

DURAFIBER® Ag

Pansement absorbant et gélifiant à base de fibres avec 0,35 - 1,20mg/cm² d'argent ionique

Description
Les pansements DURAFIBER® Ag sont des pansements antimicrobiens, absorbants, non tissés et à l'argent, composé de fibres de sulfonate d'éthyle de cellulose.

Les pansements DURAFIBER Ag peuvent être utilisés avec divers pansements secondaires dont les pansements en mousse ALLEVYN® et le système de bandage de compression multicouche PROFORE®.

Mode d'action

Les pansements DURAFIBER Ag sont conçus pour former rapidement un gel transparent et procurant une sensation de frais au contact de l'exsudat. Ce gel absorbe l'excès de liquide, il retient l'exsudat loin de la plaie, il offre un environnement de plaie humide pour permettre une déterction biologique et un confortement de la plaie. La haute résistance à l'état humide des pansements DURAFIBER Ag permet de le retirer facilement d'un seul tenant dès les plaie humides et des plaies cavitaires, minimisant ainsi le traumatisme de la plaie et la douleur pour le patient au moment du retrait du pansement. L'argent ionique du pansment agit sur un large spectre de agents pathogènes fréquemment présents dans les plaies, ce qui permet de réduire la charge microbienne et le risque d'infection.

Indications

Les pansements DURAFIBER Ag sont des pansements absorbants et gélifiants adaptés à des plaies en charge de plaies chroniques et aiguës, profondes, superficielles, bourgeonnantes et exsudatives. Exemples de types de plaies appropriées : ulcères de jambe ; escarres ; ulcères diabétiques ; plaies chirurgicales ; plaies traumatiques ; sites donneurs de greffes ; brûlures du deuxième degré ; plaies tunnelisées et fistules. Les pansements DURAFIBER Ag sont conçus pour rester en place pendant plusieurs semaines.

Les pansements DURAFIBER Ag peuvent être utilisés sur les plaies infectées. Dans ce cas, l'infection doit être surveillée et traitée conformément au protocole clinique local.

Contre-indications

- Né pas utiliser les pansements DURAFIBER Ag chez les patients présentant une sensibilité connue à l'argent. Né pas utiliser sur les plaies non exsudatives.
- Afin de réduire le risque de lésion thermique, retirer le pansement avant un examen IRM.

Précautions

Les cliniciens/professionnels de santé doivent savoir que on dispose de peu de données sur l'utilisation prolongée ou répétée des pansements à l'argent, notamment chez l'enfant et le nouveau-né.

- Les pansements DURAFIBER Ag facilitent le contrôle des saignements mineurs. Cependant, ils ne doivent pas être utilisés en tant qu'éponge efficace pour des plaies très hémorragiques.
- Les pansements DURAFIBER Ag sont incompatibles avec les produits à base d'huile tels que la vaseline.
- Éviter le contact avec les électrodes ou les gels conducteurs pendant les mesures électroniques, par ex. EEG et ECG.
- Veuillez à retirer le mélange des plaies profondes, les sinus etc.
- Le pansement peut ne pas être compatible avec les antimicrobiens topiques.
- En cas de rougeurs ou de sensibilisation, arrêter l'utilisation.
- En cas d'infection clinique, l'argent topique ne dispense pas d'un traitement antibiotique par ex. fuites, suppuration, abcès, etc.
- Les pansements DURAFIBER Ag peuvent causer une décoloration transitoire de la peau périlésionnelle.

Les pansements DURAFIBER Ag sont exclusivement destinés à être utilisé par des professionnels de santé.

Mode d'emploi

- Nettoyer la plaie conformément au protocole clinique local.
- Sélectionner la taille appropriée du pansement.
- Retirer le pansement DURAFIBER Ag de l'emballage en respectant les règles d'hygiène. Découper à la forme de la plaie si nécessaire.
- Appliquer le pansement sur la plaie en le laissant déborder de 1 cm sur les bords.
- En cas d'utilisation du pansement DURAFIBER Ag dans des plaies profondes, utiliser des pansements entiers si possible et laisser au moins 2,5 cm en dehors de la plaie afin de pouvoir le retirer facilement.
- Ne couvrir les plaies profondes qu'à 80 % si sans essore puisque l'exposition du pansement DURAFIBER Ag remplira l'espace de la plaie au contact de l'exsudat.
- Fixer le pansement DURAFIBER Ag avec un pansement secondaire approprié (par ex. le pansement en mousse ALLEVYN).
- Le pansement peut être utilisé en tant qu'élément de brucelles lors de soins aigus ou une main gantée.
- Le pansement peut adhéser s'il est utilisé sur des plaies peu exsudatives. Si le pansement ne se retire pas aisément, humidifier ou mouiller le pansement et du sérum physiologique stérile afin d'en permettre le retrait et éviter d'interrompre le processus de cicatrisation de la plaie.

