

Gebruiksaanwijzing

Produktbeschreibung

Zetivut Plus Silicone Border ist eine sterile, selbsthaftende, superabsorbierende Saugkompresse mit Silikonwafer und weiches, nicht klebendes, hautfreundliches, grünes Nonwovens (100% Polypropylen) zu einer dichte side facing away from the wound. On the other side, the product features a very soft, white, hydrophilic nonwoven (viscose and polyamide).

Properties and mode of action

Zetivut Plus Silicone Border absorbs exudate and retains it in the absorbent pad. It features a micro-structured silicone interface and borders. No additional materials are required to secure the dressing. The backing film is bacteria and showerproof. The dressing changes can be carried out automatically and almost painlessly.

Zusammenfassung
Zetivut Plus Silicone Border hat die Verbandsträger aus einer semipermeablen Polyurethan-Folie und der der Wunde zugedante Seite eine perforierte Silikonfolie. Zwischen diesen beiden Schichten befindet sich eine Saugkompresse. Diese Schichten werden von Acrylkleber zusammengehalten. Die Folie des Verbandsträgers ist aus einem nicht klebenden, hautfreundlichen, grünen Nonwovens (100% Polypropylen) zu einer dichten Wasserdicht, sodass Patienten duschen können. Die perforierte Silikonfolie auf der der Wunde zugedante Seite ermöglicht ein einfaches Anlegen der Saugkompresse und verhindert das Anhaften an der Wunde. Die Saugkompresse besteht aus einem Zellulose- und superabsorbierenden Polyacrylat, um Exsudat aufzunehmen und zu binden, und ist mit Hydrophilen Zellulosegewebe umhüllt. Sie ist mit einem Hydrophoben grünen Vlies bedeckt (100% Polypropylen). Die grüne Seite ist immer die wundabgewandte Seite. Auf der Rückseite des Produkts befindet sich ein sehr weiches, weiches, hydrophiles Vlies (Viskose und Polyamid) versehen.

Eigenschaften und Wirkungsweise

Zetivut Plus Silicone Border nimmt Exsudat auf und bindet es in der Saugkompresse. Dank der mikrostrukturierten Silikon-Schnittstelle und der weichen, hautfreundlichen Lagen sind keine zusätzlichen Befestigungsmittel erforderlich. Die Trägerfolie ist keim- und wasserdicht. Der Verbandwechsel erfolgt atraumatisch und nahezu schmerzfrei.

Zweckbestimmung

Zetivut Plus Silicone Border ist eine sterile, selbsthaftende, superabsorbierende Saugkompresse mit Silikonwafer und weiches, nicht klebendes, hautfreundliches, grünes Nonwovens (100% Polypropylen) zu einer dichte side facing away from the wound. On the other side, the product features a very soft, white, hydrophilic nonwoven (viscose and polyamide) versehen.

Anwendungsinweise

Die Wunde mit physiologischer Kochsalzlösung oder gemäß ärztlicher Anweisung reinigen. Die Saugkompresse entsprechend der Wundgröße auswählen, sodass die mittlige Saugkompresse die Wundränder um etwa 1–2 cm überlappt. Die grüne Saugkompresse nicht zuschneiden. Der durchsichtige Rand kann zugeschnitten werden, um die Saugkompresse zu fixieren. Die Saugkompresse an der Wunde anbringen. Die Saugkompresse darf trocken, das umgebende Haut mit Tupfern trockengetupft wird, damit die Saugkompresse haften bleibt. Die Saugkompresse an der Wunde anbringen. Die Saugkompresse abziehen. Die Saugkompresse mit der haftenden Seite auf die Wunde legen, sodass die grüne Seite von der Wunde abgewandt ist. Die haftenden Ränder gut andrücken und dabei Fäden an Rand vermeiden, um sicherzustellen, dass die Saugkompresse sicher fixiert ist. Eine zusätzliche Fixierung ist nicht erforderlich. Bei Bedarf können gemäß ärztlicher Anweisung Kompressionsbinden angelegt werden. Die Saugkompresse kann nach Bedarf mit einem sterilen Verband und getrendem klinischem Protokoll – bis zu 5 Tage auf der Wunde verbleiben.

