

5. To brettet størrelse 14 sidesteder og forma forsigtigt forbandet over sår-/nitlignen. Forma forbandet på plads før de nøjagtigt strækker. Imit.
6. Den gennemslig hydrokoloidklistering gør det muligt for kladden at overvåge den centrale dynam med HydroFoam™-teknologi og bedøma når forbandet mættet. Forbandet kan limes på plads i upp til 7 dage, med forbæhåll for renebeskyttelse klind bødning og lokk forbandstoprotokoll.
7. Alla sår/inkl bør overvåkas ofta. Ta bort Aquacel™ Ag Surgical skyddsförband när sidan/indret kliniskt dög. Läkare, kraftig blödning, misstänkt infektion eller efter 7 dagar.

Borttagande av förband
 To the forbandet genant att trycka på huden med ena handen och försiktigt lyfta förliggande händer med den andra handen. Sträck förbandet för att bryta den självhäftande föreliggelsen och ta bort det.

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

https://www.convatec.com/uedamed. Detta är platsen för Sammanfattning av säkerhetsprestanda och klinisk prestanda (SSCP) eller lanseringen av European Database on Medical Devices (europäisk databas om medicintekniska produkter/ EUADAMED).

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

Tillverkad i Dominikanska Republiken

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

FI SUOMI

TUOTEKUVAUS
 Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidos on steriili, leikkautensa jälkeen käytettävä sidos, jonka sisäpuolella (haavakontakti) on kuitumyyriä, joka sisälittää HydroFoam™-tekniikkaa ja jossa nallion- ja elastaanilimminä on kiinnitettyä 1,2 % hepariinisäällä. Haavamyryy pölyä ja osittain tiheän polyuretaanikalvon kiinnitettyä hydrokoloidkiinnittämöksen ja läpinäkyvän, kahdesta muusta hydrokoloidkiinnittäjästä ja niiden välissä olevasta polyuretaanikalvosta koostuvan, ihokontaktista vaurioituneen iäkän välissä.

Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksen ulkoinen polyuretaanikalvon antaa suojan bakteerilta ja virukselta vastaan ja niin ollen vähentää infektioriskiä, kunhan sidoksen pöyryä koskettomana eikä vuoda.

Sidoksen sisältämä 1,2 % hepariinia auttaa vähentämään haavan infektioriskiä. Tämä tuote sisältää sokeripölyä gelatiinia.

KÄYTTÖOHJEKUUS
 Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidokset on suunniteltu käytettäväksi ensisijaisena sidoksena.

Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia voidaan käyttää terveydenhuollon ammatillisen ohjauksella niiden akuuttien leikkaushaavojen hoitoon, joissa on infektion riski tai jossa ilmenee infektioeriskiä.

TARJOETTAVAT KÄYTTÄÄT
 Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidokset on tarkoitettu terveydenhuollon ammatillisten käyttäviksi.

KOHDEPOTILAUSVÄESTÖ
 Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidokset on tarkoitettu leikkauspotilaille, joilla on infektioriskiä.

KLIINISET TIETOKSET
 Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia on vedenkestävä rakenne ja ne antavat haavalle suojan bakteerilta ja virukselta vastaan.

Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidokset imivät haavaneestettä ja bakteereita ja muodostavat kassan haavan ympärille. Tämä sama kassa ne muokkavat haavan/ommehen/hakastan muotoja ja potivastat tyhjän tilan haavan ja sidoksen välillä.

Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia ei saa käyttää henkilöille, jotka ovat herkkiä sidokselle tai jollkein sen komponentille, hartait ja sen johdannaisesta muokamaa liukua, tai vastaavista allergeenierakenteista.

VAROITUKSET JA VÄROITUKSET
 • Sterilisyys taataan, ellei tuotteen pakkaus ole vaurioitunut tai avattu ennen käyttäyt.

• Käytössä ei saa käyttää, jos pakkaus on vaurioitunut tai auki ennen käyttöä. Häviötä tuote pakkausien määräysten mukaisesti.

• Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidokset ovat kertakäyttöisiä eikä niitä saa käyttää uudelleen. Jäädelleikenkäyttöä soittaa jättää lisääntymiseen infektio ja riskienalennuttamatta ja parantamisen väkiväkityksen vaaraan.

• Sidosta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskuksellematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.

• Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidokset eivät ole yhteensopivia oljyppajäisten tuotteiden kanssa.

• Sterilisoimisprosessin vuoksi uloin pakkaus voi avattessa hieta lievästi.

