

Vor der Behandlung mit der Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse zuerst die Gebrauchsanweisung lesen.

### Produktbeschreibung

Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse ist ein nicht absorbierender bakterien- und pilzbindender Wundverband und wurde gemäß der Sorbact® Technology entwickelt. Sie besteht aus einer mit DACC™ beschichteten Sorbact® Wundkontaktschicht mit einem Hydrogel, das Carbomer und Propylenglykol (10%) enthält. Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse ist zur Vermeidung und Behandlung von Wundinfektionen vorgesehen. Sie erleichtert zudem den Wundheilungsprozess. Die Sorbact® Wundkontaktschicht bindet Wundinfektionen verursachende Erreger bis zu sieben Tage, wie *in vitro* nachgewiesen.

### Verwendungszweck

Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse ist zur Behandlung von sauberen, kontaminierten, kolonisierten oder infizierten exsudierenden Wunden, wie z.B. chirurgischen Wunden, traumatischen Wunden, Druckgeschwüren, diabetischen Fußgeschwüren und Beingschwüren, vorgesehen. Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse eignet sich für die Behandlung von oberflächlichen und von tiefen Wunden.

### Vorgesehene Anwender und Anwendungsgebiete

Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse ist zur Anwendung bei Kindern und Erwachsenen bestimmt. Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse ist für die Anwendung durch medizinisches Fachpersonal oder durch Laien unter Anleitung einer medizinischen Fachkraft vorgesehen. Der Wundverband kann in Gesundheitseinrichtungen und für die Wundversorgung zu Hause verwendet werden.

### Wirkungsweise

Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse bindet gängige Mikroorganismen in Wunden wie *Staphylococcus aureus* (einschließlich MRSA), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* und *Candida albicans*, wie *in vitro* nachgewiesen. Es werden keine antimikrobiellen Wirkstoffe in die Wunde abgegeben.

### Klinischer Nutzen

Die Anwendung der Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse ermöglicht es, die Keimbelastung zu verringern und Wundinfektionen vorzubeugen. Der Verband hilft, Schmerzen zu lindern und unterstützt zudem die Wundheilung und die Verkleinerung der Wunde. Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse spendet Feuchtigkeit, erzeugt ein feuchtes Wundmilieu und erleichtert das autolytische Debridement.

### Kontraindikationen

Es gibt keine bekannten Kontraindikationen für die Verwendung der Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse. Die Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen sind zu beachten.

### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Nicht wiederverwenden. Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse ist nur für die einmalige Anwendung an einem Patienten bestimmt. Die Wiederverwendung kann zu einer Kreuzkontamination oder einem erhöhten Infektionsrisiko führen. Nicht verwenden, wenn der Peel-Beutel bereits geöffnet oder beschädigt ist, da in diesem Fall die Sterilität nicht mehr gewährleistet ist. Nicht bei Patienten mit einer bekannten Allergie gegen Propylenglykol oder mit einer bekannten Überempfindlichkeit gegen die Bestandteile des Verbands (Dialkylcarbamoylchlorid [DACC™], Celluloseacetat, Carbomer, Propylenglykol und Wasser) anwenden. Bei der Verwendung bei Kindern unter 5 Jahren und bei Patienten mit Leber- und Nierenerkrankungen ist Vorsicht geboten, da diese nur begrenzt in der Lage sind, das Propylenglykol zu metabolisieren. Eine hohe Exposition, z.B. bei der gleichzeitigen Verwendung anderer Produkte, die Propylenglykol enthalten, kann in seltenen Fällen zu unerwünschten Ereignissen wie Hyperosmolarität oder metabolische Azidose führen. Nicht in Kombination mit fetthaltigen Produkten wie Salben, Cremes oder Lösungen verwenden, da diese die Bindung von Mikroorganismen verringern können. Nicht erneut sterilisieren. Wenn sich der Zustand der behandelten Wunde verschlechtert oder nicht verbessert bzw. wenn Nebenwirkungen auftreten, setzen Sie sich mit einem Arzt in Verbindung.

