

Biatain® Silicone Lite

fr Pansement hydrocellulaire siliconé



Mode d'emploi

Veuillez lire les instructions attentivement.

23328496 Version 1

Le logo Coloplast est une marque déposée de Coloplast A/S. Tous droits réservés. © 2021-10-29

Distribué par:

Coloplast Canada Corporation
1380 Creditstone Road,
Unit 6&7
Concord, ON L4K 0J1
Tel.: 1-888-880-8605
www.coloplast.ca

Emploi prévu

Ce produit est conçu pour la cicatrisation des plaies en milieu humide et pour la gestion de l'exsudat.

Ce produit est destiné à l'usage des professionnels de la santé et des patients sous la supervision des professionnels de la santé.

Indications

Biatain Silicone Lite

- est indiqué pour le traitement de nombreux types de plaies de non exsudatives à faiblement exsudatives. Elles comprennent les plaies aiguës comme les sites donneurs de greffe, les plaies postopératoires et les plaies traumatiques, ainsi que les plaies chroniques comme les ulcères de la jambe, les ulcères de pression et les ulcères du pied diabétique non infectés.

Avertissements

Ne pas réutiliser ce produit à usage unique, car une contamination croisée peut se produire et entraîner une infection.

Le retraitement, le lavage, la désinfection et/ou la stérilisation de ce produit peuvent compromettre les caractéristiques, ce qui pourrait ensuite accroître le risque de lésions corporelles ou d'infection pour le patient.

Mises en garde

Tel qu'il est recommandé dans les meilleures pratiques, un professionnel de la santé doit assurer un suivi étroit pour toutes les plaies infectées, les plaies diabétiques et les plaies qui sont exclusivement ou partiellement occasionnées par une insuffisance artérielle.

Ne pas utiliser le produit avec des solutions oxydantes comme les solutions d'hypochlorite ou de peroxyde d'hydrogène, car cela pourrait entraîner la dégradation du produit et du fait même une détérioration de la plaie. Assurez-vous que toute solution utilisée s'est bien évaporée, avant d'appliquer le produit.

Ne pas utiliser le produit si l'emballage est endommagé, car sa stérilité pourrait avoir été compromise, causant potentiellement une infection.

Conserver le produit à l'abri de la lumière du soleil sans quoi sa qualité pourrait être affectée et cela pourrait causer un risque de macération.

Le produit n'est pas fabriqué à partir de latex de caoutchouc naturel, mais dans de rares cas, une contamination par des traces de latex de caoutchouc naturel peut survenir pendant la fabrication ou l'emballage, ce qui peut causer des réactions allergiques chez les patients qui présentent une allergie connue ou suspectée au latex de caoutchouc naturel.

Les effets secondaires possibles liés à l'utilisation des pansements pour plaies, comprennent : irritation cutanée/inflammation, réaction cutanée allergique, macération, douleur, hypergranulation et cloque.

Information

Le produit est un pansement de mousse de polyuréthane mince, stérile, et à usage unique, comprenant une couche adhésive en silicone.

Biatain Silicone Lite

- peut rester en place pour une durée pouvant aller jusqu'à 7 jours selon la quantité d'exsudat, l'état du pansement et le type de plaie
- peut être laissé en place lors de la douche
- peut être utilisé en association avec le gel Purilon pour le débridement autolytique du tissu nécrotique
- peut être utilisé chez des patients sous traitement pour une infection locale ou générale à la discrétion d'un professionnel de la santé
- peut être utilisé en association avec la thérapie de compression

Ce produit comprend:

- une pellicule externe perméable à la vapeur qui est imperméable à l'eau et aux bactéries
- une couche absorbante en mousse de polyuréthane
- une couche adhésive perforée en silicone
- des pellicules de protection turquoises

En cas de suspicion de réaction allergique ou de tout autre effet secondaire, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé.

Stérilisé à l'aide d'oxyde d'éthylène (OE).

Coloplast n'accepte aucune responsabilité en cas de lésions ou de pertes susceptibles de survenir si ce produit est utilisé d'une manière contraire aux recommandations actuelles de Coloplast.

Conditions d'entreposage particulières

Conserver à l'abri de la lumière du soleil.

Mode d'utilisation

Préparation

Nettoyez la plaie et son pourtour conformément aux directives locales, p. ex., avec de l'eau tiède ou une solution saline physiologique.

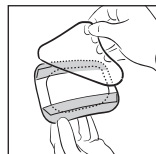
Séchez délicatement le pourtour de la plaie.

Si une pellicule, une crème, un onguent ou un produit semblable est utilisé, laissez le pourtour de la plaie sécher avant d'appliquer le produit.

Application

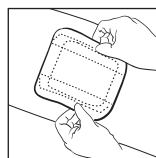
Sélectionner un pansement dont la mousse dépasse d'environ 1 ou 2 centimètres du bord de la plaie.

Ouvrez le sac et retirez le produit de l'emballage.

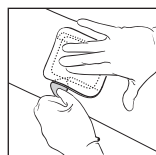


Utiliser les pellicules de protection pour éviter de toucher le côté adhésif du produit et pour garantir une application aseptique.

Retirer la pellicule de protection centrale.



Appliquer le côté adhésif sur la plaie.



Retirer les autres pellicules de protection, l'une après l'autre.

Passer doucement les doigts sur le bord du produit pour s'assurer qu'il adhère correctement et régulièrement à la peau.

Retrait

Le pansement doit être changé lorsque cela est cliniquement indiqué, si des signes visibles d'exsudat apparaissent près du bord de la mousse ou après 7 jours.

Décoller la bordure adhésive avant de soulever doucement le produit de la plaie et de retirer le produit. S'il est difficile de retirer le produit, humectez-le avec de l'eau ou une solution saline physiologique jusqu'à ce qu'il s'enlève facilement.

Élimination

Ce produit est conçu pour un usage unique exclusivement et doit être éliminé conformément aux directives locales, p.ex. avec les déchets ménagers normaux.

Ne pas jeter le produit dans la toilette.

Déclaration des incidents

Si un incident grave s'est produit pendant l'utilisation de ce dispositif ou en raison de son utilisation, veuillez le signaler au fabricant et à votre autorité nationale.

Explication des symboles



Dispositif médical



Indique que le produit respecte la législation européenne régissant les dispositifs médicaux



Numéro de catalogue



Date limite d'utilisation (AAAA-MM-JJ)



Code de lot



Date de fabrication (AAAA-MM-JJ)



Fabricant



Consulter le mode d'emploi



Ne pas réutiliser



Stérilisé à l'aide d'oxyde d'éthylène



Système de barrière stérile à usage unique



Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter le mode d'emploi



Indique un support qui contient de l'information sur l'identificateur unique du dispositif



Numéro d'article commercial international



Conserver à l'abri de la lumière du soleil



Emballage recyclable



Capacité d'absorption