

EN**Super Absorbent Non Adhesive Foam Dressing**

Hoch absorbierender, nicht haftender Schaumverband
Pansement en mousse super absorbant et non adhérent

Apósito de espuma anti-adhesivo super-absorbente

Superabsorberend niet-klevend schuimverband

Bendaggio schiuma non adesiva super assorbente

Penso de espuma não adesivo super absorvente

Super absorbční nelepkivý pěnový obklad

Hojabsorberende ikke-selvklevende skumbandage

Super-absorberende ikke-klebrig kolloid-ark

Superabsorberande icke-häftande skumförband

Superimukykyinen ei-kiinnityvä vahtoside

Super wchłaniacyja, nieadhezjyjn opatrunk pianowy

Vpojna nelepljiva penasta obveza

Yπερ απορρητική μη συγκολλητική επίθεμα αφρού

Süber Emci Yapışmayan Köpük Sargı

اده فوم ماصه ممتازة غير لاصق تضم

فوم پانسان مان غير جسبى فرق جاذب

XTRASORB® Foam is available with or without an adhesive border.

Super Absorbent Adhesive Foam Dressing

Hoch absorbierender, nicht haftender Schaumverband

Pansement en mousse super absorbant et non adhérent

Apósito de espuma anti-adhesivo super-absorbente

Superabsorberend niet-klevend schuimverband

Bendaggio schiuma non adesiva super assorbente

Penso de espuma não adesivo super absorvente

Super absorbční lepkivý pěnový obklad

Hojabsorberende ikke-selvklevende skumbandage

Super-absorberende ikke-klebrig kolloid-ark

Superabsorberande icke-häftande skumförband

Superimukykyinen ei-kiinnityvä vahtoside

Super wchłaniacyja, nieadhezjyjn opatrunk pianowy

Vpojna nelepljiva penasta obveza

Yπερ απορρητική μη συγκολλητική επίθεμα αφρού

Süber Emci Yapışmayan Köpük Sargı

اده فوم ماصه ممتازة غير لاصق تضم

فوم پانسان مان غير جسبى فرق جاذب

XTRASORB® Foam is available with or without an adhesive border.

INDICATIONS

XTRASORB® Foam dressing is not indicated for full-thickness wounds, heavily bleeding wounds or third degree burns. The dressing will be of little benefit in the management of dry wounds.

CONTRAINDICATIONS

XTRASORB® Foam dressing is not indicated for patients with known systemic infection.

PRECAUTIONS AND OBSERVATIONS

Caution: Sterility of the dressing is guaranteed unless the pouch is damaged or opened prior to use. DO NOT use if either has occurred.

VERSICHTSMASCHINÄREN UND AUFPÄLLIGKEITEN

Vorsicht: Die Sterilität der Wundauflage ist garantiert, es sei denn, der Beutel ist beschädigt oder wurde vor der Verwendung geöffnet. NICHT verwenden, wenn dies der Fall ist.

Das Produkt ist nur zur einmaligen Verwendung bestimmt.

Nicht nach dem Abfallen verwenden.

So wie bei anderen Polyurethan-Schaumauflagen, verwenden Sie XTRASORB® Foam zusammen mit oxidierenden Wirksstoffen wie zum Beispiel Dakin-Lösung (Hydrochlorit) oder Wasserstoffperoxid.

In the case of an intolerance to the dressing, remove and clean the area carefully.

During the body's natural healing process, non-viable tissue is removed from the wound (autolytic debridement), which could initially make the wound appear larger. If the wound continues to grow larger after the first few dressing changes, consult a health care professional. The wound should be inspected during dressing changes. Consult a healthcare professional if there are signs of infection (increased pain, increased redness, wound drainage); excessive bleeding; an unexpected change in wound color or odor; irritation (increased redness and/or inflammation); sensitivity (allergic reaction); no signs of healing.

If difficulty is experienced on removing the dressing, it should be irrigated with water or sterile saline solution.

