

5. To brett stærðende 14 stíðspætt og forma forskift forbandet över sár-/nitlínjien. Forma forbandet på plats för en snöklíffning. Sträck inne.

6. Den genomsnittliga hydrokoloidabsorbansen gör det möjligt för kliniken att övervaka den centrala dynam med Hydrofober™-teknologi och bedöma när forbandet måste bytas. Forbandet kan länmas på plats upp till 7 dagar, med förbehåll för regelbunden klinisk bedömning och lokalt förbandsprotokoll.

7. Alla sår/sårsk bet övervakas ofta. Ta bort Aquacel™ Ag Surgical skyddsförband när sår/indret kliniskt dög. Läcka, kraftig blödning, mistansky infektion eller efter 7 dagar).

Borttagande av förband

Ta bort förbandet genom att trycka på huden med ena handen och försiktigt lyfta i förbandet med den andra handen. Sträck förbandet för att bryta den självhäftande förseglingen och ta bort det.

Förvaras vid rumstemperatur (10–25 °C/50–77 °F). Förvaras torr.

https://ec.europa.eu/tools/euadmed. Detta är platsen för Sammanfattning av säkerhetsprestanda och klinisk prestanda (SSCP) eller lanseringen av European Database on Medical Devices (europäisk databas över medicintekniska produkter/ EUADMed).

Om ytterligare information eller vägledning behövs, eller för att rapportera en negativ händelse, kontakta ConvaTec. Kontaktpuffiggr finns på www.convatec.com eller du kan använda kontaktpuffiggrarna i slutet av detta dokument.

Tillverkad i Dominikanska Republiken

© 2022 ConvaTec Inc.
™Indikerar ett varumärke som tillhör ConvaTec Inc.

FIN SUOMI

TUOTEKUVAUS

Aquacel™ Ag Surgical -suojaidos on steriili, leikkauksen jälkeen käytettävä sidos, jonka säätöpuolella (haavakantoinen) on kulttuurilyy, joka sisältää Hydrofober™-tekniikkaa ja jossa nailon- ja elastaanilankain on kiinnitettyä 1,2 % heijonemattomaa. Haavotyyppi pyövässä onkseen polyuretaanikalvolla kiinnitetty hydrokoloidipohjainen kerros, ja läpinäkyvä, kahdesta muusta hydrokoloidikehystä ja niiden välissä olevasta polyuretaanikalvosta koostuvan, ihotaktoittaisista ulosvirtauksen välissä.

Aquacel™ Ag Surgical -suojaidoksen ulkoinen polyuretaanikalvosta antaa suojan bakteerilta ja viruksia vastaan ja niin ollen vähentää infektiöriskiä, kunhan sidos pyyhi koskettomana eikä vuoda.

Sidosen sisältämä 1,2 % heijonaehto auttaa vähentämään haavan infektiöriskiä. Tämä tuote sisältää siperakittiä gelatiinia.

KÄYTTÖOHJEKUVUS

Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset on suunniteltu käytettäväksi ensisijaisena sidoksena.

Aquacel™ Ag Surgical -suojaidoksia voidaan käyttää terveydenhuollon ammatillisen ohjauksella niiden akuuttien leikkaushaavojen hoitoon, joiissa on infektion riski tai joiissa ilmenee infektion merkkeitä.

TARKOITETTU KÄYTTÄÄTÄ
Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset on tarkoitettu terveydenhuollon ammatillisten käyttäjiksi.

KOHDEPOTILASVÄESTÖ
Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset on tarkoitettu leikkaukspotilaille, joilla on infektiöriskiä.

KLININISEN HOIDON
Aquacel™ Ag Surgical -suojaidoksia on vedenkestävä rakenne ja ne antavat haavalle suojan bakteerilta ja viruksia vastaan.

Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

Aquacel™ Ag Surgical -suojaidoksia ei saa käyttää henkilöille, jotka ovat herkkiä sidokselle tai jollkein sen komponentille, hartaita tai sen johdannaisesta muokkaa liukun, tai vastaavasti niille allergisen reaktion.

VAROITUKSIA JA VAIROITUKSET
• Steriilisyys taataan, ellei tuotteen pakkaus ole vaurioitunut tai avattu ennen käyttäystä.
• Älä käytä tätä käyttöä, jos pakkaus on vaurioitunut tai auki ennen käyttöä. Häviötä tuote pakkaussien määräysten mukaisesti.
• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

• Steriilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avauttasa häviä lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulee olla tietoisia, että nopeaa sisältäen tuotteiden pakkaussien käyttöä on suositeltavaa käyttää on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puoleen, jos sidosken vaihdon yhteydessä esiintyy jotain seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), maseraatio (haavaentuminen), hypergranulaatio (liiallinen kudoksen muodostuminen), meikki Aquacel™ Ag Surgical -suojaidosten käyttöön liittyen.

