



SORBACT® COMPRESS

EN Instructions for Use

SV Bruksanvisning

FI Käyttöohjeet

DA Brugsanvisning

NO Bruksanvisning

FR Mode d'emploi

ET Kasutusjuhised

LV Lietošanas instrukcijas

LT Naudojimo instrukcijos

PL Instrukcja użytkowania

TR Kullanım Talimatları

FA دستورالعمل های استفاده



ABIGO Medical AB, Ekonomivägen 5, SE-436 33 Askim, Sweden

Tel. +46 31 748 49 50



Do not use
if package
is damaged

SE ABIGO Medical AB, Ekonomivägen 5, SE-436 33 Askim, Tel. + 46 31 748 49 50, www.abigo.com

FI Oy Verman Ab, PL146, 04201 Kerava/Kervo, info@verman.fi

DK ABIGO Pharma A/S, Stengårdsvæj 25, 4340 Tølløse, Tlf. +45 4649 8676, www.abigo.dk

NO ABIGO Medical AS, Eidsbergveien 43, 1811 Askim, Tlf. +47 911 363 32, www.abigo.no

IS Vistor hf., Hörgatúni 2, 210 Garðabær, Sími +354 535 70 00

FR Inresa, 1 rue Jean Monnet, F-68870 Bartenheim, Tel. +33 389 70 76 60, info@inresa.fr

EE OneMed OÜ, Veerenni 38, 10138 Tallinn, Tel. +372 650 3630, www.onemed.ee

LV OneMed SIA, Dārziņu iela 56a, Rīga, LV-1073, Biroja Tālr. +371 67 96 47 47, riga@onemed.com, www.onemed.lv

LT OneMed, UAB, Perkūnkiemio g. 4A-505b, 12128 Vilnius, Tel. +370 5 246 22 24, vilnius@onemed.com, www.onemed.lt

PL Symphar Sp. z o.o., ul. Koszykowa 65, 00-667 Warszawa, Tel. +48 22 822 93 06

AU/NZ Bayport Brands Pty Ltd, 21 Bayport Court, Mornington. Vic 3931, Australia, Ph: +61 59 25 90 00, sales@bayportbrands.com.au, www.bayportbrands.com.au

TR NIBYKAN Golden Pharma Mannheim GmbH, Augustaanlage 32, 68165, Mannheim, Germany, Tel. +49 621 43 17 93 39

Epithera Tibbi Cihazlar Sanayi ve Ticaret Limited Şirketi, Oruçreis Mahallesi Giyimkent B424. Sokak No:38A, 34235 Esenler/İstanbul/Türkiye, Phone: +90-212-438 27 11



EN Medical Device
SV Medicinteknisk produkt
FI Lääkintälaitte
DA Medicinsk udstyr
NO Medisinsk utstyr
FR Dispositif médical
ET Meditsiiniseade
LV Medicīniskā ierīce
LT Medicinos prietais
PL Wyrób medyczny
TR Tibbi Cihaz
FA تجهیزات پزشکی



EN Do not use if package is damaged
SV Använd inte om förpackningen är skadad
FI Ei saa käyttää, jos pakaus on vaurioitunut
DA Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget
NO Skal ikke brukes hvis emballasjen er skadet
FR Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
ET Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud
LV Neizmantojiet, ja iepakojums ir bojāts
LT Nenaudokite, jei pakuotė yra pažeista
PL Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone
TR Ambalaj hasarlıysa kullanmayın
FA آگ بسته بندي آسيب دиде است، از آن استفاده نکنيد.

EN Unfolded compress
SV Ovikt kompress
FI Auki taiteltu sidos
DA Udfoldet kompres
NO Utfoldet kompress
FR Compresse dépliée
ET Lahtivoltimata kompress
LV Nesalocīta komprese
LT Išlankstytas kompresas
PL Rozłożony kompres
TR Katlanmamış kompres
FA کمپرس تانخورده

REF 98125	REF 98128
REF 98111	REF 98110
17 cm x 28 cm 7 in x 11 in	11 cm x 15 cm 4 in x 6 in

EN

Read the instructions for use before starting treatment with Sorbact® Compress.

Device Description

Sorbact® Compress is a non-absorbent, bacteria and fungi binding wound contact layer, based on Sorbact® technology, that allows passage of wound exudate into a secondary dressing. Sorbact® Compress prevents and treats wound infections and facilitates the wound healing process.

Intended Purpose

Sorbact® Compress is intended for use in management of clean, contaminated, colonized or infected exuding wounds, such as surgical wounds, traumatic wounds, pressure ulcers, diabetic foot ulcers and leg ulcers. Sorbact® Compress can be used on both superficial and deep wounds.

Intended User and Use Environment

Sorbact® Compress is intended to be used on children and adults. The dressing can be used by healthcare professionals, or by lay persons under supervision of a healthcare professional. The dressing is intended to be used in healthcare facilities and home environment.

Mode of Action

Sorbact® Compress binds common wound microorganisms, such as *Staphylococcus aureus* (including MRSA), *Streptococcus* species, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* and *Candida albicans*, as shown *in vitro*. There is no release of antimicrobial agents to the wound.

Clinical Benefit

Use of Sorbact® Compress can reduce bioburden and prevent infection. The dressing helps reducing odor and pain, and can improve wound healing and decrease wound size.

Contraindications

There are no known contraindications to the use of Sorbact® Compress. Warnings and precautions should be noted.

Warnings and Precautions

Do not use on patients with a known hypersensitivity to the dressing.

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

Do not reuse. Sorbact® Compress is for single patient and single use only. Reuse may lead to cross contamination and increased risk of infection.

Do not use if the peel pouch is already opened or damaged, since the sterility cannot then be guaranteed.

Do not wrap around extremities, as circulation may be compromised.

Do not apply Sorbact® Compress in direct contact with bone and tendons, exposed blood vessels, organs or nerves.

Do not re-sterilize.

If the treated condition deteriorates, fails to improve or a side effect is observed, consult an appropriate clinician.

Instructions for Use

1. Prepare the wound and surrounding skin according to local clinical practice.
2. Select an appropriate dressing size for the wound. The dressing can be unfolded into suitable size and may overlap the wound margins if needed.
3. Remove the dressing from the peel pouch using an aseptic technique.
4. If the dressing is cut, use an aseptic technique. Do not tear the dressing. Discard any unused dressing.
5. Apply the dressing. Ensure that the dressing comes into direct contact with the complete wound surface to allow microorganisms to bind to the dressing. In deep wounds, unfold and fluff up one or more dressings and fill the wound. Avoid dense packing. The dressing can also be used as a liner.
6. Apply a secondary dressing appropriate for the exudate level and fixate.
7. The dressing change frequency depends on exudate levels and the 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.
8. Should the dressing adhere to the wound, moisten the dressing to assist removal and to avoid disruption of the healing wound.

Sorbact® Compress is MRI safe.

Sorbact® Compress can be used in conjunction with compression therapy.

Sorbact® Compress can be used in conjunction with NPWT. Follow the Instructions for Use of the NPWT system.

Storage and Disposal

Sorbact® Compress shall be stored dry and kept away from sunlight.

Disposal should be made according to local environmental procedures.

Notice to User

Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported to ABIGO Medical AB, (complaints@abigo.com) and the competent authority of your state.

SV

Läs bruksanvisningen innan du börjar använda Sorbact® Compress.

Produktbeskrivning

Sorbact® Compress är ett icke-absorberande, bakterie- och svampbindande sårkontaktlager, baserat på Sorbact®-teknologi, som låter sårvätska passera igenom till ett sekundärförband. Sorbact® Compress förebygger och behandlar sårinfektioner och underlättar sårsläkningsprocessen.

Avsedd användning

Sorbact® Compress är avsedd att användas vid behandling av rena, kontaminerade, koloniserade eller infekterade vätskande sår, såsom operationssår, traumasår, trycksår, diabetiska fotsår och bensår. Sorbact® Compress kan användas på både ytliga och djupa sår.

