

safe, strong, simple

**Descripción del dispositivo**

Los apóstitos tipo tira Silverlon® son apóstitos estériles, de una sola capa, no adherentes, absorbentes y antimicrobianos para tratar heridas y reducir el riesgo de que estas se infecten.

Disponibles en estos tamaños:

**Código Tamaño**

WPS112 3 cm x 30 cm

WPS124 3 cm x 61 cm

Los apóstitos tipo tira Silverlon® proporcionan un efecto auxiliar y antimicrobiano local dirigido a reducir el riesgo de infección de las heridas causado por organismos sensibles a la plata. La plata iónica es un antimicrobiano de amplio espectro que ha demostrado ser eficaz frente a una gama de patógenos asociados con la infección de las heridas. Los apóstitos Silverlon® han sido probados in vitro y han resultado ser eficaces contra microorganismos tales como: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis y Klebsiella pneumoniae.

Las pruebas In vitro han demostrado que los apóstitos Silverlon® son compatibles con los procedimientos de obtención de imágenes por resonancia magnética.

**Indicaciones**

Los apóstitos tipo tira Silverlon® son apóstitos de uso profesional para heridas diseñados para el tratamiento local de:

- Quemaduras de primer y segundo grado
- Heridas en zonas donantes e injertos
- Úlceras diabéticas, de presión y venosas
- Heridas traumáticas y quirúrgicas
- Heridas infectadas \*

\*Los apóstitos tipo tira Silverlon® se pueden utilizar para heridas infectadas enumeradas anteriormente. Cuando se usa en heridas infectadas, la infección debe ser tratada según el protocolo clínico local.

Los apóstitos tipo tira Silverlon® están indicados para una duración total del contacto (por ejemplo, en aquellos casos en los que el tratamiento implica la aplicación consecutiva de apóstitos individuales) de hasta 30 días.

**Advertencias**

- No utilice este producto si el envase incluye una fecha de caducidad que ha expirado.
- No lo utilice si la bolsa está dañada o abierta.
- Los médicos y los profesionales de la salud deben tener presente que existen muy pocos datos sobre el uso prolongado y repetido de los apóstitos con contenido en plata, especialmente en niños y neonatos.
- Los apóstitos Silverlon® no deben utilizarse durante el embarazo o la lactancia debido a la falta de datos sobre los efectos de la plata en la reproducción.
- No utilice pomadas o cremas que contengan petróleo debajo de apóstitos tipo tira Silverlon®.
- No humedezca apóstitos tipo tira Silverlon® con peróxido de hidrógeno o yodo povidona.
- Los apóstitos tipo tira Silverlon® solo deben utilizarse una vez y nunca deben reutilizarse. La reutilización puede afectar negativamente a las características de rendimiento del apóstito y también supone un riesgo de infección para el paciente.
- La duración total del uso de apóstitos tipo tira Silverlon® (por ejemplo, en aquellos casos en los que el tratamiento implica la aplicación de vendajes individuales) no debe superar los 30 días.

**Contraindicaciones**

- No utilice los apóstitos tipo tira Silverlon® en pacientes que sepa que son sensibles al nylon o a la plata.
- Los apóstitos tipo tira Silverlon® no deben usarse para quemaduras de tercer grado.

**Reacciones adversas**

Los apóstitos tipo tira Silverlon® han sido sometidos a pruebas independientes de biocompatibilidad in vitro e in vivo, incluidas citotoxicidad, sensibilización y reactividad intracutánea. Todas las pruebas se realizaron de acuerdo con la serie de normas 10993 sobre evaluación biológica de dispositivos médicos de la Organización Internacional para la Estandarización (ISO). Los resultados de estos estudios indicaron que los apóstitos tipo tira Silverlon® son seguros para los usos para los que están diseñados.

