

LIQUEEFILL

HYDROKOLLOID - GELIERFASERVERBAND
CMC GELLING FIBER DRESSING EXTRA STRENGTH

Gebrauchsanweisung / Instruction for use

Produktbeschreibung

LIQUEEFILL - CMC Gelling Fiber Dressing Extra Strength ist ein weicher, steriler, nicht gewebter Polster- oder Tamponadenverband, der aus Natriumcarboxymethylcellulose und verstärkenden Fasern besteht. Der anpassungsfähige und hochsaugfähige Verband nimmt Wundflüssigkeit auf und verwandelt sich in ein weiches Gel. Dies schafft ein feuchtes Milieu, das den Heilungsprozess fördert und Schmerzen sowie Beschwerden beim Verbandswechsel reduziert. Die verstärkenden Fasern (Polyesterfäden) verleihen dem Verband zusätzliche Zugfestigkeit, so dass er sich leichter und rückstandslos entfernen lässt.

Funktionsprinzip

Nach der Aufnahme von Wundexsudat quellen die CMC-Fasern im Verband auf und bilden ein weiches, transparentes Gel. Dieses Gel absorbiert und bindet das Exsudat, wodurch schädliche Bestandteile wie Bakterien und Proteinasen eingeschlossen werden. Dadurch wird das Risiko von Infektionen und Mazerationen verringert und ein optimales Heilungsmilieu aufrechterhalten. Die verstärkenden Polyesterfasern verleihen dem Verband zusätzliche Stabilität und erleichtern die Entfernung.

Verwendungszweck

LIQUEEFILL - CMC Gelling Fiber Dressing Extra Strength ist für die Behandlung von mäßig bis stark exsudierenden Wunden bestimmt, bei denen die Hautverletzungen die Epidermis oder Dermis durchbrochen haben, wie z. B. Beingeschwüre, Druckgeschwüre (Stadium II-IV), diabetische Geschwüre, chirurgische Wunden (z.B. postoperativ, sekundäre Wunden und Spenderstellen), partielle Verbrennungen und traumatische Wunden (z. B. Abschürfungen und Risswunden). Das Produkt ist für den kurzfristigen Gebrauch bestimmt (einmalige Anwendung bis zu 7 Tage, kumulierte Anwendung bis zu 28 Tage).

Indikationen

LIQUEEFILL - CMC Gelling Fiber Dressing Extra Strength wird für die Behandlung von mäßig bis stark exsudierenden chronischen und akuten Wunden verwendet, wie z. B. Beingeschwüre, Druckgeschwüre (Stadium II-IV), diabetische Geschwüre, chirurgische Wunden (z. B. postoperative Wunden, Wunden, die durch sekundäre Absichten und Spenderstellen heilen müssen), Verbrennungen von geringer Dicke und traumatische Wunden (z. B. Abschürfungen und Risswunden).

Kontraindikationen

LIQUEEFILL - CMC Gelling Fiber Dressing Extra Strength sollte nicht bei chirurgischen Implantaten, stark blutenden Wunden oder bei Personen verwendet werden, die empfindlich auf den Verband oder seine Bestandteile reagieren oder reagiert haben.

Unerwünschte Reaktion

In sehr seltenen Fällen können bei der Anwendung von LIQUEEFILL - CMC Gelling Fiber Dressing Extra Strength folgende Risiken auftreten:

- Unerwünschte Reaktionen (Blasenbildung, Hypergranulation, Ekzeme usw.)
- Infektionen der Wunde
- Risiko der Mazeration (Flüssigkeitsaustritt)

Vorgesehener Nutzer

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

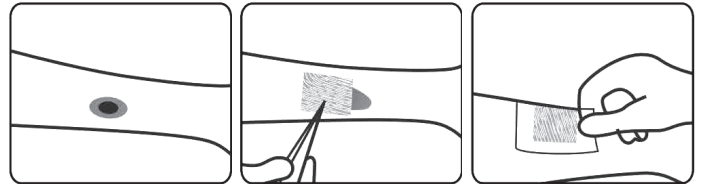
Vorgesehener Patient

Patienten mit folgenden Indikationen: Beingeschwüre, Druckgeschwüre (Stadium II-IV), diabetische Geschwüre, chirurgische Wunden (z. B. postoperativ, sekundär heilende Wunden und Spenderstellen), partielle Verbrennungen, traumatische Wunden (z. B. Abschürfungen und Risswunden).

Klinischer Nutzen

LIQUEEFILL - CMC Gelling Fiber Dressing Extra Strength bietet dem Patienten mehr Komfort und kann Schmerzen beim Anlegen oder Entfernen des Verbandes wirksam minimieren, ohne die Wunde zu beschädigen.

