



Brugervejledning

23317247 Version 1

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

2016-07-05

Indikationer

Produktet understøtter fugtig sårheling og eksudathåndtering.

Biatain Silicone

- er indiceret til en lang række lavt eksuderende til højt eksuderende sår. Dette omfatter akutte sår, såsom donorsteder, postoperative sår og traumatiske sår; og kroniske sår, såsom bensår, tryksår og ikke-inficerede diabetiske fodsår
- kan anvendes til et forebygge postoperativ blæredannelse

Information

Produktet er en steril polyurethan skumbandage med silikoneklæber til engangsbrug.

Biatain Silicone

- 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 semi-permeabel topfilm, som er bakterie- og vandtæt.
- et lock-away lag
- 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.

Må ikke udsættes for sollys.

Steriliseret ved brug af Ethylen Oxid

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

Forholdsregler

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.

Der må ikke klippes i skumpuden.

Må ikke anvendes, hvis pakken er beskadiget.

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

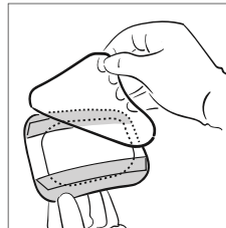
Rens såret og huden omkring såret i henhold til lokale retningslinjer, f.eks. med lunkent vand eller en fysiologisk saltvandsopløsning.

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.

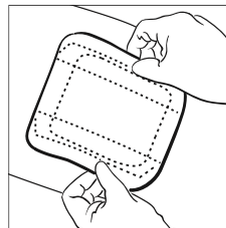
Påsætning

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



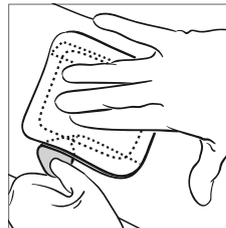
Anvend beskyttelsesfilmen for at undgå at berøre klæbesiden og for at sikre aseptisk påsætning.

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.

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.

Løsn klæbekanten inden produktet forsigtigt løftes væk fra såret og fjern produktet.

Bortskaffelse

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

Det må ikke skylles ud i toiletet.

Symboler



Må ikke anvendes, hvis pakken er beskadiget.



Indeholder ikke latex