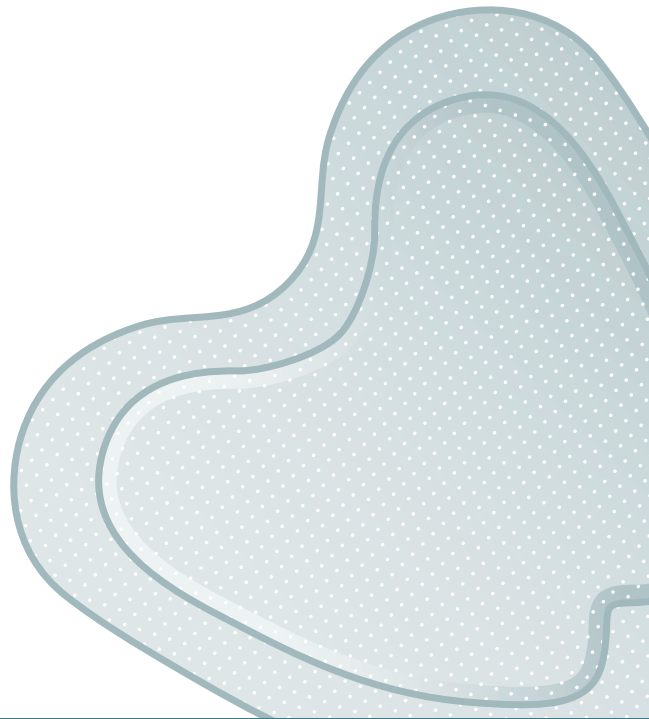


kliniderm® foam sacral

INSTRUCTIONS FOR USE



KLINION

Distributor: Medico B.V. | Alexander Flemingstraat 2 | NL-2261 MA Oud-Beerland | The Netherlands

Advanced Medical Sciences Ltd. | 1remier Park 33 Road Ore, Winford Industrial Estate



NOINITK

ENGLISH

Product Description
Kliniderm Foam Sacral dressing is a sterile wound dressing, consisting of a pink waterproof polyurethane bacterial barrier film, coated with perforated pressure sensitive acrylic adhesive with a centrally located hydrophilic absorbent polyurethane foam pad. The wound contact layer of the dressing is a perforated film (coated on both sides with a pressure sensitive acrylic adhesive) which protects the wound bed by preventing the formation of granulation tissue into the pores of the foam, thus reducing trauma on dressing removal. The perforations in the wound contact layer allow the uptake of exudate and prevent excess fluid causing maceration to healthy skin. Kliniderm Foam Sacral dressing maintains a moist environment to assist in the healing process of moderate to heavily exuding wounds.

Indications

Kliniderm Foam Sacral dressing is indicated for use on moderate to heavily exuding chronic and acute wounds. The dressing may be used throughout the healing process on the following wounds; pressure ulcers, venous leg ulcers, diabetic ulcers, lacerations, abrasions, post operative surgical wounds, superficial and partial thickness burns and cavity wounds, as a secondary dressing. Kliniderm Foam Sacral dressings are suitable for use under compression bandaging.

Directions for Use

1. Irrigate the wound site in accordance with standard protocols if necessary and dry the surrounding skin before applying the dressing.
2. Select a size of Kliniderm Foam Sacral dressing making sure the foam pad size is slightly larger than the wound.
3. The foam pad size should extend well beyond the open wound [at least 2cm] in all directions.
4. Remove the release liners from the wound dressing.
5. Centre the dressing on the wound, pink side up and apply it gently to the wound site. Press the dressing on the surrounding skin by gentle application of pressure.

Dressing Change and Removal

1. Kliniderm Foam Sacral dressing can remain in situ up to 7 days, dependent on patient condition and the level of exudate. Change the dressing when significant signs of exudate are visible on the dressing. Initially, it may be necessary to observe the wound or dressing frequently and change the dressing whenever good wound care practice dictates.
2. Remove the dressing by peeling off from a corner using gentle pressure.
3. Gently remove the dressing from the wound bed and dispose of according to local procedures and guidelines.
4. If required, cleanse the wound site with a suitable wound cleanser prior to application of a new dressing.

