

**Mode d'emploi**

Veuillez lire attentivement les instructions suivantes.

23328368 Version 1

Le logo Coloplast est une marque enregistrée par Coloplast A/S. Tous droits réservés. © 2021-10-20

**Destination**

Le pansement Biatain Silicone 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**

Les pansements Biatain Silicone

- sont indiqués pour différents types de plaies, de peu exsudatives à fortement exsudatives. Cela inclut les plaies aiguës, telles que les sites donneurs de greffe, les plaies post-opératoires et les plaies traumatiques; et les plaies chroniques comme les ulcères de jambe, les escarres et les ulcères du pied diabétique non infectés.
- peuvent être utilisés pour prévenir l'apparition de phlyctènes post-opératoires.

**Avvertissements**

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.

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.

Ne pas couper la partie en mousse du produit car cela peut entraîner une dégradation de la plaie en raison des résidus de produit laissés dans la plaie.

Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé car la stérilité du produit peut avoir été compromise, auquel cas une infection pourrait survenir.

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, réaction allergique cutanée, macération, douleur, hypergranulation et formation de cloques.

**Informations**

Le produit est un pansement hydrocellulaire en mousse de polyuréthane stérile à usage unique avec un adhésif siliconé.

Les pansements Biatain Silicone

- peut rester en place jusqu'à 7 jours, selon la quantité d'exsudat, l'état du pansement et le type de plaie
- peut rester en place pendant la douche
- peut être utilisé avec Purilon gel pour une déterision autolytique des tissus nécrotiques
- peut être utilisé sur les patients traités pour une infection locale ou systémique, à l'appréciation du professionnel de santé
- peut être utilisé en association avec une compression

Le produit est composé:

- d'un film externe perméable à l'air, imperméable à l'eau et aux bactéries
- une couche de rétention
- d'une mousse de polyuréthane absorbante
- d'une couche d'adhésif siliconé perforée
- des feuillets protecteurs turquoise

Si vous suspectez une réaction allergique ou présentez tout autre effet indésirable, veuillez contacter votre professionnel de santé.

Stérilisé à l'oxyde d'éthylène (OE).

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**

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

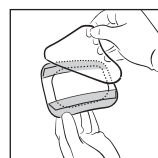
Sécher doucement la peau péri-lésionnelle.

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**

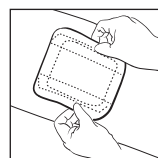
Choisir un pansement dont la mousse dépasse d'au moins 1 à 2 cm les berges de la plaie.

Ouvrir le sachet et sortir le produit du conditionnement.



Utiliser les feuillets protecteurs pour éviter de toucher la face adhésive et ainsi garantir une application aseptique.

Retirer le feuillet protecteur central.



Appliquer la face adhésive sur la plaie.



Retirer les feuillets protecteurs restants, 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.

Détacher la bordure adhésive 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 réglementations 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 à l'oxyde d'éthylène



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



Emballage recyclable



Capacité d'absorption