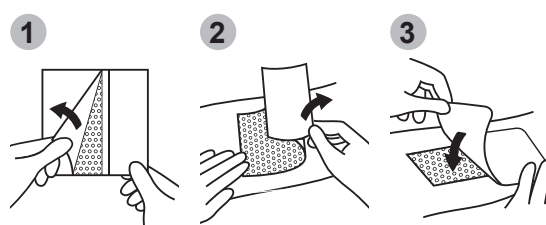


Biatain® Contact

METHOD OF USE



Coloplast

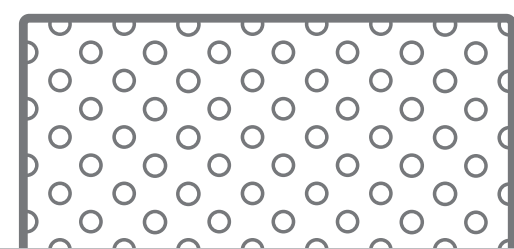
Distributed by / Distribuidor:
Coloplast Corp
1601 West River Road North
Minneapolis, MN 55411 USA
www.coloplast.us
Tel: 1-800-533-0464

Distributed by / Distribué par:
Coloplast Canada Corporation
1380 Creditstone Road, Unit 6&7
Concord, ON L4K 0J1
Tel: 1-888-880-8605

Australian sponsor / Distributed by
Coloplast Pty Ltd
Level 4, 1 Acacia Place,
Fremtree Business Park,
Notting Hill, VIC. 3168
Australia
www.coloplast.com.au
Freecall Numbers
Australia 1800 653 317
New Zealand 0800 600 018

Rev. 06-2021

INSTRUCTION FOR USE



Coloplast

Plastod S.p.A.
40012 Lippo di Calderara
Bologna, Italy
www.plastod.com
Distributor:
Coloplast A/S
Holstedam 1
3050 Humlebaek,
Denmark



In case of application in conjunction with negative pressure therapies, follow the clinician's recommendation regarding the change frequency.

CONTRAINDICATIONS

Do not use Biatain Contact in patients with known sensitivity to silicone.

PRECAUTIONS AND SYMBOLS

- Do not reuse (single use). Reuse may cause alteration in performance and cross-contamination.
STERILE EO Sterile. Sterilized by Ethylene Oxide.
Do not use if package is damaged.
Keep away from sunlight.
Keep dry.
LOT Batch code.

- Use by.
REF Catalog number.
LOT Chargennummer.

- Nicht wiederverwenden (Einmalgebrauch). Eine Wiederverwendung kann die Leistung beeinträchtigen und zu einer Kreuzkontamination führen.
STERILE EO Steril. Sterilisiert mit Ethylenoxid.
Nicht anwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
Vor Sonnenlicht schützen.
Vor Nässe schützen.
LOT Chargennummer.

- Anwendbar bis.
REF Katalognummer.
LOT Hersteller.

DEUTSCH

Atraumatische Entfernung und Wundschutz durch vorhandene Silikonkontaktechicht

PRODUKTBESCHREIBUNG

Biatain Contact – atraumatische Entfernung und Wundschutz durch vorhandene sterile, biokompatible, nicht haftende Silikonkontaktechicht. Der Verband ist leicht anzubringen, verbleibt auf seiner Position und muss zusammen mit einem absorbierenden Sekundärverband verwendet werden, der zu fixieren ist. Er besteht aus einer perforierten, transparenten Beschichtung aus Polyurethan und einer Silikongelschicht in direktem Kontakt mit der Wunde. Seine biokompatible Zusammensetzung in Verbindung mit der äußerst anpassungsfähigen Struktur und den offenen Löchern ermöglicht die Ableitung von Feuchtigkeit und Exsudat von der Wunde in den Sekundärverband. So wird eine hohe Atmungsfähigkeit und Permeabilität gegenüber Exsudaten gewährleistet und das Risiko von Stagnation und Gewebemazeration reduziert.

