

Gebrauchsanweisung

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel

Vor der Behandlung mit Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel zuerst die Gebrauchsanweisung lesen.

Produktbeschreibung

Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel ist ein bakterien- und pilzbindender Wundverband, basierend auf der Sorbact® Technology. Der Wundverband besteht aus einer mit Sorbact® DACC™ beschichteten Wundkontaktschicht in Kombination mit einem absorbierenden Polyurethanschaum, der superabsorbierende Streifen enthält. Das Produkt absorbiert und bindet Exsudat. Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel ist zur Vermeidung und Behandlung von Wundinfektionen vorgesehen und erleichtert zudem den Wundheilungsprozess. Die Sorbact® Wundkontaktschicht bindet die verursachenden Erreger von Wundinfektionen bis zu sieben Tage, wie *in vitro* nachgewiesen.

Verwendungszweck

Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel ist zur Behandlung von sauberen, kontaminierten, kolonisierten oder infizierten Wunden mit geringer bis mäßiger Exsudation bestimmt, wie z. B. chirurgischen Wunden, traumatischen Wunden, Druckgeschwüren, diabetischen Fußgeschwüren und Beingeschwüren. Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel ist zur Anwendung bei oberflächlichen Wunden indiziert.

Vorgesehene Anwender und Anwendungsgebiete

Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel ist zur Anwendung bei Kindern und Erwachsenen bestimmt. Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel 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

Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel 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 von Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel 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. Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel absorbiert und schließt Exsudat ein. Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel reduziert das Risiko von Mazerationen und ermöglicht ein feuchtes Wundmilieu.

Kontraindikationen

Es gibt keine bekannten Kontraindikationen für die Verwendung von Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel. Die Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen sind zu beachten.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Nicht wiederverwenden. Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel 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 Überempfindlichkeit gegen den Verband (Dialkylcarbamoylchlorid [DACC™], Celluloseacetat, Polyurethan, Polyolefin und Natriumpolyacrylat) anwenden. Nicht in Kombination mit fetthaltigen Produkten wie Salben, Cremes oder Lösungen verwenden, da diese die Bindung von Mikroorganismen verringern können. Nicht mit oxidierenden Lösungen wie Hypochlorit oder Wasserstoffperoxid verwenden, da diese die absorbierende Komponente des Verbands zersetzen 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. Darauf achten, dass die umgebende Haut sauber und trocken ist.
- Eine geeignete Verbandgröße wählen, die die Wunde bedeckt und die Wundränder überlappt. **(A)**
- Den Verband unter aseptischen Bedingungen aus der Verpackung entnehmen.
- Falls erforderlich, kann der Verband mit einer aseptischen Technik zugeschnitten werden, um verschiedenen Wundformen und -stellen gerecht zu werden. Nicht verwendete Verbandsteile entsorgen.
- Bei der Applikation des Verbands darauf achten, dass die Sorbact® Wundkontaktschicht direkt auf der gesamten Wundoberfläche aufliegt, um die Bindung der Mikroorganismen an den Verband zu ermöglichen. **(B)**
- Mit einer elastischen Bandage oder einem hautfreundlichen Klebeband 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.
- Zusätzliche Fixierungen und den Verband vorsichtig von der Wunde entfernen und entsorgen. Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel kann im Rahmen einer Kompressionstherapie verwendet werden. Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel ist MRT-sicher. Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel vor der Strahlentherapie entfernen, wenn es sich im Strahlenfeld befindet. Nach der Behandlung kann ein neuer Verband angebracht werden.

Lagerung und Entsorgung

Cutimed® Siltec® Sorbact®/Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel 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.

Mode d'emploi

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel

Lire le mode d'emploi avant d'effectuer des soins avec les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel.

Description du dispositif

Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel sont basés sur la Sorbact® Technology ; ils captent les micro-organismes bactériens et fongiques de la plaie. Ils se composent d'une surface au contact avec la plaie enduite de Sorbact® DACC™ placée sur une mousse de polyuréthane absorbante contenant des bandes super-absorbantes. Le produit absorbe et retient l'exsudat. Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel préviennent et traitent les infections des plaies, tout en facilitant le processus de cicatrisation des plaies. Il est démontré *in vitro* que la surface Sorbact® au contact avec la plaie capte les pathogènes présents sur les plaies jusqu'à sept jours.

Utilisation prévue

Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel sont destinés à être utilisés pour la prise en charge des plaies peu à modérément exsudatives propres, contaminées, colonisées ou infectées, telles que les plaies chirurgicales, les plaies traumatiques, les escarres, les ulcères des membres inférieurs et les plaies du pied diabétique. Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel doivent être utilisés sur des plaies superficielles.

