

GEBRAUCHSANWEISUNG

Produktbeschreibung

LIQUEEMAX® – Silikon-Superabsorbierender Verband ohne Rand (Typ I) besteht aus einer Trennfolie, einer Silikon-Netz-Wundkontaktschicht, einer PP-Verteilungsschicht, einem zentralen absorbierenden Kern mit SAP-Polymer und einem SMS-Vliesstoff. Es ist für die Behandlung von Wunden mit mäßiger bis starker Exsudation indiziert, wie z. B. akute Wunden (Verbrennungen, postoperative Wunden, traumatische Wunden) und chronische Wunden (venöse Ulzera, Druckgeschwüre, diabetische Fußgeschwüre, Tumore). Das silikonbeschichtete superabsorbierende Verbandmaterial ohne Rand (Typ I) bietet eine wirksame Exsudatkontrolle.

Verwendungszweck

LIQUEEMAX® – Silikon-Superabsorbierender Verband ohne Rand (Typ I) eignet sich zur Behandlung von verletzter Haut, akuten und chronischen Wunden mit mäßiger bis starker Exsudation. Er verfügt über eine mikroadhäsive Oberfläche. Die Kontaktstelle war Hautgewebe und die Kontaktzeit betrug weniger als 28 Tage. Er ist nur für Erwachsene zur Anwendung durch medizinisches Fachpersonal in klinischen oder häuslichen Pflegeeinrichtungen bestimmt und kann mit Sekundärverbänden verwendet werden.

Funktionsprinzip

Der mehrschichtige Aufbau des superabsorbierenden Silikonverbands erzielt eine hervorragende Exsudatmanagement durch die Kombination einer haftenden Wundkontaktschicht, einer Ableitungsschicht, einem superabsorbierenden Kern und einer Trägerschicht. Die nicht haftende Wundkontaktschicht und die hydrophile Ableitungsschicht können Wundexsudat aufnehmen und gleichmäßig nach oben transportieren. In Kombination mit dem zentralen absorbierenden Kern, der SAP-Polymer enthält, kann mehr Exsudat aufgenommen und gebunden werden, wodurch ein Austreten von Exsudat verhindert wird. So wird ein gutes Wundheilungsmilieu aufrechterhalten, die Häufigkeit von Verbandwechseln reduziert und die Wundheilung gefördert.

Indikationen

Der silikonbeschichtete superabsorbierende Verband ohne Rand (Typ I) eignet sich zur Behandlung von Wunden mit mäßiger bis starker Exsudation: akute Wunden (Verbrennungen, postoperative Wunden, traumatische Wunden) und chronische Wunden (venöse Ulzera, Druckgeschwüre, diabetische Fußgeschwüre, Tumore).

Klinischer Nutzen

Für die Wundversorgung: Reduzierung der Häufigkeit von Verbandwechseln.

Kontraindikationen

Vor der Anwendung die Wunde auf Anzeichen einer Infektion überprüfen. Bei Auftreten einer Infektion einen Arzt konsultieren. Nicht bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen das Produkt selbst oder einen seiner Bestandteile anwenden.

Nebenwirkungen

Normalerweise treten bei der Verwendung von Silikon-Superabsorptionsverband keine Komplikationen auf. Nach der Analyse der vorhandenen klinischen Daten und der Daten aus der Marktüberwachung von Konkurrenzprodukten und Referenzprodukten können jedoch in sehr seltenen Fällen potenzielle Risiken bei der Verwendung von Silikon-Superabsorptionsverband in den folgenden Situationen auftreten: - Mechanische Hautschäden oder daraus resultierende Schmerzen.

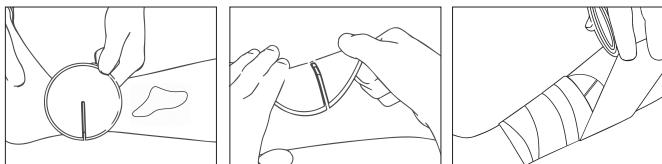
Bestimmte Anwender

Das Produkt darf nur von medizinischem Fachpersonal oder unter dessen Aufsicht verwendet werden.

Bestimmte Patientengruppe

Patienten mit folgenden Indikationen: akute Wunden (Verbrennungen, postoperative Wunden, traumatische Wunden) und chronische Wunden (venöse Ulzera, Druckgeschwüre, diabetische Fußgeschwüre, Tumore).

Anwendungshinweise



Schritt 1: Wählen Sie eine Verbandgröße, die die Wundränder um mindestens 2–3 cm überlappt.

Schritt 2: Entfernen Sie die PE-Folie und legen Sie den Verband vorsichtig mit der Silikonschicht auf die Wunde.

Schritt 3: Der Verband muss mit einem geeigneten Sekundärverband fixiert werden, z. B. mit Klebeband, elastischer Bandage oder Druckverband.

Hinweis

Der Verband kann bis zu 7 Tage lang belassen werden, die Tragedauer sollte jedoch vom Exsudatgrad abhängen, da der Verband aufgrund seiner hervorragenden Flüssigkeitsaufnahmefähigkeit Druck erzeugen kann und gewechselt werden muss.

den muss. Der Verband muss gewechselt werden, wenn dies klinisch angezeigt ist oder wenn das Exsudat den Rand des absorbierenden Verbandes erreicht.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Nicht wiederverwenden. Wiederverwendung führt zu Kreuzkontamination. Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet ist. Vor der Anwendung die Wunde auf Anzeichen einer Infektion überprüfen. Bei Auftreten einer Infektion einen Arzt aufsuchen. Den absorbierenden Verband nicht zerschneiden.

Lagerungs- und Transportbedingungen

Das Produkt sollte unter normalen Raumbedingungen gelagert werden. Die Raumtemperatur und Luftfeuchtigkeit müssen nicht streng eingehalten werden, aber der Raum sollte kühl und trocken sein. Direkte Sonneneinstrahlung ist zu vermeiden. Beim Transport sollte das Produkt vor Gewicht, Sonne und Regen sowie Tropfwasser geschützt werden.

Haltbarkeit: 14 Tage, insgesamt weniger als 28 Tage

Lagerfähigkeit: 3 Jahre

Entsorgung

Die Entsorgung muss gemäß den örtlichen Umweltvorschriften erfolgen.

Sonstige Informationen

Wenn im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Zwischenfälle auftreten, melden Sie diese bitte dem Hersteller und der zuständigen Behörde.

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.
Adresse: Winner Industrial Park, No 660 Bulong Road,
Longhua District, 518109 Shenzhen, CHINA

Europäische Vertretung

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

Made in China

Bedeutung der verwendeten Symbole



Nicht wiederverwenden



Mit Ethylenoxid sterilisiert



Nicht erneut sterilisieren



Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist



Verfallsdatum



Hersteller



Chargennummer



CE-Kennzeichnung



Katalognummer



Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft / Union



Importeur



Gebrauchsanweisung beachten



Herstellungsdatum



Einweg-Sterilbarrieresystem.



Medizinprodukt



Eindeutige Geräteerkennung.



Vor Sonnenlicht schützen



Diese Seite nach oben.



Trocken lagern



Vertreiber.