Die Struktur begrenzt das Risiko des Einwachsens von Zellen in die Poren und auf der Oberfläche des Verbands und begünstigt die Gewebegranulation des Wundgrunds.

Seine Formanpassungseigenschaften und die hohe Transparenz ermöglichen die Überwachung des Heilungsprozesses während der gesamten Tragedauer.

Er schützt den Wundgrund sogar bei Wechseln des Sekundärverbands, da er der Adhäsion an neu gebildetes Gewebe entgegenwirkt.

Er minimiert mögliche Traumata der Wunde und Umgebungshaut für ein geringes Schmerzrisiko beim Entfernen.

Kann auch über längere Zeit, bis maximal 14 Tage, auf der Wunde bleiben.

Er wirkt der Adhäsion des Sekundärverbands auf der Haut entgegen, sodass beim Entfernen kein Rückstand bleibt.

INDIKATIONEN

Biatain Contact® ist eine Kontaktauflage, die in Kombination mit einem geeigneten absorbierenden Sekundärverband zu verwenden ist und sich für die Behandlung von Ulzera sowie akuten und chronischen Wunden mit verschiedenen Exsudationsstärken, oberflächlichen und tiefen Wunden, Ulzera cruris, Druckulzera und diabetische Fußulzera, Hauttransplantationen, Verbrennungen bis zweiten Grades, Epidermolysis verschiedener Art, traumatische und chirurgische Wunden eignet.

Er kann nach entsprechender Fixation mit einem geeigneten Verband auch als Schutzschicht auf nicht exsudierenden Wunden oder fragiler Haut verwendet werden.

INDICATIONS D'UTILISATION

Biatain Contact® est un pansement de contact à utiliser en association avec un pansement absorbant externe approprié.

Il est indiqué pour le traitement des ulcères et des plaies aiguës et chroniques, qu'ils soient non exsudatifs ou fortement exsudatifs, des plaies partielles ou complètes, des ulcères vasculaires ou des membres inférieurs, des escarres et des ulcères du pied diabétique, des greffes cutanées, des brûlures jusqu'au deuxième degré, des épidermolyses de différents types, des plaies traumatisques et chirurgicales.

Il peut également être utilisé comme couche protectrice, après fixation appropriée avec un pansement adéquat, sur des plaies non exsudatives ou sur une peau fragile.

Auf spezifisches Anraten des Arztes kann sie auch mit Kompressionsverbänden und in Verbindung mit einer Unterdrucktherapie verwendet werden. Bei infizierten Wunden muss die Anwendung unter ärztlicher Kontrolle erfolgen.

ANWENDUNGSMETHODE

Biatain Contact hat den Vorteil, dass er während der Applikation auf seiner Position verbleibt und nach Ende der Verwendung leicht zu entfernen ist.

Gehen Sie wie folgt vor:

Reinigen, desinfizieren und versorgen Sie Läsion und Haut nach dem Standardprotokoll.

Wählen Sie Biatain Contact in einer ausreichenden Größe, die die gesamte Läsion und die Umgebungshaut abdeckt. Falls nötig, kann Biatain Contact mit einer sterilen Schere auf die geeignete Größe zugeschnitten werden.

- 1 Entfernen Sie die erste Schutzfolie und legen Sie so die Silikonschicht frei.
- 2 Bringen Sie die Silikonschicht von Biatain Contact behutsam auf und achten Sie darauf, dass die Läsion vollständig abgedeckt wird, während Sie die zweite Schutzschicht entfernen.
- 3 Bringen Sie einen sterilen, absorbierenden Verband auf Biatain Contact auf und fixieren Sie ihn.

HÄUFIGKEIT DES WECHSELS

Die Häufigkeit des Verbandswechsels richtet sich nach dem Wundzustand und erfolgt entsprechend der aktuellen guten klinischen Praxis. Inspizieren Sie die Wunde. Suchen Sie bei Komplikationen oder Infektionen einen Arzt auf.