**Instrucciones de uso**

- Limpie la herida con agua estéril, agua destilada o solución salina normal, y quite detritos necróticos o costra según sea necesario siguiendo para ello el protocolo de su centro.
- Para facilitar la retirada del apóstito, seleccione un tamaño que permita que sobresalga de la herida al menos 1 to 2 cm ( $\frac{1}{2}$ ) de apóstito tipo tira Silverlon®.
- Recorte el largo del apóstito todo lo que sea necesario.
- Active el apóstito tipo tira Silverlon® humedeciéndolo abundantemente con agua estéril, agua destilada o solución salina normal.
- Cubra suavemente la herida de acuerdo con el protocolo de su centro asegurándose de que existe el máximo contacto directo entre el apóstito tipo tira Silverlon® y el lecho de la herida.
- Cubra y sujeté el apóstito tipo tira Silverlon® con apóstitos absorbentes no occlusivos convencionales siguiendo para ello el protocolo de su centro.
- Para quitar el apóstito tipo tira Silverlon®, primero quite el apóstito exterior siguiendo para ello el protocolo de su centro y luego agarre suavemente y tire de la sección que sobresale del apóstito tipo tira Silverlon®.
  - Si el apóstito se ha pegado a la herida, humedezca el apóstito todo lo que sea necesario con agua estéril, agua destilada o solución salina normal hasta que pueda quitarse fácilmente tirando suavemente del apóstito tipo tira Silverlon®.
- Los apóstitos tipo tira Silverlon® pueden usarse durante un máximo de 7 días, pero la frecuencia con la que deben cambiarse dependerá del estado de la herida y del nivel de exudación.
  - Quite y vuelva a poner el apóstito tipo tira Silverlon® cuando vea que esté muy cubierto de exudación o detritos de la herida.

SILVERLON®

safe, strong, simple™

Silverlon® Wound  
Packing Strips (WPS)

EC|REP

Emergo Europe,  
Prinsessegracht 20,  
2514 AP The Hague,  
Netherlands  
Tel.: +(31) (0) 70.345.8570

Argentum Medical  
2571 Kaneville Court  
Geneva, IL 60134 USA  
Tel. (+1) 888.551.0188  
Fax. (+1) 888.551.0188  
[www.silverlon.com](http://www.silverlon.com)

LC-CE-IFU-WPS; Rev 06

Silverlon®  
Wundstreifen-  
Verbände

Deutsch

**Beschreibung des Produktes**

Silverlon® Wundstreifen-Verbände sind sterile, einlagige, nicht-adhesive, saugfähige, antimikrobielle Verbände, die zur Anwendung bei der Wundversorgung vorgesehen sind, um das Risiko einer Wundinfektion zu vermindern.

**In folgenden Größen erhältlich:****Code Größe**

WPS112 3 cm x 30 cm

WPS124 3 cm x 61 cm

Silverlon® Wundstreifen-Verbände enthalten Silber, welches eine zusätzliche lokale antimikrobielle Wirkung besitzt, um das Risiko einer Wundinfektion durch silberempfindliche Organismen zu verringern. Ionisches Silber ist ein Breitbandantibiotikum mit nachgewiesener Wirksamkeit gegen verschiedene Erreger, die mit Wundinfektionen in Zusammenhang stehen. Silverlon® Verbände wurden in vitro geprüft und für wirksam unter anderem gegen folgende Mikroorganismen gefunden: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis und Klebsiella pneumoniae

Durch In-Vitro-Untersuchungen wurde nachgewiesen, dass Silverlon® Verbände MRT-kompatibel sind.

**Indikationen**

Silverlon® Wundstreifen-Verbände sind zur Anwendung durch eine medizinische Fachkraft vorgesehene Wundverbände, die zur lokalen Versorgung der folgenden Wunden bestimmt sind:

- Verbrennungen 1. und 2. Grades
- Wunden an der Hautentnahm- und Transplantationsstelle
- Diabetische, druck und venöse Ulzera
- Traumatische und chirurgische Wunden
- Infizierte Wunden\*

\*Silverlon® Wundstreifen-Verbände können auf diese oben aufgeführten infizierten Wundtypen verwendet werden. Wo auf infizierten Wunden verwendet wird, sollte die Infektion nach lokalen klinischen Protokolls behandelt werden.

Silverlon® Wundstreifen-Verbände sind für eine Wundkontaktezeit (d. h. bei Behandlungen, bei denen individuelle Verbände nacheinander angewendet werden) von bis zu insgesamt 30 Tagen bestimmt.

