

Cutimed® Sorbact Ribbon®

(en)

Read the instructions for use before starting treatment with Cutimed® Sorbact Ribbon®.

Device Description

Cutimed® Sorbact Ribbon® is a DACC™-coated bacteria and fungi binding ribbon gauze, based on Sorbact® Technology. Cutimed® Sorbact Ribbon® prevents and treats wound infections and facilitates the wound healing process. It is suitable as a wound filler and allows passage of wound exudate into a secondary dressing. Cutimed® Sorbact Ribbon® can also be placed in skin folds to treat fungal infections (intertrigo).

Intended Purpose

Cutimed® Sorbact Ribbon® is intended for use in management of clean, contaminated, colonized or infected exuding wounds, such as surgical wounds, traumatic wounds, pressure ulcers, diabetic foot ulcers and leg ulcers. Cutimed® Sorbact Ribbon® can be used on superficial and deep wounds such as cavity wounds and fistulas. Cutimed® Sorbact Ribbon® is also used to treat fungal infections in skin folds (intertrigo).

Intended User and Use Environment

Cutimed® Sorbact Ribbon® is intended to be used on children and adults. Cutimed® Sorbact Ribbon® is intended to be used by healthcare professionals or by lay persons under supervision of a healthcare professional. The dressing is intended to be used in healthcare facilities and home environment.

Mode of Action

Cutimed® Sorbact Ribbon® binds common wound microorganisms, such as *Staphylococcus aureus* (including MRSA), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* and *Candida albicans*, as shown *in vitro*. There is no release of antimicrobial agents to the wound.

Clinical Benefits

Use of Cutimed® Sorbact Ribbon® can reduce bioburden and prevent infection. The dressing helps reducing odor and pain, and can improve wound healing and decrease wound size. Cutimed® Sorbact Ribbon® can also treat fungal infections in skin folds (intertrigo).

Contraindications

There are no known contraindications to the use of Cutimed® Sorbact Ribbon®. Warnings and precautions should be noted.

Warnings and Precautions

Do not re-use, Cutimed® Sorbact Ribbon® is for single patient and single use only. Re-use may lead to cross contamination and increased risk of infection. Do not use if the peel pouch is already opened or damaged, since the sterility cannot then be guaranteed. Do not use on patients with a known hypersensitivity to the dressing (dialkylcarbamoyl chloride [DACC™], cotton). Do not use in combination with fatty products, such as ointments, creams and solutions, including topical antifungal treatments, as they may decrease the binding of microorganisms. Do not wrap around extremities, as circulation may be compromised. Do not re-sterilize. If the treated condition deteriorates, fails to improve or a side effect is observed, consult an appropriate clinician.

Instructions for Use for management of wounds

- Prepare the wound and surrounding skin according to local clinical practice.
- Select an appropriate dressing size for the wound. The dressing may overlap the wound margins if needed.
- Remove the dressing from the peel pouch using an aseptic technique.
- If needed, cut across the dressing using an aseptic technique. Do not cut over the wound. Discard any unused dressing.
- Apply the dressing, ensuring that the dressing comes into direct contact with the complete wound surface to allow microorganisms to bind to the dressing. In cavities or fistulas, avoid dense packing. Always leave a part of the dressing outside the cavity/fistula for easy removal. If the dressing is cut, always leave the cut end outside the wound to avoid residual threads.
- Apply a secondary dressing appropriate for the exudate level such as a foam dressing, absorbent pad or gelling fiber dressing, and fixate.
- The dressing change frequency depends on exudate levels and the overall condition of the wound and surrounding skin. Should the clinical condition allow, the dressing can be left in place for up to 7 days.
- Should the dressing adhere to the wound, moisten the dressing to assist removal and to avoid disruption of wound bed and surrounding tissue.

Cutimed® Sorbact Ribbon® can be used in conjunction with compression therapy. Cutimed® Sorbact Ribbon® is MRI safe. Cutimed® Sorbact Ribbon® does not contain x-ray threat. Prior to radiation therapy, remove Cutimed® Sorbact Ribbon® if placed in the radiation field. A new dressing can be applied following treatment.