Utilisateur concerné et environnement d'utilisation

Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel conviennent aux enfants comme aux adultes. Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel sont destinés à être utilisés par des professionnels de santé ou par des personnes non professionnelles sous la supervision d'un professionnel de santé. Les pansements sont destinés à être utilisés dans un environnement hospitalier et à domicile.

Mode d'action

Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel fixent les micro-organismes couramment présents dans les plaies, tels que *Staphylococcus aureus* (y compris le SARM), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* et *Candida albicans*, comme cela a été démontré *in vitro*. Il n'y a pas de libération d'agents antimicrobiens dans la plaie.

Avantages cliniques

Utiliser Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel permet de réduire la charge microbienne et d'éviter les infections. Les pansements permettent d'atténuer la douleur et peuvent améliorer la cicatrisation et réduire la taille de la plaie. Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel absorbent et retiennent l'exsudat. Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel réduisent le risque de macération et fournissent un environnement humide pour la plaie.

Contre-indications

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

Avertissements et précautions à prendre

Ne pas réutiliser. Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel sont destinés à être utilisés sur un seul patient et à un seul usage. Leur réutilisation peut entraîner une contamination croisée et un risque accru d'infection. Ne pas utiliser si le sachet individuel est déjà ouvert ou endommagé, car la stérilité des pansements ne peut alors être garantie. Ne pas utiliser chez les patients présentant une hypersensibilité connue aux pansements (chlorure de dialkylcarbamoyle [DACC™], acétate de cellulose, polyuréthane, polyoléfine et polyacrylate de sodium). Ne pas utiliser en association avec des produits gras, tels que pommades, crèmes et solutions, car ils peuvent diminuer la fixation des micro-organismes. Ne pas utiliser avec des solutions oxydantes telles que l'hypochlorite ou le peroxyde d'hydrogène, car cela risque d'endommager la mousse absorbante du pansement. Ne pas stériliser. Si l'affection traitée se détériore, ne s'améliore pas ou si un effet secondaire est observé, consulter un médecin.

Mode d'emploi

- Préparer la plaie et la peau péri-lésionnelle conformément aux pratiques cliniques locales en vigueur. S'assurer que la peau péri-lésionnelle est propre et sèche.
- Choisir une taille de pansement adaptée qui recouvre la plaie et ses rebords. **(A)**
- Retirer le pansement de l'emballage selon une technique aseptique.
- Si nécessaire, il est possible de découper le pansement en utilisant une technique aseptique pour le faire correspondre à la forme et à l'emplacement de la plaie. Jeter les morceaux de pansement non utilisés.
- S'assurer que la trame de Sorbact® entre en contact direct avec toute la surface de la plaie pour permettre aux micro-organismes de se fixer au pansement. **(B)**
- Maintenir en place à l'aide d'une bande adhésive élastique ou d'un sparadrap adapté à la peau.
- La fréquence de changement des pansements dépend du niveau d'exsudat et de l'état général de la plaie et de la peau péri-lésionnelle. Si l'état clinique le permet, le pansement peut être laissé en place jusqu'à sept jours.
- Retirer délicatement la fixation secondaire et le pansement, puis le jeter le tout. Les pansements interface Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel peuvent être utilisés en parallèle avec un traitement par compression. Les pansements interface Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel sont compatibles avec l'IRM. Avant la radiothérapie, retirer les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel s'ils sont placés dans le champ de rayonnement. Un nouveau pansement peut être appliqué après le traitement.

Conservation et élimination

Les pansements Cutimed® Siltec® Sorbact® et Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel doivent être stockés au sec et à l'abri de la lumière du soleil. L'élimination doit se faire conformément aux procédures environnementales locales.

Avis à l'utilisateur

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

Cutimed® Siltec® Sorbact® Siltec® Sorbact® Heel Schaumverband | Hydrocellulaire | Schiuma | Schuimverband



Exsudat: Schwach bis mäßig

Niveau d'exsudat : Faible à modéré

Livelli di essudato: Da scarso a moderato

Exsudaatniveau: Weinig tot matig



Wundtiefe: Oberflächlich

Profondeur de la plaie: Superficielle

Profondità della ferita: Superficiale

Wonddiepte: Oppervlakkig



Wundstatus: Infektion

Stade de la plaie: Plaie infectée

Fase della ferita: Lesione infetta

Wondstatus: Geïnfecteerd

Cutimed® ist eine eingetragene Marke der BSN medical GmbH. Siltec® ist eine eingetragene Marke der BSN medical GmbH. Sorbact® ist eine eingetragene Marke der ABIGO Medical AB. Cutimed® est une marque déposée de BSN medical GmbH. Siltec® 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. Siltec® 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. Siltec® 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

