

Návod k použití (IFU)

nurocel® extra Ag – vláknité celulózní krytí se stříbrem a antimikrobiálním účinkem

Určeno pro středně až silně secernující rány

Popis produktu

nurocel® extra Ag je sterilní neadhezivní krytí tvořené netkanou směsí vysokomannuronátového alginátu vápenatého, karboxymethylcelulózy (CMC) a iontového komplexu stříbra (uhlíčitan stříbrný). Při styku s exsudátem vytváří měkký gel, který:

- napomáhá autolytickému debridementu,
- udržuje vlhké prostředí podporující hojení,
- umožňuje beztraumatické sejmutí bez poškození nově vytvořené tkáně.

Uvolněné stříbrné ionty působí proti širokému spektru mikroorganismů běžně kolonizujících či infikujících rány – in-vitro prokázaná účinnost až sedm dní – a pomáhají také redukovat zápach infekčních ran.

Indikace

Krytí je určeno pro ošetření středně až silně exsudujících, povrchových i hlubších ran, například:

- proleženiny,
- venózní, arteriální a diabetické ulcerace,
- chirurgické rány a místa odběru kožních štěpů,
- traumatické léze (oděrky, tržné či řezné rány),
- dutinové rány,
- povrchové a částečné popáleniny.

Díky obsahu alginátu může krytí pomoci zvládnout drobné krvácení z povrchu rány. Lze je používat pod kompresní terapií i na infikované rány, vždy pod dohledem zdravotnického pracovníka. Určeno pouze k jednorázovému použití.

Kontraindikace

- Suché či jen slabě secernující rány.
 - Známá přecitlivělost na alginát či stříbro.
 - Kontrola masivního krvácení.
 - Chirurgická implantace.
 - Popáleniny plné tloušťky.
-

Upozornění a bezpečnostní opatření

- Na suchých ranách může krytí přischnout; při snímání je namočte sterilním fyziologickým roztokem.
 - Nadměrné používání mastných (petrolátových) přípravků snižuje účinnost.
 - Vyhněte se kontaktu s elektrodami či vodivými gely během EKG/EEG měření.
 - Opatrnost při opakovaném používání stříbrných krytí u dětí a novorozenců.
 - Během těhotenství a laktace použijte pouze po zvážení přínosu a rizika – o účincích stříbra na plod nejsou dostatečné údaje.
 - Nepoužívejte znovu celé ani části krytí; mohlo by dojít k porušení sterility a zhoršení funkce.
-

Příprava rány a aplikace

1. V případě potřeby ránu débridujte a vypláchněte podle standardních postupů.
2. Odstraňte přebytečnou tekutinu z okolní kůže.
3. Zvolte krytí o něco větší než rána; v případě potřeby jej sterilními nůžkami zastříhněte nebo přeložte – zbytek materiálu zlikvidujte.
4. Přiložte přímo na ránu; hlubší rány vyplňte volně, aniž by krytí přečnívalo přes okraj.
5. Překryjte neokluzivním sekundárním krytím a zafixujte.

Výměna a sejmutí krytí

- Krytí může zůstat na místě až sedm dní; četnost výměn vždy přizpůsobte klinickému stavu a množství exsudátu (zpočátku může být nutná denní výměna).
- Krytí vyměňte, jakmile sekundární krytí dosáhne své absorpční kapacity nebo podle klinického úsudku.
- Je-li krytí suché, navlhčete jej sterilním fyziologickým roztokem a poté jemně sejměte.
- V případě potřeby ránu před novou aplikací vypláchněte podle zavedeného protokolu.

Postup u infikovaných ran

1. Při známkách infekce zahajte adekvátní celkovou či lokální léčbu.
2. Používání krytí nurocel® extra Ag lze dle uvážení ošetřujícího odborníka pokračovat i na infikované ráně.

Hlášení závažných incidentů

Jakýkoli závažný incident spojený s tímto zdravotnickým prostředkem musí být nahlášen výrobci a příslušnému dozorovému orgánu státu, kde k němu došlo.

Výrobce: ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS LIMITED, Premier Park, 33 Road One, Winsford Industrial estate, Winsford England CW7 3RT

ID číslo: 02666957