### Gebrauchsanweisung

- Die Wunde und die umgebende Haut gemäß der örtlichen, klinischen Praxis reinigen.
- Eine geeignete Verbandsgröße auswählen.
- Den Verband unter aseptischen Bedingungen aus der Verpackung nehmen.
- Beim Zuschneiden des Verbands ist aseptisch vorzugehen.
- Den Verband applizieren. Bei der Applikation darauf achten, dass der Verband direkt auf der gesamten Wundoberfläche aufliegt, um die Bindung der Mikroorganismen an den Verband zu ermöglichen. Der Verband sollte die umgebende Haut nicht überlappen. Vermeidung eines zu dichten Einlegens, wenn der Verband in tiefen Wunden verwendet wird.
- Einen feuchtigkeitsbewahrenden Sekundärverband entsprechend der Exsudatmenge anlegen, z.B. einen Schaumstoffverband, eine Saugeinlage oder einen Folienverband, und diesen fixieren.
- Die Häufigkeit des Verbandswechsels hängt von der Exsudatmenge sowie vom Gesamtzustand der Wunde und der Wundumgebung ab. Wenn es der klinische Zustand erlaubt, kann der Verband bis zu 7 Tage auf der Wunde verbleiben.
- Sollte der Verband mit der Wunde verkleben, den Wundverband befeuchten, um das Entfernen zu erleichtern und eine Störung der Wundheilung zu vermeiden.

Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse kann im Rahmen einer Kompressionstherapie verwendet werden. Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse ist MRT-sicher. Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse vor der Strahlentherapie entfernen, wenn sie sich im Strahlenfeld befindet. Nach der Behandlung kann ein neuer Verband angebracht werden.

### Lagerung und Entsorgung

Die Cutimed® Sorbact® gel-Kompresse trocken aufbewahren und vor Sonnenlicht schützen. Abfall gemäß den örtlichen Umweltvorschriften entsorgen.

### Hinweis für Anwender

Jeder schwerwiegende Vorfall, der sich im Zusammenhang mit diesem Produkt ereignet, sollte ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) und der zuständigen Behörde Ihres Landes gemeldet werden.

### Menge an Hydrogel:

Größe	7,5 x 7,5 cm	7,5 x 15 cm	15 x 20 cm	20 x 25 cm
Gramm/Produkt	5,3	10	65	90

### Mode d'emploi

## Cutimed® Sorbact® gel

Lire le mode d'emploi avant d'effectuer des soins avec le pansement de gel Cutimed® Sorbact®.

### Description du dispositif

Le Cutimed® Sorbact® gel est un pansement non absorbant basé sur la Sorbact® Technology qui fixe les micro-organismes bactériens et fongiques de la plaie. Il est constitué d'une couche en contact avec la plaie revêtue de Sorbact® DACC™, recouverte d'un hydrogel composé de carbomère et de propylène glycol (10%). Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® soigne et prévient les plaies infectées, tout en facilitant le processus de cicatrisation des plaies. La couche Sorbact® en contact avec la plaie fixe les pathogènes inhérents à la plaie jusqu'à sept jours *in vitro*.

### Utilisation prévue

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® est destiné à être utilisé pour la prise en charge des plaies exsudatives propres, contaminées, colonisées ou infectées, telles que les plaies chirurgicales, les plaies traumatiques, les ulcères de pression et les ulcères du pied et de la jambe diabétiques. Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® peut être appliqué sur les plaies superficielles comme profondes.

### Utilisateur concerné et environnement d'utilisation

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® est conçu pour les enfants et les adultes. Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® doit être utilisé par des professionnels de santé ou des profanes sous la supervision d'un professionnel de santé. Le pansement peut être utilisé dans un environnement hospitalier et à domicile.

### Mode d'action

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® se lie aux micro-organismes communs de la plaie, tels que *Staphylococcus aureus* (y compris le SARM), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* et *Candida albicans*, comme le démontrent les tests *in vitro*. Aucun agent antimicrobien n'est appliqué sur la plaie.

### Avantages cliniques

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® permet de réduire la charge microbienne et d'éviter les infections. Le pansement permet d'atténuer la douleur, d'accélérer la cicatrisation de la plaie et d'en réduire la taille. Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® apporte de l'humidité, permet d'établir un environnement humide au niveau de la plaie et facilite le débridement autolytique.

### Contre-indications

Il n'existe aucune contre-indication connue à l'utilisation du pansement de gel Cutimed® Sorbact®. Il est important de tenir compte des avertissements et des précautions à prendre.

