

Пов'язки, просочені сріблом Atrauman® Ag

Інструкція із застосування

Опис виробу

Atrauman® Ag – це неадгезивна бар'єрна пов'язка, що містить срібло, для атравматичної обробки ран.

Склад

Тканина-основа виготовлена з поліамідних волокон, покритих елементарним сріблом. Імпрегнована пов'язка на основі тригліцеридів (нейтральні ліпіди) не містить лікарських засобів. До складу імпрегнації входять (присвоєні назви INCI): каприловий/каприновий/міристиновий/стеариновий тригліцерид; біс-дигліцерил-поліациладіпат-2 та макрогол 2000.

Властивості та спосіб дії

М'яка, тонка тканина легко драпірується і забезпечує тісний контакт з рановим ложе. Поверхня тканини та імпрегнація протидіють прилипанню до рани; як результат, зміни пов'язок є атравматичними. Atrauman® Ag діє як бар'єрна пов'язка зі сріблом. Просочення захищає краї рани, допомагаючи запобігти мацерації, воно не містить лікарських засобів і парафіну.

Призначення

Atrauman® Ag – це неадгезивне покриття для рани, призначене для лікування хронічних ран, таких як трофічні виразки, діабетична виразка гомілки та пролежні. Виріб також показаний для лікування гострих опіків до 2 ступеня. Atrauman® Ag призначений для проведення лікування шкіри людини медичними працівниками.

Показання до застосування

Atrauman® Ag показаний для лікування трофічних виразок, діабетичної виразки гомілки та пролежнів, а також при гострих опіках до 2-го ступеня.

Atrauman® Ag слід поєднувати з відповідною вторинною пов'язкою (абсорбуючою або суперабсорбуючою пов'язкою, губчатою пов'язкою або марлею, наприклад, Zetuvit Plus) відповідно до інструкцій по їх застосуванню.

Спосіб застосування

Дістаньте Atrauman® Ag, покриту з обох боків захисними паперовими смужками, з індивідуальної упаковки і, якщо потрібно, обріжте відповідно до розміру рани, дотримуючись стерильних умов.

Atrauman® Ag повинен перекривати рану і мати приблизно однаковий розмір з вторинною пов'язкою. Зніміть захисну паперову смужку з одного боку. Накладіть пов'язку вільною стороною на рану, потім зніміть другу захисну смужку (див. малюнки 1–5), або, використовуючи стерильний пінцет або стерильні рукавички, зніміть Atrauman® Ag з другої паперової смужки і накладіть на рану (див. малюнки 6–11). Пов'язку Atrauman® Ag слід накладати в один шар; виріб не слід складати вдвоє чи накладати в кілька шарів. Для абсорбції ексудату рани, накладіть поверх Atrauman® Ag відповідну стерильну вторинну пов'язку (абсорбуючу або суперабсорбуючу пов'язку, губчату пов'язку або марлю, наприклад, Zetuvit Plus) відповідно до інструкцій по їх використанню. Як альтернатива може бути використана система для лікування ран негативним тиском Vivano. Слід перевірити, особливо при глибоких ранах, що виріб Atrauman® Ag безпосередньо контактує з абсорбуючою пов'язкою та не має складок, щоб гарантувати безперешкодний дренаж ексудату. У разі густого ексудату рекомендується розрізати Atrauman® Ag стерильними ножицями, щоб запобігти накопиченню ексудату. Слід ознайомитись з відповідними інструкціями по застосуванню перед комбінацією пов'язки із системою для лікування ран негативним тиском Vivano. Ефективність бар'єрної пов'язки триває до семи днів. Якщо інше

не призначено лікарем або не показано з медичної точки зору, при кожній перев'язці слід застосовувати нову пов'язку Atrauman® Ag. Час використання однієї пов'язки не повинен перевищувати семи днів.

Протипоказання

Виріб Atrauman® Ag не застосовують пацієнтам, які можуть мати алергію на будь-який з його компонентів. Не застосовувати на сухих ранах.

Особливі застереження

Лікування виробом Atrauman® Ag не замінює необхідну антибіотикотерапію. За відсутності наявних даних, що підтверджують використання цієї пов'язки в окремих групах пацієнтів, таких як немовлята, діти, вагітні або жінки, які годують груддю, та за відсутності даних про протилежне, слід з обережністю застосовувати пов'язку таким пацієнтам, дотримуючись рекомендацій лікаря.

Побічні ефекти

У дуже рідкісних випадках пов'язка Atrauman® Ag може прилипати до рани, спричиняючи біль і кровотечу після видалення. Дуже рідко Atrauman® Ag може викликати алергічні реакції. Як і у випадку з іншими пов'язками, що містять срібло, Atrauman® Ag може спричинити тимчасову зміну кольору рани або країв рани.

Попередження

Не слід використовувати виріб Atrauman® Ag у поєднанні з пов'язками або мазями, що містять йод або парафін.

Утилізація виробу

Щоб мінімізувати ризик потенційної небезпеки інфікування або забруднення навколишнього середовища, компоненти Atrauman® Ag слід утилізувати з дотриманням вимог місцевого законодавства та стандартів запобігання розповсюдженню інфекції.







Дата останнього перегляду інструкції із застосування: 06.2021

Atrauman® Ag

Пов'язки, просочені сріблом

Особливі вказівки

Зберігати у недоступному для дітей місці.

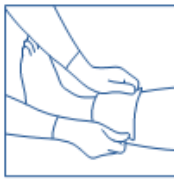
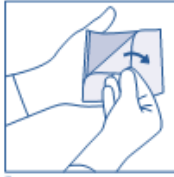
	Виробник
	Дата виробництва
	Використати до
	Номер партії
	Повторно використовувати заборонено
	Повторно стерилізувати заборонено

	Берегти від вологи
	Ознайомлення з інструкцією із застосування
	Обережно! Зверніться до інструкції із застосування
	Радіаційна стерилізація
	Температурний діапазон для зберігання
	Зберігати в горизонтальному положенні
	Унікальний ідентифікатор виробу
	Номер за каталогом
	Цей виріб відповідає вимогам ЄС.
	Пакування підлягає повторній переробці, 84 С/ПАП (С/PAP)
	Зелена точка, пакувальний матеріал підлягає вторинній переробці
	Викинути в контейнер для сміття

1-5



a-f



PAUL HARTMANN AG, Paul-Hartmann-Str. 12, 89522
Heidenheim, Germany
ПАУЛЬ ХАРТМАНН АГ, Пауль-Хартманн-Штр. 12, 89522
Хайденхайм, Німеччина



UA.TR.116

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