

Biatain® Non-Adhesive

fr Pansement hydrocellulaire non adhésif



Mode d'emploi

Veuillez lire attentivement les instructions suivantes.

23342066 Version 1

Le logo Coloplast est une marque enregistrée par Coloplast A/S. Tous droits réservés. © 2023-02-10

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 Non-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, les escarres et les ulcères du pied diabétique non infectés.

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.

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

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

Biatain Non-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
- convient à une utilisation sur une peau fragile en raison de l'absence d'adhésif

Le produit est composé:

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

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.

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. Pour les produits de plus grande taille, il est recommandé que le dépassement soit d'au moins 2 centimètres.

Ouvrir le sachet et sortir le produit du conditionnement.

Veiller à ce que la manipulation soit aseptique pendant l'application. Pendant l'application, éviter de toucher le côté de la mousse qui ne comporte pas d'impression. Utiliser une pince, si nécessaire.

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

Un pansement secondaire est nécessaire pour la fixation. Ne pas couvrir l'intégralité du produit avec un pansement secondaire occlusif.

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.

Retirer doucement le pansement secondaire/la fixation avant de soulever doucement les coins du 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
-  Emballage recyclable
-  Compatible avec l'IRM
-  Capacité d'absorption