

Hydrofilm®

Allgemeine Produktbeschreibung/Zweckbestimmung

Hydrofilm® ist ein steriler, selbsthaftender Transparentverband zum Schutz gegen das Eindringen von Bakterien, Verunreinigungen von außen und mechanische Irritation. Er wird für trockene oder nur leicht exsudierende, primär heilende Wunden, fast verheilte epithelisierende Wunden sowie zur Fixierung von Wundauflagen, Kathetern und Kanülen verwendet.

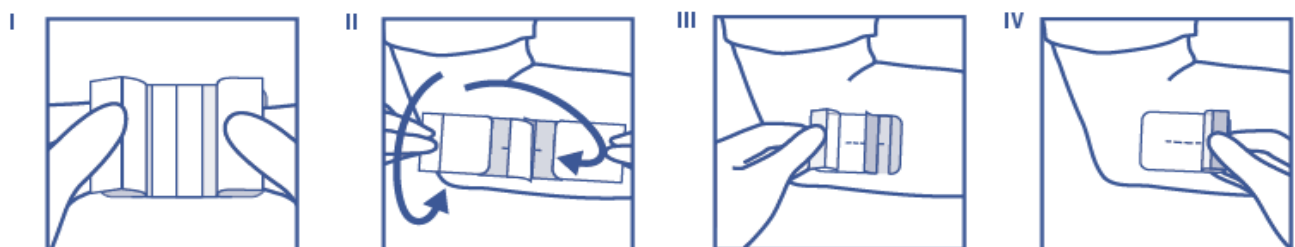
Zusätzliche Verwendung von Hydrofilm® als abdichtendes Element bei der Unterdruck-Wundtherapie mit dem Vivano System.

Anwendung/Indikation

Zum Schutz gegen das Eindringen von Bakterien, Verunreinigungen von außen und mechanische Irritation für trockene oder nur leicht exsudierende, primär heilende Wunden, fast verheilte epithelisierende Wunden sowie zur Fixierung von Wundauflagen, Kathetern und Kanülen.

Die halbdurchlässige Polyurethan-Folie ist mit hautfreundlichem Kleber beschichtet. Die Folie erlaubt einen freien Durchgang von Wasserdampf und Gasen und beugt so der Hautmazeration vor. Sie ist wasserdicht, wodurch duschen möglich ist. Die abgerundeten Ecken des Folienverbands verhindern, dass er sich aufrollt, sodass dieser zuverlässig klebt und länger getragen werden kann. Hydrofilm passt sich gut an Körperkonturen und konische Körperteile an, so dass die Bewegungsfreiheit nicht eingeschränkt wird. Hydrofilm kann bis zu 5 Tage getragen werden; eine medizinische Beurteilung des Wundzustands wird jedoch bei jedem Verbandswechsel empfohlen. Da Hydrofilm vollkommen transparent ist, kann die Wunde ohne Abziehen des Verbands begutachtet werden.

Reinigen Sie den Anwendungsbereich gründlich und achten Sie darauf, dass die Haut trocken ist. Behaarte Hautstellen sollten vor dem Anlegen von Hydrofilm® rasiert werden. (I) Öffnen Sie die Peelpackung und nehmen Sie den Verband heraus. Hydrofilm® ist durch 4 Deckpapiere geschützt, die in der Reihenfolge der Applikation von 1 bis 4 durchnummeriert sind. Die Deckpapiere 1 und 2 etwas abziehen und (II) Hydrofilm® mit der haftenden Seite nach unten auf die Wunde legen. Entfernen Sie die Schutzfolien 1 und 2 vollständig und drücken die gesamte Folie auf die Haut und passen sie so an die Körperkonturen an. (III) Anschließend Deckpapier 3 abziehen, (IV) dann Deckpapier 4 abziehen und Hydrofilm® sanft auf der Haut andrücken. Hydrofilm® kann fast vollständig schmerzlos entfernt werden, indem das Material überdehnt wird. Lösen Sie dafür eine Ecke und ziehen Sie den Verband vorsichtig ab, indem Sie ihn überdehnen.



Hydrofilm®

Artikelnummern

Verpackung	6x7	10x12,5	10x15	15x20	10x25	12x25	20x30
P10	6857551	6857571	6857593 6857594 (Brasilien)	6857611	n.a.	n.a.	6857651
P25	n.a.	N/A	N/A	n.a.	6857633 6857634 (Brasilien)	6857641	n.a.
P50	n.a.	n.a.	6857601	6857621	n.a.	N/A	n.a.
P100	6857563 6857564 (Brasilien)	6857581	n.a.	N/A	N/A	N/A	n.a.

Gegenanzeigen

Hydrofilm darf nicht als Primärverband auf klinisch infizierten, blutenden oder stark exsudierenden Wunden angewendet werden.

Steriles Produkt

Hydrofilm® ist ein steriles Medizinprodukt; die Sterilisation erfolgt mittels EO-Sterilisation. Nicht verwenden, wenn die Sterilverpackung beschädigt ist.

Produkt zum Einmalgebrauch

Die Wiederverwendung eines für den Einmalgebrauch vorgesehenen Medizinprodukts ist gefährlich. Die Wiederaufbereitung von Produkten, um sie erneut zu verwenden, kann ihre Integrität und Leistung deutlich beeinträchtigen. Weitere Informationen auf Anfrage.

Produktentsorgung

Um das Risiko potentieller Infektionsgefahren oder einer Umweltverschmutzung zu minimieren, sollten die Wegwerfkomponenten von Hydrofilm® gemäß geltenden lokalen Gesetzen, Verordnungen, Vorschriften und Standards zur Infektionsprävention entsorgt werden.

Meldung von Vorkommnissen

Für Patienten/Anwender/Dritte in der Europäischen Union und in Ländern mit denselben Vorschriften (Verordnung [EU] 2017/745 über Medizinprodukte); wenn während oder infolge der Verwendung dieses Produktes ein schwerwiegendes Vorkommnis aufgetreten ist, melden Sie dies dem Hersteller und/oder seinem Bevollmächtigten und Ihrer nationalen Behörde.

Hydrofilm®

Leistungsmerkmale des Produkts

Eigenschaft	Testverfahren	Einheit	Anforderungen
Reißdehnung	TM00 0096-2	%	> 300
Haftkraft	TM00 0091-01	N/25 mm	4-12
Dampfdurchlässigkeitsrate	TM00 0188	g/m ² /24h	> 1100
Siegelfestigkeit der Primärverpackung	TM00 0052-01	N/15 mm	> 1,2

Kennzeichnung

Fertigungslosnummer mit 8-stelligem Code

z. B.:



0

003

12

XX

Jahr

Produktionsnummer
innerhalb eines
Jahres

Produktionswoche

Nur für interne Zwecke

Herstellungsdatum

z. B.:



2015

04

07

Jahr

Monat

Tag

Verwendbar bis

z. B.:



2015

04

07

Jahr

Monat

Tag

Haltbarkeit: 5 Jahre

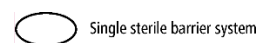
Medizinprodukt



Einmalige Produktkennung



Einfaches Sterilbarrieresystem



Distributor