Appropriate supportive measures should be taken where necessary (e.g. use of graduated compression in the management of venous leg ulcers or pressure relief measures in the management of pressure ulcers, systemic antibiotics and frequent monitoring in the treatment of wound infection, control of blood glucose for diabetic ulcers, etc.).

A change in dressing regimen can result in an initial increased level of exudate which temporally may require an increased dressing change frequency.

A healthcare professional should frequently inspect and manage infected wounds, diabetic wounds and wounds caused by arterial insufficiency in accordance with local standards.

The product is for use on an individual patient. Once used it should be discarded appropriately and should not be reprocessed or reused.

Correct wound and patient assessment is essential before commencing treatment.

DRESSING CHANGE AND REMOVAL

Dressing change frequency will depend on the condition of the patient as well as on the level of wound exudate. To remove a bordered dressing, loosen the adhesive film border before lifting the dressing away from the wound.

To remove a borderless dressing, gently lift the corners of the dressing away from the wound.

Reapply when XTRASORB® Foam dressing has reached its absorbent capacity or as directed by a wound care professional.

Cleanse the wound bed prior to application of new dressing.

DIRECTIONS FOR USE

Prior to application of XTRASORB® Foam dressing, cleanse the wound area as necessary.

Select a dressing that will allow the wound contact area to completely cover the wound and extend onto healthy tissue (by approximately 1 inch (25mm), less on a small dressing).

If required, the Non-Adhesive dressing can be cut, although note that this may increase the risk of product delamination on exuding wounds.

To apply a bordered (adhesive) dressing, first remove part of the white plastic liner to expose the adhesive portion of the dressing. Position and smooth into place while removing the second half of the white plastic liner. Carefully smooth around the edge of the dressing to ensure good contact with the adhesive film border and the periwound skin. Once the dressing is securely in place, peel away the backing material from the slit in the centre of the top of the dressing.

For a borderless (non-adhesive) dressing, a secondary film dressing or conforming bandage should be used to secure the dressing in place. For highly exuding wounds, make sure to secure any fixative film over all the edges of the dressing.

CAUTION: Do not use product if the immediate product packaging is damaged.

Store at room temperature: 10 – 25°C (50 – 77°F). Keep dry.

ANWENDUNGSANWEISUNGEN:

Reinigen Sie den Wundbereich vor dem Auftragen der XTRASORB® Foam Wundauflage wie erforderlich.

Wählen Sie eine Wundauflage, deren Wundkontaktebereich die Wunde komplett abdeckt und die auf gesunde Gewebe ragt (um ca. 1 Zoll (25 mm), weniger bei einem kleinen Verband).

Nehmen Sie den sterilen Verband aus der Packung.

Wenn nicht kann nicht-selbsthaftende Verband zugeschnitten werden, jedoch sollten Sie dies der Produktdelamination auf erodierenden Wunden erhöhen können.

Eine (selbsthaftende) Wundauflage mit Rand anzulegen, entfernen Sie zuerst einen Teil der weißen Plastikfolie, um den hinteren Teil der Auflage freizulegen. Platzieren und glätten Sie die Wundauflage, während sie die zweite Hälfte der weißen Plastikfolie entfernen. Glatzen Sie die Wundauflage vorsichtig entlang der Ränder der Auflage, um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

Um einen guten Kontakt zwischen dem selbsthaftenden Band und der wundheilenden Haut sicherzustellen. Sobald die Wundauflage sicher platziert ist, ziehen Sie das Fixiermaterial von dem Schlitze im Zentrum der Topf des Verbands herunter.

DA

NO

SE

FI

PL

SV

GR

TR

AR

FA

PRODUKTBESKRIVELSE

XTRASORB® skumbandage er en stærkt absorbende hydrofil skumbandage, der er konstrueret til behandling af svæiske sår. Skummet er på sin overflade lamineret med en patenteret superabsorbende koldskum-gel, og en integreret PU-film på bagsiden. Det superabsorbende polyuretaner, og et integreret PU-film på bagsiden. Det superabsorbende laget omrammer skummet til en gel, absorberer og holder på væske i det samme. Det superabsorbende laget omrammer skummet til en gel, absorberer og holder væske i den længere tid.

