

smarjalni risk od infekcije. Ovak spoljašnji film deluje kao barijera za bakterije i virusne patogene koji se prenose krvlju.

KLINIČKE KORISTI:

Acquacel™ Ag Foam obloga ubija tečnosti i bakterije iz rane, obezbeđujući vlažno okruženje za zarastanje rana, sprečavajući autolitički debridman i uključujući mrtvo tkivo između rane i obloga.

Acquacel™ Ag Foam obloga je dizajnirana za kontroleiranje prekomernog nivoa eksudata koji može otežati ozelenje rane i osušiti kožu.

Acquacel™ Ag Foam obloga pruža fizičku mikrobnu, virusnu i vodootpornu barijeru sa glijem zaštite rane.

Acquacel™ Ag Foam obloga efikasno ubija bakterije, glijvice i plešni.

PREVIDENA NAMENA:

Acquacel™ Ag Foam obloga se dizajnirane za korišćenje kao primarne obloga.

Acquacel™ Ag Foam obloga se mogu koristiti po uputstvu zdravstvenog radnika, za lečenje ekscidivnih skulnih i hroničnih rana koje su pod rizikom od infekcije ili pokazuju znakove infekcije.

INDIKACIJE ZA UPOTREBU:

Acquacel™ Ag Foam obloga se indikuje za:

- infiltracije rane ili rane sa povećanim rizikom od infekcije
- ulceracije nogu
- hronične venske ulceracije
- ulceracije nogu različite etiologije
- ulceracije ulcera
- dekuabitalne rane
- dijabetične ulceracije stopala
- hronične rane
- oprečne parcijalne debljine (II stepena)
- traumatske rane

KORISNIŠKI KOJIMA JE PROZVOĐIO NARUČNIK:

Prevideno je da Acquacel™ Ag Foam obloga upotrebljavaju zdravstveni radnici, negovatelji ili pacijenti koji žate uputstva zdravstvenog radnika.

PACIJENTI KOJIMA JE PROZVOĐIO NARUČNIK:

Acquacel™ Ag Foam obloga je namenjena za upotrebu kod pacijenata sa jedinom ili tipova rana navedenih u indikacijama, a koji pokazuju znakove infekcije ili su pod rizikom od razvoja infekcije.

KONTRAIKACIJE:

Acquacel™ Ag Foam obloga ne treba koristiti kod osoba koje su presveštivlje ili su imale alergijsku reakciju na bilo koji njene komponente navedene iznad.

MEKE PREDISPOZICIJOSI I UPOZORENJA:

Sternost je zaopretna osnova ako je pakovanje oštećeno ili otkoveno pre upotrebe. Nemojte koristiti proizvod ako je pakovanje oštećeno ili otkoveno pre upotrebe. Odošle proizvod u skladu sa lokalnim propisima koji se odnose na upotrebu.

Acquacel™ Ag Foam obloga su providene za jednokratnu upotrebu i ne treba ih ponovo koristiti. Ponovna upotreba može dovesti do povećanog rizika od infekcije i unekasne kontrole, kao i do sporijeg zarastanja.

Acquacel™ Ag Foam obloga su vodootporne. Međutim, ne treba ih potapati za vreme kupanja ili plivanja.

Ovo obloga ne treba koristiti sa drugim proizvodima za negu rana bez prethodne konsultacije sa zdravstvenim radnikom.

Ako se adhezivna obloga preseče, možda će biti potreban dodatni flaster da bi se učvrstila na mesto.

Dodatni flaster ili druga sredstva za fiksiranje biće potrebni kako bi se neadezivna Acquacel™ Ag Foam obloga učvrstila na mestu.

Acquacel™ Ag Foam obloga nisu kompatibilne sa oksidativnim agensima kao što su vodonič-peroksid ili rastvori hipohlorita.

Tokom naučnog procesa zarastanja, neke živice se uklanjaju iz rane (autolitički debridman), zbog čega ti u početku rana može izgledati veća.