Befolgen Sie bei Anwendung bei Unterdrucktherapien oder bei Anwendung auf infizierten Wunden die Anweisungen des Arztes in Bezug auf die Wechselhäufigkeit.

KONTRAINDIKATIONEN

Wenden Sie Biatain Contact nicht bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen Silikon an.

VORSICHTSMASSNAHMEN UND SYMBOLE

- ⊗** Nicht wiederverwenden (Einmalgebrauch). Eine Wiederverwendung kann die Leistung beeinträchtigen und zu einer Kreuzkontamination führen.
STERILE EO Steril. Sterilisiert mit Ethylenoxid.
⊗ Nicht anwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
☀ Vor Sonnenlicht schützen.
☂ Vor Nässe schützen.
LOT Chargennummer.

- Anwendbar bis.
REF Katalognummer.
LOT Hersteller.

Sur indication médicale spécifique, il peut également être utilisé avec des bandages de compression et associé à la thérapie par pression négative. L'utilisation sur des plaies infectées doit se faire sous contrôle médical.

MÉTHODE D'UTILISATION

Biatain Contact offre l'avantage de rester en place pendant l'application et de pouvoir être facilement retiré en fin d'utilisation.

Suivre la procédure ci-dessous:

Nettoyer, désinfecter et traiter la lésion et la peau selon le protocole standard.

Choisir une taille de Biatain Contact suffisante pour couvrir l'ensemble de la lésion et de la peau péri-lésionnelle. Si nécessaire, Biatain Contact peut être coupé à la taille la plus appropriée à l'aide de ciseaux stériles.

- 1 Enlever le premier film de protection pour exposer la couche de silicone.

- 2 Appliquer délicatement la couche de silicone de Biatain Contact, en couvrant complètement la zone lésée, tout en levant le deuxième film de protection.

- 3 Appliquer un pansement absorbant stérile sur Biatain Contact et fixer.

FRÉQUENCE DES CHANGEMENTS

La fréquence des changements de pansement dépend de l'état de la plaie et devrait être conforme aux bonnes pratiques cliniques en vigueur. Surveiller la plaie. En cas de complications ou d'infections, consulter un médecin.

En cas d'application dans le cadre de thérapies par pression négative ou d'application sur des plaies infectées, suivre les instructions du médecin concernant la fréquence de remplacement.

CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser Biatain Contact chez les patients présentant une sensibilité connue au silicone.

PRÉCAUTIONS ET SYMBOLES

- ⊗** Ne pas réutiliser (à usage unique). Toute réutilisation peut affecter les performances et provoquer une contamination croisée.
STERILE EO Stérile. Stérilisé à l'oxyde d'éthylène.
⊗ Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.
☀ Garder à l'abri de la lumière. **□** Date d'expiration.
☂ Conserver au sec. **REF** Référence catalogue.
LOT Code du lot. **■** Fabricant.

ESPAÑOL

Lámina de contacto de silicona para retirada atraumática y protección de la lesión

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

Biatain Contact es una lámina de contacto de silicona biocompatible, no adherente y estéril, para la retirada atraumática y la protección de la lesión.

Es fácil de aplicar, se mantiene en su sitio y debe utilizarse en combinación con un apósito absorbente secundario, que es necesario fijar.

Está hecho de una lámina de soporte de poliuretano transparente perforada y una capa de gel de silicona, que queda en contacto directo con la herida. Su composición biocompatible, junto con su estructura muy adaptable y los orificios abiertos, permite drenar la humedad y el exudado de la herida al apósito secundario, permite que la herida respire fácilmente y proporciona una alta permeabilidad al exudado, lo que reduce el riesgo de anquilosamiento y maceración del tejido.