• Lääkäreiden terveydenhuollon ammatillisten tulojen oia tietoisia, että nopeaa sisällytensä tuotteen pakkauskaista ja sen sisältämien komponenttien käyttöön on hyvin vähän tietoa, erityisesti lasten ja vastasyntyneiden kohdalla.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puolesta, jos sidoksen vaihdon yhteydessä esiinnyy tuskia seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), masearatio (särky, tulehdus), hypergranulaatio (ihallinen kudosmuutos), leukosyyttien ja kassantilan lasken ja säädösten muuttaminen.

• Käänny terveydenhuollon ammatillisen puolesta, jos sidoksen vaihdon yhteydessä esiinnyy tuskia seuraavista: ärryminen (punoitus, inflammatio), masearatio (särky, tulehdus), hypergranulaatio (ihallinen kudosmuutos), leukosyyttien ja kassantilan lasken ja säädösten muuttaminen.

• Sidosta ei saa käyttää muiden haavahoitotuotteiden kanssa keskuksellematta ensin asiasta terveydenhuollon ammatillisen kanssa.

• Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidokset eivät ole yhteensopivia ihonhoitosaisiä sukumenetelmää, kuten hakasia tai ompeluita.

• Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia ei ole suunniteltu leikkauttaviksi.

• On havaittu, että haavoissa on riskiä silloin, kun sidoksella on vahva tarttuvuus, kun aiheuttaa ihon vaurjantymistä. Tämä on kuitenkin usein väliaikaisia ja poistuu, kun hoitokassan käyttö lopetetaan

• Käytön jälkeen tämä tuote saatatta olla biokemista vaarallista jätettä. Käsittele ja häviötä sidon tyhjään lääketeollisuuden kassojen mukaisesti ja kansallisten lakejen ja säädösten mukaisesti.

• Jos tuotteen käytön aikana tai seurauksena on tapahtunut vaurioita vaaratilanteen, ilmoita siitä valmistajalle ja toimivaltaiselle viranomaiselle sinä jäsenvaltiona, jossa käytettäjä ja/tai tuotteen valmistaja on asettanut.

• Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidokset ovat vedenkestäviä, mutta niitä ei kuitenkaan tule upottaa veteen kyllun tai uimisen yhteydessä.

OHJEISTUO JA TERAPIAT
 Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia ei ole tarkoitettu käytettäväksi yhdessä minkään muun tuotteen tai terapian kanssa. Lääkärin on kuitenkin arvioitava, onko käyttöä kipien tai lastojen kanssa aiheellista.

KONTAKTI JA KÄYTTÖN KESTO
 Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia voidaan käyttää enintään seitsemän päivästä, sidokset on vaihdettava aikaisintaan kahden päivän välein.

Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidosten on tarkoitettu käytettäväksi yksittäisten suojaisidosten -suojaisidosten tarve on arvioitava uudehän 14 vuorokauden kulluttua ja tarvittaessa tarkitva vaihtoehdot haavaenhoitoon.

KÄYTTÖOHJEET
Pölvien leikkaushaavojen sidosten asettamisessa pölvien tulee olla noin 30 asteen kulmassa sidoksen optimaalista asettamista varten.

1. Puhdistaa haava /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

Sidoksen poistaminen
 Pinaa ihon toisele käädellä ja nosto sidoksen kulmaa varovasti toisele kädellä poistaaksesi sidoksen vaurioitumatta.

1. Puhdistaa ihon /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

Sidoksen poistaminen
 Pinaa ihon toisele käädellä ja nosto sidoksen kulmaa varovasti toisele kädellä poistaaksesi sidoksen vaurioitumatta.

1. Puhdistaa ihon /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

Sidoksen poistaminen
 Pinaa ihon toisele käädellä ja nosto sidoksen kulmaa varovasti toisele kädellä poistaaksesi sidoksen vaurioitumatta.

1. Puhdistaa ihon /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

Sidoksen poistaminen
 Pinaa ihon toisele käädellä ja nosto sidoksen kulmaa varovasti toisele kädellä poistaaksesi sidoksen vaurioitumatta.

1. Puhdistaa ihon /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

Sidoksen poistaminen
 Pinaa ihon toisele käädellä ja nosto sidoksen kulmaa varovasti toisele kädellä poistaaksesi sidoksen vaurioitumatta.

1. Puhdistaa ihon /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

Sidoksen poistaminen
 Pinaa ihon toisele käädellä ja nosto sidoksen kulmaa varovasti toisele kädellä poistaaksesi sidoksen vaurioitumatta.

1. Puhdistaa ihon /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

Sidoksen poistaminen
 Pinaa ihon toisele käädellä ja nosto sidoksen kulmaa varovasti toisele kädellä poistaaksesi sidoksen vaurioitumatta.

