

**Brugervejledning**

23321189 Version 1

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

2019-04-12

Indikationer

Produktet er beregnet til heling af fugtige sår og eksudathåndtering af smertefulde sår.

Produktet:

- er indiceret til en lang række lavt eksuderende til højt eksuderende sår. Dette omfatter akutte sår, såsom andengradsforbrændinger, donorsteder, postoperative og traumatiske sår; og kroniske sår, såsom bensår, tryksår og ikke-inficerede diabetiske fodsår
- kan reducere sårsmerte forårsaget af vævsskader
- er egnet til brug i kombination med kompressionsbehandling.

Kontraindikationer

Brug ikke produktet, hvis brugeren (patienten eller sundhedsmedarbejderen) har kendt overfølsomhed overfor ibuprofen eller en af de øvrige ingredienser, acetylsalicylsyre eller andre non-steroidale anti-inflammatoriske midler, specielt ved en anamnese, der omfatter astma, rhinitis eller urticaria.

Brug ikke produktet under graviditet.

Brug ikke produktet til børn under 12 år, medmindre dette er anvist af en læge.

Den angivne dosis må ikke overskrides.

Information

Produktet er en steril polyurethanskumbandage til engangsbrug. Der kræves en sekundærbandage til fiksering.

Produktet:

- indeholder ibuprofen (0,5 mg/cm²), som er homogent fordelt i hele skumpuden. Ved kontakt med sårekssudat frigives indholdet af ibuprofen til sårbunden
- kan sidde på i op til 7 dage afhængigt af mængden af eksudat, bandagens tilstand og sårtype.
- må bruges på op til maks. 1.200 cm² ved hvert bandageskift, fx 12 bandager på 10 cm x 10 cm hver. Bandagen bør ikke skiftes mere end to gange dagligt svarende til en maksimal daglig brug på 2.400 cm²
- kan bruges kontinuerligt i op til 6 uger, så længe brugen er klinisk indiceret

Produktet består af:

- semi-permeabel topfilm, som er bakterie- og vandtæt
- et absorberende polyurethanskum med ibuprofen

Steriliseret med bestråling.

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

Forholdsregler

Ibuprofen kan i sjældne tilfælde forårsage alvorlige allergiske reaktioner. Hvis du får en formodet allergisk reaktion eller andre bivirkninger, bedes du kontakte din læge.

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

Anvend ikke produktet med oxiderende opløsninger, f. eks. opløsninger af hypoklorit eller brintoverilte. Sørg for, at andre fordampende opløsninger er helt udtørrede, før produktet påsættes.

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

Fjern produktet inden strålebehandling eller undersøgelser, der omfatter røntgen, ultralydsbehandling, diatermi, mikrobølger eller MR-scanning.

Ved inficerede sår, herunder rosen, skal der anvendes en hensigtsmæssig behandling.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke anvendes, hvis pakken er beskadiget.

Bør ikke udsættes for sollys.

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 luncent 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.

Hvis såret er lavt eksuderende, kan produktet fugtes med en steril, fysiologisk saltvandsopløsning inden påsætning.

Påsætning

Vælg et produkt, hvor skumpuden overlapper sårkanten med mindst 1-2 centimeter.

For produkter af en større størrelse, f. eks. 20 cm x 20 cm, skal den absorberende pude overlape sårkanten med mindst 2 centimeter.

Sørg for at bruge aseptisk håndtering under påsætning. Undgå at berøre skumpudens side uden tryk under påsætning. Brug pincet, hvis nødvendigt.

Læg skumpudens side uden tryk ind mod såret.

Der kræves en sekundærbandage til fiksering. Hele produktet må ikke dækkes med en forseglende sekundærbandage.

Aftagning

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

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

Bortskaffelse

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

Produktet må ikke skylles ud i toiletet.

Symboler

Må ikke anvendes, hvis pakken er beskadiget.



Indeholder ikke latex