



INSTRUCTIONS FOR USE



UK

RP

H&R Healthcare Ltd.
3 Redcliff Road - Melton Park
Melton - Huli - HU14 3FS
United Kingdom

CH

REP

Mediq Suisse AG
Rosenquaistrasse 25
CH - 8608 Bubikon
Switzerland



www.medeco.org



Medeco B.V.

Brandpuntaan Zuid 1.4
2665 NZ Bleiswijk
The Netherlands



www.medeco.org
















IFU_KWC056_07
15-09-2023 / 0_040101

ENGLISH

Product Description

Kliniderm Foam dressings are sterile wound dressings. The wound contact layer consists of hydrophilic, absorbent polyurethane foam. The outer layer is pink, smooth, waterproof and made of polyurethane film. It has a high permeability to allow effective vapour transfer and provides a bacterial barrier. Kliniderm Foam dressings maintain a moist wound environment to assist in the healing process of moderate to heavily exuding wounds. Kliniderm Foam dressings are available in three variants: adhesive/border, non-adhesive and heel.

Not made with natural rubber latex of DEHP. Medical device.





Indications

Kliniderm Foam dressings are indicated for moderate to heavily exuding chronic and acute wounds and may be used throughout the healing process on the following wounds: pressure ulcers, venous leg ulcers, diabetic foot ulcers, lacerations, abrasions, post-operative surgical wounds, superficial and partial thickness burns. Kliniderm Foam dressings are suitable for use under compression bandaging and may be used on cavity wounds as a secondary dressing. Kliniderm Foam Heel variant is ideal for use on the heel and similar anatomical areas.

Contra-indications

None known.

Directions for use

Application:

- Select a suitable size of Kliniderm Foam so that the dressing overlaps the wound margins by approximately 2 cm/0.8". Cut the dressing to size if necessary.
- Apply to the wound directly.
- In case of using the non-adhesive or heel variant of Kliniderm Foam, ensure the dressing is applied to the wound with the pink side up.
- In case of using a non-adhesive or heel variant of Kliniderm Foam, secure the dressing in place with an appropriate retention bandage or tape. The tape should only be applied to the edge of the dressing.

place for up to 7 days, dependent on the condition of the patient and the level of exudate.

- Replace Kliniderm Foam when the dressing has reached its absorbent capacity or whenever good wound practice dictates the dressing should be changed.
- Gently remove the dressing from the wound bed and dispose according to local procedures and guidelines. If removal appears to be difficult, saturate the dressing with sterile saline solution.
- If required, irrigate the wound site according to good wound care practice.

Precautions

- In case of signs of infection, consult a healthcare professional for adequate infection treatment.
- Do not use with oxidising solutions such as hypochlorite or hydrogen peroxide, as these can break down the absorbent component of the dressing.
- Do not use on patients with a known sensitivity to polyurethane films, foams or acrylic adhesives (border).
- Sterile if pouch and seal are intact. Do not use if damaged.
- Do not re-use. Re-use can cause serious infections.
- Do not re-sterilize.
- For external use only.
- For use under the guidance of a healthcare professional.

In case a serious incident has occurred in relation to the device: Inform Medeco BV as listed on the packaging, your local distributor and the competent authority.

DEUTSCH

Produktbeschreibung

Kliniderm Foam Verbände sind sterile Wundauflagen. Die Wundkontaktschicht besteht aus einem hydrophilen, saugfähigen Polyurethanschaum. Die Außenschicht ist rosafarben, glatt, wasserdicht und aus Polyurethanfolie gefertigt. Sie weist eine hohe Permeabilität auf, um eine effektive Wasserdampfdurchlässigkeit zu ermöglichen, und bildet eine bakterielle Barriere. Kliniderm Foam Verbände halten eine feuchte Wundumgebung aufrecht, um den Heilungsprozess von mittelschweren bis stark exsudierenden Wunden zu unterstützen. Kliniderm Foam Verbände sind in drei Varianten erhältlich: haftend/Kleberand, nicht-haftend und für Fersen.

Nicht aus Naturkautschuklatex oder DEHP hergestellt. Medizinprodukt.





