

# ACTICOAT<sup>®</sup>

with SILCRYST<sup>®</sup> Nanocrystals

Krytí se stříbrem potaženou antimikrobiální bariérou

**Popis**

Antimikrobiální bariérový kryt ACTICOAT<sup>®</sup> je vytvořeno třemi vrstvami: absorpční vnitřní jádro z umělého hedvábného / polyestru vložené mezi vnější vrstvy z polyetylénové sítě s nízkou přilnavostí potažené nanokrystickým stříbrem. ACTICOAT je absorpční kryt ran, které pomáhá udržovat vlhké prostředí na povrchu ran. Krytí má vrstvu s nízkou přilnavostí pro převedení. Nanokrystické stříbro poskytuje účinnou antimikrobiální bariéru proti mikrobiální kontaminaci, která chrání ranu před invazivními patogeny mikroorganismy, čímž napomáhá rychlejšímu hojení. Nanokrystické stříbro je také účinné proti mikroorganismům přítomným v ráně a v tom sníží riziko křízové infekce. Vlastnosti antimikrobiální bariéry krytí ACTICOAT zůstávají účinné po dobu minimálně 3 dnů.

**Indikace pro rány:**

ACTICOAT je indikován jako krytí s absorpční antimikrobiální bariérou na rány s částečnou a plnou tloušťkou, když jsou dekuďity, běrvové rány, diabetické vředy, popáleniny a místa aplikace grafitu v příjemce. ACTICOAT lze použít na infikované rány. Pokud se přípravek používá na infikované rány, infekce se musí přezkoumat a ošetřit podle místního klinického protokolu. ACTICOAT lze stříhat a používat jako vrstvu pro kontakt s ránou v kombinaci s podtlakovou lečbou ran (NPWT) po dobu až 3 dnů.

**Indikace pro místa zavedení katetu:**

ACTICOAT 5 cm x 5 cm je indikován jako krytí s antimikrobiální bariérou přes místa zavedení katetu. ACTICOAT 5 cm x 5 cm lze použít na infikovaných místech zavedení katetu. Pokud se přípravek používá na infikovaná místa zavedení katetu, infekce se musí přezkoumat a ošetřit podle místního klinického protokolu.

**Kontraindikace**

- Nepoužívejte u pacientů se známou citlivostí na stříbro.
- Nepoužívejte u pacientů během vyšetření magnetickou rezonancí (MRI).
- Před začátkem radiační terapie ACTICOAT odstraňte. Po provedení léčby ze aplikovat nové kryty.

**Bezpečnostní opatření**

- Před použitím v místech zavedení katetu předem nezvlhčujte.
- Pouze k zevnímu použití.
- ACTICOAT není kompatibilní s výrobky na základě oleje, například s vazelínou.
- Během elektronických měření, např. EEG a EKG, se vyuvarujte kontaktu s elektrodami nebo vodivými gely.
- Nepoužívejte, pokud není barva výrobku stejněmá.
- Příležitostně byla při aplikaci přípravku ACTICOAT hlásena prechodná bolest. Tu můžete minimalizovat, když budete pečlivě dodržovat pokyny k aplikaci. Pokud by se po aplikaci objevila stálá bolest, krytí odstraňte a přeštěte je používat.
- U předčasně narovených dětí (méně než 37 týdnů těhotenství) se smí ACTICOAT používat pouze tehdy, pokud klinický primus preváží nad potenciální riziky. Pro tu věkovou skupinu nejsou k dispozici žádné klinické údaje a údaje, které jsou k

**Dostupnost produktu**

Kód	Rozměry	Dostupnost
66000808	5 cm x 5 cm	Krabice 5 ks
66000789	10 cm x 10 cm	Krabice 5 ks
66000791	10 cm x 10 cm	Krabice 12 ks
66000792	10 cm x 20 cm	Krabice 12 ks
66000793	20 cm x 40 cm	Krabice 6 ks
66000794	40 cm x 40 cm	Krabice 6 ks
66000795	10 cm x 120 cm	Krabice 6 ks