Instructions for Use for treatment of fungal infections in skin folds

- Prepare the affected area according to local clinical practice.
- Select an appropriate dressing size for the affected area. If needed cut across the dressing to a suitable size.
- Apply the dressing. Ensure that the dressing comes into direct contact with the affected area to allow microorganisms to bind to the dressing.
- For fixation, undervear or a skin friendly adhesive can be used. The adhesive should be applied outside the affected area.
- Daily dressing change in conjunction with inspection and regular hygiene routines is recommended.
- Continue to use the dressing for 2–3 days after the symptoms have resolved to avoid recurrence.

Storage and Disposal

Cutimed® Sorbact Ribbon® shall be stored dry and kept away from sunlight.

Disposal should be made according to local environmental procedures.

Notice to User

Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported to ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) and the competent authority of your state.

Cutimed® Sorbact Ribbon®

(fr)

Lire la notice d'utilisation avant d'effectuer des soins avec Cutimed® Sorbact Ribbon®.

Description du dispositif

Cutimed® Sorbact Ribbon® est revêtu de DACC™ qui fixe les micro-organismes bactériens et fongiques et est basée sur la Sorbact® Technology. Cutimed® Sorbact Ribbon® prévient l'infection, soigne les plaies infectées et facilite le processus de cicatrisation des plaies. C'est un pansement pour plaies cavitaires, qui permet le passage de l'exsudat de la plaie dans un pansement secondaire. Cutimed® Sorbact Ribbon® peut aussi être appliquée dans les plis cutanés pour soigner les mycoses (intertrigo).

Utilisation prévue

Cutimed® Sorbact Ribbon® est destinée à être utilisée pour la prise en charge des plaies exsudatives propres, contaminées, colonisées ou infectées, telles que les plaies chirurgicales, les plaies traumatiques, les escarres, les ulcères du membre inférieur et les plaies du pied diabétique. Cutimed® Sorbact Ribbon® peut être appliquée sur les plaies superficielles comme profondes telles que les plaies cavitaires et les fistules. Cutimed® Sorbact Ribbon® sert également à soigner les mycoses dans les plis cutanés (intertrigo).

Utilisateur concerné et environnement d'utilisation

Cutimed® Sorbact Ribbon® convient aux enfants comme aux adultes. Cutimed® Sorbact Ribbon® doit être utilisée par des professionnels de santé ou des profanes sous la supervision d'un professionnel de santé. Le pansement peut être utilisé dans un environnement hospitalier et à domicile.

Mode d'action

Cutimed® Sorbact Ribbon® se lie aux micro-organismes communs de la plaie, tels que *Staphylococcus aureus* (y compris le SARIM), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* et *Candida albicans*, comme le démontrent les tests *in vitro*. Aucun agent antimicrobien n'est appliqué sur la plaie.

Avantages cliniques

Utiliser Cutimed® Sorbact Ribbon® permet de réduire la charge microbienne et d'éviter les infections. Le pansement permet d'atténuer l'odeur et la douleur, d'accélérer la cicatrisation de la plaie et d'en réduire la taille. Cutimed® Sorbact Ribbon® permet aussi de soigner les mycoses dans les plis cutanés (intertrigo).

Contre-indications

Il n'existe aucune contre-indication connue à l'utilisation de Cutimed® Sorbact Ribbon®. Il est important de tenir compte des avertissements et des précautions à prendre.

Avertissements et précautions à prendre

Ne pas réutiliser. Cutimed® Sorbact Ribbon® est conçu pour utilisation sur un seul patient et elle est à usage unique. La réutilisation peut entraîner un risque accru d'infection ou de contamination croisée. Ne pas utiliser si la languette d'ouverture est déjà ouverte ou endommagée, car la stérilité du pansement ne peut alors être garantie. Ne pas utiliser sur des patients présentant une hypersensibilité au pansement (chlorure de dialkylcarbamoyle [DACC™], coton). Ne pas utiliser avec des produits gras, tels que des onguents, des crèmes ou des solutions, car ils peuvent diminuer le potentiel de fixation des micro-organismes. Ne pas enrouler autour des membres, car cela pourrait entraver la circulation du sang. Ne pas restériliser. Si l'état de la lésion traitée se dégrade, ne s'améliore pas ou présente un effet secondaire, consulter un médecin compétent.