La estructura limita el riesgo de proliferación celular dentro de los poros y en la superficie del apósito, a la vez que favorece el proceso de granulación del tejido en el lecho de la herida.

Sus características de conformabilidad, junto con su elevada transparencia, permiten vigilar el proceso de cicatrización durante todo el tiempo de aplicación del apósito.

Protege el lecho de la herida incluso durante los cambios de apósito secundario, ya que impide la fijación al tejido recién formado.

Reduce al mínimo el posible traumatismo tanto a la herida como a la piel que rodea la lesión, minimizando el riesgo de dolor durante la retirada del apósito.

Tiempo de uso prolongado: hasta un máximo de 14 días.

Evita la fijación del apósito secundario a la herida y no deja ningún residuo tras la retirada.

INDICACIONES

Biatain Contact® es un apósito de contacto que se utiliza en combinación con un apósito absorbente externo apropiado y está indicado para el tratamiento de úlceras y heridas agudas o crónicas, con exudado escaso a abundante, para lesiones de espesor parcial o total, úlceras vasculares o de las extremidades inferiores, úlceras por presión o de pie diabético, injertos de piel, quemaduras de segundo grado, epidermolisis de diversa índole, heridas traumáticas y quirúrgicas.

También puede utilizarse como capa protectora después de la fijación adecuada con un apósito apropiado, sobre heridas no exudativas o sobre piel frágil.

Por indicación médica específica, también se puede usar con vendajes compresivos y junto con terapia de presión negativa. Su uso en caso de heridas infectadas debe realizarse bajo supervisión médica.

METHOD OF USE

Biatain Contact ofrece la ventaja de permanecer en su sitio durante la aplicación y de ser fácilmente removido al final de su uso.

Por favor siga el procedimiento siguiente:

Lavar, desinfectar y medicar la lesión y la piel de acuerdo con el protocolo de referencia.

Elige Biatain Contact en el tamaño suficiente para cubrir la lesión y la piel perilesional. Si es necesario, Biatain Contact puede cortarse a la medida más apropiada con tijeras estériles.

- 1 Retirar la primera capa protectora, exponiendo la capa de silicona.
- 2 Aplicar suavemente la capa de silicona de Biatain Contact, cubriendo completamente el área de la lesión, mientras se retira la segunda capa protectora.
- 3 Aplicar un vendaje estéril y absorbente sobre Biatain Contact.

CHANGE FREQUENCY

La frecuencia de cambio de vendaje depende del estado de la herida y en acuerdo con las buenas prácticas clínicas actuales. Monitoree la herida. En caso de complicaciones o infecciones, busque asesoramiento médico.

MODO DE EMPLEO

Biatain Contact ofrece la ventaja de permanecer en su sitio durante la aplicación y de retirarse fácilmente después de usarlo.

Siga el procedimiento descrito a continuación:

Limpie, desinfecte y medique la lesión y la piel, siguiendo el protocolo habitual.

Elija un tamaño de Biatain Contact suficiente para cubrir toda la lesión y la piel que la rodea. Si es necesario, puede cortar Biatain Contact a un tamaño más adecuado, utilizando unas tijeras estériles.

- 1 Quite primero la primera cubierta protectora para dejar expuesta la capa de silicona.
- 2 Aplique con cuidado la capa de silicona de Biatain Contact, cubriendo por completo el área de la lesión, a la vez que retira la segunda cubierta protectora.
- 3 Aplique un apósito absorbente estéril sobre Biatain Contact y fíjelo.

FRECUENCIA DE CAMBIO

La frecuencia de cambio del apósito depende del estado de la herida y de la buena práctica clínica vigente. Vigile la herida. En caso de complicaciones o infección, acuda al médico.

En caso de aplicación en terapias de presión negativa o en heridas infectadas, siga las instrucciones del médico con respecto a la frecuencia de cambio.

CONTRAINDICACIONES

No use Biatain Contact en pacientes con sensibilidad conocida a la silicona.