Načini da obloga Acquacel™ Ag Foam obloga vlažno okruženje koje podstira rast novih krvnih sudova, nekih novonastali krvni sudovi mogu povremeno izazvati pojavu eksudata sa tragovima krvi.

• Klinički lekari/zdravstveni radnici treba da budu svesni da postoje vrlo ograničeni podaci o dugotrajnoj ponovljenj upotrebi proizvoda koji sadrže srebrno, posebno kod dece i novorođenčadi.

Primetno je da proizvod koji sadrže srebrno može izazvati iritaciju rane i okolnog tkiva kada se upotrebe, međutim to je često privremeno i neizbežljivo po prestanku upotrebe obloga sa srebrnom.

Takođe treba konsultovati zdravstvenog radnika ako se tokom vremena obloga primeti bol šta od slededećeg: natečenost, crvenilo, upalja, maceracija tkiva, pucanje tkiva, hipergranulacija (prekomerna formiranje tkiva), znakovi infekcije (pocranilo bol, kveranje, toplina, otečevanje rane, eksudat) ili promena boje ili mirisa rane.

Acquacel™ Ag Foam obloga su bezbedne za korišćenje tokom magnetske rezonance.

Nakon upotrebe, ovaj proizvod može biti potencijalno biološka opasnost. Rukujte i odložite u otpad u skladu sa prihvaćenom medicinskom praksi primenom lokalnih zaklona i propisa.

Ako se priklon upotrebe ovog proizvoda ili kao rezultat njegove upotrebe dogodi ozbiljan incident, molimo vas da prijavite proizvođaču i nadležnom organu državne članice u mestu prethvališta korisnika VIII paragrafa.

KONTAKT IZ OBUČNA UPOTREBE:

Acquacel™ Ag Foam obloga mogu ostati na rani do 7 dana a obloga treba menjati ranije ako to ne klinički indikuje.

Potrebna su daljnji korakomni Acquacel™ Ag Foam obloga treba ponovo proceniti nakon 14 dana i razmotriti alternativno zbrinjavanje rane gde je to potrebno.

UPUTSTVO ZA UPOTREBU:

- Ne koristite ovaj proizvod ako je pakovanje oštećeno ili otkoveno pre upotrebe i odložite ga u skladu sa lokalnim propisima.
- Pre postavljanja obloga, odošite rano odgovarajućim sredstvom za čišćenje rane i osušite okolinu kože.
- Pravilna obloga i primena:
 - Odobavite oblogu odgovarajuće veličine i oblika tako da centralno uključuje jastučice (lobast unutar adhezivnog prozora) bude i cm veće od površine rane.
 - Izvadite oblogu iz sterilnog pakovanja, izbegavajući prilikom odvajanja površine koju dođat u kontakt sa ranoj i adhezivne površine. Odošite rano i osušite. Uklonite zavrtanje foliju ako koristite adhezivnu oblogu.
 - Obloga se može seći otklonoj po potrebi.
 - Držite oblogu iznad rane i pravilno držite obloga sa centrom rane. Postavite jastučice direktno preko rane. U slučaju da koristite adhezivnu oblogu i/epo ponovite adhezivne ivice.
 - Nakon postavljanja, pobrinite se da obloga ne bude previše rastegnuta. Ponovite adhezivne ivice adhezivne obloga. Pobrinite se za to da izbegavimaju odgovarajućipokretljivost kako bi se omogućila mobilnost pacijenta.
 - Ukoliko obloga nema adhezivnu ivicu a ako je adhezivna obloga presečena, treba koristiti dodatni adhezivni pomoćni zavrt ili flaster kako bi se obloga pričvrstila na mesto.
 - Za teško doštupne anatomske lokacije, kao što su pesi i sakralna regija, mogu se koristiti posebni oblici adhezivne obloga.
 - U slučaju da se obloga ne može pričvrstiti na mesto, pokušajte sa drugim oblogom.
- Uklanjanje obloge:
 - Obloga treba promeniti kad bi to klinički indikovalo (epn, curenje, kveranje, pocranilo bol). Makimalna preporučena vreme koje obloga može ostati na rani je do 7 dana.
 - Ranu treba čistiti u odgovarajućim vremenskim intervalima.
 - Da biste uklonili oblogu, prišnite nežno kožu i pažljivo podignite jedan kraj obloga.
 - Nastave dok vi krajeve ne budu podignuti sa rane. Pažljivo podignite oblogu i bacite je u skladu sa lokalnim zaklona i propisima.