### Avertissements et précautions à prendre

Ne pas réutiliser. Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® est conçu pour un seul patient et il est à usage unique. La réutilisation peut entraîner un risque accru d'infection ou de contamination croisée. Ne pas utiliser si la languette d'ouverture est déjà ouverte ou endommagée, car la stérilité du pansement ne peut alors être garantie. Ne pas utiliser sur des patients allergiques au propylène glycol ou hypersensibles au pansement (chlorure de dialkylcarbamoyl [DACC™], acétate de cellulose, carbomère, propylène glycol et eau). User de précautions lors de l'exposition à ce produit d'enfants de moins de 5 ans et de patients souffrant de pathologies hépatiques et rénales, en raison de leur capacité limitée à métaboliser le propylène glycol. Une exposition élevée, par exemple en cas d'utilisation simultanée d'autres produits contenant du propylène glycol, peut dans de rares cas entraîner des effets indésirables tels qu'une hyperosmolarité ou une acidose métabolique. Ne pas utiliser avec des produits gras, tels que des onguents, des crèmes ou des solutions, car ils peuvent diminuer le potentiel de fixation des micro-organismes. Ne pas restériliser. Si l'état de la lésion traitée se dégrade, ne s'améliore pas ou présente un effet secondaire, consulter un médecin compétent.

### Mode d'emploi

- Préparer la plaie et la peau environnante conformément aux pratiques cliniques en vigueur.
- Sélectionner une taille de pansement adéquate.
- Retirer le pansement de l'emballage selon une technique aseptique.
- En cas de découpage du pansement, utiliser une technique aseptique.
- Appliquer le pansement. Veiller à ce que le pansement entre directement en contact avec toute la surface de la plaie afin de permettre aux micro-organismes de se fixer au pansement. Le pansement ne doit pas chevaucher la peau environnante. Éviter le rembourrage compact dans les plaies à cavité et les fistules.
- Appliquer et fixer un pansement secondaire adapté au niveau d'exsudat comme un pansement en mousse, un pansement absorbant ou une pellicule transparente.
- La fréquence de changement du pansement dépend du niveau d'exsudation et de l'état général de la plaie et de la peau environnante. Si l'état clinique le permet, le pansement peut être laissé en place pendant jusqu'à 7 jours.
- Si le pansement adhère à la plaie, humidifier le pansement pour qu'il se décolle et pour éviter ainsi l'interruption du processus de cicatrisation de la plaie.

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® peut être utilisé en parallèle avec un traitement par compression. Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® est compatible avec l'IRM. Avant une radiothérapie, retirer le pansement de gel Cutimed® Sorbact® s'il se trouve dans le champ de rayonnement. Un nouveau pansement peut être appliqué après le traitement.

### Conservation et élimination

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® doit être conservé dans un lieu sec et à l'abri de la lumière. L'élimination doit respecter les procédures environnementales en vigueur.

### Avis à l'utilisateur

Tout incident grave survenu en lien avec ce dispositif doit être signalé à ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com), ainsi qu'aux autorités compétentes du pays.

Quantité d'hydrogel :				
Taille	7,5 x 7,5 cm	7,5 x 15 cm	15 x 20 cm	20 x 25 cm
Poids/produit	5,3	10	65	90

Cutimed® est une eingetragene Marke von BSN medical GmbH.  
Sorbact® ist eine eingetragene Marke von ABIGO Medical AB.

Cutimed® est une marque déposée de BSN medical GmbH.  
Sorbact® est une marque déposée de ABIGO Medical AB.

Cutimed® è un marchio registrato di BSN medical GmbH.  
Sorbact® è un marchio registrato di ABIGO Medical AB.

Cutimed® is een geregistreerd handelsmerk van BSN medical GmbH.  
Sorbact® is een geregistreerd handelsmerk van ABIGO Medical AB.

Patentinformationen/Informations sur les brevets/Informazioni sui brevetti/  
Patentinformatie: www.essity.com/patents



