



**Hydrofiber™ Surgical Cover Dressing with Silver / Chirurgische Hydrofiber™ Wundauflage mit Silber / Medicazione Hydrofiber™ con Ioni Argento per la Ferita Chirurgica / Pansement Hydrofiber™ chirurgical de recouvrement à l'argent / Apósito de Cobertura Quirúrgica de Hydrofiber™ con Plata / Penso Cirúrgico hidrofíber™ com Prata / Hydrofiber™ Chirurgical Verband mit Zilver / Hydrofiber™ fördar med silver för postoperativ bandageering / Hooleala kyllästetty Hydrofiber™ sillois, postoperatiivisen sidontaan / Hydrofiber™ bandage med solv til postoperativ bandaging / Hydrofiber™ bandasje med solv for postoperativ bandasering / Χειρουργικός επίστρωσης επικαλύπτεις Hydrofiber™ με όρυπο / مادة غلاف جراحية مغطاة بالفضة / Hydrofiber™**

INSTRUCTIONS FOR USE / GEbruAchsANLEITUNG / ISTRUZIONI PER L'uso / NOTICE D'UTILISATION / INSTRUCCIONES DE USO / INSTRUÇÕES DE USO / GEbruksANVÄNDING / BRUKSANVISNING / KAYTTOOHJE / BRUGSANVÍDING / BRUKSANVISNING / ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ / تعليمات الاستعمال



ENGLISH

**Product Description**

AQUACEL™ Ag SURGICAL cover dressing is a sterile post operative dressing comprising of an inner (wound contact) non woven pad composed of Hydrofiber™ technology and ionic silver stitch bonded with nylon and elastane yarns. The pad is held in place between the top layer of Hydrocolloid which is bound to an outer polyurethane film and a windowed skin contact layer consisting of polyurethane film sandwiched between two further layers of Hydrocolloid.

The outer polyurethane film of AQUACEL™ Ag SURGICAL cover dressing provides a bacterial and viral barrier to reduce the risk of infection provided the dressing remains intact and there is no leakage.

The silver in the dressing helps reduce the risk of wound infection.

The highly absorbent central Hydrofiber™ technology pad absorbs and retains serosanguinous leakage and transforms into a soft gel which maintains a moist environment to support the body's healing process.

The hydrocolloid component of the dressing provides secure, skin friendly adhesion and supports non traumatic removal of the dressing while minimising damage to the intact surrounding skin.

AQUACEL™ Ag SURGICAL cover dressing is a waterproof, bacterial and viral barrier dressing that is designed to conform to changes in the wound/incision geometry during body movement and post operative oedema.

**Indications**

Under the supervision of a healthcare professional, AQUACEL™ Ag SURGICAL cover dressing may be used for the management of: Wounds healing by primary intent (e.g. traumatic and elective post operative wounds/incisions).

**Contraindications**

AQUACEL™ Ag SURGICAL cover dressing should not be used on individuals who are sensitive to the dressing or its components or have had an allergic reaction to the dressing or its components.

**Precautions and Observations**

**Caution: Sterility is guaranteed unless the pouch is damaged or opened prior to use.**

This device is for single-use only and should not be re-used. Re-use may lead to increased risk of infection or cross contamination. Physical properties of the device may no longer be optimal for intended use.

Due to the sterilisation process there may be a slight odour on opening the primary packaging.

Do not apply the dressing under tension.

Do not cut the dressing.

Choose a dressing size to ensure direct contact between the wound/incision and the Hydrofiber™ technology pad. The adhesive area should not come into contact with the wound/incision.

AQUACEL™ Ag SURGICAL cover dressing is not designed as a replacement to primary closure methods such as staples or sutures.

Should infection develop during the use of the dressing, appropriate antibiotic therapy should be initiated. The use of AQUACEL™ Ag SURGICAL cover dressing may be continued, but the progress of the wound/incision should be monitored carefully and all treatment should be under medical supervision.

The dressing is not compatible with oil based products such as petrolatum.

Clinicians/Healthcare Professionals should be aware that there are very limited data on prolonged and repeated use of silver containing products and particularly in children and neonates.

**Directions for Use**

To dress knee incisions. Knee should be approximately at a 30 degree angle for optimal dressing application.

