

DuoDERM[®] CGF[®]

Sterile

Control Gel Formula Dressing



INSTRUCTIONS FOR USE



PRODUCT DESCRIPTION

DuoDERM[®] CGF[®] Control Gel Formula Dressing is an adhesive (hydrocolloid) wound contact dressing. The hydrocolloids are contained within the dressing mass. The adhesive layer contains polymers which enhance the dressing's ability to contain wound exudate by forming a cohesive gel.

The self adherent dressing absorbs wound fluid and provides a moist environment which supports the body's healing process and aids in the removal of unnecessary material from the wound (autolytic debridement) without damaging new tissue.

DuoDerm CGF Control Gel Formula Dressing may be used alone or in combination with other wound care products as directed by your healthcare professional.

DuoDerm CGF Control Gel Formula Dressing acts as a barrier to the wound against bacterial, viral and other external contamination. The dressing has been shown in laboratory experiments to block the passage of bacteria and viruses to include the Human Immunodeficiency Virus (HIV-1) while the dressing remains intact without leakage. The use of this device neither guarantees nor warranties against AIDS transmission.

INDICATIONS

For Over the Counter Use:

DuoDerm CGF may be used for:

- minor abrasions
- lacerations
- minor cuts
- minor scalds and burns
- skin tears

Under the supervision of a healthcare professional, DuoDerm CGF may be used for wounds such as:

- leg ulcers (venous stasis ulcers, arterial ulcers and leg ulcers of mixed aetiology), diabetic ulcers and pressure ulcers (partial & full thickness)
- surgical wounds (post-operative, donor sites, dermatological excisions)
- burns (first and second degree)
- traumatic wounds

* minimizes the potential of exposure to nosocomial or infectious agents

CONTRAINDICATION

Should not be used on individuals who are sensitive to or who have had an allergic reaction to the dressing or its components.

PRECAUTIONS AND OBSERVATIONS

- **Caution:** Sterility is guaranteed unless package is damaged or opened prior to use. Single use only.
- Do not use this product in combination with other wound care products without first consulting a healthcare professional.
- During the body's normal healing process, unnecessary material is removed from the wound, which could make the wound appear larger after the first few dressing changes. If the wound continues to get larger after the first few dressing changes, consult a healthcare professional.
- Should you observe irritation (reddening, inflammation), maceration (whitening of the skin), hypergranulation (excess tissue formation) or sensitivity (allergic reaction) consult a healthcare professional.
- Frequent dressing changes on wounds with damaged or delicate skin surrounding the wound is not recommended. The wound should be inspected during dressing changes. Contact a healthcare professional if (1) signs of infection occur (increased pain, bleeding, wound drainage), (2) there is a change in wound color and/or odor, (3) the wound does not begin to show signs of healing and (4) any other unexpected symptoms occur.
- The dressing may be used on infected wounds only under the care of a healthcare professional.
- The use of this device neither guarantees nor warranties against AIDS transmission.

In addition, for leg ulcers (venous stasis ulcers, arterial ulcers and leg ulcers of mixed aetiology), diabetic ulcers, pressure ulcers, burns (first and second degree), surgical wounds and traumatic wounds:

- Treatment of the above wound types should be under the supervision of a healthcare professional.
- Appropriate supportive measures should be taken where indicated (e.g., use of graduated compression bandaging in the management of venous leg ulcers or pressure relief measures in the management of pressure ulcers).
- Colonization of chronic wounds is common and is not a contraindication to the use of the dressing. The dressing may be used on infected wounds under medical supervision together with appropriate therapy and frequent monitoring of the wound. In the presence of a clinical anaerobic infection, occlusive therapy is not recommended.
- The control of blood glucose, as well as, appropriate supportive measures should be provided with diabetic foot ulcers.

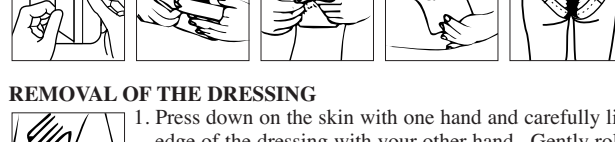
DIRECTIONS FOR USE

Before using the dressing, clean the wound area with a wound cleansing agent or normal saline and dry the surrounding skin.

The size of the dressing to be applied to the wound should extend at least 1 1/4 inch (3.2 cm) beyond the edges of the wound.

