

silverberande. Produkten kan normalt användas förtidigt så länge sårbehandling gynnas. Helsom och spikvärnprövningsskal konserveras i en låda av väljare observeras under förhandsbehandling (indikator infektionsmedel), materialen finnes i hvar. Hypergranulation (overväxande vävnad), tekniken på infektion (skadat sätt, blödning, värvad rödhet) av omvälvad vävnad, skrädderad), eller vid en förändring av sårernas färg och/eller luft. Aquacel® Ag Foam-förband är designade för att vara MR-säkra.

Efter användningen kan produkten utgöra en potentell biologisk risk. Hanteras och kasseras den i enlighet med vedertagen medicinsk praxis och gällande lokala statliga och federala lagar och bestämmelser.

Om det under användningen av den här produkten eller som ett resultat av dess användning har inträtt ett förvirrande tillstånd såsom att rapporteras till tillverkaren och till behörig myndighet i den medförfarandet där användningen och/eller patienten befinner sig.

KONTAKT OCH ANVÄNDNINGSTID:

Aquacel® Ag Foam-förband kan användas i upp till 7 dagar; förband ska bytas tidigare om det är kliniskt indikerat.

Behovet av Aquacel® Ag Foam ska bedömas igen efter 14 dagar och en alternativ sårbehandling ska övervägas när det är lämpligt.

BRUKSANVISNING:

1. Använd inte produkten om förpackningen är skadad eller öppnad innan användning och kassera produkten enligt lokala förordningar.

2. Innan du lägger på förbandet, rengör sårövretnet med lämplig rengöringsrutin och lätsa den torka under huden sakta.

3. Förberedelse och applicering av förband:

a. Välj en förbandsstörel och form som garanterar att den centrala absorberande dynan (området inom förbandets ram) är 1 cm storre än sårövretnet.

b. Ta ut förbandet från den sterila förpackningen och undvik att röra vid sårkontakten och den vidhäftande banden.

c. Förbandet kan klippas till passande form.

d. Håll förbandet över sårer och haka in förbandet mitt mot sårerna mit.

e. För att förhindra att stridens vikt appliceras till sårer och haka in förbandet mitt mot sårerna mit.

f. Du bør använda ett lämpligt fixerande bandage eller häfta för att fasta förbandet på plats om förbandet inte har en vidhäftande kant, eller om det vidhäftande förbandet ska sluta ut den vidhäftande kanten.

g. För svårträffade sårer, som håller eller saknar kan använda de specialformade vidhäftande förbanden.

h. Kassera oinvändiga delar av produkten efter det att förbandet appliceras.

4. Borttagande av förband:

a. Förbandet ska bortas när det är kliniskt indikerat (t.ex. vid läckage, blödning, skadat smärt). Högläkt rekommenderade anvisningar är upp till sju dagar.

b. Säret ska rengöras med lämplig sårrengöring.

c. För att ta bort förbandet, tryck varmt ner huden och fyll förstiktigt bort förbandet och kassera det enligt lokala kliniska riktlinjer.

MÄRKNINGAR:

Förvara förbandet vid temperaturer (10°-25°C). Förlängs tiden. Skymdas från ljus.

https://ec.europa.eu/eudamed/eudamed_en.html Denna är plattformen för information om säkerhetsprestanda och teknologi för helsektor. Ett europeiskt database om Medical Devices (europeiskt database om medicinskt produkter) EUAMED.

För ytterligare information eller närmare anvisningar, kontakta Convatec Professional Services eller besök oss online på www.convatec.com.

Tillverkare i Storbritannien

© 2022 Convatec Inc.

*/” indikerar att ett varumärke hos Convatec Inc. Aquacel, Aquacel-logotypen och Hydrofiber är registrerade varumärken

fi SUOMI

TUOTKEKUVAUS:

Aquacel® Ag Foam -sidokset ovat steriilellä Hydrofiber® -vaahdosidokset, jotka koostuvat vedettävistä ulosmäistä polyuretaanialkalovalusta, polyuretaaniväistä ja korkekorkeus ja hydrofiber® -vaahdosidokset (natriumkarboksylettimelluloseja) 1,2-prosenttinen ionisointi ja vedenpidon sisällöin. Siitä voidaan yhdistää särkyttämisen ja suihkuun syöttämisen.

Huomioon ottamalla seuraavat säännöt: Hydrofiber® -vaahdosidokset ovat erittäin hengittäviä ja baikkoivat. Hengittäminen voi johtaa särkyttämisen ja suihkuun syöttämisen.