1. Before applying the dressing, cleanse the wound/incision site with an appropriate wound cleanser, rinse well with sterile saline and dry the surrounding skin.

2. Choose a dressing size to ensure direct contact between the wound/incision and the Hydrofiber™ technology pad.

3. Remove the dressing from the sterile pack.

4. Initially remove 3/4 of the backing paper from along the length of the dressing minimising finger contact with the central pad and the adhesive surface. Place at one side of the wound/incision line and gently roll the dressing over the wound/incision line and mould to place.

5. Remove the remaining 1/4 backing paper and gently mould the dressing over the wound/incision line. Mould the dressing in place for a secure adhesion. Do not stretch.

6. The translucent hydrocolloid backing allows the clinician to monitor the central Hydrofiber™ technology pad and assess when the dressing needs to be changed. The dressing can be left in place for up to 7 days subject to regular clinical assessment and local dressing protocol.

7. All wounds/incisions should be monitored frequently. Remove AQUACEL™ Ag SURGICAL cover dressing when clinically indicated (i.e. leakage, excessive bleeding, suspicion of infection or at 7 days).

**Dressing Removal**

To remove the dressing, press down on the skin with one hand and carefully lift an edge of the dressing with your other hand. Stretch the dressing to break the adhesive seal and remove.

**Storage Precautions**

This product is for single use only and is supplied sterile.

Store at room temperature (10°C – 25°C/50°F – 77°F). Keep dry.

If further information or guidance is needed, please contact ConvaTec Professional Services or visit us online at [www.convatec.com](http://www.convatec.com)

Made in Dominican Republic

© 2021 Convatec Inc.  
™/® indicate a trademark of Convatec Inc.

DEUTSCH

**Produktbeschreibung**

AQUACEL™ Ag SURGICAL ist eine sterile, chirurgische Wundauflage für den postoperativen Gebrauch. Sie verfügt über ein inneres Wundkissen auf Basis der Hydrofiber™-Technologie und ionischen Silber, verbunden mit Nylon und Elastangon. Über dem Wundkissen liegt eine Hydrokoloidschicht, die außen mit einer Polyurethanfolie beschichtet ist. Die Haftschicht mit Fenster besteht aus Polyurethanfolien, welche umgeben ist von zwei weiteren Hydrokoloidschichten.

Die äußere Polyurethanfolie von AQUACEL™ Ag SURGICAL bildet eine bakterielle und virale Barriere zur Reduzierung des Infektionsrisikos, vorausgesetzt der Verband bleibt intakt und es liegt keine Undichtigkeit vor.

Der Silberanteil der Wundauflage trägt zur Verringerung des Risikos von Wundinfektionen bei.

Das stark saugfähige, auf der Hydrofiber™-Technologie basierende zentrale Wundkissen absorbiert und speichert Wundsekret. Es bildet

sich ein weiches Gel, das ein feuchtes Wundmilieu zur Unterstützung des Heilungsprozesses aufrechterhält.

Die Hydrokoloidkomponente der Wundauflage sorgt für eine sichere, hautfreudige Haftung und unterstützt die Abnahme des Verbands ohne Neueröffnung oder Schädigung der intakten Umgebungshaut.

Die Wundauflage AQUACEL™ Ag SURGICAL wirkt wie eine wasserdichte Barriere gegen Viren und Bakterien und ist so konzipiert, dass sie sich Änderungen in der Wunde/Einschnittsgeometrie anpasst, die durch Körperbewegungen oder postoperative Ödeme entstehen.

**Indikationen**  
Die Wundauflage AQUACEL™ Ag SURGICAL wird unter Aufsicht einer medizinischen Fachkraft zur Behandlung von:

Wunden verwendet, deren Primärheilung erreicht werden soll (z.B. bei Verletzungen und postoperativen Wunden/Einschnitten).

**Kontraindikationen**  
Die Wundauflage AQUACEL™ Ag SURGICAL sollte nicht bei bekannten Unverträglichkeiten gegen die Wundauflage oder Bestandteile der Wundauflage verwendet werden.

