

**Comfeel® Plus**



**de** Hydrokolloidverband  
Hydrokolloidverband, Sakrum



#### Gebrauchsanweisung

Bitte lesen Sie die folgenden Anweisungen sorgfältig durch.

23341461 Version 1

Das Coloplast-Logo ist eine eingetragene Marke der Coloplast A/S.  
Alle Rechte vorbehalten. © 2022-05-02

#### Bestimmungsgemässe Verwendung

Das Produkt ist für die Heilung feuchter Wunden und das Exsudatmanagement indiziert.

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

#### Indikationen

Comfeel Plus ist für ein breites Spektrum an nicht bis moderat exsudierenden Wunden indiziert

#### Das Produkt:

- ist indiziert für chronische Wunden wie z. B. Ulcus cruris und Dekubitus sowie akute Wunden wie z. B. oberflächliche Verbrennungen, oberflächliche Verbrennungen zweiten Grades, Entnahmestellen, postoperative Wunden und Hautabschürfungen - kann nach ärztlichem Ermessen bei Patienten mit einer lokalen oder systemischen Infektion eingesetzt werden

#### Vorsichtshinweise

Ein Arzt bzw. eine Pflegefachperson sollte infizierte Wunden, diabetische Wunden sowie ganz oder teilweise durch arterielle Insuffizienz entstandene Wunden in Übereinstimmung mit den lokalen Richtlinien häufig überprüfen und versorgen.

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

Die Verwendung anderer Reinigungsmittel als physiologische Kochsalzlösung oder Leitungswasser in Kombination mit dem Produkt wurde nicht untersucht.

Das Einwegprodukt ist nur für den einmaligen Gebrauch; nicht wiederverwenden, da eine Kreuzkontamination auftreten kann, die möglicherweise zu einer Infektion führt.

Wiederaufbereiten, Waschen, Desinfizieren und/oder Sterilisieren können die Produktmerkmale beeinträchtigen und ein zusätzliches Verletzungs- oder Infektionsrisiko für den Benutzer verursachen.

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

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

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

Mögliche Nebenwirkungen im Zusammenhang mit der Verwendung von Wundaufgaben: Hautirritation/-entzündung, allergische Hautreaktion, Mazeration, Schmerzen, Hypergranulation und Blasenbildung.

#### Information

Bei dem Produkt handelt es sich um einen sterilen Hydrokolloidverband für den einmaligen Gebrauch.

#### Das Produkt:

- kann je nach Exsudatmenge, Zustand des Verbands und Art der Wunde bis zu 7 Tage lang auf der Wunde verbleiben
- kann nach ärztlichem Ermessen bei Patienten mit einer lokalen oder systemischen Infektion eingesetzt werden
- kann aufgrund seines feuchten Wundmilieus für die Heilung zur Förderung der Entwicklung von Granulationsgewebe verwendet werden
- kann zum Schutz neu gebildeter Haut bei den angegebenen Wundtypen verwendet werden
- kann während des Duschens an Ort und Stelle belassen werden
- kann Wundgeruch reduzieren
- muss vor einer MRT-Untersuchung nicht abgenommen werden, da es MR-sicher ist

#### Das Produkt besteht aus:

- einem äusseren Film, der dunstdurchlässig, aber bakterien- und wasserfest ist
- einer Rasterschablone zur Überprüfung der Wundgrösse
- einer hydrokolloiden Klebefläche
- einem transparenten Schutzfilm und türkisfarbenen Schutzfilmen

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

Sterilisiert durch Bestrahlung (R).

Coloplast schliesst jede Haftung für Verletzungen oder Schäden aus, die aus einer anderen als der den aktuellen Empfehlungen von Coloplast entsprechenden Verwendung dieses Produkts entstehen.

#### Besondere Lagerungsbedingungen

Vor direktem Sonnenlicht schützen.

Horizontal lagern.

#### Anwendungshinweise

##### Vorbereitung

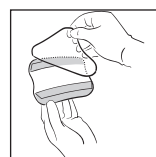
Die Wunde und die wundumgebende Haut gemäss den örtlichen Richtlinien reinigen (z. B. mit lauwarmem Wasser oder physiologischer Kochsalzlösung).

Die wundumgebende Haut vorsichtig trocknen.

Wenn eine Folie, eine Creme, eine Salbe oder ein ähnliches Produkt verwendet wird, die wundumgebende Haut vollständig trocknen lassen, bevor das Produkt aufgelegt wird.

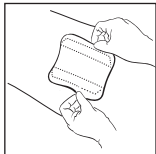
##### Applikation

Ein Produkt auswählen, das die Wundränder um mindestens 1 bis 2 cm überlappt.

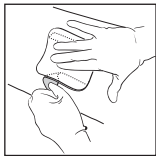


Die türkisfarbenen Schutzfilme verwenden, um Berührungen der selbsthaftenden Seite zu vermeiden und eine aseptische Applikation zu gewährleisten.

Den transparenten Schutzfilm entfernen.



Die selbsthaftende Seite Richtung Wunde auflegen.



Die türkisfarbenen Schutzfilme nacheinander entfernen. Mit den Fingern behutsam um den Rand des Produkts herumfahren, um sicherzustellen, dass das Produkt gleichmässig und glatt sitzt.

#### Entfernung

Wenn das Produkt Wundexsudat aufnimmt, bildet sich ein weisses Gel und das Produkt 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 behutsam von der Wunde abheben und das Produkt entfernen.

Unter dem Verband kann sich ein charakteristischer Geruch bilden. Das ist normal und der Geruch verschwindet, sobald die Wunde gereinigt wird.

#### 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 Vorfällen

Falls es während der bzw. durch die Anwendung dieses Produkts zu einem schwerwiegenden Vorfall gekommen ist, melden Sie diesen bitte dem Hersteller und der zuständigen Behörde in Ihrem Land.

#### Symbolerklärung



Medizinprodukt



Zeigt an, dass das Produkt die europäischen Bestimmungen für Medizinprodukte einhält



Katalognummer



Verfalldatum (JJJJ-MM-TT)



Chargennummer



Herstellungsdatum (JJJJ-MM-TT)



Hersteller



Gebrauchsanweisung befolgen



Nicht wiederverwenden



Sterilisiert durch Bestrahlung



Einfach-Sterilbarrieresystem



Ohne Naturkautschuklatex hergestellt



Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist; Gebrauchsanweisung beachten



Zeigt einen Träger mit der einheitlichen Produktkennzeichnung für Medizinprodukte (Unique Device Identifier, UDI) an



(Global Trade Item Number) Globale Artikelnummer



Vor Sonnenlicht schützen



Hier oben



Recyclingfähige Verpackung



MR-sicher



Absorptionsvermögen