1. Remove the release paper from the back of the dressing being careful to minimize finger contact with the adhesive surface.
2. Hold the dressing over the wound and line up the center of the dressing with the center of the wound.
3. Gently roll the dressing into place over the wound.
4. Mold the dressing into place with your hand.
5. Secure the edges of the dressing with medical or adhesive tape, if extra security is desired.
6. Discard any unused portion of the product after dressing the wound.

NOTE: The dressing should be inspected frequently for leakage and bunching/rolling up of edges. If any of these occur, the dressing should be changed. As wound fluid is absorbed by the dressing, gel formation may be visible on the outer surface of the dressing.



REMOVAL OF THE DRESSING

1. Press down on the skin with one hand and carefully lift an edge of the dressing with your other hand. Gently roll off of the wound.

Maximum recommended weartime is up to seven days.

STORAGE INSTRUCTIONS

Store at room temperature. Avoid refrigeration and exposure to high humidity.

If further information or guidance is needed, please contact Convatec Professional Services Department at 1-800-422-8811.

Convatec

Division of E.R. Squibb & Sons, L.L.C.

Princeton, NJ 08543

1-800-422-8811

Distribué par:

Convatec

Une Division de Bristol-Myers Squibb Canada

Montréal, Québec, Canada

1-800-465-6302

Convatec

A Division of Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals Pty Ltd

Level 1, 352 Wellington Road

MULGRAVE VIC 3170

(PO Box 63, Mulgrave)

Free Call 1800 335 276

61 3 8562 1300

Convatec

A Division of Bristol-Myers Squibb Company (HK) Ltd.

Unit D, 16/F, Manulife Tower

169 Electric Road

North Point

Hong Kong

Tel: (852) 2510 6500 Fax: (852) 2516 9449

Convatec

c/o Bristol-Myers Squibb (HK) Ltd.

Room 3004, 30th Floor

New York Life Tower

Windsor House

311 Gloucester Road

Causeway Bay

Hong Kong

Phone: (852) 25169182

Made in USA

© 2004 E.R. Squibb & Sons, L.L.C.

® is a registered trademark of E.R. Squibb & Sons, L.L.C.

DuoDERM[®] CGF[®]

Estéril

Vendaje con gel de fórmula controlada



INSTRUCCIONES PARA EL USO



DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

DuoDERM[®] CGF[®] con gel de fórmula controlada es un vendaje es un apósito adherente (hidrocoloide) para contacto con la herida. La masa del apósito contiene los hidrocoloides. La capa adherente contiene polímeros que aumentan la capacidad del apósito de contener el exudado de la herida al formar un gel cohesivo.

El apósito autoadherente absorbe los fluidos de la herida y proporciona un ambiente húmedo que es compatible con el proceso de cicatrización del cuerpo y ayuda a la eliminación de material innecesario de la herida (desbridamiento autóptico) sin dañar el tejido nuevo.

DuoDerm CGF con gel de fórmula controlada es un vendaje se puede usar solo o en combinación con otros productos para el cuidado de heridas, según lo indique su profesional de atención médica.

DuoDerm CGF con gel de fórmula controlada es un vendaje actúa como una barrera para proteger la herida contra contaminación bacteriana, viral u otra contaminación externa. Se ha mostrado en experimentos de laboratorio que el apósito bloquea el paso de bacterias y virus incluyendo el Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH-1) y que al mismo tiempo permanece intacto y sin fugas. El uso de este dispositivo no garantiza ni da seguridad contra la transmisión del SIDA.

INDICACIÓN

Para uso sin receta:

DuoDerm CGF se puede usar para:

- abrasiones menores
- laceraciones
- cortes menores
- escaldaduras y quemaduras menores
- desgarros de la piel

Bajo supervisión de un profesional de atención médica, DuoDerm CGF se puede usar para heridas tales como:

- úlceras en las piernas (úlceras de estasis venosa, úlceras arteriales y úlceras en las piernas de etiología mixta), úlceras diabéticas y úlceras de presión (el espesor parcial y repleto)
- heridas quirúrgicas (postoperatorias, lugares de donación, excisiones dermatológicas)
- quemaduras (de primer y segundo grado)
- heridas traumáticas
- * minimiza el potencial de exposición a agentes nosocomiales o infecciosos

CONTRAINDICACIÓN

No se debe usar en individuos que son sensibles al apósito o a sus componentes o que han tenido una reacción alérgica al mismo.

