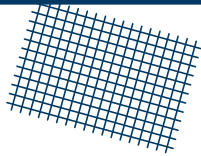


# FibroTul Ag

NEOFIX®

ПОВЯЗКА РАНЕВАЯ ЛИПИДОКОЛЛОИДНАЯ БАКТЕРИЦИДНАЯ СТЕРИЛЬНАЯ  
НЕАДГЕЗИВНАЯ НА ПОЛИМЕРНОЙ СЕТЧАТОЙ ОСНОВЕ С ИОНАМИ СЕРЕБРА



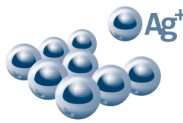
СЕТЧАТАЯ  
АТРАВМАТИЧНАЯ



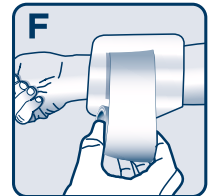
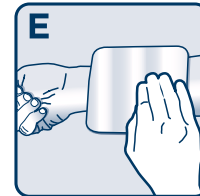
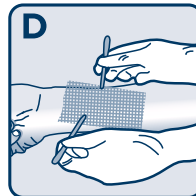
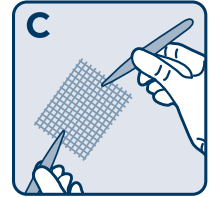
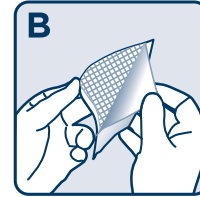
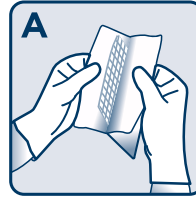
БОРЬБА С ИНФЕКЦИЕЙ  
БАЛАНС ВЛАЖНОСТИ  
ЗАЖИВЛЕНИЕ



СТЕПЕНЬ  
ЭКССУДАЦИИ



АНТИМИКРОБНАЯ



**Описание:** NEOFIX® FibroTul Ag - липидокolloидная бактерицидная стерильная неадгезивная повязка на полимерной сетчатой основе с ионами серебра. Для наружного применения. Стерильность повязки гарантирована при целостности упаковки. Для однократового применения. Для фиксации на ране требуется вторичная стерильная повязка.

**Состав:** липидокolloидные частицы, мягкий парафин, полиэстерная сетка, ионы серебра.

**Показания:** Для местного лечения поверхностных, неглубоких, слабо и умеренно экссудующих ран, в том числе:  
- острые раны (дерматразии, порезы, рваные раны, ожоги первой и второй степени, частичные и полнослойные кожные трансплантаты, донорские раны, повреждения кожи после лучевой или стероидной терапии),  
- хронические раны (трофические язвы, пролежни, синдром диабетической стопы, раны при буллезном эпидермолизе).

**Свойства:** Повязка NEOFIX® FibroTul Ag обеспечивает:  
- оптимальные условия заживления раны во влажной среде;  
- лечение инфицированных ран и профилактику риска инфицирования ран за счет антимикробного действия ионов серебра на широкий спектр грамотрицательных и грамположительных бактерий, включая *Staphylococcus aureus*, *MRSA*, *Streptococcus pyogenes*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Enterobacteriaceae spp.*, и грибов, которые являются ведущими патогенами раневой инфекции;  
- антимикробную активность до 7 дней;  
- пролонгированное высвобождение ионов серебра в рану без риска возникновения артерии;  
- проведение экссудата во вторичную абсорбирующую повязку благодаря сетчатой структуре повязки;  
- эффект атравматичности (повязка бережно накладывается и снимается, не прилипая к поверхности раны);  
- дезодорацию раны (уменьшение запаха, вызываемого микроорганизмами, присутствующими в ране).

**Техника наложения и частота смены повязки:**  
Выймите руки, обработайте их антисептическим раствором. Обработайте рану согласно стандартному протоколу. Если для обработки раны применялись такие вещества, как перекись водорода, гипохлорид натрия, повидон-йод или другие средства, то перед наложением повязки NEOFIX® FibroTul Ag рану следует промыть стерильным физиологическим раствором.  
**A.** Вскрыть упаковку.  
**B.** Вынуть повязку пинцетом или рукой в перчатке.  
**C.** Снять с повязки защитные покрытия с двух сторон.  
**D.** Наложить повязку непосредственно на рану так, чтобы края повязки выходили за края раны.  
**E.** При необходимости, в случае образования избыточного количества экссудата, поверх повязки NEOFIX® FibroTul Ag необходимо наложить стерильную абсорбирующую повязку.  
**F.** Зафиксировать вторичной стерильной фиксирующей повязкой.  
Смену повязки необходимо проводить не реже одного раза в 7 дней.

**Меры предосторожности и противопоказания:**  
Лечение должно осуществляться под контролем врача. Не используйте повязку при наличии аллергии на серебро, индивидуальной непереносимости материалов повязки. При появлении раздражения или аллергической реакции прекратите использование повязки и обратитесь за консультацией к врачу.

Ввиду отсутствия специфических клинических данных, применение повязки NEOFIX® FibroTul Ag во время беременности, кормления грудью и при лечении новорожденных не рекомендуется. Не используйте повязку в сочетании с другими лекарственными средствами (например, с ферментами), т.к. взаимодействие компонентов серебра и других лекарственных средств может вызвать их взаимную инактивацию и повышает риск развития раздражения. Во время лечения повязкой избегайте контакта с электродами, токопроводящими гелями при проведении электронных исследований, например, ЭЭГ и ЭКГ, а также при прохождении МРТ. При проведении гипербарической оксигенации обязательно следует снять повязку, удалить остатки геля, промыть рану физиологическим раствором.



**T.I.M.E.** ПОДРОБНО О ФАКТОРАХ ЭФФЕКТИВНОГО ЗАЖИВЛЕНИЯ РАН [WWW.RANAM.NET](http://WWW.RANAM.NET)

РАЗМЕР СМ X СМ	В БЛОКЕ ШТ.	Артикул
10 x 15	10	NF FTAG 1015
15 x 100	3	NF FTAG 15100 в рулоне

**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 ООО "Технопром", Е. 3033, e-mail: [info@atex-gr.com](mailto:info@atex-gr.com). Сайт: [www.atex-gr.com](http://www.atex-gr.com)