Indikationen

Kliniderm Foam Verbände sind für mittelschwere bis stark exsudierende chronische und akute Wunden indiziert und können während des gesamten Heilungsprozesses bei folgenden Wunden eingesetzt werden: Druckgeschwüre, venöse Beingeschwüre, diabetische Fußgeschwüre, Schnittwunden, Schürfwunden, postoperative chirurgische Wunden, oberflächliche und teildicke Verbrennungen. Kliniderm Foam Verbände sind für den Einsatz unter Kompressionsverbänden geeignet und können bei Kavitätätenwunden als Sekundärverband verwendet werden. Kliniderm Foam Fersenvariante ist ideal für den Einsatz an der Ferse und ähnlichen anatomischen Bereichen.

Kontraindikationen

Keine bekannt.

Gebrauchsanweisung

Anwendung:

- Wählen Sie eine geeignete Größe des Kliniderm Foam Verbandes, so dass der Verband die Wundränder um ca. 2 cm überlappt. Schneiden Sie den Verband bei Bedarf auf Maß zu.
- Direkt auf die Wunde auftragen.
- Bei Verwendung de nicht-haftenden oder Fersenvariante von of Kliniderm Foam ist darauf zu achten, dass der Verband mit der rosafarbenen Seite nach oben auf die Wunde aufgebracht wird.
- Bei Verwendung einer nicht-haftenden oder fersengebundenen Variante von Kliniderm Foam ist der Verband mit einem geeigneten Halteverband oder Klebeband zu sichern. Das Band sollte nur auf die Kante des Verbandes aufgebracht werden.

Vorsichtsmaßnahmen

- Im Falle von Anzeichen einer Infektion wenden Sie sich an einen Arzt, um diese angemessen zu behandeln.
- Nicht mit oxidierenden Lösungen wie Hypochlorit oder Wasserstoffperoxid verwenden, da diese die saugfähige Komponente des Verbandes abbauen können.
- Nicht bei Patienten mit bekannter Empfindlichkeit gegenüber Polyurethanfolien, Schaumstoffen oder Acryklebstoffen (Rand) verwenden.
- Steril, wenn Beutel und Siegel intakt sind. Bei Beschädigung nicht verwenden.
- Nicht wiederverwenden. Die Wiederverwendung kann zu schweren Infektionen führen.
- Nicht (wieder) sterilisieren.
- Nur zur äußerlichen Anwendung.
- Zur Verwendung unter der Anleitung von medizinischem Fachpersonal.

Falls ein schwerer Vorfall in Bezug auf das Produkt aufgetreten ist: Informieren Sie Medeco BV, wie auf der Verpackung angegeben, Ihren lokalen Vertriebspartner und Ihre lokale Gesundheitsbehörde.

NEDERLANDS

Productbeschrijving

Kliniderm Foam verbanden zijn steriele wondverbanden. De wondcontactlaag bestaat uit hydrofiel, absorberend polyurethaan schuim. De toplaag is roze, zacht, waterbestendig en gemaakt van een polyurethaan folie. Deze toplaag heeft een hoge dampdoorlaatbaarheid wat zorgt voor een effectieve vochtafvoer en die dient als bacteriële barrière. Kliniderm Foam verbanden zorgen voor een vochtig wondklimaat, wat bijdraagt in het helingsproces van matig tot sterk exsuderende wonden. Kliniderm Foam verbanden zijn verkrijgbaar in drie varianten: klevend/border, niet-klevend en een hiel variant.

De producten zijn vrij van natuurlijk rubber latex en DEHP. Medisch hulpmiddel.





Indicaties

Kliniderm Foam verbanden zijn bestemd voor matig tot sterk exsuderende chronische en acute wonden en mogen gedurende het genezingsproces gebruikt worden op de volgende wonden: drukplekzweren, veneuze beenzweren, diabetische voetzweren, snijwonden, schaafwonden, postoperatieve chirurgische wonden, eerste- en tweedegraads brandwonden. Kliniderm Foam verbanden kunnen onder compressie gebruikt worden. De Kliniderm Foam hiel variant is ideaal voor gebruik op de hiel en anatomische vergelijkbare plekken.

Contra-indicaties

Geen bekend.

Gebruiksaanwijzing

Toepassing:

- Selecteer een geschikte maat Kliniderm Foam en zorg dat het verband de wondranden met ongeveer 2 cm/0,8" overlapt. Het verband kan indien nodig op maat geknipt worden.
- Direct op de wond aanbrengen.
- Indien de niet-klevende of hiel variant gebruikt wordt, breng het verband met de roze kant naar boven aan.
- Indien de niet-klevende of hiel variant gebruikt wordt, fixeër het verband met een zwachtel of tape. De tape alleen aanbrengen aan de randen van het verband.