1. Puhdistaa ihon /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

Sidoksen poistaminen
 Pinaa ihon toisele käädellä ja nosto sidoksen kulmaa varovasti toisele kädellä poistaaksesi sidoksen vaurioitumatta.

1. Puhdistaa ihon /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

Sidoksen poistaminen
 Pinaa ihon toisele käädellä ja nosto sidoksen kulmaa varovasti toisele kädellä poistaaksesi sidoksen vaurioitumatta.

1. Puhdistaa ihon /leikkauksella sopivalla haavan puhdistusaineella, huuhtelee hyvin steriisillä kuitusallatsoivalla kuitua kuitua ympärillä iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitsee oikean kokoinen sidos, tuottaa suora kontakti haavan /leikkaushaavan ja HydroFoam™-haavamyryyriin välillä varmistetaan.

3. Poista sidosta steriilillä pakkauskaistalla.

4. Poista aluksi 3/4 tuosta sidoksesta sidosta pituudelta ja minimoi sormikosketus haavamyryyriin ja limapinnan kanssa. Laita sidos haavan /leikkaushaavan toisele puolellyle, rullaa sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle ja muotoile paikalleen.

5. Poista jäljelle jäänyt 1/4 tuosta sidoksesta ja muotoile sidos kevyesti haavan /leikkaushaavan päälle. Varmista limapinnan kiinnittyminen painamalla sidos paikalleen. Älä venytä.

6. Läpinäkyvä polyuretaani- ja hydrokoloidkiinnittäjämateriaalin ansiosta hoitoalan ammatillisen voi tarkkailla HydroFoam™-haavamyryyriä ja arvioida sidoksen vaihtotarvetta. Sidosta voidaan jättää paikalleen enintään 7 päiväksi, jos sääntöinen klininen arviointa ja paikalliset hoitokäytännöt sen sallivat.

7. Kaikkia haavoja /leikkauksia haavoja tulee tarkkailla säännöllisesti. Poista Aquacel™ Ag Surgical -suojaisidoksia, kun se on kliinisesti aiheellista ts. vuoto, runsas verenvuoto, infektiopääly tai i päivän välein).

وصف المنتج
 Aquacel™ Ag Surgical هو سدادة داخلية مع الجرامات تتكون من سدادة داخلية غير مسدودة (مادة العنبر) مكونة من قلبية HydroFoam™ وطرفا من القلفة الأيونية نسبة 1.2% مصدرة بطبقات النايلون واللاستين. مع تثبيت السدادة في مكانها في طبقة علوية من الهيدروكولويد بمطابق طبقة خارجية من الجولي يورتان وطفة واقية مقاومة للتلف مكونة من طبقة نولي يورتان مصدرة في طبقتي إلتاين من الهيدروكولويد.

توفر القبة الجولي يورتان الخارجية للسدادة التماسا مع الجلد. Aquacel™ Ag Surgical عبارة كويرتا وكويرتا لتقليل تساعد القلفة الأيونية للموجودة بـ 1.2% في السدادة على تقليل الإصابة بعدي الجروح.

يتضمن هذا المنتج جزيئات مستخرجا من الأبراز.

الغرض من الاستخدام
 Aquacel™ Ag Surgical هو استخدام السطبة القابلة أولية.

يستخدم استخدام سدادات السطبة القابلة Aquacel™ Ag Surgical تبعاً لخصائصها الصحية. لإزالة الجروح الحادة والجراحة لغرض العناية العوي أو التي تظهر عليها علامات العدوى.

المستخدم المقتصد
 تستخدم سدادات السطبة القابلة Aquacel™ Ag Surgical للتخدام من قبل اختصاصي الرعاية الصحية.

لصحة لتسهيله من لجرع
 تستخدم سدادات السطبة القابلة Aquacel™ Ag Surgical لتبريد وترطيب من قبل اختصاصي الرعاية الصحية.

الوقت السريفة
 توفر سدادات السطبة القابلة Aquacel™ Ag Surgical مدة صلاحية لمدة عامين وغبار وقاية للحماية من الإصابة بعدي في مكان الجرح.

تتميز سدادات السطبة القابلة Aquacel™ Ag Surgical بالمرآة في نفاذ بخافاً ونافاً مع التحكم على الرامة في برينها.

دفعي التصحيح
 تستخدم سدادات السطبة القابلة Aquacel™ Ag Surgical لعلاج الجروح الحادة والجراحة المصرفة لعطء العدوي أو التي تظهر عليها علامات العدوى.

مواقع التصحيح
 لا ينبغي