• Sidoseta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskustelematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.
• Aquacel™ Ag Surgical -suojaidokset eivät ole yhteensopivia öljypohjaisten tuotteiden kanssa.

Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager absorberer sårskæve og bakterier, hvilket giver et fugtigt sårhelingsmiljø, mens det kommer sig efter sår/etur/haeflekammer og fjerner dødt væv (dead space) i kontakt mellem sår og bandage.

Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager dræber bakterier, svampe og mug effektivt og giver beskyttelse mod infektion på operationstidspunkt.

Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er fleksible, så de sikrer et fuldt bevægesområde og samtidig forbliver komfortable for brugeren.

INDIKATIONER
Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager kan bruges til behandling af akutte operationssår, som har risiko for infektion eller viser tegn på infektion.

KONTRAINDIKATIONER
Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er ikke anvendes til personer, der er overfølsomme over for eller som har haft en allergisk reaktion på bandagen eller dens komponenter inklusive kolofonium eller dets derivater.

Førholdsregler og advarsler
• Steriliseret garanteret, med mindre posen er beskadiget eller åbnet forud for anvendelsen. Produktet må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget eller åbnet forud for anvendelsen, og skal bortskaffes i henhold til lokale forordninger.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er kun beregnet til engangsbrug og må ikke genbruges. Genbrug kan medføre øget risiko for infektion og krydskontaminering samt forsinket sårhelning.

• Denne bandage må ikke anvendes sammen med andre sårbehandlingsprodukter uden først at konsultere lægen.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er ikke kompatible med olieabsorberende produkter.

• På grund af sterilisationsprocessen kan der være en svag lugt, når den ydre emballage åbnes.

• Klinikere/sundhedspersonale skal være opmærksom på, at der er meget begrænsede data på længerevarende og gentagen brug af produkter indeholdende sølv, i særdeleshed på børn og neonatater.

• Kontakt sundhedsmyndigheder, hvis der under bandageklæbning observeres irritation (rødme og inflammation), maceration (huden bliver blødd), hypergranulation (overdreven vævsdannelse), tegn på infektion (øget smerte, blødning, varme/rode i omgivende væv), øget sekretion fra såret, eller ændringer i sårets farve og/lignelse i udseende.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er beregnet til at kunne MR-scannes sikkert. • Undlad at strække bandagen under applicering.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er ikke tilknyttet som en erstatning for primære lukningsmetoder som Fek, hæftelæmmer eller suturer.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er ikke beregnet til at blive afklippet.

• Det er blevet observeret, at visse selvholdige produkter kan forårsage misfarvning af huden efter længere tids brug, men dette er ofte midlertidigt og vil ændre sig, når brugeren fjerner produktet.

• Hvis der opstår en svag lugt, kan det skyldes en potentiel biologisk risiko, håndteres og bortskaffes i henhold til accepteret medicinsk praksis og gældende lokale, statlige og nationale love og forordninger.

• Hvis der opstår en svag lugt, kan det skyldes en potentiel biologisk risiko, håndteres og bortskaffes i henhold til accepteret medicinsk praksis og gældende lokale, statlige og nationale love og forordninger.

• Hvis der opstår en svag lugt, kan det skyldes en potentiel biologisk risiko, håndteres og bortskaffes i henhold til accepteret medicinsk praksis og gældende lokale, statlige og nationale love og forordninger.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er vandtætte, dog må de ikke nedskædes under vand ved badning eller svømming.

TILHØRERNE PRODUKTER OG BEHANDLINGER
Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er ikke designet til at blive brugt sammen med andre produkter eller behandlinger, men klinisk vurdering bør bruges til at bestemme passende brug, hvor hvis og/eller skinner påføres.

KONTAKT OS ANVENDELSSES VILKÅRE
Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager kan bæres i op til 7 dage, bandagerne skal skiftes tidligere, hvis det er klinisk indstret. Krævet for Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager bør revideres efter 14 dage og alternativt sårbehandling overvejes, hvor det er relevant.

BRUGSANVISNING
Under applicering af bandage på knæknæskin skal knæet skal være i en vinkel på cirka 30 grader for optimal applicering af bandagen.

