



# Kaltostat™

Wound Cavity Dressing / *Apósito para heridas cavitadas / Vadd / Haavatampooni / Cavities bandage / Sårfylter / Tira para feridas / Mèche / Cavity woundverband / Tamponade / Medicazione per il riempimento delle ferite / Wound Cavity Dressing*

Calcium-sodium alginate fibre / *Fibras de Alginato Cálcico-Sódico / Calcium-natrium alginatfibrorband / Kalsium-natriumalginaattikuita / Calcium-Natrium alginat-fibre / Kalsium-Natrium alginat sårbandage / Fibras de alginato de cálcio-sódio / Fibre d'alginate de calcium-sodium / Calcium-Natrium alginatfibrorband / Calcium-Natrium alginatfibrorband / Fibra di alginato di sodio-calcio / ضمامة كلسيوم صوديوم الجيلاتين الجرح الناصحة*

INSTRUCTIONS FOR USE / *GERBRAUCHSANWEISUNG / ISTRUZIONI PER L'USO / NOTICE D'UTILISATION / INSTRUCCIONES DE USO / INSTRUCÇÕES DE UTILIZAÇÃO / GEBRUIKSAANWIJZING / BRUKSANVISNING / KÄYTTÖOHJEET / BRUGSANVISNING / BRUKSANVISNING / تعليمات الاستخدام*

EN ENGLISH

**PRODUCT DESCRIPTION**  
Kaltostat™ Wound and Cavity Dressings are soft, white to off-white, sterile dressings of calcium-sodium alginate fibre. Kaltostat™ is available as a non-woven flat wound dressing and as a 2 gram wound cavity dressing shaped like a rope (Kaltostat™ Rope).

**INTENDED USE**  
Kaltostat™ dressings may be used, with consultation of a healthcare professional, for the management of moderate to heavily exuding wounds. Kaltostat™ dressings are designed to absorb exudate and protect the wound from contamination. Kaltostat™ Rope dressing is designed to be used to manage cavity wounds.

**INTENDED USERS**  
Kaltostat™ dressings are intended to be used by healthcare professionals who are suitably qualified and trained in their use.

**TARGET PATIENT POPULATION**  
Kaltostat™ dressings are indicated for use in adults and children over 12 months of age.

**CLINICAL BENEFITS**  
Kaltostat™ dressings absorb exudate and promote haemostasis. Kaltostat™ dressings contain calcium and the availability of calcium ions at an injury site helps to promote haemostasis. Kaltostat™ dressings absorb fluid directly into the fibres. Exudate is absorbed into the dressing on contact with the wound, keeping fluid away from the peripheral skin. The risk of wound edge and surrounding tissue maceration is therefore reduced. Kaltostat™ dressings are also designed for removal with little or no damage to the newly formed tissue. Kaltostat™ Rope can be used to manage cavity and deep wounds.

**INDICATIONS**  
Kaltostat™ dressings are indicated for the management of the moderate to heavily exuding wounds listed below:

- Pressure ulcers, venous leg ulcers, arterial leg ulcers, mixed aetiology ulcers
- Diabetic foot ulcers
- Surgical wounds, traumatic wounds, bleeding wounds
- Skin graft donor sites

**CONTRAINDICATIONS**  
Kaltostat™ dressings should not be used on individuals who are sensitive to or who have had an allergic reaction to the dressing or its components including calcium-sodium alginate or other seaweed derivatives. Kaltostat™ dressings are not indicated for dry wounds or third-degree burns. Kaltostat™ dressings are not intended to control heavy bleeding. Alternative measures must be considered in those emergency situations where large quantities of blood may be lost.

