

da I Kære kunde

tak for den tillid, du viser os ved at købe et produkt fra L&R.

Læs venligst brugsanvisningen omhyggeligt igennem. Såfremt du skulle have spørgsmål, bedes du henvende dig til den behandlingsansvarlige person eller til din forhandler.

Produktbeskrivelse og egenskaber:

Actico® UlcerSys er et medicinsk kompressionsstrømpesystem til behandling af ulcus cruris venosum. Sættet består af en overstrømpe samt to understrømper. Understrømpen fungerer som påtagningshjælp og letter på- og aftagningen af overstrømpen. Kompressionsstrømpesystemet udøver et overfladetryk på ca. 40 mmHg i ankelområdet (gennemsnitlig kompression). Sættet fås i farvekombinationerne sandfarvet/hvid og sort/sandfarvet.

Actico® UlcerSys understrømpe (reservepakke) er del af Actico® UlcerSys kompressionsstrømpesystemet. Den kan også anvendes alene, hvis der blot kræves en mindre kompression (10- 14mmHg). Såfremt påtagningen af kompressionsstrømpen (overstrømpen) ikke er mulig af fysiske årsager, kan der benyttes maks. 2-3 understrømper for at opnå det korrekte tryk. Reservepakken (med 3 understrømper i hver) fås separat og i farverne - hvid og sandfarvet.

Produktsammensætning:

Overstrømpe: 65% PA polyamid, 35% Lycra®

Understrømpe: 70% PA polyamid, 30% Lycra®

Tilsligtet anvendelse:

Det medicinske kompressionsstrømpesystem Actico® UlcerSys er beregnet til behandling af ulcus cruris venosum over det tildækkede sår.

Indikationer:

- Til behandling af ulcus cruris venosum efter ødemreduktion
 - Til forebyggelse af recidiverende, kroniske, venøse ulcera
- På grund af sine kompressionsegenskaber (klasse III) kan Actico® UlcerSys desuden anvendes som kompressionsstrømpe til underbenet
- Ved stasedermatitis (eksem, pigmentering, lipodermatosklerose, atropi blanche)
 - Ved venøse ødemer
 - Til behandling af posttrombotisk syndrom
 - Til efterbehandling i forbindelse med skleroserende behandling og variceoperationer
 - Efter udtagning af vener til en bypass-op (hjerte-op)

Kontraindikationer:

- Fremskreden perifer, okklusiv, arteriel sygdom
- Dekompenseret hjerteinsufficiens
- Septisk flebitis
- Phlegmasia coerulea dolens
- Diabetiske ulcera
- Sensibilitetsforstyrrelser i huden
- Kendte allergier og/eller overfølsomhed over for produktkomponenter

Bivirkninger:

I meget sjældne tilfælde kan der forekomme hudirritationer eller allergier

Advarsler og forholdsregler:

- Inden anlægning skal et evt. sår afdækkes med en sårforbinding, der svarer til sårets status.
- På grund af det høje hvilettryk skal overstrømpen tages af om natten.
 - Ved sensibilitetsforstyrrelser i ekstremiteterne skal den behandlingsansvarlige person konsulteres inden anlægning.
 - ABPI-måling: Actico® UlcerSys kan anvendes ved en værdi på 0,8-1,2. Hvis værdien ligger under 0,8 eller over 1,2 må Actico® UlcerSys kun anvendes med yderste forsigtighed og under streng overvågning, dog først efter tilsagn fra den behandlingsansvarlige person.

Anvendelsesanvisninger:

- Brug af Actico® UlcerSys, efter at et eksisterende ødem er blevet reduceret ved hjælp af kompressionsforbindingerne (f.eks. med behandlingssystemet Rosidal® sys eller Rosidal® TCS).
- Den første anlæggelse af Actico® UlcerSys skal foretages af medicinsk kvalificeret, faguddannet personale.
- Overstrømpen skal tages af om natten. Understrømpen kan anvendes både dag og nat.
- Når ulcus cruris venosum er helet, er det nødvendigt at fortsætte kompressionsbehandlingen for at undgå recidiv. Hertil anbefaler vi at fortsætte vedligeholdelsesbehandlingen enten med Actico® UlcerSys eller med særligt egnede, medicinske kompressionsstrømper.
- Hvis tæerne misfarves under anvendelsen, eller der opstår usædvanlige smerter i de nederste ekstremiteter, skal behandlingen afbrydes, og lægen kontaktes med det samme.

- Kompressionsstrømperne må ikke komme i kontakt med fedtholdige salver, cremer, olier eller lignende substanser.

Anvisning om genbrug:

Produktet er uden undtagelse beregnet til din brug.

Vejledning i påtagning af understrømpen:

- Tag med en hånd ind i understrømpen og hold understrømpen fast med 2 fingre ved hælen (billede 1).
- Vend herefter understrømpen om på vrangen indtil den fastholdte hæl (billede 2).
- Træk nu foddelen over foden, indtil den sidder over forfoden (billede 3).
- Træk understrømpen op til hælen. Sørg samtidig for, at den forstærkede hæl sidder korrekt på hælen (billede 4).
- Træk nu understrømpen over anklen og læggen og op til under knæet (billede 5).
- Såfremt du har trukket understrømpen for langt opad, skubber du den blot ned til anklen igen og trækker den mindre op igen. Udglat alle folder, så strømpen sidder behageligt (billede 6).

Vejledning i påtagning af overstrømpen:

- Tag med en hånd ind i overstrømpen og hold den fast med to fingre ved hælen (billede 7).
- Vend herefter overstrømpen om på vrangen indtil den fastholdte hæl (billede 8).
- Træk den foldede foddelen over foden, indtil den sidder over forfoden (billede 9).
- Træk nu understrømpen op til hælen. Anbring overstrømpen så hælkonstruktionen ligger præcist på din hæl. For at få en optimal position af strømpen i tåområdet trækkes strømpespidsen af understrømpen fremad (billede 10).
- Træk nu overstrømpen over anklen og læggen og op til under knæet og udglat eventuelle folder (billede 11).
- Udglat overstrømpen med jævne bevægelser som ved en massage, indtil strømpen sidder uden folder. Således fås et jævnt overfladetryk (billede 12).

Plejeanvisninger:

Vask understrømpen med et normalt finvaskemiddel uden skyllemiddel ved 60 °C (op til 50 maskinvasker) overstrømpen ved 40 °C (op til 50 maskinvasker). Tørring skal ske liggende i fri luft, må ikke vrides og ikke tørres i tumbler. Må ikke bleges, må ikke stryges, må ikke kemisk renses. Vi anbefaler at vaske understrømpen efter hvert forbindsskift. Understrømpen kan også vaskes ved 90 °C iht. nationalt direktiv i Østrig.

Garanti og opbevaringsanvisninger:

Kompressionsstrømper har en begrænset levetid, der skyldes materialet, og det er samtidig udsat for naturligt slid ved brug. Derfor er garantifristen 6 måneder ved brug. Opbevar kompressionsstrømperne ved rumtemperatur og beskyt dem mod direkte solstråler, varme og fugt.

Bortskaffelse:

I Europa kan produktaffald tildeles en affaldskode i det europæiske affaldskatalogs kapitel 18 01, og emballageaffald en affaldskode i kapitel 15 01 (Affaldskatalogbekendtgørelse – AVV). Emballage, der kan genindvindes, skal tilføres et nationalt genindvindingsystem.

Generelle anvisninger:

Ved forekomst af en alvorlig hændelse bedes du henvende dig til producenten og de ansvarlige sundhedsmyndigheder.