

LIQUEEFOAM BD

SILIKONSCHAUMVERBAND MIT HAFTRAND
SILICONE FOAM DRESSING WITH BORDER (TYPE I)

Gebrauchsanweisung /Instruction for use

Produktbeschreibung

LIQUEEFOAM BD – Silicone Foam Dressing with Border (Type I) verbessert die Absorption und Retention signifikant, indem er die Vorteile von Schaum und superabsorbierenden Fasern kombiniert. Die Wundkontaktschicht (Silikonnetz) leitet das Exsudat effektiv von der Wunde weiter und trägt so zur Aufrechterhaltung eines feuchten Wundmilieus bei, das die Heilung fördert. Die Wundkontaktschicht (Silikonnetz) reduziert Schmerzen und Traumata beim Verbandwechsel und steigert den Patientenkomfort. Die wasserdichte Außenschicht schützt die Wunde vor Schmutz und Bakterien.

Funktionsprinzip

LIQUEEFOAM BD – Silicone Foam Dressing with Border (Type I) absorbiert Exsudat effektiv und schafft ein feuchtes Wundmilieu, das den Heilungsprozess der Wunde unterstützt. Die Wundkontaktschicht (Silikonnetz) sorgt für sanfte Haftung und sichere Fixierung, ohne an der feuchten Wunde zu kleben, wodurch der Verbandswechsel für den Patienten weniger schmerzhaft wird. Die Polyurethanschaumschicht nimmt Exsudat effektiv auf und leitet es über die Vliesschicht an die superabsorbierende Faserschicht weiter. Diese Faserschicht speichert das Exsudat durch Gelbildung und minimiert so das Risiko der Mazeration. Die wasserdichte Außenschicht schützt die Wunde vor Schmutz und Bakterien.

Verwendungszweck

LIQUEEFOAM BD – Silicone Foam Dressing with Border (Type I) ist ein Wundverband, der Exsudat absorbiert und eine feuchte Wundheilungsumgebung schafft, um die Heilung der Wunde zu fördern. Zudem kann LIQUEEFOAM BD – Silicone Foam Dressing with Border (Type I) der Entstehung von Druckgeschwüren vorbeugen.

Indikationen

LIQUEEFOAM BD - Silicone Foam Dressing with Border (Type I) ist für eine Vielzahl von exsudierenden Wunden wie Druckgeschwüre, Bein- und Fußgeschwüre, traumatische Wunden (z. B. Hautrisse) und Operationswunden geeignet. LIQUEEFOAM BD – Silicone Foam Dressing with Border (Type I) kann auch bei trockenen/nekrotischen Wunden in Kombination mit Gelen verwendet werden. LIQUEEFOAM BD – Silicone Foam Dressing with Border (Type I) reduziert postoperative Blasenbildung und kann auch als Teil einer prophylaktischen Therapie zur Vorbeugung von Hautschäden, z. B. Druckgeschwüren, eingesetzt werden.

Kontraindikationen

1. Überprüfen Sie die Wunde vor der Anwendung auf Anzeichen einer Infektion. Bei Auftreten einer Infektion wenden Sie sich an einen Arzt.

2. Nicht bei Patienten anwenden, bei denen eine Überempfindlichkeit gegen das Produkt selbst oder seine Bestandteile bekannt ist.

Unerwünschte Reaktion

Bei der Verwendung des Silikonschaumverbandes treten keine Komplikationen oder Nebenwirkungen auf. In sehr seltenen Fällen können bei der Verwendung des Silikonschaumverbandes folgende Risiken auftreten:

- Unerwünschte Reaktionen (Ekzeme, Erytheme, Juckreiz, Blasenbildung usw.)
- Wundinfektionen
- Mazerationsgefahr (Flüssigkeitsleckage)
- Gefahr der Hautablösung

Vorgesehener Nutzer

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

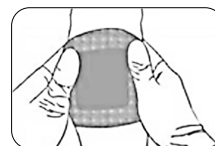
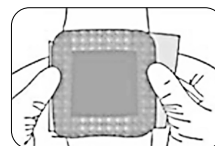
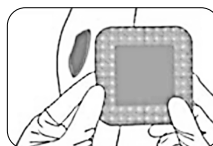
Vorgesehener Patient

Patienten mit folgenden Indikationen: Druckgeschwüre, Bein- und Fußgeschwüre, traumatische Wunden (z. B. Hautrisse) , Operationswunden und trockene/nekrotische Wunden.