Anwendung



Erster Schritt: Wunde vorbereiten

Reinigen Sie die Wunde gemäß üblicher klinischer Verfahren und trocknen Sie die umgebende Haut.

Zweiter Schritt: Verband auswählen

Wählen Sie eine passende Größe des Wundverbandes. Der Verband sollte mindestens 1 cm über den Wundrand hinausragen und kann bei Bedarf zugeschnitten oder gefaltet werden.

Dritter Schritt: Bei Verwendung als Tamponadenverband

Falls ein Tamponadenverband verwendet wird, sollte dieser locker bis zu 80 % seines Volumens gepackt werden. Mindestens 2,5 cm des Verbandes sollten außerhalb der Wunde verbleiben, um eine einfache Entfernung zu ermöglichen.

Vierter Schritt: Verband fixieren

Den Verband vorsichtig auflegen und mit einem geeigneten feuchtigkeitsspeichernden Sekundärverband (z. B. transparenter Folienverband, Hydrokolloidverband, Schaumstoffverband oder Binde) abdecken. Der Sekundärverband sollte den Wundbereich vollständig bedecken und 2-3 cm über den Wundrand hinausragen. Weitere Details zur Anwendung des Sekundärverbandes finden Sie in der jeweiligen Packungsbeilage des Sekundärverbandes.

Fünfter Schritt: Entfernung des Verbandes

Zum Wechseln vorsichtig den Sekundärverband abheben und den CMC-Verband entfernen. Falls er zu trocken erscheint, sollte er mit steriler Kochsalzlösung oder Wasser befeuchtet werden, um die Entfernung zu erleichtern. Gelreste können im Bedarfsfall vorsichtig abgespült werden.

Hinweis

Der Verband sollte gewechselt werden, wenn er gesättigt ist oder bei Anzeichen von Leckagen. Ein einzelner Verband kann bis zu 7 Tage getragen werden, die ununterbrochene Anwendung darf insgesamt jedoch nicht länger als 28 Tage betragen. Die Häufigkeit des Verbandwechsels hängt von der Wundbeschaffenheit und der Menge des Exsudats ab. Wenn der Verband eingetrocknet und mit der Wundoberfläche verklebt ist, ist er vollständig mit steriler Kochsalzlösung oder Wasser zu tränken und vorsichtig zu entfernen.

Vorsichtsmaßnahmen / Warnhinweise

- 1. Steril. Nicht verwenden, wenn die innere Verpackung beschädigt oder vor Gebrauch geöffnet ist. Nicht erneut sterilisieren.
- 2. Der Verband ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt und darf nicht wiederverwendet werden. Eine Wiederverwendung kann zu Kreuzkontaminationen oder einer Verschlechterung des Produkts führen.
- 3. Die Wunde sollte gemäß der klinischen Praxis auf Anzeichen einer Infektion untersucht und entsprechend behandelt werden.

Lager- und Transportbedingungen

Das Produkt sollte unter normalen Raumbedingungen kühl und trocken gelagert werden. Direkte Sonneneinstrahlung ist zu vermeiden. Beim Transport müssen Gewicht, Belastung, Sonneneinwirkung sowie Schutz vor Regen und Feuchtigkeit berücksichtigt werden.

Entsorgung

Die Entsorgung des Verbandes sollte gemäß den lokalen Umwelt- und Entsorgungsvorschriften erfolgen.

Weitere Informationen

- 1. Der bestimmungsgemäße Benutzer benötigt keine Schulung für dieses Produkt.
- 2. Wenn im Zusammenhang mit der Verwendung dieses Verbandes ein schwerwiegender Vorfall aufgetreten ist, sollte dieser an Winner Medical Co., Ltd. gemeldet werden.

Händler

L+F Medizinprodukte GmbH
Am Gewerbepark 1a, 63594 Hasselroth, Germany
Tel.: +49 6184 99 53 357 | Fax: +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.
Winner Industrial Park, No 660 Bulong Road,
Longhua District, 518109 Shenzhen, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Europäische Vertretung

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

Made in China

Bedeutung der verwendeten Symbole

	Nicht wiederverwenden		Durch Bestrahlung sterilisiert
	Nicht erneut sterilisieren		Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist
	Verfallsdatum		Hersteller
	Chargennummer		CE-Kennzeichnung
	Katalogsnummer		Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft/Union
	Importeur		Gebrauchsanweisung beachten
	Herstellungsdatum		Einweg-Sterilbarrieresystem
	Medizinprodukt		Eindeutige Gerätekennung
	Vor Sonnenlicht schützen		Diese Seite nach oben
	Trocken lagern		
	Händler		