PRECAUCIONES Y SÍMBOLOS

No reutilizar (para un solo uso). La reutilización puede afectar al rendimiento y provocar contaminación cruzada.

STERILE. Esterilizado con óxido de etileno.

No utilizar si el envase está dañado.

Mantener alejado de la luz solar.

Fecha de caducidad.

Mantener seco.

Número de catálogo.

Código de lote.

Fabricante.

ITALIANO

Medicazione di contatto in silicone, per una rimozione atraumatica e la protezione della ferita

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Biatain Contact è una medicazione di contatto sterile in silicone non aderente biocompatibile, per la rimozione atraumatica e la protezione della ferita.

Facile da applicare, rimane in posizione e deve essere utilizzato in combinazione con una medicazione assorbente secondaria, che deve essere fissata.

È composto da un film di supporto in poliuretano perforato trasparente e uno strato di gel di silicone a diretto contatto con la ferita. La sua composizione biocompatibile, assieme alla struttura altamente conformabile e ai fori aperti, consente il drenaggio dell'umidità e degli essudati dalla ferita alla medicazione secondaria e garantisce agli essudati un'elevata traspirabilità e permeabilità, riducendo il rischio di ristagno e macerazione del tessuto.

La struttura limita il rischio di crescita cellulare interna nei pori e sulla superficie della medicazione, mentre favorisce il processo di granulazione del tessuto del letto di lesione.

Le sue caratteristiche di conformabilità, assieme all'elevata trasparenza, consentono il monitoraggio del processo di guarigione, per tutta la durata dell'applicazione.

Protegge il letto di lesione anche durante i cambi di medicazione secondaria, poiché impedisce l'aderenza ai tessuti di nuova formazione.

Riduce al minimo il trauma possibile sia per la ferita che per la cute perilesionale, riducendo al minimo il rischio di dolore durante la rimozione.

Può rimanere in situ anche per tempi prolungati, sino ad un massimo di 14 giorni.

Previene l'aderenza della medicazione secondaria alla ferita, senza lasciare residui durante la rimozione.

INDICAZIONI D'USO

Biatain Contact® è una medicazione di contatto da utilizzare in combinazione con una adeguata medicazione assorbente esterna ed è indicata per il trattamento di ulcere e lesioni acute e croniche da non essudanti a fortemente essudative, lesioni parziali o a pieno spessore, ulcere vascolari o degli arti inferiori, ulcere da pressione e ulcere del piede diabetico, innesti cutanei, ustioni fino al secondo grado, epidermolisi di varia natura, ferite traumatiche e chirurgiche.

Può anche essere usato come medicazione protettiva, dopo un appropriato fissaggio con una medicazione adeguata, su ferite non essudanti o su cute fragile.

Su indicazione medica specifica, può essere usata anche con bendaggi compressivi e può essere utilizzata in concomitanza con una terapia a pressione negativa. L'uso in caso di ferite infette deve essere condotto sotto controllo medico.

METODO D'USO

Biatain Contact offre el vantaggio di permanere in posizione durante l'applicazione e di essere facilmente rimosso alla fine dell'uso.

Si prega di seguire la seguente procedura:

Pulire, disinfettare e medicare la lesione e la pelle secondo il protocollo standard

Scegliere una misura di Biatain Contact sufficiente a coprire l'intera lesione e la cute perilesionale. Se necessario, Biatain Contact può essere tagliato alla misura più adatta usando forbici sterili.

- 1 Rimuovere la prima pellicola protettiva, esponendo lo strato di silicone.
- 2 Applicare delicatamente lo strato di silicone di Biatain Contact, coprendo completamente l'area della lesione e rimuovendo nel contempo la seconda pellicola protettiva.
- 3 Applicare una medicazione assorbente sterile su Biatain Contact e fissarla.

