

Purilon® Gel

de Hydrogel



Gebrauchsanleitung

Bitte lesen Sie die folgenden Anweisungen sorgfältig durch.

23331220 Version 1

Das Coloplast-Logo ist eine eingetragene Marke der Coloplast A/S. Alle Rechte vorbehalten. © 2024-05-06

Verwendungszweck

Das Produkt ist für das autolytische Débridement, die feuchte Wundheilung und das Exsudatmanagement von nekrotischen und belegten Wunden bestimmt.

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

Indikationen

Das Produkt ist für nekrotische und belegte Wunden indiziert, wie z. B.:

- Ulcus cruris
- Dekubitus
- Nicht infiziertes diabetisches Fußsyndrom
- Verbrennungen ersten und zweiten Grades

Warnhinweise

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

Wiederaufbereiten, Reinigen, Desinfektion und/oder Resterilisation können die Produktmerkmale beeinträchtigen, wodurch ein zusätzliches Risiko einer körperlichen Schädigung oder Infektion des Anwenders entstehen könnte.

Vorsichtshinweise

Diabetische Wunden, infizierte Wunden sowie ganz oder teilweise durch arterielle Insuffizienz entstandene Wunden sollten gemäß den relevanten Richtlinien regelmäßig von einem Arzt bzw. einer dafür ausgebildeten Fachkraft überprüft und behandelt werden.

Die Verwendung anderer Reinigungsmittel als physiologischer Kochsalzlösung, Ringerlösung oder sterilem Wasser in Kombination mit dem Produkt wurde nicht untersucht.

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

Unbenutzte Mengen des Gels entsorgen, da diese nicht länger steril sind.

Mögliche Nebenwirkungen im Zusammenhang mit der Anwendung von Wundverbänden können einschließen: Hautreizung/-entzündung, allergische Hautreaktion, Mazeration, Schmerzen und Blasenbildung.

Information

Bei diesem Einwegprodukt handelt es sich um ein steriles, klares, amorphes Hydrogel aus saugfähigen Partikeln aus Natrium-Carboxymethylcellulose und Calciumalginat.

Purilon Gel ist ein Hydrogel mit absorbierenden und feuchtigkeitsspendenden Eigenschaften. Das Produkt spendet Feuchtigkeit und rehydriert die Wunde, um eine feuchte Umgebung für das autolytische Débridement und das Exsudatmanagement zu schaffen.

Saugfähige Partikel aus Natrium-Carboxymethylcellulose und Calciumalginat absorbieren und halten Schorf, nekrotisches Gewebe und überschüssiges Wundwasser so zurück, dass die Wunde feucht bleibt, wodurch die feuchte Wundheilung erleichtert und das autolytische Débridement gefördert wird.

Das Produkt besteht aus:

- Wasser (> 90 %)
- Calciumalginat (<2%)
- Natrium-Carboxymethylcellulose (2–5 %)

Das Produkt kann während des gesamten Heilungsprozesses verwendet werden, um ein feuchtes Wundmilieu für die Heilung der indizierten Wundarten zu bieten.

Das Produkt muss vor einer MRT-Untersuchung nicht entfernt werden, da es MR-sicher ist.

Falls Sie den Verdacht auf eine allergische Reaktion oder sonstige Nebenwirkungen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Ihre Pflegefachperson.

Das Produkt ist dampfsterilisiert.

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.

Aufbewahrungsbedingungen

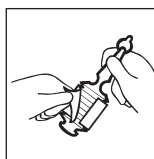
Vor direktem Sonnenlicht und Hitze schützen.

Anwendung

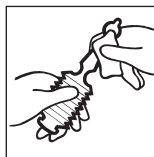
Vorbereiten

Die Wunde wie gewohnt reinigen, z. B. mit sterilem Wasser oder physiologischer Kochsalzlösung.

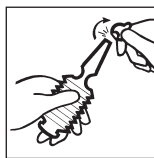
Die Haut rings um die Wunde behutsam abtrocknen.



Das Etikett vom Produkt lösen, indem es wie abgebildet von der Ecke her abgezogen wird.



Die Düse unterhalb der abknickbaren Spitze mit einem geeigneten antiseptischen Wischtuch reinigen.



Die abknickbare Spitze entfernen.

Applizieren



Das Produkt vorsichtig zusammendrücken, um die gewünschte Menge des Produkts aufzutragen.

Die Wunde sollte maximal bis zum Niveau der umliegenden Haut aufgefüllt werden.

Purilon Gel sollte abhängig von der Menge des Wundwassers und der Beurteilung der umgebenden Haut mit einem Sekundärverband verwendet werden.

Entfernen

Das Produkt kann durch Spülen mit physiologischer Kochsalzlösung oder sterilem Wasser aus der Wunde entfernt werden.

Zur optimalen Reinigung nekrotischer und belegter Wunden sollte das Produkt mindestens alle 3 Tage gewechselt werden, da diese Wunden stärker exsudieren. Das Produkt sollte für die indizierten Wundarten während der Heilung abhängig von der Menge an Wundwasser gewechselt werden.

Durch wirksames Débridement und Exsudatmanagement bei nekrotischen und belegten Wunden kann eine mit dem Produkt versorgte Wunde beim ersten Verbandwechsel größer erscheinen. Es handelt sich dabei jedoch um eine natürliche Phase der Wundheilung.

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

Sollte während oder infolge der Anwendung des Produkts ein schwerwiegender Zwischenfall aufgetreten sein, melden Sie dies bitte dem Hersteller und der zuständigen nationalen Behörde.

Erläuterung der Symbole



Medizinprodukt



Einhaltung der europäischen Bestimmungen für Medizinprodukte



Katalognummer



Verfalldatum (JJJJ-MM-TT)



Chargennummer / LOT-Nummer



Herstellungsdatum (JJJJ-MM-TT)



Hersteller



Gebrauchsanweisung beachten



Nur für den einmaligen Gebrauch



Mit Dampf oder Trockenhitze sterilisiert



System mit nur einer Sterilbarriere



Nicht erneut sterilisieren



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



Weist auf einen Träger mit Informationen zur eindeutigen Produktkennung hin



Vor direktem Sonnenlicht und Hitze schützen



Recyclingfähige Verpackung



MR-sicher