



Semi-permeabelfilm¹

Absorberande hydrocellulärt skum

Säker fixering utan vidhäftande²
sårkontaktlager



 smith&nephew
ALLEVYN[®]
Adhesive

ALLEVYN® Adhesive ger en effektiv vätskehantering tack var den unika trippelverkande teknologin som absorberar, bibehåller och släpper igenom sårvätska^{1,2,3} för att optimera sårsläkningen³:

- Toppfilm med hög genomsläpplighet¹ hjälper till att minimera risken för maceration i och omkring såret⁴ samtidigt som filmen bildar en effektiv barriär för att minimera bakteriell belastning⁵
- Lågallergent fästämne⁶ håller förbandet på plats, utan att fastna i såret²
- Formar sig efter kroppens konturer och ger en hög patientkomfort^{2,4,7,8}
- Tillgänglig i flera storlekar vilka kan anpassas till svårbandagerade områden
- Finns som sacrumförband, med samma högabsorberande och häftande egenskaper.

Indikationer

ALLEVYN Adhesive är indikerat för sårbehandling av sekundärläkande, grunda, granulerande sår, svårsläkta- och akuta vätskande sår, hel- eller delhudssår såsom trycksår, fotsår hos diabetiker, bensår, infekterade sår, maligna sår, kirurgiska sår, tagställen, 1:a och 2:a gradens brännskador.

Applicering

Rengör såret enligt lokala rutiner. Välj ett förband i lämplig storlek.

Rengör och preparera kringliggande hud och torka torrt. Avlägsna omgivande hårväxt för att få bättre vidhäftning. NO-STING SKIN-PREP® kan användas innan applicering för att skydda skör hud.

Ta bort en av skyddsfilmerna och placera förbandet på huden.

Ta bort den kvarvarande skyddsfilmerna och lägg förbandet över såret utan att sträcka, undvik veck. Sårdynan måste täcka hela sårets yta.

ALLEVYN Adhesive kan klippas till för att lättare passa sår på häl, armbåge och andra svårbandagerade områden. Om förbandet klippts till, var noga med att exponerad sårdyna täcks med lämplig sårfilm utan att täcka hela förbandet.

Omlägningsfrekvens

I början av sårbehandlingen ska förbandet kontrolleras ofta. Om ALLEVYN Adhesive används på infekterade sår ska infektionen undersökas och behandlas i enlighet med lokala kliniska riktlinjer. Förbandet kan sitta på plats i upp till sju dagar, förutom i sacrum där förbandet måste bytas efter fem dagar, beroende på sårets och den omgivande hudens tillstånd, eller till sårvätska når 2 cm innanför häftkanten. Ovanstående riktlinjer är enbart avsedda som riktlinjer och beslut om förbandsbyte ska fattas efter klinisk bedömning enligt lokala kliniska riktlinjer.

Borttagning av förband

För att ta bort ALLEVYN Adhesive, lyft i ena hörnet och sträck försiktigt tills hela förbandet släppt från såret. Sakrala förband ska avlägsnas från toppen ner mot anus för att minimera risken för kontamination.

Försiktighetsåtgärder

Använd inte ALLEVYN Adhesive tillsammans med oxiderande ämnen såsom hypokloritlösningar (e.g. EUSOL) eller väteperoxid, eftersom dessa ämnen kan bryta ner det absorberande polyuretanutet i förbandet. Om rodnad eller överkänslighet uppstår ska behandlingen avbrytas. ALLEVYN Adhesive är en engångsprodukt. Som med alla Adhesiva förband finns det risk för irritation och/eller maceration av den omgivande huden. Ett fåtal fall av överkänslighet har rapporterats. Felaktigt användande eller för täta byten, särskilt på sköra patienter, kan resultera i skador på kringliggande hud. Om rodnad eller ömhet uppstår, avbryt behandlingen.

Beställningsinformation

Artikel nr	Storlek	Antal/fp
66000043	7.5cm x 7.5cm	10
66000599	10cm x 10cm	10
66000044	12.5cm x 12.5cm	10
66000045	17.5cm x 17.5cm	10
66000046	22.5cm x 22.5cm	10
66000744	12.5cm x 22.5cm	10
66000700	17cm x 17cm Sacral	10
66000451	22cm x 22cm Sacral	10

Referenser

1. Data on file report 0601003. Comparison of the permeability of old ALLEVYN Adhesive and new modified ALLEVYN Adhesive. David Foster and Ana Rial. February 2006. 2. 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. 3. The composite structure of ALLEVYN Adhesive allows a moist wound environment to be maintained at the wound surface. The moisture is held in the open pores in the foam. As the dressing becomes saturated and the moisture reaches the backing film the excess moisture is removed through this layer. 4. Cassino R, Ricci E, Carusone A, Mercanti A. A conformable hydrogel in the debridement of complex necrotic wounds. EWMA; 1997. 5. Data on file report 0607022. An *in-vitro* assessment of the bacterial barrier properties of ALLEVYN Adhesive. D. Smith. July 2006. 6. A human repeat insult patch test with adhesive materials. Inveresk Research Internation. Report No 3524. June 1986. 7. Avanzi R, Martinelli R, Accardi S, Giraudi C, Peroli P, Rowan S *et al.* Adhesive hydrocellular dressing vs hydrocolloid dressing in the treatment of 2nd and 3rd degree pressure ulcers 8. Harding Kg, Bales S. A randomised clinical study to evaluate and compare the performance of ALLEVYN Adhesive and TielletM dressings in the management of exuding wounds in the community. Smith & Nephew Healthcare.



ALLEVYN - People first, outcomes follow

For patients. For budgets. For today.®

Wound Management
Smith & Nephew AB
Kråketorpsgatan 20
431 22 Mölndal
Sverige

www.smith-nephew.com

®Varumärke från Smith & Nephew
™All trademarks acknowledged
© Smith & Nephew October 2013
14-01869-SE

T +46 (0) 31 746 58 00
F +46 (0) 31 87 05 31



Licensed by Eucomed