

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

Jeter toute partie inutilisée du pansement car elle n'est plus stérile.

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

Le produit est un pansement primaire pour plaies, stérile et à usage unique, composé de fibres gélifiantes non tissées de carboxyméthylcellulose (CMC) sodique, de fibres de bicomposant (BiCo) et d'un filet thermosoudé qui a été ajouté pour plus de résistance.

Lorsque le pansement est appliqué dans une plaie et exposé aux exsudats de la plaie, les fibres de CMC présentes dans le pansement les absorbent et forment un gel. Le pansement gélifié retient les exsudats de façon à maintenir la plaie humide, ce qui facilite la cicatrisation en milieu humide et favorise la déterction autolytique.

Des mesures de prévention appropriées doivent être prises lorsqu'elles sont indiquées, par exemple: l'utilisation d'une bande de contention progressive dans la prise en charge des ulcères de jambe veineux ou le soulagement de la pression dans le soin des escarres.

La prise en charge de l'ulcère du pied diabétique doit inclure le contrôle de la glycémie ainsi que toutes les mesures de prévention appropriées.

L'infection n'est pas une contre-indication à l'utilisation de Biatain Fiber. Si l'infection se développe durant l'utilisation de Biatain Fiber, un traitement antibiotique peut être initié par un professionnel de santé, lorsque cela est cliniquement indiqué.

Biatain Fiber peut être utilisé sur les plaies qui ont une tendance au saignement, comme celles qui ont été débridées mécaniquement ou chirurgicalement.

Biatain Fiber n'est pas indiqué pour être utilisé à l'intérieur des cavités corporelles ou dans le cas de plaies suturées.

Stérilisé par irradiation gamma.

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.

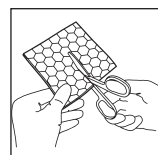
Utilisation

Préparation

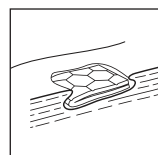
Préparer la plaie en procédant au nettoyage et au débridement conformément au protocole standard.

Application

Version compressée



Sélectionner une taille de la version compressée de Biatain Fiber de sorte à recouvrir les bords de la plaie d'un 1 cm. Couper si nécessaire ou plier le pansement pour l'adapter à la plaie.



Appliquer sur la plaie sans comprimer pour protéger le lit de la plaie et recouvrir les régions lésées.



Mode d'emploi

Veuillez lire attentivement les instructions suivantes.

23341907 Version 1

Le logo Coloplast est une marque enregistrée par Coloplast A/S. Tous droits réservés. © 2023-02-23

Destination

Le produit est indiqué pour la cicatrisation en milieu humide et la prise en charge de plaies modérément à fortement exsudatives, y compris les plaies cavitaires.

Ce produit est destiné à être utilisé par les professionnels de la santé.

Indications

Le produit est indiqué pour être utilisé dans les plaies aiguës et chroniques, y compris les plaies cavitaires, telles que:

- Ulcères diabétiques
- Ulcères de jambe (ulcères artériels, ulcères veineux et ulcères de jambe d'étiologie mixte)
- Escarres (stade II-IV)
- Plaies traumatiques
- Brûlures du second degré
- Sites donneurs de greffe
- Plaies post-opératoires
- Absorption d'exsudat dans les plaies oncologiques

Contre-indications

Ne pas utiliser Biatain Fiber en cas de sensibilité ou d'allergie connue au pansement ou à l'un de ses composants, notamment à la carboxyméthylcellulose (CMC) sodique.

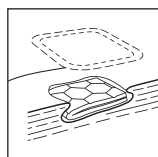
Avertissements

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.

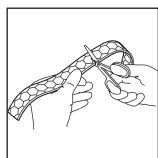
Mises en garde

Les plaies infectées, les plaies diabétiques 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.

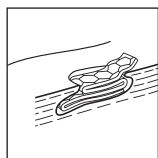


Biatain Fiber doit être utilisé avec un pansement secondaire selon l'état clinique de la plaie.

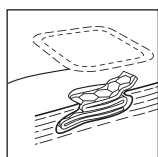
Version mèche



Pour les plaies profondes ou cavitaires, utiliser la version mèche. Couper si nécessaire ou plier le pansement pour l'adapter à la plaie.

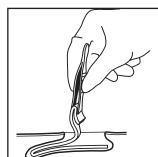


Remplir la plaie sans comprimer en laissant un chevauchement d'environ 2 cm pour faciliter le retrait.



Biatain Fiber doit être utilisé avec un pansement secondaire selon l'état clinique de la plaie.

Retrait



Le pansement Biatain Fiber peut facilement être retiré d'un seul tenant. Le pansement doit être remplacé lorsqu'il arrive à saturation ou lorsque les pratiques en matière de soins de plaies imposent un changement du pansement. Le pansement Biatain Fiber peut rester en place dans la plaie pendant une période maximale de 7 jours. Si le retrait du pansement est difficile, le pansement doit être entièrement saturé d'eau ou de sérum physiologique stérile et retiré lentement.

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



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



Emballage recyclable



Capacité d'absorption