





ConvaFiber™

Pansement Hydrofiber™ avec fibres renforcées intégrées MODE D'EMPLOI



www.convatec.com

FRANÇAIS

DESCRIPTION DU PRODUIT & BÉNÉFICES CLINIQUES Les pansements Aquacel ConvaFiber™

sont des pansements souples et stériles fabriqués à partir de carboxyméthylcellulose sodique mélangée à des fibres de cellulose renforcées Ce pansement absorbe de grandes quantités de fluides et de bactéries,crée un gel doux et cohésif qui se conforme intimement à la surface de la plaie, gère les excès d'exsudat, fournit une barrière pour protéger le lit de la plaie de la contamination, maintient un environnement humide permettant de promouvoir les processus physiologiques de la cicatrisation et facilite l'élimination des tissus dévitalisés de la plaie (débridement autolytique).

UTILISATION PRÉVUE INDICATIONS & UTILISATEURS PRÉVUS

Enervos
Les pansements Aquacel ConvaFiber™
ont été conçus pour être utilisés comme
pansement primaire par les professionnels
de santé, les soignants et les patients
sous le contrôle d'un professionnel de santé conformément aux indications ci dessous

- les ulcères de jambe, y compris
- les ulcères diabétiques, y compris les ulcères du pied diabétique
- les escarres
- les plaies chirurgicales
- les plaies traumatiques · les plaies tumorales

CONTRE-INDICATIONS
Les pansements Aquacel ConvaFiber™ ne doivent pas être utilisés chez les personnes sensibles ou ayant eu une réaction allergique au pansement ou à l'un de ses composants mentionnés dans la description du produit.

PRÉCAUTIONS ET OBSERVATIONS

- Les pansements Aquacel ConvaFiber™
 - sont à usage unique exclusivement et ne doivent pas être réutilisés. Toute réutilisation peut entraîner un risque accru d'infection et de contamination croisée ainsi qu'un retard de cicatrisation. ne sont pas compatibles avec les
 - produits à base de pétrole
 - sont conçus pour être compatibles avec l'IRM.
- La stérilité est garantie à moins que l'emballage unitaire ne soit endommagé ou ouvert avant utilisation. Ne pas utiliser le dispositif si le conditionnement unitaire est endommagé ou ouvert avant l'utilisation et l'éliminer conformément aux règlements locaux. En raison du processus de stérilisation, une légère odeur peut être présente à l'ouverture
- de l'emballage primaire.

 Au cours du processus physiologique
 normal de la cicatrisation, l'élimination
 des tissus dévitalisés (débridement
 autolytique) peut initialement laisser la
 plaie paraître plus grande.
 Les vaiseaux sanquires pouvellement
- Les vaisseaux sanguins nouvellement formés peuvent occasionnellement produire un exsudat séro-sanguinolent
- suite au retrait du pansement. Après utilisation, ce produit peut présenter un risque biologique potentiel. Manipuler et éliminer conformément aux pratiques médicales reconnues et aux lois et règlements locaux, régionaux et
- nationaux en vigueur. Si, lors de l'utilisation de ce dispositif ou à la suite de son utilisation, un incident grave survient, il convient de le signaler au fabricant et à l'autorité compétente de l'Etat membre dans lequel l'ut et/ou le patient sont établis.

PRODUITS & TRAITEMENTS ASSOCIÉS

Les pansements Aquacel ConvaFiber peuvent être utilisés seuls ou en association avec d'autres produits de soin des plaies tels que des pansements primaires, des pansements secondaires des bandages de maintien, des dispositifs de compression médicale ou des traitements topiques médicamenteux L'utilisation de produits et de traitements supplémentaires doit être effectuée sous le contrôle d'un professionnel de santé

CONTACT ET DURÉE D'UTILISATION

Les pansements Aquacel ConvaFiber™ peuvent être laissés en

place jusqu'à 7 jours et doivent être changés plus tôt si cela est cliniquement indiqué.

MODE D'EMPLOI

- Avant toute application du pansement, nettoyer la zone de la plaie avec une
- solution nettoyante appropriée. Les pansements doivent recouvrir la peau périlésionnelle sur au moins 1 cm autour de la plaie. Les pansements peuvent être découpés à la taille voulue La mèche Aquacel doit être utilisée pour les plaies cavitaires
- Jeter toute partie inutilisée du pansement.
- Un pansement secondaire est
- on pariserient securidarie est nécessaire pour maintenir le pansement en place, tel que: un pansement de recouvrement retenant l'humidité comme le pansement DuoDerm™ Extra Mince pour les plaies légèrement exsudatives: exsudatives
- un pansement de recouvrement secondaire comme le pansement ConvaFoam™ ou Aquacel Foam ou ConvaMax™, pour les plaies modérément à très fortement exsudatives
- Pour des instructions d'utilisation complètes, se référer aux notices d'utilisation des différents pansements de recouvrement.
- Toutes les plaies doivent être évaluées régulièrement. Retirer le pansement lorsque cela est cliniquement indiqué (par exemple en cas de fuite, de saignement excessif, de douleur accrue) ou après un temps de port maximum de sept jours

POUR LES PLAIES SÈCHES

- Pré-humidifier les pansements avec du sérum physiologique stérile avant de les
- seruin priysioriogide steine avant de appliquer sur la plaie.
 Recouvrir entièrement le pansement d'un pansement occlusif tel que DuoDerm™ Extra Minice pour éviter l'assèchement du pansement et en conséquence de quoi son adhérence à la plaie. à la plaie.
- Si le pansement est sec au moment du retrait, l'hydrater avec du sérum physiologique stérile avant de le retirer pour réduire le risque de traumatisme Stocker dans un endroit frais et sec.

Si des informations ou des conseils supplémentaires sont nécessaires, merci de contacter le service client de ConvaTec Professional Services.

Fabriqué au Royaume-Uni

© 2024 Convatec

M/® indiquent une marque d'une société

du groupe Convatec









Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel





Ne pas utiliser si le conditionnement est endommagé et consulter la notice d'utilisation



Stérilisation par irradiation



Système de barrière stérile simple



conditionnement de protection à l'extérieur Système de barrière stérile simple avec



Dispositif médical



Consulter la notice d'utilisation ou la notice d'utilisation électronique









Identifiant unique du dispositif



Numéro de lot



Date de péremption



Importateur



Représentant autorisé dans l'Union Européenne



Information sur le tri des emballages pour la France (Loi AGEC).



Date de fabrication

Convatec Limited

First Avenue, Deeside Industrial Park Deeside, Flintshire, CH5 2NU, UK



UNOMEDICAL A/S Aaholmvei 1-3. Osted 4320 LEJRE DENMARK

France 0800 35 84 80 Issued: 2024-10

1750195