ČUVANJE:

Acquacel™ Ag Foam obloga se čuvaju na suvom mestu. Zaštiti ih od svetlosti.

https://europe.3m.com/vevadmed. Ovo je lokacija. Sažetak o bezbednosti i kliničkoj delotvornosti (Summary of Safety and Clinical Performance - SSCP) nakon pokretanja Evropske baze podataka o medicinskim sredstvima EUDAMED.

Ako su vam potrebne dodatne informacije ili smećer, obratite se profesionalnom servisu kompanije ConvaTec ili na posetite na www.convatec.com.

Poizvedeno u Velikoj Britaniji

© 2026 ConvaTec Inc.

** je zaštitni znak kompanije ConvaTec Inc. Acquacel, Acquacel logo i Hydrofober su registrovani zaštitni znakovi

IV LATVIŠU

PRODUKTA APRAŠTAS:

Acquacel™ Ag Foam parnjā ir sterilizē Hydrofober™ putu brūču parjāns, kas sastāv no oksidējošajām šķīdinātājvielām, polietilēna plēves, polietilēna putu slāņa un Hydrofober™ parjāns kontaktdaļi (nārstja karbonskābekšūdeļoza ar 1,2% sudraba joniem), kas sastāvdaļi kopā ir lipīga kaučukuma slānis. Parjānsdaļā varatamēt i līpa silikona apvali.

Poliuretāna putas un Hydrofober™ materiāli šķīdinātāj absorbē brīdus šķīdumos un bakterijas. Hydrofober™ parjāns kontaktdaļis absorbē brīdus eksudātū no brīcīs. Tas izveido slāņa uzturēšanu un priekšdaļas brīdus, gūstot, atšķir mazāk vietas bakteriju augšanai. Izpūstā šķīdums 1,2% sudraba joniem nodrošina pretbakteriālo iedarbību un palīdz izvairīties no sekundārām infekcijām, kas var izraisīt brūces gūstus un arkanģādas tālāku bojāšanos.

Acquacel™ Ag Foam nodrošina fiziķu barijeru pret mikrobiem un vīrusiem, un aizsargā brūci no odošturējumiem barijeru.

Acquacel™ Ag Foam efektīvi nogalina bakterijas, augus un plēšņus.

PAREIZĒTAS LIETOŠĀS:

Acquacel™ Ag Foam parjāns ir paredzēti lietošanā kā primārās parjāns.

Acquacel™ Ag Foam parjāns var lietot pēc veselības aprūpes speciālistu norādījumiem, eksudātu absorbēt un hronisku brūču ārpiķi, kurām ir infekcijas risks vai infekcijas pazīmes.

LIETOŠANAS NORĀDES:

Acquacel™ Ag Foam parjāns ir indikēti:

- brūcēm ar infekciju vai paaugstinātu infekcijas risku
- klāst cūlām
- trofiskām cūlām
- jauktās etioloģijas klāst cūlām
- otētiālām cūlām
- izpūšumiem
- diabētiskām cūlām
- krūšņūdu brūcēm
- neplānā ādas biezuma apdošumiem
- traumatisķām brūcēm.

