

D

LAVANOX-Serag® Wundgel 50ml

Gebrauchsanweisung

Zweckbestimmung

Zur Reinigung, langfristigen Be-
feuchtung und Infektionsprophylaxe in der akuten und chronischen Wunde.

Produkteigenschaften

LAVANOX-Serag® Wundgel ist ein gebrauchsfertiges Hydrogel zur schmerzarmen Anwendung bei akuten und chronischen Wunden. Es bildet einen Schutzfilm und hält die Wunde feucht. Damit formt es eine wundheilungsfördernde Mikroumgebung und unterstützt den natürlichen Heilungs- und Reinigungsprozess in der Wunde. Das Infektionsrisiko wird reduziert. Wundgerüche werden durch den Einsatz von LAVANOX-Serag® Wundgel eliminiert. Die Anwendung von LAVANOX-Serag® Wundgel ist gut verträglich und schmerzarm. LAVANOX-Serag® Wundgel ist für Wunden auf Haut und Schleimhaut geeignet. Es gibt keine Einschränkung in der Häufigkeit und Dauer der Anwendung. Rückstände von LAVANOX-Serag® Wundgel können in der Wunde verbleiben. Als Mehrdosenbehälter ist LAVANOX-Serag® Wundgel mit NaOCl/HOCl (<0.06%) konserviert. Dies ermöglicht die Verwendung des angebrochenen Einzelproduktes über drei Monate. Ein leichter Chlorgeruch ist ein Zeichen für die Aktivität des Konservierungssystems.

Anwendungshinweise

Vor Gebrauch gut schütteln! Vor der ersten Anwendung und beim Verbandwechsel empfiehlt sich der Einsatz eines Wundsprays oder einer Wundspüllösung, um Exsudat, fibrinoide Ablagerungen und sonstige Verunreinigungen zu entfernen. Geeignet dafür sind Produkte aus der Linie LAVANOX-Serag®. Mit dem LA-

VANOX-Serag® Wundgel kann die Wundoberfläche großzügig bedecken. Zum Schutz die Wunde verbinden. Es sind keine unerwünschten Nebenwirkungen bekannt. Die Häufigkeit des Verbandwechsels hängt von der Beschaffenheit der Wunde ab und ist der jeweiligen Wundsituation anzupassen. LAVANOX-Serag® Wundgel kann in Kombination mit gängigen Kompressen, Pflastern und anderen Verbandmitteln verwendet werden. Die gleichzeitige Anwendung von LAVANOX-Serag® Wundgel mit vorgetränkten Wundauflagen, Antiseptika und weiteren Produkten zur Wundversorgung kann deren Wirkung abschwächen. Interaktionen sind mit Chlorhexidin und Polyurethan möglich. Verbandmaterialien sollten daher mit Oxidationsmitteln, insbesondere Hypochlorit kompatibel sein. Eine zeitversetzte Anwendung ist jedoch möglich. Bitte beachten Sie dazu auch die Gebrauchsinformation des jeweiligen Produktes.

Patientenzielgruppe(n)

LAVANOX-Serag® Wundgel kann ohne Einschränkung bzgl. Alter und Geschlecht des Patienten angewendet werden. Zur Anwendung in der Schwangerschaft, in der Stillzeit und bei Kindern unter zwei Jahren fragen Sie vorher Ihren Arzt oder Apotheker.

Vorgesehene Anwender

Fachanwender und Laien. LAVANOX-Serag® Wundgel kann von medizinischen Laien angewendet werden, wenn sie durch medizinische Fachkräfte eingewiesen wurden. Bei Kindern bis 12 Jahren sollte die Anwendung von einem Erwachsenen beaufsichtigt werden.

Medizinische Indikationen

Akute und chronische Wunde.

Verwendungsbeschränkungen und Kontraindikationen

LAVANOX-Serag® Wundgel sollte bei bekannten Allergien gegen einen der Inhaltsstoffe nicht eingesetzt werden. Bei Anzeichen

einer allergischen Reaktion auf einen der Inhaltsstoffe sollte das Produkt nicht mehr angewendet werden. Nicht schlucken. Eingefrorenes Gel nicht mehr verwenden. Verwenden Sie LAVANOX-Serag® Wundgel nicht auf blutenden oder stark nässenden Wunden.

Warnungen, Vorsichtshinweise, zu ergreifende Maßnahmen

Augenkontakt vermeiden. Bei Augenkontakt mit reichlich Wasser spülen. Trotz der allgemein sehr guten Verträglichkeit besteht aufgrund der individuellen Wundsituation ein Restrisiko, dass bei der Anwendung ein unangenehmes Gefühl auftritt. Allergische Reaktionen können nicht ausgeschlossen werden. Zu häufige Verbandwechsel (Überdosierung) können die Wundheilung stören. Die Behandlung sollte daher von medizinischem Fachpersonal überwacht werden. Bei Rötung, Schwellung oder Schmerzen im Wundbereich oder wenn sich der Zustand der Wunde nicht innerhalb weniger Tage verbessert, sollte ein Arzt aufgesucht werden. Das Produkt nur bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum und nach dem Öffnen innerhalb von 3 Monaten verbrauchen. Bitte melden Sie ein potenziell schwerwiegendes Vorkommnis im Zusammenhang mit dem Produkt umgehend an Prontomed (vigilanz@prontomed.de) und die in Ihrem Land zuständige Behörde.

