

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum

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

Produktbeschreibung

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum ist ein bakterien- und pilzbindernder Wundverband, basierend auf der Sorbact® Technology. Er besteht aus einer Wundkontaktschicht mit DACCTM-Beschichtung in Kombination mit einem absorbierenden Polyurethanschäum, der superabsorbierende Streifen enthält, und einem Rand mit Silikonkleber, der das Trauma beim Verbandwechsel minimiert. Das Produkt absorbiert und schließt Exsudat ein. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum ist zur Vermeidung und Behandlung von Wundinfektionen vorgesehen. Sie erleichtert zudem den Wundheilungsprozess. Die Sorbact® Wundkontaktschicht bindet die verursachende Erreger von Wundinfektionen bis zu sieben Tage, wie *in vitro* nachgewiesen.

Verwendungszweck

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

Vorgesehene Anwender und Anwendungsgebiete

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum ist zur Anwendung bei Kindern und Erwachsenen bestimmt. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum absorbiert Exsudat und schließt es ein.

Kontraindikationen

Es gibt keine bekannten Kontraindikationen für die Verwendung von Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum.

Die Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen sind zu beachten.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Nicht wiederverwenden. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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 [DACCTM], Celluloseacetat, Polyurethan, Silikon und Natriumpolyacrylat) anwenden.

Nicht in Kombination mit fetthaltigen Produkten wie Salben, Cremes oder Lösungen verwenden, da diese die Bindung von Mikroorganismen verringern können.

Nicht in Kombination mit oxidierenden Substanzen, wie z.B. hypochlorithaltigen Lösungen oder Wasserstoffperoxid verwenden.

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 und -form auswählen, die die Wunde abdeckt und für die anatomische Lage geeignet ist. Die Wundauflage sollte die Wundränder überlappen. **(A)** Den Verband nicht durchschneiden.
- Den Verband unter aseptischen Bedingungen aus der Verpackung nehmen.
- Die Schutzfolie **(B)** von dem Verband entfernen und den Verband auf die Wunde legen. Bei der Applikation des Verbands darauf achten, dass die Sorbact® Kontaktschicht direkt auf der gesamten Wundoberfläche aufliegt, um die Bindung der Mikroorganismen an den Verband zu ermöglichen. **(C)**
- Den Verband nicht dehnen.
- 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.
- Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum vorsichtig aus der Wunde entfernen und entsorgen.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum kann im Rahmen einer Kompressionstherapie verwendet werden.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Siltec® Sorbact® B Sacrum ist MRT-sicher. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum vor der Strahlentherapie entfernen, wenn sie sich im Strahlenfeld befindet. Nach der Behandlung kann ein neuer Verband angebracht werden.

Lagerung und Entsorgung

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum

Lire le mode d'emploi avant d'effectuer des soins avec Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum.

Description du dispositif

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum est un pansement basé sur la Sorbact® Technology qui capte les micro-organismes bactériens et fongiques de la plaie. Il se compose d'une surface au contact avec la plaie enduite de Sorbact® DACCTM placée sur une mousse de polyuréthane absorbante contenant des bandes super-absorbantes et une bordure avec un adhésif en silicone, qui minimise les traumatismes lors des changements de pansement. Le produit absorbe et retient l'exsudat. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum prévient et traite 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

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum est destiné à être utilisé pour la prise en charge des plaies peu à fortement exsudatives propres, contaminées, colonisées ou infectées, telles que les plaies chirurgicales, les plaies traumatiques, les escarres, les ulcères du membre inférieur et les plaies du pied diabétique.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum est destiné à être utilisé sur des plaies superficielles.

Utilisateur concerné et environnement d'utilisation

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum convient aux enfants comme aux adultes. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum doit être utilisé par des professionnels de santé ou par des personnes non professionnelles sous la supervision d'un professionnel de santé. Le pansement peut être utilisé dans un environnement hospitalier et à domicile.

Mode d'action

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum fixe les micro-organismes couramment présents sur 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® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum permet de réduire la charge microbienne et d'éviter les infections. Le pansement permet d'atténuer la douleur, et peut améliorer la cicatrisation et réduire la taille de la plaie.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum absorbe et retient l'exsudat.

Contre-indications

Il n'existe aucune contre-indication connue à l'utilisation du Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum.

Il est important de tenir compte des avertissements et des précautions à prendre.

Avertissements et précautions à prendre

Ne pas réutiliser. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum est destiné à un seul patient et à un seul usage. Sa 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 ne peut alors être garantie.

Ne pas utiliser chez les patients présentant une hypersensibilité connue au pansement (chlorure de dialkylcarbamoyle [DACCTM], acétate de cellulose, polyuréthane, silicone 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 de l'hypochlorite ou du peroxyde d'hydrogène. Ne pas restériliser.