Precautions

Do not use on individuals with a known sensitivity to polyurethane films or foams or acrylic adhesives. Do not reuse in whole or in part, as it may compromise sterility and/or the performance of the dressing. Do not use with oxidising solutions such as hypochlorite or hydrogen peroxide, as these can break down the absorbent polyurethane component of the dressing. Kliniderm Foam Sacral dressings must not be ingested and must be kept away from children and animals. For use under the guidance of a healthcare professional. For external use only.



References

Size	Pcs	REF
Sacral	10	4174822

DEUTSCH

Produktbeschreibung
Bei dem Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam-Verband handelt es sich um einen sterilen Wundverband, der aus einer pinkfarbenen wasserdichten Poryurethanfolie mit Bakterienenschutz besteht, die mit einem druckempfindlichen perforierten Akryklebstoff beschichtet ist, und die über ein mittig positioniertes wasserbindendes absorbierendes Polyurethanschauampad verfügen. Die Wundkontaktschicht des Verbands ist eine perforierte Folie (auf beiden Seiten mit einem druckempfindlichem Akrykleber beschichtet), der das Wundbett durch die Bildung von körnigem Gewebe in die Poren des Schaums schützt, und so das Trauma bei der Entfernung des Verbands verringert. Die Perforationen in der Wundkontaktschicht erlauben die Aufnahme von Exsudat und verhindern übermäßige Flüssigkeit, die zu eine Mazeration von gesunder Haut führt. Der Kliniderm® Adhesive Foam-Verband bewahrt eine feuchte Umgebung, die den Heilungsprozess von moderat bis schwer nässenden Wunden unterstützt.

Indikationen

Der Kliniderm® Adhesive Foam-Verband ist für mäßig bis stark nässende chronische und akute Wunden indiziert. Der Verband kann über den gesamten Heilungsprozess der folgenden Wunden eingesetzt werden: Druckulzera, venöse Beingschwüre, diabetische Ulzera, Schnittwunden, Schürfwunden, postoperative OP-Wunden, oberflächliche Brandwunden und Verbrennungen zweiten Grades. Kliniderm® Adhesive Foam-Verbände sind für die Benutzung unter Druckverbänden geeignet.

Gebrauchsanweisung

- Anlegen des Verbands
1. Spülen Sie die Wundfläche bei Bedarf gemäß der Standardprotokolle aus und trocknen Sie die umgebende Haut, bevor Sie den Verband anlegen.
 2. Wählen Sie eine Größe des Kliniderm® Adhesive Foam, bei der das Schaumpad etwas größer ist als die Wunde.
 3. Die Größe des Schaumpads sollte in alle Richtungen (mindestens 2 cm) weit über die offene Wunde hinausragen.
 4. Entfernen Sie die Trennfolie vom Wundverband.
 5. Richten Sie die Mitte des Verbands mit der pinkfarbenen Seite nach oben auf der Wunde aus und legen Sie ihn vorsichtig auf der Wundstelle auf. Drücken Sie den Verband auf die umliegende Haut und üben Sie leichten Druck aus.

Verbandwechsel und -entfernung

1. Der Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam kann bis zu sieben Tage auf der Wunde verbleiben, je nach Zustand des Patienten und Nässungsgrad der Wunde. Wechseln Sie den Verband, wenn deutliche Hinweise auf ein Exsudat auf dem Sekundärverband sichtbar werden. Anfangs müssen der Verband bzw. die Wunde häufig beobachtet und der Verband gemäß den bewährten Wundbehandlungspraktiken gewechselt werden.
2. Entfernen Sie den Verband, indem Sie ihn von einer Ecke aus abziehen; üben Sie leichten Druck aus.
3. Entfernen Sie den Verband vorsichtig vom Wundbett und entsorgen Sie ihn gemäß den lokalen Verfahren und Richtlinien.
4. Reinigen Sie die Wundstelle im Bedarfsfall mit einem geeigneten Wundreiniger, bevor Sie einen neuen Verband anlegen.