1. Inden applicering af bandagen skal sår/etincision rengøres med et henigtsmagsmiddel. Skyles godt med steril salt vand og den omkringliggende hud vaskes.

2. Vælg en bandagestørrelse, der sikrer direkte kontakt mellem sår/etincisionen og Hydrofober™-teknologi komponent.

3. Tag bandagen ud af den sterile emballage.

4. Fjern indviklingspapiret 3/4 af bagbelægningens papirer langs bandagens længde, og minimer fingerkontakt med det midterste kompres og den klebende overflade. Place bandagen på den ene side af sår-/incisionen og/for forsigtigt bandagen over sår-/incisionen og form den på plads.

5. Fjern den øvrige 1/4 af bagbelægningens papirer, og form forsigtigt bandagen over sår-/incisionen/jern. Form bandagen på plads for at sikre vedhæftning. Bandagen må ikke strækkes.

6. Den gennemsnitlige bagbelægning af polyurethan og hydrokoloid giver kliniken mulighed for at monitorere det midterste Hydrofober™-teknologi kompres og vurdere, hvornår bandagen skal skiftes. Bandagen kan blive siddende på i op til 7 dage, under forudsætning af, at der foretages regelmæssig klinisk vurdering, og at lokale retningslinjer overholdes.

7. Alle sår-/incisioner skal monitoreres hyppigt. Fjern Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandagen, når det er klinisk indstret (dvs. lækage, for megen blødning, mistanke om infektion eller efter 7 dage).

Fjernelse af bandage
Bandagen fjernes ved at trykke på huden med en hånd og forsigtigt løfte i en af bandagens kanter med den anden hånd. Stræk i bandagen for at bryde klebeforseglingen og fjern bandagen.

Opbevares ved stuetemperatur (10 °C – 25 °C/50 °F – 77 °F). Opbevares tørt.

https://ec.europa.eu/tools/euadmed. Dette er plarseten for Sammanfattning af sikkerhed og klinisk ydeevne (SSCP) eller lanseringen af den europæiske database omkring medicinteknisk produkter/ EUADMed).

Hvis der er behov for yderligere iformation eller vejledning, eller hvis en usønsket hændelse skal indrapporteres, bedes du kontakte ConvaTec. Kontaktpuffiggr kan findes på www.convatec.com eller brug kontaktpuffinggrerne i slutningen af dette dokument.

Fremstillet i Den Dominikanske Republik

© 2022 ConvaTec Inc.
™angiver et varemærke tilhørende ConvaTec Inc.

NO NORSK

PRODUSENTBREVILLE

Aquacel™ Ag Surgical-däkkande bandager er en sterilt postoperativt bandasje som består av ein indre (sårkantet) eller-vevd sårkantet. Puten består av Hydrofober™-teknologi og 1,2 % ionisk sølv vevd sammen med nylon og elastangar. Puten holdes på plass av eit hydrokoloïd og hydrokoloïd som er festet til nytt polyuretannett, og det hudklistande vinyl som består av polyuretanfilm som ligger mellom ytterlaget til lag av hydrokoloïd.

Den nye polyuretannfilmen til Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjen gir en barriere mot bakterier og virus for å redusere risikoen for infeksjon såfremt bandasjen sitter på plass og lekkasje ikke oppstår.

1,2 % ionisk sølv i bandasjen bidrar til å redusere risikoen for sårinfeksjon. Dette produktet inneholder sivelegatine.

TILTENKT BRUK

Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er utviklet for å brukes som en primer bandasje.

Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer kan brukes under veiledning av helsepersonell for håndtering av akutte kirurgiske sår som er uttatt for infeksjon eller viser tegn på infeksjon.

TILTENKTE BRUKERE
Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er beregnet for bruk av helsepersonell.

MÅLPASIENTPOPULASJON
Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er tiltenkt bruk på pasienter som har gjennomgått kirurgiske sår og er uttatt for infeksjon.

KLINISKE FORBUDER
Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er en primer barrieret mot bakterier og virus for å beskytte såret.

Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer absorberer sårskæve og bakterier og gir et fugtig sårhelingsmiljø samtidig som de former seg etter sår/suturene/sårskæve og fjerner dødtrom mellom såret og bandasjengrensen/staket.

Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer depreer effektive bakterier og sopp slik at de beskytter mot infeksjon på sårstedet.

Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er fleksible slik at de ikke begrenser bevegelsesområdet, samtidig som de forblir komfortable for brukeren.