**LATEX FREE FORMULA**

Nicht mit Naturkautschuklatex hergestellt

Non fabriqué à partir de latex de caoutchouc naturel

Non prodotto con lattice in gomma naturale

Niet geproduceerd met natuurlijke latex rubber



Sekundärverband erforderlich

Pansement secondaire nécessaire

Necessita di medicazione secondaria

Secundair verband is nodig



Beidseitig anwendbar

Applicable des deux côtés sur la plaie

Entrambi i lati sono applicabili sulla ferita

Dubbelzijdig te gebruiken



Exsudat: Trocken bis übermäßig

Niveau d'exsudat : Sec à excessif

Livelli di essudato: Asciutto a eccessivo

Exsudaatniveau: Droog tot zeer veel



Wundtiefe: Oberflächlich und tief

Profondeur de la plaie : Superficielle et cavitaire

Profondità della ferita: Superficiale e profonda

Wonddiepte: Oppervlakkig en diep



Wundstatus: Infektion

Stade de la plaie : Plaie infectée

Fase della ferita: Lesione infetta

Wondstatus: Geïnfecteerd wond



Wundstatus: Fibrinbelag

Stade de la plaie : Plaie fibrineuse

Fase della ferita: Lesione fibrinosa

Wondstatus: Wond met geel beslag



Wundstatus: Nekrose

Stade de la plaie : Plaie nécrosée

Fase della ferita: Lesione necrotica

Wondstatus: Wond met necrose

Leggere le istruzioni per l'uso prima di iniziare il trattamento con il gel Cutimed® Sorbact®.

### Descrizione del dispositivo

Il gel Cutimed® Sorbact® è una medicazione per ferite a captazione batterica e fungina non assorbente basata sulla Sorbact® Technology. Consiste di uno strato a contatto con la ferita rivestito di DACC™ Sorbact® imbevuto di un idrogel contenente carbomer e glicole propilenico (10%). Il gel Cutimed® Sorbact® previene e tratta le infezioni della ferita e facilita il processo di guarigione. È stato dimostrato che lo strato Sorbact® a contatto con la ferita capta i patogeni correlati alla ferita fino a sette giorni *in vitro*.

### Scopo previsto

Il gel Cutimed® Sorbact® è indicato per l'uso nel trattamento di ferite pulite, contaminate, colonizzate o infette, secche o con essudato, quali ferite chirurgiche, ferite da trauma, ustioni, piaghe da decubito, ulcere diabetiche del piede e della gamba. Il gel Cutimed® Sorbact® può essere utilizzato su ferite profonde e superficiali.

### Utilizzatore previsto e ambiente d'uso

Il gel Cutimed® Sorbact® è indicato per l'uso su bambini e adulti. Il gel Cutimed® Sorbact® è destinato all'uso da parte di operatori sanitari o da utenti non esperti sotto la supervisione di un operatore sanitario. La medicazione è destinata all'uso in strutture sanitarie o ambienti domestici.

### Modalità di azione

Il gel Cutimed® Sorbact® capta i microrganismi delle ferite comuni quali *Staphylococcus aureus* (compresi gli MRSA), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* e *Candida albicans*, come dimostrato *in vitro*. Non c'è rilascio di agenti antimicrobici nella ferita.

### Benefici clinici

L'uso del gel Cutimed® Sorbact® può ridurre la carica microbiologica e aiutare a prevenire l'infezione. La medicazione aiuta a ridurre il dolore e può migliorare la guarigione della ferita e ridurre le dimensioni. Il gel Cutimed® Sorbact® consente la formazione di un ambiente umido e facilita lo sbrigliamento autolitico.

### Controindicazioni

Non esistono controindicazioni note all'utilizzo del gel Cutimed® Sorbact®. È necessario leggere le avvertenze e le precauzioni.

### Avvertenze e precauzioni

Non riutilizzare. Il gel Cutimed® Sorbact® è esclusivamente monouso. Il riutilizzo può comportare contaminazione crociata e un aumento del rischio di infezione. Non utilizzare se la confezione a strappo risulta già aperta o danneggiata in quanto la sterilità non può essere garantita. Non utilizzare su pazienti con allergia nota al glicole propilenico o con ipersensibilità nota alla medicazione (cloruro di dialchilcarbamoil [DACC™], acetato di cellulosa, carbomer, glicole propilenico e acqua). Occorre prestare attenzione quando si espongono bambini di età inferiore a 5 anni e pazienti che soffrono di malattie al fegato e ai reni a causa della capacità limitata di metabolizzare il glicole propilenico. L'elevata esposizione, ad esempio in caso di uso simultaneo di altri prodotti contenenti glicole propilenico, in rari casi può portare a eventi avversi, tra cui iperosmolarità o acidosi metabolica. Non utilizzare in combinazione con prodotti a base grassa come pomate, creme e soluzioni, poiché potrebbero ridurre la capacità della medicazione di captare i microrganismi. Non risterilizzare. Se la ferita trattata peggiora, non migliora oppure se si manifestano effetti collaterali, consultare un medico appropriato.