Vorsichtsmaßnahmen

Verwenden Sie das Produkt nicht bei Personen, die bekanntermaßen sensibel auf Polyurethanfilme oder -schäume bzw. Akrykleber reagieren. Verwenden Sie das Produkt oder Teile des Produktes nur einmal, da die Sterilität und/oder die Leistungsfähigkeit des Verbandes kompromittiert werden könnten. Verwenden Sie das Produkt nicht zusammen mit oxidierenden Lösungen, wie z.B. Hypochlorit oder Wasserstoffperoxid, da diese die saugfähige Polyurethankomponente des Verbandes zerstören können. Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam-Verbände dürfen nicht aufgenommen werden und müssen von Kindern und Tieren ferngehalten werden. Zur Verwendung unter Anweisung eines Arztes. Nur äußerlich anwenden.



Referenzen

Größe	Einheiten	REF
Sacral	10	4174822

NEDERLANDS

Productbeschrijving
Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam wondverband met kleefrand is een steriel wondverband, bestaande uit een roze waterdichte bacteriële barrièrecoating van polyurethaan met een geperforeerde, drukevoelige acrylleeflaag en in het midden een hydrofiel absorberend polyurethaan foamkussen. De wondzijde van het verband bestaat uit een geperforeerd folie (aan beide zijden gecoat met een drukevoelige acrylleeflaag), dat het wondbed beschermt door de vorming van granulatieweefsel in de poriën van het schuim te voorkomen, waardoor letsel bij verwijdering van het wondverband wordt vermindert. Dankzij de perforaties aan de wondzijde van het verband kan exsudaat worden opgenomen en wordt voorkomen dat overmatig vocht leidt tot verwerking van gezonde huid. Kliniderm® Foam wondverbanden met kleefrand zorgen voor de instandhouding van een vochtige omgeving ter bevordering van het genezingsproces van matig tot hevig nässende wonden.

Indicaties

Kliniderm® Adhesive Foam wondverband met kleefrand is geïndiceerd voor de verzorging van matig tot sterk exsuderende chronische en acute wonden. Het verband kan gedurende het volledige genezingsproces als secundair verband worden gebruikt op de volgende wonden: decubituswonden, veneuze beenulcera, diabetische ulcera, snijwonden, schaaftwonden, postoperatieve chirurgische wonden, eerste- en tweedegraads brandwonden en diepe wonden. Kliniderm® Foam wondverband met kleefrand is geschikt voor gebruik onder drukverband.

Gebbruiksaanwijzing

- Aanbrengen van het verband
1. Spoel zo nodig de wond schoon volgens de standaardprotocollen en maak de onmiddellijk droog Alvorens het wondverband aan te brengen.
 2. Kies een geschikte maat Kliniderm® Foam wondverband met kleefrand (schuimkussen moet net iets groter zijn dan de wond).
 3. Het schuimkussen moet ruimschoots over de gehele omtrek van de open wond vallen (ten minste 2 cm).
 4. Verwijder de beschermstroken van het wondverband.
 5. Centreer het wondverband met de roze zijde omhoog boven de wond en breng het verband voorzichtig aan op de wond. Druk het verband voorzichtig op de huid rondom de wond om het vast te laten kleven.

Verwisselen of verwijderen van het wondverband

1. Kliniderm® Trilaminat schuimverband met kleefrand kan tot 7 dagen op de wond blijven, afhankelijk van de conditie van de patiënt en het exsudaatniveau. Verwissel het verband wanneer op het verband duidelijke tekenen van exsudaat zichtbaar zijn. In eerste instantie kan het noodzakelijk zijn om de wond of het verband regelmatig te controleren en, indien een goede wondverzorging dit vereist, het verband te vervangen.
2. Vervang het verband door het met lichte druk vanuit een hoek af te pellen.
3. Verwijder het verband voorzichtig van het wondbed en gooi het weg volgens de plaatselijke procedures en richtlijnen.
4. Indien nodig moet u, voordat u een nieuw verband aanbrengt, de wond reinigen met een geschikt reinigingsmiddel voor wonden.

