

Sådan anvendes Mepilex Ag

Bemærk, at lokale hygiejneproceduren skal følges både før og efter bandageskift.

1. Rens såret med saltvandsoplosning eller vand i henhold til normal procedure.
2. Tør den omkringliggende hud grundigt.
3. Fjern desværtespapiret og applicér bandagen med den klæbende side mod såret. Stræk ikke bandagen.
4. For at opnå det bedste resultat skal Mepilex Ag overlæppe den omkringliggende hud med mindst 1-2 cm ved små stærreiser (størrelsen op til 12,5 x 12,5 cm) og 5 cm ved større stærreiser. Dette for at beskytte den omkringliggende hud mod maceration og hudafskrabning og for at fikserne bandagen sikret. Mepilex Ag kan klippes til efter behov, så den passer til forskellige sårestørrelser og områder.
5. Hvor det er nødvendigt, kan Mepilex Ag fikses med en båndage eller anden fiksering.

Mepilex Ag er beregnet til en kortvarig behandling på op til 4 uger. Ved behandling over en længere periode anbefales en klinisk undersøgelse af en læge.

Bandagesskift

Mepilex Ag kan blive siddende i flere dage, afhængig af patienten, sårets og den omkringliggende huds tilstand eller hvad de kliniske retningslinjer anbefaler. I begyndelsen kan det være nødvendigt at skifte Mepilex Ag hyppigere, fordi en ændring i behandlingen kan resultere i en forøgelse af eksudat i starten.

Forholdsregler

- Mepilex Ag bør anvendes under opsyn af kvalificeret sundhedspersonale.
- Må ikke anvendes på patienter med en kendt overfølsomhed over for såv.
- Læger og sundhedspersonale skal være opmærksomme på, at der kun findes meget begrænse data om langids- eller gentagne brug af bandager indeholdende saliv, især på børn og nyfødte.
- Anvend ikke Mepilex Ag forbindele med strålebehandling eller undersøgelser, f.eks. røntgen, ultralyd, diatemi eller MR-scanning.
- Undgå kontakt med elektroder eller ledende geler under elektroniske målinger, f.eks., elektrokardiogrammer (EKG) og elektrencefalogrammer (EEG).
- Anvend ikke Mepilex Ag sammen med tilningsmidler såsom hypokloritopløsninger eller bintovenne.



Kun til udvortes brug

- Mepilex Ag kan medføre kortvarig misfarving af sårbunden og den omkringliggende hud.
- I tilfælde af klinisk infektion erstatter Mepilex Ag ikke behovet for systemisk behandling eller anden passende infektionsbehandling.
- Mepilex Ag's interaktion med andre topiske behandlinger er ikke påvist.
- Bortset fra saltvand eller vand er der ikke påvist interaktion mellem rensesmidler i kombination med Mepilex Ag.
- Må ikke genbruges. Hvis produktet genanvendes, kan det komme til at fungere dårligere, og der kan forekomme krydskontaminering.
- Sterilt. Må ikke anvendes, hvis den indvendige emballage har været åbnet før anvendelsen. Må ikke reseriliseres.
- Hvis produktet bruges efter udøbsdatoen, kan der ikke garanteres for produktgenskaberne.

Opbevaring og bortskaffelse

- Mepilex Ag skal opbevares tørt og under 25°C og skal beskyttes mod direkte sollys. Vær opmærksom på, at eventuelle farveforskelle på Mepilex Ag ikke påvirker produktets effektivitet eller sikkerhed.
 - Bortskaftelse skal ske i overensstemmelse med lokale miljøprocedurer.
- ### Oplysninger om salvinhoidet
- Mepilex Ag indeholder 1,2 mg/cm² salv

Mepilex Ag er registrerede varemærker tilhørende Mölnlycke Health Care AB.