



EDGE SORB CMC

(karboksimetilceliuliozės)
tvarstis

STERILE

CE
2797

M.07.00266



EDGE SORB CMC

(karboksimetilceliuliozės) tvarstis

Gaminio aprašymas

EDGE SORB CMC tvarstis yra sterilus neaustinis žaizdų tvarstis, pagamintas iš 100 % karboksimetilceliuliozės (CMC) pluoštų. Tai gerai sugeriantis, prisitaikantis ir drėgnoje aplinkoje nesuyrantis tvarstis. Absorbuodami žaizdos eksudatą, CMC pluoštai sudaro minkštą gelį, kuris padeda išsaugoti drėgną aplinką, palaiko žaizdos gijimo procesą ir skatina negyvybingų audinių pašalinimą iš žaizdos nepažeidžiant susiformavusio naujo audinio.

Indikacijos

EDGE SORB CMC tvarstis skirtas vidutiniškai ar gausiai šlapiuojančioms negilioms ar gilioms lėtinėms ir ūminėms žaizdoms prižiūrėti ir kraujavimui iš paviršinių žaizdų kontroliuoti.

EDGE SORB CMC tvarstį galima naudoti šioms žaizdoms:

- kojų opoms, praguloms (II–IV stadijų) ir diabetinėms žaizdoms;
- chirurginėms žaizdoms (pvz., pooperacinėms, antriniu būdu gyjančioms ar donorinių sričių

žaizdoms);

- dalinio storio nudegimų žaizdoms;
- trauminėms žaizdoms (pvz., nubrozdinimams ir įplėšimams);
- onkologinių žaizdų eksudato absorbcijai (pvz., išopėjusių odos navikų, metastazių odoje ir Kapoši sarkomos).

Tarp kitų indikacijų paminėtinos ertminės žaizdos ir paviršiniai nudegimai.

Šiuos tvarsčius galima naudoti po kompresiniais tvarsčiais.

Kontraindikacijos

EDGE SORB CMC tvarščio negalima naudoti šiais atvejais:

- po chirurginės implantacijos;
- smarkiam kraujavimui kontroliuoti;
- asmenims, kurie yra jautrūs tvarsčiui ar kuriems pasireiškė alergija tvarsčiui.

Atsargumo priemonės

Pastebėję dirginimą (paraudimas, uždegimas), maceraciją (odos pabalimas), hipergranuliaciją (perteklinis audinio formavimasis), kreipkitės į medicinos specialistą.

Tvarstį reikėtų naudoti tik prižiūrint medicinos specialistams. Sterilumas garantuojamas, jeigu iki naudojimo pakuotė nėra pažeista ar atidaryta. Kai nurodyta, reikėtų taikyti tinkamas pagalbinės priemonės (pvz., prižiūrint pragulas naudoti tolygios kompresijos tvarsčius).

EDGE SORB CMC tvarstis gali padėti kontroliuoti nesmarkų kraujavimą, tačiau nėra skirtas naudoti kaip chirurginė kempinė.

Tam, kad būtų lengviau nuimti tvarstį nuo sausos žaizdos, prieš keisdami jį suvilgykite steriliu fiziologiniu tirpalu ar vandeniu.

Kadangi EDGE SORB CMC tvarstis užtikrina drėgną aplinką ir skatina naujų kraujagyslių formavimąsi, kartais dėl gležnų naujų kraujagyslių gali atsirasti krauju nusidažiusio žaizdų skysčio.

EDGE SORB CMC tvarstis skirtas naudoti tik išoriškai.

EDGE SORB CMC tvarstis nėra skirtas naudoti ilgai. Jo nereikėtų be pertraukos naudoti ilgiau nei 30 parų. Skirtas naudoti tik vieną kartą.

NAUDOJIMO INSTRUKCIJOS

Paruošimas

- Vadovaudamiesi standartiniais protokolais, žaizdą, kai reikia, išvalykite ir išplaukite.
- Pašalinkite tirpalo perteklių nuo aplinkinės odos.

Tvarsčio uždėjimas

1. Pagal vietines procedūras išvalykite žaizdą.
2. Pasirinkite tinkamo dydžio tvarstį.
3. Atidarykite pakuotę ir uždėkite sterilų tvarstį ant žaizdos.

4. Prižiūrint negilias žaizdas, tvarstis turėtų maždaug 5 cm uždengti žaizdos kraštus, nes absorbuojant žaizdos eksudatą tvarščio dydis sumažėja.

5. Kai EDGE SORB CMC tvarščio juosta naudojama gilioms ertminėms žaizdoms, mažiausiai 2–3 cm juostos palikite už žaizdos, kad tvarstį būtų lengviau ištraukti. Gilias žaizdas tvarščiu užpildykite tik iki 80 %, nes, susilietęs su žaizdos eksudatu, EDGE SORB CMC tvarstis plečiasi ir savaime užpildo žaizdos ertmės.

6. Uždėkite tvarstį ant žaizdos ir jį uždenkite tinkamu antriniu tvarščiu.

EDGE SORB CMC tvarstį, atsižvelgiant į klinikinį poreikį, galima palikti žaizdoje iki 7 parų (išskyrus nudegimus, kai jį galima laikyti iki 14 parų).

Tvarščio nuėmimas

Nuėmę antrinį tvarstį:

- švelniai pakelkite geliu nepavirtusias tvarščio dalis;
- sudrėkinkite žaizdą steriliu fiziologiniu (0,9 %) tirpalu, kad iš žaizdos srities galėtumėte pašalinti gelio likučius;
- prieš įvertindami žaizdą ir prieš apsisprendami dėl paskesnių tvarščių naudojimo, pagal klinikinius protokolus nuvalykite odą ir pašalinkite eksudato likučius.

Laikymas

Laikykite vėsioje, sausoje vietoje.

Nenaudokite pakartotinai, nes gali pasireikšti sunki infekcija.

Pakartotinai nesterilizuokite.

Nenaudokite, jei pažeistas (atidarytas) individualus pakavimo maišelis.

Šio gaminio tinkamumo naudoti data atspausdinta ant pakuotės.

SIMBOLIAI ETIKETĖSE



Dėmesio, žr. naudojimo instrukcijas



Saugoti nuo saulės spindulių



Laikyti sausi



Vienkartinis



Pakartotinai nesterilizuoti



Nenaudoti, jei pakuotė atidaryta ar pažeista



Sterilus. Sterilizacijos metodas: sterilizuota etileno oksidu (EO)



Gamintojas



Tinka naudoti iki: metal ir mėnuo



Partijos numeris



Gaminio kodas



Sudėtyje nėra latekso



Laikymo sąlygos



Atstovas EB



CE ženklas



Medicinos priemonė

PERŽIŪRĖTA: 2022-12

Įgaliotas platintojas Baltijos šalyse:

UAB Lex ano

Naugarduko g. 3, LT-03231 Vilnius

Telefonas: + 370 5 2237300

El. paštas: pagalba@lexano.lt

Platintojas:

EDGE  MEDICAL

EDGE Medical Ltd.

500 Styal Road | Manchester | M22 5HQ |

Jungtinė Karalystė

+44(0)845 519 0149

info@edgemedical.co.uk

www.edgemedical.co.uk

UMT



Gamintojas:

Foshan United Medical Technologies Ltd.
Southern Medical Devices Industrial Park, 89
Taoyuan East Road, Shishan, Nanhai, Foshan,
Guangdong Province, 528225, Kinija
www.umtmedical.com



Medwheat Tech Service GmbH
Max-Planck-Straße 4 85609 Aschheim
b.München, Vokietija