**Vorsichtsmaßnahmen und Beobachtungen**  
**Achtung:** Die Sterilität ist nur gewährleistet, solange die Verpackung der Wundauflage vor dem Gebrauch unbeschädigt bleibt und nicht geöffnet wird.

Produkt zu einmaligen Anwendung, nicht mehrmals verwenden. Wiederholte Verwendung des Produktes kann zu erhöhtem Risiko von Infektionen oder Kreuzkontamination führen.

Die technischen Eigenschaften für den optimalen Produkteinsatz können durch Wiederverwendung eingeschränkt werden.

Beim Öffnen der Primärverpackung kann ein leichter Geruch wahnehmbar sein, der auf das Sterilisationsverfahren zurückzuführen ist.

Die Wundauflage beim Anlegen nicht dehnen oder ziehen.

Die Wundauflage nicht zerschneiden.

Die Größe der Wundauflage ist so zu wählen, dass ein direkter Kontakt zwischen der Wunde/Dem Einschnitt und dem Wundkissen mit Hydrofiber™-Technologie sichergestellt ist. Der Haftbereich sollte nicht mit der Wunde/Dem Einschnitt in Berührung kommen.

Die Wundauflage AQUACEL™ Ag SURGICAL ist nicht als Ersatz für Methoden des primären Wundverschlusses (Klammern, Nähte) gedacht.

Beim Auftreten von Infektionen während der Anwendung der Wundauflage sollte die geeignete Behandlung mit Antibiotika eingeleitet werden. Die Wundauflage AQUACEL™ Ag SURGICAL kann daraufhin weiter angewendet werden, doch sollte die Entwicklung der Wunde/Dem Einschnitts genau überwacht werden, und die gesamte Behandlung sollte ärztlicher Überwachung unterstehen.

Die Wundauflage ist nicht mit Produkten auf Olbasis verträglich (z.B. Vaseline).

Anwender sollten beachten, dass es nur wenig Daten über einen längeren und wiederholten Gebrauch von silberhaltigen Produkten gibt, insbesondere bei Kindern und Neugeborenen.

**Anwendungshinweise**  
Zur Behandlung von Einschnitten am Knie: Das Knie sollte zum optimalen Anlegen der Wundauflage in einem Winkel von etwa 30 Grad gehalten werden.

1. Wunde/Einschnitt von dem Anlegen der Wundauflage mit einem geeigneten Wundreinigungsmittel reinigen, mit steriler Kochsalzlösung gründlich waschen und die umgebende Haut trocknen.

2. Die Größe der Wundauflage so wählen, dass ein direkter Kontakt zwischen der Wunde/Dem Einschnitt und dem Wundkissen mit Hydrofiber™-Technologie sichergestellt ist.

3. Wundauflage aus der sterilen Verpackung entnehmen.

4. Zunächst 3/4 des Schutzzapers der Länge nach von der Wundauflage abziehen. Das Wundkissen in der Mitte und den Haftrand dabei möglichst nicht mit den Fingern berühren. Die Wundauflage an einer Seite der Wunde-/Einschnittslinie anlegen, vorsichtig über die Wunde-/Einschnittslinie abrollen und anformen.

5. Das restliche 1/4 Schutzzaper abziehen und die Wundauflage sanft über der Wunde-/Einschnittslinie anformen. Die Wundauflage sollte angeformt werden, damit sie sicher haftet. Die Wundauflage nicht dehnen oder ziehen!

6. Die transparente Hydrokoloid-Außenbeschichtung ermöglicht die klinische Überwachung des Wundkissens mit Hydrofiber™-Technologie und die Bestimmung des Zeitpunkts für einen Verbandswechsel.

Die Wundauflage kann bis zu 7 Tage auf der Wunde belassen werden (bei regelmäßiger klinischer Kontrolle und abhängig vom Behandlungsplan der Einrichtung).

7. Alle Wunden/Einschnitte sollten häufig kontrolliert werden. Die Wundauflage AQUACEL™ Ag SURGICAL ist abzunehmen, wenn dies klinisch indiziert ist (d.h. bei Undichtigkeit, übermäßiger Blutung, Infektionsverdacht oder nach 7 Tagen).