Indikationen

Zetivut Plus Silicone Border eignet sich für die Behandlung von mittelstark bis stark exsudierenden Wunden (Verletzungen, postoperative Wunden, Verletzungen) und chronische Wunden (Ulcerosa, Dekubita, diabetisches Fußulcus, Trochanter).

Contraindikationen

Die Saugkompresse ist nicht geeignet für die Behandlung von Patienten mit folgenden Zeichen:

Contraindications

Do not use Zetivut Plus Silicone Border in case of hypersensitivity to any of its components.

Special precautions

Do not cut the absorbent green pad. The transparent border can be cut in order to adapt the dressing to the patient's anatomy. Do not use the dressing on patients with the following signs and symptoms:

- Before treating a wound with healing impairment, a clinician has to be consulted to establish a clinical diagnosis. Treatment with Zetivut Plus Silicone Border cannot replace a clinical diagnosis. The alimhodilla absorbente el tratamiento de heridas con signos de infección. The treated area must be controlled with appropriate treatment before this dressing can be used.
- In all cases, follow the established clinical protocol.
- The dressing is available in different sizes and is suitable for dressing on sensitive population groups such as infants, children, pregnant or nursing women, and in the absence of data to the contrary, on these population groups this dressing should be used with caution and following the established clinical protocol.
- It is not recommended to stand on the dressing, e.g. in the case of wounds on the feet.

Contraindications

Use of this dressing which are packed in paper-paper pack packages. The sealed seam of this pad contains natural rubber latex, which may cause allergic reactions!

Resuing a single-use medical device is dangerous. Reprocessing devices in order to reuse them, may seriously damage their integrity and their performance. Information available on request.

Side effects

Excessive exudate, maceration, increased pain, adherence of the dressing to the wound, itching, burning, oedema, allergic ulceration, skin torn, blisters, erythema. If any of these side effects occur, consult a clinician.

Incident reporting

For a patient-related incident in the European Union and in countries with identical regulatory requirements (Regulation 2017/745/EU on Medical Devices), if during the use of this device or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and/or its authorized representative and to your national authority.

Produkt disposal

The risk of potential infection hazards, or environmental pollution, of disposable components of the medical device should follow disposal procedures according to applicable and local laws, rules, regulations and infection prevention standards. Dispose of the medical device using household waste.

Date of revision of the text: 2020-03-11

AU – PAUL HARTMANN GmB.H. – Macquarie Park, NSW 2113
GB – PAUL HARTMANN GmB.H. – Winchester 10, 10 2IT
ZA – HARTMANN South Africa – Northriding, 2169

Instructions d'utilisation

Description du produit
Zetivut Plus Silicone Border est un pansement superabsorbant auto-adhésif stérile en silicone. La face adhésive de la partie supérieure est constituée d'une couche de silicone et d'une couche de fibres non tissées (viscose et polyamide).

Nebenwirkungen

Erhöhte Exsudate, Maceration, verstärkter Schmerz, Anhaften der Saugkompressen an der Wunde, Juckreiz, Brennen, Ödem, mechanische Ulcerationen, rissige Haut, Blasen. Wenn eines dieser Nebenwirkungen auftreten, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Meldung von Vorkommnissen

Wenn bei Patienten/Anwendern/Dritten in der Europäischen Union und Ländern mit denselben Vorschriften (Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte) während der Verwendung oder infolge der Verwendung dieses Produkts ein schwerwiebiges Vorkommnis auftritt, muss dies dem Hersteller (siehe oben) gemeldet werden und/oder die national zuständigen Behörden gemeldet werden.

Produktentsorgung

Das Risiko potentieller Infektionsgefahren oder einer Umweltverschmutzung zu vermeiden, sollte die Entsorgung von abwerfenden Komponenten des medizinischen Geräts nach den geltenden Vorschriften, Richtlinien und Bestimmungen sowie den Standards zur Infektionsprävention entsorgt werden. Das Medizinprodukt nicht dem Hausmüll entsorgen.

Stand der Information: 2020-03-11

AT – PAUL HARTMANN Ges.m.b.H. - 2355 Wiener Neudorf
CH – IWF HARTMANN AG - 8212 Neuensch
FR – PAUL HARTMANN GmB.H. –

Instructions for use

Product description
Zetivut Plus Silicone Border is a sterile self-adhesive superabsorbent dressing with a silicone interface for the treatment of moderately to heavily exuding, chronic and acute wounds.

