

Kun til engangsbrug.

Hvis emballagen er brudt, må produktet ikke anvendes eller gensteriliseres.

Coloplast påtager sig intet ansvar for tilskadekomst andet tab, der måtte opstå ved anvendelse af dette produkt i strid med Coloplasts aktuelle anbefalinger.

Indikationer


Purilon gel er primært beregnet til behandling af nekrotiske sår og fibrin belagte sår, f.eks. bensår, tryksår og ikke-inficerede diabetiske fodsår.

Kan også anvendes på 1.- og 2. gradsforbrændinger.

Gelen kan anvendes under hele helingsprocessen til at skabe et fugtigt sårhelingsmiljø i alle typer sår med undtagelse af dem, der er nævnt under forbehold.

Information

Purilon gel er en klar, amorf hydrogel til effektiv autolytisk debridering af nekrotisk væv.

 Coloplast A/S
 3050 Denmark
 IFU10576 Coloplasts logo er et registreret varemærke og tilhører Coloplast A/S.
 © [2009-10] Alle rettigheder forbeholdes Coloplast A/S, 3050 Humlebæk, Danmark.

Sådan anvendes Purilon gel



Tag etiketten af harmonikaemballagen ved at trække i hjørnet som angivet.



Rens dysen under knækspidsen med en passende antiseptisk serviet eller lignende.



Fjern knækspidsen.



Tryk forsigtigt på bunden af harmonikaemballagen, så den nødvendige mængde Purilon gel påføres.

Skyl såret med fysiologisk saltvand eller postevand. Dup forsigtigt huden tør omkring såret.

De bedste resultater opnås, når Purilon gel påføres som vist på illustrationerne.

Såret må ikke fylde op over hudniveau.

Dæk med en sekundær bandage. Til let til moderat væskende sår vælges en hydrokolloidbandage som sekundær bandage, f.eks. Comfeel Plus. Til moderat til stærkt væskende sår vælges en stærkt absorberende eller stærkt permeabel bandage til dækning af såret, f.eks. Biatain bandager.

For at optimere rensningen af nekrotiske sår og fibrinbelagte sår skal Purilon gel skiftes mindst hver 3. dag, da disse sår udskiller mere sårsvæske. For rene sårs vedkommende afhænger det af mængden af sårsvæske, hvor ofte Purilon gel skal skiftes.

Gelen kan fjernes fra såret ved at skylle med fysiologisk saltvand eller postevand.

Symbol

WO Produktionsordre (Work Order). Produktionsnummer til identificering af en specifik ordres emballage (LOT-nummeret angiver produktionsperioden).

Advarsel

Genbrug af dette engangsprodukt kan indebære en potentiel risiko for brugeren. Reproduktion, rengøring, desinficering og sterilisering kan forringe produktets egenskaber og dermed øge risikoen for, at patienten lider fysisk skade eller får en infektion.

Forbehold

Kan anvendes til patienter med lokale og systemiske infektioner efter sundhedsfagligt skøn.

Sår, som helt eller hovedsagelig skyldes arteriel insufficiens eller diabetiske sår (primært underben og fod), skal undersøges af en sundhedsfagligt uddannet person, afhængigt af den kliniske tilstand.

Ved allergiske reaktioner bedes Coloplast kontaktet for at indhente oplysninger om produktets bestanddele.

På grund af den effektive debridering af nekrotisk væv kan et sår, der behandles med Purilon gel, se ud til at være større ved første bandageskift; dette er dog et naturligt trin i helingsprocessen.

Kun til udvortes brug.

Purilon gel skal opbevares ved stuetemperatur.

Undgå direkte sollys.

Purilon gel er et sterilt produkt.