

(ENG) Bacteria binding dressing with hydrogel

Device Description

Cutimed® Sorbact® Gel Dressing is a sterile, bacteria and fungi binding dressing covered with gel. It consists of a green Sorbact® wound contact layer with a water-based gel containing carbomer and propylene glycol (10%). Cutimed® Sorbact® Gel Dressing donates moisture, enables a moist wound environment and facilitates autolytic debridement.

Mode of Action

Cutimed® Sorbact® binds microorganisms, such as Staphylococcus aureus (including MRSA), Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa and Candida albicans, as shown in vitro. These microorganisms are removed from the wound each time the dressing is changed.

Intended Use

Cutimed® Sorbact® Gel Dressing is intended for use in the management of clean, contaminated, colonized or infected wounds with dry to low exudate levels, such as traumatic wounds, burns, cavity wounds, fistulas, pressure ulcers, diabetic foot ulcers and leg ulcers.

Contraindications

There are no known contraindications to the use of Cutimed® Sorbact® Gel Dressing. Attention is drawn to the warnings and precautions.

Warnings and Precautions

If the treated condition deteriorates, fails to improve or a side effect is observed, consult a physician or an appropriate health care provider.

Do not use on patients with a known allergy to propylene glycol or to any other components of the dressing. Caution should be taken when exposing children below 5 years and patients suffering from liver and kidney disease, due to limited capacity to metabolize propylene glycol. High exposure, e.g. in case of simultaneous use of other products containing propylene glycol, may in rare cases lead to adverse events, e.g. hyposmolality or metabolic acidosis.

The dressing should always be applied in direct contact with the wound area to allow microorganisms to bind to the dressing. Should the dressing adhere to the wound, moisten or soak the dressing to assist removal and avoid disruption of the healing wound.

Do not apply Cutimed® Sorbact® Gel Dressing on wound edges, to avoid maceration of the surrounding skin.

Do not use in combination with oily products, such as ointments, creams and solutions as they may decrease the binding of microorganisms.

Cutimed® Sorbact® Gel Dressing is for single use only and should not be re-used. Re-use may lead to increased risk of infection or cross-contamination.

Do not re-sterilize.

Do not use if the peel pouch is already open or damaged, as the sterility of the dressing is guaranteed only when the package is unopened and undamaged prior to use.

Prior to radiation therapy, remove Cutimed® Sorbact® Gel Dressing. A new dressing can be applied following treatment.

Cutimed® Sorbact® Gel is magnetic resonance imaging (MRI) safe.

Instructions for use for wound management

- Prepare the wound according to local clinical practice. If desired, gently press a Cutimed® Sorbact® round swab against the moist wound surface to remove superficial microbial contamination.
- Select an appropriate dressing size for the wound.
- Remove the dressing from the pouch using an aseptic technique.
- If cutting the dressing, use an aseptic technique. Discard any open and unused dressing.
- Apply the dressing. Ensure that the dressing comes into direct contact with the complete wound surface. The dressing should not overlap the surrounding skin. Fold back any potentially overlapping material towards the wound to avoid maceration of the surrounding skin. If desired, add remaining hydrogel from the peel pouch onto the applied dressing.
- Direct wound contact is a prerequisite for the effective binding of microorganisms. In deep or cavity wounds, Cutimed® Sorbact® gel dressings should be applied in so as to ensure direct contact with the whole wound surface. Remove excess gel with a sterile swab if required.
- In cavity wounds and fistulas, always leave a part of the dressing protruding so that it can be easily removed.
- Apply an appropriate secondary dressing. Depending on the level of exudate, cover Cutimed® Sorbact® gel either with an absorbent secondary dressing or with a transparent film dressing.
- The dressing change frequency depends on exudate levels, overall condition of the wound and surrounding skin. Should the clinical condition allow, the dressing can be left in place for up to 7 days. The final decision on the therapy regimen needs to be taken by health care professionals.