**Warnhinweise**

- Nicht nach dem Verfallsdatum verwenden, das auf der Verpackung angegeben ist.
- Nicht verwenden, wenn der Beutel beschädigt oder geöffnet ist.
- Ärzten und medizinischen Fachkräften sollte bekannt sein, dass über die längerfristige und wiederholte Anwendung von Silberverbänden besonders bei Kindern und Neugeborenen sehr wenig Informationen vorliegen.
- Silverlon® Verbände sollten nicht während einer Schwangerschaft oder während der Stillzeit angewendet werden, da nur unzureichende Informationen bezüglich der Wirkung von Silber auf die Reproduktion vorliegen.
- Keine Salben oder Cremes auf Petroleumbasis unter den Silverlon® Wundstreifen-Verbänden anwenden.
- Die Silverlon® Wundstreifen-Verbände nicht mit Wasserstoffperoxid oder Povidon-Jod anfeuchten.
- Silverlon® Wundstreifen-Verbände sind ausschließlich für den Einmalgebrauch bestimmt und dürfen nicht wieder verwendet werden. Die Wiederverwendung kann sich nachteilig auf die Leistungsmerkmale des Verbands auswirken und stellt zudem ein Infektionsrisiko für den Patienten dar.

- Die Gesamtanwendungsdauer des Silverlon® Wundstreifen-Verbands (d. h. bei Behandlungen, bei denen individuelle Verbände nacheinander angewendet werden) sollte 30 Tage nicht überschreiten.

**Kontraindikationen**

- Der Silverlon® Wundstreifen-Verband sollte bei Patienten mit bekannter Empfindlichkeit gegen Silber oder Nylon nicht angewendet werden.
- Der Silverlon® Wundstreifen-Verband ist nicht für die Anwendung auf Verbrennungen 3. Grades bestimmt.

**Nebenwirkungen**

Silverlon® Wundstreifen-Verbände wurden unabängigen standardmäßigen in-vitro und in-vivo BiokompatibilitätsTests unterzogen, bei denen u. a. die Zytotoxizität, eine mögliche Sensibilisierung sowie die intrakutane Reaktivität untersucht wurde. Die Tests wurden gemäß der Internationale Organisation für Normung (ISO) 10993 Normenreihe für Biologische Bewertung von Medizinprodukten durchgeführt. Die Untersuchungen ergaben, dass Silverlon® Wundstreifen-Verbände für den vorgesehenen Verwendungszweck unbedenklich sind.

**Gebrauchsweisung**

- Wunde gemäß örtlichem Protokoll mit steriles Wasser, destilliertem Wasser oder isotonischer Kochsalzlösung reinigen, um nach Bedarf nekrotisches Gewebe oder Schorf zu entfernen.
- Zur späteren leichten Entfernung eine Verbandsgröße auswählen, bei der der Silverlon® Wundstreifen-Verband mindestens 1 to 2 cm ( $\frac{1}{2}$ ) über die Wunde herausragt.
- Die Länge des Verbands nach Bedarf zurechtschneiden.
- Zur Aktivierung des Silverlon® Wundstreifen-Verbands den Verband gründlich mit steriles Wasser, destilliertem Wasser oder isotonischer Kochsalzlösung befeuchten.
- Die Wunde vorsichtig gemäß dem örtlichen Protokoll verpacken und dabei sicherstellen, dass ein bestmöglich Kontakt zwischen dem Silverlon® Wundstreifen-Verband und dem Wundgrund besteht.
- Den Silverlon® Wundstreifen-Verband gemäß dem örtlichen Protokoll mit herkömmlichem saugfähigem und nicht-ölkussivem Verband bedecken und fixieren.
- Zum Entfernen des Silverlon® Wundstreifen-Verbands zuerst den äußeren Verband gemäß dem örtlichen Protokoll entfernen und dann vorsichtig den herausstehenden Abschnitt des Silverlon® Wundstreifen-Verbands ergreifen und ziehen.
  - Wenn der Verband an der Wunde haftet, den Verband nach Bedarf mit steriles Wasser, destilliertem Wasser oder isotonischer Kochsalzlösung befeuchten, bis sich der Verband durch vorsichtiges Ziehen am Silverlon® Wundstreifen-Verband leicht entfernen lässt.
- Silverlon® Wundstreifen-Verbände sind für eine Anwendung von bis zu 7 Tagen vorgesehen, müssen jedoch je nach dem Zustand der Wunde und der Menge an Wundexsudat unter Umständen öfters gewechselt werden.
  - Der Silverlon® Wundstreifen-Verband muss entfernt und ersetzt werden, wenn der Verband stark mit Wundexsudat oder Wundgeweberesten bedeckt ist.