Verbandwissel en verwijdering:

- Kliniderm Foam kan tot 7 dagen in situ blijven, afhankelijk van de conditie van de patiënt en de hoeveelheid exsudaat.
- Vervang Kliniderm Foam wanneer het verband de maximale absorptiecapaciteit bereikt heeft of wanneer goede wondverzorging voorschrijft dat het verband verwisseld moet worden.
- Verwijder het verband voorzichtig van het wondbed en werp het weg volgens lokale procedures en richtlijnen. Wanneer verwijdering moeilijk blijkt, verzadig het verband dan met een steriele zoutoplossing.
- Indien nodig, iriggeer de wond zoals goede wondverzorging voorschrijft.

Voorzorgsmaatregelen

- In het geval van tekenen van infectie, raadpleeg dan direct een professionele zorgverlener voor een adequate infectiebehandeling.
- Niet gebruiken in combinatie met oxiderende oplossingen zoals hypochloriet of waterstofperoxide; deze stoffen kunnen het absorberende bestanddeel van het verband afbreken.
- Niet gebruiken bij patiënten waarvan gevoeligheid voor polyurethaan folie, schuim of acrykleefstoffen (klevend/border) bekend is.
- Steriel indien verpakking en verzegeling intact zijn. Niet gebruiken indien beschadigd.
- Niet hergebruiken. Hergebruik kan ernstige infecties veroorzaken.
- Niet hersteriliseren.
- Alleen voor uitwendig gebruik.

• Voor gebruik onder begeleiding van een professionele zorgverlener.

In het geval er een ernstig incident plaatsvindt in relatie tot het hulpmiddel: Informeer Medeco BV zoals geregistreerd op de verpakking, de lokale distributeur en de competente autoriteit.

FRANÇAIS

Description du Produit

Les pansements Kliniderm Foam sont des pansements stériles. La couche en contact avec la plaie est constituée de mousse en polyuréthane absorbante hydrophile. La couche externe est rose, lisse, imperméable et constituée d'un film de polyuréthane. Le pansement possède une haute perméabilité pour permettre un transfert de vapeur efficace et fournit une barrière bactérienne. Les pansements Kliniderm Foam maintiennent un environnement humide pour faciliter le processus de guérison des plaies à exsudation modérée à forte. Les pansements Kliniderm Foam sont disponibles en trois variantes: adhésif/bordure, non-adhésif et pour talon.

Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel ou de DEHP. Dispositif médical





Indications

Les pansements Kliniderm Foam sont indiqués pour les plaies chroniques et aiguës à exsudation modérée à forte et peuvent être utilisés tout au long du processus de guérison des plaies suivantes: ulcères de pression, ulcères veineux, ulcères du pie diabétique, lacerations, excoriations, heridas quirúrgicas postoperatorias, quemaduras de espesor superficial y parcial. Os apósitos de espuma Kliniderm são adequados para usar em vendajes de compressão y se pueden usar en las heridas cavitarias como apósito secundario. La variante Kliniderm Foam Heel es ideal para usar en el talón y áreas anatómicas similares.

Contraindicaciones

Ninguna conocida.

Indicaciones de uso

Aplicación:

- Seleccione un tamaño adecuado de Kliniderm Foam para que el apósito se superponga con los bordes de la herida en aproximadamente 2 cm/0,8". Cortar el vendaje a medida si es necesario.
- Aplicar directamente sobre la herida.
- Si usa la variante Kliniderm Foam no adhesiva o del talón, asegúrese de aplicar el apósito a la herida con el lado rosado hacia arriba.
- Si usa una variante di Kliniderm Foam no adhesiva o para talón, asegure el vendaje en su lugar con una cinta o venda de contención adecuada. La cinta solo debe aplicarse al borde del apósito.

Cambio de vestuario y retirada:

- Los apósitos Kliniderm Foam pueden permanecer en su lugar hasta por 7 días, dependiendo de la condición del paciente y el nivel de exudado.
- Reemplace el Kliniderm Foam cuando el apósito haya alcanzado su capacidad absorbente o cuando una buena práctica de tratamiento de heridas indique que se debe cambiar el apósito.
- Retire cuidadosamente el vendaje del lecho de la herida y deseche de acuerdo con los procedimientos y directrices locales. Si la remoción parece difícil, sature el vendaje con solución salina estéril.
- Si es necesario, moje el lugar de la herida de acuerdo con la buena práctica de tratamiento de las heridas.