**Abnehmen der Wundauflage**  
Zum Abnehmen der Wundauflage mit einer Hand auf die Haut drücken und mit der anderen die Wundauflage vorsichtig am Rand anheben. An der Wundauflage ziehen, um die Haftverbindung zu lösen, und die Auflage abnehmen.

**Hinweise zur Lagerung**  
Dieses Produkt ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt und wird steril geliefert.

Bei Raumtemperatur lagern (10°C bis 25°C). Vor Feuchtigkeit schützen.

Weitere Informationen und Anleitungen erhalten Sie bei der ConvaTec Kundenberatung oder online unter [www.convatec.com](http://www.convatec.com).

Hergestellt in der Dominikanischen Republik

© 2021 Convatec Inc.  
™/® bezeichnet eine Marke von Convatec Inc.

ITALIANO

**Descrizione del prodotto**

AQUACEL™ Ag SURGICAL pansement de recouvrement, est un pansement post-opératoire stérile constitué d'une compresse centrale en non tissé (au contact de la plaie) incluant la Technologie Hydrofiber™ et des ions argent, et liée à des fils de nylon et d'élasthanne. Cette compresse est maintenue en place par une couche supérieure d'hydrocolloïde recouverte d'un film externe de polyuréthane, et une couche au contact de la peau constituée d'un film de polyuréthane possédant une ouverture. Cette dernière se situe entre deux couches d'hydrocolloïdes.

Le film de polyuréthane du pansement de recouvrement AQUACEL™ Ag SURGICAL constitue une barrière contre les bactéries et virus réduisant les risques d'infection, permettant de garder le pansement intact et de réduire les risques de fuites.

L'argent contenu dans le pansement permet de réduire le risque d'infection de la plaie.

La compresse centrale incluant la Technologie Hydrofiber™ possède un haut pouvoir d'absorption, retient les excréments séro-hémorragiques et se transforme en gel doux maintenant un milieu humide favorable au processus de cicatrisation.

La couche hydrocolloïde du pansement permet une adhésion sûre respectant la peau et permettant un retrait atraumatique tout en minimisant les dommages fait à la peau péri-strielle.

Le pansement AQUACEL™ Ag SURGICAL pansement de recouvrement, est imperméable à l'eau et constitue une barrière contre les bactéries et virus. Le pansement AQUACEL™ Ag SURGICAL a été conçu pour se conformer fidèlement au lit de la plaie/incision lors des mouvements et pendant la phase œdèmeuse post-opératoire.

**INDICATIONS**  
Sous la surveillance d'un professionnel de santé, le pansement de recouvrement AQUACEL™ Ag SURGICAL peut être utilisé pour la prise en charge des:

plaies cicatrisantes en première intention (i.e. plaies traumatiques ou plaies/incisions chirurgicales).

**CONTRÉ INDICATIONS**  
Le pansement de recouvrement AQUACEL™ Ag SURGICAL ne doit pas être utilisé en cas de sensibilité ou allergie connue au pansement ou à l'un de ses composants.

**PRÉCAUTIONS ET OBSERVATIONS**

La stérilité est garantie, sauf si l'emballage unitaire a été ouvert ou endommagé avant l'emploi.

Ce dispositif est à usage unique et ne doit pas être réutilisé. La réutilisation peut conduire à un risque accru d'infection ou de contamination croisée. Les propriétés physiques du dispositif ne pourront plus être optimales pour l'usage prévu.

Une légère odeur due à la stérilisation, peut se dégager lors de l'ouverture de l'emballage.

Ne pas poser le pansement lorsque les muscles sont tendus.

Ne pas découper le pansement.

Choisissez une taille de pansement adaptée permettant un contact direct entre la compresse incluant la Technologie Hydrofiber™ et la plaie/incision. La partie adhésive ne doit pas entrer en contact avec la plaie/incision.

Le pansement de recouvrement AQUACEL™ Ag SURGICAL n'a pas été conçu pour remplacer les méthodes de cicatrisation de première intention telles que les sutures ou les agrafes.

En cas de survenue d'infection pendant l'utilisation du pansement, une antibiothérapie appropriée devra être initiée. L'utilisation du pansement de recouvrement AQUACEL™ Ag SURGICAL peut être maintenue, mais l'évolution de la plaie/incision doit être suivie avec rigueur et l'ensemble de la prise en charge doit être effectué sous contrôle médical.