Bandenge medvirker til at skabe en der er optimalt til høje af sår, idet det kan styre mængden af svæiske og beskytte imod udstrømning af væske i eksterne bakterier. Det superabsorbende gel-laget bidrager til absorption og absorption.

XTRASORB® skum kan fås med eller uden et klebefelt kant.

INDIKATORER

Under tilsyn af sundhedspersonalet sikrer XTRASORB® skumbandage et fugtigt miljø, der fremmer hælring. Bandagen er indikert til let til svært svæiske sår, såsom:

- Skinneksem som følge af diabetes
- Venos (vene) bensår, arterielle sår og bensår af blandet etiologi

- Decubitus / trykulf (delsv og fuld tykelse)

- 1. og 2. grades delsv dels tykelse

- Donosteder, traumatiske sår og operationså

Da bandagen kan absorbere og fastholde væske under tryk, er den egnet til anvendelse under kompression. Bandagen kan anvendes til at sikre fugtbehænding og beskyttelse i helle hælringssoner.

XTRASORB® skumbandage kan anvendes til meget svæiske sår. Men mængden af væske vil være afhængig af holdbarheden af bandagen, og sletet fører overværes.

XTRASORB® skumbandage kan på lægste skam anvendes til patienter, der modtager behandling for lokale eller systemiske infektioner.

KONTRAINDIKATIONER

XTRASORB® skumbandage er ikke indikert til sår af fuld tykelse, meget blænde sår eller tredjegradsforbrændinger. Bandagen er ikke egnet til behandling af tørre sår.

FORHOLDSREGLER OG OBSERVATIONER

Vær forsigtig: Bandagens sterilitet garanteres ikke. Hvis patientens beskadigelser eller øbes for den skal anvendes. Bandagen gør bare små hulter ved behandling af tørre sår.

- Produktet må kun anvendes en gang.

- Anvend ikke efter udstedelsen.

- Som med andre polyuretanbandager, må XTRASORB® skum ikke anvendes sammen med intrinsisk sår (hypokondrid-læsioner) eller brintvævte.

- Ved overforsvundet væske, skal den fjerne og området skal omhyggeligt rengøres.

- Under kroppeks naturlige hælprocesses, fernes ikke-levedygtigt væv fra sår (autotrisk fjerne), der kan få stort til at stå der. Hvis det forsætter med at blive stort efter de første dage, skal det opføres med sundhedspersonalet.

- Da bandagen kan absorbere og fastholde væske under tryk, er den egnet til anvendelse under kompression. Bandagen kan anvendes til at sikre fugtbehænding og beskyttelse i helle hælringssoner.

- XTRASORB® skumbandage kan på lægste skam anvendes til patienter, der modtager behandling for lokale eller systemiske infektioner.

KONTRAINDIKATIONER

XTRASORB® skumbandage er ikke indikert til sår af fuld tykelse, meget blænde sår eller tredjegradsforbrændinger. Bandagen er ikke egnet til behandling af tørre sår.

FORHOLDSREGLER OG OBSERVATIONER

Vær forsigtig: Bandagens sterilitet garanteres ikke. Hvis patientens beskadigelser eller øbes for den skal anvendes. Bandagen gør bare små hulter ved behandling af tørre sår.

- Produktet må kun anvendes en gang.

- Anvend ikke efter udstedelsen.

- Som med andre polyuretanbandager, må XTRASORB® skum ikke anvendes sammen med intrinsisk sår (hypokondrid-læsioner) eller brintvævte.

- Ved overforsvundet væske, skal den fjerne og området skal omhyggeligt rengøres.

- Under kroppeks naturlige hælprocesses, fernes ikke-levedygtigt væv fra sår (autotrisk fjerne), der kan få stort til at stå der. Hvis det forsætter med at blive stort efter de første dage, skal det opføres med sundhedspersonalet.

