



Højpermeabel film¹

Absorberende hydrocellulær skum

Klæbende bandage med ikke-hæftende² sårkontaktlag



 **smith&nephew**
ALLEVYN[®]
Adhesive

ALLEVYN[®] Adhesive håndterer væske via en unik trelagsteknologi der absorberer, tilbageholder og slipper overskydende væske igennem og opretholder en optimal fugtbalance^{1,2,3} der understøtter sårhelingen³:

- Højpermeabel topfilm¹ der hjælper med at minimere risikoen for maceration af såret og huden omkring,⁴ og samtidig sikrer en effektiv barriere mod bakterier, og minimerer risiko for kontaminering⁵
- Lavallergen klæber⁶ der hjælper med at holde bandagen sikkert på plads uden at hæfte til såret²
- Høj tilpasningsevne til kroppens konturer bidrager til patientkomfort^{2,4,7,8}
- Bredt produktsortiment, med bandager der kan klippes til, for at passe til svært bandagerbare områder
- Findes i sakrale størrelser, med samme høje absorption og sikker tilhæftning med en kropsformet bandage.

Indikationer

Overfladiske granulerende sår, kroniske og akutte, væskende sår, overfladiske eller dybe sår, f. eks. tryksår, diabetiske fodsår, bensår, ildelugtende sår, inficerede sår, maligne sår, kirurgiske sår, donorsteder og første- og andengradsforbrændinger.

Applicering

Rens såret i henhold til lokale kliniske retningslinjer. Vælg en passende bandagestørrelse.

Klargør og rens huden omkring såret og fjern overskydende fugt. Fjern eventuelt hår, for at sikre at bandagen slutter tæt til huden.

I tilfælde af sart hud påføres SECURA[®] NO-STING BARRIER FILM, før applicering af ALLEVYN Adhesive bandagen.

Fjern den ene beskyttelsesfilm fra ALLEVYN Adhesive og applicér den hæftende side på såret. Fjern den anden beskyttelsesfilm og udglat bandagen over såret uden at strække den og undgå også her at bandagen folder. Skumpuden skal dække hele sårets overflade.

ALLEVYN Adhesive kan klippes til så den passer på svært bandagerbare områder, som hæl og albue. Anvend altid ren teknik når bandagen klippes til. Hvis bandagen er blevet klippet til, skal det sikres, at blottede skumområder dækkes med en passende filmbandage. Pas på ikke at dække hele bandagen.

Produktsortiment

Varenummer	Størrelse	Antal pr. æske
66000043	7,5cm x 7,5cm	10
66000599	10cm x 10cm	10
66000044	12,5cm x 12,5cm	10
66000045	17,5cm x 17,5cm	10
66000046	22,5cm x 22,5cm	10
66000744	12,5cm x 22,5cm	10
66000700	17cm x 17cm Sacral	10
66000451	22cm x 22cm Sacral	10

Referencer

1. Data on file report 0601003. Comparison of the permeability of old ALLEVYN Adhesive and new modified ALLEVYN Adhesive. David Foster and Ana Rial. February 2006. 2. Bale S, Squires D, Varnon T, Walker A, Benbow M, Harding KG. A comparison of two dressings in pressure sore management. J Wound Care 1997; 6(10): 463 – 466. 3. The composite structure of ALLEVYN Adhesive allows a moist wound environment to be maintained at the wound surface. The moisture is held in the open pores in the foam. As the dressing becomes saturated and the moisture reaches the backing film the excess moisture is removed through this layer. 4. Cassino R, Ricci E, Carusone A, Mercanti A. A conformable hydrogel in the debridement of complex necrotic wounds. EWMA; 1997. 5. Data on file report 0607022. An *in-vitro* assessment of the bacterial barrier properties of ALLEVYN Adhesive. D. Smith. July 2006. 6. A human repeat insult patch test with adhesive materials. Inveresk Research International. Report No 3524. June 1986. 7. Avanzi R, Martinelli R, Accardi S, Giraudi C, Peroli P, Rowan S *et al*, Adhesive hydrocellular dressing vs hydrocolloid dressing in the treatment of 2nd and 3rd degree pressure ulcers 8. Harding Kg, Bales S. A randomised clinical study to evaluate and compare the performance of ALLEVYN Adhesive and TielletM dressings in the management of exuding wounds in the community. Smith & Nephew Healthcare.

Bandageskift

I de tidlige stadier af sårbehandlingen og ved brug på inficerede sår, skal ALLEVYN Adhesive inspiceres i henhold til lokale kliniske retningslinjer. Ved brug på inficerede sår, skal infektionen inspiceres og også behandles i henhold til lokale kliniske retningslinjer. Bandagen kan blive siddende i op til 7 dage, afhængig af sårets og den omgivende huds tilstand, eller indtil ekssudat er synligt og nærmere sig 2 cm fra bandagens kant, alt efter hvad der indtræffer først. Bandager i det sakrale område kan blive siddende i op til 5 dage, og grundet øget risiko for kontamination og infektion i dette område, bør såret og bandagens tilhæftning inspiceres hyppigt og i henhold til lokale kliniske retningslinjer. Ligeledes er beslutningen om bandageskift er en klinisk vurdering, med hensynstagen til lokale retningslinjer.

Fjernelse af bandagen

ALLEVYN Adhesive fjernes ved at løfte et hjørne af bandagen og langsomt trække den tilbage, indtil den er helt fjernet fra såret. Sakralbandager skal fjernes fra den øverste kant og ned mod anus for at mindske risikoen for fækal kontamination.

Forholdsregler

ALLEVYN Adhesive må ikke anvendes med oxiderende midler som hypokloritopløsninger (f. eks. EUSOL) eller brintoverilte, da disse kan nedbryde bandagens absorberende polyuretankomponent. Opstår rødme eller lokal hudreaktion, bør behandling ophøre. ALLEVYN Adhesive er et engangsprodukt. Sammenligneligt med alle klæbende produkter er der i sjældne tilfælde blevet rapporteret om irritation og/eller maceration af huden omkring såret. Sjældne tilfælde er rapporteret om overfølsomhed overfor bandagen. Det bør noteres, at forkert brug eller for hyppige bandageskift, især hos patienter med sart hud, kan medføre stripping af huden.



ALLEVYN - People first, outcomes follow

For patients. For budgets. For today.™

Wound Management
Smith & Nephew A/S
Slotsmarken 14
2970 Hørsholm

www.smith-nephew.com
sn.dk@smith-nephew.com

™Varemærke tilhørende Smith & Nephew
™Alle varemærker godkendt
© Smith & Nephew August 2014
14-01869-DK

T 45 80 61 00
F 45 80 61 51