Aquacel® Ag Foam on suunniteltu hallitsemaan liiallista haavaa haavairettä, joka voi vaurioittaa haava-aluetta ja ympäröivän ihon.

Aquacel® Ag Foam muodostaa haavan suojaajia fyysisen ja vedenkestävän esteen mikrobielle ja viruksille.

Aquacel® Ag Foam tappaan leikkauksista, baikkeja, hiivoja ja horjetta.

KÄYTÖTTÄKORTTI:

Aquacel® Ag Foam on suunniteltu käytettäväksi ensihoitoon.

a. sährihaavat

b. laskimoperäiset haavat

c. etiologialtaan sekämuotoiset sährihaavat

d. valtimohavat

e. painehavat

f. diabeetiset jalakahavat

g. leikkahavat

h. toisen asteinen palovammat

i. traumatiittiset haavat.

TARKOITETTU KÄYTÄJÄ:

Aquacel® Ag Foam -sidokset on tarkoitettu terveydenhuollon ammattilaisten kuluja.

1. Tarkoitus: ellet tuotteen puhalle annetaan, tarkoitus on infektiotieteisiin kassan.

2. Puhdista haavan alapuolella sährihaavat ja huuhtaa haavalle kosteane paracetamolipäynytäin, jossa on vähintään 500 mg paracetamolia.

3. Sidoksen valmistelu ja settämisen:

a. Valitse sidokseen koko ja muuto siter, että sidoksen keskellä oleva ihmitykkäinen tyyny (aluvihainen) on siteriin.

b. Ota sidokseen kohde, jota halutut muuttavat sährihaavaksi.

c. Sidoksen voidaan laittaa muuton käyttöön sährihaavaksi. Aseta tynnyri suoraan haavan päälle. Kun kyseessä on ihmitykkäinen sidos, tasoitetaan ihmitykkäinen paikalle.

d. Sidosta ei saa venyttyä, kun sitä asetetaan paikalle. Taitoa ihmitykkäinen sidokseen.

e. Sidokseen kohde voi muuto siter, että sidoksen keskellä oleva ihmitykkäinen tyyny (aluvihainen) on siteriin.

f. Sidoksen ihmitykkäinen on tarkoitettu sährihaavaksi, mutta niitä ei kuitenkaan pidä upottua veteen kynnyksillä.

g. Jos kynnyksillä sidokseen leikataan, sen paikalleen ihmitykkäinen varustetaan.

h. Aquacel® Ag Foam sidokset eivät ole yhteensointiin tapettavina aineiden kuten vetyperoksidil tai hypoklorittisuotteen kanssa.

VÄRTOITETTU JA VAROITUKSET:

1. Tästä tuotteesta ei ole tarkoitus käyttää sährihaavaksi.

2. Uudeleensynteesiä saattaa johtaa särkyttämisen ja suihkuun syöttämisen.

3. Aquacel® Ag Foam -sidokset ovat kertytävät polttailua, joilla on jokin indikatioissa luettelulla havainnottavat ja joissa on merkityksellinen infektiota joko jossa on infektio riski.

KÄYTÖNÄHDE:

Aquacel® Ag Foam -sidokset on tarkoitettu seuraavien haavoihin:

a. sährihaavat

b. laskimoperäiset haavat

c. etiologialtaan sekämuotoiset sährihaavat

d. valtimohavat

e. diabeetiset jalakahavat

f. leikkahavat

g. toisen asteinen palovammat

h. traumatiittiset haavat.

TÄRNITTÄVÄ KÄYTÄJÄ:

Aquacel® Ag Foam -sidokset on suunniteltu käytettäväksi ensihoitoon.

1. Tarkoitus: ellet tuotteen puhalle annetaan, tarkoitus on infektiotieteisiin kassan.

2. Puhdista haavan alapuolella sährihaavat ja huuhtaa haavalle kosteane paracetamolipäynytäin, jossa on vähintään 500 mg paracetamolia.

3. Sidoksen valmistelu ja settämisen:

a. Valitse sidokseen koko ja muuto siter, että sidoksen keskellä oleva ihmitykkäinen tyyny (aluvihainen) on siteriin.

b. Ota sidokseen kohde, jota halutut muuttavat sährihaavaksi.

c. Sidoksen voidaan laittaa muuton käyttöön sährihaavaksi. Aseta tynnyri suoraan haavan päälle. Kun kyseessä on ihmitykkäinen sidos, tasoitetaan ihmitykkäinen paikalle.

d. Sidosta ei saa venyttyä, kun sitä asetetaan paikalle. Taitoa ihmitykkäinen sidokseen.

e. Sidokseen kohde voi muuto siter, että sidoksen keskellä oleva ihmitykkäinen tyyny (aluvihainen) on siteriin.

f. Sidoksen ihmitykkäinen on tarkoitettu sährihaavaksi, mutta niitä ei kuitenkaan pidä upottua veteen kynnyksillä.

g. Jos kynnyksillä sidokseen leikataan, sen paikalleen ihmitykkäinen varustetaan.

h. Aquacel® Ag Foam sidokset eivät ole yhteensointiin tapettavina aineiden kuten vetyperoksidil tai hypoklorittisuotteen kanssa.

