

## **Evolsin® Narbenpflaster**

**BESCHREIBUNG:** Spezielles Pflaster zur Vorbeugung und Behandlung von Keloiden und hypertrophen Narben.

**VERWENDUNGSZWECK:** Die Technologie ist sowohl für die Behandlung von bereits gebildeten normalen oder hypertrophen Narben als auch für die Anwendung auf bereits verheilten Wunden zur Förderung der Normalisierung des Heilungsprozesses und zur Vermeidung der Bildung von Keloiden oder hypertrophen Narben indiziert.

**ZUSAMMENSETZUNG:** Träger bestehend aus einer Textronik®-Gewebe-Matrix (40 % Baumwolle, 40 % Polyester und Siliziumdioxid, 10 % Kupfer, 10 % Zink) und PET (Polyethylenterephthalat), beschichtet mit einer hypoallergenen Haftmatrix aus hyaluronsäurehaltigem Polyacrylat. Das Produkt ist nicht steril. Das Produkt ist latexfrei.

**WIRKUNGSWEISE:** Die EVOLSIN® NARBENPFLASTER sind Pflaster auf Basis der patentierten PATCHTRONIK-Technologie, die bei der Anwendung des Pflasters auf der Haut selbst erzeugte Mikroströme aufweisen. Die EVOLSIN® NARBENPFLASTER nutzen durch eine elektrochemische Reaktion das endogene bioelektrische Potenzial, durch das bei Kontakt mit den im Pflastergewebe vorhandenen Kupfer- und Zinkfäden Mikroströme erzeugt werden. Die Okklusionsfähigkeit des Pflasters in Verbindung mit den selbst erzeugten Mikroströmen trägt zu einer geordneten Geweberekonstruktion und einer normalen Wiederherstellung der Haut bei. Die EVOLSIN® NARBENPFLASTER werden topisch mittels einer Haftmatrix aufgetragen, die in die Hyaluronsäure eingearbeitet ist, die dank ihrer filmbildenden Eigenschaften die Hydratation und die geschmeidige Wirkung des Pflasters fördert. Die auf der Hautoberfläche vorhandenen Elektrolyte und die mit der Haftmatrix vermischt Hyaluronsäure schaffen eine feuchte Umgebung, die für die Erzeugung von Mikroströmen erforderlich ist.

**ANWENDUNGSHINWEISE:** Verwenden Sie das Produkt nicht auf ungeschlossenen Wunden, auf Nähten oder Heftklammern oder auf infizierten, entzündeten oder gereizten Stellen. Verwenden Sie das Produkt nur auf perfekt verheilten Wunden bei intakter Haut. Waschen Sie sich sorgfältig die Hände. Reinigen und desinfizieren Sie den zu behandelten Bereich und achten Sie darauf, dass er perfekt sauber und trocken ist, ohne Salben und Öle. Öffnen Sie den Beutel und nehmen Sie die EVOLSIN® NARBENPFLASTER heraus. Sie können das Pflaster auf die Größe der Narbe zuschneiden. Entfernen Sie die Schutzfolie auf der Rückseite und tragen Sie das Klebefpflaster maximal 7 Tage lang einwirken und entfernen Sie es dann wieder. Tragen Sie nach 1 Tag Pause ein neues Pflaster auf. Schließen Sie den Beutel mit dem Reißverschluss oder falten Sie ihn zusammen, um seinen Restinhalt zu schützen. Schließen Sie nach dem Gebrauch den Umschlag mit dem Reißverschluss oder falten Sie den Umschlag zusammen, damit der Restinhalt unversehrt bleibt.

**LAGERUNG UND LEBENSDAUER DES PRODUKTS:** Jedes Gerät ist zur Einmalanwendung bestimmt und kann nicht wiederverwendet werden. Durch die Wiederverwendung können die Sicherheit und Wirksamkeit des Produkts beeinträchtigt werden. An einem kühlen und trockenen Ort lagern. Das gesamte Paket hat eine Haltbarkeit von 3 Jahren.

**VERPACKUNG UND ABMESSUNGEN:** Packungsinhalt: 2 Produkte 10 x 20 cm.

**WARNUNG:** nur zur äußerlichen Anwendung. Nur auf intakter, sauberer und trockener Haut anwenden. Verwenden Sie das Produkt nicht auf ungeschlossenen Wunden, auf Nähten oder Heftklammern oder auf infizierten, entzündeten oder gereizten Stellen. Nur auf perfekt verheilten Wunden bei intakter Haut anwenden. Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren. Lesen Sie

hierzu aufmerksam die nachfolgenden Verwendungshinweise. Bei offensichtlichen Reizungen oder Überempfindlichkeit auf das Produkt die Behandlung sofort einstellen. Die Unversehrtheit und Sicherheit des Produkts wird durch die Unversehrtheit des Umschlags und seines Verschlusses (bei Umschlägen mit mehreren Dosen) gewährleistet. Das Produkt ist zum Einmalgebrauch bestimmt und kann nicht wiederverwendet werden, da es nach dem ersten Gebrauch seine Hafteigenschaften verliert und seine Wirksamkeit nicht mehr gewährleistet ist. Jeder schwerwiegende Zwischenfall im Zusammenhang mit dem Produkt muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem sich der Anwender und/oder Patient befindet, gemeldet werden.