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.
- Sélectionner une taille et une forme de pansement appropriées qui recouvrent la plaie et conviennent à l'emplacement anatomique. La compresse doit chevaucher les bords de la plaie. **(A)** Ne pas couper le pansement.
- Retirer le pansement de l'emballage selon une technique aseptique.
- Retirer le film protecteur **(B)** du pansement et appliquer le pansement sur la plaie. S'assurer que la couche en contact avec la plaie Sorbact® entre en contact direct avec toute la surface de la plaie pour permettre aux micro-organismes de se fixer au pansement. **(C)**
- Éviter d'étirer le pansement.
- La fréquence de changement des pansements dépend des niveaux 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 7 jours.
- Retirer délicatement Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum de la plaie et le jeter.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum peut être utilisé en parallèle avec un traitement par compression.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum est compatible avec l'IRM. Avant une radiothérapie, retirer Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum s'il se trouve dans le champ de rayonnement. Un nouveau pansement peut être appliqué après le traitement.

Conservation et élimination

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum doit être stocké 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 de votre pays.

Cutimed®

Siltec® Sorbact® B

Siltec® Sorbact® B Sacrum

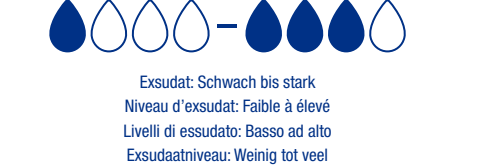
Schaumverband mit Hafrand | Hydrocellulaire bordé | Schiuma con bordo | Schuimverband met border

Exsudat: Schwach bis stark

Niveau d'exsudat: Faible à élevé

Livelli di essudato: Basso ad alto

Exsudatniveau: Weinig tot veel

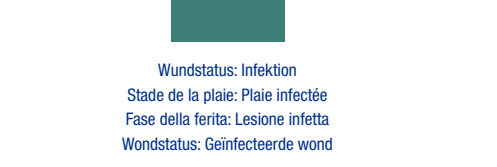
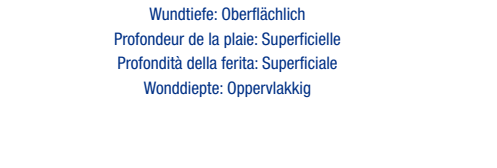


Exsudat: Schwach bis stark

Niveau d'exsudat: Faible à élevé

Livelli di essudato: Basso ad alto

Exsudatniveau: Weinig tot veel



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: Geïnfecteerde wond

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



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

© = registered trademark **Made in Germany**

Istruzioni per l'uso

IT

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum

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

Descrizione del dispositivo

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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 DACCTM Sorbact® combinato con una schiuma di poliuretano assorbente che contiene strisce superassorbenti e un bordo con adesivo al silicone, che riduce al minimo i traumi durante le sostituzioni della medicazione. Il prodotto assorbe e trattiene l'essudato. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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 *in vitro* i patogeni correlati alla ferita fino a sette giorni.

Scopo previsto

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

Utilizzatore previsto e ambiente d'uso

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum è indicato per l'uso su bambini e adulti. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum capta i microrganismi 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® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum assorbe e trattiene l'essudato.

Controindicazioni

Non esistono controindicazioni note all'utilizzo di Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum.

È necessario leggere le avvertenze e le precauzioni.

Avvertenze e precauzioni

Non riutilizzare. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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 [DACCTM], acetato di cellulosa, poliuretano, silicone 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 microrganismi.

Non utilizzare con soluzioni ossidanti come ipoclorito o perossido di idrogeno.

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 una medicazione di misura e forma adeguate che copra la ferita e che sia adatta alla posizione anatomica. Il tampono per ferite deve essere sovrapposto ai margini della ferita. **(A)** Non tagliare la medicazione.
- Estrarre la medicazione dalla confezione a strappo mediante tecnica asettica.
- Rimuovere la pellicola protettiva **(B)** dalla medicazione e applicare la medicazione alla ferita. 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 microrganismi da parte della medicazione. **(C)**
- Evitare tensioni della medicazione.
- 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 Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum dalla ferita e gettarlo.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum può essere utilizzato insieme alla terapia compressiva.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum è compatibile con la RM.

Prima di iniziare la radioterapia, rimuovere Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum se posto nel campo di radiazioni. Dopo il trattamento è possibile applicare una nuova medicazione.

Conservazione e smaltimento

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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

NL

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum

Lees de gebruiksaanwijzing voorafgaand aan de start van behandeling met Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum.

