

Produktbeschreibung

LIQUEEBACT ist ein saugfähiger Verband zum Exsudatmanagement und zur Reduzierung von Wundgeruch. Die mehrschichtige Struktur des Verbandes macht ihn ideal zur Versorgung von mäßig bis stark exsudierenden Wunden. Die hydrophile Wundkontaktschicht leitet Flüssigkeit nach oben weiter. Die Verteilungsschicht mit schneller Flüssigkeitsaufnahme verteilt diese gleichmäßig nach oben in die absorbierende Schicht. Der zentrale absorbierende Kern enthält SAP-Polymer, das eine hervorragende Absorption und Retention bewirkt. Die Aktivkohleschicht absorbiert üble Geruchsmoleküle der Wunde durch ein physikalisches Prinzip, die flüssigkeitsabweisende Rückschicht/Wäscheschutzschicht minimiert das Durchschlagen von Exsudat und ihre dampfdurchlässigen Eigenschaften verbessern die Atmungsaktivität und damit die Fähigkeit des Exsudatmanagements.

Verwendungszweck

Activated Charcoal Super Absorbent Dressing ist ein saugstarker Wundverband für das Exsudatmanagement und für die Reduzierung von Wundgerüchen. Er kann für übelriechende Wunden mit mäßiger bis starker Exsudation verwendet werden.

Indikationen

Activated Charcoal Super Absorbent Dressing ist ein Wundverband, der für mäßige bis starke Exsudation bei chronischen und akuten Wunden geeignet ist.

Kontraindikationen

Trockene Wunden, da dies zu einer Stagnation der Wundheilung oder zum Verkleben des Verbandes mit dem Wundbett führen kann.
Nicht in Hohlräumen verwenden, da sich der saugfähige Kern bei der Aufnahme von Flüssigkeit ausdehnt.
Nicht bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen das Produkt selbst oder seine Bestandteile anwenden.

Vorgesehene Benutzer

Das Produkt muss von einer medizinischen Fachkraft oder unter deren Aufsicht verwendet werden.

Vorgesehene Patienten

Patienten mit chronischen und akuten und/oder übelriechenden Wunden.

Klinischer Nutzen

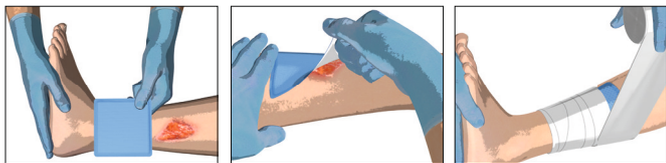
Für die Wundbehandlung: Verringerung von üblen Wundgerüchen.

Unerwünschte Reaktion

LIQUEEBACT ist sehr gut verträglich. Nach Auswertung der klinischen Daten und der Daten nach dem Inverkehrbringen, wurden sehr selten die folgenden Situationen festgestellt.

Mechanische Hautläsionen
Hautausschläge /Rötungen
Juckreiz
Blasenbildung

Gebrauchsanweisung



Schritt 1: Wählen Sie die Größe des Verbandes so, dass er mindestens 2-3 cm über die Wundränder hinausgeht.

Schritt 2: Legen Sie den Verband vorsichtig mit der Aktivkohleschicht auf das Wundbett / die Wundoberfläche. Die blaue Seite der Wundaufgabe müssen Sie sehen können, d.h. sie befindet sich auf der wundabgewandten Seite.

Schritt 3: Der Verband wird mit einem geeigneten Sekundärverband, z.B. einer Binde oder einem Pflaster, fixiert.

Hinweis

Der Verband kann bis zu 7 Tagen auf der Wunde verbleiben, die Tragedauer ist jedoch abhängig von der Menge des Exsudats. Aufgrund der hohen Flüssigkeitsaufnahmefähigkeit von LIQUEEBACT kann der Verband Druck auf die Wunde ausüben, so dass er gewechselt werden muss. Es wird empfohlen, den Bereich um die Wunde und den Verband regelmäßig, am besten täglich, zu inspizieren. Achten Sie darauf, die Wunde richtig abzudecken, d. h. eine Größe zu wählen, die groß genug ist, um die gesamte Wunde zu bedecken. Bei sehr starker Exsudation empfiehlt es sich, eine größere Wundaufgabe zu wählen, als zur Abdeckung der Wundfläche tatsächlich erforderlich ist. Stellen Sie sicher, dass ein guter Kontakt zwischen Wundaufgabe und Wundbett besteht.

Vorsichtsmaßnahmen/Warnungen

Nicht wiederverwenden. Die Wiederverwendung führt zu Kreuzkontaminationen.
Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet ist. Nicht erneut sterilisieren.
Überprüfen Sie die Wunde vor der Anwendung auf Anzeichen einer Infektion und wenden Sie sich bei Anzeichen einer Infektion an eine medizinische Fachkraft.
Zerschneiden Sie den Verband nicht.

Lager- und Transportbedingungen

Das Produkt sollte in einem Lager unter normalen Raumbedingungen gelagert werden. Temperatur und Luftfeuchtigkeit des Raumes sind nicht genau festgelegt, aber er muss kühl und trocken sein. Direkte Sonneneinstrahlung ist zu vermeiden. Bei dem Transport ist den Konditionen wie Gewicht- und Gewichtsbelastung, Sonneneinstrahlung sowie Regen- und Tropfenaussetzung Rechnung zu tragen.

Entsorgung

Die Entsorgung muss gemäß den lokalen Umwelt- und Entsorgungsvorschriften erfolgen.

Weitere Informationen

Wenn ein schwerwiegender Zwischenfall im Zusammenhang mit dem Medizinprodukt aufgetreten ist, melden Sie ihn bitte umgehend dem Hersteller und der zuständigen Behörde.

Vertrieb durch

L+F Medizinprodukte GmbH
Birkenweiher Straße 4; 63505 Langenselbold /Germany
Tel.: +49 6184 99 53 357 | Tel.: +49 6184 99 53 358
E-Mail: info@lf-med.de

Importeur

Raguse Gesellschaft für medizinische Produkte mbH
Südfeld 6, 59387 Ascheberg-Herbern /Germany

Hersteller

Winner Medical Co., Ltd.
Adresse: Winner Industrial Park, Nr. 660 Bulong Road,
Longhua District, 518109 Shenzhen, CHINA

Europäische Vertretung

Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Adresse: Eiffestraße 80, 20537 Hamburg. Germany.

Made in China

Bedeutung der verwendeten Symbole

	Nicht wiederverwenden		Durch Ethylenoxid sterilisiert
	Nicht erneut sterilisieren		Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist und Gebrauchsanweisung konsultieren
	Haltbarkeitsdatum		Hersteller
	Chargennummer		CE-Kennzeichnung mit der ID der benannten Stelle
	Katalognummer		Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft /Union
	Importeur		Gebrauchsanweisung oder elektronische Gebrauchsanweisung beachten
	Datum der Herstellung		Einfaches Sterilbarriere-System
	Medical device		Unique device Identifier
	Vor Sonnenbestrahlung schützen		nach oben
	Vor Nässe schützen		