Mode d'emploi de la prise en charge des plaies

- Préparer la plaie et la peau péri-lésionnelle conformément aux pratiques cliniques en vigueur.
- Sélectionner un pansement adapté à la taille de la plaie. Le pansement peut dépasser des rebords de la plaie, le cas échéant.
- Retirer le pansement de l'emballage selon une technique aseptique.
- Le cas échéant, déplier le pansement à l'aide d'une technique aseptique. Ne pas découper sur la plaie. Jeter tout pansement non utilisé.
- Appliquer le pansement. Veiller à ce que le pansement entre directement en contact avec toute la surface de la plaie afin de permettre aux micro-organismes de se fixer au pansement. Éviter le rembourrage excessif dans les cavités ou les fistules. Toujours laisser dépasser un morceau du pansement en-dehors de la cavité / fistule afin de retirer le pansement plus facilement. En cas de découpage du pansement, toujours laisser l'extrémité coupée hors de la plaie pour éviter l'insertion de fils résiduels dans la plaie.
- Insérer un pansement secondaire adapté au niveau d'exsudat comme un pansement en mousse, un pansement absorbant ou un pansement à fibre gélifiant et le maintenir en place.
- La fréquence de changement du pansement dépend du niveau d'exsudation et de l'état général de la plaie et de la peau péri-lésionnelle. Si l'état clinique le permet, le pansement peut être laissé en place pendant 7 jours maximum.
- Si le pansement adhère à la plaie, humidifier le pansement pour qu'il se décolle et éviter de soulever le fil de la plaie et le tissu qui l'entoure.

Cutimed® Sorbact Ribbon® peut être utilisée en parallèle avec un traitement par compression. Cutimed® Sorbact Ribbon® est compatible avec l'IRM. Cutimed® Sorbact Ribbon® ne contient pas de fil détectable aux rayons X. Avant une radiothérapie, retirer Cutimed® Sorbact Ribbon® si elle se trouve dans le champ de rayonnement. Un nouveau pansement peut être

appliqué après le traitement.

Mode d'emploi du traitement des mycoses dans les plis cutanés.

- Préparer la zone cutanée affectée, conformément aux pratiques cliniques en vigueur.
- Sélectionner la taille de pansement adaptée à la zone cutanée affectée. Le cas échéant, découper le pansement à la taille adéquate.
- Appliquer le pansement. S'assurer que le pansement entre en contact direct avec la zone cutanée affectée afin de permettre aux micro-organismes de se fixer au pansement.
- Il est possible d'utiliser un sous-vêtement ou un ruban adhésif respectueux de la peau pour maintenir le pansement en place. Le ruban adhésif doit être appliqué en dehors de la zone cutanée affectée.
- Il est recommandé de changer le pansement, d'effectuer une inspection et de suivre des règles d'hygiène tous les jours.
- Afin d'éviter toute récidence, continuer à utiliser le pansement pendant 2 à 3 jours après la disparition des symptômes.

Conservation et élimination

Cutimed® Sorbact Ribbon® doit être conservée dans un lieu sec et à l'abri de la lumière.

L'élimination doit respecter les procédures environnementales en vigueur.

Avis à l'utilisateur

Tout incident grave survenu en lien avec ce dispositif doit être signalé à ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com), ainsi qu'aux autorités compétentes du pays.

Cutimed® Sorbact Ribbon®

(es)

Lea las instrucciones de uso antes de iniciar el tratamiento con Cutimed® Sorbact Ribbon®.

Descripción

Cutimed® Sorbact Ribbon® es una venda de gasa de captación bacteriana y fúngica, recubierta con DACC™, basada en la Sorbact® Technology. Cutimed® Sorbact Ribbon® previene y trata las infecciones de las heridas y facilita el proceso de cicatrización de las heridas. Es adecuado como relleno de heridas y permite el paso del exudado de la herida hacia un apósito secundario. Cutimed® Sorbact Ribbon® también se puede colocar en los pliegues de la piel para tratar infecciones fúngicas (intertrigo).

Indicación

Cutimed® Sorbact Ribbon® está indicada para el tratamiento de heridas limpias, contaminadas, colonizadas o infectadas con exudado, como heridas quirúrgicas, heridas traumáticas, úlceras por presión, úlceras de pie diabético y úlceras de pierna. Cutimed® Sorbact Ribbon® puede utilizarse en heridas superficiales y profundas, como heridas cavitadas y fistulas. Cutimed® Sorbact Ribbon® también está indicada para su uso en infecciones micóticas en pliegues cutáneos (intertrigo).