INDIKASJONER
Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er indisert for håndtering av akutte kirurgiske sår som er uttatt for infeksjon eller viser tegn på infeksjon.

KONTRAINDIKASJONER
Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer skal ikke brukes på pasienter som er folsomme overfor, eller som har hatt en allergisk reaksjon mot, bandagen eller noen av dens komponenter inkludert harpiks eller derivater av harpiks.

FØRHOLDNREGLER OG ADVARSLER
• Steriliseret en garantert med mindre emballagen er skadet eller åpnet for bruk, ikke bruk produktet hvis emballagen er skadet eller åpnet for bruk, og skal produktet i kontakt med lokale forordninger.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er kun til engangsbruk og skal ikke genbruges. Genbruk kan føre til økt risiko for infeksjon og kryskontaminasjon, og forsinket sårhelning.

• Denne bandasjen skal ikke brukes sammen med andre sårlepleprodukter uten først å konsultere helsepersonell.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er ikke kompatible med oljeabsorberende produkter.

• På grunn av steriliseringsprosessen kan det forekomme en svak lukt når den indre emballeringen åpnes.

• Klinikere/helsepersonell bør være oppmerksom på at det er svært begrenset data om langvarig bruk av Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer, spesielt hos barn og nyfødte.

• Helsepersonell skal konsulteres hvis noe av det følgende observeres under bandageklæbing: infeksjon (rødhet, betennelse, meserasjon (huden blir blødd), hypergranulering (for tyve vesdemann), tegn på infeksjon (økt smerte, blødning, varme/rodet på omkringliggende vev), øket sekretion fra såret, eller endring i sårets farge og/lignelse i utseende.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er utformet for å være MR-sikkert. • Bandasjen skal ikke strækkes når den påføres.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er ikke utformet som en erstatning for primære lukningsmetoder som søtt eller suturer.

• Aquacel™ Ag Surgical-däkkbandasjer er ikke tiltennt for bruk sammen med andre sårbehandlingsprodukter uten først å konsultere lægen.

• Det er observert at produkter som inneholder sølv, kan forårsake misfarvning av huden etter langvarig bruk. Dette er ofte midlertidig og vil forsvinne når bruk av produktet opphører.

• Etter bruk kan dette produktet potensielt være biologisk faglig. Hånder og kasser i henhold til akseptert medisinsk praksis og gjeldende lokale og nasjonale lover og forskrifter.

• Hvis det oppstår en alvorlig hendelse ved bruk av dette produktet eller som resultat av medisinsk bruk, skal det rapporteres til produsenten og til den kompetente myndighet i ditt land.

• Etter bruk kan dette produktet potensielt være biologisk faglig. Hånder og kasser i henhold til akseptert medisinsk praksis og gjeldende lokale og nasjonale lover og forskrifter.

• Hvis det oppstår en alvorlig hendelse ved bruk av dette produktet eller som resultat av medisinsk bruk, skal det rapporteres til produsenten og til den kompetente myndighet i ditt land.

• Etter bruk kan dette produktet potensielt være biologisk faglig. Hånder og kasser i henhold til akseptert medisinsk praksis og gjeldende lokale og nasjonale lover og forskrifter.

• Hvis det oppstår en alvorlig hendelse ved bruk av dette produktet eller som resultat av medisinsk bruk, skal det rapporteres til produsenten og til den kompetente myndighet i ditt land.

• Etter bruk kan dette produktet potensielt være biologisk faglig. Hånder og kasser i henhold til akseptert medisinsk praksis og gjeldende lokale og nasjonale lover og forskrifter.

• Hvis det oppstår en alvorlig hendelse ved bruk av dette produktet eller som resultat av medisinsk bruk, skal det rapporteres til produsenten og til den kompetente myndighet i ditt land.

• Etter bruk kan dette produktet potensielt være biologisk faglig. Hånder og kasser i henhold til akseptert medisinsk praksis og gjeldende lokale og nasjonale lover og forskrifter.

• Hvis det oppstår en alvorlig hendelse ved bruk av dette produktet eller som resultat av medisinsk bruk, skal det rapporteres til produsenten og til den kompetente myndighet i ditt land.

• Etter bruk kan dette produktet potensielt være biologisk faglig. Hånder og kasser i henhold til akseptert medisinsk praksis og gjeldende lokale og nasjonale lover og forskrifter.

• Hvis det oppstår en alvorlig hendelse ved bruk av dette