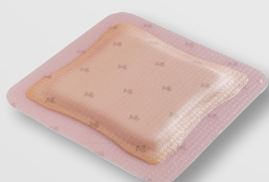


Højpermeabel film¹

Absorberende skum² med
sølvulfadiazin

Klæbende bandage med
ikke-hæftende³ sårkontaktlag



 **smith&nephew**
ALLEVYN[®]
Ag Adhesive

ALLEVYN[®] Ag Adhesive håndterer væske via en unik trelagsteknologi, der absorberer, tilbageholder og slipper overskydende væske igennem og opretholder en optimal fugtbalance der understøtter sårhelingen^{1,2,4}. Den hydrocellulære skumpude indeholder sølvsulfadiazin der leverer en vedvarende antimikrobiel effekt (dokumenteret *in-vitro*).⁵

- Højpermeabel topfilm der hjælper med at minimere risikoen for maceration af såret og huden omkring^{1,2} og virker som en effektiv barriere mod bakterier og minimerer risiko for kontaminering⁶
- Lavallergen klæber⁷ der sikrer at bandagen bliver på plads uden at hæfte til såret⁸
- Høj tilpasningsevne til kroppens former og konturer bidrager til patientkomfort^{2,5}
- Bredt produktsortiment, med bandager der kan klippes til, for at passe til svært bandagerbare områder som albue og hæl
- Sakralstørrelser med samme høje absorbtionsevne² og den anatomiske form sikrer god fiksering
- Dokumenteret *in-vitro* mod et bredt spekter af bakterier inklusive antibiotikaresistente bakterier som *Pseudomonas*, Methicillin-Resistent Staphylococcus Aureus (MRSA) and Vancomycin Resistent Enterococcus (VRE)⁹
- Sikrer en vedvarende antimikrobiel effekt i op til 7 dage *in-vitro*⁵

Indikationer

Overfladiske, granulerende sår, kroniske og akutte, væskende sår, overfladiske eller dybe sår som tryksår, diabetiske fodsår, bensår, ildelugtende sår, inficerede sår, maligne sår, kirurgiske sår, donorsteder og første- og andengradsforbrændinger.

Applicering

Rens såret i henhold til lokale kliniske retningslinjer. Vælg en passende bandage størrelse. ALLEVYN Ag Adhesive kan klippes til, så den passer til svært bandagerbare områder. Brug altid en ren teknik, når bandagen klippes til.

Klargør og rens huden omkring såret og fjern overskydende fugt. Fjern eventuelt hår, for at sikre at bandagen slutter tæt til huden. Fjern den ene af beskyttelsesfilmene fra ALLEVYN Ag Adhesive og applicér den hæftende side af bandagen på såret. Fjern den anden beskyttelsesfilm og udglat bandagen over såret uden at strække den, og undgå at den folder. Sårpuden skal dække hele sårets overflade. Hvis bandagen er blevet klippet til, skal der sikres, at blottagte skumområder dækkes med en passende filmbandage. Pas på ikke at dække hele bandagen.

ALLEVYN Ag Adhesive Sacrum skal appliceres med den smalle ende af bandagen mindst 2cm ovenfor endetarmsåbningen, og udglattes hen over det sakrale område.

Bandageskift

I de tidlige stadier af sårbehandlingen skal ALLEVYN Ag Adhesive inspiceres i henhold til lokale kliniske retningslinjer. Ved brug på inficerede sår, skal infektionen inspiceres og behandles i henhold til lokale kliniske retningslinjer. Bandagen kan blive siddende på såret i op til 7 dage, eller indtil eksudat er synligt og nærmer sig 2cm fra bandagens kant, alt efter hvad der indtræffer først. Bandager i det sakrale område kan blive siddende i op til 5 dage. Grundet øget risiko for kontamination og infektion i dette område, bør såret og bandagens tilhæftning inspiceres hyppigt og i henhold til lokale kliniske retningslinjer. Beslutningen om bandageskift er en klinisk vurdering med hensynstagen til lokale retningslinjer.



ALLEVYN - Proud to put people first

For patients. For budgets. For today.[®]

Wound Management
Smith & Nephew
Slotsmarken 14
2970 Hørsholm
T 45 80 61 00
F 45 80 61 51

www.smith-nephew.com
sn.dk@smith-nephew.com

*Varemærke tilhørende Smith & Nephew
© Smith & Nephew september 2014
14-01525-DK



Fjernelse af bandagen

ALLEVYN Ag Adhesive fjernes ved at løfte det ene hjørne af bandagen og forsigtigt trække den tilbage, indtil den er fjernet helt fra såret.