PRECAUCIONES Y OBSERVACIONES

- **PRECAUCIÓN:** Esterilidad garantizada, a menos que el producto haya sido dañado o abierto antes de usar. Un solo uso.
- No use este producto en combinación con otros productos para el cuidado de heridas sin consultar primero con un profesional de atención médica.
- Durante el proceso normal de cicatrización del cuerpo, el material innecesario es eliminado de la herida, lo que podría hacer que la herida luzca más grande después de los primeros cambios de apósito. Si la herida continúa agrandándose después de los primeros cambios de apósito, consulte con su profesional de atención médica.
- Consulte con un profesional de atención médica si observara irritación (enrojecimiento, inflamación), maceración (formación excesiva de tejido) o sensibilidad (reacción alérgica).
- No se recomienda el cambio frecuente de apósito en las heridas que tienen la piel de alrededor dañada o delicada. Se debe inspeccionar la herida durante los cambios de apósito. Contacte a un profesional de atención médica si (1) ocurren señales de infección (aumento del dolor, sangrado, drenaje de la herida), (2) hay un cambio en el color y/u olor de la herida, (3) la herida no empieza a mostrar señales de cicatrización y (4) ocurren otros síntomas inesperados.
- El apósito se puede usar en heridas infectadas solamente bajo el cuidado de un profesional de atención médica.
- El uso de este dispositivo no garantiza ni da seguridad contra la transmisión del SIDA.

Además, para úlceras en las piernas (úlceras de estasis venosa, úlceras arteriales y úlceras en las piernas de etiología mixta), úlceras diabéticas, úlceras de presión, quemaduras (de primer y segundo grado), heridas quirúrgicas y heridas traumáticas:

- El tratamiento de los tipos de heridas arriba mencionados se debe llevar a cabo bajo la supervisión de un profesional de atención médica.
- Se deben tomar medidas de apoyo adecuadas cuando estén indicadas (p. ej., el uso de vendaje de compresión graduado en el manejo de las úlceras venosas de la pierna o medidas para alivio de la presión en el manejo de las úlceras de presión).
- La colonización de las heridas crónicas es común y no es una contraindicación para el uso del apósito. Se puede usar el apósito en heridas infectadas, bajo supervisión médica, junto con la terapia apropiada y el control frecuente de la herida. No se recomienda terapia occlusiva en presencia de una infección clínica anaeróbica.
- Para las úlceras diabéticas en el pie, además de las medidas de apoyo adecuadas se debe controlar el nivel de glucosa en sangre.

MODO DE EMPLEO

Antes de usar el apósito, limpie el área de la herida con un agente para limpiar heridas o con solución salina normal y seque la piel de alrededor.

El tamaño del apósito que se aplique a la herida debe llegar hasta por lo menos 1 1/4 pulgada (3.2 cm) más allá de los bordes de la herida.

1. Saque el papel de la parte posterior del apósito, teniendo cuidado de minimizar el contacto de los dedos con la superficie adhesiva.

2. Ponga al apósito sobre la herida y alinee el centro del apósito con el centro de la herida.

3. Delicadamente deslice el apósito hasta colocarlo sobre la herida.

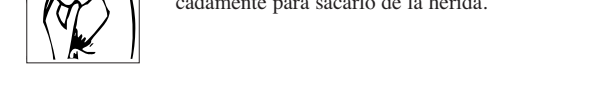
4. Moldee el apósito con la mano hasta que quede en su lugar.

5. Asegure los bordes del apósito con esparadrapo si desea mayor seguridad.

6. Tire alguna porción nueva del producto después de vestir la herida.

NOTA:

El apósito que viste sea inspeccionado frecuentemente para merma y juntándose/enrollar de orillas. Si cualquiera de estos ocurre, el apósito se debe cambiar. Cuando el líquido herida es absorbido por el apósito, la formación de gel puede ser visible en la superficie exterior del apósito.



PARA SACAR EL APÓSITO

1. Presione la piel con una mano y levante cuidadosamente un extremo del apósito con la otra mano. Deslicelo delicadamente para sacarlo de la herida.

El tiempo máximo de uso que se recomienda es de hasta siete días.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Guárdenlo a temperatura ambiente. Evite la refrigeración o exposición a alta humedad.

Si necesita más información o asesoría, por favor llame al Departamento de Servicios Profesionales de Convatec al 1-800-422-8811.

Convatec

División de E.R. Squibb & Sons, L.L.C.

Princeton, NJ 08543

1-800-422-8811

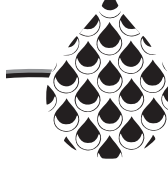
Hecho en los EE. UU.