The dressing consists of a silicone adhesive top layer, a green nonwoven (100% polypropylene) to ensure water resistance and a soft, white, hydrophilic nonwoven (viscose and polyamide) facing away from the wound.

Properties and mode of action

Zetivut Plus Silicone Border absorbs the exudates and the retained dans le coussin absorbant. Le pansement est doté d'une interface en silicone et de couches micro-adhésives. Aucun matériau supplémentaire n'est donc nécessaire pour fixer le pansement à la peau. Le constructeur est imperméable aux bactéries et à l'eau lors de la douche. Les renouvellements de pansement peuvent être effectués de manière atraumatique et presque indolore.

Utilisation prévue

Zetivut Plus Silicone Border est un pansement superabsorbant auto-adhésif stérile à usage unique avec une interface silicone pour le traitement à long terme de plaies cutanées aiguës et chroniques, avec des niveaux modérés à élevés d'exsudat. Il est utilisé uniquement chez l'adulte par les professionnels de santé ou les patients à domicile et peut être utilisé sur les plaies de la face.

Composition

Zetivut Plus Silicone Border comprises a semi-permeable polyurethane backing film, a perforated silicone film towards the side facing the wound and an absorbent pad with hydrophilic cellulose fibers and superabsorbent polyacrylate to absorb and retain the exudate. The backing film is permeable to air but waterproof, which allows the patient to shower. The perforated silicone film facing the wound side facilitates the application of the dressing

and promotes non-adherence to the wound. The absorbent pad comprises cellulose and superabsorbent polyacrylate for the absorption and retention of exudate and is wrapped in a hydrophilic cellulose tissue. It is covered with a hydrophilic nonwoven (viscose and polyamide).

Mode d'application
Nettoyer la plaie à l'aide d'une solution physiologique ou saline et sécher la plaie. Choisir la taille du pansement adaptée à la plaie en veillant à ce que le coussin central épouse la forme de la plaie. La compression peut être effectuée à l'aide d'un bandage ou d'un pansement adhésif. Si nécessaire, des bandages de compression peuvent être appliqués conformément aux instructions d'un médecin. Le pansement peut rester jusqu'à 5 jours en place sur la plaie en fonction de l'état de la plaie. Les signes d'infection ou de macération doivent être surveillés et traités.

Contre-indications
Ne pas utiliser Zetivut Plus Silicone Border en cas d'hypersensibilité à l'un des composants. Ne pas couvrir ou coudre vert absorbant. La bordure transparente peut être découpée afin d'adapter le pansement à une, à une forme corporelle.

Intended purpose

Zetivut Plus Silicone Border is a single use sterile self-adhesive superabsorbent dressing with a silicone interface for long-term treatment of injured skin, acute and chronic wounds, with moderate to high levels of exudate. It is used on adults only, by health professionals with adequate training in the use of medical devices. The dressing can be used in conjunction with secondary dressings.

Indications

Zetivut Plus Silicone Border is suitable for the treatment of wounds with moderate to high levels of exudate: acute wounds (burns, post-op, trauma wounds) and chronic wounds (venous ulcers, pressure ulcers, diabetic foot ulcers, tumours).

Mode of application
Clean the wound using a physiological solution or as instructed by a clinician. Choose a suitable dressing size for the wound, ensuring that the central pad exceeds the edges of the wound by approximately 1 to 2 cm. Do not cut the absorbent green pad. The transparent border can be cut in order to adapt the dressing e.g. to a concave form.

Before applying the dressing, after rinsing the wound, make sure that the surrounding skin is dry by using wicks or gauze. The dressing should be applied to a clean, dry wound.

Remove the two protective sheets. Place the adherent side of the dressing onto the wound, so that the green side faces away from the wound.

Press down on the adhesive edges firmly and avoid wrinkles in the border to ensure the dressing stays securely in place.

No additional fixation is required, if indicated, compression bandages can be applied to the dressing to secure it in place.

The dressing can remain on the wound for up to 5 days depending on the condition of the wound and the established clinical protocol.

The dressing must be changed if clinically indicated or when exudate reaches the back of the absorbent pad.