Le pansement n'est pas compatible avec les produits dérivés de pétrole tels que la vaseline.

Les cliniciens / les professionnels de santé devraient être informés qu'il existe très peu de données sur l'utilisation prolongée et répétée de produits contenant de l'argent et en particulier chez les enfants et les nouveau-nés.

**INSTRUCCIONES D'UTILISATION**

Doktoren / sjukvårdspersonal bör veta att det finns begränsad data om långvarig och upprepad användning av produkter innehållande silver. Detta framförallt vid behandling av barn och nyfödda.

#### BURSANSVINGNING Vid bandaging efter knäkirurgi bör knät vara böjt i ca 30 graders vinkel för optimal appliering.

- Tvätta försiktigt huden runt operationssnittet enligt lokala rutiner och torka sedan torrt före appliering av förbandet.
- Välj förbandsstörelse så särkонтактлагет av Hydrofiber™ teknologi och ioniserat silikon.
- Avgånsna förbandet den sterila förpackningen.
- Avgånsna 3 delar av skyddspappret på förbandsatsen och minimera kontakt med fingrarna på särkонтактлагет och den vidhäftande ytan. Börja med att applicera förbandet på sidan av sår/incisionen och fortsätt försiktigt att fästa förbandet runt hela sår/incisionen.
- Avgånsna den återstående ½ delen av skyddspappret och fortsätt försiktigt att applicera den resterande delen av den vidhäftande ytan. Följ den vidhäftande ytan med fingrarna för att säkerställa sträck. Sträck inte förbandet vid appliering.
- Åtta till tio av hydrokolloiden delen av förbandet är genomsiktig och möjliggör inspektion av mängd absorberat vätska, vilket underlättar övervägandet för bandbyttes. Förbandet kan sitta på plats i upp till 7 dagar under överensseende av sjukvårdspersonal enligt gällande lokala rutiner.
- Alla sår/incisioner skall observeras regelbundet. Avgånsna AQUACEL™ Ag SURGICAL förband nära det är kliniskt indikerat (läckage, kraftig blödning, misstanke om infektion eller maxtiden av 7 dagar är uppnådd).

#### FÖRBANDSBYTE OCH AVLÄGSNANDE

För att avgånsna förbandet, tryck försiktigt ner huden och lyft upp ett hörn på förbandet med den andra handen. Sträck förbandet för att minska vidhäftningen och tag försiktigt bort förbandet.

#### REKOMMENDERAD LAGERHÄLLNING

Produkten är steril och endast för engångsbruk.

Förvaras i rumstemperatur (10°C – 25°C/50°F – 77°F). Förvaras torrt.

Om ytterligare information önskas, kontakta Convatecs kundservice eller besök vår hemsida på www.convatec.se

Tillverkad i Dominikanska Republiken

© 2021 Convatec Inc.

™/® varumärken tillhörande Convatec Inc.

#### SUOMI

#### TUOTESELOSTE

AQUACEL™ Ag SURGICAL sidos är steril post operatiivinen sidos joka koostuu haavaa vasten tulevasta Hydrofiber™ teknologialla sekä ionisoitullu hepoalea valmistetusta kerroksesta, joka on natriumkarboksylatilisellulosa Keros on suotu yhteen naijal- ja elastaanilangolla. Imevä Hydrofiber™-sidos kiinnityy paikoilleen kahdeksa hydrokolloidikerossella, joiden välissä on polyureaanikalvo kaksi hydrokolloidikerrossa.

AQUACEL™ Ag SURGICAL kirurgisen sidoksen ollessa varmasti kiinnityntä iholle, toimii sen polyureaanikalvo suojaavan baakteerita ja viruksia vastaan vähentäen infektoria.

Hopeaa auttaa vähentämään haavaninfektioiden riskiä.

Haavaa vasten tuleva, eirtäntä imevä kontaktikerros on Hydrofiber™ teknologiaa, joka imee ja sitoo itsensä haavaalleen, muodostaen samalla yhtenäisen geeliä. Geeli ylläpitää haavan hanaparane-misyräistä edistäen näin haavan paranemista.

