

BioProWick postoperativt antimikrobiellt sårförband och kylbehandlingssystem

DFU-0285 Revision 0

A. PRODUKTBESKRIVNING

BioProWick postoperativt antimikrobiellt sårförband och kylbehandlingssystem innehåller ett täckförband, ett set med fem skumdynor, två kompressionsremmar, ett kylpack samt ett set med fem JumpStart® antimikrobiella sårförband för användning under de första 48 timmarna efter ett kirurgiskt ingrepp. BioProWick-förbandet i en storlek är utformat för att passa till de flesta knän och axlar och är avsett för att absorbera kroppsvätskor som kan utsöndras från incisioner efter kirurgiska ingrepp.

B. INDIKATIONER

BioProWick antimikrobiellt sårförband är indicerat för hanteringen av postoperativa sår. BioProWick kylbehandlingssystem är avsedd för kylbehandling under de första 48 timmarna efter artroskopisk eller minimalinvasiv kirurgi i knäet eller axeln.

Se "JumpStart® Contact Layer Antimicrobial Wound Dressing Instructions For Prescription Use" (bruksanvisning till JumpStart® antimikrobiellt sårförband med kontaktlager). Bruksanvisningen bör medfölja respektive produkter för den plats där de ska appliceras.

C. KONTRAIKATIONER

1. Använd inte produkten till andra kirurgiska ingrepp än de indicerade.
2. Se "JumpStart Contact Layer Antimicrobial Wound Dressing Instructions For Prescription Use" (bruksanvisning till JumpStart antimikrobiellt sårförband med kontaktlager). Bruksanvisningen bör medfölja respektive produkter för den plats där de ska appliceras.

D. BIVERKNINGAR

1. Se "JumpStart Contact Layer Antimicrobial Wound Dressing Instructions For Prescription Use" (bruksanvisning till JumpStart antimikrobiellt sårförband med kontaktlager). Bruksanvisningen bör medfölja respektive produkter för den plats där de ska appliceras.

E. VARNINGAR

1. Denna enhet får ej omsteriliseras.
2. Detaljerade instruktioner om användningen av och begränsningarna för denna enhet ska ges till patienten.

3. Detta är en engångsprodukt. Återanvändning av denna enhet kan resultera i att enheten inte fungerar så som avsett och skulle kunna skada patienten och/eller användaren.

F. INFORMATION RÖRANDE MR-SÄKERHET

BioProWick postoperativt antimikrobiellt sårförband och kylbehandlingssystem är MR-farligt (MR Unsafe).

G. FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

1. BioProWick ska avlägsnas inom 48 timmar efter placering.
2. Sänk inte ned förbandet i vätska och utsätt det inte för kraftig fukt, eftersom förbandet kan bli genomblött.
3. BioProWick postoperativt antimikrobiellt sårförbandsystem är ENDAST AVSETT FÖR ENGÅNGSBRUK. FÅR EJ OMSTERILISERAS ELLER ÅTERANVÄNDAS.
4. BioProWick kylbehandlingsomslag är inte avsett för värmebehandling. Kylpacken får inte värmas i en mikrovågsugn eller med någon annan metod.
5. BioProWick kylbehandlingsomslag är avsett att användas efter att BioProWick postoperativt antimikrobiellt sårförband har applicerats.
6. Låt inte BioProWick kylbehandlingsomslag bli vått.
7. Placera inte kylpacken direkt på huden.
8. Kylbehandling ska användas enligt sjukhusets/läkarens föreskrifter.
9. Se "BioProWick Cold Therapy Wrap Directions For Use" (bruksanvisning till BioProWick kylbehandlingsomslag) och "JumpStart Contact Layer Antimicrobial Wound Dressing Instructions For Prescription Use" (bruksanvisning till JumpStart antimikrobiellt sårförband med kontaktlager). Bruksanvisningen bör medfölja respektive produkter för den plats där de ska appliceras.
10. Kirurger rekommenderas att läsa den produktspecifika kirurgiska metodbeskrivningen innan något kirurgiskt ingrepp utförs. Arthrex tillhandahåller detaljerade kirurgiska metodbeskrivningar i tryckt, video- och elektroniskt format. På Arthrex webbplats finns även detaljerad information om kirurgiska metoder samt demonstrationer. Alternativt kan Arthrex representant kontaktas för en demonstration på er arbetsplats.

H. FÖRPACKNING OCH MÄRKNING

1. Arthrex-enheterna bör accepteras vid leverans endast om fabriksförpackningen och märkningen är intakt.
2. Kontakta kundtjänst om förpackningen har öppnats eller modifierats.

3. Alla symboler som används i märkningen samt titeln, beskrivningen och standardbeteckningsnumret finns på vår webbplats på www.arthrex.com/symbolsglossary.

I. STERILISERING

Denna enhet tillhandahålls steril. Se förpackningsetiketten för information om steriliseringsmetod.

J. MATERIALSPECIFIKATIONER

Se förpackningsetiketten för information om material. Denna enhet är tillverkad av:

- Skumdynan består av polyetylen, akryl-adhesiv och polyuretan.
- Förbandet består av polyetylen, polypropylen, akryl-adhesiv, nylon och SuperCore®.
- Kylpacken består av polypropylen, etylvinylacetat, akryl-adhesiv och nylon.
- Kompressionsremmen består av polypropylen, akryl-adhesiv och nylon.

Dessa produkter är latexfria.

Se "BioProWick Cold Therapy Wrap Directions For Use" (bruksanvisning till BioProWick kylbehandlingsomslag) och "JumpStart Contact Layer Antimicrobial Wound Dressing Instructions For Prescription Use" (bruksanvisning till JumpStart antimikrobiellt sårförband med kontaktlager). Bruksanvisningen bör medfölja respektive produkter för den plats där de ska appliceras.

K. FÖRVARINGSFÖRHÅLLANDEN

Sterila enheter måste förvaras i den öppnade originalförpackningen, skyddas mot fukt och de ska inte användas efter utgångsdatumet.

Förvaras på sval och torr plats på sådant sätt att förpackningen och dess sterilbarriär bevaras intakta.

L. INFORMATION

Kirurger rekommenderas att gå igenom den produktspecifika kirurgiska metodbeskrivningen innan något kirurgiskt ingrepp utförs. Arthrex tillhandahåller detaljerade kirurgiska metodbeskrivningar i tryckt, video- och elektroniskt format. På Arthrex webbplats finns även detaljerad information om kirurgiska metoder samt demonstrationer. Alternativt kan Arthrex representant kontaktas för en demonstration på er arbetsplats.

Utvecklad med  REDYNS
MEDICAL
AMERIKANSKT PATENT NR 6,346,654 BI; och SÖKTA PATENT