

Brugsanvisning **Cutimed® Sorbion® Sachet**

Produktbeskrivelse

Den hydrokorte Cutimed® Sorbion® Sachet sårbandage har en indre kerne med stærkt vandholdende polymerer (superabsorber). Det ydre lag er fremstillet af ultrahydrofobiseret polypropylenfolie. Produktet indeholder ingen farmakologisk aktive stoffer og er fri for bindemidler eller klæbemidler.

Karakteristika

Den indre kerne i Cutimed® Sorbion® Sachet består af modificerede cellulosefibre og gel-dannende superabsorberende polymerer (SAP'er), som bevirkter, at den kan absorbere store mængder væske. Cutimed® Sorbion® Sachet bevarer stabiliteten ved kontakt med væsker. Bandagen opstår et luftigt særmiljø og samtidig god retention af den absorberede væske i sårbandagen. Forbedret kontrol af bakteriel kolonisering af såret ses hurtigt og resulterer i en reduktion af uønsket lugt. Nekrose og toksiner klæber til bandagen og fjernes forsigtigt ved skift af bandagen, som understøtter blid debridement.

Anvendelsesområder

Dannelse af en tætnet, mekanisk barriere over såret med absorption af eksudat. Også anvendelig på væskende sår, såsom Tryksår, bensår, diabetiske fodsår og andre sår, der heles under sekundær sårhelning, sårruptur, andengradsforbrændinger, flisler, drænage, sårdannende carcinomer og andre typer væskende sår. Bemærk: Cutimed® Sorbion® Sachet S Drainage blev som følge af den specifikke facon udviklet til brug sammen med katetre, drænage osv.

Kontraindikationer

Undgå kontakt med følgende områder: slymhinder (risiko for udløring og adhesion), øjenområde, tørre sårzoner (især ved samtidig kompressionsterapi) og områder med lidt til intet eksudat.

Advarsler/forholdsregler

Kun til engangsbrug. Anvendelse af en brugt bandage på en anden patient kan forårsage udveksling af kropsvæsker og føre til potentielt skadelige infektioner.

Må ikke resteriliseres.

Må ikke genbruges.

Produktet må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget eller utilsigtet er blevet åbnet. Usterile bandager skal kasseres.

Cutimed® Sorbion® Sachet er ikke designet, solgt eller beregnet til brug bortset fra som angivet.

Må kun anvendes i tunnalknænde lemmer, såsom liggesår, under særlig monitoring. Produktet udvides, efterhånden som det absorberer eksudat, og kan under visse omstændigheder påvirke sårhelning negativt.

Cutimed® Sorbion® Sachet produkter fremviser høj affinitet med væsker. Dette kan resultere i hurtig væskeabsorption fra sårstedet og adhærens til såret i mere tørre områder. For at undgå uønskede virkninger skal brugere påføre et gel-baseret produkt eller et sårkontaktlag på de tørre områder af såret inden påføring af Cutimed® Sorbion® Sachet. Medicinsk ønskede væsker, som påføres såret i forbindelse med behandling, kan også blive absorberet. Dette skal tages i betragtning ved planlægning af behandlingen.

Cutimed® Sorbion® Sachet kan, afhængigt af størrelsen, absorbere flere hundrede gram væske. Dette kan imidlertid føre til trykbelastning på såret og den omgivende hud. Derfor skal bandagen skiftes regelmæssigt ved passende tidsintervaller (se brugsanvisningen).

En midlertidig forøgelse af sårets størrelse kan ske i starten af en normal helingsproces, men brugere skal konsultere en læge for at fastslå årsagen til enhver markant ændring af sårets størrelse, farve eller lugt.

Påsætningsnoter

Cutimed® Sorbion® Sachet må kun anvendes under vejledning af kvalificeret sundhedspersonale.

Før produktet sættes på, skal det sikres, at såret udskiller en tilstrækkelig mængde væske. Cutimed® Sorbion® Sachet anbefales til sår med moderat til høje eksudatniveauer. På områder, der vækser mindre, skal Cutimed® Sorbion® Sachet sættes på over et atraumatisk sårkontaktlag.