DuoDERM[®] CGF

Fórmula Controlada de Gel

INSTRUÇÕES DE USO

ConvaTec



DESCRÍÇÃO DO PRODUTO

Duoderm[®] CGF[®] é um curativo adesivo (hidrocolóide) de contato. Os hidrocoloides estão contidos dentro da matriz de polímeros elástoméricos e sobre esta, há uma camada de espuma de poliuretano. A camada adesiva contém polímeros que aumentam a capacidade de conter o exsudato formando um gel coesivo.

O curativo auto-adherente absorve o exsudato e promove um ambiente úmido que favorece o processo de cicatrização e auxilia na remoção de tecido desvitalizado da ferida (debridamento autólico) sem danificar o tecido recém-formado.

Duoderm CGF pode ser utilizado sozinho ou combinado com outros produtos de cuidados de feridas indicado(s) pelo seu profissional de saúde.

Duoderm CGF age como barreira para a ferida contra bactérias, vírus e outras contaminações externas. O curativo demonstrou em testes de laboratório o bloqueio à passagem de bactérias e vírus incluindo o vírus da Síndrome de Imunodeficiência Humana (HIV-1) enquanto o curativo permanece integral. O uso deste curativo não garante nem previne contra a transmissão da SIDA.

INDICAÇÕES

Duoderm CGF pode ser usado para:

- abrasões
- lacerações
- cortes superficiais
- queimaduras
- rachaduras de pele

Sob a supervisão de um profissional de saúde Duoderm CGF pode ser usado no tratamento de lesões como:

- úlceras de pernas (úlceras de estase venosa, úlceras arteriais e úlceras de pernas de diversas etiologias), úlceras de pressão (parciais e profundas) e úlceras diabéticas
- feridas cirúrgicas (pós-operatórias, áreas doadoras, excisões dermatológicas)
- queimaduras (primeiro e segundo graus)
- feridas externas causadas por trauma
- * diminui o risco de infecções hospitalares e outras infecções

CONTRA-INDICAÇÃO

Não deve ser utilizado em indivíduos sensíveis ou que tiveram qualquer reação alérgica ao curativo ou a um dos seus componentes.

PRECAUÇÕES E OBSERVAÇÕES

- **Cuidado:** A esterilidade do produto é garantida desde que a embalagem não tenha sido danificada ou aberta.
- Não utilize este produto em combinação com outros produtos para tratamento de feridas sem antes consultar um profissional de saúde.
- Durante o processo normal de cicatrização, o tecido desvitalizado, pode levar à ferida parecer aumentada após as primeiras trocas do curativo. Se a ferida continuar a aumentar após as primeiras trocas do curativo, consulte um profissional de saúde.
- Se for observado irritação (vermelhidão, inflamação), maceração (clareamento da pele), hipergranulação (excesso de tecido formado) ou sensibilidade (reação alérgica) consulte um profissional de saúde.
- Não é recomendado trocas freqüentes em presença de pele adjacente lesada. A ferida deve ser observada durante as trocas do curativo. Procure um profissional de saúde se: (1) aparecerem sinais de infecção (aumento de dor, sangramento, drenagem da ferida), (2) ocorrer modificação na coloração e/ou odor, (3) a ferida não demonstrar sinais de cicatrização e (4) se ocorrer qualquer sintoma não esperado.
- O curativo Duoderm CGF pode ser usado em feridas infectadas sob a supervisão de um profissional de saúde. O uso deste curativo não garante nem previne contra a transmissão da SIDA.

Além disto para, úlceras de perna (úlceras de estase venosa, úlceras arteriais e úlceras de pernas de diversas etiologias), úlceras diabéticas, úlceras de pressão, queimaduras (primeiro e segundo graus), incisões pós-cirúrgicas e feridas traumáticas:

- O tratamento destas feridas deve ser feito sob supervisão de profissional de saúde.
- Medidas de suporte apropriadas deverão ser tomadas quando necessário (p.ex. uso de bandagem de compressão graduada no manejo de úlceras venosas de perna ou alívio da pressão em úlceras de pressão).
- Colonização de feridas crônicas é comum e não constitui contra-indicação para uso do curativo Duoderm CGF. O curativo pode ser usado em feridas infectadas sob supervisão médica e terapia apropriada e freqüente monitoramento da ferida. Em presença de infecção clínica aneróbica, terapia oclusiva não é recomendada.
- O controle do nível de glicose sanguínea, assim como medidas apropriadas de suporte, devem ser tomadas no tratamento de úlceras de pé diabético.

