



Prospekt Popis produktu

Actolind® w Solution je čistící, zvlhčující a ošetřovací prostředek pro akutní, chronické a infikované rány a popáleniny I. a 2. stupně.

Obecné informace

Actolind® w Solution je čistící, zvlhčující a ošetřovací roztok, používaný společně s materiály, jako jsou obvazy, obinadla, polštářky a výplně ran pro akutní, chronické a infikované rány a popáleniny I. a 2. stupně.

Actolind® w Solution čistí rány mechanicky. Obsažené povrchové aktivní látky poskytují pohodlné a bezbolestné čištění, potřebné před ošetřením ran a snižují povrchové napětí. Actolind® w Solution přispívá k procesu hojení ran zajištěním vysoce pozitivního čistícího a zvlhčujícího účinku na aplikované oblasti.

Actolind® w Solution lze také použít k antiseptickému čištění a změkčení obvazových materiálů. Obvazy a obinadla vysušené a přilnuté k ráně mohou být před odstraněním zvlhčeny roztokem Actolind® w Solution, takže mikroorganismy usazené na nich mohou být odstraněny, aniž by došlo k sekundárnímu poranění rány. Antimikrobiální účinek přípravku Actolind® w Solution nabízí ideální řešení prevence tvorby biofilmu na obvazech a obinadlech.

Roztok Actolind® w Solution neinhibuje granulaci ani epitelizaci. Není dráždivý, ani bolestivý. Nepůsobí žádnou senzibilizaci a lze jej bezpečně používat po dlouhou dobu. Actolind® w Solution současně chrání před multirezistentními (např. MRSA, VRE) a mykotickými patogeny a je dobře snášen alergiky a diabetiky. Složka polyhexanid je opakovaně klinicky ověřená, dermatologicky nezávadná a je považována za první volbu jako prostředek pro ošetření ran*. Pro zvlášť proces obnovy rány hojení rány je třeba provádět čištění a péči o rány v pravidelných intervalech.

* Konsenzuální doporučení Německé společnosti pro hojení a správu ran e.V. (DgFW) 2004 a 2009.

Indikace

- Infikované nebo neinfikované akutní rány (např. Traumatické rány, které se vyskytnou v důsledku fyzických ran, ekziorace, rozdrncení, kousnutí, bodnutí atd., nebo chirurgických ran),
- Infikované nebo neinfikované chronické rány (např. Diabetické vředy, žilní vředy, dekubity (otoky) atd.),
- Infikované nebo neinfikované tepelné nebo chemické rány (např. Popáleniny I. a 2. stupně, chemické popáleniny atd.),
- Rány způsobené elektrickým proudem,
- Radiační rány,
- Vstupní oblasti urologických katetrů,
- Udržování peristomální kůže, píštělí a abscesů,
- Vhodný k čištění a udržbě povrchu rány před bandáží,
- Vhodný pro antiseptické čištění, změkčení a odstranění obvazových materiálů, tj. obvazů, obinadel, polštářků a výplní rány, které jsou vysušeny, kontaminovány a přilepeny k ráně na ránu.

Návod k použití

Roztok Actolind® w Solution by měl být používán k čištění povrchu rány a zvlhčování před jakýmkoli ošetřením. Actolind® w Solution lze aplikovat v kombinaci s Actolind® w gelem. Ránu je třeba před aplikací Actolind® w gelu očistit roztokem Actolind® w Solution, aby se odstranily nečistoty a usazeniny. K čištění ran lze použít obvazy, obinadla, polštářky atd., namočené v roztoku Actolind® w Solution.

Roztok Actolind® w Solution lze také použít k antiseptickému čištění a změkčení obvazových materiálů na povrchu rány, které jsou vysušeny a obtížně odstranitelné. Roztok Actolind® w Solution změkčuje pokrytý obaz, přičemž eliminuje patogenní mikroorganismy, které se na něm usadily a zabránuje infekci rány.

Roztok Actolind® w Solution lze aplikovat přímo na ránu i na obaz a gázu. Materiály jako obaz, gáza, útker atd., by se neměly znovu používat. Roztok Actolind® w Solution lze před použitím zahřát na tělesnou teplotu.

Pokyny pro péči o rány

Celá rána a její okolí by měly být důkladně vyčištěny roztokem Actolind® w Solution, aby se minimalizovalo riziko přenosu kontaminantů a mikroorganismů na povrch rány. Pro optimální čištění rány se doporučuje zvlhčit ránu tvořenou hlubokými a intenzivně nekrotickými tkáněmi po dobu nejméně 10-15 minut, pomocí plně navlhčeného obkladu (aplikace mokrého obvazu). Aplikace může být opakována podle podmínek rány, bez jakýchkoli časových omezení. Roztok nenechte! Vyčištěnou ránu lze zakrýt gelem Actolind® w a správné obvázat.

Použití a obvazy a obinadla

Důkladně navléknete obvazy a obinadla přilnuté k povrchu rány roztokem Actolind® w Solution, počkejte 5-10 min. pro změkčení a opatrně je odstraňte z rány. V zájmu zachování vlhkého klimatu rány, lze obaz měnit každý den, je-li to nutné, i několikrát denně. Actolind® w Solution je kompatibilní se všemi moderními obvazy na rány.