Hydrokolloidikerros varmistaa sidoksen hellävaraisen kiinnityksen ja irrottamisen. Nämä minimoivat ihovaurioiden syntyä.

AQUACEL™ Ag SURGICAL sidos on vesitilis ja toimii bakteeri- ja virus-esteenä. Sidos on muotuutto mukautumaan haavan/viillon mukaiseksi ja se mukauhduttaa kiekkiseisiä sekä mahdolliseen post-operatiiviseen turvotukseen.

KÄYTTÖAIHEET  
AQUACEL™ Ag SURGICAL haavasidosta voidaan käyttää tereydenhuollon ammattilaisten valvontaan:

alaisena tuoreessa kirurgisissa haavoissa tai traumaperäisissä haavoissa/viilloissa.

VASTA-AIHEET  
AQUACEL™ Ag SURGICAL sidosta ei pidä käyttää henkilöillä, joille sidokseen tai sen ainesosien tiedetään aiheuttavan herkkyysreaktioita.

HUOMIOITAVAA  
Huomio: Tuotet evitettävä olla steriilejä, ellei pakkaus ole vahingoittunut tai avattu ennen käyttöä.

Tämä laite on kertaytettävän, eikä sitä tule käyttää uudelleen. Uudelleenkäytö voi johtaa suurtenneeseen infekti- tai ristikkontaminatioon. Tämä fyysisiä ominaisuuksid eivät ehkä enää ole käytötarkoituksen kannalta optimaalaiset.

Steriloitiprosessista johtuvaa lievästä hajua voi esintyä pakkausta avattaessa.

Tuotetta ei saa venytää paikoilleen asetetaessa.

Valitse tuote niin, että haavaa vasten tuleva Hydrofiber™-teknologia oleva kontaktikerros peittää haavan/viillon kokonaan. Imutohen ja teknologian optimoimiseksi kiinnityskerrosta ei saa kiinnittää saavisaan.

Jos haavaa esittää infektiota tulee antibioottihoidon aloittamista harkita yksikön hoitojärjätyksen mukaisesti. AQUACEL™ Ag SURGICAL sidoksen käyttöä voidaan jatkaa terveydenhuollon ammatillisissa valvonnassa.

Sidosta ei tule käyttää yhdessä öljypohjaisten tuotteiden kuten esim. vaselinin kanssa.

Terveydenhuollon ammattilaisten tulisi olla tietoisia siitä, että hopeaa sisältävien tuotteiden pitkäaikaisesta tai toistuvasta käytöstä on saatavaa vähän tietoa. Tämä koskee erityisesti lapsia ja vastasyntyneitä.

KÄYTTÖOHJE  
Kun sidosta käytetään polvikirurgiassa, tulee polvi olla taivutettuna noin 30 asteen kulmassa optimaalisen sidoksen saavuttamiseksi.

1. Puhdistaa haavaliota ympäriöviä iho huolellisesti paikallisten ohjeiden mukaisesti ja kuivaa iho ennen sidoksen asettamista paikalleen.

2. Valitse oikean kokoinen sidos, ettei haavaa vasten tuleva Hydrofiber™-teknologia oleva kontaktikerros peittää koko haavan/viilon.