Contraindications

Do not use Zetivut Plus Silicone Border in case of hypersensitivity to any of its components.

Special precautions

Do not cut the absorbent green pad. The transparent border can be cut in order to adapt the dressing to the patient's anatomy. Do not use the dressing on patients with the following signs and symptoms:

- Before treating a wound with healing impairment, a clinician has to be consulted to establish a clinical diagnosis. Treatment with Zetivut Plus Silicone Border cannot replace a clinical diagnosis. The alimhodilla absorbente el tratamiento de heridas con signos de infección. The treated area must be controlled with appropriate treatment before this dressing can be used.
- In all cases, follow the established clinical protocol.
- The dressing is available in different sizes and is suitable for dressing on sensitive population groups such as infants, children, pregnant or nursing women, and in the absence of data to the contrary, on these population groups this dressing should be used with caution and following the established clinical protocol.
- It is not recommended to stand on the dressing, e.g. in the case of wounds on the feet.

Contraindications

Use of this dressing which are packed in paper-paper pack packages. The sealed seam of this pad contains natural rubber latex, which may cause allergic reactions!

Resuing a single-use medical device is dangerous. Reprocessing devices in order to reuse them, may seriously damage their integrity and their performance. Information available on request.

Side effects

Excessive exudate, maceration, increased pain, adherence of the dressing to the wound, itching, burning, oedema, allergic ulceration, skin torn, blisters, erythema. If any of these side effects occur, consult a clinician.

Incident reporting

For a patient-related incident in the European Union and in countries with identical regulatory requirements (Regulation 2017/745/EU on Medical Devices), if during the use of this device or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and/or its authorized representative and to your national authority.

Produkt disposal

The risk of potential infection hazards, or environmental pollution, of disposable components of the medical device should follow disposal procedures according to applicable and local laws, rules, regulations and infection prevention standards. Dispose of the medical device using household waste.

Date of revision of the notice : 2020-03-11

FR – Lab. PAUL HARTMANN S.r.l. – Châtouss – 67607 Sélestat CEDEX

Gebruiksaanwijzing

Zetivut Plus Silicone Border is een steriel zelfklevend, superabsorbent kompres met siliconenlaag voor de behandeling van matig tot sterk exudatieve, chronische en acute wonden. De siliconenlaag die in aanraking komt met de wond, zorgt ervoor dat de dempingslaag niet aan de wond hecht. Het absorberende wondkussen bestaat uit cellulose en superabsorbent polyacrylaat voor de absorptie en retentie van exsudaat.

Samenstelling

Zetivut Plus Silicone Border bestaat uit een halfdoorlatende achterlaag van polyurethaan, een geperforeerde siliconenlaag aan de zijde die in aanraking komt met de wond, en een absorberend wondkussen tussen deze twee lagen. De twee lagen zijn aan elkaar bevestigd door middel van acrylklever. De achterlaag is luchtdoorlatend, maar waterdicht, zodat de patiënt een douche kan nemen. De geperforeerde siliconenlaag aan de zijde die in aanraking komt met de wond, zorgt ervoor dat de dempingslaag niet aan de wond hecht. Het absorberende wondkussen bestaat uit cellulose en superabsorbent polyacrylaat voor de absorptie en retentie van exsudaat.

Destinazione d'uso

Zetivut Plus Silicone Border è una compressa superassorbente autoadesiva sterile monouso con un'interfaccia di silicone per il trattamento a lungo termine di ferite acute e croniche, con livelli di essudato da moderato a elevati. È utilizzato solo sugli adulti da operatori sanitari.

È adatto per il trattamento di ferite con esudato moderato a elevato, in funzione dello stadio della ferita e del protocollo clinico stabilito.

L'apósito debe cambiarse si está así indicado por el médico o si el exudado rebosa de la almohadilla absorbente.

Indicazioni

Zetivut Plus Silicone Border è indicato per il trattamento di ferite con livelli di essudato moderato a elevati, in funzione dello stadio della ferita e del protocollo clinico stabilito.

L'apósito debe cambiarse si está así indicado por el médico o si el exudado rebosa de la almohadilla absorbente.