® = registered trademark

Made in Germany



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

Istruzioni per l'uso

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel

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

Descrizione del dispositivo

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel è una medicazione per ferite a captazione batterica e fungina basata sulla Sorbact® Technology. È costituita da uno strato a contatto con la ferita rivestito di DACC™ Sorbact® combinato con una schiuma di poliuretano assorbente che contiene strisce superassorbenti. Il prodotto assorbe e trattiene l'essudato. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel previene e tratta le infezioni della ferita e facilita il processo di guarigione. È stato dimostrato che, *in vitro*, lo strato Sorbact® a contatto con la ferita capta i patogeni correlati alla ferita fino a sette giorni.

Scopo previsto

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel è indicato per l'uso nel trattamento di ferite pulite, contaminate, colonizzate o infette con essudato da basso a moderato, quali ferite chirurgiche, ferite da trauma, piaghe da decubito e ulcere diabetiche del piede e della gamba. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel può essere utilizzato su ferite superficiali.

Utilizzatore previsto e ambiente d'uso

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel è indicato per l'uso su bambini e adulti. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel è destinato all'uso da parte di operatori sanitari o di 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

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel capta i microorganismi comuni delle ferite 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 di Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel può ridurre la carica microbiologica e prevenire l'infezione. La medicazione aiuta a ridurre il dolore e può migliorare la guarigione della ferita e ridurre le dimensioni. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel assorbe e trattiene l'essudato. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel riduce il rischio di macerazione e mantiene umido l'ambiente della ferita.

Controindicazioni

Non esistono controindicazioni note all'utilizzo di Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel. È necessario leggere le avvertenze e le precauzioni.

Avvertenze e precauzioni

Non riutilizzare. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel è esclusivamente monouso e per l'utilizzo su un solo paziente. 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 ipersensibilità nota alla medicazione (cloruro di dialchilcarbamoil [DACC™], acetato di cellulosa, poliuretano, poliolefine e poliacrilato di sodio). Non utilizzare in combinazione con prodotti a base grassa come pomate, creme e soluzioni, poiché potrebbero ridurre la capacità della medicazione di captare i microorganismi. Non usare con soluzioni ossidanti come ipoclorito o perossido di idrogeno, in quanto queste possono dissolvere il componente assorbente della medicazione. 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 prassi clinica in uso. Verificare che la cute circostante sia pulita e asciutta.
- Scegliere la dimensione di medicazione idonea a coprire la ferita in modo da sovrapporsi ai margini. **(A)**
- Estrarre la medicazione dalla confezione a strappo mediante tecnica asettica.
- Se necessario, la medicazione può essere tagliata mediante tecnica asettica per adattarla alle diverse forme e posizioni della ferita. Smaltire i pezzi inutilizzati della medicazione.
- Assicurarsi che lo strato Sorbact® a contatto con la ferita sia a contatto diretto con l'intera superficie della ferita per consentire la captazione dei microorganismi da parte della medicazione. **(B)**
- Fixare con una benda elastica o del nastro adatto alla cute.
- 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.
- Rimuovere delicatamente qualsiasi ulteriore fissazione e la medicazione dalla ferita e gettarle. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel può essere utilizzato insieme alla terapia compressiva. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel è compatibile con la RM. Prima di iniziare la radioterapia, rimuovere Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel se posto nel campo di radiazioni. Dopo il trattamento è possibile applicare una nuova medicazione.

Conservazione e smaltimento

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel 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.

Gebruiksaanwijzing

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel

Lees de gebruiksaanwijzing voorafgaand aan de behandeling met Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel.

Beschrijving van het hulpmiddel

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel is een bacteriën- en schimmelbindend wondverband, dat is gebaseerd op Sorbact® Technology. Het bestaat uit een met Sorbact® DACC™-gecoate wondcontactlaag in combinatie met een absorberend polyurethaan schuim dat is voorzien van superabsorberende strepen. Het product absorbeert exsudaat en houdt het vast. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel voorkomt en behandelt wondinfecties en bevordert het wondgenezingsproces. Het is aangetoond dat de Sorbact® wondcontactlaag wondgerelateerde pathogenen *in vitro* tot wel zeven dagen bindt.

