

LIQUEESAP

SUPERABSORBIERENDE WUNDAUFLAGE
SUPER ABSORBENT DRESSING TYPE I: THICK TYPE AND FIVE LAYERS STRUCTURE

Gebrauchsanweisung /Instruction for use

Produktbeschreibung

LIQUEESAP - Super Absorbent Dressing (Typ I: dicke Ausführung mit fünfschichtiger Struktur) ist ein professioneller Einmalverband für akute und chronische Wunden mit mäßiger bis starker Exsudation. Er ist indiziert für diabetische Fußgeschwüre, Druckgeschwüre, venöse und arterielle Beingeschwüre, Verbrennungen ersten und zweiten Grades, postoperative Wunden sowie traumatische Wunden. Der Verband nimmt große Mengen Exsudat auf, schafft ein feuchtes Wundmilieu und unterstützt so den Heilungsprozess.

Je nach Exsudationsgrad kann LIQUEESAP - Super Absorbent Dressing (Typ I) bis zu sieben Tage getragen werden. Er sollte jedoch nicht länger als 30 Tage am Stück verwendet werden. Ein sofortiger Wechsel durch ein neues Produkt gilt als durchgehende Nutzung, weshalb die maximale Anwendungsdauer insgesamt auf 30 Tage begrenzt ist.

Verwendungszweck

LIQUEESAP - Super Absorbent Dressing (Typ I) ist ein hochabsorbierender Wundverband zur Behandlung von Wunden mit mäßiger bis starker Exsudation. Er wurde speziell entwickelt, um Wundexsudat aufzunehmen und ein feuchtes Heilungsmilieu zu schaffen, das die Wundheilung fördert.

Indikationen

Der superabsorbierende Verband ist für akute und chronische Wunden mit mäßiger bis starker Exsudation geeignet. Dazu zählen diabetische Fußgeschwüre, Druckgeschwüre, venöse und arterielle Beingeschwüre, Verbrennungen ersten und zweiten Grades sowie postoperative und traumatische Wunden.

Kontraindikationen

Der superabsorbierende Verband darf nicht bei trockenen Wunden, stark blutenden Wunden, Verbrennungen dritten Grades oder chirurgischen Implantaten verwendet werden.

1. Vor der Anwendung ist die Wunde auf Anzeichen einer Infektion zu überprüfen. Bei einer bestehenden Infektion sollte ein Arzt konsultiert werden.
2. Das Produkt darf nicht bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Verband oder seinen Bestandteilen angewendet werden.
3. Nicht für die Anwendung in tunnelförmigen Wunden geeignet.

Unerwünschte Reaktion

Superabsorbierende Verbände werden vom menschlichen Körper in der Regel gut vertragen. Basierend auf klinischen Daten sowie Berichten zu Konkurrenzprodukten und vergleichbaren Medizinprodukten sind jedoch in seltenen Fällen folgende Reaktionen möglich:

- Mechanische Hautreizzungen mit daraus resultierenden Schmerzen.
- Schmerzen durch Hautreizzungen oder epidermale Trockenheit.
- Andere allergische Reaktionen sind unwahrscheinlich, aber nicht ausgeschlossen.

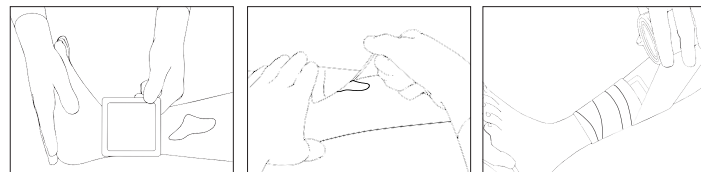
Vorgesehener Nutzer

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

Vorgesehener Patient

Patienten mit folgenden Indikationen: Diabetische Fußgeschwüre, Druckgeschwüre, venöse und arterielle Beingeschwüre, Verbrennungen ersten und zweiten Grades, postoperative Wunden sowie traumatische Wunden.

Gebrauchsanweisung



Erster Schritt: Verband auswählen

Wählen Sie eine Verbandsgröße, die die Wundränder mindestens um 2–3 cm überlappt.

Zweiter Schritt: Verband applizieren

Legen Sie den Verband mit der weißen, hydrophilen Seite vorsichtig direkt auf die Wunde.

Dritter Schritt: Verband fixieren

Fixieren Sie den Verband mit einem geeigneten Sekundärverband, z. B. mit Klebeband, einer elastischen Binde oder einem Druckverband.

Hinweis

Der Verband kann bis zu sieben Tage getragen werden. Die tatsächliche Tragezeit hängt von der Exsudatmenge ab. Aufgrund seiner hohen Flüssigkeitsaufnahme kann er Druck auf die Wunde ausüben und muss bei vollständiger Sättigung gewechselt werden.

Vorsichtsmaßnahmen / Warnhinweise

1. Nicht wiederverwenden. Die Wiederverwendung führt zu Kreuzkontaminationen.
2. Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet ist.
3. Nicht sterilisierte Produkte vor Gebrauch sterilisieren.
4. Überprüfen Sie die Wunde vor der Anwendung auf Anzeichen einer Infektion. Bei Auftreten einer Infektion suchen Sie einen Arzt auf.

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. Patienten können während der Verwendung dieses Verbandes eine MRT-Untersuchung durchführen lassen.
2. Wenn im Zusammenhang mit dem Produkt schwerwiegende Zwischenfälle auftreten, melden Sie diese bitte dem Hersteller und der zuständigen Behörde.

Händler

L+F Medizingrade Produkte 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		Durch Ethylenoxid sterilisiert
	Nicht erneut sterilisieren		Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt
	Verfallsdatum		Hersteller
	Chargennummer		CE-Kennzeichnung
	Katalognummer		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