Storage and Disposal

Dispose of waste according to local environmental procedures.

Notice

Any serious incident that has occurred in relation to this device should be reported to BSN medical GmbH and the competent authority of your state.

(FR) Pansement bactério-adsorbant enduit d’hydrogel

Description du dispositif

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® est un pansement stérile hydrophobe qui lie irréversiblement des micro-organismes bactériens et fongiques. Il est constitué d’une couche verte Sorbact® en contact avec la plaie et d’un hydrogel composé de carbomère et de propylène glycol (10 %). Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® apporte de l’humidité, permet d’établir un environnement humide au niveau de la plaie et facilite le débridement autolytique.

Mode d'action

Cutimed® Sorbact® se lie aux micro-organismes, tels que Staphylococcus aureus (y compris le SARM), Streptococcus spp., Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa et Candida albicans, comme le démontrent les tests in vitro. Ces micro-organismes sont éliminés de la plaie à chaque changement de pansement.

Indications

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® est indiqué pour la prise en charge des plaies propres, contaminées, colonisées ou infectées, selon un niveau d'exsudation nul (plaie sèche) à faible, telles que les plaies traumatiques, les brûlures, les plaies à cavité, les fistules, les ulcères de pression, les ulcères de diabétique et les ulcères du pied et de la jambe.

Contre-indications

Il n'existe aucune contre-indication connue à l'utilisation du pansement de gel Cutimed® Sorbact®. Porter une attention particulière aux avertissements et précautions.

Avertissements et précautions

Si l'état de la lésion traitée se dégrade, ne s'améliore pas ou présente un effet secondaire, consulter un médecin ou un professionnel de santé approprié.

Ne pas utiliser sur des patients présentant une allergie connue au propylène glycol ou à tout autre composant du pansement. User de précautions lors de l'exposition à ce produit d'enfants de moins de 5 ans et de patients souffrant de pathologies hépatiques et rénales, en raison de leur capacité limitée à métaboliser le propylène glycol. Une exposition élevée, par exemple en cas d'utilisation simultanée d'autres produits contenant du propylène glycol, peut dans de rares cas entraîner des effets indésirables tels qu'une hyposmolalité ou une acidose métabolique.

Le pansement doit en permanence être en contact direct avec la plaie afin de permettre aux micro-organismes de se fixer au pansement.

Si le pansement adhère à la plaie, humidifier ou tremper le pansement pour faciliter le retrait et éviter toute perturbation de la plaie cicatricielle.

Ne pas poser le pansement de gel Cutimed® Sorbact® sur les bords de la plaie pour éviter la macération de la peau environnante.

Ne pas utiliser avec des produits gras, tels que des onguents, des crèmes ou des solutions, car ils peuvent diminuer le potentiel de fixation des micro-organismes.

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® est destiné à un usage unique et ne doit pas être réutilisé. La réutilisation peut entraîner un risque accru d'infection ou de contamination croisée.

Ne pas restériliser.

Ne pas utiliser si la languette d'ouverture est déjà ouverte ou endommagée, car la stérilité du pansement n'est garantie que si l'emballage n'a pas été ouvert ni endommagé avant utilisation.

Avant la radiothérapie, retirer le pansement de gel Cutimed® Sorbact®. Un nouveau pansement peut être appliqué après le traitement.

Le pansement de gel Cutimed® Sorbact® est compatible avec l'imagerie par résonance magnétique (IRM).