Klinischer Nutzen

Als Ergänzung zur Dekubitusprophylaxe: Verringerung der Inzidenz von Dekubitus in Kombination mit den üblichen Verfahren zur Dekubitusprophylaxe;
Zur Wundbehandlung: Minimierung der Schmerzen des Patienten beim Verbandwechsel.

Anwendung



Erster Schritt: Wunde vorbereiten

Reinigen Sie den Wundbereich, die Hände und die Instrumente gemäß den üblichen Verfahren. Achten Sie darauf, dass die Haut um die Wunde herum trocken ist.

Zweiter Schritt: Verband auswählen

Wählen Sie eine Größe des Silikonschaumverbandes, der die Wundränder bei kleineren Größen (Größen bis zu 12,5×12,5 cm) um mindestens 1–2 cm und bei größeren Größen um 3–4 cm überlappt, um die umliegende Haut vor Mazeration zu schützen und den Verband sicher zu fixieren.

Dritter Schritt: Verband applizieren

Entfernen Sie die Schutzfolie und bringen Sie die haftende Seite auf der Wunde an. Glätten Sie den Verband von der Mitte zum Rand, ohne Lücken oder Durchlässe zu lassen, und drücken Sie den Verbandrand an, um eine gute Haftung zu gewährleisten.

Vierter Schritt: Verband entfernen

So entfernen Sie den Verband: Heben Sie die Ecke des Verbandes vorsichtig an und ziehen Sie ihn langsam ab.

Hinweis

Der Verband kann alle paar Tage gewechselt werden. Wechseln Sie den Verband, bevor er vollständig durchnässt ist, bei Anzeichen von Undichtigkeit oder wie in der klinischen Praxis empfohlen. Ein und dasselbe Produkt darf nicht länger als 7 Tage verwendet werden, eine ununterbrochene Verwendung ist auf 30 Tage begrenzt.

Fixieren Sie den Verband bei Bedarf mit einem Verband oder einer anderen Fixierung.

Vorsichtsmaßnahmen /Warnhinweise

- 1. Nicht wiederverwenden. Wiederverwendung führt zu Kreuzkontaminationen.
- 2. Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet ist.
- 3. Nicht zusammen mit Oxidationsmitteln wie Hypochloritlösungen oder Wasserstoffperoxid verwenden.
- 4. Nicht sterilisierte Produkte vor Gebrauch sterilisieren.

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 Schaumstoff kann sich unter Einwirkung von Licht, Luft und/oder Wärme gelblich verfärben. Dies hat keinen Einfluss auf die Produkteigenschaften.
- 2. Der bestimmungsgemäße Benutzer benötigt keine Schulung für dieses Produkt.
- 3. Wenn im Zusammenhang mit der Verwendung dieses Verbandmittels schwerwiegende Zwischenfälle auftreten, sind diese Winner Medical Co., Ltd. zu melden.

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, CHINA

Europäische Vertretung

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

Made in China

Bedeutung der verwendeten Symbole



Nicht wiederverwenden



Nicht erneut sterilisieren



Verfallsdatum



Chargennummer



Katalogsnummer



Importeur



Herstellungsdatum



Medizinprodukt



Vor Sonnenlicht
schützen



Trocken lagern



Durch Ethylenoxid sterilisiert



Nicht verwenden, wenn die Verpackung
beschädigt



Hersteller



CE-Kennzeichnung



Bevollmächtigter Vertreter in der
Europäischen Gemeinschaft /Union



Gebrauchsanweisung beachten



Einweg-Sterilbarrieresystem



Eindeutige Gerätekennung



Diese Seite nach oben



Händler