Voorzorgsmaatregelen

Niet gebruiken bij personen met een bekende gevoeligheid voor polyurethaanfolies of -schuim, of acrylijmen. Niet geheel of gedeeltelijk hergebruiken, omdat dit de sterilität en/of de werking van het verband nadelig kan beïnvloeden. Niet gebruiken met oxiderende oplossingen zoals hypochloriet of waterstofperoxide, daar deze de absorbierende polyurethaancomponent van het verband kunnen afbreken. Kliniderm® Trilaminat schuimverband met kleefrand mag niet worden ingeslikt en moeten buiten het bereik van kinderen en dieren worden gehouden. Voor gebruik onder begeleiding van een medisch specialist. Uitsluitend voor uitwendig gebruik.



Referenties

Maat	Stuks	REF
Sacral	10	4174822

FRANÇAIS

Description du produit
Le pansement Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam est un pansement pour plaies stérile composé d'un film rose imperméable en polyuréthane formant une barrière bactérienne, revêtu d'un adhésif acrylique perforé sensible à la pression muni d'un coussinet en mousse de polyuréthane absorbante hydrophile situé au centre. La couche du pansement en contact avec la plaie est un film perforé (recouvert de chaque côté d'un adhésif acrylique sensible à la pression) qui protège le lit de la plaie en empêchant la formation de tissu de granulation dans les pores de la mousse, et donc réduisant ainsi le traumatisme au moment d'enlever le pansement. Les perforations dans la couche en contact avec la plaie permettent d'enlever de l'exsudat et empêchent l'excès de fluide causant une macération de la peau saine. Le pansement Kliniderm® Adhesive Foam maintient un environnement humide pour aider au processus de guérison des plaies modérément à fortement exsudatives.

Indications

Le pansement Kliniderm® Adhesive Foam convient pour des plaies aiguës et chroniques modérément à fortement exsudatives. Le pansement peut être utilisé tout au long du processus de guérison sur les plaies suivantes ; escarres, ulcères de jambe veineux, ulcères diabétiques, lacerations, abrasions, plaies chirurgicales post-opératoires, brûlures superficielles et du deuxième degré et plaies cavitaires, comme pansement secondaire. Les pansements Kliniderm® Adhesive Foam conviennent sous un bandage compressif.

Conseils d'utilisation

- Application du pansement
1. Irriguez l'endroit de la plaie conformément aux protocoles standard si nécessaire et séchez la peau environnante avant d'appliquer le pansement.
 2. Sélectionnez une taille de Kliniderm® Adhesive Foam en vous assurant que le coussinet en mousse s'avère légèrement plus grand que la plaie.
 3. La taille du coussinet en mousse doit s'étendre bien au-delà de la plaie ouverte [au moins 2cm] dans toutes les directions.
 4. Retirez les autocollants du pansement pour la plaie.
 5. Centrez le pansement sur la plaie, le côté rose tourné vers le haut et appliquez-le soigneusement à l'endroit de la plaie. Appuyez sur le pansement sur la peau environnante en appliquant doucement une pression.

Changement et retrait du pansement

1. Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam peut rester en place jusqu'à 7 jours, suivant l'état du patient et le niveau d'exsudat. Changez le pansement lorsque vous constatez des signes significatifs d'exsudat sur celui-ci. Initialement, il peut s'avérer nécessaire d'observer la plaie ou le pansement fréquemment et de changer le pansement à chaque fois que les bonnes pratiques des soins des plaies le requièrent.
2. Retirez le pansement en le décollant à partir d'un coin et en effectuant une légère pression.
3. Retirez soigneusement le pansement du lit de la plaie et jetez-le suivant les procédures et directives locales.
4. Le cas échéant, nettoyez l'endroit de la plaie avec un nettoyant pour plaies adapté avant d'appliquer un nouveau pansement.