Beschrijving van het hulpmiddel

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum is een bacteriën- en schimmelbindend wondverband, gebaseerd op Sorbact® Technology. Het bestaat uit een met Sorbact® DACCTM-gecoate wondcontactlaag in combinatie met een absorberend polyurethaan schuim dat superabsorberende strips bevat en een siliconen kleeftand, die trauma tijdens het verwisselen van verband tot een minimum beperkt. Het product absorbeert exsudaat en houdt het vast. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum voorkomt en behandelt wondinfecties en ondersteunt het wondgenezingsproces. Het is aangetoond dat de Sorbact® wondcontactlaag wondgerelateerde pathogenen *in vitro* tot wel zeven dagen bindt.

Beoogd doel

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum is bedoeld voor de behandeling van schone, verontreinigde, gekoloniseerde of geïnfecteerde exsuderende wonden met weinig tot veel exsudaat, zoals chirurgische wonden, traumatische wonden, decubituswonden, diabetische voetzwären en open been wonden.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum is bedoeld voor gebruik bij oppervlakkige wonden.

Beoogde gebruiker en gebruiksomgeving

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

Werkingsmechanisme

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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

Het gebruik van Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum kan de bioburden verlagen en infectie voorkomen. Het verband helpt pijn te verminderen, kan wondgenezing verbeteren en de wondgrootte verkleinen.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum absorbeert exsudaat en houdt dit vast.

Contra-indicaties

Er zijn geen bekende contra-indicaties voor het gebruik van Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen moeten in acht worden genomen.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Niet opnieuw gebruiken. Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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 [DACCTM], celluloseacetaat, polyurethaan, siliconen 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.

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.
- Selecteer een geschikte verbandmaat en -vorm die de wond bedekt en geschikt is voor de anatomische locatie. Het wondkussen moet de wondranden overlappen. **(A)** Het verband niet knippen.
- Neem het verband met behulp van een aseptische techniek uit de steriele verpakking.
- Verwijder de beschermfolie **(B)** van het verband en breng het verband op de wond aan. Zorg dat de Sorbact® wondcontactlaag in direct contact staat met het volledige wondoppervlak zodat micro-organismen zich kunnen binden aan het verband. **(C)**
- Zorg ervoor dat het wondverband niet wordt opgerekt.
- Hoe vaak het verband moet worden vervangen, hangt af van de hoeveelheid exsudaat en de algemene toestand van de wond en de omliggende huid. Als de klinische toestand dat toelaat, kan het verband tot 7 dagen blijven zitten.
- Verwijder Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum voorzichtig van de wond en gooi het product weg.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum kan worden gebruikt in combinatie met compressietherapie.

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum is MRI-veilig.

Verwijder Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum indien het wondverband zich in het stralingsveld bevindt. Na de behandeling kan een nieuw verband worden aangebracht.

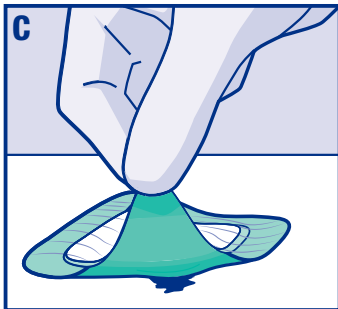
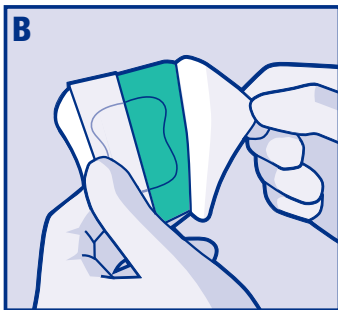
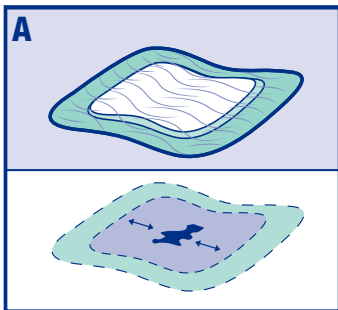
Opslag en afvoer

Cutimed® Siltec® Sorbact® B / Cutimed® Siltec® Sorbact® B Sacrum 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.



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



Artwork ID:
JBR17869.02

Review Loop:
01

Printing Colours:

-  Pantone 287 C
-  Black
-  Cyan
-  Magenta
-  Yellow

Project Title:
C2628_Cutimed_Siltec_Sorbact_B

Date of Review Loop:
13.12.2022 KW_KLND

Contact
ArtworkManagementMedical@essity.com

Replaces Artwork ID:
JBR17869.01

Contact Address: BSN medical GmbH
Schützenstraße 1 – 3
22761 Hamburg | Germany

Technical Drawing for print ID

Languages:
DE, FR, IT, NL

Note