FREQUENZA DI CAMBIO

La frequenza di cambio della medicazione dipende dalle condizioni della ferita, conformemente all'attuale buona pratica clinica.

Monitorare la ferita. In caso di complicanze o infezioni, rivolgersi a un medico.

In caso di applicazione nelle terapie a pressione negativa o in caso di applicazione su ferite infette, seguire le indicazioni del medico riguardo alla frequenza di sostituzione.

CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare Biatain Contact in pazienti con sensibilità nota al silicone.

PRECAUZIONI E SIMBOLI

Non riutilizzare (monouso). Il riutilizzo può influire sulle prestazioni e causare una contaminazione crociata.

STERILE. Sterilizzato con ossido di etilene.

Non utilizzare se la confezione è danneggiata.

Conservare lontano dai raggi solari.

Mantenere asciutto.

Codice di lotto.

Numero di catalogo.

Utilizzare entro.

Fabbricante.

DANSK

Silikonekontaktag til atraumatisk aftagning og beskyttelse af såret

PRODUKTBESKRIVELSE

Biatain Contact er et steril, biokompatibelt, ikke-klæbende silikonekontaktag til atraumatisk aftagning og beskyttelse af såret.

Kontaktaget er nemt at lægge på. Det bliver på plads og skal anvendes sammen med en absorberende sekundærbandage, som skal fastgøres.

Kontaktaget består af en perforeret, transparent, understøttende polyurethan-film og et lag silikongel, der er i direkte kontakt med såret. Kontaktagets biokompatible sammensætning, foruden dets yderst formbare struktur og åbne huller, muliggør drænage af fugt og ekssudat fra såret til sekundærbandagen og sikrer høj håndbarhed og gennemtrængelighed for ekssudater, hvilket reducerer risikoen for stagnation og maceration af væv.

Denne struktur begrænser risikoen for celleindvækst i porer og på bandagens overflade og fremmer samtidig dannelsen af granulationsvæv i sårbunden.

Kontaktagets evne til at kunne formes kombineret med den høje gennemsigtighed gør det muligt at overvåge helningsprocessen under hele anvendelsesperioden.

Kontaktaget beskytter sårbunden, selv ved skift af sekundærbandager, ved at forhindre adhæsion i nydannet væv.

Kontaktaget minimerer muligt traume på såret og den omkringliggende hud, hvilket minimerer risikoen for smærter under aftagningen.

Biatain Contact kan anvendes i op til 14 dage inden skift.

Kontaktaget forhindrer, at sekundærbandagen klæber fast til såret og efterlader ingen rester, når det tages af.

INDIKATIONER

Biatain Contact® er et sárkontaktag, som anvendes i kombination med en passende absorberende bandage til behandling af akutte sár og problemssár, fra ikke-væskende til kraftigt væskende sár, sár med del- og fuldhudstab, bensár, tryksár, diabetiske fodsár, transplantater, 2. grads forbrændinger, epidermolytiske sár, traumesár og kirurgiske sár. Bandagen kan også anvendes som et beskyttende lag, efter korrekt fiksering med en hensigtsmæssig bandage, på ikke-væskende sár eller på sart hud.

Ved specifikke medicinske indikationer kan kontaktaget anvendes under kompressionsbandage og under negativ trykbehandling. Hvis såret er inficeret, kan det anvendes efter lægelig vurdering.

ANVENDELSE

Biatain Contact bandagen har den fordel, at den bliver på plads under anvendelse, og den er let at tage af efter brug.

Følg nedenstående procedure:

Rengør, desinficer og behandl læsionen og huden i henhold til standardprotokollen.

Vælg en Biatain Contact bandage i en størrelse, der er stor nok til at dække hele læsionen og huden omkring læsionen. Biatain Contact kan eventuelt tilskræves i den bedst egnede størrelse med en steril saks.