PAREIZĒTAS LIETOŠĀS:

Acquacel™ Ag Foam parjāns ir paredzēti lietotāi li veselības aprūpes speciālist, ārpiķi,paēti vai pacientiem veselības aprūpes speciālistu vadībā.

PAREIZĒTĀ PACIENTU POPULĀCIJA:

Acquacel™ Ag Foam parjāns ir paredzēti lietotāni pacientiem ar vienu indikāciju norādītajiem brūču veidiem, kuri ir infekcijas pazīmes vai infekcijas risks.

KONTRAIKACIJE:

Acquacel™ Ag Foam parjāns nedrīkst lietot pacientiem, kuri ir jutīgi vai kuriem ir bijusi alerģiska reakcija pret parjānu vai iepriekš minētajiem sastāvdaļām.

PESĀRDAVĒBAS PĀRSKATĪM UN IZMĪDĀJUMIEM:

Stabilitāte tiek garantēta, ja vien parjāns ir izgatavots no šķīdinātājvielām, kas ir atbilstoši sertificēti, un iepakojums ir bojgāts vai atvērts pirms lietošanas. Nelietojiet ierīci, ja iepakojums ir bojgāts vai atvērts pirms lietošanas. Likvidējiet šīs sakasas ar vietējiem iepakojumiem.

Acquacel™ Ag Foam parjāns ir tikai vienureiz lietojami un tos nedrīkst lietot atkārtoti. Atkārtota lietošana var palielināt infekcijas, savienāšanas infekcijas un akūtas sepsīzes riskus.

Acquacel™ Ag Foam parjāns ir izstrādāts, tomēr nosaukums iegremdēt vānoliņās vai pēkššanas laikā.

Šo parjānu nedrīkst lietot kā oītem brūču ārpiķu produktus, ja šāda lietošana var ierpiēt sakasota ar veselības aprūpes speciālistu.

Ja adhezīvās parjāns ir sagriezts, var būt nepieciešama papildu līmēšana, lai to nostiprinātu vietā. Papildu līmēšanu var oīst nostiprināšanas līķēkšis būs nepieciešams, lai nostiprinātu Acquacel™ Ag Foam nelīpošās parjāns.

Acquacel™ Ag Foam parjāns var sadēģāt ar produktiem ar eļļas bāzes.

Acquacel™ Ag Foam parjāns nav sadēģāt ar oksidējošām, plēmoņām, ūdeņradža peroksīdu vai ihipohlorīta šķīdumiem.

Katru reizi jāiztīra dziļākas prosoās, dzīvniepārveģētāj vai tiek atzīmēti brūces brūces (autolītiskā) brūces, kas sākotnējā brūcē ir izstrādātas, kas ir pakļautas jūras atnīvu audzēšanai, trauslu, jūmvienīdoles sīnīvu režīm ar vārdiem brūcēs šķīdumos ar sāļiem pārsātinātām.

Ārstiem ieteicams lietot Acquacel™ Ag Foam parjāns, ja ir ļoti mazs risks pārgūst un atkārtotu sadrūsu produktu lietošanai, īpaši bērniem un jaundzimušajiem.

Ja novērtis, ka sadrūsa saturāto izstrādājumu pēc lietošanas lietošanas var izraisīt ādas krāsas izmaiņas, tas būs ierīkojot, un ārstiem ieteicams, ja sadrūsa saturāto parjāns lietošana tiks oīzēģta.

Jūkskābju un vākslības aprūpes speciālisti, ja parjāns nomazina laikā novēro jūkskābju un tālāk minētiem kairinājumiem (aprkurums, ekzēmas), macerāciju (ādas bālīgumu), hipergranulāciju (pārgūstus) audu veidošanos, infekcijas pazīmes (pūšņu pārsātinātumam, abscesus, arkanģāto audu sabiezējumus), brīdus eksudātū, vai izmaiņas brūcēs krāsā un vai miris.