Usuario previsto y entorno de uso

Cutimed® Sorbact Ribbon® está diseñada para su uso en niños y adultos. Cutimed® Sorbact Ribbon® está diseñada para ser utilizado por profesionales sanitarios o por personas sin formación sanitaria bajo la supervisión de un profesional sanitario. La compresa está diseñada para utilizarse en centros sanitarios y en entornos residenciales.

Modo de acción

Cutimed® Sorbact Ribbon® capta microorganismos, como *Staphylococcus aureus* (incluidos MRSA), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* y *Candida albicans*, como se muestra *in vitro*. No se liberan agentes antimicrobianos en la herida.

Beneficios clínicos

El uso de Cutimed® Sorbact Ribbon® puede reducir la carga biológica y evitar la infección. El apósito ayuda a reducir el dolor y el dolor, y puede mejorar la cicatrización y disminuir el tamaño de la herida. Cutimed® Sorbact Ribbon® también está puede tratar infecciones micóticas en pliegues cutáneos (intertrigo).

Contraindicaciones

No existen contraindicaciones conocidas para el uso de Cutimed® Sorbact Ribbon®. Se debe prestar atención a las advertencias y precauciones.

Advertencias y precauciones

No reutilizar. Cutimed® Sorbact Ribbon® es para un solo paciente y para un solo uso. La reutilización puede ocasionar un aumento del riesgo de infección o contaminación cruzada. No utilizar si el envase está abierto o dañado, ya que la esterilidad del apósito no se puede garantizar. No utilizar en pacientes con hipersensibilidad conocida al apósito (cloruro de dialquilcarbamoil [DACC™], algodón). No la utilice en combinación con productos grasos, como ungüentos, cremas y soluciones, incluidos tratamientos antifúngicos tópicos, ya que pueden reducir la fijación de los microorganismos. No envuelva alrededor de las extremidades, ya que la circulación puede verse comprometida. No reesterilizar. Si la lesión tratada se deteriora, no mejora o presenta algún efecto secundario, consultar con un médico correspondiente.

Instrucciones de uso para el tratamiento de la herida

- Prepara la herida y la piel circundante conforme al protocolo habitual.
- Selección el tamaño de apósito adecuado para la herida. El apósito puede solaparse con los márgenes de la herida si es necesario.
- Retire el apósito del envase con una técnica aséptica.
- Si es necesario, corte el apósito con una técnica aséptica. No corte sobre la herida. Deseche cualquier apósito sin usar.
- Aplique el apósito. Aplique siempre los apósitos de forma que se garantice el contacto directo con la superficie de la herida para permitir la captación efectiva de microorganismos. En cavidades o fistulas, evite sobrecargar con apósitos. Deje siempre una parte del apósito que sobresalga de la cavidad/fistula para que pueda retirarse fácilmente. Si el apósito se corta, deje siempre el extremo cortado fuera de la herida para evitar que queden hilos.
- Aplique un apósito secundario adecuado en función del nivel de exudado, como un apósito de espuma, una compresa absorbente o un apósito de fibra gelificante, y fije.
- La frecuencia de cambio de apósito depende de los niveles de exudado y de la condición general de la herida y de la piel circundante. Si la afección clínica lo permite, el apósito se puede dejar en su lugar durante un máximo de 7 días.

Si el apósito se adhiere a la herida, humedezca el apósito para facilitar la retirada y evitar interrumpir la curación del lecho de la herida o el tejido circundante.

Cutimed® Sorbact Ribbon® se puede utilizar junto con la terapia de compresión. Cutimed® Sorbact Ribbon® es segura para lRM. Cutimed® Sorbact Ribbon® no contiene hilo de rayos X. Antes de la terapia de radiación, retire Cutimed® Sorbact Ribbon® si está en dentro del campo de radiación. Después del tratamiento, se puede aplicar un apósito nuevo.

Instrucciones de uso para infecciones micóticas en los pliegues de la piel

- Prepara el área afectada conforme al protocolo habitual.
- Selección un tamaño de apósito apropiado para poder cubrir la zona afectada. Si es necesario, corte el apósito a un tamaño adecuado.
- Aplique el apósito. Asegúrese de que el apósito esté en contacto directo con el área afectada para permitir la captación efectiva de microorganismos.
- Los apósitos se pueden fijar con ropa interior o un adhesivo apto para la piel. El adhesivo debe aplicarse fuera de la zona afectada.
- Se recomienda el cambio diario de apósito junto con la inspección y las rutinas de higiene regulares.
- Siga utilizando el apósito durante 2 o 3 días después de que los síntomas hayan desaparecido para evitar que se repita.