### Istruzioni per l'uso

- Preparare la ferita e la cute circostante secondo la procedura clinica in uso.
- Scegliere la misura della medicazione appropriata.
- Estrarre la medicazione dalla confezione a strappo mediante tecnica asettica.
- Se la medicazione viene tagliata, utilizzare una tecnica asettica.
- Applicare la medicazione. Assicurarsi che la medicazione sia a contatto diretto con l'intera superficie della ferita per consentire la captazione dei microrganismi da parte della medicazione. La medicazione non deve sovrapporsi alla cute circostante. Evitare un accumulo compatto nelle ferite profonde.
- Applicare una medicazione secondaria che preservi l'umidità adeguata al livello di essudato come una medicazione in schiuma, una medicazione assorbente o una medicazione in pellicola e fissare.
- La frequenza di sostituzione della medicazione dipende dai livelli di essudato e dalle condizioni generali della ferita e della cute circostante. Se le condizioni cliniche lo consentono, la medicazione può essere mantenuta in situ fino a 7 giorni.
- Se la medicazione aderisce alla ferita, inumidirla per facilitarne la rimozione ed evitare di lacerare il tessuto in fase di guarigione.

Il gel Cutimed® Sorbact® può essere utilizzato insieme alla terapia compressiva. Il gel Cutimed® Sorbact® è compatibile con la RM. Prima di iniziare la radioterapia, rimuovere il gel Cutimed® Sorbact® se posto nel campo di radiazioni. Dopo il trattamento è possibile applicare una nuova medicazione.

### Conservazione e smaltimento

Il gel Cutimed® Sorbact® deve essere conservato in un luogo asciutto lontano dalla luce del sole. Smaltire in conformità alle procedure ambientali locali.

### Avviso per l'utilizzatore

Segnalare a ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) e alle autorità nazionali competenti eventuali incidenti gravi verificatisi in relazione a questo dispositivo.

Quantità di idrogel:				
Dimensione	7,5 x 7,5 cm	7,5 x 15 cm	15 x 20 cm	20 x 25 cm
grammi/prodotto	5,3	10	65	90

### Gebruiksaanwijzing

Lees de gebruiksaanwijzing voorafgaand aan de behandeling met Cutimed® Sorbact® gelverband.

### Beschrijving van het hulpmiddel

Cutimed® Sorbact® gelverband is een niet-absorberend, bacteriën- en schimmelbindend wondverband, gebaseerd op Sorbact® Technology. Het bestaat uit een met Sorbact® DACC™ gecoatete wondcontactlaag, bedekt met een hydrogel die carbomeer en propyleenglycol (10%) bevat. Cutimed® Sorbact® gelverband voorkomt en behandelt wondinfecties en bevordert het wondgenezingsproces. Het is aangetoond dat Sorbact® wondcontactlaag wondgerelateerde pathogenen *in vitro* tot wel zeven dagen bindt.

### Beoogd doel

Cutimed® Sorbact® gelverband is bedoeld voor de behandeling van schone, verontreinigde, gekoloniseerde of geïnfecteerde droge tot exuderende wonden, zoals chirurgische wonden, traumatische wonden, brandwonden, decubituswonden, diabetische voet wonden en open been wonden. Cutimed® Sorbact® gelverband kan worden gebruikt voor zowel oppervlakkige als diepe wonden.

### Beoogde gebruiker en gebruiksomgeving

Cutimed® Sorbact® gelverband is bedoeld voor gebruik bij kinderen en volwassenen. Cutimed® Sorbact® gelverband is bedoeld voor gebruik door zorgprofessionals of onder supervisie van een zorgprofessional. Het verband kan gebruikt worden in gezondheidszorginstellingen en thuisomgevingen.

### Werkingsmechanisme

Cutimed® Sorbact® gelverband bindt veelvoorkomende micro-organismen in wonden, zoals *Staphylococcus aureus* (met inbegrip van MRSA), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* en *Candida albicans*, zoals *in vitro* is aangetoond. Er worden geen anti-microbiële middelen vrijgegeven in de wond.