Smith &amp; Nephew Medical Limited, 101 Hesse Road, Hull HU3 2BN Anglie

Ochranné známky společnosti Smith &amp; Nephew ©Smith &amp; Nephew Datum vydání 11/2020

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



Nepoužívejte, pokud je obal otevřený či poškozený

Neuvystavujte teplotám nad 50 °C



Zelený bod

dispozici pro použití u novorozenců, jsou pouze označené. ACTICOAT je výrobek pouze pro jedno použití. Při použití u více než jednoho pacienta může dojít ke krátkově kontaminiaci nebo infekci. Kromě toho se narůží antimikrobiální vlastnosti produktu. Otevření sáčku s krytím narůží sterilní bariéru, a proto se jakékoli nepoužité krytí nesmí uchovávat pro pozdější použití.

**Návod k použití na rány:**

- Pokud je zapotřebí včistit ranu, čistění rany se musí provádět podle místního klinického protokolu. NEPOUŽÍVEJTE fyziologický roztok.
- S použitím čisté techniky vyměňte kryt ACTICOAT z obalu.
- Navlhčete obraz podle místního klinického protokolu (NEPOUŽÍVEJTE fyziologický roztok). Před aplikací odstraněte přebytečnou vodu, např. nechte ji přibližně 2 minuty odkapat ve sterilním poli.

• Ořízněte krytí do potřebného tvaru.

• Aplikujte krytí na povrch rany.

• Pokud používáte ACTICOAT při lečbě NPWT jako vrstvu pro kontakt s ránou, prosíříte krytí rany několikrát otvorem, které umožní snadný průchod exsudátu.

• Upevněte kryt ACTICOAT na patřičném místě vhodným sekundárním kryfem, které bude v ráně udržovat vlhké prostředí. V případě vysoko sekerných ran je vhodné použít absorpční sekundární kryf. U tohoto typu rany se nedoporučuje používat kryf s folií.

• Udržujete kryf vlhké, ne však tak mokré, aby došlo k maceraci tkání.

• Při použití s lečbou NPWT je nutné materiál výplň rány navlhčit a provádět přeazy podle pokynů výrobce.

• Při provádění přeázů vycházejte z množství exsudátu a stavu rany. Krytí se musí měnit alespoň každé 3 dny.

• Pokud kryf přilne k místu zavedení katetu, krytí navlhčete nebo namočte, aby se usnadnilo jeho odstraňování a zabránilo narušení místa zavedení katetu.

**Pokyn pro použití pouze v místech zavedení katetu:**

- Pokud je zapotřebí včistit ranu, čistění rany se musí provádět podle místního klinického protokolu. NEPOUŽÍVEJTE fyziologický roztok.
- S použitím čisté techniky vyměňte kryt ACTICOAT z obalu.

• Při použití prosředku ACTICOAT v místech zavedení katetu se výrobek nesmí předem zvlhčovat. • Ořízněte do potřebného tvaru.

• Upevněte kryt ACTICOAT na patřičném místě vhodným položkovitým sekundárním kryfem, které bude minimalizovat pohyb krytu.

• Kryf denně prohlížejte a měňte jej v závislosti na množství exsudátu a stavu místa zavedení katetu. Vlastnosti antimikrobiální bariéry krytí ACTICOAT zůstávají účinné po dobu minimálně 3 dnů.

• Pokud kryf přilne k místu zavedení katetu, krytí navlhčete nebo namočte, aby se usnadnilo jeho odstraňování a zabránilo narušení místa zavedení katetu.

**Poznámka:** ACTICOAT může způsobit přechodné odlučení okolní kůže.

# ACTICOAT<sup>®</sup>

with SILCRYST<sup>®</sup> Nanocrystals**Opatrunek z barierou proti bakteriálnímu infekci pokrytý srebrem****Popis**

Opatrunek z barierou proti bakteriálnímu infekci ACTICOAT<sup>®</sup> je výrobek pouze pro jedno použití. Při použití u více než jednoho pacienta může dojít ke krátkově kontaminiaci nebo infekci. Kromě toho se narůží antimikrobiální vlastnosti produktu. Otevření sáčku s krytím narůží sterilní bariéru, a proto se jakékoli nepoužité krytí nesmí uchovávat pro pozdější použití.

