli ausili TENA ProSkin offrono una rapida acquisizione dei liquidi e una efficace ritenzione, garantendo un **ottimo asciutto di superficie per una cute sana**. La pelle preserva il suo naturale equilibrio idrolipidico e la proliferazione batterica viene ostacolata.

la gamma TENA ProSkin vanta l'accreditamento ufficiale da parte degli esperti dello **SKIN HEALTH ALLIANCE (SHA)**, un'organizzazione internazionale che **collabora con dermatologi, scienziati ed aziende** e che certifica la sicurezza dei prodotti a contatto con la pelle.



CARATTERISTICHE DI TRASPIRABILITA'

Traspirante: grazie ad un rivestimento in TNT con tecnologia Confioair™, gli ausili ProSkin sono completamente traspiranti per favorire il benessere della pelle.

VOCE	Codice interno	Taglia	Materiale del rivestimento esterno/bande fissaggio	Traspirabilità delle bande di fissaggio
1.8F	711130	Small	TNT	≥2000 g 24 h-1 m-2
1.7	711201	Medium	TNT	≥2000 g 24 h-1 m-2
1.6	711400	Large	TNT	≥2000 g 24 h-1 m-2
1.5F	711023	Extra-Large	TNT	≥2000 g 24 h-1 m-2

GAMMA E DATI TECNICI

Codice interno	Taglia	Circonferenza Vita (cm) (orientativa)	Assorbenza	Colore identificativo Assorbenza	Capacità Assorbente (g)*	Peso polimeri (g)
711130	Small	50-80	Super	Verde	1697	13,6
711201	Medium	70-110	Super	Verde	2450	26,5
711400	Large	>110	Super	Verde	2650	28
711023	Extra-Large	>150	Super	Verde	3100	21

*calcolata con il procedimento ISO 11948/1

CONFEZIONAMENTO

Codice interno	Dimensioni busta (mm)	Peso busta (Kg)	Codice EAN busta	Dimensioni busta (mm)	Peso busta (Kg)	Imballo
711130	390x175x210	2,29	7322540646979	600x400x230	6,79	3 x 30 PZ
711201	370x175x245	3,03	7322541041513	568x393x270	9,65	3 x 30 PZ
711400	370x175x285	3,46	7322541041575	593x383x376	11,21	4 x 30 PZ
711023	390x185x285	3,95	8699114502450	580x400x310	12,56	3 x 28 PZ

confezionamento primario (busta)	offerta TENA
resistente e idoneo per la conservazione, trasporto, carico, scarico del prodotto	si
fabbricato per ridurre volume e peso per garantire sicurezza e igiene prodotto	si
riciclabile	si
etichettatura e istruzioni per l'uso in italiano	si
destinazione d'uso	si
conforme ai requisiti previsti dalla legge vigente	si

corredato da informazioni necessarie per un corretto e sicuro utilizzo	si
apertura pretagliata	si
Identificativo del livello di assorbenza	si
Indicazione della taglia	si
riporta le seguenti informazioni:	offerta TENA
EAN	si
fabbricante	si
nome commerciale	si
tipo ausilio	si
Taglia o peso o dimensioni ove presente	si
indicazione per la corretta conservazione	si
lotto di produzione	si
numero pezzi per confezione	si
confezionamento secondario (cartone)	offerta TENA
resistente e idoneo per la conservazione, trasporto, carico, scarico del prodotto	si
fabbricato per ridurre volume e peso per garantire sicurezza e igiene prodotto	si
riciclabile	si
80% minimo riciclato	si
lotto di produzione	si
conforme ai requisiti previsti dalla legge vigente	si

CLASSIFICAZIONE E RIFERIMENTI LEGISLATIVI

Marcatura CE: Il prodotto in oggetto è classificato Dispositivo Medico di Classe I non sterile e senza funzione di misura. Dal 26 maggio 2021 è pienamente applicabile il Regolamento MDR (UE) 2017/745 e successivi provvedimenti. Il dispositivo è pienamente conforme al nuovo Regolamento, come indicato sulla Dichiarazione di Conformità.

voce	1.8F	1.7	1.6	1.5F
codice interno	711130	711201	711400	711023
risponde alla descrizione dell'Allegato B al Capitolato Tecnico	si	si	si	si
risponde ai requisiti/caratteristiche di cui all' allegato 2 del DPCM 12 gennaio 2017	si	si	si	si
classificazione come Dispositivo Medico	si	si	si	si
risponde al regolamento MDR (UE - 2017/745 del 5 aprile 2017)	si	si	si	si
dotato di codice RDM	2223294	2222962	2222960	2223093
dotato di marcatura CE	si	si	si	si
dotato di codice BASIC UDI-DI	7322540100716R	7322540100716R	7322540100716R	7322540100716R
dotato di codice UDI-DI	7322540646979	7322541041513	7322541041575	8699114502450
dotato di codice CND	T04010103	T04010103	T04010103	T04010103
rispetta i CAM	si	si	si	si
conforme ai requisiti previsti dalle disposizioni legislative, regolamentari e tecniche e alle autorizzazioni alla produzione, importazione e commercializzazione	si	si	si	si
codice ISO	09.30.21.018	09.30.21.015	09.30.21.012	R. 09.30.21.012*

*riconducibilità per omogeneità funzionale