

Biatain® Adhesive

fr Pansement hydrocellulaire adhésif
Sacrum – Région sacrée



Mode d'emploi

Veuillez lire attentivement les instructions suivantes.

23342028 Version 1

Le logo Coloplast est une marque enregistrée par Coloplast A/S. Tous droits réservés. © 2023-02-15

Destination

Le produit permet le maintien d'un milieu humide et la gestion des exsudats.

Le produit est destiné à être utilisé par les professionnels de santé et par les patients sous la supervision de professionnels de santé.

Indications

Biatain Adhesive

- est indiqué pour différents types de plaies, de peu exsudatives à fortement exsudatives. Cela inclut les plaies aiguës, telles que les brûlures au second degré, les sites donneurs de greffe, les plaies post-opératoires, les plaies traumatiques, ainsi que les plaies chroniques comme les ulcères de jambe et les escarres.

Mises en garde

Les plaies infectées et celles causées exclusivement ou partiellement par une insuffisance artérielle doivent être étroitement surveillées et prises en charge par un professionnel de santé en accord avec les directives de bonnes pratiques locales.

Le produit ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une sensibilité connue à la carboxyméthylcellulose (CMC), car cela peut entraîner une irritation cutanée d'origine allergique.

Ne pas utiliser le produit avec des solutions oxydantes, comme des solutions à base d'hypochlorite et de peroxyde d'hydrogène, par exemple, car elles pourraient détériorer le produit et entraîner une dégradation de la plaie. S'assurer que toute autre solution s'est totalement évaporée avant d'appliquer le produit.

Pour le nettoyage de la plaie, l'utilisation de produits autres que le sérum physiologique ou l'eau du robinet n'a pas été étudiée.

Ne pas réutiliser ce produit à usage unique, car une contamination croisée pourrait se produire, entraînant potentiellement une infection.

Le retraitement, le nettoyage, la désinfection et/ou la stérilisation peuvent compromettre les caractéristiques du produit et créer un risque supplémentaire de dommages corporels ou d'infection chez l'utilisateur.

Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé, car la stérilité du produit peut être compromise, ce qui pourrait potentiellement entraîner une infection.

Conserver à l'abri de la lumière car cette dernière pourrait affecter les performances du produit et entraîner une macération.

Le produit n'est pas fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel. Cependant une contamination rare peut se produire par des quantités infimes de latex de caoutchouc naturel durant la fabrication ou le conditionnement, entraînant potentiellement des irritations cutanées d'origine allergique chez les patients présentant des allergies connues ou suspectées au latex de caoutchouc naturel.

Les effets secondaires possibles liés à l'utilisation des pansements peuvent inclure: irritation cutanée/inflammation, irritation cutanée d'origine allergique, macération, douleur, hypergranulation et formation de cloques.

Informations

Ce produit est un pansement hydrocellulaire en polyuréthane stérile à usage unique avec un bord adhésif hydrocolloïde spécialement conçu pour s'adapter à la région du sacrum.

Biatain Adhesive

- peut être utilisé sur les patients traités pour une infection locale ou systémique, à l'appréciation du professionnel de santé
- peut être utilisé tout au long du processus de cicatrisation afin de fournir une protection pour les types de plaies indiqués
- peut rester en place jusqu'à 7 jours, selon la quantité d'exsudat, l'état du pansement et le type de plaie
- peut être utilisé en association avec une bande de compression
- peut être utilisé conjointement avec du Purilon Gel pour une détersion autolytique des tissus nécrotiques
- peut rester en place pendant la douche
- convient aux patients ayant besoin d'une adhérence supplémentaire pour maintenir le pansement en place

Le produit est composé:

- d'un film externe perméable à l'air, imperméable à l'eau et aux bactéries
- un adhésif hydrocolloïde
- d'une mousse de polyuréthane absorbante
- feuillets protecteurs

Stérilisé par irradiation (R).

Coloplast ne peut être tenu pour responsable des dommages pouvant résulter de l'emploi de ce produit dans des conditions non conformes aux instructions données dans la notice d'utilisation.

Conditions particulières de stockage

Garder à l'abri de la lumière.

Conserver en position horizontale.

Utilisation

Préparation

Nettoyer la plaie et la peau péri-lésionnelle conformément aux directives locales, p. ex. avec de l'eau tiède ou du sérum physiologique.

Sécher doucement la peau péri-lésionnelle.

Si un film, une crème, une pommade ou tout autre produit similaire est utilisé, laisser sécher la peau péri-lésionnelle avant d'appliquer le produit.

Application

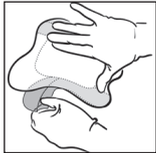
Sélectionner un produit dont la mousse dépasse d'au moins 1 à 2 cm des bords de la plaie.

Ouvrir le sachet et sortir le produit du conditionnement.

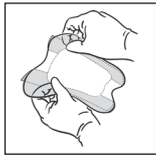
Veiller à ce que la manipulation soit aseptique pendant l'application. Utiliser les feuillets protecteurs pour éviter de toucher le côté non imprimé de la mousse et de l'adhésif.



Retirer le feuillet protecteur central.



Appliquer sur la plaie le côté de la mousse qui ne comporte pas d'impression.



Retirer les deux feuillets protecteurs, un par un.

Appuyer légèrement avec les doigts sur les bords du pansement pour qu'il adhère correctement à la peau.

Retrait

Le produit doit être changé lorsque cela est cliniquement indiqué, lorsque les exsudats approchent du bord de la mousse, ou au bout de 7 jours.

Le produit doit être retiré en commençant des bords de la partie supérieure et en descendant vers l'anus afin de minimiser le risque de transmission des infections.

Etirer les bords adhésifs avant de soulever délicatement le produit et de le retirer de la plaie. Si le produit est difficile à retirer, il doit être humidifié à l'eau ou au sérum physiologique jusqu'à ce qu'il devienne facile à retirer.

Élimination

Le produit est destiné à un usage unique exclusivement et doit être éliminé conformément aux directives locales, par ex. avec les déchets ménagers.

Ne pas jeter le produit dans les toilettes.

Signalement des incidents

Si un incident grave s'est produit au cours de l'utilisation de ce dispositif ou suite à son utilisation, le signaler au fabricant et aux autorités nationales compétentes.

Explication des symboles



Dispositif médical



Indique que le produit est conforme à la législation européenne en ce qui concerne les dispositifs médicaux



Référence catalogue



Date de péremption (AAAA-MM-JJ)



Numéro de lot



Date de fabrication (AAAA-MM-JJ)



Fabricant



Consulter la notice d'utilisation



Ne pas réutiliser



Stérilisé par irradiation



Emballage unitaire stérile



Fabriqué sans latex de caoutchouc naturel



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter la notice d'utilisation



Présente un support qui contient l'identifiant unique du dispositif



(Global Trade Item Number) Code article international



Conserver à l'abri de la lumière



Haut



Emballage recyclable



Compatible avec l'IRM



Capacité d'absorption