Mode d'emploi (prise en charge de la plaie)

- Préparer la plaie conformément aux pratiques cliniques en vigueur. Au besoin, appliquer délicatement un écouvillon rond Cutimed® Sorbact® contre la surface humide de la plaie afin d'éliminer la contamination microbienne superficielle.
- Sélectionner le pansement adapté à la taille de la plaie.
- Retirer le pansement de l'emballage selon une technique aseptique.
- En cas de découpage du pansement, utiliser une technique aseptique. Jeter tout pansement ouvert et non utilisé.
- Appliquer le pansement. Veiller à ce que le pansement entre directement en contact avec toute la surface de la plaie. Le pansement ne doit pas chevaucher la peau environnante. Répéter toute portion de pansement potentiellement chevauchante vers la plaie afin d'éviter la macération de la peau environnante. Au besoin, ajouter l'hydrogel restant au niveau de la languette d'ouverture sur le pansement appliqué.
- Le contact direct avec la plaie est une condition préalable à une fixation efficace des micro-organismes. Dans les plaies profondes ou à cavité, les pansements de gel Cutimed® Sorbact® doivent être appliqués de manière à assurer un contact direct avec toute la surface de la plaie. Au besoin, retirer le gel en excès avec un écouvillon stérile.
- Dans les plaies à cavité et les fistules, toujours laisser une portion du pansement dépasser de manière à pouvoir le retirer facilement.
- Appliquer un pansement secondaire approprié. En fonction du niveau d'exsudation, recouvrir le gel Cutimed® Sorbact® avec un pansement secondaire absorbant ou avec un film transparent.

- La fréquence de changement du pansement dépend du niveau d'exsudation et de l'état général de la plaie et de la peau environnante. Si l'état clinique le permet, le pansement peut être laissé en place pendant 7 jours maximum. La décision finale relative au schéma thérapeutique doit être prise par des professionnels de santé.

Conservation et élimination

Éliminer les déchets conformément aux procédures environnementales locales.

Avis

Tout incident grave survenu en lien avec ce dispositif doit être signalé à BSN medical GmbH, ainsi qu'aux autorités compétentes du pays.

(ES) Apósito antimicrobiano de captación bacteriana – Gasa impregnada con hidrogel

Descripción del dispositivo

El apósito Cutimed® Sorbact® gel es un apósito antimicrobiano y estéril de captación bacteriana y fúngica impregnado de gel. Consta de una capa de contacto con la herida Sorbact® de color verde impregnado de un gel a base de agua que contiene carbopol y propilenglicol (10 %). El apósito Cutimed® Sorbact® gel aporta humedad, crea un entorno húmedo para la herida y facilita el desbridamiento autolítico.

Modo de acción

Cutimed® Sorbact® capta microorganismos, como Staphylococcus aureus (incluidos MRSA), especies de Streptococcus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa y Candida albicans, como se muestra in vitro. Estos microorganismos se retiran de la herida cada vez que se cambia el apósito.

Indicaciones

Cutimed® Sorbact® gel está indicado para el tratamiento de heridas limpias, contaminadas, colonizadas o infectadas secas o con niveles de exudado bajos, como heridas traumáticas, quemaduras, heridas cavitadas, fistulas, úlceras por presión, úlceras del pie diabético y úlceras de pierna.

Contraindicaciones

No se conocen contraindicaciones del uso de Cutimed® Sorbact® gel. Se debe prestar atención a las advertencias y precauciones.

Advertencias y precauciones

Si la lesión tratada se deteriora, no mejora o presenta algún efecto secundario, consulte con un médico o con el profesional de atención sanitaria correspondiente.

No lo utilice en pacientes con alergia conocida al propilenglicol o a cualquier otro componente del apósito. Se debe tener precaución al usarlo en niños menores de 5 años y en pacientes que padezcan enfermedades hepáticas o renales debido a su capacidad limitada para metabolizar el propilenglicol. Una exposición elevada, por ejemplo, en caso de uso simultáneo de otros productos que contengan propilenglicol, puede producir, en raras ocasiones, acontecimientos adversos como hipersmolalidad o acidosis metabólica.

El apósito siempre se aplica directamente sobre la zona de la herida para favorecer la fijación de los microorganismos al apósito.

Si el apósito se adhiere a la herida, humedezca o empape el apósito para facilitar la retirada y evitar la interrupción del proceso de cicatrización.

No aplique Cutimed® Sorbact® gel en los bordes de la herida para evitar la maceración de la piel circundante.