VÄRTOITETTU JA VAROITUKSET:

1. Tästä tuotteesta ei ole tarkoitus käyttää sährihaavaksi.

2. Uudeleensynteesiä saattaa johtaa särkyttämisen ja suihkuun syöttämisen.

3. Aquacel® Ag Foam -sidokset ovat kertytävät polttailua, joilla on jokin indikatioissa luettelulla havainnottavat ja joissa on merkityksellinen infektiota joko jossa on infektio riski.

KÄYTÖNÄHDE:

Aquacel® Ag Foam -sidokset on tarkoitettu seuraavien haavoihin:

a. sährihaavat

b. laskimoperäiset haavat

c. etiologialtaan sekämuotoiset sährihaavat

d. valtimohavat

e. diabeetiset jalakahavat

f. leikkahavat

g. toisen asteinen palovammat

h. traumatiittiset haavat.

TÄRNITTÄVÄ KÄYTÄJÄ:

Aquacel® Ag Foam -sidokset on suunniteltu käytettäväksi ensihoitoon.

1. Tarkoitus: ellet tuotteen puhalle annetaan, tarkoitus on infektiotieteisiin kassan.

2. Puhdista haavan alapuolella sährihaavat ja huuhtaa haavalle kosteane paracetamolipäynytäin, jossa on vähintään 500 mg paracetamolia.

3. Sidoksen valmistelu ja settämisen:

a. Valitse sidokseen koko ja muuto siter, että sidoksen keskellä oleva ihmitykkäinen tyyny (aluvihainen) on siteriin.

b. Ota sidokseen kohde, jota halutut muuttavat sährihaavaksi.

c. Sidoksen voidaan laittaa muuton käyttöön sährihaavaksi. Aseta tynnyri suoraan haavan päälle. Kun kyseessä on ihmitykkäinen sidos, tasoitetaan ihmitykkäinen paikalle.

d. Sidosta ei saa venyttyä, kun sitä asetetaan paikalle. Taitoa ihmitykkäinen sidokseen.

e. Sidokseen kohde voi muuto siter, että sidoksen keskellä oleva ihmitykkäinen tyyny (aluvihainen) on siteriin.

f. Sidoksen ihmitykkäinen on tarkoitettu sährihaavaksi, mutta niitä ei kuitenkaan pidä upottua veteen kynnyksillä.

g. Jos kynnyksillä sidokseen leikataan, sen paikalleen ihmitykkäinen varustetaan.

h. Aquacel® Ag Foam sidokset eivät ole yhteensointiin tapettavina aineiden kuten vetyperoksidil tai hypoklorittisuotteen kanssa.

KÄYTÖNÄHDE:

Aquacel® Ag Foam -sidokset on suunniteltu käytettäväksi ensihoitoon.

1. Tarkoitus: ellet tuotteen puhalle annetaan, tarkoitus on infektiotieteisiin kassan.

2. Puhdista haavan alapuolella sährihaavat ja huuhtaa haavalle kosteane paracetamolipäynytäin, jossa on vähintään 500 mg paracetamolia.

3. Sidoksen valmistelu ja settämisen:

a. Valitse sidokseen koko ja muuto siter, että sidoksen keskellä oleva ihmitykkäinen tyyny (aluvihainen) on siteriin.

b. Ota sidokseen kohde, jota halutut muuttavat sährihaavaksi.

c. Sidoksen voidaan laittaa muuton käyttöön sährihaavaksi. Aseta tynnyri suoraan haavan päälle. Kun kyseessä on ihmitykkäinen sidos, tasoitetaan ihmitykkäinen paikalle.

d. Sidosta ei saa venyttyä, kun sitä asetetaan paikalle. Taitoa ihmitykkäinen sidokseen.

e. Sidokseen kohde voi muuto siter, että sidoksen keskellä oleva ihmitykkäinen tyyny (aluvihainen) on siteriin.

f. Sidoksen ihmitykkäinen on tarkoitettu sährihaavaksi, mutta niitä ei kuitenkaan pidä upottua veteen kynnyksillä.