Avsedd användare och användningsmiljö

Sorbact® Compress är avsedd för användning på barn och vuxna. Förbandet kan användas av vårdpersonal eller av lekmän under överinseende av vårdpersonal. Förbandet är avsett att användas i vård- och hemmiljö.

Verkningsmekanism

Sorbact® Compress binder vanliga mikroorganismer, såsom *Staphylococcus aureus* (inklusive MRSA), *Streptococcus species*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* och *Candida albicans*, vilket har visats *in vitro*. Det sker ingen frisättning av antimikrobiella ämnen till såret.

Kliniska fördelar

Användning av Sorbact® Compress kan minska den mikrobiella belastningen och förebygga infektion. Förbandet bidrar till att minska lukt och smärta, och kan förbättra sårsläkning och minska sårstorlek.

Kontraindikationer

Det finns inga kända kontraindikationer vid användning av Sorbact® Compress. Varningar och försiktighetsåtgärder ska beaktas.

Varningar och försiktighetsåtgärder

Använd inte på patienter med känd överkänslighet mot förbandet.

Använd inte i kombination med feta produkter, som t ex salvor, krämer eller lösningar, eftersom de kan minska bindningen av mikroorganismer.

Återanvänd inte. Sorbact® Compress är endast avsedd att användas till en patient och för engångsbruk. Återanvändning kan leda till korskontaminering och ökad infektionsrisk.

Använd inte om innerförpackningen är öppen eller skadad, eftersom steriliteten då inte kan garanteras.

Linda inte runt extremiteter, eftersom cirkulationen kan försämras.

Applicera inte Sorbact® Compress i direkt kontakt med ben, senor, exponerade blodkärl, organ eller nerver.

Omsterilisera inte.

Rådgör med en läkare om det behandlade tillståndet försämras, inte visar tecken på förbättring eller om biverkningar observeras.

Bruksanvisning

1. Förbered såret och den omgivande huden i enlighet med lokal klinisk praxis.
2. Välj lämplig förbandstorlek för såret. Förbandet kan vecklas ut till lämplig storlek och får överlappa sårkanterna om så krävs.
3. Ta ut förbandet ur förpackningen med aseptisk teknik.
4. Använd aseptisk teknik om förbandet klipps. Riv inte isär förbandet. Kassera oanvänt förband.
5. Applicera förbandet. Se till att förbandet kommer i direktkontakt med hela sårytan, för att möjliggöra för mikroorganismer att binda till förbandet. Vid djupa sår, veckla ut och fluffa upp ett eller flera förband och fyll såret. Förbandet kan också användas som sårkontaktlager.
6. Applicera ett sekundärförband som lämpar sig för mängden sårvätska och fixera.
7. Hur ofta förbandet behöver bytas beror på hur mycket såret vätskar samt sårets och den omgivande hudens tillstånd. Om det kliniska tillståndet tillåter kan förbandet sitta på i upp till sju dagar.
8. Om förbandet fastnar i såret kan det fuktas för att underlätta avlägsnandet och undvika att sårsläkningen störs.

Sorbact® Compress är MRI-säker.

Sorbact® Compress kan användas i samband med kompressionsbehandling.

Sorbact® Compress kan användas i samband med NPWT-behandling. Följ instruktionerna för användning av NPWT-systemet.

Förvaring och kassering

Sorbact® Compress ska förvaras torrt och i skydd från solljus.

Kassering ska göras i enlighet med lokala miljöriktlinjer.

Upplysning till användaren

Varje allvarligt tillbud som har inträffat i samband med produkten ska rapporteras till ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) och den behöriga myndigheten i ditt land.

Lue käyttöohjeet ennen Sorbact® Compress -hoidon aloittamista.

Tuotteen kuvaus

Sorbact® Compress on imukyvytön, bakteereja ja sieniä sitova haavasidos. Tuote perustuu Sorbact®-teknologiaan, joka mahdollistaa haavan eritteiden siirtymisen toissijaiseen sidokseen. Sorbact® Compress ehkäisee ja hoitaa haavan tulehuksia ja edistää haavan paranemista.

Käyttötarkoitus

Sorbact® Compress on tarkoitettu puhtaiden, kontaminoituneiden, kolonisoituneiden ja infektoituneiden erittävien haavojen, kuten leikkaushaavojen, traumaperäisten haavojen, painehaavojen, diabeettisten jalkahaavojen ja säärihaavojen, hoitoon. Sorbact® Compress -sidosta voidaan käyttää sekä pinnallisesti että syviin haavoihin.

Tarkoitut käyttäjät ja käyttöympäristöt

Sorbact® Compress soveltuu käytettäväksi sekä lapsille että aikuisille. Sidosta voivat käyttää terveydenhuollon ammattilaiset tai yksityishenkilöt terveydenhuollon ammattilaisen valvonnassa. Sidos on tarkoitettu käytettäväksi terveydenhoitolaitoksissa ja kotiympäristöissä.

Toimintamekanismi

Sorbact® Compress sitoo yleisiä haavan mikro-organismeja, kuten *Staphylococcus aureus* (myös MRSA), *Streptococcus*-lajit, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* ja *Candida albicans*, *in vitro* -kokeissa osoitetulla tavalla. Sidos ei vapauta antimikrobiaisia aineosia haavaan.

Kliiniset hyödyt

Sorbact® Compress -sidoksen käyttö voi pienentää biologista kuormaa ja ehkäistä tulehuksia. Sidos voi vähentää hajua ja kipua, edistää haavan paranemista ja pienentää haavan kokoa.

Vasta-aiheet

Sorbact® Compress -sidoksen käytölle ei ole tunnettuja vasta-aiheita. Varoitukset ja varotoimet on huomioitava.

Varoitukset ja varotoimet

Ei saa käyttää potilailla, joiden tiedetään olevan yliherkkiä sidokselle.

Ei saa käyttää yhdessä rasvaisten tuotteiden, kuten voiteiden, salivojen tai liuosten kanssa, koska ne voivat heikentää mikro-organismien sitoutumista.

Ei saa käyttää uudelleen. Sorbact® Compress on tarkoitettu vain yhdelle potilaalle ja kertakäytöön. Uudelleenkäyttö voi aiheuttaa ristikontaminaation ja lisätä infektion riskiä.

Ei saa käyttää, jos pakkauksen on jo avattu tai vaurioitunut, koska silloin steriliittä ei voida taata.

Ei saa kietoa raajojen ympärille, koska se voi heikentää verenkiertoa.

Sorbact® Compress -sidosta ei saa asettaa suoraan kosketukseen luu ja jänteiden, paljastuneiden verisuonien, elimien tai hermojen kanssa.

Ei saa steriloida uudelleen.

Jos hoidettavan tilan huononee tai ei parane tai jos havaitaan sivuvaikutuksia, ota yhteyttä asianmukaiseen kliniseen asiantuntijaan.

Käyttöohjeet

1. Valmistele haavaa ja ympäröivä iho paikallisten kliinisten käytäntöjen mukaan.

2. Valitse haavalle sopivan kokoinen sidos. Sidos voidaan taitella auki sopivan kokoiseksi, ja se voi tarvittaessa ylittää haavan reunat.

3. Ota sidos pakkauksesta aseptisesti.

4. Jos leikkaat sidosta, toimi aseptisesti. Älä revi sidosta. Hävitä yli jäväät sidoksen osat.

5. Aseta sidos paikalleen. Varmista, että sidos tulee suoraan koko haavan päälle, jotta mikro-organismit voivat sitoutua sidokseen. Jos haava on syvä, taittele sidos auki ja täytä haava yhdellä tai useammalla sidoksella. Älä aseta sidoksia liian tiukalle. Sidosta voidaan käyttää myös ensisijaisena sidoksena.

6. Aseta sitten määräälle sopiva toissijainen sidos paikalleen ja kiinnitä se.

7. Sidoksen vaihtotiehys riippuu haavan ja ympäröivän ihan erityksen määristä ja kunnosta. Klinisen tilan sallissa sidos voidaan jättää paikalleen jopa 7 vuorokaudaksi.