Precauciones

- En caso de signos de infección, consulte a un profesional de la salud para el tratamiento adecuado de la infección.
- No utilice con soluciones oxidantes, como hipoclorito o peróxido de hidrógeno, ya que pueden romper el componente absorbente del apósito.
- No utilice en pacientes con sensibilidad conocida a películas de poliuretano, espumas o adhesivos acrílicos.
- Estéril si la bolsa y el sello están intactos. No utilice si está dañado.
- No vuelva a utilizar. La reutilización puede causar infecciones graves.
- No (re)esterilice.
- Sólo para uso externo.
- Para uso bajo la guía de un profesional de la salud.

En caso de que haya ocurrido un incidente grave en relación con el dispositivo: Informe a Medeco BV como se indica en el empaque, a su distribuidor local y a su autoridad local de atención médica.

ESPAÑOL

Descripción del producto

Los apósitos Kliniderm Foam son apósitos estériles para heridas. A camada em contato com a ferida consiste em espuma de poliuretano hidrofílica e absorvente. A capa exterior es rosa, lisa, impermeable y está hecha de película de poliuretano. Tiene una alta permeabilidad para permitir una transferencia de vapor efectiva y proporciona una barrera antibacteriana. Los apósitos Kliniderm Foam mantienen el ambiente de la herida húmedo para ayudar en el proceso de curación de heridas con exudado moderado a intenso. Los apósitos Kliniderm Foam están disponibles en tres variantes: adhesivo/borde, no adhesivo y talón.

No hecho con látex de caucho natural o DEHP. Producto sanitario.





Indicaciones

Los apósitos Kliniderm Foam son indicados para heridas crónicas y agudas de moderada a muy exudativa y pueden ser utilizados durante todo el proceso de cicatrización en las siguientes heridas: úlceras por presión, úlceras venosas, úlceras del pie diabético, laceraciones, excoriaciones, heridas quirúrgicas postoperatorias, quemaduras de espesura superficial y parcial. Os curativos de espuma Kliniderm são adequados para uso em bandagens de compressão e podem ser usados em feridas cavitárias como curativo secundário. A variante Kliniderm Foam Heel é ideal para uso no calcanhar e em áreas anatómicas similares.

Contraindicaciones

Nenhuma conhecida.

Indicações para o uso

Aplicação:

- Selecione um tamanho apropriado de Kliniderm Foam para que o curativo se sobreponha às bordas da ferida em aproximadamente 2 cm/0,8". Corte o curativo no tamanho, se necessário.
- Aplique diretamente na ferida.
- Se usar a variante Kliniderm Foam não adesiva ou de calcanhar, certifique-se de aplicar o curativo na ferida com o lado rosa voltado para cima.
- Se usar uma variante Kliniderm Foam não adesiva ou de calcanhar, prenda o curativo no lugar com uma fita ou curativo de contenção adequado. A fita deve ser aplicada apenas na borda do curativo.

Troca e remoção do curativo:

- Os curativos "Kliniderm Foam" podem permanecer no local por até 7 dias, dependendo da condição do paciente e do nível de exsudato.
- Substitua o Kliniderm Foam quando o curativo atingir sua capacidade absorvente ou quando boas práticas de controle de feridas indicarem que o curativo deve ser trocado.
- Remova cuidadosamente o curativo do leito da ferida e descarte-o de acordo com os procedimentos e diretrizes locais. Se a remoção parecer difícil, sature o curativo com solução salina estéril.
- Se necessário, molhe o local da ferida de acordo com as boas práticas de tratamento da ferida.

Precauções

- Em caso de sinais de infecção, consulte um profissional de saúde para o tratamento adequado da infecção.
- Não use com soluções oxidantes, como hipoclorito ou peróxido de hidrogênio, pois elas podem afetar o componente absorvente do curativo.
- Não use em pacientes com sensibilidade conhecida a filmes de poliuretano, espumas ou adesivos acrílicos (borda).
- Estéril se a embalagem e o selo estiverem intactos. Não use se estiver danificado.
- Não reutilize. A reutilização pode causar infecções graves.
- Não (re)esterilize.
- Somente para uso externo.
- Para uso sob orientação de um profissional de saúde.

Nel caso de um incidente grave ter ocorrido em relação ao dispositivo: Informe a Medeco BV conforme listado na embalagem, o seu distribuidor local e a autoridade local de saúde.