### Klinische voordelen

Gebruik van Cutimed® Sorbact® gelverband kan de bioburden verlagen en een infectie voorkomen. Het verband helpt pijn te verminderen, kan wondgenezing verbeteren en de wondgrootte verkleinen. Cutimed® Sorbact® gelverband voegt vocht toe, maakt een vochtige wondmilieu mogelijk en bevordert autolytisch debridement.

### Contra-indicaties

Er zijn geen bekende contra-indicaties voor het gebruik van Cutimed® Sorbact® gelverband. Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen moeten in acht worden genomen.

### Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Niet hergebruiken. Cutimed® Sorbact® gelverband is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik bij één patiënt. Hergebruik kan leiden tot kruisbesmetting en een verhoogd risico op infectie. Niet gebruiken als de pouch al geopend of beschadigd is, omdat de steriliteit in dergelijke gevallen niet gegarandeerd kan worden. Niet gebruiken bij patiënten met een bekende allergie voor propyleenglycol of een bekende overgevoeligheid voor het verband (dialkylcarbamoil chloride [DACC™], celluloseacetaat, carbomeer, propyleenglycol en water). Wees voorzichtig met blootstelling bij kinderen onder de 5 jaar en patiënten met lever- en nierziekten. Het vermogen om propyleenglycol te metaboliseren is bij hen beperkt. Blootstelling aan grote hoeveelheden, bijvoorbeeld door het simultane gebruik met andere propyleenglycolhoudende producten, kan in zeldzame gevallen leiden tot ongewenste voorvallen, zoals hyperosmolariteit en metabole acidose. Niet gebruiken in combinatie met vette producten zoals zalf, crème en oplossingen. Deze kunnen de binding van micro-organismen verminderen. Niet opnieuw steriliseren. Raadpleeg een bevoegd arts als de behandelde aandoening verslechtert, niet verbetert of er een bijwerking wordt vastgesteld.

### Gebruiksaanwijzing

- Behandel de wond en omringende huid volgens de lokale klinische praktijk.
- Kies een geschikte verbandgrootte.
- Neem het verband met behulp van een aseptische techniek uit de steriele verpakking.
- Pas een aseptische techniek toe indien het verband geknipt moet worden
- Breng het verband aan. Zorg dat het verband in direct contact staat met het volledige wondoppervlak zodat micro-organismen zich kunnen binden aan het verband. Het wondverband mag de omringende huid niet overlappen. Vermijd compact aanbrengen bij gebruik in diepe wonden.
- Breng een vochtvasthoudend secundair verband aan dat geschikt is voor de hoeveelheid exsudaat, bijvoorbeeld een schuimverband, absorberend verband of een folieverband, en zet dit vast.
- Hoe vaak het verband moet worden vervangen, hangt af van de hoeveelheid exsudaat en de algemene toestand van de wond en de omringende huid. Als de klinische toestand dat toelaat, kan het verband tot 7 dagen blijven zitten.
- Bevochtig het verband om het verwijderen gemakkelijker te maken en verstoring van de wondgenezing te voorkomen, indien het wondverband aan de wond hecht. Cutimed® Sorbact® gelverband kan worden gebruikt in combinatie met compressietherapie. Cutimed® Sorbact® gelverband is MRI-veilig. Verwijder Cutimed® Sorbact® gelverband voorafgaand aan bestralingstherapie indien het verband zich in het stralingsveld bevindt. Na de behandeling kan een nieuw verband worden aangebracht.

### Opslag en afvoer

Cutimed® Sorbact® gelverband moet droog en uit zonlicht worden bewaard. Afvoer moet plaatsvinden volgens de plaatselijke milieuprocedures.

### Opmerking voor gebruiker

Alle ernstige incidenten met betrekking tot dit hulpmiddel moeten worden gemeld aan ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) en de bevoegde autoriteit in uw land.

Hoeveelheid hydrogel:				
Formaat	7,5 x 7,5 cm	7,5 x 15 cm	15 x 20 cm	20 x 25 cm
gram/product	5,3	10	65	90



Kompresse mit Hydrogel |  
Pansement interface enduit d'hydrogel |  
Garza con idrogel | Kompres met hydrogel

Gebruiksaanwijzing  
Mode d'emploi  
Istruzioni per l'uso  
Gebruiksaanwijzing



ABIGO Medical AB  
Vapenvägen 1  
SE-696 33 Askersund · Sweden  
sorbact.com/ifu