

Physiotulle® Ag

Physiotulle Ag sårkontaktlag

Beskrivelse

Physiotulle ag er et ikke-klæbende, sterilt sårkontaktlag med sølvulfadiazin til fugtig sårheling. Det består af et tætvet polyesternet imprægneret med hydrokolloidpartikler (CMC) og sølvulfadiazin jævnt fordelt i vaseline-gel.

Når hydrokolloidpartiklerne kommer i kontakt med såret, absorberes sår væsken og sølvet frigives til sår bunden. Sølvet frigives i hele båretiden, som afhænger af væskniveauet i såret. Hydrokolloidpartiklerne og vaseline-gelen danner et fugtigt sårhelingsmiljø, og resultatet er smertefri bandageskift.

Sølvulfadiazin har en bred-spektrert antibakteriel effekt mod både gram-negative og gram-positive bakterier.

Physiotulle Ag indeholder ca. 1,0 mg/cm².

Indikationer

Physiotulle Ag anvendes til lavt til kraftigt væskende sår. Derudover kan kontaktlaget også anvendes til sår med forsinket sårheling på grund af kritisk kolonisering af bakterier, eller hvor der er risiko for infektion.

Kontaktlaget kan anvendes til patienter med sårinfektion under tilsyn af sundhedsfagligt personale.

I tilfælde af klinisk infektion erstatter topisk sølv ikke behovet for systemisk behandling eller anden tilstrækkelig infektionsbehandling.

Physiotulle Ag anvendes til problemsår, så som bensår, tryksår og diabetiske fodsår. Kan også anvendes til akutte sår, så som 2. grads forbrændinger, donorsteder, postoperative sår og hudafskrabninger.

Physiotulle Ag reducerer lugtgener forårsaget af bakterier i såret.

Physiotulle Ag er velegnet under kompressionsbehandling.

Kontraindikationer

Physiotulle Ag bør ikke anvendes til patienter med kendt overfølsomhed over for sølv eller sulfonamider.

Physiotulle Ag bør ikke anvendes til børn under 10 kg.

Physiotulle Ag bør ikke anvendes sammen med andre produkter, der indeholder sølv.

Physiotulle Ag må ikke anvendes til patienter med kendte allergier over for én af komponenterne:

- Sølvulfadiazin (SSD)
- Vaseline
- Carboxymethylcellulose (CMC)
- Sølv eller sølvioner

Der skal udvises forsigtighed under behandling af patienter med alvorlig lever- eller nyresvigt. Der er set kortvarig leukopeni under behandling af store åbne brandsår med sølvulfadiazin.

Advarsler

Genanvendelse af dette engangsprodukt kan skabe en potentiel risiko for brugeren.

Genforbejdning, desinfektion og sterilisering kan kompromittere produktets egenskaberne, hvilket kan skabe en yderligere risiko for fysisk skade på eller infektion hos patienten.

Sikkerhedsforanstaltninger

Hvis Physiotulle Ag anvendes på sår, der udelukkende eller primært skyldes arteriel insufficiens eller diabetiske sår (hovedsageligt på underbenet eller foden), skal det åbne sår tilses hyppigt af en sundhedsfaglig person.

Physiotulle skal fjernes inden strålebehandling eller undersøgelser, så som røntgen, ultralydsbehandling, diatermi eller mikrobølger.

Brug af rensmidler udover fysiologisk saltvand eller postevand er ikke efterprøvet.

Anlæggelse af Physiotulle Ag med enzymholdig debridering er ikke efterprøvet.

Brug af Physiotulle Ag under graviditet, under amning og til børn er ikke efterprøvet.

Sundhedsfagligt personale skal vurdere såret inden bandagen udskiftes på patienten. Klinikere/Sundhedsfagligt personale skal være opmærksom på at der er meget begrænsede data vedrørende længerevarende og gentagen brug af produkter, der indeholder sølv.

Det anbefalede forbrug er maksimum 6 (15x15) bandager/dag til voksne.

Physiotulle Ag kan forårsage kortvarig misfarvning af sår bunden, men det kan fjernes med skånsom vask.

Egenskaber

Physiotulle Ag har lav klæbeevne
Minimerer smerter ved bandageskift
Luftgennemtrængelig

Oplysninger

Brightwake påtager sig intet erstatningsansvar for nogen personskader eller tab, der måtte opstå, hvis dette produkt anvendes på en måde, der er i strid med Brightwakes aktuelle anbefalinger.

Brugsvejledning

- Skyl såret med fysiologisk saltvand eller postevand i overensstemmelse med normal praksis.
- Tør forsigtigt huden omkring såret i overensstemmelse med normal praksis.
- For at optimere brugen af Physiotulle Ag skal der vælges en bandage, som giver en overlappning på mere end 1 cm fra sårets kant. Der bør anvendes en sekundær absorberende bandage til at fastholde Physiotulle Ag på plads.
- Physiotulle Ag bør skiftes mindst hver tredje dag afhængigt af sårets status.
- Fortsat brug afhænger af sår vurderingen.

Produkttilgængelighed

Kode	Størrelse	Antal i æske
CR4494	10 cm x 10 cm	Æske med 10
CR4495	15 cm x 15 cm	Æske med 10

Producent



Brightwake Ltd, Lowmoor Business Park,
Kirkby-in-Ashfield, Nottingham, NG17 7JZ, England

Tlf: +44 (0) 1623 751500

Fax: +44 (0) 871 264 8238

E-mail: sales@brightwake.co.uk























Web: www.brightwake.co.uk

Autoriseret repræsentant for det Europæiske Fællesskab/den Europæiske Union

EC REP CS Lifesciences Europe Limited
The Black Church, St. Mary's Place, Dublin 7, Dublin, D07P4AX Ireland
Email: eurep@cslifesciences.com

Meddelelse til brugere og/eller patienter i EU

Alle alvorlige hændelser, der er opstået i forbindelse med udstyret, skal rapporteres til producenten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er hjemmehørende.

Symbol	Betydning
	Medicinsk udstyr Angiver, at udstyret er medicinsk udstyr som defineret i MDR 2017/745
	Indeholder en medicinsk komponent
	Varenummre
	Se brugervejledningen
	Må ikke genanvendes
	Må ikke bruges, hvis emballagen er beskadiget
	Holdes væk fra sollys
	Holdes tør
	Steril
	Enkelt sterilt barriersystem
	Steriliseret med bestråling (gamma)
	Må ikke resteriliseres
	Producent
	Autoriseret repræsentant i det Europæiske Fællesskab/den Europæiske Union
	Produktet er ikke fremstillet med naturligt gummilætex
	Fremstillingsdato
	Sidste anvendelsesdato
	Batchkode
	Receptpligtig
	Forsigtig, se brugsanvisningen
	DEHP-fri (phthalater)
	Antal