

Opis produktu

Atrauman Silicone to miękka i przepuszczalna warstwa wchodząca w kontakt z raną, składająca się z siatki wykonanej z politereftalanu etylenu (PET) jako materiału nośnego, który jest obustronnie pokryty żelem silikonowym (na bazie polidimetylosiloksanu). Ten wyrób jest sterylizowany tlenkiem etylenu.

Skład

Warstwa wchodząca w kontakt z raną, składająca się z siatki wykonanej z politereftalanu etylenu (PET) jako materiału nośnego, który jest obustronnie pokryty żelem silikonowym (na bazie polidimetylosiloksanu).

Zastosowanie zgodne z przeznaczeniem

Atrauman Silicone jest jednorazową warstwą wchodzącą w kontakt z raną, przeznaczoną do leczenia ostrych i przewlekłych ran powierzchniowych z lekkim i umiarkowanym wysiękiem prowadzonego wyłącznie przez specjalistów.

Atrauman Silicone można stosować jako opatrunek pierwotny w połączeniu z opatrunkiem wtórnym z warstwą chłonną lub z systemem do terapii podciśnieniowej Vivano.

Atrauman Silicone chroni przed przywieraniem do rany opatrunku wtórnego lub opatrunku stosowanego w terapii podciśnieniowej. Ta warstwa wchodząca w kontakt z raną przepuszcza wydzielinę z rany.

Co więcej, Atrauman Silicone można stosować jako warstwę ochronną na ranach niesączących lub w miejscach, gdzie skóra jest wrażliwa.

Właściwości i sposób działania

Atrauman Silicone to cienka, miękka i przylegająca warstwa wchodząca w kontakt z raną. Zapewnia dobry kontakt z łóżyskiem rany i przepuszcza sączące się wydzieliny. Dzięki możliwości przycięcia sterylnymi nożyczkami do odpowiedniego rozmiaru warstwę Atrauman Silicone można dostosowywać do ran o różnych rozmiarach, kształtach i różnym umiejscowieniu. Warstwa silikonowa delikatnie i szczelnie przylega do powierzchni suchych, ale nie przylega do powierzchni wilgotnych. Dzięki temu nie przykleja się do rany, a opatrunek można zdejmować niemal bezboleśnie.

W połączeniu z opatrunkiem wtórnym lub systemem terapii podciśnieniowej Vivano warstwa wchodząca w kontakt z raną umożliwia delikatną i niemal bezbolesną zmianę opatrunku.

Atrauman Silicone nie jest chłonny. Otwarta struktura siatkowa umożliwia odprowadzanie wydzieliny z rany do chłonnego opatrunku wtórnego.

Należy pamiętać, że ilość wydzieliny z rany może również wpływać na częstotliwość zmiany opatrunków, a tym samym na ryzyko maceracji.

Podczas zmiany opatrunku wtórnego należy postępować według instrukcji.

na ranie, jeśli jest to wymagane ze względów medycznych.

- W przypadku stosowania warstwy Atrauman Silicone do mocowania przeszczepionych fragmentów skóry nie należy zmieniać opatrunku wcześniej niż w piątym dniu od przeszczepu.

Przeciwwskazania

Nie wolno stosować Atrauman Silicone u pacjentów z uczuleniem na którykolwiek ze składników.

Szczególne środki ostrożności

Nie są dostępne informacje wskazujące na korzyści ze stosowania opisywanego opatrunku u osób wrażliwych, takich jak noworodki, dzieci, kobiety w ciąży lub kobiety karmiące, podobnie jak nie są dostępne dane o braku takich korzyści, dlatego w tych populacjach ten opatrunek powinien być stosowany z zachowaniem ostrożności i zgodnie ze wskazówkami lekarza.

Przed otwarciem opakowania sprawdź je dokładnie pod kątem uszkodzeń.

W szczególności zwróć uwagę na integralność powierzchni opakowania oraz całego zgrzewu. Sprawdzanie opakowania powinno odbywać się w odpowiednich warunkach oświetleniowych (białe światło lub światło dzienne).

Nie używaj produktu, jeśli na opakowaniu znajdują się widoczne oznaki uszkodzeń, takie jak pęknięcia, rowki, nakłucia lub niejednorodności, rozerwany lub niekompletny zgrzew.

Zgłaszanie incydentów

Dotyczy pacjentów / użytkowników / osób trzecich w Unii Europejskiej lub w krajach o takim samym systemie regulacyjnym (Rozporządzenie (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych): jeśli podczas lub wskutek użytkowania niniejszego wyrobu doszło do poważnego incydentu, należy zgłosić to producentowi i/lub jego autoryzowanemu przedstawicielowi oraz właściwym organom krajowym.

Ponowne użycie wyrobu medycznego przeznaczonego do jednorazowego użytku jest niebezpieczne. Przygotowywanie wyrobów do ponownego użycia może poważnie naruszyć ich integralność i wpłynąć na prawidłowość ich działania. Informacje dostępne na życzenie.

Utylizacja produktu

Aby zminimalizować ryzyko potencjalnego zakażenia lub zanieczyszczenia środowiska, jednorazowe elementy Atrauman Silicone należy utylizować zgodnie z procedurami określonymi przez stosowne lokalne przepisy i regulacje oraz standardy dotyczące zapobiegania zakażeniom.

Data zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu: 2022-04-28

PL – PAUL HARTMANN Polska Sp. z o.o. · 95-200 Pabianice