**PRECAUTIONS AND OBSERVATIONS**

- The use of Kaltostat™ dressings is not recommended for infants less than 12 months of age due to the presence of manganese within the dressing (≤ 20ppm).
- Kaltostat™ dressings are not indicated for use as a surgical sponge.
- Kaltostat™ dressings are single use devices and should not be reused. 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.
- Sterility is guaranteed unless the pack is damaged or opened prior to use. Do not use the device if the packaging is damaged or open prior to use and dispose of the device according to local regulations.
- Kaltostat™ dressings should not be used with other wound care products without first consulting a healthcare professional.
- Should you observe irritation (reddening, inflammation), maceration (whitening of skin), hypergranulation (excess tissue formation) or sensitivity (allergic reaction), consult a healthcare professional.
- Where Kaltostat™ dressings have initially formed a gel that is allowed to dry out, rehydration of the dressing with sterile saline will be required to enable painless removal. The dressing may be used on infected wounds only under the care of a healthcare professional.
- After use, this product may be a potential biohazard. Handle and dispose of in accordance with accepted medical practice and applicable local state and federal laws and regulations.
- If during the use of this device or as a result of its use a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

**ASSOCIATED PRODUCT & THERAPIES**  
Kaltostat™ dressings require to be trimmed to the exact size of the wound avoiding any overlap onto the surrounding skin.

**CONTACT AND DURATION OF USE**  
Kaltostat™ dressings can be worn for up to 7 days, dressings should be changed earlier if clinically indicated.

**DIRECTIONS FOR USE**

**1. Wound Site Preparation and Cleansing**  
Before applying Kaltostat™ dressings, cleanse the areas with an appropriate wound cleanser. Under the care of a healthcare professional, if necessary, before applying Kaltostat™ dressings, the wound should be debrided of excessive necrotic tissue and eschar and irrigated with an appropriate wound cleanser.

**2a. Dressing Preparation and Application (Kaltostat™ Wound Dressing)**

- Kaltostat™ dressings should be trimmed to the exact size of the wound avoiding any overlap onto the surrounding skin.
- Kaltostat™ dressings should be applied dry onto or into the wound. An appropriate secondary dressing should be used to secure Kaltostat™ dressings in place.
- Discard any unused portion of the product after dressing the wound.

**2b. Dressing Preparation and Application (Kaltostat™ Rope Only)**

- Kaltostat™ Rope dressing can be cut to the required length to fill the cavity wound. Do not pack tightly.
- Kaltostat™ Rope dressing should be applied dry onto or into the wound. An appropriate secondary dressing should be used to secure Kaltostat™ dressings in place.
- Discard any unused portion of the product after dressing the wound.

**3. Dressing Change and Removal**

- Change the Kaltostat™ dressings when strike-through of the secondary dressing occurs or as indicated by good clinical practice.
- Removal should be trouble free on heavily exuding wounds. Kaltostat™ dressings will gel at the wound/dressing interface and lift away.
- As with any dressing, Kaltostat™ dressings should be removed from the wound and the wound cleansed at appropriate intervals in accordance with good clinical practice, or up to a maximum of 7 days.
- After removal, dressings should be discarded as per local clinical protocols.

Store in cool dry place, (10°C-25°C/50°F-77°F). Keep Dry. Protect from light. If further information or guidance is needed, please contact Convatec Professional Services.

© 2025 Convatec

™/® indicates a trademark of the Convatec Group

DE DEUTSCH

**PRODUKTBE SCHREIBUNG**  
Kaltostat™ Wundauflagen und Tamponaden sind weiche, weiße bis cremefarbene, sterile Verbände aus Calcium-Natrium-Alginatfasern. Kaltostat™ ist als flacher Wundverband aus Vlies und als Tamponade (Kaltostat™ Rope) erhältlich.

**VORGESEHENE VERWENDUNG**  
Kaltostat™ Verbände können unter Aufsicht eines Angehörigen der Gesundheitsberufe zur Versorgung von moderat bis stark exsudierenden Wunden verwendet werden. Kaltostat™ Verbände sind für die Absorption von Exsudat und den Schutz der Wunde vor Kontamination konzipiert.

Kaltostat™ Rope ist für die Versorgung von tiefen Wunden konzipiert.