Eigenschaften an der Wunde

Die Wunde wird mit einem sterilen, selbsthaftenden, superabsorbierenden Kompres mit Silikonwafer behandelt. Die Wunde wird mit einem mikrofeinen Silikonlagen in mikrofeinen rändern, zodat er geen extra materiaal nodig is om het kompres vast te zetten. De achterlaag is water- en winddicht, zodat de patiënt een douche kan nemen. De geperforeerde siliconenlaag aan de zijde die in aanraking komt met de wond, zorgt ervoor dat de dempingslaag niet aan de wond hecht. Het absorberende wondkussen bestaat uit cellulose en superabsorbent polyacrylaat voor de absorptie en retentie van exsudaat.

Samenstelling

Zetivut Plus Silicone Border bestaat uit een halfdoorlatende achterlaag van polyurethaan, een geperforeerde siliconenlaag aan de zijde die in aanraking komt met de wond, en een absorberend wondkussen tussen deze twee lagen. De twee lagen zijn aan elkaar bevestigd door middel van acrylklever. De achterlaag is luchtdoorlatend, maar waterdicht, zodat de patiënt een douche kan nemen. De geperforeerde siliconenlaag aan de zijde die in aanraking komt met de wond, zorgt ervoor dat de dempingslaag niet aan de wond hecht. Het absorberende wondkussen bestaat uit cellulose en superabsorbent polyacrylaat voor de absorptie en retentie van exsudaat.

Destinazione d'uso

Zetivut Plus Silicone Border è una compressa superassorbente autoadesiva sterile monouso con un'interfaccia di silicone per il trattamento a lungo termine di ferite acute e croniche, con livelli di essudato da moderato a elevati. È utilizzato solo sugli adulti da operatori sanitari.

È adatto per il trattamento di ferite con esudato moderato a elevato, in funzione dello stadio della ferita e del protocollo clinico stabilito.

L'apósito debe cambiarse si está así indicado por el médico o si el exudado rebosa de la almohadilla absorbente.

Eigenschaften an der Wunde

Die Wunde wird mit einem sterilen, selbsthaftenden, superabsorbierenden Kompres mit Silikonwafer behandelt. Die Wunde wird mit einem mikrofeinen Silikonlagen in mikrofeinen rändern, zodat er geen extra materiaal nodig is om het kompres vast te zetten. De achterlaag is water- en winddicht, zodat de patiënt een douche kan nemen. De geperforeerde siliconenlaag aan de zijde die in aanraking komt met de wond, zorgt ervoor dat de dempingslaag niet aan de wond hecht. Het absorberende wondkussen besteht uit cellulose und superabsorbent polyacrylat für die absorbtion und retentio von exsudat.

Samenstelling

Zetivut Plus Silicone Border bestaat uit een halfdoorlatende achterlaag van polyurethaan, een geperforeerde siliconenlaag aan de zijde die in aanraking komt met de wond, en een absorberend wondkussen tussen deze twee lagen. De twee lagen zijn aan elkaar bevestigd door middel van acrylklever. De achterlaag is luchtdoorlatend, maar waterdicht, zodat de patiënt een douche kan nemen. De geperforeerde siliconenlaag aan de zijde die in aanraking komt met de wond, zorgt ervoor dat de dempingslaag niet aan de wond hecht. Het absorberende wondkussen bestaat uit cellulose en superabsorbent polyacrylaat voor de absorptie en retentie van exsudaat.

Destinazione d'uso

Zetivut Plus Silicone Border è una compressa superassorbente autoadesiva sterile monouso con un'interfaccia di silicone per il trattamento a lungo termine di ferite acute e croniche, con livelli di essudato da moderato a elevati. È utilizzato solo sugli adulti da operatori sanitari.

È adatto per il trattamento di ferite con esudato moderato a elevato, in funzione dello stadio della ferita e del protocollo clinico stabilito.

L'apósito debe cambiarse si está así indicado por el médico o si el exudado rebosa de la almohadilla absorbente.