Précautions d'utilisation

Ne pas utiliser chez des personnes sensibles aux films ou mousses ou adhésifs acryliques. Ne pas réutiliser entièrement ou en partie, car cela peut compromettre la stérilité et/ou les performances du pansement. Ne pas utiliser avec des solutions oxydantes tels qu'un hypochlorite ou du peroxyde d'hydrogène, car celles-ci peuvent casser le composant polyuréthane absorbant du pansement. Les pansements Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam ne doivent pas être ingérés et doivent être conservés à l'écart des enfants et des animaux. À utiliser suivant les instructions d'un professionnel des soins de santé. À usage externe uniquement.



Références

Taille	Unités	REF
Sacral	10	4174822

ESPAÑOL

Descripción del producto
La espuma adhesiva Kliniderm® Trilaminat es un apósito estéril para cubrir heridas, que consta de una barrera antibacteriana impermeable de poliuretano rosa, recubierta con un adhesivo de material acrílico, perforado, sensible a la presión y con un relleno de espuma de poliuretano absorbente e hidrófilo dispuesto de manera centrada. El lado de la venda en contacto con la herida tiene una película perforada (recubierta en ambos lados por un adhesivo de material acrílico sensible a la presión) que protege la herida, pues impide la formación de tejido granular en los poros de la espuma. De esta manera, se reducen los traumas al retirar la venda. Las perforaciones en la capa que está en contacto con la herida permiten la absorción del exudado y evitan que el exceso de fluido macere la piel sana. El apósito de espuma adhesiva Kliniderm® mantiene un ambiente húmedo que favorece el proceso de curación de heridas con exudado moderado a severo.

Indicaciones

El apósito de espuma adhesiva Kliniderm® está indicado para aplicación sobre heridas crónicas y agudas con exudado moderado a severo. Este apósito se puede utilizar como vendaje auxiliar durante todo el proceso de curación en las siguientes heridas: úlceras por presión, úlceras venosas en piernas, úlceras diabéticas, laceraciones, abrasiones, heridas posquirúrgicas, quemaduras superficiales y de grosor parcial, y heridas cavitadas. Los apósitos de espuma adhesiva Kliniderm® también se pueden utilizar debajo de vendajes de compresión.

Instrucciones de uso

- Colocación del apósito
1. Si es necesario, irrigue la herida de acuerdo con los protocolos habituales y seque la piel circundante antes de colocar el apósito.
 2. Seleccione el tamaño del apósito de espuma adhesiva Kliniderm® de modo que el relleno de espuma tenga unas dimensiones algo mayores que la superficie de la herida.
 3. El relleno de espuma debe cubrir de sobra la herida abierta (hasta como mínimo 2 cm de la piel que la rodea) en todas las direcciones.
 4. Retire las banditas protectoras de la venda.
 5. Centre el apósito sobre la herida, con el lado rosa hacia arriba, y colóquelo con cuidado en la zona. Presione delicadamente la venda por la zona de la piel circundante.

Cambio y retirada del apósito

1. La espuma adhesiva Kliniderm® Trilaminat se puede usar hasta siete días seguidos sin retirarse, dependiendo del estado del paciente y del grado de exudado. Cambie el apósito si el exudado ha calado y aparece a la vista. Al principio, puede ser necesario observar la herida o el apósito con frecuencia y cambiar el apósito según lo requiera el tratamiento de la herida.
2. Quite el apósito tirando desde una esquina, aplicando presión delicadamente.
3. Retire con cuidado el apósito de la superficie de la herida y deséchelo de acuerdo con los procedimientos y directrices locales.
4. Si es preciso, limpie la herida con un producto adecuado antes de colocar un apósito nuevo.