**Device Description**

Silverlon® Wound Packing Strips are sterile, single layer, non-adherent, absorbent, antimicrobial dressings, intended for use in wound management, to reduce risk of wound infection.

**Available as:****Code Size**

WPS112 3 cm x 30 cm

WPS124 3 cm x 61 cm

Silverlon® Wound Packing Strips contain silver to provide an ancillary, local antimicrobial effect to reduce the risk of wound infection by organisms sensitive to silver. Ionic silver is a broad spectrum antimicrobial, which has been shown to be effective against a range of pathogens associated with wound infection. Silverlon® dressings have been tested in vitro and found effective against microorganisms such as: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis, and Klebsiella pneumoniae.

In vitro testing has shown Silverlon® dressings to be MRI compatible.

**Indications**

Silverlon® Wound Packing Strips are professional use wound dressings indicated for local management of:

- 1st and 2nd degree burns
- Donor and graft site wounds
- Traumatic and surgical wounds
- Diabetic, pressure and venous ulcers
- Infected Wounds\*

\*Silverlon® Wound Packing Strips may be used on those infected wound types listed above. Where used on infected wounds, the infection should be treated as per local clinical protocol.

Silverlon® Wound Packing Strips are indicated for a total duration of contact (i.e. where treatment involves consecutive application of individual dressings) of up to 30 days.

**Warnings**

- Do not use past expiration date on the product packaging.
- Do not use if pouch is damaged or open.
- Clinicians / Healthcare Professionals should be aware that there are very limited data on prolonged and repeated use of silver containing dressings, particularly in children and neonates.
- Silverlon® dressings should not be used during pregnancy or lactation because of the lack of data concerning the effects of silver on reproduction.
- Do not use petroleum-based ointments or creams under Silverlon® Wound Packing Strips.
- Do not moisten Silverlon® Wound Packing Strips with hydrogen peroxide or povidone iodine.
- Silverlon® Wound Packing Strips are intended for single use only and should not be re-used. Re-use may adversely affect the dressing's performance characteristics and also presents a risk of infection to the patient.
- Total duration of use of Silverlon® Wound Packing Strips (i.e. where treatment involves consecutive application of individual dressings) should not exceed 30 days.

**Contraindications**

- Avoid using Silverlon® Wound Packing Strips on patients with known sensitivity to silver or nylon.
- Silverlon® Wound Packing Strips are not intended for use on 3rd degree burns.

## English

Silverlon® Wound  
Packing Strips  
(WPS)

SILVERLON®

safe, strong, simple

**Adverse Reactions**

Silverlon® Wound Packing Strips have been subjected to independent standard in vitro and in vivo biocompatibility tests, including cytotoxicity, sensitization and intracutaneous reactivity. All tests were performed in accordance with the International Standard Organization (ISO) 10993 Standard Series for Biological Evaluation of Medical Devices. The results of these studies indicated that Silverlon® Wound Packing Strips are safe for their intended use.