No lo utilice en combinación con productos grasos, como ungüentos, cremas y soluciones, ya que pueden reducir la captación de los microorganismos.

Cutimed® Sorbact® gel es para un solo uso y no debe reutilizarse. La reutilización puede ocasionar un aumento del riesgo de infección o contaminación cruzada.

No reesterilizar.

No utilizar si el envase está abierto o dañado, ya que la esterilidad del apósito solo se garantiza cuando el envase no está abierto ni dañado antes de su uso.

Antes de la terapia de radiación, retire el apósito de gel Cutimed® Sorbact®. Después del tratamiento, se puede aplicar un apósito nuevo.

El apósito de gel Cutimed® Sorbact® es seguro en la toma de imágenes por resonancia magnética (RM).

Instrucciones de uso para el tratamiento de la herida

- Prepare la herida conforme al protocolo habitual. Si lo desea, presione suavemente una torunda Cutimed® Sorbact® contra la superficie húmeda de la herida para eliminar la contaminación microbiana superficial.
- Seleccione el tamaño de apósito adecuado para la herida.
- Retire el apósito del envase con una técnica aséptica.
- Si corta el apósito, utilice una técnica aséptica. Deseche cualquier apósito abierto y sin usar.
- Aplique el apósito. Asegúrese de que el apósito esté en contacto directo con la superficie completa de la herida. El apósito no debe sobresalir hasta la piel circundante. Pliegue el material que pueda sobresalir hacia la herida para evitar la maceración de la piel circundante. Si lo desea, agregue el hidrogel restante del envase sobre el apósito aplicado.
- El contacto directo con la herida es un requisito previo para la captación efectiva de microorganismos. En las heridas profundas o cavitadas, se deben aplicar apósitos Cutimed® Sorbact® gel para garantizar un contacto directo con toda la superficie de la herida. Elimine el exceso de gel con una gasa estéril si es necesario.
- En las heridas cavitadas y fistulas, deje siempre una parte del apósito que sobresalga para que pueda retirarse fácilmente.
- Aplique un apósito secundario apropiado. En función del nivel de exudado, cubra el apósito de Cutimed® Sorbact® gel un apósito secundario absorbente o con film transparente.
- La frecuencia de cambio del apósito depende de los niveles de exudado y de la condición general de la herida y de la piel circundante. Si la afección clínica lo permite, el apósito se puede dejar en su lugar durante un máximo de 7 días. La decisión final sobre el régimen de tratamiento deben tomarla los profesionales sanitarios.

Almacenamiento y eliminación

Deseche los residuos de acuerdo con los procedimientos medioambientales locales.

Aviso

Cualquier incidente grave que se produzca con el dispositivo debe comunicarse a BSN medical GmbH y a la autoridad competente de su estado.

(IT) Medicazione di captazione batterica con idrogel

Descrizione del dispositivo

La medicazione in gel Cutimed® Sorbact® è una medicazione sterile a captazione batterica e fungina ricoperta di gel. Consiste di uno strato verde di contatto con la ferita Sorbact®, imbevuto di un gel a base acquosa contenente carbomer e glicole propilenico (10%). La medicazione in gel Cutimed® Sorbact® consente la formazione di un ambiente umido intorno alla ferita e facilita lo sbrigliamento autolitico.

Modalità di azione

Cutimed® Sorbact® capta i microrganismi quali Staphylococcus aureus (inclusa l'MRSA), Streptococcus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa e Candida albicans, come mostrato in vitro. Questi microrganismi vengono rimossi dalla ferita ogni volta che viene cambiata la medicazione.

Uso previsto

La medicazione in gel Cutimed® Sorbact® è indicata per l'uso nel trattamento di ferite pulite, contaminate, colonizzate o infette con livelli di essudato da nullo a basso, quali ferite da trauma, ustioni, ferite cavitarie, fistole, piaghe da decubito, ulcere diabetiche e ulcere del piede e della gamba.