Precauciones

No utilizar en personas con sensibilidad conocida a las láminas de poliuretano o adhesivos de espuma o de material acrílico. No reutilizar total ni parcialmente, ya que no se puede garantizar la esterilidad ni la funcionalidad del apósito. No utilizar con soluciones oxidantes, como hipoclorito o peróxido de hidrógeno, ya que estas sustancias podrían disociar el componente absorbente de poliuretano del apósito. Los apósitos de espuma adhesiva Kliniderm® Trilaminat no se deben ingerir, y se deben mantener fuera del alcance de niños y animales. Usar siguiendo las instrucciones de un profesional sanitario. Para uso externo únicamente.



Referencias	Unidades	REF
Tamaño Sacral	10	4174822

ITALIANO

Descrizione del prodotto
Le medicazioni Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam sono medicazioni sterili per ferite costituite da un film in poliuretano rosa antibatterico e impermeabile rivestito da un adesivo acrilico perforato sensibile alla pressione, con al centro un tampone in schiuma poliuretanic idrofila assorbente. Lo strato di contatto con la ferita è costituito da un film perforato (rivestito su entrambi i lati da un adesivo acrilico sensibile alla pressione) che protegge il letto della ferita poiché impedisce la formazione di tessuto di granulazione nei pori della schiuma, riducendo pertanto i traumi correlati alla rimozione della medicazione. I fori nello strato a contatto con la ferita permettono l'assorbimento dell'esudato ed evitano che l'eccesso di fluido provochi macerazione alla pelle sana. Le medicazioni Kliniderm® Adhesive Foam assicurano un ambiente umido per aiutare il processo di guarigione di ferite con essudato da moderato ad abbondante.

Indicazioni

Le medicazioni Kliniderm® Adhesive Foam sono indicate per ferite croniche e acute con essudato da moderato ad abbondante. Le medicazioni possono essere utilizzate durante tutto il processo di guarigione su ferite quali piaghe da decubito, ulcere venose delle gambe, ulcere diabetiche, lacerazioni, abrasioni, ferite chirurgiche post-operatorie, ustioni superficiali e a spessore parziale e ferite cavitarie, come bendaggio secondario. Le medicazioni Kliniderm® Adhesive Foam possono essere usate anche sotto i bendaggi compressivi.

Istruzioni per l'uso

- Applicazione della medicazione
1. Irrigare il sito della ferita in accordo con i protocolli standard, se necessario, e asciugare la cute circostante prima di applicare la medicazione.
 2. Scegliere la medicazione Kliniderm® Adhesive Foam in base alla larghezza del tampone in schiuma, che deve essere leggermente più grande della ferita.
 3. La grandezza del tampone in schiuma deve essere superiore a quella del sito della ferita di almeno 2 cm in tutte le direzioni.
 4. Rimuovere le pellicole protettive dalla medicazione.
 5. Posizionare la medicazione centrandola sulla ferita, con il lato rosa rivolto verso l'alto, e applicarla delicatamente. Premere la medicazione sulla cute circostante esercitando una lieve pressione.

Sostituzione e rimozione della medicazione

1. La medicazione Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam può rimanere in posizione fino a 7 giorni, in base alle condizioni del paziente e al livello di essudato. Sostituire la medicazione nel caso in cui siano visibili segni significativi di essudato. Inizialmente, potrebbe essere necessario sotto osservazione e sostituire la medicazione in base al protocollo medico seguito.
2. Rimuovere la medicazione sollevandola da un angolo con una lieve pressione.
3. Rimuovere delicatamente la medicazione dal letto della ferita e smaltirla in base alle procedure e linee guida locali.
4. Se necessario, detergere l'area della ferita con un detergente idoneo prima di applicare una nuova medicazione.