Fréquence de renouvellement

Durant les premières phases de prise en charge de la plaie, les pansements DURAFIBER Ag doivent être inspectés fréquemment. Les pansements peuvent être laissés en place intacts jusqu'à 7 jours ou jusqu'à ce qu'ils soient mouillés (par ex. fuite, suppuration, abcès, etc.) ou jusqu'au début d'un saignement excessif. Un protocole clinique local doit également être pris en considération. Les pansements DURAFIBER Ag sont des produits à usage unique. L'utilisation chez plus d'un patient peut entraîner une contamination croisée ou une infection. Les pansements et l'emballage du pansement doivent être jetés dans des poubelles stériles. Tous traitements non utilisés doivent être éliminés. Éliminer conformément aux protocoles cliniques locaux ou autre de manière hygiénique après utilisation.

Si lors de l'utilisation de ce dispositif, vous pensez qu'un incident grave s'est produit, veuillez le signaler au fabricant et à votre autorité compétente Complainants@Smith-Nephew.com
Un exemplaire du résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques (SSCPI), qui inclut un résumé des événements indésirables et de leurs fréquences, est disponible à l'adresse https://ec.europa.eu/tools/edumad

*Marques de commerce de Smith & Nephew.
Date de publication 05/2023. Révision 01. Ce produit peut être couvert par un ou plusieurs brevets américains. www.smith-nephew.com/patents

DURAFIBER® Ag

Absorbierend gelerend fiber bandage mit 0,35 - 1,20mg/cm² geionisiertes Zilver

Onschrijving van het product
DURAFIBER Ag-bandages zijn absorberende, non-woven zilver bevattend antimicrobiële kompres dat bestaat uit vezels van cellulose-ethylsulfonaat. DURAFIBER Ag kompresen kunnen in combinatie met een scala aan kompressen worden gebruikt waaronder ALLEVYN® schuimverbanden en het PROFORE® meerlaagse compressieverbandstelsel.

Werkingsprincipe

DURAFIBER Ag kompressen zijn ontwikkeld om snel een heldere, koele voelende gel te vormen bij contact met wondvocht. Deze gel absorbeert het overvloedige vocht, houdt exsudaat weg van de wond, zorgt voor een vochtige wondomgeving die mogelijk zorgt voor bevordering van een autolytisch debridement en past zich nauwgezet aan de vorm van de wond aan. Dankzij de grote integrale sterkte van vochtige DURAFIBER Ag kompressen kan het kompres eenvoudig in één stuk uit vochtige en diepe wonden worden verwijderd, dit minimaliseert schade aan de wond en zijn rand voor de patiënt bij verwijdering. Het geïoniseerde zilver in het kompres zorgt voor een antimicrobiële werking tegen een breed spectrum aan gebruikelijke wondpathogenen, helpen kan helpen om bacteriële bioïbenden en het risico op infectie te beperken.

DURAFIBER Ag kompressen zijn geïndiceerd als een absorberend, antimicrobiel gevormend kompres voor de behandeling van chronische en acute, oppervlakkige of diepe, granulerende exsuderende wonden. Voorbeelden van beoogde wondtypen zijn: beuenculura, decubituswonden, diabetesische ulcera, chirurgische wonden, traumatische wonden, donorstria's, deuldrandsrands, tunnelingst en fistelswonden. DURAFIBER Ag kompressen kunnen tot 7 dagen blijven zitten. DURAFIBER Ag kompressen mogen op geïnficeerde wonden worden gebruikt. Als het product wordt gebruikt voor geïnficeerde wonden, moet de infectie worden geïnspiceerd en behandeld volgens lokale klinische protocollen.

