



Kasutusjuhend - Haavaloputuslahus ActiMaris® SENSITIVE

1. Toote koostisained.

Haavaloputuslahus ActiMaris® Sensitive on valmistatud veest, meresoolast (1,2%), naatriumhüperkloriidist (0,04 % NaOCl) ja hüpokloorhapest (0,004 % HOCl).
 Naatriumhüperkloriit (NaOCl) ja meresool elimineerivad kudesid kahjustamata tavalisemaid haavapatogene. Tõestatud on ka MRSA/VE-vastane dekontamineeriv toime. Naatriumhüperkloriiti ja hüpertoonilise soolalahuse oksüdatiivne toime neutraliseerib ka haavaast pärineva lõhna.
 Tulenevalt haavaloputuslahuse ActiMaris® SENSITIVE aluselise pH-st vabanevad (toodussikult tasakaalustatud redoksreaktsiooni tulemusena) OH-ioonid, mille tulemusena vabaneb veelgi rohkem hapnikku. Meresool sisaldab peamiselt koostisosana naatriumkloriidi (NaCl = 98 %) ja 2% muid meresooli.
 Haavaloputuslahuse ActiMaris® SENSITIVE suurem soolsus tagab omakorda optimaalse hüperosmootse toime, mille tulemusena taandub haavaümbruse turse kiiresti.

2. Kasutusala.

Haavaloputuslahus ActiMaris® SENSITIVE sobib järgmistele haavatuüpide puhastamiseks, niisutamiseks, dekontamineerimiseks, biokile eemaldamiseks, turse vähendamiseks ja füsioloogilise puhastamise soodustamiseks, et luua optimaalne "mikrokeskkond":

- ägedad mehaanilised haavad (marastused, hammustused, löiked, abrasiioonid, lõhed ja kontusioonid) ja operatsioonihavvad;
- kroonilised haavad (lamalised, arteriovenoossed haavandid, diabeetilised haavandid);
- nekrootilised, halvasti lõhnavad haavad ja (isegi õõnustega) haavanduvad kasvandid;
- termilised ja keemilised põletushaavad (1. kuni 3. aste);
- uroloogiliste kateetrite ning PEG-sondide ja drenide sisenemisavand;
- venoossed haavandid;
- intratorakaalne, intraperitoneaalne, osteotoomia lõputamine.

Pindmistele haavadele intraoperatiivne puhastamine ja niisutamine.

Sidemete ja haavasidemete niisutamine.

Kinnikeepunud sidemete jm kleepunud sidematerjali leotamine sidumise ajal.

Naha ja limaskestade paikne ravi põletikuliste ja nakkuslike protsesside korral.

Limaskestast ja naha, põletuste ja muud tüüpi haavade nakatumise ennetamine.

3. Kasutusjuhised.

Haavaloputuslahust ActiMaris® SENSITIVE tuleb kasutada toatemperatuuril (mitte üle 30° C). Tugeva valu korral on soovitatav vajalik kogus enne kasutamist soojendada eraldi anumaskahetemperatuurini (niisutuslahust ei tohi soojendada üle 30° C). Kasutamise kestust ja sagedust tuleks kohandada vastavalt haava seisundile. Haavaravi tuleks teha seni, kuni kogu kati ja nekroos on eemaldunud ning haav on visuaalselt puhas. Sõltuvalt haava seisundist võib nakatumata haaval sidet vahetada vastavalt vajadusele ja ravi etapile iga 2 kuni 3 päeva järel. Kas nekroosi ja kattu saab eemaldada mehaaniliselt, sõltub haava seisundist. Raskesti eemaldatavaid sidemeid soovitame niisutada haavaloputuslahusega vähemalt 5 minuti jooksul, kuni on võimalik sidumise sujuv eemaldamine ilma haava pinda vigastamata. Esmane kirurgiline korrasus on soovitatav paksu tugevalt nakunud fibrini või nekrootilise koe korral.

Haavade puhastamiseks võite kasutada haavaloputuslahuses ActiMaris® SENSITIVE määrjaks tehtud puhtaid sidemeid või muud sidematerjali (vt ka 9. lõik Koostisained).

Kasutamine peaks eelistatavalt toimuma klassikalise määrjakuva etapi vaheldumisena ("niiskuse tasakaal").

Määrja etapi kestust tuleb kohandada sõltuvalt fibrinikatu pakusest ja tugevusest, mikroobsest kolonisatsioonist, haavaserva matsratsioonist või ärritusest.

- Stabiilne haavakeskkond, puhas mikroobidevaba haavapõhi:
 - soovitatav toimeaeg 5-10 minutit.
- Mikroobidevaba fibrinikatt, kasutatakse ka haava serva matsratsiooni või ärrituse korral:
 - soovitatav toimeaeg 15 minutit.
- Fibrinikatt, halvälõhnalised haavad, mikroobidega saastunud haavad:
 - soovitatav toimeaeg 20 minutit.

Olge haavaloputuslahuse pealekandmisel hoolikas, et pudel ei puudutaks patsiendi nahka ega haava. Nii väldite saastumist või mikroorganismide levikut.

