

Aquacel Foam, opatrunek chłonny, 17,5 cm x 17,5 cm, 1 sztuka (z opakowania 10 sztuk)

Cena: 40,70 zł



Opis słownikowy

Dla kogo	Dla kobiet, Dla mężczyzn
Opakowanie	1 sztuka
Postać	Opatrunek
Producent	CONVATEC LTD.
Przeznaczenie	Ochronne, Przeciwbakteryjne, Wspomagające
Rodzaj produktu	Wyrób medyczny
Wiek	Dla dorosłych

Opis produktu

Opis

Aquacel Ag Foam to medyczny wyrób w formie sterylnej pianki, wykonany w technologii Hydrofiber i wzbogacony o jony srebra (1,2%). Opatrunek, dzięki wielowarstwowej strukturze części chłonnej, efektywnie absorbuje wysięk z rany. Wersja przylepna.

Wskazania

Pod nadzorem personelu medycznego opatrunki piankowe Aquacel Ag Foam mogą być używane zarówno w ranach przewlekłych i ostrych, takich jak:

- rany zakażone lub takie, w których występuje zwiększone ryzyko zakażenia;
- oparzenia pośredniej grubości skóry (II stopnia);
- cukrzycowe owrzodzenia stóp,
- owrzodzenia podudzi (owrzodzenia żyłne, owrzodzenia tętnicze oraz owrzodzenia nóg o mieszanej etiologii)
- rany odleżynowe (płytkie i o pełnej grubości);
- rany chirurgiczne;
- rany, które mają skłonność do krwawień, takich jak rany, które zostały mechanicznie lub chirurgicznie opracowywane (oczyszczane);
- rany onkologiczne z wysiękiem, takie jak ziarniniak, skórne guzy rakowe, przerzuty skóry, mięsak Kaposiego.

Działanie

Sterylnie opatrunki piankowe, Aquacel Ag Foam wykonane zostały w Technologii Hydrofiber® ze srebrem jonowym. Składają się one z wodoodpornej zewnętrznej błony poliuretanowej oraz wielowarstwowej części chłonnej, z delikatnym, przylepnym obramowaniem. Wielowarstwowa część chłonna zawiera warstwę pianki poliuretanowej oraz włókniny, warstwę kontaktową z raną w Technologii Hydrofiber (karboksymetyloceluloza sodowa). Część kontaktowa z raną wykonana w Technologii Hydrofiber zawiera 1,2% jonów srebra. Srebro jonowe w opatrunku zabija szerokie spektrum bakterii oraz wirusów obecnych w ranie i pozwala zmniejszyć ryzyko zakażenia

rany. Zewnętrzna warstwa błony poliuretanowej zapewnia wodoszczelność oraz stanowi barierę dla wirusów i bakterii. Chroni ranę od zewnętrznych zanieczyszczeń, co zmniejsza ryzyko zakażenia, pod warunkiem, że opatrunek pozostaje nienaruszony i nie dochodzi do wyciekania wysięku. Zewnętrzna błona poliuretanowa pomaga także zapewnić odpowiedni poziom odparowywania wilgoci zawartej w wysięku, który jest wchłaniany przez opatrunek.

Sposób użycia

Przygotowanie i zastosowania opatrunku:

- Wybierz właściwy opatrunek do wielkości i kształtu rany, w celu zapewnienia, że część chłonna opatrunku jest co najmniej 1 cm większa niż obszar rany.
- Wyciągnij opatrunek ze sterylnego opakowania, bez kontaktu rąk z powierzchnią chłonną opatrunku i obszarem klejącym. Usuń warstwę zabezpieczającą jeśli używasz opatrunku w wersji przylepnej.
- Opatrunek może być dowolnie docinany, w zależności od kształtu i rozmiaru rany.
- Przyłóż opatrunek centralnie na ranę, z zachowaniem zasady 1 cm (część chłonna opatrunku powinna być większa co najmniej o 1 cm aniżeli obszar rany), W przypadku stosowania wersji przylepnej opatrunku delikatnie wygładzaj od wewnątrz na zewnątrz część lepłą.
- Odpowiednie dodatkowe mocowanie lub taśmy powinny być wykorzystane do zabezpieczenia opatrunku na ranie w przypadku zastosowania wersji nieprzylepnej lub jeśli opatrunek w wersji przylepnej został pocięty.
- W przypadku trudnych do zaopatrzenia miejsc, takich jak pięta lub okolice kości krzyżowej wybierz specjalnie wyprofilowane opatrunki przylepne, g.

Wyrzucić niewykorzystaną część opatrunku w przypadku przycinania lub po użyciu go na ranie.

Usuwanie opatrunku:

- Opatrunek powinien być zmieniony w zależności od obserwacji klinicznych (np.: wyciek, krwawienie, zwiększenie bólu). Maksymalny zalecany czas pozostawiania na ranie nie powinien przekraczać siedmiu dni.
- Rana powinna być oczyszczana w odpowiednich odstępach czasu.
- Aby usunąć opatrunek należy delikatnie docisnąć go do skóry i ostrożnie podnieść jeden róg opatrunku. Kontynuuj, aż wszystkie brzozy opatrunku będą odklejone. Ostrożnie podnieś opatrunek i wyrzucić zgodnie z lokalną procedurą usuwania wyrobów medycznych.

Ostrzeżenia

- Przed zastosowaniem należy zapoznać się z treścią instrukcji użycia lub etykietą.
- Nie stosować w przypadku uczulenia na którykolwiek ze składników wyrobu. W razie wystąpienia niepokojących objawów lub działań niepożądanych należy przerwać stosowanie wyrobu i skontaktować się z lekarzem.
- Nie używać ponownie.
- W razie wystąpienia niepokojących objawów lub działań niepożądanych należy przerwać stosowanie wyrobu i skontaktować się z lekarzem.
- Chronić przed działaniem promieni słonecznych. Przechowywać w temperaturze poniżej 25
- Przechowywać w suchym, chłodnym i zacienionym miejscu.
- Przechowywać w sposób niedostępny dla dzieci.

Uwagi

- Sterylność opatrunku jest gwarantowana, chyba że bezpośrednio opakowanie opatrunku jest uszkodzone lub otwarte przed użyciem.
- Opatrunek służy do jednorazowego zastosowania i nie powinien być ponownie wykorzystany. Ponowne użycie może prowadzić do zwiększonego ryzyka zakażenia lub zakażenia krzyżowego. Fizyczne właściwości opatrunku są optymalne, zgodne z jego przeznaczeniem przy jednokrotnym użyciu.
- W trakcie normalnego procesu gojenia ran dochodzi do usuwania tkanki martwiczej (oczyszczenie autolityczne), które może sprawiać wrażenie, że rany są pozornie większe, szczególnie po pierwszych kilku zmianach opatrunku.

Producent

CONVATEC
Al. Armii Ludowej 26
Warszawa



APTEKA "POD GWIAZDĄ I" SP. Z O.O.
Ul. Azalii Pontyjskiej 2A, Nowa Sarzyna
+48 500 623 943