Contra-indicaties

- Niet gebruiken bij patiënten met een gekende gevoeligheid voor zilver.
- Niet gebruiken op niet-exsuderende wonden.
- Om het risico op schade door verwarming te beperken, dient het verband voor MRI onderzoek te worden verwijderd.

Voorzorgsmaatregelen

- Gebruik professionele zorgverleners dienen er rekening mee te houden dat het heel sterke gegevens beschikbaar zijn voor langdurig en herhaald gebruik van zilverbevattende verbanden, in het bijzonder bij kinderen en pasgeborenen.
- DURAFIBER Ag kompressen helpen bij de behandeling van wonden die snel gereng bloeden, maar ze zijn niet bedoeld om te worden gebruikt als chirurgische spons in hevig bloedende wonden.
- DURAFIBER Ag kompressen zijn niet compatibel met producten op oliebasis zoals petrolatum.
- Vermijd contact met elektroden of geleidingsgels tijdens elektronische metingen, bijv. EEG en ECG.
- Zorg ervoor dat pakkingen in hollen zoals sinussen enz. verwijderd zijn.
- Het is mogelijk dat DURAFIBER Ag kompres niet compatibel is met topische antimicrobiële producten.
- Indien de huid rood of gevoelig wordt, het kompres niet meer gebruiken.
- Indien er een klinische infectie optreedt, is de lokale toepassing van zilver geen vervanging van de noodzaak voor systemische therapie of andere adequate behandeling van infectie.
- DURAFIBER Ag kompressen kunnen een tijdelijke verkleuring van de omliggende huid veroorzaken.

DURAFIBER Ag kompressen zijn uitsluitend bedoeld voor gebruik door professionele zorgverleners.

Gebruiksaanwijzing

- Being de wond volgens lokale medische voorschriften.
- Kies de juiste afmeting kompres.
- Neem het DURAFIBER Ag kompres uit de verpakking, en zorg daarbij dat het schoon blijft. Indien nodig kompres op maat knippen.
- Breng het kompres op de wond aan en zorg voor een overlap van 1cm met de huid rond de wond.
- Indien de wond DURAFIBER Ag kompres in diepe wonden hele kompressen gebruiken indien mogelijk en ervoor zorgen dat er ten minste 2,5cm van ieder exemplaar uit de wond steekt om het er gemakkelijk weer uit te kunnen halen.
- Vul diepe wonden losjes voor 80%, want het DURAFIBER Ag kompres zet uit en vult de wond op wanneer het in aanraking komt met wondvocht.
- Bevestig het DURAFIBER Ag kompres met een geschikt secundair kompres (bv. ALLEVYN schuimverband).
- Indien er een infectie wordt vermoed, moet de behandeling van de infectie worden uitgevoerd.
- Als u denkt dat er tijdens gebruik van dit hulpmiddel een ernstig incident zich voordoet, meld dit dan bij de fabrikant en uw bevoegde autoriteit. Complainants@Smith-Nephew.com
- En kopie van de samenvatting van de veiligheids- en klinische prestaties (SSCPI) is beschikbaar via https://ec.europa.eu/tools/edumad

*Varemærker tilhørende Smith & Nephew. Udstedelsesdato 05/2023.
Revisión 01. Dit produkt kan ender omfattede af et eller flere amerikanske patenter. www.smith-nephew.com/patents

DURAFIBER® Ag

Absorbierender gebildnerd Faserverband mit 0,35 - 1,20mg/cm² Silberionen

Produktbeschreibung

DURAFIBER Ag es un apósito absorbente antimicrobiano no tejido, con plata compuesta por fibras de celulosa eil sulfonato. DURAFIBER Ag-Verbände können zusammen mit verschiedenen Verbandmaterialien wie ALLEVYN®-Schaumverbänden und dem PROFORE® Mehrschicht-Kompressions-Bandagesystem verwendet werden.

DURAFIBER Ag-Verbände formen bei Kontakt mit Wundflüssigkeit schnell ein klares, kühles Gel. Dieses Gel absorbiert überschüssige Flüssigkeit, schließt Exsudat von der Wunde weg ein, bietet eine feuchte Wundumgebung, die autolytisches Debridement begünstigen kann, und verhindert sich ein Aus Wundvocht an. Die Nassfestigkeit von DURAFIBER Ag-Verbänden ermöglicht einfaches Entfernen – in einem Stück – von feuchten Wundbetts und Wundhöhlen, dadurch werden Wundtrauma und Schmerzen beim Entfernen minimiert. Die enthaltenen Silberionen sind gegen ein breites Spektrum verbreiteter pathogener Mikroorganismen wirksam und wirken als Barriere gegen so eventuelle dazu beitragen, die Bakterienlast und das Infektionsrisiko zu reduzieren.

