

**Brugervejledning**

23324640 Version 1

Coloplast-logoet er et registreret varemærke, der tilhører Coloplast A/S. Alle rettigheder forbeholdes. © 2020-10-12

**Tilsluttet formål**

Produktet anvendes til fugtig sårheling og håndtering af eksudat.

**Indikationer**

Biatain Silicone Non-Border

- er indiceret til en lang række lavt til kraftigt eksuderende sår hos patienter, der vejer 40 kg eller mere. Dette omfatter akutte sår, såsom donorsteder, postoperative sår og traumatiske sår; og kroniske sår, såsom bensår, tryksår og ikke-inficerede diabetiske fodsår.

**Advarsler**

Genbrug af engangsproduktet anbefales ikke, da det kan indebære en potentiel risiko for at skade brugeren.

Genanvendelse, rensning, desinficering og/eller (re)sterilisering kan forringe produktets egenskaber og dermed skabe en yderligere risiko for, at patienten lider fysisk skade eller får en infektion.

**Forbehold**

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 sammen med oxiderende opløsninger, f. eks. hypoklorit eller brintoverilte, da dette kan nedbryde produktet. Sørg for, at andre fordampende opløsninger er helt udtørrede, før produktet påsættes.

Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget, da dette kan kompromittere produktets sterilitet.

Skal beskyttes mod sollys, da dette kan påvirke produktets kvalitet.

**Information**

Produktet er en steril polyurethan skumbandage med silikoneklæb til engangsbrug.

Biatain Silicone Non-Border

- kan sidde på i op til 7 dage afhængigt af mængden af eksudat, bandagens tilstand og sårtype.
- kan anvendes sammen med Purilon Gel til autolytisk oprensning af nekrotisk væv
- kan anvendes på patienter, som er i behandling for en lokal eller systemisk infektion efter en sundhedsmedarbejders vurdering.
- er egnet til brug i kombination med kompressionsbehandling

Produktet består af:

- en semipermeabel topfilm, som er bakterie- og vandtæt
- et absorberende lag af polyurethanskum
- silikone-klæbeside
- turkisfarvede beskyttelsesfilm

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

Steriliseret med ethylenoxid (EO).

Produktet er ikke fremstillet af naturlig gummilætex, men en sjælden kontaminering med spor af naturlig gummilætex under fremstillingen eller indpakningen kan finde sted.

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

**Særlige opbevaringskrav**

Må ikke udsættes for sollys

**Anvendelse****Forberedelse**

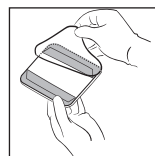
Rens såret og huden omkring såret i henhold til lokale retningslinjer, f.eks. med lunkent vand eller en fysiologisk saltvandsopløsning.

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**

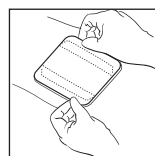
Vælg et produkt, som overlapper sårkanten med cirka 1-2 centimeter. Når produktet påsættes, sørg for at bruge aseptisk håndtering, og anvend



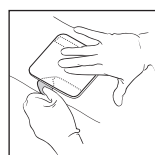
beskyttelsesfilmen for at undgå at berøre produktets klæbeside.

Hvis det er nødvendigt, klip produktet, så det passer til sårområdet.

Fjern den midterste beskyttelsesfilm.



Påsæt klæbesiden mod såret.



Fjern de tilbageværende beskyttelsesfilm, en ad gangen.

Lad forsigtigt fingrene løbe rundt om kanten af produktet for at sikre en jævn og glat tilpasning mod huden.

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

Fjern sekundærbandagen, før produktet forsigtigt løftes og fjernes fra såret.

## Bortskaffelse

Produktet er udelukkende beregnet til engangsbrug, og skal bortskaffes sammen med almindeligt husholdningsaffald.

Det må ikke skylles ud i toiletet.

## Indberetning af utilsigtede hændelser

Hvis en alvorlig utilsigtet hændelse forekommer under eller som følge af brugen af produktet, skal det indberettes til producenten og den nationale myndighed.

## Forklaring på symboler

	Medicinsk udstyr
	Indikerer, at produktet overholder den europæiske lovgivning for medicinsk udstyr
	Varenummer
	Sidste anvendelsesdato. Datoformatet er ÅÅÅÅ-MM-DD
	Batchkode
	Fremstillingsdato (ÅÅÅÅ-MM-DD)
	Fabrikant
	Se brugsanvisning
	Må ikke genbruges
	Steriliseret med ethylenoxid (EO).
	System med enkelt steril barriere
	Ikke fremstillet af naturlig gummilatex
	Må ikke bruges, hvis emballagen er beskadiget, og se brugsanvisningen
	Indikerer, at stregkoden indeholder Unik udstyrsidentifikation
	(Global Trade Item Number) GTIN-varenummer
	Må ikke udsættes for sollys
	Genanvendelig emballage
	Absorberingsevne