Almacenamiento y eliminación

Cutimed® Sorbact Ribbon® debe guardarse seca y alejada de la luz solar.

La eliminación debe realizarse de acuerdo con los procedimientos medioambientales locales.

Aviso al usuario

Cualquier incidente grave que se produzca con este dispositivo debe comunicarse a ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) y a la autoridad competente de su jurisdicción.

Cutimed® Sorbact Ribbon®

(it)

Leggere le istruzioni per l'uso prima di iniziare il trattamento con Cutimed® Sorbact Ribbon®.

Descrizione del dispositivo

Cutimed® Sorbact Ribbon® è una medicazione a captazione batterica e fungina rivestita di DACC™ basata sulla Sorbact® Technology. Cutimed® Sorbact Ribbon® previene e tratta le infezioni della ferita e facilita il processo di guarigione. È idonea come riempitivo per ferite e consente il passaggio dell'esudato della ferita in una medicazione secondaria. Cutimed® Sorbact Ribbon® può inoltre essere posizionata nelle pieghe cutanee per trattare le infezioni fungine (intertrigine).

Scopo previsto

Cutimed® Sorbact Ribbon® è indicata per l'uso nel trattamento di ferite pulite, contaminate, colonizzate o infette con esudato, quali ferite chirurgiche, ferite da trauma, piaghe da decubito, ulcere diabetiche del piede e della gamba. Cutimed® Sorbact Ribbon® può essere utilizzata su ferite profonde e superficiali come ferite cavitarie e fistole. Cutimed® Sorbact Ribbon® è inoltre indicata per il trattamento delle infezioni fungine nelle pieghe cutanee (intertrigine).

Utilizzatore previsto e ambiente d'uso

Cutimed® Sorbact Ribbon® è indicata per l'uso su bambini e adulti. Cutimed® Sorbact Ribbon® è destinata all'uso da parte di operatori sanitari o da utenti non esperti sotto la supervisione di un operatore sanitario. La medicazione è destinata all'uso in strutture sanitarie o ambienti domestici.

Modalità di azione

Cutimed® Sorbact Ribbon® capta i microorganismi delle ferite comuni quali *Staphylococcus aureus* (compresi gli MRSA), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* e *Candida albicans*, come dimostrato *in vitro*. Non c'è rilascio di agenti antimicrobici nella ferita.

Benefici clinici

L'uso della Cutimed® Sorbact Ribbon® può ridurre la carica microbiologica e prevenire l'infezione. La medicazione aiuta a ridurre l'odore e il dolore e può migliorare la guarigione della ferita e ridurre le dimensioni. Cutimed® Sorbact Ribbon® può inoltre trattare le infezioni fungine nelle pieghe cutanee (intertrigine).

Controindicazioni

Non esistono controindicazioni note all'utilizzo della zaffo Cutimed® Sorbact Ribbon®. È necessario leggere le avvertenze e le precauzioni.

Avvertenze e precauzioni

Non riutilizzare. Cutimed® Sorbact Ribbon® è esclusivamente monouso. Il riutilizzo può comportare contaminazione crociata e un aumento del rischio di infezione. Non utilizzare se la confezione a strappo risulta già aperta o danneggiata in quanto la sterilità non può essere garantita. Non utilizzare su pazienti con ipersensibilità nota alla medicazione (cloruro di dialkilcarbamoil [DACC™], cotone). Non utilizzare in combinazione con prodotti a base grassa come pomate, creme e soluzioni, inclusi i trattamenti antifungini topici, poiché potrebbero ridurre la capacità della medicazione di captare i microorganismi. Non avvolgere intorno alle estremità in quanto la circolazione potrebbe risultare compromessa. Non riesterilizzare. Se la ferita trattata peggiora, non migliora oppure se si manifestano effetti collaterali, consultare un medico appropriato.