**VORGESEHENE ANWENDER**  
Kaltostat™ Verbände sind für die Verwendung durch Angehörige der Gesundheitsberufe bestimmt, die entsprechend qualifiziert und in ihrer Verwendung geschult sind.

**VORGESEHENE PATIENTENZIELGRUPPE**  
Kaltostat™ Verbände sind für die Verwendung bei Erwachsenen und Kindern über 12 Monaten indiziert.

**KLINISCHE NUTZEN**  
Kaltostat™ Verbände absorbieren Exsudat und fördern die Hämostase. Kaltostat™ Verbände enthalten Calcium und die Verfügbarkeit von Calciumionen an einer Verletzungsstelle trägt zur Förderung der Hämostase bei. Kaltostat™ Verbände absorbieren Flüssigkeit direkt in die Fasern. Bei Kontakt mit der Wunde wird das Wundexsudat in den Verband absorbiert, wodurch die Risikopräsenz von Wundrand- und umgebendem Gewebe vor der Infektion geschützt wird. Kaltostat™ Verbände sind auch für die Entfernung von Wundrand- und umgebendem Gewebe mit geringem oder keiner Schädigung des neu gebildeten Gewebes entworfen.

Kaltostat™ Rope kann zur Versorgung von Wundhöhlen und tiefen Wunden verwendet werden.

**INDIKATIONEN**  
Kaltostat™ Verbände sind für die Versorgung der nachstehend aufgeführten mäßig bis stark exsudierenden Wunden indiziert:

- Debridierte Wunden, Ulcus cruris venosum, Ulcus cruris arteriosum, Ulzera gemischter Ätiologie
- Diabetische Fußulzera
- Chirurgische Wunden, traumatische Wunden, blutende Wunden
- Entnahmestellen für Hauttransplantate

**CONTRAINDICATIONEN**  
Kaltostat™ Verbände sollten nicht bei Personen eingesetzt werden, die eine allergische Reaktion auf Kaltostat™ Verbände oder auf Bestandteile des Kaltostat™-Natrium-Alginat oder andere Seetangenderivate hatten bzw. überempfindlich darauf reagieren. Kaltostat™ Verbände sind nicht für trockene Wunden oder Verbrennungen dritten Grades indiziert.

Kaltostat™ Verbände sind nicht zur Stillung starker Blutungen bestimmt. In Notfall-situationen, in Kaltostat™ Verbände sind nicht für die Verwendung als chirurgische Schwamm indiziert.

Kaltostat™ Verbände sollten mit keinen anderen Wundversorgungsprodukten verwendet werden, ohne vorher einen Angehörigen der Gesundheitsberufe zu konsultieren.

Bei Reizung (Rötung, Entzündung), Mazeration (Aufweichung der Haut mit weißer Verfärbung), Hypergranulation (Übergewebusbildung) oder Empfindlichkeit (allergische Reaktion) wenden Sie sich bitte an einen Angehörigen der Gesundheitsberufe.

Wenn Kaltostat™ Verbände zunächst ein Gel gebildet haben, das nachfolgend ausgetrocknet ist, muss der Verband mit steriler Kochsalzlösung rehydriert werden, um eine schmerzlose Entfernung zu ermöglichen.

Der Verband darf auf infizierten Wunden nur unter Aufsicht eines Angehörigen der Gesundheitsberufe verwendet werden.

Nach seiner Verwendung stellt dieses Produkt möglicherweise eine Biogefährdung dar. Es muss gemäß allgemein anerkannter medizinischer Praxis sowie anwendbarer lokaler,

staatlicher und bundesstaatlicher Gesetze gehandhabt und entsorgt werden.

- Falls während der Verwendung Probleme auftreten, wenden Sie sich an einen Angehörigen der Gesundheitsberufe.

Die zuständige Behörde in dem Mitgliedstaat, in dem der Anwender und/oder der Patient ansässig ist.

**ZUGEHÖRIGE PRODUKTE UND THERAPIEN**  
Kaltostat™ Verbände müssen mit einem geeigneten Sekundärverband fixiert werden und können in Verbindung mit einer Kompressionstherapie verwendet werden.

