

D

# LAVANOX-Serag® Wundsprühgel 75ml

## Gebrauchsanweisung

### Zweckbestimmung

Zur Reinigung, langfristigen Be-  
feuchtung und Infektionspro-  
phylaxe in der akuten und chro-  
nischen Wunde.

### Produkteigenschaften

LAVANOX-Serag® Wundsprühgel  
ist ein gebrauchsfertiges Hydro-  
gel zur schmerzarmen Anwen-  
dung bei akuten und chronischen  
Wunden. Es bildet einen Schutz-  
film und hält die Wunde feucht.  
Damit formt es eine wundheil-  
ungsfördernde Mikroumgebung  
und unterstützt den natürlichen  
Heilungs- und Reinigungsprozess  
in der Wunde. Das Infektionsris-  
ko wird reduziert. Wundgerüche  
werden durch den Einsatz von  
LAVANOX-Serag® Wundsprüh-  
gel eliminiert. LAVANOX-Serag®  
Wundsprühgel lässt sich auf  
Grund seiner Eigenschaften gut  
und schnell, ohne weitere Hilfs-  
mittel applizieren und verbleibt  
als Hydrogel in der Wunde. Die  
Anwendung von LAVANOX-Serag®  
Wundsprühgel ist gut verträglich  
und schmerzarm. LAVANOX-Ser-  
ag® Wundsprühgel ist für Wunden  
auf Haut und Schleimhaut geeig-  
net. Es gibt keine Einschränkung  
in der Häufigkeit und Dauer der  
Anwendung. Rückstände von  
LAVANOX-Serag® Wundsprühgel  
können in der Wunde verblei-  
ben. Als Mehrdosenbehältnis ist  
LAVANOX-Serag® Wundsprühgel  
mit NaOCl/HOCl (<0.06%) kon-  
serviert. Dies ermöglicht die  
Verwendung des angeborenen  
Einzelproduktes über drei Mona-  
te. 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, fibrinöde Ablagerungen  
und sonstige Verunreinigungen  
zu entfernen. Geeignet dafür  
sind Produkte aus der Linie LA-  
VANOX-Serag® LAVANOX-Serag®  
Wundsprühgel mit mehreren  
Sprühstößen aus kurzem Abstand  
aufsprühen, bis die Wunde je  
nach ihrer Beschaffenheit voll-  
ständig benetzt ist. Es sind keine  
unerwünschten Nebenwirkungen  
bekannt. Die Häufigkeit des Ver-  
bandwechsels hängt von der Be-  
schaffenheit der Wunde ab und ist  
der jeweiligen Wundsituation an-  
zupassen. LAVANOX-Serag® Wund-  
sprühgel kann in Kombination mit  
gängigen Kompressen, Pflastern  
und anderen Verbandmitteln ver-  
wendet werden. Die gleichzeitige  
Anwendung von LAVANOX-Serag®  
Wundsprühgel mit vorgetränkten  
Wundauflagen, Antiseptika und  
weiteren Produkten zur Wund-  
versorgung kann deren Wirkung  
abschwächen. Interaktionen sind  
mit Chlorhexidin und Polyurethan  
möglich. Verbandmaterialien soll-  
ten daher mit Oxidationsmitteln,  
insbesondere Hypochlorit kompa-  
tibel sein. Eine zeitverzerrte  
Anwendung ist jedoch möglich.  
Bitte beachten Sie dazu auch die  
Gebrauchsinformation des jewei-  
ligen Produktes.

### Patientenzielgruppe(n)

LAVANOX-Serag® Wundsprühgel  
kann ohne Einschränkung bzgl. Al-  
ter und Geschlecht des Patienten  
angewendet werden. Zur Anwen-  
dung in der Schwangerschaft, in  
der Stillzeit und bei Kindern unter  
zwei Jahren fragen Sie vorher I-  
hren Arzt oder Apotheker.