INSTRUÇÕES DE USO

Antes de usar o curativo, lave a ferida com solução salina e seque apenas a pele adjacente. O tamanho do curativo a ser aplicado deve exceder a ferida em pelo menos 1 1/4 polegada (3,2 cm).

1. Remova o papel no verso da parte interna do curativo primeiro, com cuidado para minimizar o contato dos dedos com o curativo.
2. Segure o curativo sobre a ferida, alinhando o centro do curativo com o centro da ferida.

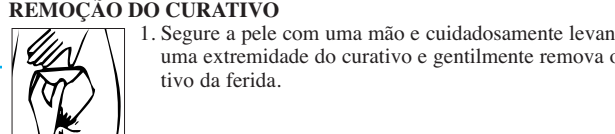
3. Geralmente coloque o curativo sobre a ferida.

4. Modele o curativo adequadamente na ferida.

5. Fixe as bordas do curativo com adesivo hipotalergênico, se desejar segurança extra.

6. Descarte qualquer porção do curativo não utilizada.

NOTA: O curativo deve ser avaliado com frequência para verificar se há vazamento ou desprendimento das bordas. Se alguma destas situações ocorrer o curativo deve ser trocado. Como o curativo absorve o exsudato, o gel formado pode ser perceptível pela parte externa do curativo.



REMOÇÃO DO CURATIVO

1. Segure a pele com uma mão e cuidadosamente levante uma extremidade do curativo e gentilmente remova o curativo da ferida.

O tempo de uso recomendado é de até 7 dias.

CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

Este produto é estéril e para uso único. Destruir o produto após o uso.

Se a embalagem estiver danificada, não utilize o produto.

Armazene à temperatura ambiente. Proteja da luz e da umidade excessiva.

Em caso de maiores informações, favor entrar em contato com Atendimento ao Cliente: 0800-115-115

APRESENTAÇÕES

Curativo com fórmula controlada de gel, estéril.

Embalados individualmente.

10 x 10 cm, caixa com 5 curativos

Código: 801

15 x 20 cm, caixa com 5 curativos

892

20 x 20 cm, caixa com 5 curativos

789

"Produto para uso único. Destruir após o uso."

Esterilização por radiação gama. Não use o produto se a embalagem estiver danificada.

Nº de lote, data de fabricação e prazo de validade: vide cartucho.
Reg. MS-1.00180.00004

Fabricado Por: ConvaTec - Ume Empresa Bristol-Myers Squibb
P.O. Box 4000 - Princeton, NJ 08543-4000

Distribuído no Brasil por: ConvaTec-Uma Companhia Bristol Myers Squibb Farmacêutica Ltda.

Rua Carlos Gomes, 924 - Santo Amaro- São Paulo- SP

CPN: 56.998.982/0001-07 Atendimento ao Cliente DDG:

0800 115 115

Farm. Resp.: Dr. Osvaldo Orellana Sanchez CRF/SP no. 2821

www.convatec.com

© 2004 E.R. Squibb & Sons, L.L.C.

®/™ indicam marcas registradas da E.R. Squibb & Sons, L.L.C.

DuoDERM[®] CGF

無菌

凝膠敷料

使用須知

ConvaTec

產品說明

DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料是一種用水膠體黏貼層與傷口接觸的敷料。水膠體包含於敷料塊內。敷料的黏貼層含有聚合物，此聚合物形成一道黏合凝膠，加強敷料吸收傷口滲液的能力。

這自黏式敷料能夠吸收傷口的流液，使傷口表面保持濕潤，有助促進傷口愈合及幫助消除傷口壞死組織，而不會損害新生組織。

遵照醫療專業人員的指示，DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料可獨立使用，又可與其他傷口護理產品一起使用。

DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料可保護傷口免受細菌、病毒及其他外界物質感染。實驗室試驗顯示：本敷料完好無損，沒有滲漏時，能夠阻擋細菌及病毒（包括人免疫缺陷病毒(HIV-1)）通過。使用本敷料不能保證或確保不受愛滋病傳染。

適應症

在毋須醫療專業人員監督下使用，DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料適用於：

- 輕微擦傷
- 裂傷
- 輕微切傷
- 輕微燙傷和灼傷傷口
- 皮膚裂口

在醫療專業人員監督的情況下使用，DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料適用於護理以下創傷：