Sichere Entsorgung

Für die sichere Entsorgung sind keine besonderen Maßnahmen erforderlich. Bitte beachten Sie die lokalen Entsorgungsrichtlinien.

Zusammensetzung

>95% Aqua purificata, 4% Lithium-Magnesium-Natrium-Silikat, Natriumhypochlorit/hypochlorige Säure

GB

LAVANOX-Serag® wound gel 50ml

Instructions for use

Intended purpose

For cleansing, long-term moistu-
rising and infection prophylaxis of acute and chronic wounds.

Product features

LAVANOX-Serag® wound gel is a ready-to-use hydrogel for painless application to acute and chronic wounds. It forms a protective film and keeps the wound moisturised. It thus forms a microenvironment that promotes wound healing and supports the natural healing and cleansing process in the wound. The risk of infection is reduced. Wound odours are eliminated by the use of LAVANOX-Serag® wound gel. The application of LAVANOX-Serag® wound gel is well tolerated and virtually painless. LAVANOX-Serag® wound gel is suitable for wounds on skin and mucous membranes. There are no restrictions on the frequency and duration of use. Residues of LAVANOX-Serag® wound gel may remain in the wound. As a multi-dose container, LAVANOX-Serag® wound gel is preserved with NaOCl/HOCl (<0.06%). This means that the opened single product can be used for three months. A slight chlorine odour is a sign of the activity of the preservative system.

Instructions for use

Shake well before use! Before the first application and when changing the dressing, we recommend using a wound spray or wound irrigation solution to remove exudate, fibrinoid deposits and other impurities. Products from the LAVANOX-Serag® product line are suitable for this purpose. Generously cover the wound surface with the LAVANOX-Serag® wound gel. Dress

the wound for protection. No undesirable side effects are known. The frequency of dressing changes depends on the nature of the wound and must be adapted to the respective wound situation. LAVANOX-Serag® wound gel can be used in combination with conventional dressings, plasters and other bandages. The simultaneous use of LAVANOX-Serag® wound gel with pre-soaked wound dressings, antiseptics and other wound care products can weaken their effect. Interactions are possible with chlorhexidine and polyurethane. Dressing materials should therefore be compatible with oxidising agents, especially hypochlorite. However, delayed application is possible. Please also refer to the instructions for use of the respective product.

Patient target group(s)

LAVANOX-Serag® wound gel can be used without restriction with regard to the age and gender of the patient. For use during pregnancy, while breastfeeding and in children under two years of age, consult your doctor or pharmacist beforehand.

Intended users

Health care professionals and laypersons. LAVANOX-Serag® wound gel can be used by medical laypersons if they have been instructed by medical professionals. Children up to the age of 12 should be supervised by an adult.

Medical indications

Acute and chronic wounds.

Limitations of use and contra-indications

LAVANOX-Serag® wound gel should not be used in the case of known allergies to any of the ingredients. If you notice any signs of an allergic reaction to the ingredients, discontinue use of the product. Do not swallow. Do not use gel that has been frozen. Do not use LAVANOX-Serag® wound gel on bleeding or heavily oozing wounds.

Warnings, precautions, measures to be taken








Avoid contact with eyes. In case of eye contact, rinse with plenty of water. Despite the generally very good tolerability, there is a residual risk of a discomforting feeling during application due to the individual wound situation. Allergic reactions cannot be ruled out. Changing the dressing too often (overdosing) can disrupt the wound healing process. The treatment should therefore be monitored by a healthcare professional. If there is redness, swelling or pain in the wound area or if the condition of the wound does not improve within a few days, a doctor should be consulted. Only use the product up to the stated expiry date and within 3 months after opening. Please report any potentially serious incident related to the product immediately to Promotomed (vigilanz@promotomed.de) and the competent authority in your country.









Safe disposal

No special measures are required for safe disposal. Please observe the local disposal guidelines.

Composition

>95% Aqua purificata, 4% lithium magnesium sodium silicate, sodium hypochlorite/hypochlorous acid

	DE Gebrauchsanweisung beachten EN Follow the instructions for use
	DE Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren EN Keep out of reach of children
	DE Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist, Gebrauchsanweisung beachten EN Do not use if the packaging is damaged, follow the instructions for use
	DE Temperaturgrenzwerte EN Temperature limits
	DE Trocken aufbewahren EN Store dry
	DE Vor Sonnenlicht schützen EN Protect from sunlight
	DE Verwendbar bis EN Use by

	DE Vertriebspartner EN Distribution partner
	DE Hersteller EN Manufacturer
	DE Chargenbezeichnung EN Batch name
	DE Katalognummer EN Catalogue number
	DE Medizinprodukt EN Medical device
	DE Eindeutige Produktidentifizierung EN Unique Device Identifier
	DE Nach dem Öffnen innerhalb von 3 Monaten verbrauchen EN Once opened use within 3 months
	DE CE-Zeichen EN CE-Mark



Vertriebt durch
SERAG-WIESSNER
GmbH & Co. KG
Zum Kugelfang 8-12
D-95119 Naila

Made in Germany



Hersteller
Promotomed GmbH
Am Bahndamm 70
D-32120 Hiddenhausen

Stand: V03/2025.12



Distributed by
SERAG-WIESSNER
GmbH & Co. KG
Zum Kugelfang 8-12
D-95119 Naila

Made in Germany



Manufacturer
Promotomed GmbH
Am Bahndamm 70
D-32120 Hiddenhausen

Issue: V03/2025.12