Sakralbandager skal fjernes fra den øverste kant og ned mod anus for at mindske risikoen for fækal kontamination.

Kontraindikationer

- Må ikke anvendes til patienter med kendt overfølsomhed for SSD eller sulfonamider.
- Da sulfonamider kan forårsage kernicterus, bør ALLEVYN Ag Non-Adhesive ikke anvendes til gravide der nærmer sig termin, på ammende eller på præmature og nyfødte børn indenfor de første måneder efter fødslen.

Forholdsregler

- Kun til udvortes brug.
- ALLEVYN Ag Adhesive må ikke anvendes med oxiderende midler som hypokloritopløsninger (f. eks. EUSOL) eller brintoverilte, da disse kan nedbryde bandagens absorberende polyurethankomponent.
- ALLEVYN Ag Adhesive bør ikke anvendes sammen med topisk antimikrobiel behandling.
- Ved klinisk infektion, kan topisk behandling med sølv ikke erstatte behovet for systemisk behandling eller anden nødvendig behandling af infektionen.
- Fælles for klæbende produkter er at der i sjældne tilfælde rapporteres om irritation og/eller maceration af huden omkring såret. Opstår rødme eller hudreaktion, bør behandling ophøre og læge bør konsulteres.
- Bemærk at uhensigtsmæssigt brug eller hyppige bandageskift, især hos patienter med skrøbelig hud, kan medføre hudirritation eller stripping af huden.
- Undgå kontakt med elektroder eller ledende geler under elektroniske undersøgelser som f. eks. EEG (Electroencefalogram) og EKG (Elektrokardiogram).
- Når ALLEVYN Ag Non-Adhesive anvendes under MR-scanning kan patienten opleve varmeudvikling.
- ALLEVYN Ag Adhesive må ikke anvendes sammen med oliebaseerede produkter som f. eks. petrolatum.
- ALLEVYN Ag Adhesive bør ikke anvendes alene på dybe sår med kaviteter, men kan anvendes som sekundær bandage.
- Følgende forholdsregler er gældende og fælles for produkter der indeholder SSD, især når en større overflade dækkes med bandagen:
 - Forsigtighed ved brug på patienter med signifikant nedsat lever- eller nyrefunktion.
 - Forsigtighed ved brug på individer med kendt G6PD- (glucose-6-phosphate dehydrogenase) mangel.
 - Effekten af systemisk behandling kan påvirkes. Det gælder specielt for peroral hypoglykæmisk behandling og for phenytoin. Det anbefales da at monitorere plasmakoncentrationerne, da disse kan forhøjes.
- ALLEVYN Ag Adhesive er et engangsprodukt.

Produktsortiment

	Varenummer	Størrelse	Antal pr æske
ALLEVYN Ag Adhesive	66800072	7,5cm x 7,5cm	10
	66800074	10cm x 10cm	10
	66800076	12,5cm x 12,5cm	10
ALLEVYN Ag Sacrum	66800080	17,5cm x 17,5cm	10
	66800092	17x17cm Small	10
	66800095	22x22cm Large	10

Referencer 1. Data on file report: 0603003 Comparison of the permeability of old ALLEVYN Adhesive and new modified ALLEVYN Adhesive, David Foster March 2006. 2. Data on file reference 0702002, ALLEVYN Ag Adhesive dressing physical properties. Daubney L, Feb 2007. 3. Bale S, Squires D, Varnon T, Walker A, Benbow M, Harding KG. A comparison of two dressings in pressure sore management. J Wound Care 1997; 6(10): 463 – 466. 4. The clinical and physical properties of ALLEVYN Ag dressings and the moist wound environment. 5. Data on file 0703014 – Antimicrobial activity of ALLEVYN Ag Adhesive over 7 days. E. Woodmansey March 2007. 6. Data on file 0703013 – Bacterial barrier testing (wet-wet) on samples of ALLEVYN Ag Adhesive dressing with a 7 day test duration against MRSA. E Woodmansey, Feb 2007. 7. A human repeat insult patch test with adhesive materials. Inversk Research International Report No. 3524, June 1996. 8. Quinlan D et al. A multi-centre pilot study to investigate the physical performance of a novel ALLEVYN Adhesive dressing. Smith & Nephew Clinical Trial report SR/00000/CT9336. 9. Data on file 0707052 Antimicrobial activity of ALLEVYN Ag adhesive dressings against a broad spectrum of wound pathogens using a dynamic shake flask. Driffield K. July 2007.