Under behandlingen skal det tages i betragtning, at viskøse eksudater generelt absorberes langsomt og kun i et begrænset omfang, 1. Rens såret omhyggeligt ifølge standardprocedurer. Følg instruktionserne nedentor mht. kombination med andre produkter.

2. Vælg en egnet bandagestørrelse for at sikre, at den absorberende indre kerne overflapper sårkanterne med ca. 1 cm / 0,4 tomm. Polypropylenbeskyttelsen må ikke åbnes og produktet må ikke klippes i facon. Fold ikke anordningen. Hvis produktet foldes, kan det påvirke den maksimale absorptionssevne.

3. Afhængigt af såroverfladens tilstand skal Cutimed® Sorbion® Sachet påsættes direkte som en primær bandage eller over et sårkontaktlag. For at garantere den ønskede væskeabsorption og reducere risikoen for maceration i særmiljøet skal det sikres, at der er tilstrækkelig kontakt mellem sårets overflade og den indre kerne.

4. Fastgør bandagen efter valg af en passende fastgørelse for tilstanden af sårets omgivelser og huden. Film, medicinsk tape, forbinding eller anden passende fastgørelsesbandage kan bruges. Mens bandagen fastgøres, skal der tages højde for udvidelse under absorption. Cutimed® Sorbion® Sachet har vist sig at være særlig effektiv ved kompressionsterapi.

5. Cutimed® Sorbion® Sachet skal efterføres regelmæssigt, især i forbindelse med behandlingen. Bandagen skal skiftes rettidigt og regelmæssigt i overensstemmelse med behørig medicinsk praksis. Cutimed® Sorbion® Sachet skal udskiftes, før den bliver helt gennemblødt og væske trænger gennem bandagens bagside, senest efter fire dage (syv dage for Cutimed® Sorbion® Sachet Extra). Den maksimale brugstid kan være nedsat, afhængigt af patienten og sårsituationen.

Hvis den behandlede tilstand forringes, ikke forbedres eller der observeres en bivirkning, skal der søges læge eller en egnet behandlingsgiver.

I nogle tilfælde kan aflejringer fra såret klæbe til bandagens overflade og nedsætte produktets absorptionssevne. Sådanne aflejringer er almindelige og kan fjernes fra såret sammen med Cutimed® Sorbion® Sachet under skift af bandage.

Kombination med andre produkter til behandling af sår





















Producenten kender ikke til nogen uforeneligheder i kombination med andre produkter til behandling af sår. Ikke desto mindre bør Cutimed® Sorbion® Sachet ikke kombineres med produkter, der indeholder stærkt oxiderende ingredienser (såsom hydrogenperoxid eller kaliumpermanganat), stærkt alkaliske ingredienser eller stærkt syreholdige ingredienser. Cutimed® Sorbion® Sachet bør ikke anvendes sammen med mineralolie- eller fedtbaserede produkter, salve eller creme, da dette kan tilstoppe porerne i bandagen og nedsætte dens virkeevne.

Opbevaring (og bortskaffelse)

Opbevares i tørre omgivelser, må ikke udsættes for sollys og beskyttes mod høj luftfugtighed.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Bortskaffelse skal ske i overensstemmelse med lokale regler.

| | | | |
|-------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
|  | Skal opbevares tørt |  | Sachet S Sachet XL Sachet Multi Star Sachet S Drainage |
|  | Må ikke anvendes, hvis steriliteten er kompromitteret, eller hvis posen er beskadiget |  | Sår med moderat til højt eksudatniveau |
|  | Må ikke resteriliseres |  | Sachet Extra |
|  | Må ikke genbruges |  | Sår med højt til meget højt sårsvæskniveau |
|  | Produktet må ikke skæres op |  | overfladiske sår |
|  | Temperaturbegrænsning |  | LATEX FREE FORMULA |
|  | Må ikke udsættes for sollys |  | Ikke fremstillet med naturlig gummi latex |
|  | Forsigtig |  | STERILE EO |
|  | essity ® = registreret handelsmærke |  | CE 0124 |
|  | BSN medical GmbH Quickbornstrasse 24 20253 Hamburg · Germany www.bsnmedical.com |  | Date: Maj 2018 |