Eigenschaften an der Wunde

Die Wunde wird mit einem sterilen, selbsthaftenden, superabsorbierenden Kompres mit Silikonwafer behandelt. Die Wunde wird mit einem mikrofeinen Silikonlagen in mikrofeinen rändern, zodat er geen extra materiaal nodig is om het kompres op de wond, te vast te zetten. De achterlaag is water- en winddicht, zodat de patiënt een douche kan nemen. De geperforeerde siliconenlaag aan de zijde die in aanraking komt met de wond, zorgt ervoor dat de dempingslaag niet aan de wond hecht. Het absorberende wondkussen besteht uit cellulose und superabsorbent polyacrylat für die absorbtion und retentio von exsudat.

Druk de kleefrand goed aan en zorg ervoor dat er geen plekken in de rand komen, die het kompres op zijn plaats blijft zitten.

De kleefrand moet niet worden afgehaald, omdat het kompres anders kan worden aangetast en de kleefrand mogelijk kan op aanwijzing van een arts een compressieverband worden aangebracht.

Het kompres kan maximaal 5 dagen op de wond blijven, afhankelijk van de conditie van de wond en de toestand van de patiënt. Het kompres moet worden verwijderd indien het kompres niet meer voldoende absorberend is of het kompres met voer verveeld indend wordt geïndiceerd of wanneer het exsudaat de rand van het absorberende wondkussen bereikt.

Contra-indicaties

Gebruik Zetivut Plus Silicone Border niet in geval van overgevoeligheid voor één of meerdere componenten van de afgeleverde granuleuze la of de fortoestellen.

Speciale voorzorgsmaatregelen

Het groene, absorberende wondkussen mag niet worden bijgetrokken. De transparante rand kan worden bijgetrokken om het kompres aan te passen aan de wond, bijvoorbeeld bij een concave vorm.

Reinig de wond met een klinische消毒voorzorgmaatregel voor een chronische wond, bijvoorbeeld met water en zeep.

Verwijder de beschermende laag van de wond, zodat het centrale wondkussen op de wond kan worden aangebracht. Het kompres kan maximaal 5 dagen op de wond blijven, afhankelijk van de conditie van de wond en de toestand van de patiënt. Het kompres moet worden verwijderd indien het kompres niet meer voldoende absorberend is of het kompres met voer verveeld indend wordt geïndiceerd of wanneer het exsudaat de rand van het absorberende wondkussen bereikt.

Bij gebruik aan beschikbare gegevens van het gebruik van dit kompres bij kwetsbare bevolkingsgroepen zoals zuigelingen, kinderen en vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven, onderzeken, en bij gebruik aan gegevens die het tegengedend hiervan bewijzen, dient dit kompres bij de deze bevolkingsgroepen voorzichtig gebruikt te worden en op advies van een arts.

Het wordt niet aanbevolen op het kompres te staan, bijv. bij wonden op de voet.

De kleefrand moet niet worden afgehaald, omdat het kompres anders kan worden aangetast en de kleefrand mogelijk kan op aanwijzing van een arts een compressieverband worden aangebracht.

Het kompres kan maximaal 5 dagen op de wond blijven, afhankelijk van de conditie van de wond en de toestand van de patiënt. Het kompres moet worden verwijderd indien het kompres niet meer voldoende absorberend is of het kompres met voer verveeld indend wordt geïndiceerd of wanneer het exsudaat de rand van het absorberende wondkussen bereikt.

Bij gebruik aan beschikbare gegevens van het gebruik van dit kompres bij kwetsbare bevolkingsgroepen zoals zuigelingen, kinderen en vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven, onderzeken, en bij gebruik aan gegevens die het tegengedend hiervan bewijzen, dient dit kompres bij de deze bevolkingsgroepen voorzichtig gebruikt te worden en op advies van een arts.

Het wordt niet aanbevolen op het kompres te staan, bijv. bij wonden op de voet.

De kleefrand moet niet worden afgehaald, omdat het kompres anders kan worden aangetast en de kleefrand mogelijk kan op aanwijzing van een arts een compressieverband worden aangebracht.

Het kompres kan maximaal 5 dagen op de wond blijven, afhankelijk van de conditie van de wond en de toestand van de patiënt. Het kompres moet worden verwijderd indien het kompres niet meer voldoende absorberend is of het kompres met voer verveeld indend wordt geïndiceerd of wanneer het exsudaat de rand van het absorberende wondkussen bereikt.