Controindicazioni

Non esistono controindicazioni note all'utilizzo della medicazione in gel Cutimed® Sorbact®, Prestare attenzione ad avvertenze e precauzioni.

Avvertenze e precauzioni

Se la condizione della ferita trattata peggiora o non migliora, oppure se si manifestano effetti collaterali, consultare un medico o un operatore sanitario appropriato.

Non utilizzare su pazienti con allergia nota al glicole propilenico o ad altri componenti della medicazione. Occorre prestare attenzione quando si espongono bambini di età inferiore a 5 anni e pazienti che soffrono di malattie al fegato e ai reni a causa della limitata capacità di questi soggetti di metabolizzare il glicole propilenico. L'elevata esposizione, ad esempio in caso di uso simultaneo di altri prodotti contenenti glicole propilenico, in rari casi può portare a eventi avversi, tra cui iperosmolalità o acidiosi metabolica.

La medicazione deve essere sempre applicata a diretto contatto con l'area della ferita per poter captare i microrganismi. Se la medicazione aderisce alla ferita, inumidirla o bagnarla per facilitarne la rimozione ed evitare di lacerare il tessuto guarito della ferita.

Non applicare la medicazione in gel Cutimed® Sorbact® sui bordi della ferita al fine di evitare la macerazione della cute circostante.

Non utilizzare in combinazione con prodotti a base oleosa come pomate, creme e soluzioni, poiché potrebbero ridurre la capacità della medicazione di captare i microrganismi.

La medicazione in gel Cutimed® Sorbact® è esclusivamente monouso e non deve essere riutilizzata. Il riutilizzo può comportare un aumento del rischio di infezione o di contaminazione crociata.

Non risterilizzare.

Non utilizzare se l'involucro è già aperto o danneggiato in quanto la sterilità della medicazione è garantita solo se la confezione non è stata aperta né danneggiata prima dell'uso.

Prima di iniziare la radioterapia, rimuovere la medicazione in gel Cutimed® Sorbact®. Dopo il trattamento è possibile applicare una nuova medicazione.

La medicazione in gel Cutimed® Sorbact® è compatibile con la risonanza magnetica (RM).

Istruzioni per l'uso per il trattamento delle ferite

- Preparare la ferita secondo la procedura clinica in uso. Se lo si desidera, premere delicatamente un tampone sferico

Cutimed® Sorbact® sulla superficie della ferita umida per rimuovere la contaminazione microbica superficiale.

2. Scegliere la misura di medicazione appropriata per la ferita.

3. Estrarre la medicazione dall'involucro mediante tecnica asettica.

4. Se si taglia la medicazione, utilizzare una tecnica asettica. Gettare eventuali medicazioni aperte e inutilizzate.

5. Applicare la medicazione. Assicurarsi che la medicazione sia a contatto diretto con l'intera superficie della ferita. La medicazione non deve sovrapporsi alla cute circostante. Ripiegare il materiale a rischio di sovrapposizione verso la ferita al fine di evitare la macerazione della cute circostante. Se lo si desidera, aggiungere l'idrogel rimasto nell'involucro sulla medicazione applicata.

6. Il contatto diretto con la ferita è necessario perché la medicazione possa captare i microrganismi. Per le ferite profonde o cavitarie, è necessario applicare le medicazioni in gel Cutimed® Sorbact® in modo da garantire il contatto diretto con l'intera superficie della ferita. Se necessario, rimuovere il gel in eccesso con un tampone sterile.

7. Per le ferite cavitarie e le fistole, fare sempre in modo che una parte della medicazione sporga così da poterla rimuovere facilmente.

8. Applicare una medicazione secondaria appropriata. A seconda del livello di essudato, coprire il gel Cutimed® Sorbact® con una medicazione assorbente secondaria o in film trasparente.