**KONTAKT UND DAUER DER ANWENDUNG**  
Kaltostat™ Verbände können bis zu 7 Tage lang getragen werden. Bei entsprechender klinischer Indikation muss der Verbandwechsel früher erfolgen.

**ANWENDUNGSANWEISUNG**

**1. Vorbereitung und Reinigung der Wunde**  
Vor dem Anlegen von Kaltostat™ Verbänden die Bereiche mit einem geeigneten Wundreiniger reinigen. Falls erforderlich, die Wunde vor dem Anlegen von Kaltostat™ Verbänden unter Aufsicht eines Angehörigen der Gesundheitsberufe von übermäßigem nekrotischem Gewebe und Schmutz debridieren und mit einem geeigneten Wundreiniger reinigen.

**2a. Vorbereitung und Anwendung des Verbands (Kaltostat™ Wundverband)**

- Kaltostat™ Verbände auf die exakte Größe der Wunde zuschneiden, wobei jegliche Überlappung der umgebenden Haut zu vermeiden ist.
- Kaltostat™ Verbände trocken auf bzw. in die Wunde legen. Einen geeigneten Sekundärverband verwenden, um Kaltostat™ Verbände zu fixieren.
- Entsorgen Sie nach dem Abdecken der Wunde den unbenutzten Teil des Produkts.

**2b. Vorbereitung und Anwendung des Verbands (nur Kaltostat™ Rope)**

- Kaltostat™ Rope kann auf die erforderliche Länge zugeschnitten werden, um die tiefe Wunde zu füllen. Die Wunde nicht fest füllen.
- Kaltostat™ Rope trocken auf bzw. in die Wunde legen. Einen geeigneten Sekundärverband verwenden, um Kaltostat™ Verbände zu fixieren.
- Entsorgen Sie nach dem Abdecken der Wunde den unbenutzten Teil des Produkts.

**3. Verbandwechsel und -entfernung**

- Kaltostat™ Verbände sind zu wechseln, wenn es zu Exsudataustritt aus dem Sekundärverband kommt bzw. wenn dies entsprechend der guten klinischen Praxis indiziert ist.
- Bei stark exsudierenden Wunden sollte die Entfernung keine Schwierigkeiten bereiten. Kaltostat™ Verbände gelieren an der Kontaktofläche zwischen Wunde und Verband und lassen sich abheben.
- Wie bei jedem Verband sollte Kaltostat™ Verbände in angemessenen Abständen entsprechend der guten klinischen Praxis bzw. nach maximal 7 Tagen von der Wunde entfernt und die Wunde gereinigt werden.
- Nach dem Entfernen die Verbände vorschriftsgemäß entsorgen.

Ein einem kühlen und trockenen Ort lagern (10°C-25°C/50°F-77°F). Trocken aufbewahren. Lichtgeschützt aufbewahren.

Wenn Sie weitere Informationen oder Beratung benötigen, wenden Sie sich bitte an Convatec Professional Services.

© 2025 Convatec

™/® kennzeichnet eine eingetragene Marke der Convatec Group

IT ITALIANO

**DESCRIZIONE DEL PRODOTTO**  
Le medicazioni per lesioni e cavità Kaltostat™ sono medicazioni sterili, morbide, bianco-biancastre, in fibra di alginato di calcio-sodio. Kaltostat™ è disponibile come medicazione per lesioni plani, in tessuto non tessuto, o come medicazione di 2 grammi a forma di "nastro" per lesioni cavitarie (Kaltostat™ Rope).

**USO PREVISTO**  
Le medicazioni Kaltostat™ possono essere usate, con la consulenza di un operatore sanitario, per la gestione di lesioni da moderatamente a fortemente esudate. Le medicazioni Kaltostat™ sono progettate per assorbire l'esudato e proteggere la lesione dalla contaminazione. La medicazione Kaltostat™ Rope è progettata per essere usata nella gestione di lesioni cavitarie.