**Instructions for Use**

- Cleanse wound with sterile water, distilled water, or normal saline, removing necrotic debris or eschar as needed per local protocol.
- To allow for easy removal select the dressing size that will leave 1 to 2 cm ( $\frac{1}{2}$ ) of Silverlon® Wound Packing Strip protruding from the wound.
- Trim dressing length as necessary.
- Activate Silverlon® Wound Packing Strip by thoroughly moistening the dressing with sterile water, distilled water, or normal saline.
- Gently pack wound per local protocol ensuring maximum direct contact between Silverlon® Wound Packing Strip and the wound bed.
- Cover and secure Silverlon® Wound Packing Strip with conventional absorbent and non-occlusive dressings per local protocol.
- To remove Silverlon® Wound Packing Strip, first remove the outer dressing per local protocol, then gently grasp and pull the protruding section of Silverlon® Wound Packing Strip.
  - If sticking of the dressing to the wound occurs, moisten the dressing as needed with sterile water, distilled water, or normal saline, until it can be easily removed by gently pulling the Silverlon® Wound Packing Strip.
- Silverlon® Wound Packing Strips are intended for use for up to 7 days, but dressing change frequency will depend on wound condition and the amount of exudates.
- Remove and replace Silverlon® Wound Packing Strip whenever it becomes heavily coated with wound exudates or wound debris.

**Contraindications**

- Avoid using Silverlon® Wound Packing Strips on patients with known sensitivity to silver or nylon.
- Silverlon® Wound Packing Strips are not intended for use on 3rd degree burns.

**Descrição do Dispositivo**

As Compressas Silverlon® Wound Packing Strips são compressas estéreis, de camada única, não aderentes, absorventes, com ação de barreira antimicrobiana, destinadas a uso tópico no tratamento de feridas, para reduzir o risco de infecção das feridas.

**Artigos Disponíveis:**

| Código | Tamanho      |
|--------|--------------|
| WPS112 | 3 cm x 30 cm |
| WPS124 | 3 cm x 61 cm |

As Compressas Silverlon® Wound Packing Strips contêm prata para proporcionar um efeito acessório e antimicrobiano local para reduzir o risco de infecção da ferida por organismos sensíveis à prata. A prata iônica é um antimicrobiano de largo espectro, que demonstrou ser eficaz num vasto leque de patógenos associados a infecções de feridas. As compressas Silverlon® foram testadas in vitro e revelaram-se eficazes contra organismos como: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis e Klebsiella pneumoniae.

Os testes in vitro demonstraram que as compressas Silverlon® são compatíveis com IRM.

**Indicações**

Silverlon® Wound Packing Strips são compressas para feridas para utilização profissional destinada ao tratamento local de:

- Queimaduras de 1º e 2º graus
- Feridas em zonas dadoras de enxerto
- Feridas traumáticas e cirúrgicas
- Ulceras diabéticas, de pressão e venosas
- Feridas infetadas\*

\*As Compressas Silverlon® Wound Packing Strips podem ser utilizadas nesses tipos de feridas infectadas listados acima. Quando utilizadas em feridas infetadas, a infecção deve ser tratada de acordo com o protocolo clínico local.

As Compressas Silverlon® Wound Packing Strips estão indicadas para uma duração total de contato (ou seja, quando o tratamento requer a aplicação consecutiva de material de penso individual) até 30 dias.

**Advertências**

- Não utilizar após a data de validade indicada na embalagem.
- Não utilizar se a saqueta estiver danificada ou aberta.
- Os médicos/profissionais de saúde devem ter em conta que existem dados muito limitados quanto à utilização prolongada e repetida de material de penso à base de prata, em particular em crianças e neonatos.
- As Compressas Silverlon® não devem ser utilizadas durante a gravidez ou lactação devido à ausência de dados quanto aos efeitos da prata na reprodução.
- Não utilizar pomadas ou cremes à base de petróleo sob as compressas Silverlon® Wound Packing Strips.
- Não humedecer as compressas Silverlon® Wound Packing Strips com peróxido de hidrogénio ou iodopovidona.
- As compressas Silverlon® Wound Packing Strips destinam-se apenas a utilização única e não devem ser reutilizadas. A reutilização pode afetar adversamente as características de desempenho das compressas e constituir também um fator de risco para o doente.
- A duração total de utilização das Compressas Silverlon® Wound Packing Strips (ou seja, quando o tratamento requer a aplicação consecutiva de material de penso individual) não deve exceder 30 dias.