**Instrukce užívání na ranách:**

- W razie potřeby očištění rany nalezyz přezkoumat zgodně s lokálním protokolem klinikm. NEUŽÍVÁT roztvoru soli fiziologické.
- Vyjace opatrunek ACTICOAT z opakowania przeszygajac czystej technikę.
- Zwylizy opatrunek zgodnie z miejscowym protokolem klinikm. NEUŽÍVÁT roztvoru soli fiziologickej.
- W razie konieczności przyczepić opatrunek do pożądanej kształtu.

• Nałożyć opatrunek na powierzchnię rany.

• W przypadku stosowania opatrunku ACTICOAT jako warstwy mającej kontakt z raną z NPWT, należy wyciąć w opatrunku szczegół szczeliny, aby umożliwić łatwe przejście wysiuk.

• Zamocować opatrunek ACTICOAT na miejscu odpowiednim opatrunkiem zewnętrznym, który zapewni wilgotne środowisko rany. W przypadku ran o dużym wysiuku odpowiedni będzie chłodny opatrunek zewnętrznzy. Nie zaleca się stosowania opatrunków z folią w tego typu ranach.

• Utrzymywać wilgotność opatrunku, jednak nie dopuszczać do nadmierny wilgotności powodującej macerację tkanki.

• W przypadku stosowania opatrunkiem zewnętrznym, który zapewni wilgotne środowisko rany, należy kontrolować i leczyć zgodnie z lokalnym protokolem klinikm. Opatrunek ACTICOAT może być cięty i stosowany jako warstwa mająca kontakt z raną w połączeniu z podścielniowym leczeniem ran, NPWT przez okres do 3 dni.

**Wskazania w przypadku miejsc wprowadzenia cewnika:**

Opatrunek ACTICOAT 5 cm x 5 cm jest wskazywany jako opatrunek z barierą protiwbakteryjną w miejscach wprowadzenia cewnika. Opatrunek ACTICOAT 5 cm x 5 cm może być stosowany na zakończenie rany.

• W przypadku stosowania opatrunku razem z NPWT materiał wypełniający rany należy zwylizy i wymienić zgodnie z instrukcjami producenta.

• Zmieniać opatrunek w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu rany. Opatrunki należy zmieniać co najmniej co 3 dni.

• Jeśli opatrunek wyschnie lub przykleje się do rany, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby ułatwić zdjęcie i uniknąć zakłócenia procesu gojenia się rany.

**Instrukcja użycia dotycząca wyłącznie miejsc wprowadzenia cewnika:**

- W razie potřeby očištění rany nalezyz přezkoumat zgodně s lokálním protokolem klinikm. NEUŽÍVÁT roztvoru soli fiziologickej.
- Vyjace opatrunek ACTICOAT z opakowania przeszygajac czystej technikę.

• W przypadku stosowania opatrunku ACTICOAT w miejscach wprowadzenia cewnika, produktu nie wolno wprowadzać zwiadczenia.

• W razie konieczności przyczepić do pożądanej kształtu.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednorazowego użycia. W przypadku

• Jeśli opatrunek przyleje się do miejsca założenia cewnika, należy zwylizy lub hamoczyć opatrunek, aby utracić zdjęcie i uniknąć zakłócenia miejsca założenia cewnika.

**Uwaga:** Opatrunek ACTICOAT może powodować przejrzyste przebarwienia odczajającej skóry. W przypadku

• Codziennie kontrolować opatrunki i zmieniać go w zależności od ilości obecnego wysiuku i stanu miejsca założenia cewnika. Właściwości bariery protiwbakteryjnej opatrunku ACTICOAT pozostają skuteczne przez minimum 3 dni.

• Opatrunek ACTICOAT powinien byc stosowany u wcześniaków [ponizej 37 tygodni ciąży], wyłącznie gdy korzyści kliniczne dla tej grupy wiekowej i dostępu są jedynie ograniczone dane dotyczące stosowania u noworodków. Produkt ACTICOAT jest przeznaczony wyłącznie dla jednor