Acquacel™ Ag Foam parjāns i izstrādāts kā MRI drošs.

Pēc lietošanas šīs produkts var potenciāli būt bioloģiski bīstams. Rūpīgieties un uzliedziet sakasā ar presceto medicīnisko praksi un atbilstošiem vietējiem valsts likumiem un normatīviem.

Ja šīs lietošanas laikā vai tā lietošanas rezultātā ir noticis nopietns negadājums, lūdzot ziņojiet par to nodarītājam un šīs dalībvalsts kompetentajai iestādei, kurai lūdzot un vai pacients ir izstrādāts.

SĀKASĀRE UN LIETOŠANĀS IEGRĪSMI:

Acquacel™ Ag Foam parjāns var izstrādēt 7 dienām, parjāns ir jānomaina agrāk, ja tas ir kliniski indikēti.

Nepieciešama lietot Acquacel™ Ag Foam parjāns atkārtoti jānovērtē pēc 14 dienām, un vajadzības gadījumā jāpārve alternatīvas brūces ārpiķi.

LIETOŠANĀS NORĀDĪJUMI:

1. Nelietojiet ierīci, ja iepakojums ir bojgāts vai atvērts pirms lietošanas, un likvidējiet ierīci sakasā ar vietējiem iepakojumiem.

2. Pirms parjāns uzklāšanas notiet atbēģo zonu ar atbilstošu brūcē tīrīšanas līdzekli un nosusinat arkanģāto audu.

3. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

4. Pirms parjāns uzklāšanas jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

5. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

6. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

7. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

8. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

9. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

10. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

11. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

12. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

13. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

14. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

15. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

16. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

17. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

18. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

19. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

20. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

21. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

22. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

23. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

24. Parjāns jānoskalo ar ūdeņradža un ūdeņradža silikona absorbējošajām vielām (viena uz lipīgā laukuma) būtu vismaz 1 cm līķās nekā brūces laukumam.

II LIETUVIŲ

GAJMIŲ APRAŠAS
Acquacel™ Ag Foam parjāns sterilizē Hydrofober™ duksnioji putų brūčių parjāns, sudaryti iš vandensilni apsaugos išorinis poliuretano plėvelės, poliuretano putų sluoksnio ir Hydrofober™ kontaktinio su žaizda sluoksnio (nūrinio karbonskaitmeninio duksnio su 1,2% jonois sudraba jonis), kurie tarpusavyje sujungti. Lipnūsio žaizdos dašis sudarytas iš silikono apvaliko.

Poliuretano putų ir Hydrofober™ sluoksnio sugeria žaizdos skystį ir bakterijas. Hydrofober™ su žaizda kontaktuojantis sluoksnis sugeria žaizdos eksudatą, išbrinkat ir prisilpaite prie žaizdos duksnio nepalikdamas nedrėsę bakterijoms dašiginti. Tiesiogiai 1,2% jonois sudraba joniniai patogeninius mikroorganizmus, įskaitant žaizdų bakterijas, sukiant žaizdą nuo formos užterštumo riziko ir mažinant infekcijos riziką. Taip pat palankio dregnų žaizdos gijimo aplinką ir skatina autolitinį žaizdos išvalymą. Silikoninis kontaktinis parjāns padeda apinknos odois prilipdamas ir nulumant tvirtai neturamaus žaizdos.

Acquacel™ Ag Foam parjāns turi poliuretano plėvelės sluoksnį, sukurtąjį norai laisvą, vandensilni atsparų adhezivų su žaizda barijerą, sukiant žaizdą nuo formos užterštumo riziko ir mažinant infekcijos riziką. Išorinis poliuretano plėvelės sluoksnis veikia kaip žaizdos bariers nuo bakterinių ir kiznujų plintančių virusinių infekcijų.