8. Jos sidos tarttuu haavaan, kostuta sidosta, jotta se irtooa helpommin eikä vahingoita haavapohjaa.

Sorbact® Compress -sidosta on turvallista käyttää magneettiresonanssitutkimuksen aikana.

Sorbact® Compress -sidosta voidaan käyttää yhdessä kompressiohoidon kanssa.

Sorbact® Compress -sidosta voidaan käyttää yhdessä alipainehoidon kanssa. Noudata alipaineohitojärjestelmän käyttöohjeita.

Säilytys ja hävittäminen

Sorbact® Compress -sidosta on säilytettävä kuivassa paikassa ja poissa auringonvalosta.

Hävittäminen on tehtävä paikallisten ympäristösäännösten mukaisesti.

Tiedotus käyttäjälle

Kaikki tuotteesseen liittyvät vakavat vaaratilanteet on ilmoitettava ABIGO Medical AB:lle (complaints@abigo.com) ja oman maasi toimivaltaiselle viranomaiselle.

DA

Læs brugsanvisningen før behandlingen med Sorbact® Compress påbegyndes.

Produktbeskrivelse

Sorbact® Compress er et ikke-absorberende, bakterie- og svampebindende sårkontaktlag, baseret på Sorbact®-teknologi, der tillader passage af sårsekret til en sekundær bandage. Sorbact® Compress forebygger og behandler sårinfectioner og fremmer sårhelingsprocessen.

Beregnet anvendelse

Sorbact® Compress er beregnet til brug i behandlingen af rene, kontaminerede, koloniserede eller inficerede væskende sår, såsom operationssår, traumesår, tryksår, fistler, tryksår, diabetiske sår samt sår på fødder og ben. Sorbact® Compress kan både anvendes på overfladiske og dybe sår.

Beregnet anvendelse og anvendelsesmiljø

Sorbact® Compress er beregnet til anvendelse på både børn og voksne. Bandagen kan anvendes af sundhedspersonale eller af lægfolk under tilsyn af sundhedspersonale. Bandagen er beregnet til anvendelse i sundhedsvæsenet og i hjemmet.

Virkningsmekanisme

Sorbact® Compress binder almindelige sårmikroorganismer, såsom *Staphylococcus aureus* (inklusive MRSA), *Streptococcus*-arter, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* og *Candida albicans*, som vist *in vitro*. Der friges ingen antimikrobielle stoffer til såret.

Kliniske fordele

Brug af Sorbact® Compress kan reducere biobyrdens og forebygge sårinfektion. Bandagen hjælper med at reducere lugt og smerte, og kan fremme sårheling samt mindske sårets størrelse.

Kontraindikationer

Der er ingen kendte kontraindikationer ved brug af Sorbact® Compress. Advarsler og forsigtighedsregler bør noteres.

Advarsler og forsigtighedsregler

Må ikke anvendes på patienter med kendt overfølsomhed over for bandagen.

Må ikke anvendes sammen med fedtholdige produkter såsom salver, cremer og oplosninger, da disse kan reducere bindingen af mikroorganismer.

Må ikke genbruges. Sorbact® Compress er beregnet til én patient og engangsbrug. Genbrug kan medføre krydskontaminering og øget risiko for infektion.

Må ikke anvendes, hvis posen allerede er åbnet eller beskadiget, da steriliteten da ikke kan garanteres.

Må ikke vikles rundt om ekstremittere, da blodcirculationen kan blive kompromitteret.

Sorbact® Compress må ikke anvendes i direkte kontakt med knogler og sener, udsatte blodkar, organer eller nerver.

Må ikke gen-steriliseres.

Hvis den behandlede tilstand forværres, ikke forbedres eller der observeres en bivirkning, skal du kontakte en læge.

Produktinformation

- Forbered såret og den omkringliggende hud i henhold til lokal klinisk praksis.
- Vælg en passende størrelse bandage til såret. Bandagen kan foldes ud til passende størrelse og kan om nødvendigt overlappe sårkanterne.
- Fjern bandagen fra posen ved hjælp af steril teknik.
- Hvis der klippes i bandagen, anvendes steril teknik. Undgå at rive i bandagen. Kassér ubrugt bandage.
- Læg bandagen på. Sørg for, at bandagen kommer i direkte kontakt med hele såroverfladen for at tillade at mikroorganismer kan binde sig til bandagen. Ved dybe sår udfoldes og fluffes en eller flere bandager op for at fyde såret. Undgå at udtampone. Bandagen kan også anvendes som en liner/polstring ved kompressionsbehandling.
- Anvend en sekundær bandage, der passer til ekssudatniveauet, og fikser.
- Bandagens skiftefrekvens afhænger af sårets ekssudatniveau og den omgivende huds generelle tilstand. Bandagen kan sidde i op til 7 dage, hvis den kliniske tilstand tillader det.
- Hvis bandagen klæber til såret, fugtes bandagen for at hjælpe med at fjerne den, og for at undgå at afbryde sårhelingen. Sorbact® Compress er MRI-sikker.

Sorbact® Compress kan anvendes sammen med kompressionstherapi.

Sorbact® Compress kan anvendes sammen med NPWT. Følg vejledningerne for anvendelse af NPWT-systemet.

Opbevaring og bortskaffelse

Sorbact® Compress skal opbevares tørt og holdes væk fra sollys.

Bortskaffelsen skal ske i henhold til lokale miljøregler.

Meddelelse til bruger

Enhver alvorlig hændelse, der har fundet sted i forbindelse med enheden, skal rapporteres til ABIGO Medical AB, (complaints@abigo.com) og den kompetente myndighed i dit land.

NO

Les bruksanvisningen før du starter behandlingen med Sorbact® Compress.

Produktbeskrivelse

Sorbact® Compress er et ikke-absorberende, bakterie- og soppbindende sårkontaktsalg basert på Sorbact®-teknologi, som slipper gjennom sårsvæske til en sekundærbandasje. Sorbact® Compress forebygger og behandler sårfeksjoner, og fremmer sårtihelingen.

Bruksområde

Sorbact® Compress er beregnet på behandling av rene, kontaminerte, koloniserte eller infiserte væskende sår, for eksempel operasjonssår, traumesår, trykksår, diabetiske fotsår og leggsår. Sorbact® Compress kan brukes på både overflatiske og dype sår.

Tiltenkte brukere og bruksmiljø

Sorbact® Compress kan brukes på barn og voksne. Bandasjen kan brukes av helsepersonell og av lekpersoner under tilsyn av helsepersonell. Bandasjen kan brukes i helseinstitusjoner og hjemmemiljø.

Virkemåte

Sorbact® Compress binder vanlige mikroorganismer i sår som *Staphylococcus aureus* (inkludert MRSA), *Streptococcus*-arter, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* og *Candida albicans*, som vist *in vitro*. Det er ingen frigjøring av antimikrobielle stoffer til såret.

Kliniske fordeler

Bruk av Sorbact® Compress kan redusere biobelastningen og forebygge infeksjon. Bandasjen bidrar til å redusere lukt og smerte, og kan forbedre sårtihelingen og minske sårets størrelse.

Kontraindikasjoner

Det er ingen kjente kontraindikasjoner ved bruk av Sorbact® Compress. Følg advarsler og forholdsregler.

Advarsler og forholdsregler

Må ikke brukes på pasienter med kjent overfølsomhet for bandasjen.

Må ikke brukes i kombinasjon med fete produkter, for eksempel salver, kremer eller løsninger, da disse kan redusere bindingen av mikroorganismer.

Må ikke gjenbrukes. Sorbact® Compress er kun beregnet på engangsbruk på én enkelt pasient. Gjenbruk kan øke risikoen for infeksjon og krysskontaminerings.

Ikke bruk produktet hvis emballasjen er åpnet eller skadet, siden steriliteten da ikke kan garanteres.