Péče o katetr

Možným infekcím se lze vyhnout pravidelným čištěním vstupních portů katetru, flexibilních konektorů a jeho okolí pomocí Actolind® w Solution. Nastříkejte Actolind® w Solution na plochu z krátké vzdálenosti a počkejte 1-5 min. Složky přípravku Actolind® w Solution jsou obzvláště vhodné pro sliznice, čistí katetr a materiál PEG, aniž by jej poškodily. Stejně jako u péče o rány lze i po navléčení pomocí Actolind® w Solution snadno odstranit přilepené náplasti.

Omezení pro použití

Použití během těhotenství a kojení: Neexistují žádné důkazy o mutagenitě nebo toxicitě pro embryo, spojené se složkami tohoto produktu. Protože polyhexanid nemá žádnou systematickou absorpci, je pravděpodobnost jeho vylučování do mateřského mléka téměř nulová. Vzhledem k nedostatku klinických studií a zkušenosti s těhotnými a kojícími ženami by měl být Actolind® w Solution používán pouze opatrně po lékařském posouzení.

Pro novorozence a kojence: Vzhledem k nedostatečným klinickým informacím by měl být roztok Actolind® w Solution používán pouze pod přísným a pečlivým lékařským dohledem.

Vedlejší účinky

Actolind® w Solution obsahuje polyhexanid. U přípravku Actolind® w Solution není žádné oznámení hlášené, nicméně polyhexanid může v vzácných případech (méně než 1 z 10 000) způsobit anafylaktický šok. V případě potřeby se před použitím doporučuje provést alergické testování kůže. Pacienti přecitlivělí na polyhexanid by přípravek neměli používat. Ačkoli má polyhexanid jako antimikrobiální látku cytotoxický účinek, bylo zjištěno, že index biokompatibility přípravku Actolind® w Solution je > 1 a má vysokou tkáňovou kompatibilitu. Roztok Actolind® w Solution může způsobit alergické reakce, jako je svědění (kopřivka) a vyrážka (ekzém). Ve velmi vzácných případech může po aplikaci přípravku Actolind® w Solution dojít k mírnému pocitu pálení, avšak tento pocit zmizí za pár minut.

Kontraindikace

Nepoužívejte Actolind® w Solution v následujících případech:

- Není vhodný pro použití při hyalinních chrupkách a aseptických operacích kloubů, ve středním a vnitřním uchu a v očích (pokud se Actolind® w Solution dostane do kontaktu s aseptickou chrupavkou, okamžitě ji omyjte Ringierovým, nebo fyziologickým roztokem),
- Pokud pacient je, či existuje podezření z přecitlivělosti na kteroukoli složku přípravku,
- Na centrální nervový systém nebo meninx,
- Spolu s aniotové povrchové aktivními látkami, čistícími mydly, krémy, oleji, enzymy atd. Tyto látky by měly být před použitím zcela odstraněny z povrchu rány,
- Pro peritoneální výplach a mytí,
- Neměly by být používány v prvních čtyřech měsících těhotenství. V závislosti na vyhodnocení poměru rizika a přínosu by mělo být jeho použití později v těhotenství hodnoceno podle doporučení lékaře.

Varování a bezpečnostní opatření

Před použitím si pozorně přečtěte pokyny. Pouze pro vnější aplikaci na pokožku. Nepoužívejte k infuzi nebo injekci. Nepolykejte! Uchovávejte mimo dosah dětí. Nepoužívejte, pokud je těsnění pod víčkem roztrhané nebo poškozené. Lahvičku ihned po použití uzavřete, aby nedošlo ke kontaminaci. Okraj lahvičky by měl být chráněn před přímým kontaktem, aby se zabránilo kontaminaci během používání. Láhev, které se přímo dotýkají rány, nebo jsou kontaminovány jinými způsoby, by měly být zlikvidovány. Uchovávejte pouze v původním obalu. Chraňte před slunečním zářením. Zlikvidujte v souladu s místními předpisy. Souhrnné technické informace

Tento výrobek je zdravotnickým prostředkem třídy III podle normy 13 přílohy IX směrnice 93/42 / EHS o zdravotnických prostředcích a změn 2707 / 42 / ES.

Složení: Voda, Poloxamer, Polyhexanid (PHMB, 0,1%).

Vzhled a vůně: Čirý, bezbarvý roztok, téměř bez zápachu.

Doba použitelnosti: Přečtěte si prosím datum použitelnosti. Uzavřte pevně uzavřete a skladujte v chladném a suchém prostředí. Doba použitelnosti je 3 (tři) roky při pokojové teplotě do 25 ° C. Otevřený produkt spotřebujte do 8 (osmi) týdnů.

Actolind® w Solution - Balení			
Kód produktu	Objem	Typ balení	Kód SUKL
06.6703.50	50 ml	Lahev s rozprašovačem	
06.6703.250	250 ml	Lahev s rozprašovačem	5017011
06.6703.1	1000 ml	Lahev	5015397

	Číslo článku		Datum výroby
	Číslo šarže		Skladovací teplota
	Návod k použití		Ochrana před slunečním zářením
	Výrobce		Nesterilní
	Verfallsdatum		Značka CE
	Nepoužívejte, pokud je obal poškozený		

Výhradní distributor pro ČR a SR:

ACTO Pharma
Disinfection
Sterilisation
Hygiene
Acto Chemical Technology Group
ACTO GmbH
Büchnerstrasse 11
38118 Braunschweig - Germany
Tel: +49 531-239 508-0
www.actogmbh.com
info@actogmbh.com

CLINIS CZ s.r.o.
Karolinská 654/2
186 00 Praha-Karlín
Tel: +420 602 702 741
www.clinis-cz.com
info@clinis-cz.com