4. Kudede taluvus ja biosobivus.

Haavaloputuslahus ActiMaris® SENSITIVE sobib nii pikaajaliseks kui ka lühiajaliseks kasutamiseks sidemete vahetuse ajal isegi ärritunud naha ja limaskestade korral. Pealekandmine on peaaegu valutult ja allergikud taluvad seda üldiselt hästi. Granulatsiooni ja epitelisatsiooni pärssumist ei ole vaja kartä. Haavaloputuslahust ActiMaris® SENSITIVE peetakse dermatoloogilisele ohutuks.

5. Ebaõigest kasutamisest tulenevad ohud.

- Ebaõige kasutamine võib põhjustada haava servade pehmenemist.
- Ristsaastumine patsientide vahel haavade või tuubi/pudeli ebaõige käsitsemise tõttu.

6. Kõrvalnõud.

Mitmeaastase kliinilise kogemuse jooksul on aeg-ajalt ilmnenud järgmised sümptomid.

- Kerge ajutine põletustunne tundlike haavade korral.

7. Vastunäidustused.

Kuna allergiat ei saa kunagi välistada, ei tohi haavaloputuslahuseid ActiMaris® või haavageeli ActiMaris® kasutada koostisainete suhtes teadaolevate või kahtlustatavate allergiate korral.

8. Kasutuspiirangud.

Rasendus ja imetamine

Puuduvad tõendid koostisainete genotoksilisuse, kartsinogeenuse või embrüotoksilise toime kohta. Uuringute ja pikaajalise kliinilise kogemuse puudumise tõttu rasedatel ja imetavatel naistel tuleks haavaloputuslahust ActiMaris® SENSITIVE sellistel juhtudel kasutada alles pärast hoolikat meditsiinilise kasu ja riski hindamist.

Imikud ja väikelapsed.

Ebapiisava pikaajalise kasutuskogemuse tõttu tohib haavaloputuslahust ActiMaris® SENSITIVE kasutada alles pärast hoolikat meditsiinilise kasu ja riski hindamist.

9. Koostisained.

Haavaloputuslahus ActiMaris® SENSITIVE sisaldab reaktiivseid O₂-radikaale vabastavaid aineid (O₂ + OCl⁻) ja toimib sellest tulenevalt energiat andva ja oksüdeeriva biofüüsikalise ühendina. Seetõttu on samaaegne kasutamine teiste paiksete toimeainete ja/või toimeainetega haavasidemete põhiolemuselt tarbetu. Vältida tuleks kokkupuudet mitteväärismetallidega. Pärast haavaloputuslahuse ActiMaris® SENSITIVE pealekandmist võite haava katta haavasidemega. Samuti on kliinilistes uuringutes näidatud head ühilduvust tänapäevaste haavasidemete, näiteks hõbedad sisaldavate sidemete, samuti on piisavalt kliinilisi tõendeid hea taluvuse kohta kasutamisel koos puhaeste aktiivainete sidemete ja sidematerjaliga (tamponiid, marli, padjakeseid, kãsnad, geelid, hüdrokiud, alginaadid, hüdrokolloidid jne). Haavaloputuslahuse ActiMaris® SENSITIVE samaaegne kasutamine haavageeliga ActiMaris® on lubatud ja kasulik.

10. Üldine ohutusteave.

Haavaloputuslahus ActiMaris® SENSITIVE sobib naha või limaskestade väliste haavade korral.

Mitte kasutada infusiooniks ega süstimiseks! Mitte alla neelata!

Kasutada ainult suletud ja kahjustamata mahuteid. Hoida lastele kättesaamatus kohas!

Pärast kokkupuudet tootesarja ActiMaris® toodetega on võimalik, et värvilised kangad tuhmuvad. Pärast kokkupuudet värviliste kangastega loputada need kohe veega.

11. Koostis ja tehniline teave.

Vesi, meresool, naatriumhüperkloriid.

Isoleomuliku lõhnaga läbipaistev, värvitu, aluseline ja hüpertooniline lahus; sisaldab 1,2% meresoola (Sal Maris) ja 0,04% NaOCl'i ja 0,004% HOCl'i.

12. Säilitustingimused, kestus, kõlblikkusaeg.

Haavaloputuslahust ActiMaris® Sensitive tuleb hoida toatemperatuuril vahemikus +5...+25° C. Pudelit kaitsta otsese päikesevalguse eest.

Kõlblikkusaeg on 30 kuud. Kõlblikkusaeg on trükitud pakendile.

Pärast pudeli avamist on kasutusaaeg 3 kuud. Pärast kasutamist sulgeda pudel alati tihedalt.

	Parti nimetus / Parti number
	Tellimisnumber
	Meditsiinieade
	Seadme kordumatu identifitseerimistunnus
	Tähelepanu, järgida kasutusjuhiseid
	Lubatud kasutada kuni
	Säilitusjuhised (temperatuur)
	Kaitsta otsese päikesevalguse eest
	Tootja

Tootja
 ActiMaris AG
 Sandgrube 29
 9050 Appenzell (Šveits)
info@actimaris.com
 Tel: +41 71 505 75 25



Adriatic Health Factory d.o.o
 Nikole Tesle 17
 4400 Sisak HORVAATIA

Edasimüüja Beneluxi-maades

WE
 MEDICAL
 WE Medical
 Weerthuisweg 4
 6226NC Maastricht
www.wemedical.nl