PORTUGUÊS

Descrição do Produto

Os curativos Kliniderm Foam são curativos estéreis para feridas. A camada em contato com a ferida consiste em espuma de poliuretano hidrofílica e absorvente. A camada externa é rosa, lisa, impermeável e é feita de filme de poliuretano. Possui alta permeabilidade para permitir uma transferência efetiva de vapor e fornece uma barreira antibacteriana. Os curativos Kliniderm Foam mantêm o ambiente da ferida húmido para auxiliar no processo de cicatrização com exsudato moderado a intenso. Os curativos Kliniderm Foam estão disponíveis em três variantes: adesivo/borda, não adesivo e calcanhar.

Não feito com látex de borracha natural ou DEHP. Dispositivo médico.





Indicações

Os curativos Kliniderm Foam são indicados para feridas crônicas e agudas de moderada a muito exudativa e podem ser utilizados durante todo o processo de cicatrização nas seguintes feridas: úlceras por pressão, úlceras venosas, úlceras diabéticas nos pés, lacerações, escoriações, feridas cirúrgicas pós-operatórias, queimaduras de espessura superficial e parcial. Os curativos de espuma Kliniderm são adequats para uso em bandagens de compressão e podem ser usados em feridas cavitárias como curativo secundário. A variante Kliniderm Foam Heel é ideal para uso no calcanhar e em áreas anatómicas similares.

Contraindicazioni

Nessuna conosciuta

Istruzioni per l'uso

Applicazione:

- Selezionare una misura adatta di Kliniderm Foam in modo che la medicazione si sovrapponga ai margini della ferita di circa 2 cm/0,8". Tagliare la medicazione su misura, se necessario.
- Applicare direttamente sulla ferita.
- In caso di utilizzo della variante di Kliniderm Foam non adesiva o per tallone, assicurarsi che la medicazione sia applicata sulla ferita con il lato rosa rivolto verso l'alto.
- In caso di utilizzo di una variante non adesiva o per tallone di Kliniderm Foam, fissare la medicazione in posizione con un nastro o un cerotto di contenimento appropriati. Il nastro deve essere applicato solo sul bordo della medicazione.

Cambio e rimozione della medicazione:

- Le medicazioni Kliniderm Foam possono rimanere in sede per un massimo di 7 giorni, a seconda delle condizioni del paziente e del livello di essudato.
- Sostituire la Kliniderm Foam quando la medicazione ha raggiunto la sua capacità assorbente o ogni volta che una buona pratica di trattamento della ferita impone che la medicazione debba essere cambiata.
- Rimuovere con cautela la medicazione dal letto della ferita e scartarla secondo le procedure e le linee guida locali. Se la rimozione sembra difficile, saturare la medicazione con soluzione salina sterile.
- Se necessario, irrigare il sito della ferita secondo una buona prassi di cura delle ferite.

Precauzioni

- In caso di segni di infezione, consultare un operatore sanitario per un adeguato trattamento delle infezioni.
- Non utilizzare con soluzioni ossidanti, come l'ipoclorito o il perossido di idrogeno, poiché potrebbero inibire il componente assorbente della medicazione.
- Non utilizzare su pazienti con sensibilità nota a pellicole in poliuretano, schiume o adesivi acrilici (bordo).
- Sterile se la confezione e il sigillo sono intatti. Non usare se danneggiato.
- Sterile se la confezione e il sigillo sono intatti. Non usare se danneggiato.
- Non (ri)sterilizzare.
- Solo per uso esterno.
- Da utilizzare sotto la guida di un professionista della salute.

Nel caso si verifichi un incidente grave in relazione al dispositivo: Informare Medeco BV come elencato sulla confezione, il distributore locale e l'autorità sanitaria locale.

ITALIANO

Descrizione prodotto

Le medicazioni Kliniderm Foam sono medicazioni sterili per ferite. Lo strato a contatto con la ferita è costituito da schiuma di poliuretano idrofila e assorbente. Lo strato esterno è rosa, liscio, impermeabile e realizzato in pellicola di poliuretano. Ha un'alta permeabilità per consentire un efficace trasferimento di vapore e fornisce una barriera antibatterica. Le medicazioni Kliniderm Foam mantengono umido l'ambiente della ferita per aiutare nel processo di guarigione delle ferite da moderatamente a fortemente essudanti. Le medicazioni Kliniderm Foam sono disponibili in tre varianti: adesiva/bordo, non adesiva e tallone.