- 下肢潰瘍〔靜脈停滯潰瘍、動脈潰瘍及混合病因引致下肢潰瘍〕、糖尿病潰瘍及褥瘡〔表層及深層〕。
- 手術傷口〔手術後傷口、捐皮區、皮膚割傷〕。
- 灼傷〔第一度及第二度〕。
- 外傷傷口。
- * 數量減低傷口接觸傳染性或在醫院內感染病菌的機會。

忌用症

對DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料或其成份敏感或有過敏反應的人士忌用。

注意及觀察事項

- **請留意：**本產品保證已作無菌處理，但若包裝損壞或曾被開啓，切勿重用。
- 將DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料與其他傷口護理產品一起使用之前，必須先請教醫療專業人員的意見。
- 在傷口愈合過程中，敷料會清除創口壞死組織。在最初數次更換敷料後，傷口可能會比以前大一些。若最初數次更換敷料後，傷口繼續擴大，應向醫療專業人員諮詢。
- 若發現敷料產生刺激皮膚現象〔例如發紅、發炎等〕、皮膚軟化〔皮膚變白〕、傷口長出過多肉芽組織或敏感〔過敏反應〕的現象，應向醫療專業人員諮詢。
- 若傷口周圍的皮膚脆弱或有損傷，不宜經常更換敷料。更換敷料時，必須檢查傷口。若出現(1)感染跡象〔例如痛楚加劇、流血、傷口流液〕、(2)傷口變色及／或發臭、(3)傷口沒有愈合跡象，以及(4)出現其他異常症狀，應聯絡醫療專業人員。
- DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料可用來敷貼受感染的傷口，但必須在醫療專業人員護理下使用。
- 使用本敷料不能保證或確保不受愛滋病傳染。

用DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料護理下肢潰瘍〔靜脈停滯潰瘍、動脈潰瘍及混合光化學引致下肢潰瘍〕、糖尿病潰瘍、褥瘡、灼傷〔第一度及第二度〕、手術傷口及外傷傷口的須知事項：

- 在醫療專業人員監督下，可用DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料來護理上述傷口。
- 在特別病癥情況下，應採取適當的輔助治療措施〔例如因靜脈毛病而引致下肢潰瘍的病人，應同時用漸進式壓迫繃帶護理；患褥瘡的病人亦應使用紓緩壓力方法護理褥瘡〕。
- 慢性傷口出現落菌情況是常見現象，不應視為忌用症。本敷料可用於受感染的傷口，但必須在醫療專業人員監督下進行，配合適當的治療，並須不時監察傷口的情況。傷口若出現厭氧細菌感染情況，最好不要使用密閉式治療。
- 因糖尿病引致足部潰瘍的病人，應同時控制血糖及使用適當的輔助治療措施。

使用敷料方法

敷貼DuoDERM[®] CGF[®] 凝膠敷料前，必須用適當的清潔劑或生理鹽水清洗傷口部位，並抹乾傷口周圍的皮膚。

使用一塊足以覆蓋整個傷口並留有1 1/4吋(3.2厘米)邊緣的敷料。

1. 脫除敷料背面的襯紙，盡量避免手指接觸到敷料的黏貼面。
2. 拿著敷料放在傷口上，將敷料中心部位對著傷口中心部位。
3. 輕輕將敷料覆蓋在傷口上。
4. 用手撫平敷料。
5. 如需敷料黏貼牢固，可用醫療膠布或黏貼膠布環貼敷料四邊。
6. 將敷料貼在傷口後，餘下所有不需使用的敷料均應丟棄。

注意：應經常檢查敷料，確保沒有滲液漏出及敷料邊緣沒有隆起或卷起。若有此情況，應更換敷料。敷料吸收傷口滲液後，或會看到像氣泡的凝膠體在敷料面層形成。



脫除敷料方法

1. 用一手輕輕按壓皮膚，用另一手小心挑起敷料一角，慢慢順勢掀起，直至四邊均脫離傷口。

本敷料最多可連續敷貼七天。

存放敷料須知

本敷料應存放在室溫環境，切勿冷藏或放在潮濕的地方。

本敷料經過無菌處理，只供一次使用。將敷料貼在傷口後，應丢弃所有不需使用的敷料。

如包裝有損壞，切勿使用。

如需更多資料或指導，請致電1-800-422-8811與ConvaTec的專業服務部聯繫。

分銷商：

中國 施貴寶康復寶醫療用品有限公司

中國上海雁蕩路109號

復興廣場六樓

郵編：200020

電話：(86) 21 6318 1688

傳真：(86) 21 6318 2127

香港

百時美施貴寶股份有限公司

康威醫療用品專賣

</