

Warnungen und wichtige Hinweise:

NanoEx by AKTISCHICHT darf nur von einem Arzt (oder ordnungsgemäß zugelassenem Fachpersonal) oder auf dessen Anordnung verwendet werden. Unser Verband ist ein steriles Produkt zum einmaligen Gebrauch und sollte nicht wiederverwendet werden. Die Wiederverwendung kann zu einem erhöhten Risiko einer Infektion oder Kreuzkontamination führen. Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn es Anzeichen von Verpackungsschäden aufweist oder das Verfallsdatum überschritten ist. Dieser Verband sollte bei Raumtemperatur (bis zu 27°C) aufbewahrt werden. Halten Sie das Produkt von Sonnenlicht und übermäßiger Feuchtigkeit fern. Sollten Sie allergische Reaktionen bemerken, stellen Sie die Anwendung des Produkts ein und wenden Sie sich sofort an Ihren medizinischen Betreuer. Bitte beachten Sie die Gebrauchsanweisung und befolgen Sie diese sorgfältig und genau.

Indikationen (Verwendungszwecke):

Diabetisches Fußgeschwür (DFU)
Dekubitus/Dekubitus/Druckgeschwüre
Brandwunden
Traumatische Wunden
Hauttransplantationen/Spenderstellen
Chirurgische Wunden
Ulcus cruris venosum (VLU)
Höhlenwunden
Infizierte und nicht-infizierte Wunden
Freiliegende Sehnen und Knochen
Wunden mit geringer bis mäßiger Exsudation (Wundausfluss)

Kontraindikationen:

- Malignität in der Wunde
- Unerforschte Fistel
- Unbehandelte Osteomyelitis
- Nekrotisches Gewebe mit Schorfbildung
- Freigelegte Blutgefäße oder Organe (starke Blutungen)
- Allergische Reaktion
- Wunden mit starker Exsudation (Wundausfluss)

Bitte melden Sie jeden schwerwiegenden Vorfall im Zusammenhang mit diesem Produkt per E-Mail an regulatory@aktischicht.ch und oder mp-vigilanz@bfarm.de.

Beseitigung:

Dieses Produkt sollte auf Anraten des Krankenhauses oder des medizinischen Personals entsorgt werden (gemäß den örtlichen Vorschriften und Verfahren).

Größe:

10 x 10 cm

Gebrauchsanweisung für die Dressing Matrix:

- 1) Prüfen Sie die Indikation. NanoEx by AKTISCHICHT Dressing ist für Wunden/ Geschwüre mit minimalem bis mäßigem Exsudat indiziert. Ziehen Sie bei starkem Wundexsudat die Verwendung eines superabsorbierenden Sekundärverbandes in Betracht, der kein Silikon oder Calciumalginat enthält.
- 2) Waschen Sie sich die Hände, verwenden Sie Operationshandschuhe und arbeiten Sie in steriler Umgebung und mit sterilen Präparaten.
- 3) Waschen Sie die Wunde/das Geschwür und den Bereich um sie herum (> 1 cm Rand) und entfernen Sie die Verunreinigungen mit Standardlösungen (normale Kochsalzlösung). Bitte verwenden Sie keine reizenden oder zytotoxischen Reinigungslösungen.
- 4) Falls ein Debridement von nekrotischem oder hyperkeratotischem Gewebe erforderlich ist, überlassen Sie dies einem Arzt (oder ordnungsgemäß zugelassenem Fachpersonal).
- 5) Trocknen Sie die Haut um die Wunde herum sanft ab. Achten Sie darauf, dass es nicht zu Blutungen kommt.
- 6) Messen Sie die Größe der Wunde/des Geschwürs. Öffnen Sie die Packung. Schneiden Sie den Verband ab und berücksichtigen Sie 1 cm um die Wunde herum als sicheren Rand für eine vollständige Haftung und Schutz.
- 7) Legen Sie den Verband auf die Wunde/das Geschwür. Wenn die Wunde selbst nicht feucht genug ist, befeuchten Sie sie tropfenweise mit normaler Kochsalzlösung oder sterilem destilliertem Wasser, so dass kein zusätzliches Wasser übrig bleibt.
- 8) Wenn der Verband nicht vollständig auf der Oberfläche der Wunde/des Geschwürs haftet, drücken Sie vorsichtig mit sterilen Mulltupfern oder medizinischen Tupfern auf diese Bereiche, bis er vollständig auf der Wundoberfläche haftet, und stellen Sie sicher, dass keine Luft zwischen der Wundoberfläche und dem Verband eingeschlossen ist.
- 9) Decken Sie den Verband mit einer einfachen, nicht haftenden, nicht Ag-haltigen äußeren Kompressenunterlage ab.

Nebeneffekte:

Beim Auftreten von allergischen Reaktionen oder Reizungen ist das Produkt nicht weiter zu verwenden.

Vorgesehene Anwender (Zielanwender):

Ordnungsgemäß zugelassenes medizinisches Fachpersonal und Techniker im Bereich der Wundversorgung und -heilung.

Vorgesehene Umgebung und Ort der Anwendung:

Für dieses Produkt gibt es keine Einschränkungen oder Begrenzungen hinsichtlich des Verwendungsortes.

Zielpublikum:

Erwachsene (außer Schwangere).

Zielort (Anwendungsstelle im Körper):




In direktem Kontakt mit der verletzten Haut des Patienten.

Katalog Nr. EX/01/01

Warnhinweise

- Dieses Produkt ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt und sollte nicht wiederverwendet werden.
- Die Wiederverwendung kann zu einem erhöhten Risiko einer Infektion oder Kreuzkontamination führen.
- Bei Hautrötungen das Produkt nicht mehr verwenden.
- Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Trocken und kühl lagern, vorzugsweise bei Raumtemperatur.
- Vor Sonnenlicht und übermäßiger Feuchtigkeit schützen.
- Sollten Sie allergische Reaktionen bemerken, stellen Sie die Nutzung des Produkts ein und wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt.

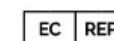
Symbol:

	Manufacturer		Do not re-sterilize
	Authorized representative in the European Community		Do not re-use
	Date of manufacture		Consult instructions for use
	Use-by date		Do not use if package is damaged
	Lot Code		Keep dry
	Catalogue number		Keep away from sunlight
	Sterilized using irradiation		Latex free
	Sterilized using irradiation		Upper limit of temperature



Nano Fanavarar Narin Teb

AKTISCHICHT Nano F. N. Teb ACTA1 holding, No. 1462, Pharmaceutical Incubator Center of Tehran University of Medical Sciences, North Kargar Street, Tehran, Iran



AKTISCHICHT & ADLER GMBH

Ernst Abbe Str. 12, 60438, Frankfurt am Main, GERMANY
www.aktischicht.ch

AK-UM-01, Rev: 01, Jan 2025