

Бинт з цинковою масою, повздовжньо еластичний Varolast® Plus / Вароласт Плюс



/логотип компанії HARTMANN/

Інструкція з використання

Загальний опис виробу

Вароласт Плюс (Varolast® Plus) — це готовий до використання бинт із цинковою масою, повздовжньо еластичний. Матеріалом бинту вироблений на основі віскози та поліаміду, а цинкова паста використовується у якості просочувальної маси, яка містить оксид цинку, гліцерин та желатин. З технічних причин оксид цинку додають для досягнення напівжорсткої консистенції бинта; допоміжна фармакологічна дія не призначена. Бинт забарвлений у білий колір. Неактивні та нестерильні вироби можуть бути різними по ширині та довжині та призначені для одноразового використання.

Призначення

Вароласт Плюс (Varolast® Plus) — це нестерильний бинт із цинковою масою, призначений для одноразового використання та застосовується для досягнення напівжорсткості та у якості компресійної пов'язки. Він може застосовуватися для тривалого лікування при компресійній терапії хронічних венозних захворювань, тромбоемболічних венозних захворювань та набряків. Цей бинт із цинковою масою показаний до використання лише при КПІ 0,8–1,3. Засіб можна застосовувати лише на неушкодженій шкірі. Цей бинт із цинковою масою призначений для дорослих та дітей від 3 років і може застосовуватися медичними працівниками в клінічних та домашніх умовах.

Склад

69% віскози, 31% цинкової маси (упакований в пакет з алюмінієвої фольги).

Призначення

Виріб можна використовувати у разі:

- Хронічних венозних захворювань, профілактики та лікування венозних набряків, профілактики та лікування венозних змін шкіри, екземи та пігментації, ліподерматосклерозу та білої атрофії шкіри, лікування варикозних виразок ніг, профілактики повторних варикозних виразок ніг, у разі варикозного розширення вен, початкової фази після лікування варикозного розширення вен, функціональної венозної недостатності (пов'язаної з ожирінням, сидячою роботою, роботою стоячи), венозної деформації.
- Тромбоемболічних венозних захворювань (поверхневий венозний тромбоз, глибокий венозний тромбоз рук і ніг, посттромботичний синдром, профілактика тромбозів у мобільних пацієнтів).
- Набряків (лімфедема, набряки під час вагітності, посттравматичні набряки, післяопераційні набряки, післяопераційні реперфузійні набряки, ідіопатичні циклічні набряки, жирові набряки, починаючи з II стадії, застійні стани в результаті відсутності мобільності (артрогенний застійний синдром, парез і частковий парез кінцівок), набряків, обумовлених дією лікарського засобу, якщо неможливо перейти на інший).

Протипоказання

Виріб не можна використовувати у наступних випадках: прогресуюче оклюзійне захворювання периферичних артерій (якщо виконується один із наступних параметрів: КПІ <0,5, артеріальний тиск щиколотки <60 mmHg (мм рт. ст.), тиск у пальцях ніг <30 mmHg (мм рт. ст.), TcPO₂ (черезшкірний парціальний тиск кисню) < 20 mmHg (мм рт. ст.) підйому ноги), декомпенсована серцева недостатність, синя больова флегмазія, септичний флебіт, тяжкий ексудативний дерматоз, непереносимість матеріалу компресивного бинта або інгредієнтів цинкової маси, тяжкі порушення чутливості кінцівок, прогресуюча периферична нейропатія (наприклад, пов'язана із цукровим діабетом), первинний хронічний поліартрит.

Запобіжні заходи

Спеціальні запобіжні заходи необхідні у разі тяжкого мокнучого дерматозу, тяжких сенсорних розладів кінцівок, прогресуючої периферичної нейропатії (наприклад, пов'язаної із цукровим діабетом), первинного хронічного ревматоїдного артриту та непереносимості матеріалу компресійного бинта або інгредієнтів цинкової маси. Медичний виріб не можна застосовувати дітям віком до 3 років.

Повторне використання одноразового медичного засобу може бути небезпечним. Повторна обробка виробів з метою їхнього повторного використання може серйозно пошкодити їхню цілісність та ефективність. Додаткова інформація надається за запитом.

Повідомлення про побічні реакції

Для пацієнта/користувача/третьої сторони в Європейському Союзі та в країнах з ідентичною системою нормативного регулювання (Регламент ЄС про медичні вироби №2017/745); якщо під час використання цього виробу або в результаті його використання виявлено серйозну побічну реакцію, повідомте про це виробника та/або його уповноваженого представника, а також державний регулюючий орган у вашій країні.

Утилізація продукту



З метою мінімізації ризику потенційної загрози зараження або забруднення навколишнього середовища, утилізація одноразових компонентів медичного виробу повинна відбуватися згідно із процедурою утилізації, установленною чинним та місцевим законодавством, правилами, нормами та стандартами запобігання зараженню. Утилізуйте медичний виріб разом зі звичайними лікарняними відходами

AU (Австралія)- ПАУЛЬ ХАРТМАНН ПТІ ЛТД. · Макквері Парк, Новий Південний Уельс, 2113

GB (Велика Британія)- ХАРТМАНН ЛТД· Хейвуд/Великий Манчестер OL10 2TT

ZA (Південна Африка)- ХАРТМАНН Південна Африка · Норсрайдінг, 2162

УМОВНІ ПОЗНАЧЕННЯ:

| | |
|---|--|
|  | Медичний виріб |
|  | Виробник |
|  | Дата виробництва |
|  | Використати до |
|  | Код партії |
|  | Номер за каталогом |
|  | Зверніться до Інструкції з використання |
|  | Повторно використовувати заборонено |
|  | Берегти від вологи |
|  | Унікальний ідентифікаційний код медичного виробу |
|  | Містить біологічний матеріал тваринного походження |
|  | Можна розрізати |
|  | Знак відповідності Європейській директиві |
|  | Пакування підлягає повторній переробці, 21 ПАП (PAP) |
|  | Пакування підлягає вторинній переробці за умови правильного збору та сортування відходів |
|  | Зелена точка, пакувальний матеріал підлягає вторинній переробці |



Викинути в контейнер для сміття

Дата останнього перегляду інструкції з використання – 01.2021.



**PAUL HARTMANN AG, Paul-Hartmann-Strasse 12, 89522
HEIDENHEIM, GERMANY**

ПАУЛЬ ХАРТМАНН АГ, Пауль-Хартманн-Штрассе 12, 89522,
ХАЙДЕНХАЙМ, НІМЕЧЧИНА



Уповноважений представник в Україні:
ТОВ «КРАТІЯ МЕДТЕХНІКА»,
04107, м. Київ, вул. Багговутівська, буд. 17-21, Україна
Тел.: 0 800 21-52-32
Електронна пошта: uaep@cratia.ua