**Mèches pour plaies creuses Silverlon®****Description du produit**

Les mèches pour plaies creuses Silverlon® sont des pansements stériles, monocouches, non adhésifs, absorbants et antimicrobiens, destinés à un usage dans la gestion des plaies afin de réduire le risque d'infection de la plaie.

**Présentations :**

| Código | Taille       |
|--------|--------------|
| WPS112 | 3 cm x 30 cm |
| WPS124 | 3 cm x 61 cm |

Les mèches pour plaies creuses Silverlon® contiennent un complexe argentique qui leur confère un effet antimicrobien local supplémentaire permettant de réduire le risque d'infection de la plaie par des organismes sensibles à l'argent. L'argent ionique est un antimicrobien à large spectre dont l'efficacité est avérée contre un large éventail de pathogènes associés aux infections des plaies. Des tests in vitro ont démontré l'efficacité des pansements Silverlon® sur les micro-organismes suivants notamment : Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis et Klebsiella pneumoniae.

Des tests in vitro ont également mis en évidence la compatibilité des pansements Silverlon® avec l'IRM.

**Indications**

Les mèches pour plaies creuses Silverlon® sont des pansements à usage professionnel indiqués pour la gestion locales des :

- Brûlures du 1er et du 2e degré
- Plaies de sites donneurs et greffés
- Ulcères diabétiques, escarres et ulcères veineux
- Plaies traumatisques et chirurgicales
- Plaies infectées\*

\*Les mèches pour plaies creuses Silverlon® peuvent être utilisés sur ces types de plaies infectées mentionnés ci-dessus. Lorsqu'il est utilisé sur des plaies infectées de l'infection doit être traitée conformément au protocole clinique local.

Les mèches pour plaies creuses Silverlon® sont indiquées pour une durée totale de contact (à savoir lorsque le traitement implique l'application consecutive de pansements individuels) maximale de 30 jours.

**Avertissements**

- Ne pas dépasser la date de péremption indiquée sur l'emballage du produit.
- Ne pas utiliser le pansement si la pochette est ouverte ou endommagée.
- Les praticiens et professionnels de santé doivent savoir qu'il existe très peu de données concernant l'utilisation prolongée e répétée de pansements à l'argent, en particulier chez l'enfant et le nouveau-né.
- Les pansements Silverlon® ne doivent pas être utilisés pendant la grossesse ou l'allaitement en raison de l'insuffisance de données concernant les effets de l'argent sur la reproduction.
- Ne pas utiliser des pomades ou crèmes à base d'hydrocarbures sous les mèches pour plaies creuses Silverlon®.
- Ne pas humidifier les mèches pour plaies creuses Silverlon® avec le peroxyde d'hydrogène ou de la iodée.
- Les mèches pour plaies creuses Silverlon® sont destinées à une utilisation unique et ne doit pas être réutilisées. La réutilisation peut nuire aux caractéristiques de performance du pansement et présente également un risque d'infection pour le patient.

**Contraindicações**

- Evitar a utilização das Compressas Silverlon® Wound Packing Strips em doentes com sensibilidade conhecida à prata ou ao nylon.
- As Compressas Silverlon® Wound Packing Strips não se destinam a ser utilizadas em queimaduras de 3º grau.

**Reações Adversas**

As Compressas Silverlon® Wound Packing Strips foram submetidas a testes padrão de biocompatibilidade in vitro e in vivo, incluindo cito-toxicidade, sensibilização e reatividade intracutânea. Todos os testes foram realizados em conformidade com a Série de Normas da ISO (International Standard Organization) 10993 para Avaliação Biológica dos Dispositivos Médicos. Os resultados dos estudos indicam que as Compressas Silverlon® Wound Packing Strips são seguras para a sua utilização pretendida.