Bij gebruik aan beschikbare gegevens van het gebruik van dit kompres bij kwetsbare bevolkingsgroepen zoals zuigelingen, kinderen en vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven, onderzeken, en bij gebruik aan gegevens die het tegengedend hiervan bewijzen, dient dit kompres bij de deze bevolkingsgroepen voorzichtig gebruikt te worden en op advies van een arts.

Het wordt niet aanbevolen op het kompres te staan, bijv. bij wonden op de voet.

De kleefrand moet niet worden afgehaald, omdat het kompres anders kan worden aangetast en de kleefrand mogelijk kan op aanwijzing van een arts een compressieverband worden aangebracht.

Het kompres kan maximaal 5 dagen op de wond blijven, afhankelijk van de conditie van de wond en de toestand van de patiënt. Het kompres moet worden verwijderd indien het kompres niet meer voldoende absorberend is of het kompres met voer verveeld indend wordt geïndiceerd of wanneer het exsudaat de rand van het absorberende wondkussen bereikt.

Bij gebruik aan beschikbare gegevens van het gebruik van dit kompres bij kwetsbare bevolkingsgroepen zoals zuigelingen, kinderen en vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven, onderzeken, en bij gebruik aan gegevens die het tegengedend hiervan bewijzen, dient dit kompres bij de deze bevolkingsgroepen voorzichtig gebruikt te worden en op advies van een arts.

Het wordt niet aanbevolen op het kompres te staan, bijv. bij wonden op de voet.

De kleefrand moet niet worden afgehaald, omdat het kompres anders kan worden aangetast en de kleefrand mogelijk kan op aanwijzing van een arts een compressieverband worden aangebracht.

Het kompres kan maximaal 5 dagen op de wond blijven, afhankelijk van de conditie van de wond en de toestand van de patiënt. Het kompres moet worden verwijderd indien het kompres niet meer voldoende absorberend is of het kompres met voer verveeld indend wordt geïndiceerd of wanneer het exsudaat de rand van het absorberende wondkussen bereikt.

Bij gebruik aan beschikbare gegevens van het gebruik van dit kompres bij kwetsbare bevolkingsgroepen zoals zuigelingen, kinderen en vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven, onderzeken, en bij gebruik aan gegevens die het tegengedend hiervan bewijzen, dient dit kompres bij de deze bevolkingsgroepen voorzichtig gebruikt te worden en op advies van een arts.

Het wordt niet aanbevolen op het kompres te staan, bijv. bij wonden op de voet.

De kleefrand moet niet worden afgehaald, omdat het kompres anders kan worden aangetast en de kleefrand mogelijk kan op aanwijzing van een arts een compressieverband worden aangebracht.

Het kompres kan maximaal 5 dagen op de wond blijven, afhankelijk van de conditie van de wond en de toestand van de patiënt. Het kompres moet worden verwijderd indien het kompres niet meer voldoende absorberend is of het kompres met voer verveeld indend wordt geïndiceerd of wanneer het exsudaat de rand van het absorberende wondkussen bereikt.

Bij gebruik aan beschikbare gegevens van het gebruik van dit kompres bij kwetsbare bevolkingsgroepen zoals zuigelingen, kinderen en vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven, onderzeken, en bij gebruik aan gegevens die het tegengedend hiervan bewijzen, dient dit kompres bij de deze bevolkingsgroepen voorzichtig gebruikt te worden en op advies van een arts.

Het wordt niet aanbevolen op het kompres te staan, bijv. bij wonden op de voet.

De kleefrand moet niet worden afgehaald, omdat het kompres anders kan worden aangetast en de kleefrand mogelijk kan op aanwijzing van een arts een compressieverband worden aangebracht.

Het kompres kan maximaal 5 dagen op de wond blijven, afhankelijk van de conditie van de wond en de toestand van de patiënt. Het kompres moet worden verwijderd indien het kompres niet meer voldoende absorberend is of het kompres met voer verveeld indend wordt geïndiceerd of wanneer het exsudaat de rand van het absorberende wondkussen bereikt.

Bij gebruik aan beschikbare gegevens van het gebruik van dit kompres bij kwetsbare bevolkingsgroepen zoals zuigelingen, kinderen en vrouwen die zwanger zijn of borstvoeding geven, onderzeken, en bij gebruik aan gegevens