9. La frequenza di sostituzione della medicazione dipende dai livelli di essudato e dalle condizioni generali della ferita e della cute circostante. Se le condizioni cliniche lo consentono, la medicazione può essere mantenuta fino a 7 giorni. La decisione finale sul regime terapeutico deve essere presa dagli operatori sanitari.

Conservazione e smaltimento

Smaltire i rifiuti in conformità alle procedure ambientali locali.

Avviso

Segnalare a BSN medical GmbH e alle autorità nazionali competenti eventuali incidenti gravi verificatisi in relazione a questo dispositivo.

(NL) Bacteriën bindend kompres met hydrogel

Beschrijving van het hulpmiddel

Het Cutimed® Sorbact® gelverband is een bacteriën - en schimmelbindend wondverband. Het bestaat uit een groene Sorbact® wondcontactlaag met een watergedragen gel met carbomeer en propyleenglycol (10%). Cutimed® Sorbact® gelverband brengt vocht, maakt een vochtige wondomgeving mogelijk en vergemakkelijk autolytisch debridement.

Werkingsmechanisme

Cutimed® Sorbact® bindt micro-organismen, zoals Staphylococcus aureus (met inbegrip van MRSA), Streptokokken, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa en Candida albicans, zoals in vitro is aangetoond. Deze micro-organismen worden bij elke verbandwissel verwijrd.

Beoogd gebruik

Cutimed® Sorbact® gelverband is bedoeld voor de behandeling van schone, verontreinigde, gekoloniseerde of geïnfecteerde wonden met geen of weinig exsudaat, zoals traumatische wonden, brandwonden, holtewonden, fistels, decubituswonden, diabetische voet en beenwonden.

Contra-indicaties

Er zijn geen bekende contra-indicaties voor het gebruik van Cutimed® Sorbact® gelverband. Let op de waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Raadpleeg een arts of bevoegde zorgverlener als de behandelde aandoening verslechtert, niet verbetert of er een bijwerking wordt waargenomen.

Niet gebruiken bij patiënten met een bekende allergie voor propyleenglycol of andere componenten van de dressing. Wees voorzichtig met blootstelling van kinderen onder de 5 jaar en patiënten met lever- en nieraandoeningen, vanwege hun beperkte capaciteit propyleenglycol af te breken. Blootstelling aan grote hoeveelheden, bijvoorbeeld door het simultane gebruik met andere propyleenglycolhoudende producten, kan in zeldzame gevallen leiden tot ongewenste voorvallen, zoals hyposmolariiteit en metabole acidose.

Het wondverband moet altijd direct op het wondgebied worden aangebracht, zodat micro-organismen zich kunnen hechten aan het wondverband.

Bevochtig of doordrenk het verband om het verwijderen gemakkelijker te maken en verstering van de wondgenezing te voorkomen als het wondverband aan de wond hecht.

Gebruik Cutimed® Sorbact® gelverband niet op wondranden, om maceratie van de omliggende huid te voorkomen.

Niet gebruiken in combinatie met vette producten zoals zalf, crème en oplossingen. Dit verslechtert de binding van micro-organismen.

Cutimed® Sorbact® gelverband is uitsluitend voor eenmalig gebruik en mag niet opnieuw worden gebruikt. Hergebruik kan leiden tot een verhoogde kans op infectie en kruisbesmetting.

Niet hersteriliseren.

Niet gebruiken als de pouch al geopend of beschadigd is. De steriliteit van het wondverband is alleen gegarandeerd wanneer het pakket voor gebruik ongeopend en onbeschadigd is.

Verwijder Cutimed® Sorbact® gelverband voor begin van de bestralingstherapie. Na de behandeling kan een nieuw verband worden aangebracht.

Het Cutimed® Sorbact® gelverband is veilig bij Magnetic Resonance Imaging (MRI).