Indikationen

DURAFIBER Ag-Verbände sind angezeigt als saugfähiger, antimikrobieller, geleierender Verband für die Versorgung von chronischen und akuten Wunden. Vollhaut-/ Teilhautwunden oder flachen, granulierenden exsudierenden Wunden. Z. B. Beinschwürle; Druckgeschwürle; diabetische Geschwürle; chirurgische Wunden; traumatische Wunden; Hautentzündungen; Verbrennungen zweiten Grades; Fistelgänge und u.ä. DURAFIBER Ag-Verbände können bis zu 7 Tage auf der Wunde belassen werden. DURAFIBER Ag-Verbände können auf infizierten Wunden benutzt werden. Wenn das Produkt auf infizierten Wunden benutzt wird, sollte die Infektion gemäß lokalen klinischen Protokollen entsprechend untersucht und behandelt werden.

Gegenanzeigen

- DURAFIBER Ag-Verbände nicht bei Patienten mit bekannter Silberallergie verwenden. Nicht auf nicht-exsudierenden Wunden verwenden.
- Um das Risiko von thermischen Verletzungen zu vermeiden, entfernen Sie den Verband vor der MRT-Untersuchung.
- Die Verwendung von Silberionen oder flachen, granulierenden exsudierenden Wunden. Z. B. Beinschwürle; Druckgeschwürle; diabetische Geschwürle; chirurgische Wunden; traumatische Wunden; Hautentzündungen; Verbrennungen zweiten Grades; Fistelgänge und u.ä.
- DURAFIBER Ag-Verbände können bis zu 7 Tage auf der Wunde belassen werden.
- DURAFIBER Ag-Verbände können auf infizierten Wunden benutzt werden. Wenn das Produkt auf infizierten Wunden benutzt wird, sollte die Infektion gemäß lokalen klinischen Protokollen entsprechend untersucht und behandelt werden.

Warnhinweise

- DURAFIBER Ag-Verbände sind absorbierende, silberhaltige antimikrobielle Faserverbände, die aus Cellulose-Ethylsulfonat-Fasern bestehen. DURAFIBER Ag-Verbände können zusammen mit verschiedenen Verbandmaterialien wie ALLEVYN®-Schaumverbänden und dem PROFORE® Mehrschicht-Kompressions-Bandagesystem verwendet werden.
- DURAFIBER Ag-Verbände sind absorbierende, silberhaltige antimikrobielle Faserverbände, die aus Cellulose-Ethylsulfonat-Fasern bestehen. DURAFIBER Ag-Verbände können zusammen mit verschiedenen Verbandmaterialien wie ALLEVYN®-Schaumverbänden und dem PROFORE® Mehrschicht-Kompressions-Bandagesystem verwendet werden.
- DURAFIBER Ag-Verbände können auf infizierten Wunden benutzt werden. Wenn das Produkt auf infizierten Wunden benutzt wird, sollte die Infektion gemäß lokalen klinischen Protokollen entsprechend untersucht und behandelt werden.
- DURAFIBER Ag-Verbände können nur von medizinischen Fachkräften verwendet werden.

Gebrauchsanleitung

- Die Wunde dem örtlichen klinischen Protokoll entsprechend säubern.
- Wählen Sie die geeignete Verbandgröße.
- Den DURAFIBER Ag-Verband mithilfe einer sauberen Technik aus der Packung nehmen. Wenn nötig, Verband zuschneiden.
- Den Verband auf die Wunde auflegen, dabei den Verband die Wunde umgebende Haut 1 cm breit überlappen lassen.
- Wenn der DURAFIBER Ag-Verband bei tiefen Wundhöhlen benutzt wird, möglichst den gesamten Verband benutzen und von jedem Stück mindestens 2,5 cm außerhalb der Wunde lassen, damit der Verband einstück entfernt werden kann.
- Tiefe Wunden nur lose bis zu 80% füllen, da der DURAFIBER Ag-Verband bei Kontakt mit Wundflüssigkeit expandiert.
- Den DURAFIBER Ag-Verband mit einem geeigneten Sekundäreverband (z. B. ALVYN®-Schaumverband) sichern.
- Der Verband kann mit steriler Pinzette, Zange oder behandschützer Hand entfernt werden.
- Der Verband kann anhaften, wenn er auf leicht exsudierenden Wunden verwendet wird. Wenn sich der Verband nicht einfach entfernen lässt, sollte er mit Feuchtigkeit befeuchtet werden, um das Entfernen zu erleichtern und eine Störung der heilenden Wunde zu vermeiden.

