

Skal opbevares horisontalt.

Skal opbevares ved stuetemperatur.

Advarsler

Genbrug af dette engangsprodukt kan indebære en potentiel risiko for brugeren. Genanvendelse, rensning, desinficering og/eller sterilisering kan forringe produktets egenskaber og dermed skabe en yderligere risiko for, at patienten lider fysisk skade eller får en infektion.

Anvendelse**Forberedelse**

Rens såret og huden omkring såret i henhold til lokale retningslinjer, f.eks. med lunkenet vand eller en fysiologisk saltvandsopløsning.

Tør forsigtigt huden omkring såret.

Hvis der anvendes film, creme, salve eller et lignende produkt, skal huden omkring såret være helt tør, før produktet påsættes.

Påsætning

Vælg en produktstørrelse, der når mindst 1-2 cm over sårkanterne.

**Brugervejledning**

23318278 Version 1

Coloplast logo er et registreret varemærke og tilhører Coloplast A/S. Alle rettigheder forbeholdes. ©

2016-06-16

Indikationer

Produktet understøtter fugtig sårheling og ekssudathåndtering.

Produktet:

- anvendes til en lang række ikke væskende til moderat væskende sår. Dette omfatter kroniske sår, såsom bensår eller tryksår, og akutte sår, såsom skoldning, overfladiske forbrændinger, donorsteder, postoperative sår og hudafskrabninger
- kan anvendes på patienter, som er i behandling for en lokal eller systemisk infektion efter en sundhedsmedarbejders vurdering.

Information

Produktet er en steril, hydrokolloid bandage til engangsbrug.

Produktet:

- kan sidde på i op til 7 dage afhængigt af mængden af ekssudat, bandagens tilstand og sårtype

Produktet består af:

- en semi-permeabel topfilm, som er bakterie- og vandtæt.
- en måleskabelon til monitorering af sårstørrelse
- en hydrokolloidklæbekant
- vinger af tynd hydrokolloid klæbekant
- en klar beskyttelsesfilm og turkisfarvede stykker beskyttelsesfilm

Produktet reducerer lugt fra såret.

Steriliseret med bestråling

Hvis du har mistanke om en allergisk reaktion eller andre bivirkninger, bedes du kontakte din læge.

Coloplast påtager sig intet ansvar for skader eller tab, der måtte opstå, hvis dette produkt anvendes i strid med Coloplasts aktuelle anbefalinger.

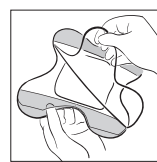
Forholdsregler

Sundhedspersonale bør hyppigt tilse og behandle inficerede sår, diabetiske sår og sår, som helt eller delvist skyldes arteriel insufficiens, i henhold til lokale retningslinjer.

Brug af andre rensningsmidler end fysiologisk saltvandsopløsning eller vand fra hanen i kombination med produktet er ikke undersøgt.

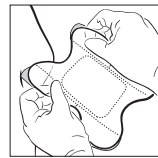
Må ikke anvendes, hvis pakken er beskadiget.

Må ikke udsættes for sollys.

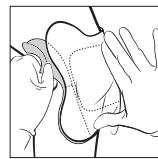


Anvend de turkisfarvede beskyttelsesfilm for at undgå at berøre klæbesiden og for at sikre aseptisk påsætning.

Fjern den klare beskyttelsesfilm.



Påsæt klæbesiden mod såret.



Fjern den turkisfarvede beskyttelsesfilm fra de fire vinger, en ad gangen. Lad forsigtigt fingrene løbe rundt om kanten af produktet for at sikre en jævn og glat tilpasning mod huden.

Aftagning

Når produktet absorberer sårekssudat, dannes der en hvid gel, og fremtoningen bliver hvid.

Produktet skal skiftes, når det er klinisk indiceret, når der optræder synlige tegn på ekssudat i nærheden af produktets kant, eller efter 7 dage.

Løft forsigtigt produktets hjørner væk fra såret, og tag produktet af.

Der kan udvikle sig en karakteristisk lugt under bandagen. Det er normalt, og lugten vil forsvinde, når såret skylles.

Bortskaffelse

Produktet er udelukkende beregnet til engangsbrug og skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer, f.eks. sammen med almindeligt husholdningsaffald.

Det må ikke skylles ud i toiletet.

Symboler

Må ikke anvendes, hvis pakken er beskadiget.



Indeholder ikke latex