Ikke vikle produktet rundt ekstremitter – det kan hindre blodsirkulasjonen.

Ikke la Sorbact® Compress komme i direkte kontakt med ben og sener, eksponerte blodkar, organer eller nerver.

Må ikke steriliseres på nytt.

Ta kontakt med lege hvis den behandlede tilstanden forverres eller det oppstår bivirkninger.

Bruksanvisning

1. Klargjør såret og huden rundt i samsvar med lokal klinisk praksis.

2. Velg en passende bandasjestørrelse for såret. Ved behov kan bandasjen foldes ut til passende størrelse og overlappes sárkantene.

3. Fjern bandasjen fra emballasjen ved hjelp av aseptisk teknikk.

4. Bruk aseptisk teknikk hvis bandasjen skal klippes til. Ikke rivi i bandasjen. Kast eventuell ubrukt bandasje.

5. Legg på bandasjen. Pass på at bandasjen kommer i direkte kontakt med hele såroverflaten, slik at mikroorganismer kan binde seg til bandasjen. Hvis såret er dypt, kan én eller flere bandasjer foldes ut og fluffles opp for å fylle såret. Unngå tettpakkning. Bandasjen kan også brukes som mellomlegg.

6. Legg på en sekundærbandasje som passer til sársvæsenivået, og fest.

7. Hvor ofte bandasjen bør skiftes, avhenger av sársvæsenivået, sårets generelle tilstand og den omkringliggende huden. Hvis den kliniske tilstanden tillater det, kan bandasjen sitte på i opptil 7 dager.

8. Hvis bandasjen fester seg til såret, kan den fuktes for å gjøre det enklere å fjerne den og unngå å forstyrre sårtihelingen.

Sorbact® Compress er MR-sikker.

Sorbact® Compress kan brukes i forbindelse med kompresjonsbehandling.

Sorbact® Compress kan brukes i forbindelse med NPWT. Følg bruksanvisningen for NPWT-systemet.

Oppbevaring og avfallshåndtering

Sorbact® Compress skal oppbevares tørt og ikke i sollys.

Affallshåndtering skal skje i samsvar med lokale miljørutiner.

Melding til bruker

Alvorlige hendelser knyttet til produktet skal rapporteres til ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) og ansvarlig myndighet der du bor.

Lisez attentivement le mode d'emploi avant de commencer le traitement avec Sorbact® Compresse.

Description du dispositif

Sorbact® Compresse est une trame non absorbante en contact direct avec la surface de la plaie permettant le passage des exsudats dans un pansement secondaire. Basée sur la technologie Sorbact®, cette trame fixe les bactéries et les champignons. Sorbact® Compresse prévient et traite les plaies infectées, et facilite le processus de cicatrisation.

Usage prévu

Sorbact® Compresse est indiqué dans le traitement des plaies exsudatives propres, contaminées, colonisées ou infectées, telles que les plaies chirurgicales, les plaies traumatiques, les escarres, les ulcères du pied diabétique et les ulcères de la jambe. Sorbact® Compresse peut être appliquée aussi bien sur des plaies superficielles que profondes.

Utilisateur prévu et environnement d'utilisation

Sorbact® Compresse est indiqué chez l'enfant et l'adulte. Le pansement peut être utilisé par des professionnels de santé, ou par des non-professionnels sous la supervision d'un professionnel de santé. Le pansement peut être utilisé dans des établissements de santé ainsi qu'à domicile.

Mode d'action

Sorbact® Compresse fixe les micro-organismes fréquemment présents dans les plaies, tels que *Staphylococcus aureus* (y compris le SARM), *Streptococcus species*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* ainsi que *Candida albicans*, comme cela a pu être démontré *in vitro*. Il n'y a aucune libération d'agents anti-microbiens dans la plaie.

Avantage clinique

L'utilisation de Sorbact® Compresse permet de réduire la charge microbienne et de prévenir l'infection. Le pansement contribue à réduire les odeurs et la douleur, permet d'améliorer la cicatrisation et de diminuer la taille de la plaie.

Contre-indications

Il n'existe aucune contre-indication connue à l'utilisation de Sorbact® Compresse. Les mises en garde et précautions suivantes doivent être soigneusement prises en compte.

Mises en garde et précautions

Ne pas utiliser chez les personnes présentant une hypersensibilité connue au pansement.

Ne pas utiliser avec des produits gras, tels que des onguents, des crèmes ou des solutions, car ils peuvent réduire la fixation des micro-organismes.

Ne pas réutiliser. Sorbact® Compresse est à usage unique exclusivement et doit être appliqué sur un seul et même patient. Toute réutilisation peut conduire à une contamination croisée ainsi qu'à une augmentation du risque d'infection.

Ne pas utiliser si l'emballage pelable est déjà ouvert ou endommagé, car, dans ce cas, la stérilité n'est plus garantie.

Ne pas envelopper les extrémités pour ne pas compromettre la circulation.

Ne pas appliquer Sorbact® Compresse en contact direct avec des os et tendons, des vaisseaux sanguins exposés, des organes ou des nerfs.

Ne pas restériliser.

Consultez un médecin si l'état de la plaie se détériore, ne s'améliore pas, ou si vous observez un effet secondaire.

Mode d'emploi

1. Préparer la plaie et la peau périplégionnelle suivant les pratiques cliniques locales.
2. Choisir une taille de pansement adaptée à la plaie. Le pansement doit être déplié de sorte à couvrir la surface appropriée et peut, si nécessaire, dépasser les bords de la plaie.
3. Retirer le pansement de l'emballage pelable en recourant à une technique aseptique.
4. Si le pansement doit être coupé, faites-le en recourant à une technique aseptique. Ne pas déchirer le pansement. Jeter tout pansement inutilisé.
5. Appliquer le pansement. Il est important que le pansement entre directement en contact avec toute la surface de la plaie pour permettre la fixation des micro-organismes sur le pansement. Pour les plaies profondes, déplier et froisser un ou plusieurs pansements, puis remplir la plaie. Ne pas mécher la plaie d'une manière trop dense. Le pansement peut également servir à tapisser la plaie.
6. Appliquer un pansement secondaire approprié à la quantité d'exsudat et fixer.
7. La fréquence de changement du pansement dépend de la quantité d'exsudat et de l'état général de la plaie et de la peau périplégionnelle. Si l'état clinique le permet, le pansement peut être laissé en place jusqu'à 7 jours.
8. Si le pansement venait à adhérer à la plaie, il conviendra de l'humidifier pour faciliter son retrait et éviter ainsi toute perturbation du processus de cicatrisation.

Sorbact® Compresse est compatible avec l'IRM.

Sorbact® Compresse peut être utilisé dans le cadre d'une thérapie par compression.

Sorbact® Compresse peut être utilisé dans le cadre d'une thérapie par pression négative (TPN). Suivre le mode d'emploi du système de TPN.

Conservation et élimination

Sorbact® Compresse doit être conservé dans un endroit sec à l'abri des rayons du soleil.

L'élimination doit être effectuée conformément aux règles et normes locales en matière d'environnement.

Avis à l'intention de l'utilisateur

Tout incident grave survenu dans le cadre de l'utilisation du dispositif doit être signalé à ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) ainsi qu'à l'autorité locale compétente de votre pays.

Enne haavasidemega Sorbact® Compress ravi alustamist lugege läbi kasutusjuhend.

Toote kirjeldus

Sorbact® Compress on Sorbact®-i tehnoloogial põhinev mitteimav, baktereid ja seeni siduv haava kontaktkiht, mis võimaldab haava eksudaadi viimist sekundaarsesse sidemesse. Sorbact® Compress hoiab ära ja ravib haavainfektsioone ning aitab kaasa haava paranemisele.

Sihtotstarve

Sorbact® Compress on ette nähtud puhta, saastunud, koloniseeritud või nakatunud, eksudaati eritava haava hooldamiseks (nt operatsioonihaavad, traumahaavad, lamatishaavandid, diabeetilised labajala- ja jalahaavandid). Sorbact® Compressi saab kasutada nii pindmiste kui ka sügavate haavade korral.

