

Comfeel® Plus Transparent

de Transparenter hydrokolloider Verband
Transparenter hydrokolloider Verband, sakral



Gebrauchsanleitung

Bitte lesen Sie die folgenden Anweisungen sorgfältig durch.

23341567 Version 1

Das Coloplast-Logo ist eine eingetragene Marke der Coloplast A/S. Alle Rechte vorbehalten. © 2022-07-07



Verwendungszweck

Das Produkt ist für die feuchte Wundheilung und die Absorption von Exsudat bestimmt.

Das Produkt ist für die Verwendung durch medizinische Fachkräfte und durch Patienten unter der Aufsicht von medizinischen Fachkräften bestimmt.

Indikationen

Comfeel Plus Transparent ist für ein breites Spektrum an nicht bis leicht exsudierenden Wunden indiziert.

Das Produkt:

- ist indiziert für chronische Wunden wie Ulcus cruris und Dekubitus sowie akute Wunden wie Verbrennungen ersten und zweiten Grades, Entnahmestellen, postoperative Wunden und Hautabschürfungen

Vorsichtshinweise

Medizinische Fachkräfte sollten infizierte Wunden, diabetische Wunden sowie ganz oder teilweise durch arterielle Insuffizienz entstandene Wunden gemäß den lokalen Standards regelmäßig untersuchen und behandeln.

Das Produkt sollte nicht bei Patientinnen und Patienten mit bekannter Empfindlichkeit gegenüber Carboxymethylcellulose (CMC) angewendet werden, da dies zu einer allergischen Reaktion führen kann.

Der Gebrauch von Reinigungsmitteln abgesehen von physiologischer Kochsalzlösung oder Leitungswasser in Kombination mit dem Produkt wurde nicht untersucht.

Einwegprodukt nicht wiederverwenden, da es zu einer Kreuzkontamination kommen kann, die potenziell zu einer Infektion führt.

Wiederaufbereitung, Waschen, Desinfektion und/oder Resterilisation können die Produktmerkmale beeinträchtigen und hierdurch ein zusätzliches Körperverletzungs- oder Infektionsrisiko für den Anwender verursachen.

Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist, da dadurch die Sterilität des Produkts beeinträchtigt sein könnte, was potenziell zu einer Infektion führen kann.

Das Produkt wird ohne Naturlatex hergestellt, jedoch kann es in seltenen Fällen beim Herstellungs- oder Verpackungsprozess zu einer Kontamination mit Spuren von Naturlatex kommen, die bei Patientinnen mit bekannter oder vermuteter Allergie auf Naturlatex allergische Reaktionen auslösen kann.

Vor direktem Sonnenlicht schützen. Sonnenlicht kann die Produktleistung beeinträchtigen, was zu einer Mazeration führen kann.

Zu den möglichen Nebenwirkungen im Zusammenhang mit der Verwendung von Verbänden können unter anderem Folgende gehören: Hautirritation/-entzündung, allergische Hautreaktion, Mazeration, Schmerzen, Hypergranulierung und Blasenbildung.

Information

Bei dem Produkt handelt es sich um einen sterilen hydrokolloiden Einwegverband.

Das Produkt:

- kann je nach Exsudatmenge, Verbandszustand und Wundart bis zu 7 Tage lang angelegt bleiben
- kann nach Ermessen eines Arztes bzw. einer Pflegefachperson bei Patienten verwendet werden, die eine Behandlung aufgrund einer lokalen oder systemischen Infektion erhalten
- kann aufgrund seines feuchten Wundmilieus zur Unterstützung der Bildung von Granulationsgewebe verwendet werden.
- kann bei den indizierten Wundtypen zum Schutz neu gebildeter Haut verwendet werden.
- kann beim Duschen auf der Wunde verbleiben.
- kann die Geruchsentstehung in der Wunde vermindern.
- muss vor einer Untersuchung im Kernspintomografen nicht entfernt werden, da es MR-sicher ist.

