

BRUGSANVISNING

LUBRASORB – STERIL AMORF HYDROGEL

BESKRIVELSE

LUBRASORB skaber et fugtigt miljø og lettere debridering af tørt nekrotisk væv og andet ikke levedygtigt væv og hjælper derved såret med at hele. Derudover kan den medvirke til, at tilføjer væske ved mindre væskende sår. LUBRASORB er en steril, amorf (formløs/flydende) hydrogel som indeholdende carboxymethylcellulosepolymer, propylenglycol og rensat vand. Det er gennemsnitligt, sterilt, engangsprodukt, forfyldt og klar til brug i sprøjten af polypropylen. LUBRASORB fås i 6 ml amorf (formløs/flydende) hydrogel i 6 ml sprøjter, 11 ml amorf (formløs/flydende) hydrogel i 11 ml sprøjter, 15 ml amorf (formløs/flydende) hydrogel i 20 ml sprøjter og 20 ml amorf (formløs/flydende) hydrogel i 20 ml sprøjter.

INDIKATIONER

LUBRASORB medvirker til at skabe et fugtigt miljø (sårhelede miljø) og understøtter den naturlige autolytisk debridering. Det absorberer eksudater i let væskende sår.

LUBRASORB er ikke-klæbende. Det beskadiger ikke huden eller såret, når det fjernes fra såret.

LUBRASORB er velegnet til behandling af arterielle og venøse sår, diabetiske fodsår, tryksår, overfladiske og partielle forbrændinger (1. og 2. grad), snitsår og hudafskrabninger, postoperative operationssår, amputationer.

Den er velegnet til behandling af tørt nekrotisk væv og let væskende sår.

KONTRAIKATIONER

LUBRASORB steril, amorf (formløs/flydende) hydrogel anvendes ikke til patienter med kendt følsomhed over for nogen af hydrogelkomponenterne. Det bruges ikke i inficerede sår og på 3. gradsforbrændinger. Det bruges ikke i de stærkt væskende sår.

LUBRASORB kan anvendes i inficerede sår under lægeligt tilsyn. Det er lægens ansvar at afgøre, om produktet kan anvendes i inficerede sår.

BIVIRKNINGER

Ingen kendte bivirkninger, når produktet anvendes som angivet.

BRUGSANVISNING

LUBRASORB steril, amorf (formløs/flydende) hydrogel håndteres således;

1. Rens såret med 0,9 % steril saltvandsopløsning (NaCl).
2. Åben pakken med produktet, som anvist og fjern sprøjten.
3. Fjern beskyttelseshætten fra sprøjten.
4. Hold sprøjten spids på afstand, så den ikke rører selve såret og påfør nu hydrogelen i en tykkelse af ca 5 mm på såroverfladen.
5. Dæk såret med en passende sekundær bandage.

OBS: LUBRASORB fjernes fra såret ved skylning med 0,9 % steril saltopløsning.

Bemærk: Det må ikke bruges i nærheden af øjnene og heller ikke i dybe smalle sår, som man ikke kan se ned i.

SKIFTEFREKVENS

LUBRASORB kan anvendes i såret i op til 3 dage.

ADVARSLER TIL BRUGERNE

- Det må kun anvendes under tilsyn af sundhedspersonale.
- Brug kun produktet som anvist af læge/sundhedfagligt personale
- Hvis nogen af bivirkningerne er alvorlige, eller hvis du bemærker nogle bivirkninger, der ikke er nævnt i indlægsseddelen, bedes du stoppe med at bruge produktet og informere din læge, apotekspersonalet og producenten.
- Hydrogelen kan ikke anvendes som sekundær bandage
- Hydroglene må ikke anvendes ovenpå sekundær sårbandage
- Hydrogelen må ikke anvendes oralt.
- Hydrogelen skal bruges med omhu i dybe sår og/eller kropshulrum hvor det er svært at fjerne gelen efterfølgende.
- Skift altid sekundær bandage såfremt hydrogelen lækker fra bandagen
- Må ikke anvendes, hvis indholdet af den fyldte sprøjte er uklar, der forefindes bundfald og misfarvning.
- Må ikke anvendes hvis emballgen omkring hydrogelen er beskadiget.
- Må ikke anvendes, hvis hættens/adapteren på sprøjten, ikke er intakt.
- Brug ikke den resterende eller ubrugte gel i sprøjten til andre patienter.
- Kassér ubrugt gel.
- Kun til engangsbrug.

A0967 REV03 27.05.2021

- Må ikke gensteriliseres. Produktet er sterilt medmindre emballagen er åbnet eller beskadiget
- Rester af ubrugt gel bør bortskaffes i henhold til interne procedurer for håndtering af affald
- Kontroller udløbsdatoen på produktpakken eller etiketten.
- Må ikke anvendes, hvis produktet er udløbet.
- Opbevares utilgængeligt for børn.
- Må ikke opbevares ved frysende temperatur
- Der er ingen undersøgelser foretaget på baggrund af dets anvendelse under graviditet og amning.

OPBEVARING

Opbevares ved 5-25 °C indtil udløbsdato.

STERILISERING

LUBRASORB er efter emballering blevet steriliseret ved stråling. Produkter med beskadigede emballage bør ikke anvendes, da steriliteten er forringet eller den har mistet steriliteten.

EMBALLAGE

LUBRASORB fås steril, engangspakke og ligger i disse forpackninger.

LSB-006, Amorf hydrogel i en 6 ml i sprøjte - (25x6 ml/kasse)
LSB-011, Amorf hydrogel i en 11 ml i sprøjte - (25x11 ml/kasse)
LSB-015, Amorf hydrogel i en 20 ml i sprøjte - (20x15 ml/kasse)
LSB-020, Amorf hydrogel i en 20 ml i sprøjte - (20x20 ml/kasse)

SYMBOLER



Steriliseret ved hjælp af bestråling



Opbevaringstemperatur



Vær opmærksom på brugsanvisning



batchnummer



Holdes væk fra sollys



Må ikke anvendes, hvis pakken er beskadiget



Må ikke genbruges



Må ikke re-steriliseres



Udløbsdato



Fremstillingsdato



Holdes tør

LATEX FREE

Latex fri

C € 2195

nummeret på det bemyndigede organ.



Fremstillet af İSTEM MEDİKAL TIBBİ CİHAZ VE SAN. LTD. ŞTİ
Anadolu O.S.B. Mah. 29 Ekim Cad. Nr:41
Maliköy/Sincan/Ankara/TYRKİET
Tlf: 0312 394 55 62
www.istemmedikal.com