Sihtotstarbeline kasutaja ja kasutuskeskkond

Sorbact® Compress on ette nähtud kasutamiseks lastele ja täiskasvanutele. Haavasidet võivad kasutada tervishoiutöötajad ja tervishoiutöötaja järelevalve all olevad isikud. Haavaside on ette nähtud kasutamiseks tervishoiuasutustes ja kodukeskonnas.

Toimimisviis

Sorbact® Compress seob tavalisi haava mikroorganisme, nagu *Staphylococcus aureus* (sh MRSA), *Streptococcus species*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* ja *Candida albicans*, nagu *in vitro* näidatud. Antimikroobsete ainete eraldumist haava ei esine.

Kliiniline kasu

Haavasideme Sorbact® Compress kasutamine vähendab biokoormust ja ennetab infektsiooni. Haavaside aitab vähendada lõhna ja valu ning aitab kaasa haava paranemisele ja selle suuruse vähendamisele.

Vastunäidustused

Haavasideme Sorbact® Compress kasutamisele ei ole teadaolevaid vastunäidustusi. Tuleb arvestada hoiatuste ja ettevaatusabinõudega.

Hoitused ja ettevaatusabinõud

Mitte kasutada patsientidel, kellel on teadaolev ülitundlikkus haavasideme suhtes.

Ärge kasutage koos rasvaineid sisaldaivate toodetega (nt salvide, kreemide ja lahustega), kuna need võivad mikroorganismide sidumist halvendada.

Ärge korduvkasutage. Sorbact® Compress on ette nähtud ainult ühele patsiendile ja ühekordseks kasutamiseks.

Korduvkasutamine võib põhjustada riistaastumist ja suurenud infektsioonihoitu.

Ärge kasutage, kui eemaldatav ümbbris on juba avatud või kahjustatud, kuna sel juhul ei ole steriilsus tagatud.

Ärge mähkige jäsemete ümber, kuna see võib vereringet kahjustada.

Ärge kasutage haavasidet Sorbact® Compress otseses kontaktis luude ja kööluste, avatud veresoonte, organite või närvidega.

Ärge resteriliseerge.

Kui ravitud seisund halveneb, ei parane või esineb körvaltoime, pöörduge vastava arsti poolle.

Kasutusjuhised

1. Valmistage haav ja seda ümbritsev nahk ette vastavalt kohalikule kliinilisele praktikale.
2. Valige haavale sobiva suurusega haavaside. Haavasideme võib voltida sobivasse suurusesse ja vajadusel võivad haava veerised kattuda.
3. Eemaldage haavaside aseptilise tehnika abil eemaldatavast ümbrisest.
4. Kui haavasidet lõigatakse, kasutage aseptilist tehnikat. Ärge haavasidet rebige. Kasutamata haavaside visake ära.
5. Pange side haavale. Veenduge, et haavasidemel oleks otsene kontakt haava kogu pinnaga, et mikroorganismid saaksid end sidemega siduda. Sügavate haavade korral avage ja kohaldage ühte või mitut haavasidet, kattes kogu haava. Vältige tihetad pakkimist. Haavasidet saab kasutada ka vooderdisena.
6. Kasutage eksudaadi kogusele vastavat sekundaarset haavasidet ja kinnitage.
7. Haavasideme vahetamise sagelus sõltub eksudaadi kogusest ning haava ja seda ümbritseva ala üldisest seisundist. Kui kliiniline seisund seda võimaldab, võib sideme jäätta haavale kuni seitsmeks päevaks.
8. Kui haavaside kleepub haava külge, siis niisutage seda eemaldamise hõlbustamiseks ja haava paranemise katkestamise vältimiseks.

Sorbact® Compress on MRT-ohutu.

Haavasidet Sorbact® Compress saab kasutada koos kompressioonraviga.

Haavasidet Sorbact® Compress saab kasutada koos NPWT-ga. Järgige NPWT-süsteemi kasutusjuhendit.

Hoidmine ja kasutusest kõrvaldamine

Haavasidet Sorbact® Compress tuleb hoida kuivas ja päikesevalgusest eemal.

Järgige kasutusest kõrvaldamisel kohalikke keskkonnakaitseõudeid.

Teade kasutajale

Kõigist haavasidemega seotud tösistest juhtumitest tuleb teatada ettevõtttele ABIGO Medical AB, (complaints@abigo.com) ja teie asukoha pädevale asutusele.

Pirms sākat ārstēšanu ar Sorbact® Compress, izlasiet lietošanas instrukciju.

Ierīces apraksts

Sorbact® Compress ir neuzsūcošs, baktēriju un sēnišu saistošs brūču kontaktlānis, kura pamatā ir Sorbact® tehnoloģija un kas ļauj brūces eksudātu novadīt sekundārajā pārsējā. Sorbact® Compress novērš un ārstē brūču infekcijas un atvieglo brūču sadziļšanas procesu.

Paredzētais lietojums

Sorbact® Compress ir paredzēta lietošanai tīru, piesārņotu, kolonizētu vai inficētu eksudējošu brūču, piemēram, kīrurgisku brūču, traumatisku brūču, spiediena čulu, diabētisko pēdu čulu un kāju čulu, ārstēšanai. Sorbact® Compress var izmantot gan virspusējām, gan dzilām brūcēm.

Paredzētais lietotājs un lietošanas vide

Sorbact® Compress ir paredzēts lietot bērniem un pieaugušajiem. Pārsēju var izmantot veselības aprūpes speciālisti vai nespeciālisti veselības aprūpes speciālista uzraudzībā. Pārsēju ir paredzēts lietot veselības aprūpes iestādēs un mājas vidē.

Iedarbības veids

Sorbact® Compress saista parastos brūču mikroorganismus, piemēram, *Staphylococcus aureus* (ieskaitot MRSA), *Streptococcus* sugars, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* un *Candida albicans*, kā parādīts *in vitro*. Brūcē neizdalās pretmikrobu īðzekļi.

Klīnikās priekšrocības

Sorbact® Compress lietošana var samazināt bioloģisko slodzi un novērst infekciju. Pārsējs palīdz mazināt smaku un sāpes, kā arī var uzlabot brūču sadziļšanu un samazināt brūces lielumu.

Kontrindikācijas

Sorbact® Compress lietošanai nav zināmu kontrindikāciju. Ir jāņem vērā būdinājumi un piesardzības pasākumi.

Brūdinājumi un piesardzības pasākumi

Nelietot pacientiem ar paaugstinātu jutību pret pārsēju.

Nelietojet kopā ar taukainiem produktiem, piemēram, ziedēm, krēmiem un šķidumiem, jo tie var samazināt mikroorganismu piesaisti.

Nelietot atkārtoti. Sorbact® Compress ir paredzēts tikai vienam pacientam un vienreizējai lietošanai. Atkārtota lietošana var izraisīt savstarpēju inficēšanos un paaugstinātu infekcijas risku.

Nelietojet, ja iepakojuma maisiņš jau ir atvērts vai bojāts, jo tad sterilitāti nevar garantēt.

Neapieš ap ekstremitātēm, jo var tikt traucēta cirkulācija.

Nelietojet Sorbact® Compress tiešā saskarē ar kauliem un cīpslām, atklātiem asinsvadiem, orgāniem vai nerviem.

Nesterilizejiet atkārtoti.

Ja ārstētais stāvoklis pasliktinās, neuzlabojas vai tiek novērota blakusparādība, konsultējieties ar atbilstošu klīnikas ārstu.