- Da bandagen kan absorbere og fastholde væske under tryk, er den egnet til anvendelse under kompression. Bandagen kan anvendes til at sikre fugtbehænding og beskyttelse i helle hælringssoner.

- XTRASORB® skumbandage kan på lægste skam anvendes til patienter, der modtager behandling for lokale eller systemiske infektioner.

KONTRAINDIKATIONER

XTRASORB® skumbandage er ikke indikert til sår af fuld tykelse, meget blænde sår eller tredjegradsforbrændinger. Bandagen er ikke egnet til behandling af tørre sår.

FORHOLDSREGLER OG OBSERVATIONER

Vær forsigtig: Bandagens sterilitet garanteres ikke. Hvis patientens beskadigelser eller øbes for den skal anvendes. Bandagen gør bare små hulter ved behandling af tørre sår.

- Produktet må kun anvendes en gang.

- Anvend ikke efter udstedelsen.

- Som med andre polyuretanbandager, må XTRASORB® skum ikke anvendes sammen med intrinsisk sår (hypokondrid-læsioner) eller brintvævte.

- Ved overforsvundet væske, skal den fjerne og området skal omhyggeligt rengøres.

- Under kroppeks naturlige hælprocesses, fernes ikke-levedygtigt væv fra sår (autotrisk fjerne), der kan få stort til at stå der. Hvis det forsætter med at blive stort efter de første dage, skal det opføres med sundhedspersonalet.

- Da bandagen kan absorbere og fastholde væske under tryk, er den egnet til anvendelse under kompression. Bandagen kan anvendes til at sikre fugtbehænding og beskyttelse i helle hælringssoner.

- XTRASORB® skumbandage kan på lægste skam anvendes til patienter, der modtager behandling for lokale eller systemiske infektioner.

KONTRAINDIKATIONER

XTRASORB® skumbandage er ikke indikert til sår af fuld tykelse, meget blænde sår eller tredjegradsforbrændinger. Bandagen er ikke egnet til behandling af tørre sår.

FORHOLDSREGLER OG OBSERVATIONER

Vær forsigtig: Bandagens sterilitet garanteres ikke. Hvis patientens beskadigelser eller øbes for den skal anvendes. Bandagen gør bare små hulter ved behandling af tørre sår.

- Produktet må kun anvendes en gang.

- Anvend ikke efter udstedelsen.

- Som med andre polyuretanbandager, må XTRASORB® skum ikke anvendes sammen med intrinsisk sår (hypokondrid-læsioner) eller brintvævte.

- Ved overforsvundet væske, skal den fjerne og området skal omhyggeligt rengøres.

- Under kroppeks naturlige hælprocesses, fernes ikke-levedygtigt væv fra sår (autotrisk fjerne), der kan få stort til at stå der. Hvis det forsætter med at blive stort efter de første dage, skal det opføres med sundhedspersonalet.

- Da bandagen kan absorbere og fastholde væske under tryk, er den egnet til anvendelse under kompression. Bandagen kan anvendes til at sikre fugtbehænding og beskyttelse i helle hælringssoner.

- XTRASORB® skumbandage kan på lægste skam anvendes til patienter, der modtager behandling for lokale eller systemiske infektioner.

KONTRAINDIKATIONER

XTRASORB® skumbandage er ikke indikert til sår af fuld tykelse, meget blænde sår eller tredjegradsforbrændinger. Bandagen er ikke egnet til behandling af tørre sår.

FORHOLDSREGLER OG OBSERVATIONER

Vær forsigtig: Bandagens sterilitet garanteres ikke. Hvis patientens beskadigelser eller øbes for den skal anvendes. Bandagen gør bare små hulter ved behandling af tørre sår.

- Produktet må kun anvendes en gang.

- Anvend ikke efter udstedelsen.

- Som med andre polyuretanbandager, må XTRASORB® skum ikke anvendes sammen med intrinsisk sår (hypokondrid-læsioner) eller brintvævte.

