

sidosen æstetista pakkaleen.

3. Sidoksen valmistelu ja asettaminen:

- a. Kun lattat sidostaavaalle, valitse sidoksen koko niin, että sen keskellä oleva imukykyinen haavavyönnön on vähintään 1 cm suurempi kuin haava.
- b. Kun tuote asetetaan ehjälle iholle, valitse sidos, joka peittää herkan alueen kokonaan
- c. Poista sidos steriilistä pakkauksesta.
- d. Vain AQUACEL™ Foam kiinnityvässä sidoks Poista suojapaperi siten, että sormet koskettavat limapinta mahdollisimman vähän.
- e. Pidä sidosta haavan tai suojattujen ihon päällä ja kohdista sidoksen keskiosa haavan tai suojattujen ihoalueen keskiasian kanssa.
- f. Sidosta ei saa venyttää, kun sitä asetetaan pakkalleen. Kun kyseessä on AQUACEL™ Foam kiinnityvä sidos, tasoitella limareunus pakkalleen. Varmista, että polttiaan nivelet pääsevät liikkumaan riittävästi.
- g. Sidosta voi leikata: tällöin on käytettävä liksäki teippiä tai kalvoisidosta, jolla sidos voidaan sulkea ja bakteerien pääsyä haavaan estää.

4. Sidoksen poistaminen:

- a. Sidosta ei voi irrottaa, kun se on kliinisesti tarkoitukseenrukaista (sidoksen ei saa antaa yksikkyistää) tai kun sidos vaurioituu/liikautuu.
- b. Jos sidoksen poistaminen on vaikeaa, sidos tulee kyllästää steriilillä keittosuolaliuoksella tai vedellä ja poistaa hitaasti.
- c. Poista sidos painamalla ihoa varovasti, kottahamalla varovasti sidoksen yhtä kulmaa ja jatkamalla niin, kunnes kaikki reunat ovat irrt. Irrota sidos varovasti ja hävitä se paikallisten kliinisten käytäntöjen mukaisesti.
- d. Sidoksen kulman voi nostaa ihon tarkistusta varten ja sulkea sitten uudelleen vain, kun kyseessä on emalitehkeäisevä hoito. Sidos täytyy vaihtaa, jos iho on rikkoutunut.

Internet-osoitteemme on www.convatec.com.

Valmistettu iossa-Britanniassa

© 2023 Convatec Inc.

*/”merkki osoittaa Convatec Inc.: yhtiön tavaramerkkiä. AQUACEL, AQUACEL-logo ja Hydrofiber ovat rekisteröityjä tavaramerkkejä.



PRODUKT-BESKRIVELSE

- AQUACEL™ Foam bandage er en steril, Hydrofiber™ skumbaseret sårbandage, der består af:
 - en vandtæt, åndbar ydre polyurethanfilm, som danner en bakteriel og viral barriere
 - en blød, fliertaget, absorberende midterperde, der indeholder polyurethaniskum og Hydrofiber™ (naturligumoxymethylcellulose) sårkontaktlag. Puden absorberer og fuktholder fugt, eksudater og bakterier.
 - AQUACEL™ Foam klæbende har en perforeret hudkontaktkant med silikoneklæber til at klæbe bandagen til patienten.

KLINISKE FORDELE

- AQUACEL™ Foam er designet til at beskytte skræbelig hud mod fugt, forskydning og friksionskader.
- AQUACEL™ Foam er designet til at give et fugtigt sårhelingsmiljø, der fremmer autolytisk debridering og fjerner døddumt i kontaktlagene mellem sår og bandagen.
- AQUACEL™ Foam er designet til at behandle overskydende eksudativtæuer, som dehidrerer kan beskytte sårkædet og bakterier.

TILSIGTET ANVENDELSE

- AQUACEL™ Foam bandager kan anvendes i samråd med sundhedspersonale, til behandling af væskende, ikke-væskende sår og til beskyttelse af intakt hud.
- AQUACEL™ Foam bandage kan indgå i en omfattende plejeprotokol for at beskytte intakt hud mod nedbrydning.
- AQUACEL™ Foam bandager kan anvendes som primær eller sekundær bandage.

INDIKATIONER

- AQUACEL™ Foam bandager er indiceret til behandlingen af:
 - Børnsår
 - Tryksår
 - Diabetiske fodsår
 - Operationssår
 - Delvis forbrændinger (andengræs forbrænding)
 - Traumatisk sår

TILSIGTETE BRUGERE

- AQUACEL™ Foam bandager er beregnet til at blive anvendt af sundhedspersonale, patienter og omsorgspersoner.

MÅLPATIENTPOPULATION

- AQUACEL™ Foam bandager er beregnet til at blive brugt på patienter med en af sårtyperne angivet i indikationerne eller, der kræver beskyttelse fra hudnedbrydning.

KONTRAINDIKATIONER

- AQUACEL™ Foam bandager må ikke anvendes til personer, som er overfølsomme over for og/eller har haft en allergisk reaktion på bandagen eller bestandele eller overfor.
- AQUACEL™ Foam bandager er ikke kompatible med oxidationsmidler som hydrogenperoxid eller hypokloritopløsninger.

FORSIGTHIGHEDSREGLER OG OBSERVATIONER

- Sterilitet garanteres, med mindre posen er beskadiget eller åbnet forud for anvendelsen. Produktet må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget eller åbnet forud for anvendelsen, og skal kasseres i henhold til lokale forordninger.
- Må ikke anvendes efter den anførte udløbsdato.
- AQUACEL™ Foam bandager er kun til engangsbrug. Må ikke genbruges. Genbrug kan medføre eget risiko for infektion og krydskontaminering samt forsinket sårheling.
- Til klæbende væskende sår kan AQUACEL™ Foam bruges som sekundær bandage sammen med en primær bandage, så som AQUACEL™ Extra.
- Denne bandage må ikke anvendes sammen med andre sårbehandlingsprodukter uden først at have konsulteret sundhedspersonale.
- Hvis der klippes i den klæbende bandage, kan der blive brug for yderligere tape til at holde den på plads.
- Yderligere tape eller andre fikseringsmetoder vil være påkrævet for at fastgøre AQUACEL™ Foam ikke-klæbende bandage på plads.
- AQUACEL™ Foam bandager er vandafvisende, dog må de ikke nedsænkes under vand ved badning eller svømming.
- AQUACEL™ Foam bandager er ikke kompatible med oliebaserede produkter.
- Under kroppens normale helingsprosess fjernes ikke-levende væv fra sår (autolytisk debridement), hvilket kan i starten få sår til at se større ud.
- Kontakt sundhedspersonale, hvis der under bandageskift observeres irritation (rødem og inflammation), maceration (huden bliver hvidlig), hypergranulation (overdreven vækstmederne), tegn på infektion (egret smerte, blødning, væske/rødem i omgivende væv, øget sekretion fra sår) eller ændringer i sårts farve og/eller lugt.
- Efter anvendelsen kan dette produkt udgøre en potentiell biologisk risiko. Håndernes og bortskaftes i henhold til accepteret medicinsk praksis og gældende lokale, statstilge og nationale love og forordninger.
- Hvis der under eller som følge af anvendelsen af dette produkt er forekommet en alvorlig hændelse, bedes den indberettet til fabrikanten og det bemyndigede organ lland, hvor brugen og/eller patienten er bost.
- KONTAKT OG ANVENDELSENS VARIGHED**
- AQUACEL™ Foam bandager kan bæres i op til 7 dage, bandagene skal skiftes tidligere, hvis det er klinisk indiceret, og er sikre til kontinuerlig brug.

BRUKSANVISNING

- <