Das Produkt besteht aus:

- einem äusseren Film, der dunstdurchlässig, aber bakterien- und wasserfest ist
- einem Raster zur Überwachung der Wundgröße
- einer hydrokolloiden Klebefläche
- einem transparenten Schutzfilm und türkisen Schutzfilmen

Der glatte Topfilm kann den Reibungskoeffizienten und somit die Scherkräfte zwischen Haut und Auflagefläche senken. Das Produkt kann daher zum Schutz von gefährdeter Haut und Dekubitus der Grade 1 und 2 verwendet werden.

Das Produkt ist in einer Vielzahl von Größen und Formen erhältlich.

Sterilisiert durch Bestrahlung (R).

Coloplast übernimmt keine Haftung für Verletzungen oder gesundheitliche Beeinträchtigungen, die aus einer anderen als der den aktuellen Empfehlungen von Coloplast entsprechenden Verwendung dieses Produkts entstehen.

Besondere Lagerungsbedingungen

Vor direktem Sonnenlicht schützen.

Waagrecht lagern.

Anwendung

Vorbereiten

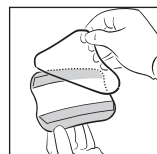
Die Wunde und den Wundrand gemäß den örtlichen Richtlinien reinigen (z. B. mit lauwarmem Wasser oder physiologischer Kochsalzlösung).

Den Wundrand vorsichtig trocknen.

Wenn ein Film, eine Creme, eine Salbe oder ein ähnliches Produkt verwendet wird, den Wundrand vor dem Anbringen des Produkts trocknen lassen.

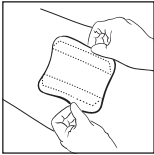
Applizieren

Ein Produkt wählen, das mindestens 1-2 cm über den Rand der Wunde hinausragt.

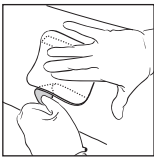


Die türkisen Schutzfilme verwenden, um ein Berühren der klebenden Seite zu vermeiden und eine aseptische Anwendung sicherzustellen.

Den transparenten Schutzfilm entfernen.



Mit der klebenden Seite zur Wunde anbringen.



Die türkisen Schutzfilme einen nach dem anderen entfernen.
Mit den Fingern behutsam am Rand des Produkts entlangfahren, um sicherzugehen, dass das Produkt gleichmäßig und eben auf der Haut aufliegt.

Entfernen

Wenn das Produkt das Wundexsudat absorbiert, entsteht ein weißes Gel, und das Produkt selbst wird weiß.

Das Produkt sollte gewechselt werden, wenn ein Wechsel klinisch indiziert ist, wenn sich das Exsudat sichtbar dem Rand des Produkts nähert oder nach 7 Tagen.

Die Ecken des Produkts vorsichtig von der Wunde heben und das Produkt entfernen.

Unter dem Verband kann sich ein charakteristischer Geruch entwickeln. Dies ist normal, und der Geruch verschwindet nach dem Reinigen der Wunde.

Entsorgung

Das Produkt ist nur für den einmaligen Gebrauch vorgesehen und sollte gemäß den örtlichen Richtlinien, z. B. zusammen mit dem normalen Hausmüll, entsorgt werden.

Das Produkt nicht in der Toilette entsorgen.

Meldung von Zwischenfällen

Wenn es während oder infolge der Anwendung dieses Produkts zu einem schwerwiegenden Zwischenfall kommt, melden Sie dies bitte dem Hersteller und der zuständigen Behörde Ihres Landes.

Erläuterung der Symbole



Medizinprodukt



Zeigt an, dass das Produkt der europäischen Gesetzgebung für Medizinprodukte entspricht



Katalognummer



Verfalldatum (JJJJ-MM-TT)



Chargennummer



Herstellungsdatum (JJJJ-MM-TT)



Hersteller



Gebrauchsanweisung beachten



Nicht wiederverwenden



Sterilisiert durch Bestrahlung



Einfaches Sterilbarrieresystem



Frei von Naturlatex



Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist. Ziehen Sie die Gebrauchsanweisung zurate



Zeigt einen Datenträger mit einer einheitlichen Produktkennzeichnung für Medizinprodukte an



(Global Trade Item Number) Globale Artikelidentnummer



Vor direktem Sonnenlicht schützen



Hier oben



Wiederverwertbare Packung



MR-sicher



Absorptionsvermögen