Istruzioni per l'uso per il trattamento delle ferite

- Preparare la ferita e la cute circostante secondo la procedura clinica in uso.
- Scegliere la misura della medicazione appropriata per la ferita. La medicazione può essere sovrapposta ai margini della ferita, se necessario.
- Estrarre la medicazione dalla confezione a strappo mediante tecnica asettica.
- Se necessario, tagliare la medicazione mediante una tecnica asettica. Non tagliare sopra la ferita. Gettare eventuali medicazioni inutilizzate.
- Applicare la medicazione. Assicurarsi che la medicazione sia a contatto diretto con l'intera superficie della ferita per consentire la captazione dei microorganismi da parte della medicazione. Nelle cavità o nelle fistole, evitare un ammasso fitto. Lasciare sempre una parte della medicazione all'esterno della cavità/fistola per una semplice rimozione. Se la medicazione viene tagliata, lasciare l'estremità tagliata all'esterno della ferita per evitare fili residui.
- Applicare una medicazione secondaria adeguata al livello di esudato come una medicazione in schiuma, una medicazione assorbente o una medicazione in fibra gelificante e fissare.
- La frequenza di sostituzione della medicazione dipende dai livelli di esudato e dalle condizioni generali della ferita e della cute circostante. Se le condizioni cliniche lo consentono, la medicazione può essere mantenuta in situ fino a 7 giorni.
- Se la medicazione aderisce alla ferita, inumidirla per facilitarne la rimozione ed evitare di lacerare il letto della ferita e il tessuto circostante.

Cutimed® Sorbact Ribbon® può essere utilizzata insieme alla terapia compressiva. Cutimed® Sorbact Ribbon® è compatibile con la RM. Cutimed® Sorbact Ribbon® non è rilevabile ai raggi X. Prima di iniziare la radioterapia, rimuovere Cutimed® Sorbact Ribbon® se posta nel campo di radiazioni. Dopo il trattamento è possibile applicare una nuova medicazione.

Istruzioni per l'uso per il trattamento delle infezioni fungine nelle pieghe cutanee

- Preparare l'area interessata secondo la procedura clinica in uso.
- Scegliere la misura della medicazione appropriata per l'area interessata. Se necessario, tagliare la medicazione fino a ottenere le dimensioni adatte.
- Applicare la medicazione. Assicurarsi che la medicazione sia a contatto diretto con l'area interessata per consentire la captazione dei microorganismi da parte della medicazione.
- È possibile utilizzare un adesivo adatto alla cute per il fissaggio. L'adesivo deve essere applicato ai fu diu dell'area interessata dalla ferita.
- Si consiglia il cambio giornaliero della medicazione insieme alle routine di ispezione e igiene regolare.
- Continuare a utilizzare la medicazione per 2–3 giorni dopo la risoluzione dei sintomi, al fine di evitare recidive.

Conservazione e smaltimento

Cutimed® Sorbact Ribbon® deve essere conservata in un luogo asciutto lontano dalla luce del sole.

Smaltire in conformità alle procedure ambientali locali.

Avviso per l'utilizzatore

Segnalare a ABIGO Medical AB (complaints@abigo.com) e alle autorità nazionali competenti eventuali incidenti gravi verificatisi in relazione a questo dispositivo.

Cutimed® Sorbact Ribbon®

(nl)

Lees de gebruiksaanwijzing voorafgaand aan de behandeling met Cutimed® Sorbact Ribbon®.

Beschrijving van het hulpmiddel

Cutimed® Sorbact Ribbon® is een met DACC™ gecoat, bacteriën- en schimmelbindende gaasstrook, gebaseerd op Sorbact® Technology. Cutimed® Sorbact Ribbon® voorkomt en behandelt wondinfecties en bevordert het wondgenezingsproces. Het is geschikt als wondvuller en maakt het passeren van wondexsudaat naar een secundair verband mogelijk. Cutimed® Sorbact Ribbon® kan ook worden geplaatst in huidplooien ter behandeling van schimmelinfecties (intertrigo).

Beoogd doel

Cutimed® Sorbact Ribbon® is bedoeld voor de behandeling van schone, verontreinigde, gekoloniseerde of geïnfecteerde exsuderende wonden, zoals chirurgische wonden, traumatische wonden, decubituswonden, diabetesse voet wonden en open been wonden. Cutimed® Sorbact Ribbon® kan worden gebruikt voor zowel oppervlakkige wonden als diepe wonden, zoals wonden met holtes en fistels. Cutimed® Sorbact Ribbon® is ook bedoeld voor de behandeling van schimmelinfecties in huidplooien (intertrigo).