Instructies voor gebruik bij wondverzorging

- Behandel de wond volgens de lokale klinische praktijk. Druk desgewenst voorzichtig een Cutimed® Sorbact® wonddepper op het vochtige wondoppervlak om de oppervlakkige microbiële contaminatie te verwijderen.
- Kies de gewenste verbandgrootte voor de wond.
- Neem het wondverband met behulp van een aseptische techniek uit de verpakking.
- Pas een aseptische techniek toe bij knippen van het wondverband. Gooi al het open en ongebruikte wondverband weg.
- Breng het wondverband aan. Zorg dat het wondverband in direct contact komt met het hele wondoppervlk. Het wondverband mag de omliggende huid niet overlappen. Vouw overlappend materiaal terug over de wond, om maceratie van de omliggende huid te voorkomen. Breng desgewenst resterende hydrogel uit de pouch op het wondverband aan.
- Direct wondcontact is een voorwaarde voor de effectieve binding van micro-organismen. Bij diepe en holtewonden moet Cutimed® Sorbact® gelverband zo worden aangebracht dat het direct contact heeft met het hele wondoppervlak. Verwijder overtollig gel met een steriel wonddoekje indien nodig.
- Laat in holtewonden en fistels altijd een deel van het wondverband uitsteken zodat het gemakkelijk te verwijderen is.
- Breng een geschikt secundair verband aan. Bedek de Cutimed® Sorbact® gel zo nodig met een absorberend secundair verband of een transparant wondverband, afhankelijk van de hoeveelheid exsudaat.
- Hoe vaak het wondverband moet worden verversst hangt af van de hoeveelheid exsudaat en de algemene toestand van de wond en de omliggende huid. Als de klinische toestand dat toelaat, kan het wondverband tot 7 dagen blijven zitten. De definitieve beslissing over het behandelregime moet worden genomen door een professionele zorgverlener.

Opslag en afvoer

Afvoeren volgens de plaatselijke milieuprocedures.

Opmerking

Alle ernstige incidenten met betrekking tot dit hulpmiddel moeten worden gemeld aan BSN medical GmbH en de bevoegde autoriteit in uw land.

(PT) Pensó de captação bacteriana com hidrogel

Descrição do dispositivo

A Compressa de Gel Cutimed® Sorbact® é um penso esterilizado de captação bacteriana e fúngica coberto com gel. É composta por uma camada de contacto com a ferida Sorbact® verde com um gel à base de água que contém carbómero e propilenoglicol (10%). A Compressa de Gel Cutimed® Sorbact® garante a humidade, permite um ambiente húmido da ferida e facilita o desbridamento autolítico.

Modo de ação

Cutimed® Sorbact® fixa os microrganismos, tais como Staphylococcus aureus (incluindo MRSA), espécies de estreptococos, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa e Candida albicans, conforme mostrado in vitro. Estes microrganismos são removidos da ferida sempre que se muda o penso.

Utilização prevista

A Compressa de Gel Cutimed® Sorbact®destina-se a ser utilizada no tratamento de feridas limpas, contaminadas, colonizadas ou infetadas com exsudado seco ou níveis baixos de exsudado, tais como feridas traumáticas, queimaduras, feridas cavitárias, fistulas, úlceras de pressão, úlceras do pé diabético e úlceras nas pernas.

Contraindicações

Não há contraindicações conhecidas com a utilização da Compressa de Gel Cutimed® Sorbact®. É chamada a atenção para as advertências e precauções.

Advertências e precauções

 essity		Artwork ID: JBR12201.02	Review Loop: 3	Printing Colours: C M Y K
Product Title: Cutimed® Sorbact® Gel			Date of Review Loop: 09.08.2019	
Contact: Artwork.Management@essity.com			Replaces Artwork ID: JBR12201.01	
Contact Address: BSN medical GmbH Quickbornstrasse24 20253 Hamburg Germany			Technical Drawing for print ID:	
Ref Number(s): 72611-00; 72611-01; 72611-16			Comment on Diecut: Die cut for control purpose only - not for production purpose. Please use current die cut, as agreed with BSN medical. Technical proof, not binding in colour.	
Selling Countries:				