- Ved overforsvundet væske, skal den fjerne og området skal omhyggeligt rengøres.

- Under kroppeks naturlige hælprocesses, fernes ikke-levedygtigt væv fra sår (autotrisk fjerne), der kan få stort til at stå der. Hvis det forsætter med at blive stort efter de første dage, skal det opføres med sundhedspersonalet.

- Da bandagen kan absorbere og fastholde væske under tryk, er den egnet til anvendelse under kompression. Bandagen kan anvendes til at sikre fugtbehænding og beskyttelse i helle hælringssoner.

- XTRASORB® skumbandage kan på lægste skam anvendes til patienter, der modtager behandling for lokale eller systemiske infektioner.

KONTRAINDIKATIONER

XTRASORB® skumbandage er ikke indikert til sår af fuld tykelse, meget blænde sår eller tredjegradsforbrændinger. Bandagen er ikke egnet til behandling af tørre sår.

FORHOLDSREGLER OG OBSERVATIONER

Vær forsigtig: Bandagens sterilitet garanteres ikke. Hvis patientens beskadigelser eller øbes for den skal anvendes. Bandagen gør bare små hulter ved behandling af tørre sår.

- Produktet må kun anvendes en gang.

- Anvend ikke efter udstedelsen.

- Som med andre polyuretanbandager, må XTRASORB® skum ikke anvendes sammen med intrinsisk sår (hypokondrid-læsioner) eller brintvævte.

- Ved overforsvundet væske, skal den fjerne og området skal omhyggeligt rengøres.

- Under kroppeks naturlige hælprocesses, fernes ikke-levedygtigt væv fra sår (autotrisk fjerne), der kan få stort til at stå der. Hvis det forsætter med at blive stort efter de første dage, skal det opføres med sundhedspersonalet.

- Da bandagen kan absorbere og fastholde væske under tryk, er den egnet til anvendelse under kompression. Bandagen kan anvendes til at sikre fugtbehænding og beskyttelse i helle hælringssoner.

- XTRASORB® skumbandage kan på lægste skam anvendes til patienter, der modtager behandling for lokale eller systemiske infektioner.

KONTRAINDIKATIONER

XTRASORB® skumbandage er ikke indikert til sår af fuld tykelse, meget blænde sår eller tredjegradsforbrændinger. Bandagen er ikke egnet til behandling af tørre sår.

FORHOLDSREGLER OG OBSERVATIONER

Vær forsigtig: Bandagens sterilitet garanteres ikke. Hvis patientens beskadigelser eller øbes for den skal anvendes. Bandagen gør bare små hulter ved behandling af tørre sår.

- Produktet må kun anvendes en gang.

- Anvend ikke efter udstedelsen.

- Som med andre polyuretanbandager, må XTRASORB® skum ikke anvendes sammen med intrinsisk sår (hypokondrid-læsioner) eller brintvævte.

- Ved overforsvundet væske, skal den fjerne og området skal omhyggeligt rengøres.

- Under kroppeks naturlige hælprocesses, fernes ikke-levedygtigt væv fra sår (autotrisk fjerne), der kan få stort til at stå der. Hvis det forsætter med at blive stort efter de første dage, skal det opføres med sundhedspersonalet.

- Da bandagen kan absorbere og fastholde væske under tryk, er den egnet til anvendelse under kompression. Bandagen kan anvendes til at sikre fugtbehænding og beskyttelse i helle hælringssoner.

- XTRASORB® skumbandage kan på lægste skam anvendes til patienter, der modtager behandling for lokale eller systemiske infektioner.

KONTRAINDIKATIONER

XTRASORB® skumbandage er ikke indikert til sår af fuld tykelse, meget blænde sår eller tredjegradsforbrændinger. Bandagen er ikke egnet til behandling af tørre sår.

FORHOLDSREGLER OG OBSERVATIONER

Vær forsigtig: Bandagens sterilitet garanteres ikke. Hvis patientens beskadigelser eller øbes for den skal anvend