3. Ota haavasiin esinti steriliilitä pakkauksesta.

4. Poista ¼ osaa taulosta olevasta suojapaperista ja täta kiskoitetaan kotelon sisäpinnalle.

5. Poista ¼ osaa taulosta olevasta suojapaperista ja täta kiskoitetaan kotelon sisäpinnalle.

6. Sidokseen asetetaan kotelon sisäpinnalle.

7. Kiskoitetaan kotelon sisäpinnalle.

8. Poista kotelon sisäpinnalle.

9. Poista kotelon sisäpinnalle.

10. Poista kotelon sisäpinnalle.

11. Poista kotelon sisäpinnalle.

12. Poista kotelon sisäpinnalle.

13. Poista kotelon sisäpinnalle.

14. Poista kotelon sisäpinnalle.

15. Poista kotelon sisäpinnalle.

16. Poista kotelon sisäpinnalle.

17. Poista kotelon sisäpinnalle.

18. Poista kotelon sisäpinnalle.

19. Poista kotelon sisäpinnalle.

20. Poista kotelon sisäpinnalle.

21. Poista kotelon sisäpinnalle.

22. Poista kotelon sisäpinnalle.

23. Poista kotelon sisäpinnalle.

24. Poista kotelon sisäpinnalle.

25. Poista kotelon sisäpinnalle.

26. Poista kotelon sisäpinnalle.

27. Poista kotelon sisäpinnalle.

28. Poista kotelon sisäpinnalle.

29. Poista kotelon sisäpinnalle.

30. Poista kotelon sisäpinnalle.

31. Poista kotelon sisäpinnalle.

32. Poista kotelon sisäpinnalle.

33. Poista kotelon sisäpinnalle.

34. Poista kotelon sisäpinnalle.

35. Poista kotelon sisäpinnalle.

36. Poista kotelon sisäpinnalle.

37. Poista kotelon sisäpinnalle.

38. Poista kotelon sisäpinnalle.

39. Poista kotelon sisäpinnalle.

40. Poista kotelon sisäpinnalle.

41. Poista kotelon sisäpinnalle.

42. Poista kotelon sisäpinnalle.

43. Poista kotelon sisäpinnalle.

44. Poista kotelon sisäpinnalle.

45. Poista kotelon sisäpinnalle.

46. Poista kotelon sisäpinnalle.

47. Poista kotelon sisäpinnalle.

48. Poista kotelon sisäpinnalle.

49. Poista kotelon sisäpinnalle.

50. Poista kotelon sisäpinnalle.

51. Poista kotelon sisäpinnalle.

52. Poista kotelon sisäpinnalle.

53. Poista kotelon sisäpinnalle.

54. Poista kotelon sisäpinnalle.

55. Poista kotelon sisäpinnalle.

56. Poista kotelon sisäpinnalle.

57. Poista kotelon sisäpinnalle.

58. Poista kotelon sisäpinnalle.

59. Poista kotelon sisäpinnalle.

60. Poista kotelon sisäpinnalle.

61. Poista kotelon sisäpinnalle.

62. Poista kotelon sisäpinnalle.

63. Poista kotelon sisäpinnalle.

64. Poista kotelon sisäpinnalle.

65. Poista kotelon sisäpinnalle.

66. Poista kotelon sisäpinnalle.

67. Poista kotelon sisäpinnalle.

68. Poista kotelon sisäpinnalle.

69. Poista kotelon sisäpinnalle.

70. Poista kotelon sisäpinnalle.

71. Poista kotelon sisäpinnalle.

72. Poista kotelon sisäpinnalle.

73. Poista kotelon sisäpinnalle.

74. Poista kotelon sisäpinnalle.

75. Poista kotelon sisäpinnalle.

76. Poista kotelon sisäpinnalle.

77. Poista kotelon sisäpinnalle.

78. Poista kotelon sisäpinnalle.

79. Poista kotelon sisäpinnalle.

80. Poista kotelon sisäpinnalle.

81. Poista kotelon sisäpinnalle.

82. Poista kotelon sisäpinnalle.

83. Poista kotelon sisäpinnalle.

84. Poista kotelon sisäpinnalle.

85. Poista kotelon sisäpinnalle.

86. Poista kotelon sisäpinnalle.

87. Poista kotelon sisäpinnalle.

88. Poista kotelon sisäpinnalle.

89. Poista kotelon sisäpinnalle.

90. Poista kotelon sisäpinnalle.

91. Poista kotelon sisäpinnalle.

92. Poista kotelon sisäpinnalle.

93. Poista kotelon sisäpinnalle.

94. Poista kotelon sisäpinnalle.

95. Poista kotelon sisäpinnalle.

96. Poista kotelon sisäpinnalle.

97. Poista kotelon sisäpinnalle.

98. Poista kotelon sisäpinnalle.

99. Poista kotelon sisäpinnalle.

100. Poista kotelon sisäpinnalle.

101. Poista kotelon sisäpinnalle.

102. Poista kotelon sisäpinnalle.

103. Poista kotelon sisäpinnalle.

104. Poista kotelon sisäpinnalle.