- 1 Fjern den første beskyttende film, så silikonelaget fritlægges.
- 2 Læg forsigtigt Biatain Contact bandagens silikonelag på, så det dækker hele læsionen, samtidig med at den næste beskyttende film fjernes.
- 3 Læg en steril, absorberende bandage oven på Biatain Contact, og fastgør bandagen.

Scegliere una misura di Biatain Contact sufficiente a coprire l'intera lesione e la cute perilesionale. Se necessario, Biatain Contact può essere tagliato alla misura più adatta usando forbici sterili.

- 1 Rimuovere la prima pellicola protettiva, esponendo lo strato di silicone.
- 2 Applicare delicatamente lo strato di silicone di Biatain Contact, coprendo completamente l'area della lesione e rimuovendo nel contempo la seconda pellicola protettiva.
- 3 Applicare una medicazione assorbente sterile su Biatain Contact e fissarla.

FREQUENZA DI CAMBIO

La frequenza di cambio della medicazione dipende dalle condizioni della ferita, conformemente all'attuale buona pratica clinica.

Monitorare la ferita. In caso di complicanze o infezioni, rivolgersi a un medico.

In caso di applicazione nelle terapie a pressione negativa o in caso di applicazione su ferite infette, seguire le indicazioni del medico riguardo alla frequenza di sostituzione.

CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare Biatain Contact in pazienti con sensibilità nota al silicone.

PRECAUZIONI E SIMBOLI

Non riutilizzare (monouso). Il riutilizzo può influire sulle prestazioni e causare una contaminazione crociata.

STERILE. Sterilizzato con ossido di etilene.

Non utilizzare se la confezione è danneggiata.

Conservare lontano dai raggi solari.

Mantenere asciutto.

Codice di lotto.

Numero di catalogo.

Utilizzare entro.

Fabbricante.

BANDAGESKIFT

Hypigheden af bandageskift afhænger af sårets tilstand og skal ske i overensstemmelse med gældende god klinisk praksis. Overvåg såret. Søg lægehjælp i tilfælde af komplikationer eller infektioner.

Ved brug under negativ tryk, bør lægens anbefalinger omkring skiftefrekvens følges.

KONTRAINDIKATIONER

Biatain Contact må ikke anvendes til patienter med kendt overfølsomhed over for silikone.

FORHOLDSREGLER OG SYMBOLER

Må ikke genbruges (til engangsbrug). Genbrug kan påvirke ydeevnen og forårsage krydskontamination.

STERILE. Steriliseret med ethylenoxid.

Må ikke anvendes, hvis pakken er beskadiget.

Må ikke udsættes for sollys.

Holdes tør.

LOT Batchkode.

REF Katalognummer.

Anvendes inden.

Producent.

NEDERLANDS

Siliconen wondcontactlaag voor een atraumatische verwijdering en wondbescherming

PRODUCTOMSCHRIJVING

Biatain Contact is een steriele, biocompatibele, niet-klevende siliconen wondcontactlaag voor atraumatische verwijdering en wondbescherming.

Het gemakkelijk aan te brengen product wordt op zijn plaats gehouden door en moet worden gebruikt in combinatie met een secundair absorberend verband, dat moet worden gefixeerd.

Het bestaat uit een geperforeerde transparante polyurethaan steunfolie en een laag siliconengel die direct met de wond in contact komt. Dankzij de biocompatibele samenstelling, de openingen en de zich perfect naar de wond vormende structuur kunnen vocht en wondvocht vanuit de wond naar het secundaire verband worden afgevoerd. Deze eigenschappen maken het product ook zeer ademend en doorlaatbaar voor wondvocht, wat het risico op stagnatie en weefselverweking verlaagt.

De structuur beperkt het risico op celingroei in de poriën en op het oppervlak van het verband, en bevordert de vorming van granulatieweefsel op het wondoppervlak.

De vervormbaarheid en hoge transparantie zorgen ervoor dat het geneesingsproces gedurende het gebruik kan worden geobserveerd.