Lietošanas norādījumi

1. Sagatavojet brūci un apkārtējo ādu saskaņā ar vietējo klinisko praksi.
2. Izvēlieties brūces lielumam atbilstošu pārsēju. Pārsēju var izločīt piemērotā izmērā un vajadzības gadījumā var pārklāt brūces robežas.
3. Izmantojot aseptisko panēmienu, izņemiet pārsēju no maisiņa.
4. Ja pārsējs ir sagriezts, izmantojiet aseptisku panēmienu. Neplēst pārsēju. Izmetiet jebkādu nelietotu pārsēju.
5. Uzlieciet pārsēju. Pārliecieties, ka pārsējs tieši saskaras ar visu brūces virsmu, lai mikroorganismi varētu saistīties ar pārsēju. Dzīļas brūces atliekot un ielieciet vienu vai vairākus pārsējus un piepildiet brūci. Izvairieties no blīva aizpildījuma. Pārsēju var izmantot arī kā ieliktni.
6. Uzlieciet eksudātu līmeni atbilstošu sekundāro pārsēju unnofiksējiet.
7. Pārsēja mainīgas biezums ir atkarīgs no eksudāta līmeņa, kā arī no brūces un apkārtējās ādas kopējā stāvokļa. Ja klīniskais stāvoklis to atļauj, pārsēju var atstāt vietā līdz pat 7 dienām.
8. Ja pārsējs pielipīs brūceli, samitriniet pārsēju, lai palīdzētu noņemt un netraucētu brūces dzīšanu.

Sorbact® Compress ir MR droša.

Sorbact® Compress var izmantot reizē ar kompresijas terapiju.

Sorbact® Compress var izmantot reizē ar NSBT (Negatīva spiediena brūču terapija). Izpildiet NSBT sistēmas lietošanas instrukcijas.

Glabāšana un likvidēšana

Sorbact® Compress ir jāglabā sausā vietā un prom no saules gaismas.

Utilizācija ir jāveic atbilstoši vietējām vides aizsardzības procedūrām.

Pazīnojums lietotājam

Par visiem nopietniem starpgadījumiem, kas notikuši saistībā ar ierīci, jāziņo ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) un jūsu valsts kompetentajai iestādei.

Prieš pradėdami gydymą su „Sorbact®Compress”, perskaitykite naudojimo instrukcijas.

Produkto aprašymas

„Sorbact®Compress” yra neabsorbuojantis, bakterijas ir grybelį surišantis kontaktinis sluosnysis žaizdoms, paremtas „Sorbact®” technologija, leidžiantis žaizdos išskyroms nutekėti į papildomą tvarstį. „Sorbact®Compress” apsaugo ir gydo žaizdų infekcijas bei palengvina žaizdų gijimo procesą.

Paskirtis

„Sorbact®Compress” skirtas naudoti tvarkant švarias, užterštas, kolonizuotas ar užkrėstas šlapiuojančias žaizdas, pvz., chirurgines žaizdas, traumines žaizdas, plėštines žaizdas, opas dėl spaudimo, diabetines opas ir pėdų ir kojų opas. „Sorbact®Compress” galima naudoti tiek paviršiaus, tiek ir gilioms žaizdoms.

Vartotojas ir naudojimo aplinka

„Sorbact®Compress” skirtas naudoti vaikams ir suaugusiesiems. Tvarstį gali naudoti sveikatos priežiūros specialistai arba neprofesionalūs asmenys, prižiūrint sveikatos priežiūros specialistui. Tvarstis skirtas naudoti sveikatos priežiūros įstaigose ir namų aplinkoje.

Veikimas

„Sorbact®”Compress” suriša įprastus žaizdos mikroorganizmus, pvz., *Staphylococcus aureus* (jskaitant MRSA), *Streptococcus rūsiš*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* ir *Candida albicans*, kaip parodyta *in vitro* tyime. Antimikrobinių medžiagų išskyrimo į žaizdą nėra.

Klinikinė nauda

Naudojant „Sorbact®Compress”, galima sumažinti mikroorganizmų skaičiaus didėjimą ir užkirsti kelią infekcijai. Tvarstis padeda sumažinti kvapą ir skausmą bei gali pagerinti žaizdų gijimą ir sumažinti žaizdos dydį.

Kontraindikacijos

Nėra žinomų „Sorbact® Compress” naudojimo kontraindikacijų. Reikia atsižvelgti į įspėjimus ir atsargumo priemones.

Įspėjimai ir atsargumo priemonės

Nenaudokite pacientams, pasižymintiems ypatingu jautrumu tvarsčiams.

Nenaudokite su riebalų turinčiais produktais, pvz., tepalais, kremai ar tirpalais, nes jie gali sumažinti mikroorganizmų surišimą.

Pakartotinai naudoti negalima. „Sorbact® Compress” yra vienkartinio naudojimo tvarstis, skirtas vienam pacientui.

Pakartotinis naudojimas gali sukelti kryžminį užteršimą ir padidėjusią infekcijos riziką.

Nenaudokite, jei pakuočte nuimta arba pažeista, tokiu atveju negalima užtikrinti sterilumo.

Negalima apvynioti galūnių, nes gali būti pažeista kraujotaka.

„Sorbact® Compress” negalima naudoti tiesiogiai susilietus su kaulais ir sausgyslėmis, atviromis kraujagyslėmis, organais ar nervais.

Nesterilizuokite.

Jeigu pablogėja naudojimo vėtos būsena, ji negerėja arba pastebimas šalutinis poveikis, kreipkitės į atitinkamą sveikatos priežiūros specialistą.

Naudojimo instrukcijos

1. Paruoškite žaizdą ir aplink esančią odą, atsižvelgdami į vietinę klinikinę praktiką.

2. Pagal žaizdą pasirinkite reikiama dydžio tvarstį. Tvarstis gali būti išskleistas iki tinkamo dydžio ir, jei reikia, gali persidengti su žaizdos kraštais.

3. Tvarstį nuimkite nuo nulupamo sluosnio aseptiniu būdu.

4. Jei tvarstis perkirttas, naudokite aseptinę techniką. Neplėškite tvarstio. Išmeskite nepanaudotą tvarstį.

5. Uždékite tvarstį. Jisitinkinkite, kad tvarstis tiesiogiai liečiasi su visu žaizdos paviršiumi, kad mikroorganizmai galėtų patekti ant tvarstio. Jei žaizda gili, išlankstykite ir papurenkite vieną ar daugiau tvarstų, tada užpildykite žaizdą. Stenkite pernelyg nesuspausti. Tvarstis taip pat gali būti naudojamas kaip įklota.

6. Panaudokite atitinkamą papildomą tvarstį, priklausomai nuo išskyrų lygio ir pritvirtinkite.

7. Tvarstio keitimo dažnumas priklauso nuo išskyrų kiekio, bendros žaizdos ir aplinkinės odos būsenos. Jeigu leidžia klinikinės sąlygos, tvarstį galima palikti išlaikyti 7 paroms.

8. Jeigu tvarstis prilimpa prie žaizdos, sudrėkinkite jį, kad būtų lengviau nuimti ir stenkite nepažeisti gyjančios žaizdos.

„Sorbact® Compress” saugu naudoti atliekant magnetinio rezonanso tyrimą.

„Sorbact® Compress” galima naudoti kartu su kompresine terapija.

„Sorbact® Compress” galima naudoti kartu su neigiamo slégio terapija. Vadovaukitės neigiamo slégio terapijos sistemos naudojimo instrukcijomis.

Sandėliavimas ir išmetimas

„Sorbact® Compress” reikia laikyti sausai ir atokiau nuo Saulės spindulių.

Išmeskite atsižvelgdami į vėtos aplinkosaugos procedūras.

Pranešimas vartotojui

Apie bet kokį rūptą su įrenginio naudojimu susijusį incidentą turėtų būti pranešta „ABIGO Medical AB” (complaints@abigo.com) ir jūsų valstybės kompetentingai institucijai.

PL

Przed użyciem Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) należy zapoznać się z treścią instrukcji użytkowania.

Opis produktu

Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) to niechłonny opatrunki kontaktowy wiążący bakterie i grzyby, bazujący na technologii Sorbact®, umożliwiającej przepływ wysięku z rany i jego wchłonięcie do opatrunku wtórnego. Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) zapobiega i leczy infekcje ran oraz ułatwia proces gojenia się ran.