**UTILIZZATORI PREVISTI**  
Le medicazioni Kaltostat™ sono destinate all'uso da parte di operatori sanitari qualificati e adeguatamente formati per il loro utilizzo.

**POPOLAZIONE DI PAZIENTI DESTINATARI**  
Le medicazioni Kaltostat™ sono indicate per l'uso su adulti e bambini di età superiore ai 12 mesi.

**BENEFICI CLINICI**  
Le medicazioni Kaltostat™ assorbono l'esudato e favoriscono l'emostasi. Le medicazioni Kaltostat™ contengono calcio e la disponibilità di ioni di calcio nel sito di lesione contribuisce a promuovere l'emostasi.

Le medicazioni Kaltostat™ assorbono il fluido direttamente nelle fibre. L'esudato viene assorbito nella medicazione a contatto con la ferita, mantenendo il fluido lontano dalla cute periferica. Il rischio di macerazione del bordo della ferita e del tessuto circostante è quindi ridotto.

Le medicazioni Kaltostat™ sono inoltre progettate in modo da poter essere rimosse arrecando danni minimi o nulli al tessuto neofornato.

Kaltostat™ Rope può essere usata per gestire lesioni cavitare e profonde.

**INDICAZIONI TERAPEUTICHE**  
Le medicazioni Kaltostat™ sono indicate per la gestione delle lesioni da moderatamente a fortemente esudanti elencate di seguito:

- ulcere da pressione, ulcere venose/arteriose degli arti inferiori, ulcere a eziologia mista
- ulcere di piede diabetico
- ferite chirurgiche, lesioni traumatiche, lesioni sanguinanti
- siti di donazione di innesti cutanei

**CONTRAINDICAZIONI**  
Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate su persone sensibili alla medicazione o che abbiano manifestato una reazione allergica a quest'ultima o a uno dei suoi componenti, come l'alginato di calcio e sodio o altri derivati delle alghe.

Le medicazioni Kaltostat™ non sono indicate per lesioni asciutte o ustioni di terzo grado. Le medicazioni Kaltostat™ non sono destinate al controllo di sanguinamenti copiosi. In situazioni di emergenza, in cui si possono perdere grandi quantità di sangue, si dovranno prendere in considerazione misure alternative.

**PRECAUZIONI E OSSERVAZIONI**

- L'uso delle medicazioni Kaltostat™ non è consigliato sui neonati di età inferiore ai 12 mesi, a causa della presenza di manganese all'interno della medicazione (≤20 ppm).
- Le medicazioni Kaltostat™ non sono indicate per l'uso come tampono chirurgico.
- Le medicazioni Kaltostat™ sono dispositivi monouso e non possono essere riutilizzate. Il riutilizzo può comportare un aumento del rischio di infezione o di contaminazione crociata.
- La proprietà del dispositivo può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto è garantita se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisiologica sterile per consentire una rimozione indolore.
- La medicazione può essere usata su ferite infette solo sotto la cura di un operatore sanitario. Dopo l'uso il prodotto può rappresentare un potenziale rischio biologico.
- La sterilità del prodotto e la garanzia se la confezione della singola medicazione è integra e non è stata aperta prima dell'utilizzo. Non usare il dispositivo se la confezione è danneggiata o è stata aperta prima dell'uso e smaltirlo seguendo i regolamenti locali.
- Le medicazioni Kaltostat™ non possono essere utilizzate con altri prodotti per il trattamento delle lesioni senza aver prima consultato un operatore sanitario.
- Consultare un operatore sanitario qualora si osservi irritazione (arrossamento, infiammazione), macerazione (sbiancamento cutaneo), ipergranulazione (formazione di tessuto in eccesso) o sensibilità (reazione allergica).
- Nel caso in cui le medicazioni Kaltostat™ abbiano inizialmente formato un gel che si è asciugato, sarà necessaria la reidratazione della medicazione con soluzione fisi