**Instruções de Utilização**

- Limpar a ferida com água estéril, água destilada ou solução salina normal para remover detritos necróticos ou escaras conforme requerido por protocolo local.
- Para permitir uma remoção fácil, selecionar um tamanho que deixe pelo menos 1 a 2 cm ( $\frac{1}{2}$ ) da compressa Silverlon® Wound Packing Strip saliente da ferida.
- Recortar a compressa para o comprimento necessário.
- Ativar a Silverlon® Wound Packing Strip humedecendo-a completamente com água estéril, água destilada ou solução salina normal.
- Cobrir com cuidado a ferida de acordo com o protocolo local, assegurando o máximo de contato direto entre a Silverlon® Wound Packing Strip e o leito da ferida.
- Cobrir e fixar a Silverlon® Wound Packing Strip com compressas convencionais absorventes e não occlusivas, de acordo com o protocolo local.
- Para remover a compressa Silverlon® Wound Packing Strip, remover primeiramente o material de penso secundário exterior, de acordo com o protocolo e, de seguida, puxar suavemente a secção saliente da Silverlon® Wound Packing Strip.
  - Se a compressa apresentar aderência à ferida, deverá ser humedecida conforme necessário com água estéril, água destilada ou solução salina normal, até poder ser facilmente removida puxando com cuidado a compressa Silverlon® Wound Packing Strip.
- As compressas Silverlon® Wound Packing Strips podem ser utilizadas até 7 dias, podendo no entanto necessitar de serem trocadas com maior frequência dependendo da condição da ferida e da quantidade de exsudado.
  - Remover e substituir a compressa Silverlon® Wound Packing Strip sempre que se apresentar saturada com exsudado ou detritos derivados da ferida.

**Beschrijving van het hulpmiddel**

Silverlon® lintverbanden zijn steriele, meerlagige, niet-klevende, absorberende, antimicrobiële verbanden, bedoeld voor wondbehandeling om het risico van wondinfectie te verkleinen.

**Verkrijgbaar als:**

| Code   | Maat         |
|--------|--------------|
| WPS112 | 3 cm x 30 cm |
| WPS124 | 3 cm x 61 cm |

Silverlon® lintverband bevat zilver als aanvullend, lokaal antimicrobieel effect om het risico van wondinfectie door organismen die gevoelig zijn voor zilver te verkleinen. Ionisch zilver is een breed spectrum antimicrobiële middel, waarvan is aangetoond dat het werkzaam is tegen een scala aan pathogenen die een infectie kunnen veroorzaken. Silverlon® verbanden zijn in vitro getest en effectief bevonden tegen micro-organismen als: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis en Klebsiella pneumoniae.

In-vitro-onderzoek heeft aangetoond dat Silverlon® verbanden MRI-compatibel zijn.

**Indicaties**

Silverlon® lintverband is wondverband voor professioneel gebruik dat geschikt is voor de lokale behandeling van:

- Eerste- en tweedegraads brandwonden
- Donor- en transplantatiwonden
- Diabetische ulcera, decubitus en veneuze ulcera
- Traumawonden en chirurgische wonden
- Geïnfecteerde wonden\*

\*Silverlon® lintverband mogen worden gebruikt op die zwerende wond types hierboven vermelde. Bij gebruik op geïnfecteerde wonden moet de infectie worden behandeld volgens het plaatselijke klinische protocol.

Silverlon® lintverbanden zijn geschikt voor een totale contactuur (d.w.z. wanneer gedurende de behandeling achtereenvolgens afzonderlijke verbanden worden aangebracht) van maximaal 30 dagen.

**Waarschuwingen**

- Gebruik het product niet nadat de houdbaarheidsdatum op de productverpakking is verstreken.
- Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd of geopend.
- Artsen/gezondheidszorgmedewerkers dienen zich te realiseren dat er zeer beperkte gegevens zijn over langdurig en herhaald gebruik van zilververbanden, met name bij kinderen en pasgeboren.
- Silverlon® verbanden mogen niet worden gebruikt tijdens de zwangerschap of borstvoeding omdat er geen gegevens zijn over de effecten van zilver op de voortplanting.
- Gebruik geen zalfen of crèmes op petroleumbasis onder het Silverlon® lintverband.
- Bevochtig het Silverlon® lintverband niet met waterstofperoxide of povidonjood.
- Silverlon® lintverbanden zijn uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik en mogen niet opnieuw worden gebruikt. Hergebruik kan de prestatiekennmerken van het verband nadelig beïnvloeden en ook risico van een infectie voor de patiënt.
- De totale gebruiksduur van het Silverlon® lintverband (d.w.z. wanneer gedurende de behandeling achtereenvolgens afzonderlijke verbanden worden aangebracht) mag niet langer zijn dan 30 dagen.