Häufigkeit des Wechsels

Im Frühstadium der Wundversorgung sollten DURAFIBER Ag-Verbände häufig kontrolliert werden. Verbände können bis zu 7 Tagen angelegt bleiben oder gewechselt werden, wenn dies klinisch angezeigt ist (z. B. wenn Exsudatleckage/Flüssigkeitsansammlung oder zu starke Bildung vorliegt). Außerdem ist das lokale klinische Protokoll zu berücksichtigen. DURAFIBER Ag-Verbände sind zur einmaligen Verwendung bestimmt. Bei Anwendung bei mehr als einem Patienten sollten die Hände vor Kreuzkontaminationen mit Infektionen kommen. Durch Öffnen der Verbandpackung wird die Sterilbarriere durchbrochen. Unbenutzte Verbände sollten weggeworfen werden.

Nach dem Gebrauch gemäß lokalen klinischen Protokollen entsorgen oder hygienisch wegwerfen.

Wenn Sie glauben, dass während der Verwendung dieses Produkts ein schwerwiegendes Vorkommnis aufgetreten ist, melden Sie dieses bitte dem Hersteller und Ihrer zuständigen Behörde Complainants@Smith-Nephew.com

Eine Kopie des Kurzbereichs über Sicherheit und klinische Leistung (SSCP), der eine Zusammenfassung von unerwünschten Ereignissen und Häufigkeiten enthält, ist verfügbar unter https://ec.europa.eu/tools/edumad

*Marken von Smith & Nephew. Ausgabedatum 05/2023. Änderung 01. Dieses Produkt unterliegt eventuell einem oder mehreren US-Patenten. www.smith-nephew.com/patents

DURAFIBER® Ag

Absorbierend gelerende fiber-bandage med 0,35 - 1,20mg/cm² ionisk sølv

Produktbeskrivelse

DURAFIBER Ag-bandager er absorberende, nonwoven, antimikrobiel bandage sammensat af cellulose/ethylsulfonafiber. DURAFIBER Ag-bandager kan anvendes sammen med en række bandager inklusive ALLEVYN®-skumbandager og PROFORE® multilags kompressionsbandagesystem.

Virkemåde

DURAFIBER Ag-bandager er udviklet til hurtigt at kunne danne en klar, kolende følelse gel ved kontakt med væske. Gelen absorberer overskydende væske, fjerner eksudat fra såret, og sørger for et fugtigt miljø som kan støtte autolytisk debridering, og tillader sig til sårbånden. Den højte integrerede vadrstyrke hos DURAFIBER Ag-bandager fremmer fjernelse af bandagen i et stykke fra fugtige sårbårnde og kavitetssår, og minimerer således traume og smerte hos patienten ved bandageskift. Ionsølv i bandagen leverer antimikrobiel aktivitet mod et bredt spektrum af almindelige sårpatogener, som kan hjælpe med at reducere bakteriel belastning og risiko for infektion.

Indikationer

DURAFIBER Ag-bandager er indikeret som en absorberende, antimikrobiel, geldannende bandage velegnet til behandling af kroniske og akutte væskende sår, fuld- og delhudsår og overfladiske, granulerede, væskende sår.
Eksempler på egnede sårtypier inkluderer: bensår, tryksår, diabetesulcer, tryksoreser, traumatiske sår, donorstriaer, delhudsbrandsår, tunnelingst og fistelsår.
DURAFIBER Ag kan blive siddende i op til 7 dage.
DURAFIBER Ag kan anvendes på inficerede sår. Ved anvendelse på inficerede sår, skal såret inspiceres hyppigt og behandles i henhold til lokale kliniske retningslinjer.

Kontraindikationer

- DURAFIBER Ag-bandager må ikke anvendes til patienter, der vides at være overfølsomme over for sølv. Må ikke bruges på ikkevæskende sår.
- For at reducere risikoen for termiske skader fjernes bandagen før MR skanning.

Forholdsregler

- Da disse personale bør være opmærksomme på den begrænsede mængde data der er tilgængelig omhandlende længerevarende og gentaget brug af bandager, der indeholder sølv, især til børn og nyfødte.
- Selvom DURAFIBER Ag-bandager anvendes ved behandling af sår med tilbehørlighed til at bløde lidt, er de ikke beregnet til brug som kirurgisk svamp til stærkt blødende sår.
- DURAFIBER Ag-bandager er ikke kompatible med oliebaserede produkter som f.eks. petrolatum.
- Ungåd kontakt med elektroder eller ledende gel under elektroniske målinger, f.eks. EEG og EKG.
- Sørg for at pakning af bandagen i kaviteter, fordybninger osv. fjernes.
- Bandagen vil evt. ikke være kompatibel med topiske antimikrober.
- Hvis der opstår rødme eller sensibilisering, skal brug af produktet ophøre.
- I tilfælde af klinisk infektion, vil topisk sølv ikke erstatte behovet for systemisk terapi eller anden hensigtsmæssig infektionsbehandling.
- DURAFIBER Ag-bandager kan forårsage forbigående misfarvning af den omgivende hud.

DURAFIBER Ag-bandager er kun til brug for sundhedspersonale.

Vejledning

- Rens såret i henhold til lokale, kliniske retningslinjer.
- Vælg en hensigtsmæssig størrelse bandage.
- Fjern emballagen ved anvendelse af ren teknik. Klip til efter behov.
- Apply bandagen i såret, med 1 cm overlappning på huden omkring såret.
- Når DURAFIBER Ag-bandagen anvendes til dybe kavitetssår, bør hele bandage bruges hvor det er muligt, og med mindst 2,5 cm overlappning omkring såret. Det gør den nemmere at fjerne.
- Dybe sår pakkes løst – med op til 80 % kapacitet, idet DURAFIBER Ag-bandagen ekspanderer ved kontakt med væske.
- Fastgør DURAFIBER Ag-bandagen med en relevant sekundær bandage (f.eks. ALLEVYN-skumbandage).
- Bandagen kan fjernes i et stykke med en steril pinset, tang eller med sterile handsker.
- Bandagen kan fæstne, ved anvendelse på let væskende sår. Hvis bandagen ikke nemt kan fjernes, skal den fugtes eller genvædses med sterilt vand, for at nemmere fjernelse og for at undgå beskadigelse af såret.

Bandageskift

I de tidlige stadier af sårbehandlingen bør DURAFIBER Ag-bandager regelmæssigt inspiceres hyppigt. Bandager kan blive siddende på såret i op til 7 dage eller skiftes, når dette indikeres klinisk. I fald, hvis eksudat lækage/pooling, stærk blødning er til stede). Lokale kliniske retningslinjer skal ligeledes tages i betragtning.
DURAFIBER Ag-bandager er kun beregnet til engangsbrug. Hvis den anvendes til mere end én patient, kan krydskontamination eller infektion opstå. Åbning af emballagen kompromiterer den sterile barriere.
Évt. åbne, ubrugte bandager må ikke gemmes til anvendelse på et senere tidspunkt.
Bortskaf i henhold til lokale kliniske protokoller, eller smid ud hygiejnisk efter brug.

Hvis du under brugten af denne enhed mener, at der er sket en alvorlig ulykke, bedes du rapportere det til producenten og din kompetente myndighed. Complainants@Smith-Nephew.com

En kopi af sammenfatningen af sikkerhed og klinisk ydeevne (SSCPI), som omfatter en opsumrering af uønskede hændelser og hyppigheder, er tilgængelig via https://ec.europa.eu/tools/edumad

*Varemærker tilhørende Smith & Nephew. Udstedelsesdato 05/2023.
Revisión 01. Dette produkt kan være omfattet af et eller flere amerikanske patenter. www.smith-nephew.com/patents

DURAFIBER® Ag

Apósito de fibra absorbente gelificante con 0,35 - 1,20mg/cm² de plata iónica

Descripción del producto

DURAFIBER Ag es un apósito absorbente antimicrobiano no tejido, con plata compuesta por fibras de celulosa eil sulfonato. El apósito DURAFIBER Ag puede utilizarse en combinación con una gama de apósitos de cobertura incluyendo los apósitos de espuma ALLEVYN® y el sistema de vendaje de compresión multicapa PROFORE®.

Mecanismo de acción

Los apósitos DURAFIBER Ag han sido diseñados para formar rápidamente un gel transparente y fresco al entrar en contacto con el exudado de la herida. Este gel absorbe el exceso de exudado bloqueándolo en su interior y manteniéndolo lejos de la herida. El apósito ofrece un entorno de herida húmedo que promueve el desbridamiento autolítico y se adapta al lecho de la herida. La alta resistencia integral a la humedad de los apósitos DURAFIBER Ag facilita la retirada del apósito de una sola pieza del lecho de la herida y de heridas cavitadas. Esto reduce al mínimo el traumatismo a la herida y el dolor ocasionado al paciente durante la retirada del apósito. La plata iónica de apósito proporciona actividad antimicrobiana contra un amplio espectro de patógenos comunes en las heridas, lo que puede ayudar a reducir la carga biológica bacteriana y el riesgo de infección.

Indicaciones

Los apósitos DURAFIBER Ag están indicados como apósito absorbente antimicrobiano geificante para el tratamiento de heridas exudantes en fase de granulación crónicas y agudas de espesor total o parcial, o poco profundas. Ejemplos de tipos de heridas indicadas: úlceras de pierna, úlceras por presión, úlceras diabéticas, heridas quirúrgicas, heridas traumáticas, lcas donantes, quemaduras de esporcar plata, heridas tuneladas y fistulas. Los apósitos DURAFIBER Ag han sido diseñados para permanecer aplicados hasta 7 días.

Los apósitos DURAFIBER Ag pueden utilizarse en heridas infectadas. Cuando el apósito se utilice en heridas infectadas, la infección debe examinarse y tratarse según el protocolo clínico local.

Contraindicaciones

- No utilizar los apósitos DURAFIBER Ag en pacientes con sensibilidad conocida a la plata. No utilizar en heridas no exudativas.
- Para reducir el riesgo de lesión térmica, quitar el apósito antes del examen por Resonancia Magnética.

Precauciones

- Los médicos y los profesionales sanitarios deben tener en cuenta que hay datos muy limitados sobre el uso prolongado y repetido de apósitos que contienen plata, sobre todo en niños y neonatos.
- Aunque los apósitos DURAFIBER Ag ayudan a la curación de heridas propensas a sangrar, no han sido diseñados para ser utilizados como una esponja quirúrgica en heridas que sangran considerablemente.
- Los apósitos DURAFIBER Ag no son compatibles con productos con base oleosa como el petrolato.
- Evite el contacto con electrodos o geles conductores durante mediciones electrónicas, por ejemplo, EEG y ECG.
- Comprobar que el acondicionamiento en cavidades, sinus, etc. ha sido retirado.
- El apósito puede no ser compatible con antimicrobianos tópicos.
- No utilizar los apósitos DURAFIBER Ag en heridas que sangran o sensibilización.
- En casos de infección clínica, la plata tópic no sustituye la terapia sistémica o cualquier otro tratamiento indicado para las infecciones.
- Los apósitos DURAFIBER Ag pueden ocasionar la decoloración pasajera de la piel circundante.

Los apósitos DURAFIBER Ag solo puede utilizarlos personal sanitario.

Modo de empleo

- Limpia la herida según el protocolo clínico local.
- Seleccionar el tamaño adecuado de apósito.
- Retirar el apósito DURAFIBER Ag del envase, utilizando una técnica limpia. Cortar el apósito para adaptar la forma a la herida si fuera necesario.
- Colocar el apósito sobre la herida y dejar que sobrepase 1 cm de los bordes de la herida.
- Cuando se utilice el apósito DURAFIBER Ag en heridas cavitadas profundas, utilizar siempre que sea posible el apósito entero y dejar que sobrepase al menos 2,5 cm de los bordes de la herida para facilitar su retirada.
- Reallar las heridas profundas al 80%, ya que el apósito DURAFIBER Ag se expande al entrar en contacto con el exudado de la herida.
- Fixar el apósito DURAFIBER Ag con un apósito secundario apropiado (por ejemplo, el apósito de espuma ALLEVYN).
- El apósito puede retirarse de una sola pieza utilizando pinzas, fórceps o guantes estériles.
- Si el apósito no puede adherirse si se utiliza en heridas con exudado geloso, si el apósito no puede retirarse con facilidad, humedecer o remojar el apósito con solución salina estéril para ayudar a la retirada y evitar dañar la herida cicatrizante.

Frecuencia de cambio

Durante las primeras etapas de curación de la herida, los apósitos DURAFIBER Ag deben inspeccionarse frecuentemente. Los apósitos pueden permanecer aplicados hasta 7 días o cambiarse cuando sea clínicamente indicado. (p. ej., si hay fugas/acumulación de exudado o demasiado sangrado). Considerar el protocolo clínico local.
DURAFIBER Ag son apósitos de un solo uso. Si se utilizan en más de un paciente, puede dar lugar a contaminación cruzada o infecciones. Al abrir el envase se debe utilizar la barrera estéril. Los apósitos no utilizados deben desecharse.
Deschar de acuerdo con los protocolos clínicos locales o deschar de forma higiénica después de su uso.
Si cree que se ha producido un incidente grave durante el uso de este producto, comuníquese al fabricante o a la autoridad competente. Complainants@Smith-Nephew.com

Para obtener un ejemplar del resumen sobre seguridad y funcionamiento clínico (SSCPI), que incluye un resumen de los acontecimientos adversos y sus frecuencias, vaya a https://ec.europa.eu/tools/edumad

*Marcas comerciales de Smith & Nephew. Fecha de publicación 05/2023.
Revisión 01. Este producto puede estar cubierto por una o más patentes estadounidenses. www.smith-nephew.com/patents

DURAFIBER® Ag

Absorbierend geldannende fiberbandasje med inneholder 0,35 - 1,20mg/cm² ionisk sølv

Produktbeskrivelse

DURAFIBER Ag-bandasjer er absorberende, nonwoven antimikrobielle bandasje sammensatt av cellulose/ethylsulfonafiber. DURAFIBER Ag-bandasjer kan brukes sammen med en rekke sekundærbandasjer, blant annet ALLEVYN®-skumbandasjer og PROFORE® flerlags trykbandasjesystem.

Virkingsmåte

DURAFIBER Ag-bandasjer danner raskt en klar gel ved kontakt med væske. Denne gelen absorberer overflødig væske, låser eksudat bort fra såret, skaper et fugtig miljø som kan støtte autolytisk debridering og former seg tett etter såret. Den høye vaterstyrken til DURAFIBER Ag gjør det lettere å fjerne bandasjen i et stykke fra fugtige sårsenger og hulrom, for minimalt med sårtraume og smerte for pasienten under fjerning. Det ioniske sølvet i bandasjen virker antimikrobielt mot en rekke vanlige sårpatogener, hvilket kan bidra til å redusere antall bakterier og infeksjonsrisikoen.

Indikasjoner

DURAFIBER Ag-bandasjer er indisert som en absorberende, antimikrobiell geldannende bandasje til kroniske og akutte, dype sår eller grunne, granulerende og eksuderende sår.
For eksempel: bensår, trykksår, diabetiske sår, traumesår, donorstriaer, brannskader med dype tykelse, tunnel- og fistelsår.
DURAFIBER Ag-bandasjer kan sette på plass i opptil 7 dager.
DURAFIBER Ag-bandasjer kan brukes på infiserte sår. Hvis produktet skal brukes på infiserte sår, må infeksjonen inspiseres og behandles i henhold til lokal klinisk protokoll.

Kontraindikasjoner

- DURAFIBER Ag-bandasjer må ikke brukes til pasienter med kjent overfølsomhet for sølv. Må ikke brukes på tørre sår.
- Fjern bandasjen for en eventuell MRI undersøkelse, for å redusere risikoen for brannskader.

Forholdsregler

- Legger/helsepersonell må være klar over at det foreligger svært begrensede data om langvarig og gjentatt bruk av bandasjer med sølv, særlig hos barn og nyfødte.
- Uansett DURAFIBER Ag-bandasjer er til hjelp ved behandling av sår som er ment for mindre blødninger, skal de ikke brukes som kirurgisk svamp for sår med kraftig blødning.
- DURAFIBER Ag-bandasjer er ikke kompatible med