

ACTICOAT™ FLEX 3

SILCRYST™

Krytí s antimikrobiální bariérou s obsahem stříbra



Sterilizováno ozářením. Nepoužívejte, pokud je obal otevřený nebo poškozený. Na jedno použití. Nesterilizujte opakovaně. Skladujte na suchém místě (<25°C/77°F). Nevystavujte teplotám nad 50°C/120°F. Chraňte před světlem.

Popis

Krytí ACTICOAT™ Flex 3 se skládá z flexibilní polyesterové mřížky, potažené nanokrystalickým stříbrem. ACTICOAT Flex 3 je vysoce přizpůsobivé krytí, které kopíruje tvar těla a tak udržuje kontakt s povrchem rány.

Krytí je slabě přilnavé, což minimalizuje trauma rány při výměnách krytí.

Nanokrystalické stříbro zajišťuje účinnou antimikrobiální bariéru proti mikrobiální kontaminaci, chrání ránu před invazivními patogenními mikroorganismy a tím přispívá k rychlejšímu hojení. Nanokrystalické stříbro je rovněž účinné proti mikroorganismům přítomných v ráně. Krytí ACTICOAT Flex 3 si zachovává vlastnosti antimikrobiální bariéry po dobu nejméně 3 dnů.

Indikace

ACTICOAT Flex 3 je indikován jako krytí s antimikrobiální bariérou na rány v částečné i celé tloušťce kůže jako jsou popáleniny, místa po přenesení kožních štěpů, chirurgické rány, dekubity, bérkové vředy, diabetické defekty. ACTICOAT Flex 3 se může použít na infikované rány. V případě použití na infikované rány, se infekce musí kontrolovat a ošetřovat dle místních klinických protokolů.

ACTICOAT Flex 3 se může použít jako kontaktní vrstva na ránu v kombinaci s podtlakovou terapií (NPWT) po dobu až 3 dnů.

Kontraindikace

- Nepoužívejte u pacientů se známou přecitlivělostí na stříbro.
- Nepoužívejte u pacientů podstupujících vyšetření MRI (magnetická rezonance)
- Před podstoupením radiační terapie, krytí ACTICOAT Flex 3 odstraňte. Po léčbě lze následně aplikovat nové krytí.

Předběžná opatření

- Pouze pro zevní použití, např. neaplikujte krytí na odkryté orgány.
- ACTICOAT Flex 3 není kompatibilní s výrobky na olejové bázi, jako např. vazelínou.
- ACTICOAT Flex 3 nemusí být kompatibilní s topickými antimikrobiálními prostředky.
- Vyhněte se kontaktu s elektrodami nebo vodivými gely během vyšetření např. EEG nebo ECG
- Pacienti mohou při aplikaci ACTICOAT FLEX 3 pociťovat přechodnou bolest. Pokud po aplikaci bolest přetrvává, odstraňte krytí. Na zmírnění této bolesti použijte nové krytí a hydrogel jak popsáno níže. Pokud to nepovede k odstranění bolesti, odstraňte krytí a přestaňte jej používat.
- U předčasně narozených dětí (s dobou těhotenství kratší než 37 týdnů) by se krytí ACTICOAT FLEX 3 mělo používat pouze v případě, kdy klinický přínos vyváží potenciální

rizika. Nejsou k dispozici žádná klinická data o této věkové skupině a pouze omezené údaje jsou k dispozici pro použití u novorozenců.

- ACTICOAT FLEX 3 je výrobek na jednorázové použití. Pokud se použije u více než jednoho pacienta, hrozí křížová kontaminace nebo infekce. Navíc budou ohroženy antimikrobiální vlastnosti výrobku.
- Otevření balíčku zhoršuje sterilní bariéru, proto neuchovávejte nespotřebované krytí pro pozdější použití.

Návod na použití

- Pokud je potřeba, vyčistěte ránu dle místního klinického postupu. NEPOUŽÍVEJTE fyziologický roztok.
- Aseptickou technikou vyjměte krytí ACTICOAT FLEX 3 z obalu.
- Ustříhnete krytí do požadovaného tvaru. Pokud se krytí používá s podtlakovou terapií, musí se krytí vystříhnout na velikost rány.
- Navlhčete krytí podle místního klinického protokolu úplným ponořením, pak jemným stiskem odstraňte vodu. (NEPOUŽÍVEJTE fyziologický roztok). Ponechte případný zbytek vody před aplikací odtéct. Alternativně můžete aplikovat přímo na ránu a/nebo na krytí tenkou vrstvou hydrogelního výrobku, např. INTRASITE™ gel.
- Pokud se používá spolu s podtlakovou terapií (NPWT), navlhčete a vyměňujte materiál na výplň rány v souladu s pokyny výrobce.
- Aplikujte krytí ACTICOAT Flex 3 volně, bez napínání jakoukoliv stranou na povrch rány a ujistěte se, že na krytí nejsou žádné záhyby. Krytí by mělo být aplikováno směrem podél končetiny, aby se umožnil její pohyb.
- ACTICOAT Flex 3 se může použít k výplni ran.
- Upevněte krytí ACTICOAT Flex 3 na místě pomocí vhodného sekundárního krytí nebo tlakové terapie, které bude udržovat vlhké prostředí rány. U vysoce secerujících ran je vhodné použít absorpční sekundární krytí. ACTICOAT Flex 3 umožňuje odvod exsudátu přímo do sekundárního krytí.
- Udržujte ACTICOAT Flex 3 vlhký, ale ne tak mokrý, aby došlo k maceraci tkáně.
- Krytí vyměňujte v závislosti na množství přítomného exsudátu a stavu rány. Krytí může být ponecháno na místě po dobu až 3 dnů.
- Pokud se krytí použije pod tlakovou terapií, pravidelně kontrolujte celý systém krytí a vyměňujte pouze v případě, že krytí proteče. V případě většího množství exsudátu bude možná nutné použít během prvního týdne léčby přídatné neokluzivní absorpční krytí.
- Pokud krytí vyschne nebo přilne k ráně, navlhčete nebo namočte krytí, abyste napomohli k jeho snadnému odstranění a předešli tak případnému narušení hojení rány.

Poznámka:

Krytí ACTICOAT Flex 3 může způsobit dočasné zbarvení okolní kůže.

Poznámka:

Barva krytí se může lišit. Toto nemá vliv na účinnost krytí.

Dostupnost výrobku

Kód pro objednání	Velikost	Počet ks v balení
66800396	5 cm x 5 cm	5 ks
66800398	10 cm x 10 cm	5 ks
66800399	10 cm x 10 cm	12 ks
66800409	10 cm x 20 cm	12 ks
66800419	20 cm x 40 cm	6 ks
66800432	40 cm x 40 cm	6 ks
66800435	10 cm x 120 cm	6 ks

Smith & Nephew Medical Limited, 101 Hessle Road, Hull HU3 2BN, Anglie
™ Obchodní značky Smith & Nephew ©Smith & Nephew Datum vydání 11/2012
Patent č.: US 5,681,575 5,753,251 5,770,255 5,837,275
www.smith-nephew.com



1850 5004 38508



Nepoužívat, jestliže je balení poškozeno