Precauzioni

Non utilizzare su pazienti con sensibilità nota a schiume o pellicole di poliuretano oppure ad adesivi acrilici. Il riutilizzo totale o parziale della medicazione potrebbe comprometterne la sterilità e/o l'efficienza. Non utilizzare in combinazione con soluzioni ossidanti come ipoclorito o perossido d'idrogeno. Tali sostanze possono disgregare il componente in poliuretano assorbente della medicazione. Le medicazioni Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam non devono essere ingerite e devono essere tenute lontane da bambini e animali. Da utilizzare sotto la supervisione di un operatore sanitario. Solo per uso esterno.



Riferimenti

Dimensione	Unità	RIF
Sacral	10	4174822

DANSK

Produktbeskrivelse
Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam-forbindinger er et sterilt kompres, som består af en rosa vandtæt polyurethanfilm med bakteriel barriere, der er coatet med et trykfølsomt akrylkæbestof og har en hydrofil, absorberende pude af polyurethanskum i midten. Forbindingsens sårkontaktlag er en perforeret film (coatet med et trykfølsomt akrylkæbestof på begge sider), som beskytter sårbunden ved at forhindre, at der dannes granulationsvæv i skummets porer, hvorved traumet ved fjernelse af forbindingen mindskes. Perforeringerne i sårkontaktlaget tillader optagelse af eksudat og forhindrer, at overskydende væske forårsager ublodning af sund hud. Kliniderm® Adhesive Foam-forbindinger opretholder et fugtigt miljø for at fremme helingsprocessen i sår med moderat til stærk sekretion.

Indikationer

Kliniderm® Adhesive Foam-forbindingen er indiceret til kroniske og akutte sår med moderat til stærk sekretion. Forbindingen kan anvendes under hele helingsprocessen på følgende sår: tryksår, venøse bensår, diabetessår, flånger, hudafskrabninger, post-operative kirurgiske sår 1. og 2. grads forbrændinger og kavitetssår som sekundær forbindelse. Kliniderm® Adhesive Foam-forbindinger er egnet til brug under kompressionsbandager.

Brugsanvisning

- Anlæggelse af forbindingen
1. Skyl sårområdet efter behov i henhold til standardprotokollerne, og tør den omgivende hud, før forbindingen anlægges.
 2. Vælg en størrelse af Kliniderm® Adhesive Foam-forbinding, således at skumpuden er lidt større end såret.
 3. Skumpuden skal gå godt ud over det åbne sår (mindst 2 cm) i alle retninger.
 4. Fjern indlæggel fra sårforbindingen.
 5. Anbring forbindingen midt på såret med den rosa side opad, og påfør den forsigtigt på sårområdet. Anbring forbindingen på huden omkring såret ved at udøve lidt tryk.

Skift og fjernelse af forbinding

1. Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam kan blive siddende på såret i op til 7 dage, alt efter patientens tilstand og eksudatmængde. Skift forbindingen, når eksudat er tydeligt synligt på forbindingen. I begyndelsen kan det være nødvendigt at observere såret eller forbindingen hyppigt og skifte forbindingen, når god sårpraksis tilsiger det.
2. Fjern forbindingen ved at trække den af fra et hjørne, idet du udøver lidt tryk.
3. Fjern forsigtigt forbindingen fra sårbunden, og kassér den i overensstemmelse med lokale procedurer og retningslinjer.
4. Rens om nødvendigt sårområdet med egnet sårens, for du anlægger en ny forbinding på såret.

Forholdsregler

Må ikke bruges til personer med kendt folsomhed over for polyurethanfilm eller -skum eller akrylkæbestof. Må ikke genbruges helt eller delvist, da det kan reducere forbindingsens sterilitet og/eller egenskaber. Må ikke bruges sammen med oxiderende opløsninger som hypoklorit eller brintovertilte, da disse kan nedbryde forbindingsens absorberende polyurethankomponent. Kliniderm® Trilaminat Adhesive Foam-forbindinger må ikke indtages og skal opbevares utilgængeligt for børn og dyr. Anvendes under vejledning af sundhedspersonale. Kun til udvortes brug.



References

Størrelser	Antal	REF
Sacral	10	4174822