Beoogde gebruiker en gebruiksomgeving

Cutimed® Sorbact Ribbon® is bedoeld voor gebruik bij kinderen en volwassenen. Cutimed® Sorbact Ribbon® is bedoeld voor gebruik door zorgprofessionals of onder supervisie van een zorgprofessional. Het verband kan gebruikt worden in gezondheidszorginstellingen en in thuisomgevingen.

Werkingsmechanisme

Cutimed® Sorbact Ribbon® bindt veelvoorkomende micro-organismen in wonden, zoals *Staphylococcus aureus* (met inbegrip van MRSA), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* en *Candida albicans*, zoals *in vitro* is aangetoond. Er worden geen anti-microbiële middelen vrijgegeven in de wond.

Klinische voordelen

Gebruik van Cutimed® Sorbact Ribbon® kan de bioburden verlagen en een infectie voorkomen. Het verband helpt geur en pijn te verminderen, kan wondgenezing verbeteren en de wondgrootte verkleinen. Cutimed® Sorbact Ribbon® kan ook in behandeling van schimmelinfecties in huidplooien (intertrigo) ingezet worden.

Contra-indicaties

Er zijn geen bekende contra-indicaties voor het gebruik van Cutimed® Sorbact Ribbon®. Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen moeten in acht worden genomen.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Niet hergebruiken. Cutimed® Sorbact Ribbon® is uitsluitend bedoeld voor éénmalig gebruik bij één patiënt. Hergebruik kan leiden tot kruisbesmetting en een verhoogd risico op infectie. Niet gebruiken als de pouch al geopend of beschadigd is, omdat de sterilitet in dergelijke gevallen niet gegarandeerd kan worden. Niet gebruiken bij patiënten met een bekende overgevoeligheid voor het verband (dialkylcarbamoil chloride [DACC™], katoen). Niet gebruiken in combinatie met vette producten zoals zalf, crème en oplossingen, met inbegrip van topicale anti-schimmelbehandelingen. Deze kunnen de binding van micro-organismen verminderen. Niet rond handen en voeten wikkelen, omdat dit de circulatie kan aantasten. Niet opnieuw steriliseren. Raadpleeg een bevoegd arts als de behandelde aandoening verslechtert, niet verbetert of er een bijwerking wordt vastgesteld.

Gebruiksaanwijzing voor behandeling van wonden

- Behandel de wond en omringende huid volgens de lokale klinische praktijk.
- Kies de gewenste verbandgrootte voor de wond. Het verband mag indien nodig de wondranden overlappen.
- Niet het verband met behulp van een aseptische techniek uit de steriele verpakking.
- Pas een aseptische techniek toe indien het verband geknipt moet worden. Knip niet boven de wond. Gooi ongebruikt verband weg.
- Breng het verband aan. Zorg dat het verband in direct contact staat met het volledige wondoppervlak zodat micro-organismen zich kunnen binden aan het risico op innijldig compact aanbrengen bij holtes of gesteld. Laat altijd een deel van het verband uit de holte/fistel steken voor eenvoudige verwijdering. Indien het verband geknipt is, laat dan het geknpte deel buiten de wond om het achterblijven van draden te vermijden.
- Breng een secundair verband aan dat geschikt is voor de hoeveelheid exsudaat, bijvoorbeeld een schuimverband, absorberend verband of gevormd vezelverband, en zet dit vast.
- Hoe vaak het verband moet worden vervangen, hangt af van de hoeveelheid exsudaat en de algemene toestand van de wond en de omringende huid. Als de klinische toestand dat toelaat, kan het verband tot 7 dagen blijven zitten.
- Bevochtig het verband om het verwijderen gemakkelijker te maken en versterking van het wondbed en het omringende weefsel te voorkomen, indien het wondverband aan de wond hecht.

Cutimed® Sorbact Ribbon® kan worden gebruikt in combinatie met compressietherapie. Cutimed® Sorbact Ribbon® is MRI-veilig. Cutimed® Sorbact Ribbon® bevat geen röntgencontrastradiaaz. Verwijder Cutimed® Sorbact Ribbon® voorafgaand aan bestralingstherapie indien de gaasstrook zich in het stralingsveld bevindt. Na de behandeling kan een nieuw verband worden aangebracht.

Gebruiksaanwijzing voor de behandeling van schimmelinfecties in huidplooien