**Contra-indicaties**

- Gebruik het Silverlon® lintverband niet bij patiënten van wie bekend is dat ze gevoelig zijn voor zilver of nylon.
- Silverlon® lintverband is niet bedoeld voor gebruik op derdegraads brandwonden.

**Bijwerkingen**

Silverlon® lintverbanden zijn onderworpen aan onafhankelijke, standaard in-vitro en in-vivo-biocompatibiliteitstests, waaronder een cytotoxiciteitstest, sensibilisatietest en een intracutane reactiviteitstest. Alle tests werden uitgevoerd in overeenstemming met de International Standard Organization (ISO) 10993 standaardserie voor biologische evaluatie van medische hulpmiddelen. De resultaten van deze onderzoeken gaven aan dat het Silverlon® lintverband veilig is voor het beoogde gebruik.

**Gebruksaanwijzing**

- Reinig de wond met steriel water, gedestilleerd water of normale zoutoplossing waarbij u necrotisch weefsel of eschar zo nodig volgens het plaatselijke protocol verwijder.
- Selecteer voor gemakkelijke verwijdering de verbandmaat waarbij ten minste 1 to 2 cm Silverlon® lintverband uit de wond steekt.
- Knip het verband zo nodig op de juiste lengte af.
- Activeer het Silverlon® lintverband door het goed te bevochtigen met steriel water, gedestilleerd water of normale zoutoplossing.
- Vul de wond voorzichtig volgens het plaatselijke protocol, waarbij u ervoor zorgt dat er maximaal direct contact bestaat tussen het Silverlon® lintverband en het wondbed.
- Dek het Silverlon® lintverband af en zet het volgens het plaatselijke protocol vast met een conventioneel, absorberend en niet-afsluitend verband.
- Om het Silverlon® lintverband te verwijderen, verwijder u eerst het tweede verband volgens het plaatselijke protocol; vervolgens pakt u het uitstekende deel van het Silverlon® lintverband en trekt er voorzichtig aan.
- Als het verband aan de wond plakt, bevochtigt u het verband zo nodig met steriel water, gedestilleerd water of normale zoutoplossing tot het gemakkelijk kan worden verwijderd door voorzichtig aan het Silverlon® lintverband te trekken.
- Silverlon® lintverbanden zijn bedoeld voor gebruik van maximaal 7 dagen, maar moeten afhankelijk van de wondconditie en de hoeveelheid exsudaat misschien vaker worden verwisseld.
- Verwijder en verwissel het Silverlon® lintverband wanneer het zwaar bedekt raakt met wondexsudaat of wonddebris.

**Strisce per il tamponamento di ferite (WPS) Silverlon®****Descrizione del dispositivo**

Le strisce per il tamponamento di ferite Silverlon® sono medicazioni antimicrobiche sterili, monostrato, non aderenti e assorbenti destinate all'uso nella gestione delle ferite per ridurre il rischio di infezione.

**Disponibilità:**

| Codice | Dimensioni   |
|--------|--------------|
| WPS112 | 3 cm x 30 cm |
| WPS124 | 3 cm x 61 cm |

Le strisce per il tamponamento di ferite Silverlon® contengono argento per fornire un effetto antimicrobico locale aggiuntivo, riducendo il rischio di infezione della ferita da parte di organismi sensibili all'argento. L'argento ionico è un agente antimicrobico ad ampio spettro la cui efficacia è stata dimostrata contro vari patogeni associati all'infezione di ferite. Le medicazioni Silverlon® sono state analizzate in vitro e si sono dimostrate efficaci contro microrganismi quali: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis e Klebsiella pneumoniae.

La sperimentazione in vitro ha mostrato la compatibilità delle medicazioni Silverlon® con la risonanza magnetica.

**Indicazioni**

Le strisce per il tamponamento di ferite Silverlon® sono medicazioni per uso professionale destinate alla gestione locale di:

