



pt

- Evite o contacto com eléctrodos ou géis condutivos durante medições electrónicas, por exemplo, electrocardiogramas (ECG) e electroencefalogramas (EEG).
- Não utilizar o Mepilex Ag juntamente com agentes oxidantes, tais como soluções de hipoclorito ou peróxido de hidrogénio.
- Apenas para uso externo.
- O Mepilex Ag poderá provocar a descoloração transitória do leito da ferida e da pele circundante.
- Na eventualidade de infecção clínica, o Mepilex Ag não substitui a necessidade de terapêutica sistémica ou outro tratamento adequado para as infeções.
- A interacção do Mepilex Ag com outros tratamentos tópicos não foi demonstrada.
- Para além da solução salina ou água, a interacção dos agentes de limpeza em combinação com o Mepilex Ag não foi demonstrada.
- Não reutilizar. Se reutilizado, o desempenho do produto poderá deteriorar-se e poderá ocorrer contaminação cruzada.
- Estéril. Não utilizar se a embalagem interior tenha sido danificada ou aberta antes da utilização. Não reesterilizar.
- Se o produto for utilizado após a data de validade, as propriedades do produto não poderão ser garantidas.

Armazenamento e eliminação

- O Mepilex Ag deverá ser armazenado em condições secas e temperaturas abaixo dos 25 °C e protegido da exposição solar directa. Note que qualquer variação de cor no Mepilex Ag não afeta o desempenho nem a segurança do produto.
- A eliminação deverá atender aos procedimentos ambientais locais.

Informação quanto ao teor de prata

- O Mepilex Ag contém 1,2 mg/cm² de prata

Mepilex® Ag med Safetac® tecnologia

Antimikrobiel skumbandage af blød silikone



da

Produktbeskrivelse

Mepilex Ag består af:

1. et Safetac® sårkontaktlag
2. en fleksibel, grå absorberende pude af polyuretanskum, som indeholder en sølvblanding og aktivt kul
3. en ydre film, der er åndbar og vandtæt.

Mepilex Ag indeholder sølvulfat, der ved kontakt med væske frigiver sølvioner med det formål at skabe en effektiv bakteriel barriere og inaktivere en lang række sørrelaterede patogener (bakterier og svampe) som vist in vitro. Ved at reducere antallet af mikroorganismer kan Mepilex Ag desuden mindske lugtgener.

Det er påvist, at Mepilex Ag inaktiverer sørrelaterede patogener i op til 7 dage in vitro. Safetac er en unik klæbeteknologi, der minimerer smerte hos patienten og traume mod intakt hud eller sår.

Egenskaber

Mepilex Ag er en yderst komfortabel bandage, der absorberer eksudat og opretholder et fugtigt sårhelingsmiljø.

Da Mepilex Ag bevarer et fugtigt sårhelingsmiljø, som understøtter debridering, kan der forekomme en øget størrelse initialt. Det er normalt og kan forventes.

Anvendelsesområde

Mepilex Ag er en antimikrobiel skumbandage af blød silikone, som er udviklet til behandling af let til moderat væskende sår som for eksempel ben- og fodsår, tryksår og dehdudstørbrændinger.

Mepilex Ag kan bruges på inficerede sår som en del af behandlingen under opsyn af kvalificeret sundhedspersonale.

Mepilex Ag kan anvendes under kompressionsbandager.

Sådan anvendes Mepilex Ag

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

1. Rens såret med saltvandsopløsning eller vand i henhold til normal procedure.
2. Tør den omkringliggende hud grundigt.
3. Fjern beskyttelsespapiret og applicer bandagen med den klæbende side mod såret. Stræk ikke bandagen.
4. For at opnå det bedste resultat skal Mepilex Ag overlappes den omkringliggende hud med mindst 1-2 cm ved små størrelser (størrelser op til 12,5 x 12,5 cm) og 5 cm ved større størrelser. Dette for at beskytte den omkringliggende hud mod maceration og hudafskrabning og for at fiksere bandagen sikkert. Mepilex Ag kan klippes til efter behov, så den passer til forskellige størrelser og områder.
5. Hvor det er nødvendigt, kan Mepilex Ag fikseres med en bandage 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.

Bandageskift

Mepilex Ag kan blive siddende i flere dage, afhængigt 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 sølv.
- Læger og sundhedspersonale skal være opmærksomme på, at der kun findes meget begrænsede data om langtids- eller gentagen brug af bandager indeholdende sølv, især på børn og nyfødte.
- Anvend ikke Mepilex Ag i forbindelse med strålebehandling eller undersøgelser, f.eks. røntgen, ultralyd, diatermi eller MR-scanning.
- Undgå kontakt med elektroder eller ledende gæler under elektroniske målinger, f.eks. elektrokardiogrammer (EKG) og elektroencefalogrammer (EEG).
- Anvend ikke Mepilex Ag sammen med itningsmidler såsom hypokloritopløsninger eller brintovtenite.

da

- Kun til udvortes brug.
- Mepilex Ag kan medføre kortvarig misfarvning 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 rensningsmidler 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 resteriliseres.
- Hvis produktet bruges efter udløbsdatoen, kan der ikke garanteres for produktets egenskaberne.

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.
- Bortskaffelse skal ske i overensstemmelse med lokale miljøprocedurer.

Oplysninger om sølvindholdet

- Mepilex Ag indeholder 1,2 mg/cm² sølv

Mepilex og Safelac er registrerede varemærker tilhørende Mølnlycke Health Care AB.