

Prontosan® haavageel X

Kasutusjuhhis akuutsete ja krooniliste nahahaavade ning põletuste puhastamiseks, niisutamiseks ja dekontaminatsiooniks.

1. Sissejuhatus:

Kroonilised nahahaavad on enamasti kaetud nekrootilise koe ja/või biokilega. Nende kihtide eemaldamine on keeruline ja need võivad aeglustada haava paranemist. Seetõttu on oluline haava korralik puhastamine. Prontosan® haavageeli X kasutamine tagab haava kestva puhastumise ja dekontaminatsiooni haavasidemete vahetamise vahel. Põhjalik puhastamine on samuti näidustatud akuutsete haavade korral, sest enamasti on need saastunud võõrkehade ja mikroorganismidega. Kontaminatsioon võib takistada haava tavapärasest paranemisprotsessi ja põhjustada komplikatsioone nagu näiteks infektsiooni. Õblemist vajavate akuutsete traumaatiliste haavade puhul tuleb Prontosan® haavageeli X kasutada pärast kirurgilist sekkumist ja õmbluste asetamist. Tänu unikaalsele koostisele (mikroobidevastane aine polüheksaniid ja surfaktant betaiin) on Prontosan® ideaalne vahend biokile tekke vältimiseks.

2. Toote iseloomustus ja kasutamise näidustused:

Puhastamiseks, loputamiseks, niisutamiseks ja dekontaminatsiooniks järgnevatel juhtudel:

- a) kroonilised haavad (nt lamatised, venoossed või diabeetilised jalahaavandid);
- b) akuutsed traumahaavad (nt naharebendid, marrastused või torkehaavad); Kui haav vajab õblemist, võib Prontosan® haavageeli X peale kanda kirurgilise sekkumise järel.
- c) operatsioonijärgsed haavad;
- d) terminised, keemilised ja kiiritusjärgsed põletused (1.-4. aste).
- e) külmakahjustused.

3. Üldine kasutamine:

Optimaalsete tulemuste saavutamiseks tuleks enne Prontosan® haavageeli X kasutamist haava ja seda ümbritsevat nahka puhastada Prontosan® haavaloputuslahusega (vt vastava toote teavet).

Prontosan® haavageeli X tuleks haavapõhjale kanda rohkelt. Õõnsused ja taskud tuleks täita Prontosan® haavageeliga. Haavakatted, marli, kompressi või muu imava haavataite võib paigaldamise eel niisutada Prontosan® haavageeliga X.

Prontosan® haavageel X võib jääda haavale järgmise sidumiseni.

Sõltuvalt haavakatte vahetamise sagedusest, võib haavale kanda erinevas koguses Prontosan® haavageeli X. Haava pind tuleks hoida pidevalt niiskena, et tagada piisav puhastumine ja dekontaminatsioon. Haavakatt on järgmise sidumise ajal kergelt eemaldatav. Kogu katu ja nekrootilise koe eemaldamiseks ja optimaalseks haavapõhja töötlemiseks peaks geeli sageli peale kandma.

Prontosan® haavageel X ei tohiks olla järjepidevalt haaval üle 30 päeva.

4. Kudede taluvus ja toote biosobivus

Dermatoloogiliselt testitud. Hinnatud mitteärritavaks ja hästi talutavaks. Valutu ning ei takista granulatsioonikoe teket ega epitelisatsiooni.

5. Kõrvaltoimed

Väga harvadel juhtudel võib Prontosan®-i kasutamise järel esineda kergelt põletustunnet, kuid see möödub mõne minuti järel. Prontosan® võib põhjustada allergilisi reaktsioone nagu sügelus (urtikaaria) ja lööbed (eksanteem). Harvadel juhtudel (vähem kui 1 juhtum 10 000 kohta) on Prontosan® sarja toodete kasutamisel esinenud anafülaktilist šokki.

6. Vastunäidustused

Prontosan®-i ei tohiks kasutada:

- a) patsientidel, kellel on esinenud allergiat või kahtlustatakse allergilise reaktsiooni esinemist toote mõne koostisosa vastu;
- b) kesknärvisüsteemis või ajukelmetel;
- c) kesk- või sisekõrvas;
- d) silmades;
- e) hüaliinkõhredel ja aseptiliste liigeseoperatsioonide käigus. Juhul kui Prontosan® siiski puutub kokku aseptilise kõhrega, tuleks seda viivitamatult loputada Ringeri lahuse või füsioloogilise soolalahusega.
- f) koos anioonsete surfaktantidega;
- g) koos puhastusseepide, salvide, õlide, ensüümidega jm-ga. Need ained tuleb haavast enne geeli kasutamist hoolikalt eemaldada.

7. Piirangud kasutamisel:

Rasedus ja imetamine: toote koostisosade mutageensete või embrüotoksiliste omaduste kohta andmed puuduvad. Kuna polüheksaniid ei imendu süsteemselt, siis toimeaine sattumine rinnapiima on vähetõenäoline. Kliiniliste uuringute ja pikaajalise kogemuse puudumise tõttu rasedate ja imetavate naiste, vastsündinute ja imikutega, võib neil Prontosan® haavageeli X kasutada ainult hoolika meditsiinilise hindamise järel.

Vastsündinud ja imikud: Ebapiisavate kliiniliste andmete tõttu võib Prontosan® haavageeli X vastsündinute ja imikute puhul kasutada ainult valikuliselt ja range meditsiinilise järelvalve all.

8. Üldised ohutusnõuded:

Ainult välispidiseks kasutamiseks.

Mitte infundeerida ega süstida.

Ärge neelake.

Ärge kasutage vigastatud pudeleid.

Kaitske pudeleid otsese päikesevalguse eest.

Meditsiiniseade - hoida lastele kättesaamatus kohas.

9. Kokkuvõtte/tehniline teave:

Prontosan® haavageel X on mitmekordselt kasutatav toode, mis tagab püsiva mikroobidevastase barjääri.

Saastumise vältimiseks tuleks tuub sulgeda vahetult pärast kasutamist. Tuubi otsa tuleks kasutamise ajal kaitsta saastumise eest. Tuubid, mis on puutunud vahetult vastu haava või muul viisil saastunud, tuleks minema visata.

Koostis: süstevesi, glütserool, hüdroksüetüütselluloos, betaiinsurfaktant, 0,1% polüaminopropüülbiguaaniid (polüheksaniid).

Tuubid on mõeldud kasutamiseks ühel patsiendil.

Välisilme ja lõhn: selge, värvitu ja peaaegu lõhnatu veepõhine geel.

Säilivusaeg: 24 kuud; säilitage toatemperatuuril.

Säilivusaeg avamise järel: 8 nädalat

Originaalkork: toode ei ole esmakordse avamise järel enam steriilne.

Lugege kasutusjuhendit.

Säilivusaeg pärast avamist: 8 nädalat.

Hoida lastele kättesaamatus kohas.

Säilivusaeg: kuu ja aasta

Kataloogi number

Partii number

Steriliseeritud kuumõhuga.

Tootja:

B.Braun Medical AG

Seesatz 17

CH-6204 Sempach

Šveits

Maaletooja:

B.Braun Medical OÜ

Kadaka tee 70b

12618 Tallinn

Infoleht on viimati läbi vaadatud jaanuaris 2013