Przeznaczenie

Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) przeznaczony jest do opatrzywania czystych, zanieczyszczonych, skolonizowanych lub zakażonych ran wysiękowych, takich jak rany pooperacyjne, pourazowe, odleżyny, owrzodzenia cukrzycowe oraz owrzodzenia stóp i nóg. Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) może być stosowany zarówno na powierzchniach, jak i głębskie rany.

Użytkownik oraz środowisko użytkowania

Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) jest przeznaczony do stosowania u dzieci i dorosłych. Opatrunki mogą być stosowane przez wykwalifikowany personel medyczny lub przez osoby bez specjalistycznego wykształcenia medycznego pod nadzorem pracownika służby zdrowia. Opatrunki jest przeznaczony do stosowania w placówkach służby zdrowia i warunkach domowych.

Sposób działania

Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) wiąże mikroorganizmy często znajdujące się w rani, takie jak *Staphylococcus aureus* (w tym gronkowiec złocisty oporny na metycylinę), szczepy *Streptococcus*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* i *Candida albicans*, co wykazano w badaniach *in vitro*. Nie powoduje uwalniania środków przeciwdrobnoustrojowych do rany.

Korzyści kliniczne

Stosowanie Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) może zmniejszyć stopień zanieczyszczenia mikrobiologicznego i zapobiec zakażeniu. Opatrunki pomagają zmniejszać zapach i ból, mogą wspomagać gojenie się ran oraz zmniejszać rozmiar rany.

Przeciwwskazania

Nie ma żadnych znanych przeciwwskazań do stosowania Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres). Należy zwrócić uwagę na ostrzeżenia i środki ostrożności.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Nie stosować u pacjentów ze stwierdzoną nadwrażliwością na opatrunki.

Nie należy stosować opatrunku z tłustymi produktami, takimi jak maści, kremy oraz ich roztwory, ponieważ mogą one zmniejszać skuteczność wiązania mikroorganizmów.

Nie używać ponownie. Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) jest przeznaczony wyłącznie dla jednego pacjenta oraz do jednorazowego użytku. Ponowne użycie może prowadzić do zanieczyszczenia krzyżowego i zwiększonego ryzyka zakażeń. Nie stosować, jeśli opakowanie jednostkowe jest już otwarte lub uszkodzone, ponieważ w takim przypadku nie można zagwarantować sterility.

Nie owijać kompresu wokół koźcyna, ponieważ może to zaburzyć krążenie krwi.

Nie nakładać Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) bezpośrednio na kości i ścięgna, odsłonięte naczynia krvionośne, narządy lub nerwy.

Nie sterylizować ponownie.

Jeśli stan lecznej rany pogarsza się, nie ulega poprawie lub jeśli występują działania niepożądane, należy skonsultować się z lekarzem.

Instrukcja użytkowania

1. Przygotować ranę i skórę wokół rany do opatrzenia zgodnie z lokalnie przyjętą praktyką kliniczną.
2. Wybrać rozmiar opatrunku odpowiedni do rany. Opatrunki można rozwijać do pożądanego rozmiaru i może on nachodzić na brzegi rany, jeśli zachodzi taka konieczność.
3. Wyjąć opatrunki z opakowania, przestrzegając zasad aseptyki.
4. Jeśli opatrunki są przycinane, należy stosować techniki aseptyczne. Nie rozdzierać opatrunku. Wyrzucić wszystkie niewykorzystane opatrunki.
5. Założyć opatrunki. Upewnić się, że opatrunki pozostaje w bezpośrednim kontakcie z całą powierzchnią rany, aby umożliwić wiązanie się mikroorganizmów z opatrunkiem. W głębszych ranach należy rozłożyć, a następnie zgnieść jeden lub więcej opatrunków i wypełnić ranę. Unikać ciasnego wypełnienia. Opatrunki mogą być również stosowane jako otulina.
6. Założyć opatrunki wtórny odpowiedni do ilości wysięku i zamocować.
7. Częstość zmian opatrunku zależy od intensywności wysięku oraz ogólnego stanu rany i otaczającej ją skóry. O ile pozwoli na to stan klinyczny, opatrunki można pozostawić na miejscu przez okres do 7 dni.
8. Jeśli opatrunki przykleją się do rany, należy zwilżyć opatrunki, aby utatwić jego usunięcie i uniknąć naruszenia gojącej się rany.

Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) można stosować podczas obrazowania metodą rezonansu magnetycznego.

Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) może być stosowany w terapii uciskowej.

Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) można używać także w leczeniu ran podciśnieniem (NPWT). Należy przestrzegać instrukcji użytkowania systemu NPWT.

Przechowywanie i utylizacja

Sorbact® Compress (Sorbact® Kompres) należy przechowywać w suchym i nienastawcznym miejscu.

Utylizację należy przeprowadzać zgodnie z lokalnymi procedurami ochrony środowiska.

Informacja dla użytkownika

Każdy poważny incydent, który wystąpił w związku z wyrobem, należy zgłosić do ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) oraz do właściwego lokalnego organu państwowego.

Sorbact® Compress ile tedaviye başlamadan önce kullanım talimatlarını okuyun.

Ürün Açıklaması

Sorbact® Compress, Sorbact® teknolojisine dayalı olarak geliştirilmiş, yaranın ikincil bir pansumana geçmesini sağlayan, emici olmayan, bakteri ve mantarları tutan bir yara temas tabakasıdır. Sorbact® Compress, yara enfeksiyonlarını önlüyor, tedavi eder ve yara iyileşme sürecini kolaylaştırır.

Kullanım Amacı

Sorbact® Compress, post-operatif yaralar, travma yaraları, basınç ülserleri, diyabetik ayak ülserleri ve bacak ülserleri gibi temiz, kolonize, kontamine veya enfekte eksüdülü yaraların tedavisinde kullanıma yönelikdir. Sorbact® Compress hem yüzeysel hem de derin yaralarda kullanılabilir.

Amaçlanan Kullanıcı ve Kullanım Ortamı

Sorbact® Compress çocuklar ve yetişkinler üzerinde kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Pansuman, sağlık uzmanları tarafından ya da bir sağlık uzmanı gözetiminde sıradan kişiler tarafından kullanılabilir. Pansuman, sağlık tesislerinde ve ev ortamında kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

Etki Şekli

Sorbact® Compress, *in vitro* ortamda gösterildiği üzere *Staphylococcus aureus* (MRSA da dahil), *Streptococcus* türleri, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* ve *Candida albicans* gibi yaygın yara mikroorganizmalarını bağlar. Yaraya antimikrobiyal ajan salımı olmaz.

Klinik Faydası

Sorbact® Compress'in kullanılması, biyolojik yükü azaltabilir ve enfeksiyonu önleyebilir. Pansuman koku ve ağrıyi azaltmaya yardımcı olur ve yara iyileşmesi sürecini kısaltarak yara boyutunu azaltabilir.

Kontrendikasyonlar

Sorbact® Compress kullanımına ilişkin bilinen herhangi bir kontrendikasyon bulunmamaktadır. Uyarılar ve önlemlere dikkat edilmelidir.

Uyarılar ve Önlemler

Pansumana karşı bilinen bir aşırı hassasiyeti olan hastalarda kullanılmamalıdır.

Mikroorganizmaların bağlanması azaltacağı için ürünü yağı içeren merhemler, kremler ve solüsyonlar ile kombinasyon halinde kullanılmayın.

Yeniden kullanmayın. Sorbact® Compress, yalnızca tek hastada, tek kullanım içindir. Yeniden kullanım, çapraz kontaminasyona ve enfeksiyon riskinin artmasına neden olabilir.

Paketi açılmış veya hasar görmüş olduğunda sterilite garanti edilemeyeceğinden, ürünü kullanmayın.

Dolaşımı tehlkiye atacak şekilde uzuvların çevresine sarmayın.

Sorbact® Compress'i kemik ve tendonlarla, aşıktaki kan damarlarıyla, organlar veya sınırlarla doğrudan temas edecek şekilde uygulamayın.