KLINIŠKĖ NAUDA

Acquacel™ Ag Foam sugeria žaizdos skystį ir bakterijas, sukiant dregnų žaizdos gijimo aplinką, skatina autolitinį žaizdos išvalymą ir tiesiogiai sukiant žaizdą nuo formos užterštumo riziko.

Acquacel™ Ag Foam skirtas pertekliniam eksudatui likkeli valyti, kuris gali dar labiau padėti žaizdos dregnų ir aplinkos odai.

Acquacel™ Ag Foam sukuria fizinį barijerą, žaizda sugauti nuo mikrobu, virusų ir vandens.

Acquacel™ Ag Foam veiksmingai naikina bakterijas, mielįaugybūs ir grybelius.

NUMATYTA PASIRKITS

Acquacel™ Ag Foam parjāns skirti naudoti kaip priminiai tvārsdai.

Acquacel™ Ag Foam parjāns galima naudoti pribrūstius priedūms pribrūstius specialisto.

Acquacel™ Ag Foam parjāns galima naudoti pribrūstius priedūms pribrūstius specialisto.

NUMATYTOI PACIENTŲ POPULIACIJA

Acquacel™ Ag Foam parjāns skirtas naudoti pacientams, turintiems vieną iš indikacijos išvardintų infekcijų, kurių ir infekcijos rizika žaizdai.

KONTRAIKACIJE:

Acquacel™ Ag Foam parjāns neturi būti naudojami asmenims, kurie yra jautrūs arba kuriems padidėjęs alerginės reakcijos į tvārsd ar bet kurį jo sudedamąjį dašį.

ATSAUGOJIMO PIRMIENOS IR IŠPILIMAI

Stenlamis garantuojamas tik tada, jeigu prieš naudojimą pakavė nebuvę pažeista arba atgalyta. Nemažokiamis retemais, jei prieš naudojimą pakavė buvo pažeista arba atgalyta, išmėkite priemonę pagal vietinius teisės aktus.

Acquacel™ Ag Foam skirti naudoti tik vieną kartą, jų negalina naudoti pakartotinai. Naudojant pakartotinai gali padidėti infekcijos ir kiznujų užterštumo rizika, o žaizdų gijimo laikus.

Šie tvārsdai neturėtų būti naudojami su kitomis žaizdų parjāns priemonėmis prieš tai nepaaukusius su sveikatos priežiūros specialistu.

Jei lipnūs tvārsis kerpiamas, jam pritrūvinti gali reikėti papildomai lipnūs tvārsio – juostos.

Nelipniam Acquacel™ Ag Foam tvārsiui pritrūvinti reikėtų papildomai lipnūs tvārsio – juostos arba kitokius fiksuojančius priemonius.

Acquacel™ Ag Foam tvārsiai nėra suderinami su alyjais, pagrinio gaminiams.

Acquacel™ Ag Foam tvārsiai nesuderinami su oksidavojančiomis medžiagomis, pvz., vandensilni peroksido arba hipochlorito tirpalais.

Esant normaliam žaizdos gijimo procesui nevygaujant audinio pašalinimui iš žaizdos (autolitinis išvalymas), dėl to iš pradžių žaizda gali atrodyti didesni.

Katanga, Acquacel™ Ag Foam parjāns sukuria dregnų aplinką, skatinančią naują kraujagyslių augimą, ir glečių tvārsiu sustiprinančią kraujagyslių kartą, kaip šķivėtois kraujos spalvos žaizdos sluoksniu.

Gydytojai ir sveikatos priežiūros specialistai turi žinoti, kad yra neaugiam duomenų apie ilgalaikį ir pakartotinai gijimo su šiaūnu naudojimą, ypač vaikams ir naujagimiams.

Pateikta, kad lipnį naudojant gaminius su sidabru, jie gali pakelti odo spalvą, tačiau tai dažnia lakina ir šķivėta nebenaudojant tvārsio su sidabru.

Reikėtų kiznėti sveikatos priežiūros specialistus, jeigu kiznėdami tvārsi pate