

ACTICOAT™

s nanokrystaly stříbra SILCRYST°

Antimikrobiální bariérové krytí pokryté stříbrem



Sterilizováno ozářením. Nepoužívejte, jestliže je obal otevřený nebo poškozený. Pouze na jednorázové použití. Nesterilizujte opakovaně. Skladujte na suchém místě (<25°C). Nevystavujte teplotám nad 50°C. Chraňte před světlem.

Popis

Antimikrobiální bariérové krytí ACTICOAT° tvoří tři vrstvy: vnitřní absorpční jádro z rayonu/polyesteru vložené mezi vrstvy polyetylenové sítě s nízkou adhezí pokryté nanokrystaly stříbra. ACTICOAT je absorpční krytí na rány, které pomáhá udržet vlhké prostředí na povrchu rány. Kontaktní vrstva krytí je mírně adhezivní, díky čemuž se minimalizuje trauma při výměnách. Nanokrystaly stříbra zajišťují účinnou antimikrobiální bariéru před kontaminací mikroby a chrání tak ránu před invazními patogenními mikroorganismy, čímž přispívají k rychlejšímu zhojení rány. Tyto nanokrystaly působí efektivně také proti mikroorganismům přítomným v ráně a pomáhají tak snižovat riziko křížové infekce. Antimikrobiální ochrana krytí ACTICOAT zůstává účinná po dobu alespoň 3 dnů.

Indikace pro rány:

Krytí ACTICOAT je indikováno jako absorpční antimikrobiální bariérové krytí pro použití na rány v částečné i celé tloušťce kůže, jako jsou dekubity, běrcové vředy, diabetické vředy, popáleniny a místa po přenesení kožních štěpů. Krytí ACTICOAT je možné použít i na infikované rány. Pokud se krytí použije na infikované rány, infekci je nutné sledovat a léčit podle místního klinického protokolu.

Indikace pro místa s katétrem:

Krytí ACTICOAT 5cm x 5cm je indikováno jako absorpční antimikrobiální bariérové krytí pro použití na místech s katétrem. Toto krytí je možné použít i na infikovaná místa po nebo při zavedení katétru. Pokud se krytí použije na infikovaná místa, infekci je nutné sledovat a léčit podle místního klinického protokolu.

Kontraindikace

- Nepoužívejte u pacientů se známou citlivostí na stříbro.
- Nepoužívejte u pacientů, u kterých se bude provádět vyšetření MRI (magnetickou rezonancí).
- Před terapií ozařováním krytí ACTICOAT z těla pacienta sejměte. Po léčbě je možné aplikovat nové krytí.

Bezpečnostní opatření

- Budete-li chtít krytí použít na místo se zavedeným katétrem, před aplikací ho nevlhčete.
- Pouze pro vnější použití.
- Krytí ACTICOAT není kompatibilní s výrobky obsahujícími olej, jako je vazelína.

- Během měření elektrické aktivity, např. při vyšetření EEG a EKG, se vyhněte kontaktu s elektrodami nebo vodivými gely.
- Krytí nepoužívejte, jestliže je jeho barva na povrchu nejednotná.
- V ojedinělých případech byla po aplikaci krytí ACTICOAT hlášena přechodná bolest. Tu lze minimalizovat přesným dodržením pokynů k použití. Jestliže bolest po aplikaci neustane, krytí odstraňte a dále ho nepoužívejte.
- Krytí ACTICOAT lze používat u předčasně narozených dětí (narozených před 37. týdnem těhotenství) pouze v případech, kdy klinický přínos převažuje nad možnými riziky. Pro tuto věkovou skupinu nejsou k dispozici žádné klinické údaje a pro novorozence jsou k dispozici pouze omezené údaje.

Pokyny k použití na ranách:

- Vyjměte krytí ACTICOAT z obalu čistou technikou.
- Navlhčete krytí pitnou vodou (NE fyziologickým roztokem). Před aplikací odstraňte přebytečnou vodu, např. po dobu asi 2 minut nechejte krytí odkapat na sterilním poli.
- Podle potřeby upravte velikost krytí nůžkami.
- Přiložte krytí na povrch rány.
- Krytí ACTICOAT zafixujte vhodným sekundárním krytím, které zachová vlhké prostředí rány. U ran s velkým množstvím exsudátu je vhodné použít absorpční sekundární krytí. U těchto ran se nedoporučuje používat filmové krytí.
- Udržujte krytí vlhké, ale ne až příliš, aby nedošlo k maceraci tkáně.
- Výměny krytí provádějte podle množství exsudátu v ráně a jejího stavu. Krytí vyměňte alespoň jednou za 3 dny.
- Jestliže krytí vyschne nebo se k ráně přilepí, navlhčete ho nebo namočte, aby bylo možné ho snadněji sejmout a zabránit porušení hojící se rány.

Pokyny k použití na místech se zavedeným katétrem:

- Vyjměte krytí ACTICOAT z obalu čistou technikou.
- Budete-li chtít krytí použít na místo se zavedeným katétrem, před aplikací ho nevlhčete.
- Upravte velikost krytí nůžkami podle potřeby.
- Krytí ACTICOAT zafixujte vhodným polopropustným sekundárním krytím, které minimalizuje pohyb katétru.
- Krytí kontrolujte každý den a jeho výměny provádějte podle množství vyskytujícího se exsudátu a stavu místa zavedení katétru. Antimikrobiální bariéra krytí ACTICOAT zůstává efektivní po dobu nejméně 3 dnů.
- Jestliže krytí vyschne nebo se k místu zavedení katétru přilepí, navlhčete ho nebo namočte, aby bylo možné ho snadněji sejmout a zabránit porušení místa zavedení katétru.

Poznámka: Krytí ACTICOAT může způsobit přechodné zabarvení okolní kůže.

Varianty výrobku, které jsou k dispozici

Kód pro objednání	Velikost	Počet ks v balení
66000808	5cm x 5cm	5
66000789	10cm x 10cm	5
66000791	10cm x 10cm	12
66000792	10cm x 20cm	12
66000793	20cm x 40cm	6
66000794	40cm x 40cm	6
66000795	10cm x 120cm	6

Výrobce Smith & Nephew Medical Limited, Hull HU3 2BN Anglie

™ Ochranné známky Smith & Nephew ©Smith & Nephew Datum vydání 09/2010

Číslo patentů: US 5681575, 5753251, 5770255, 5837275 www.smith-nephew.com

1850 2404 26050



Nepoužívat, jestliže je balení poškozeno