Yeniden sterilize etmeyin.

Tedavi edilen durum kötüleşirse ya da iyileşmezse veya bir yan etki görülürse uygun bir doktora danışın.

Kullanım Talimatları

1. Yarayı ve çevredeki cildi, yerel klinik uygulamaya göre hazırlayın.
2. Yara için uygun bir örtü ebadi seçin. Pansuman, uygun boyut elde edilecek şekilde katlanır ve gerekli olması halinde yara kenarlarının üzerini kaplayabilir.
3. Pansumani paketinden aseptik bir teknik kullanarak çıkarın.
4. Pansumani keseceskeniz, aseptik bir teknik kullanın. Pansumani yırtmayın. Açılmış ve kullanılmamış pansuman parçalarını atın.
5. Pansumani uygulayın. Pansumanın yara yüzeyinin tamamına doğrudan temas etmesini sağlayın; bu, mikroorganizmaların pansumana bağlanmasıını sağlar. Derin yaralarda, bir veya daha fazla pansumanı açarak ve kabartarak yarayı doldurun. Yarıyıl bir şekilde sıkıştırın. Pansuman da bir astar olarak da kullanılabilir.
6. Eksüda seviyesine uygun ikincil bir pansuman uygulayın ve sabitleyin.
7. Pansumani değiştirme sıklığı eksüda seviyelerine ve yara ile çevresindeki cildin genel durumuna bağlıdır. Klinik durumun izin vermesi halinde örtü 7 güne kadar yerinde bırakılabilir.
8. Pansuman yarıya yapmış ise, çıkışına yardımcı olmak ve iyileşen yaranın açılmasını önlemek için pansumani nemlendirin.

Sorbact® Compress'in MRI ile kullanımı güvenlidir.

Sorbact® Compress, kompresyon tedavisiyle birlikte kullanılabilir.

Sorbact® Compress, NPWT ile birlikte kullanılabilir. NPWT sisteminin Kullanım Talimatlarını izleyin.

Saklama ve İmha

Sorbact® Compress kuru olarak depolanır ve güneş ışığından uzak tutulur.

İmha işlemi, yerel çevre prosedürlerine göre yapılmalıdır.

Kullanıcı İçin Not

Tıbbi cihazla ilgili olarak herhangi bir ciddi olay meydana gelirse ABIGO Medical AB, (complaints@abigo.com) ve ülkenizdeki yetkili makama bildirilmelidir.

قبل از شروع درمان با Sorbact® Compress، دستورالعمل‌های نحوه استفاده را مطالعه کنید.

شرح محسول

یک لایه غیرجاذب است که بر اساس تکنولوژی Sorbact® باکتری و فارج به آن متصل می‌شوند و امکان انتقال ترشحات زخم به پاسمندان ثانیه را فراهم می‌کند.

اهداف مورد استفاده

برای مدریت روشان زخم‌های تمیز، آلوده، کولینزه شده یا عفونی، مانند زخم‌های جراحی، زخم‌های ناشی از سوانح، زخم‌پاهای دیابتی و زخم‌های باریک در نظر گرفته شده است. Sorbact® Compress برای بسته‌بندی و حفظ این موارد مورد استفاده قرار می‌گیرد.

هدف محدود نظر و محیط استفاده

Sorbact® Compress جهت استفاده کودکان و بزرگسالان در نظر گرفته شده است. این سامان توسعه متخصصان خدمات درمانی یا افرادی که تحت نظارت یک متخصص خدمات درمانی هستند.

مکانیسم عمل

پیش از عمل Sorbat[®] Compress به میکروگانیسم های معمولی رخم مانند استافیلوکوکوس اوروس (از جمله MRSA استافیلوکوکوس اوروس مقاوم به می سلین)، انواع گونه های استریتوكوکوس،

مذہب بالغ

استفاده از Sorbact Compress[®] می‌تواند تعداد میکروآرگانیسم را کاهش دهد و از عفونت جلوگیری نماید. پاسمن به کاهش بو و درد کمک می‌کند و می‌تواند باعث تسريح در بیهوبد زخم و کلیه اندام‌های بدن شود.

مداد منع مصاف

۶۰ شعبانیه و نکات احتجاج

سکارپ و میت اچیوس

بروز پیشرانی برای هر ساخته استدیدی که با پاسخگویی در مورد این ساخته ایجاد شود.

از آن مجدد استفاده نمی‌شود. به علاوه، این فرآیند تنفسی و فقط برای استفاده در پیمار است. اسپاکیده جندل از این ممنع است مجزاً به او بدنی مفاسدی و افزایش حصر عروق سود.

Sorbact® Compress را در تماس مستقیم با استخوانها و تاندونها، رگ های خونی در معرض دید، اندام های عصب ها استفاده نکنید.

از استریل کردن مجدد آن خودداری کنید.

۱۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰

- دستورالعمل‌های نحوه استفاده**

 ۱. زخم و پوست از طرف آن را طیق روشن پایی محل آماده کنید.
 ۲. یک پانسمان متناسب با اندازه زخم اختخانگ کنید. می‌توان پانسمان را برای رسیدن به اندازه مناسب باز کرد و در صورت نیاز پانسمان می‌تواند در حاشیه‌های زخم همپوشان داشته باشد.
 ۳. پانسمان را بر روی سیستیک پوستی خفظ شود.
 ۴. اگر پانسمان را پسند نماید، به روش سیستیک پایسیتی انجام شود. پانسمان را پاره نکنید. پانسمان‌های استفاده نشده را دور بیندازید.
 ۵. پانسمان را بر روی زخم قرار هدی. مطمئن شوید که پانسمان با کل سطح زخم تمام مستقیم داشته باشد تا اجازه دهد که میکروآرگانیزم‌ها به پانسمان چسبند. در زخم های عمیق، پانسمان را زیر کنید و یک چند پانسمان را در زخم بگذارد تا زخم پر شود. از فقره شدن زخم خودداری کنید. از پانسمان می‌توان به عنوان یک پوشش نیز استفاده کرد.
 ۶. پانسمان ثانوی متناسب با میزان ترشحات استفاده کنید و پانسمان را در محل زخم ثابت کنید.
 ۷. تعداد دقفات تعویض پانسمان به میزان ترشحات و وضعیت کل زخم و پوست اطرافی اجازه دهد، اگر شرایط بالینی اجازه نباشد ۷ روز در محل زخم باقی بماند.
 ۸. در صورتی که پانسمان به زخم چسبید، پانسمان را مطردوب کنید تا راحتتر از زخم جدا شود و تا اختلالی در روند التیام زخم پیش نیاید.
 ۹. در صورتی که پانسمان به زخم چسبید، پانسمان را مطردوب کنید تا راحتتر از زخم جدا شود و تا اختلالی در روند التیام زخم پیش نیاید.
 ۱۰. در صورتی که پانسمان را می‌توان همراهان با ماساژ بادی استفاده کرد.
 ۱۱. Sorbact® Compress را می‌توان همراهان NPWT (درمان زخم با فشار منفی) استفاده از سیستم NPWT (درمان زخم با فشار منفی) را دنبال کنید.
 ۱۲. Sorbact® Compress را می‌توان همراهان با ماساژ بادی استفاده کرد.
 ۱۳. Sorbact® Compress را می‌توان همراهان (NPWT) درمان زخم با فشار منفی استفاده کرد.
 ۱۴. Sorbact® Compress مصل نگهداری و دور ریختن

محل نگهداری و دور ریختن

Sorbact® Compress باید در مکانی خشک و دور از نور خورشید نگهداری شود.

دفع آن باید مطابق با روش‌های زست محیط، محل، صورت نگیرد.

قابل توجه کاربر

رخ دادن هرگونه سانحه حدی در رابطه با استفاده از دستگاه باید به ABIGO Medical AB (ایمپل، complaints@abiqa.com) و مرجع ذی صلاح کشور شما گزارش داده شود.