Non realizzato con lattice di gomma naturale o DEHP. Dispositivo medico.





Indicazioni

Le medicazioni Kliniderm Foam sono indicate per ferite croniche e acute da moderatamente a fortemente essudanti e possono essere utilizzate durante il processo di guarigione nelle seguenti ferite: ulcere da pressione, ulcere venose, ulcere del piede diabetico, lacerazioni, abrasioni, lesioni della pelle, aree donatrici, ferite chirurgiche postoperatorie, ustioni superficiali e parziali. Le medicazioni Kliniderm Foam sono adatte all'uso in bendaggi compressivi e possono essere utilizzate su ferite cavitarie come medicazione secondaria. La variante Kliniderm Foam Heel è ideale per l'uso sul tallone e aree anatomiche simili.

Contraindicazioni

Ingen kendte.

DANSK

Produktbeskrivelse

Kliniderm Foam bandager er sterile sårforbindinger. Sårkontaktlaget består af hydrofil, absorberende polyuretanskum. Det yderste lag er lyserødt, glat, vandtæt og fremstillet af polyuretan film. Det har en høj permeabilitet for at muliggøre effektiv dampoverførsel og tilvejebringer en bakteriel barriere. Kliniderm Foam bandager opretholder et fugtigt sørmiljø for at hjælpe med helingsprocessen af moderat til kraftigt væskende sår. Kliniderm Foam bandager fås i tre varianter: Selvklebende / kant, ikke klebende og heel.

Ikke fremstillet med naturgummilætex eller DEHP. Medicinsk udstyr.





Indikationer

Kliniderm Foam bandager er indiceret til moderat til kraftigt væskende kroniske og akutte sår og kan bruges under hele helingsprocessen på følgende sår: tryksår, venøse bensår, diabetiske fodsår, rifter, hudafskrabninger, postoperative kirurgiske sår, overfladisk og delvis forbrændinger. Kliniderm Foam bandager er egnede til anvendelse under kompressionsforbinding og kan anvendes på kavitetssår som en sekundær forbinding. Kliniderm Foam Heel variant er ideel til brug på hælen og lignende anatomiske områder.

Kontraindikationer

Ingen kendte.

Brugsanvisning

Anvendelse:

- Vælg en passende størrelse af Kliniderm Foam, så bandagen overlapper sårmarginerne med cirka 2 cm. Skær bandagen til i størrelse, hvis det er nødvendigt.
- Påfør direkte på såret.
- I tilfælde du anvender den ikke-klebende eller heel variant af Kliniderm Foam, skal du sørge for, at bandagen påføres såret med den lyserøde side opad.
- I tilfælde du anvender den ikke-klebende eller heel variant af Kliniderm Foam, skal du fastgøre bandagen med en passende forbinding eller tape. Tapen bør kun anvendes ved kanten af forbindingen.

Skift og fjernelse af forbinding:

- Kliniderm Foam bandagen kan forblive på plads i op til 7 dage, afhængigt af patientens tilstand og niveauet af eksudat.
- Udskift Kliniderm Foam hvis bandagen har nået sin absorptionssevne, eller hvis der kræves god sårpraksis, skal bandagen skiftes.
- Fjern forsigtigt bandagen fra sårlejet og bortskrub i henhold til lokale procedurer og retningslinjer. Hvis fjernelse ser ud til at være vanskelig, møt forbindingen med en steril saltopløsning.
- Skyl om nødvendigt sårstedet efter god sårpleje.

Forholdsregler

- I tilfælde af tegn på infektion, konsultere en læge eller sygeplejerske for passende infektion behandling.
- Må ikke anvendes sammen med oxiderende opløsninger, såsom hypochlorit eller hydrogenperoxid, da disse kan nedbryde den absorberende komponent i forbindingen.
- Må ikke anvendes på patienter med kendt følsomhed over for polyurethan, carboxymethylcellulose eller akrylklebemidler (kant).
- Steril hvis posen og forseglingen er intakte. Må ikke anvendes, hvis beskadiget.
- Må ikke genbruges. Genbrug kan medføre alvorlige infektioner.
- Må ikke resteriliseres.
- Kun til eksternt brug.
- Til brug under vejledning fra sundhedspersonalet.

I tilfælde af der er opstået en alvorlig hændelse i forhold til enheden: Informer Medeco BV som anført på emballagen, din lokale distributor og din lokale sundhedsmyndighed.