### Vorgesehene Anwender

Fachanwender und Laien. LA-  
VANOX-Serag® Wundsprühgel kann  
von medizinischen Laien angewen-  
det werden, wenn sie durch me-  
dizinische Fachkräfte eingewiesen  
wurden. Bei Kindern bis 12 Jahren  
sollte die Anwendung von einem Er-  
wachsenen beaufsichtigt werden.

### Medizinische Indikationen

Akute und chronische Wunde.

### Verwendungsbeschränkungen und Kontraindikationen

LAVANOX-Serag® Wundsprühgel  
sollte bei bekannten Allergien ge-  
gen einen der Inhaltsstoffe nicht  
eingesetzt werden. Bei Anzeichen  
einer allergischen Reaktion auf  
einen der Inhaltsstoffe sollte das  
Produkt nicht mehr angewendet  
werden. Nicht schlucken. Einge-  
frorenes Gel nicht mehr verwen-  
den. Verwenden Sie LAVANOX-Ser-  
ag® Wundsprühgel nicht auf  
blutenden oder stark nässenden  
Wunden.

### Warnungen, Vorsichtshinweise, zu ergreifende Maßnahmen

Augenkontakt vermeiden. Bei Au-  
genkontakt mit reichlich Wasser  
spülen. Trotz der allgemein sehr  
guten Verträglichkeit besteht auf-  
grund der individuellen Wundsi-  
tuation ein Restrisiko, dass bei der  
Anwendung ein unangenehmes  
Gefühl auftritt. Allergische Reak-  
tionen können nicht ausgeschlos-  
sen werden. Zu häufige Verbands-  
wechsel (Überdosierung) können  
die Wundheilung stören. Die Be-  
handlung sollte daher von medizi-  
nischem 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 Halt-  
barkeitsdatum 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 zustän-  
dige Behörde.

### Sichere Entsorgung

Für die sichere Entsorgung sind  
keine besonderen Maßnahmen er-  
forderlich. Bitte beachten Sie die  
lokalen Entsorgungsrichtlinien.

### Zusammensetzung

>97% Aqua purificata, 2% Lithi-  
um-Magnesium-Natrium-Silikat,  
Natriumhypochlorit/hypochlorige  
Säure

GB

# LAVANOX-Serag® wound spray gel 75ml

## Instructions for use

### Intended purpose

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

### Product features

LAVANOX-Serag® wound spray gel  
is a ready-to-use hydrogel for  
painless application to acute and  
chronic wounds. It forms a pro-  
tective film and keeps the wound  
moisturised. It thus forms a  
microenvironment that promo-  
tes 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  
spray gel. Thanks to its proper-  
ties, LAVANOX-Serag® wound  
spray gel can be applied quick-  
ly and easily without the need  
for additional aids and re-  
mains in the wound as a hydro-  
gel. The application of LA-  
VANOX-Serag® wound spray gel  
is well tolerated and virtually  
painless. LAVANOX-Serag® wound  
spray 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 spray gel may remain  
in the wound. As a multi-do-  
se container, LAVANOX-Serag®  
wound spray 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

of a sign. The activity of the active ingredients should be supervised by an adult. 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 LAVANOX-Serag® are suitable for this purpose. Spray LAVANOX-Serag® wound spray gel several times at short intervals until the wound is completely wetted, depending on the condition of the wound. 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 spray gel can be used in combination with conventional dressings, plasters and other bandages. The simultaneous use of LAVANOX-Serag® wound spray 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 spray 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 spray gel can be used by medical laypersons if they have been instructed by medical professionals. Children up to the age of 12

**Medical indications**  
Acute and chronic wounds.

### Limitations of use and contra-indications

LAVANOX-Serag® wound spray 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 spray 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 Promotendo (vigilanz@promotendo.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

>97% Aqua purificata, 2% 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



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

**Made in Germany**



**Hersteller**  
Promotendo 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**  
Promotendo GmbH  
Am Bahndamm 70  
D-32120 Hiddenhausen

**Issue:** V03/2025.12