Beoogd doel

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel is bedoeld voor de behandeling van schone, verontreinigde, gekoloniseerde of geïnfecteerde exsuderende wonden met een laag tot matig exsudaatniveau, zoals chirurgische wonden, traumatische wonden, decubituswonden, diabetische voet wonden en open been wonden. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel is bedoeld voor gebruik bij oppervlakkige wonden.

Beoogde gebruiker en gebruiksomgeving

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel is bedoeld voor gebruik bij kinderen en volwassenen. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel is bedoeld voor gebruik door zorgprofessionals of door leken onder toezicht van een zorgprofessional. Het verband is bedoeld voor gebruik in gezondheidszorginstellingen en thuisomgevingen.

Werkinsmechanisme

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel bindt veelvoorkomende wondmicro-organismen, 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® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel kan de bioburden verlagen en infectie voorkomen. Het verband helpt pijn te verminderen, kan wondgenezing verbeteren en de wondgrootte verkleinen. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel absorbeert exsudaat en houdt het vast. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel vermindert het risico op verweking maakt een vochtige wondmilieu mogelijk.

Contra-indicaties

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

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Niet opnieuw gebruiken. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik bij één patiënt. Hergebruik kan leiden tot kruisbesmetting en een verhoogd risico op infectie. Niet gebruiken als de steriele verpakking al geopend of beschadigd is, omdat de steriliteit in dergelijke gevallen niet gegarandeerd kan worden. Niet gebruiken bij patiënten met een bekende overgevoeligheid voor het verband (dialkylcarbomoylchloride [DACC™], celluloseacetaat, polyurethaan, polyolefin en natriumpolyacrylaat). Niet gebruiken in combinatie met vette producten zoals zalf, crème en oplossingen. Deze kunnen de binding van micro-organismen verminderen. Niet gebruiken met oxiderende oplossingen zoals hypochloriet of waterstofperoxide, aangezien deze het absorberende bestanddeel van het verband kunnen afbreken. Niet opnieuw steriliseren. Raadpleeg een bevoegd arts als de behandelde aandoening verslechtert, niet verbetert of er een bijwerking wordt vastgesteld.

Gebruiksaanwijzing

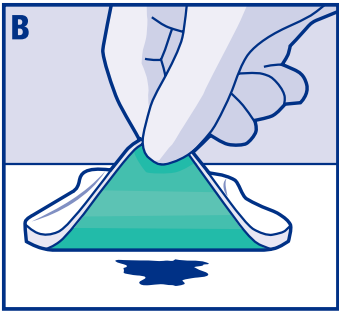
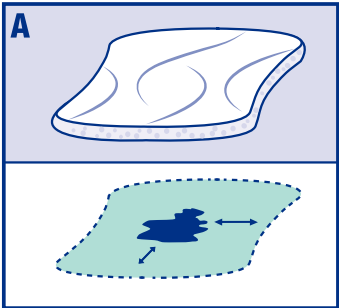
- Behandel de wond en omliggende huid volgens de lokale klinische praktijk. Zorg dat de omliggende huid schoon en droog is.
- Kies de juiste maat verband die de wond bedekt en de wondranden overlapt. **(A)**
- Neem het verband met behulp van een aseptische techniek uit de steriele verpakking.
- Indien nodig kan het verband met behulp van een aseptische techniek op maat worden geknipt om het passend te maken voor de vorm en locatie van de wond. Gooi ongebruikte stukken verband weg.
- Zorg dat de Sorbact® wondcontactlaag in direct contact staat met het volledige wondoppervlak, zodat micro-organismen zich kunnen binden aan het verband. **(B)**
- Fixeer met een elastisch verband of huidvriendelijke tape.
- Hoe vaak het verband moet worden vervangen, hangt af van de hoeveelheid exsudaat en de algehele conditie van de wond en de omliggende huid. Als de klinische toestand het toelaat, kan het verband tot 7 dagen blijven zitten.
- Verwijder voorzichtig eventuele extra fixatie en het verband van de wond en gooi dit weg. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel kan worden gebruikt in combinatie met compressietherapie. Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel is MRI-veilig. Verwijder Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel voorafgaand aan bestralingstherapie indien het verband zich in het stralingsveld bevindt. Na de behandeling kan een nieuw verband worden aangebracht.

Opslag en afvoer

Cutimed® Siltec® Sorbact® / Cutimed® Siltec® Sorbact® Heel droog bewaren en niet blootstellen aan direct zonlicht. 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.



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