

โปรดอ่านเอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์ก่อนการใช้งาน

เอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์

แผ่นปิดแผลความชื้น Ag+ Enhanced Hydrofiber™ Ribbon Dressing with Silver and Strengthening Fiber

คำอธิบายผลิตภัณฑ์

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon แบบเพิ่มประสิทธิภาพด้วย Hydrofiber™ ที่มีชิลเวอร์และเส้นใยเสริมความแข็งแรง คือ แผ่นปิดแผลชนิดปรากจากเส้นใยปลอกเชือก และสูงที่ทำจาก ไฮเดรย์บอร์บอร์ชีเมทิลเซลลูโลสสองชั้นที่ขูบด้วยประจุซิลเวอร์ 1.2% (สารต้านจุลชีพ) เสริมประสิทธิภาพด้วยเกลือเอทิลีนไดอะมีนเตトラอาเซติกไดโซเดียม (EDTA) และเบนซีโนฟีนีมคลอไพร์ด (BeCl) และเพิ่มความแข็งแรงด้วยเส้นใยเซลลูโลสที่สร้างขึ้นใหม่

แผ่นปิดแผลนี้ดูดซับของเหลวและแบคทีเรียในบาดแผลได้ในปริมาณสูงและสร้างเจลเหนียวที่แนบสนิทกับพื้นผิวน้ำด้วยการแพร่กระจายไกล์ชิด ช่วยรักษาสภาพแวดล้อมที่ชื้นและช่วยในการกำจัดเนื้อเยื่อที่ไม่สามารถทำงานได้ออกจากแผล (กระบวนการกำจัดเนื้อตายตามธรรมชาติ autolytic debridement) สภาพแวดล้อมของบาดแผลที่ชื้นและการควบคุมแบคทีเรียที่บำบัดแผลช่วยสนับสนุนกระบวนการสมานแผลของร่างกายและช่วยลดความเสี่ยงของการติดเชื้อที่บาดแผล ประจุซิลเวอร์ในแผ่นปิดแผลจะฆ่าเชื้อจุลทรรศน์ที่ทำให้เกิดโรคทั้งจากแบคทีเรียที่เกิดจากความชื้น (planktonic) และภายในไบโอดิฟิล์ม (biofilm) ซึ่งรวมถึงแบคทีเรีย ยีสต์ และเชื้อราบริเวณรอบแผล นอกจากนี้ แผ่นปิดแผลนี้ยังยังคงดูดซับไบโอดิฟิล์ม ป้องกันการสร้าง/การเปลี่ยนรูปของไบโอดิฟิล์มและเพิ่มประสิทธิภาพในการถ่ายเทชิลเวอร์ไปยังเชื้อจุลทรรศน์ แผ่นปิดแผลนี้ยังช่วยให้เกิดเกราะป้องกันเชื้อ (antimicrobial barrier) เพื่อป้องกันพื้นของบาดแผล (wound bed)

วัตถุประสงค์การใช้งาน

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon ได้ถูกออกแบบมาเพื่อใช้สำหรับแผลที่แคบและลึก โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อให้ใช้งานตามแนะนำของบุคคลากรทางการแพทย์ สำหรับแผลที่มีความเสี่ยงในการติดเชื้อหรือมีสัญญาณที่แสดงถึงการติดเชื้อ หรือมีไบโอดิฟิล์มเกิดขึ้นและใช้ตามข้อบ่งใช้

กลุ่มผู้ใช้งาน

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon ได้ถูกออกแบบมาเพื่อใช้โดยบุคคลากรทางการแพทย์ ผู้ดูแล และผู้ป่วยภายใต้คำแนะนำของบุคคลากรทางการแพทย์ กลุ่มประชากรผู้ป่วยเป็นราย

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon ได้ถูกออกแบบมาเพื่อใช้กับผู้ป่วยที่มีอาการอย่างใดอย่างหนึ่งตามที่ระบุในข้อบ่งใช้

ประโยชน์ทางคลินิกวิทยา

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon สามารถดูดซับของเสียจากบาดแผลที่เกิดจากแบคทีเรียและไบโอดิฟิล์ม (biofilm) โดยการสร้างสภาพแวดล้อมที่มีความชื้นในการรักษาแผล ช่วยในกระบวนการกำจัดเนื้อตายตามธรรมชาติ (autolytic debridement) และกำจัดพื้นที่ว่างระหว่างแผลกับพื้นผิวน้ำด้วยปิดแผล

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon ได้ถูกออกแบบมาเพื่อจัดการสารคัดหลั่งซึ่งสามารถทำลายพื้นของบาดแผล (wound bed) และผิวนังรอบๆ

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon สามารถฆ่าแบคทีเรีย ยีสต์ และราได้อย่างมีประสิทธิภาพทั้งในรูปแบบที่เกิดจากความชื้น (planktonic) และไบโอดิฟิล์ม (biofilm)

ข้อบ่งใช้

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon ใช้สำหรับ:

- แผลเรื้อรังที่ขา (แผลเรื้อรังเนื่องจากเลือดคั่ง แผลเรื้อรังเนื่องจากพยาธิสภาพของหลอดเลือดแดง และแผลเรื้อรังที่ขาซึ่งเกิดจากสาเหตุหลายอย่าง)
- แผลที่เท้าจากเบาหวาน แผลที่ขา
- แผลกดทับ/บาดเจ็บ
- แผลผ่าตัด
- แผลจากอุบัติเหตุ
- แผลมะเร็ง

ข้อห้ามใช้

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon ไม่ควรใช้กับผู้ที่ไวหรือมีอาการแพ้ต่อชิลเวอร์ ไฮเดรย์บอร์บอร์ชีเมทิลเซลลูโลส เกลือเอทิลีนไดอะมีนเตตราอาเซติกไดโซเดียม (EDTA) หรือเบนซีโนฟีนีมคลอไพร์ด (BeCl)

คำเตือน ข้อควรระวัง และ ข้อสังเกต

- แผ่นปิดแผลนี้ไม่ได้มีไว้ใช้เป็นฟองน้ำในการผ่าตัด
- รับประทานสภาพปลอดเชื้อ เน้นแต่ว่าของบรรจุนิยามหรือถูกเบิดออกก่อนใช้งาน ห้ามใช้งานหากบรรจุภัณฑ์ที่ห้ามในของผลิตภัณฑ์ชำรุดเสียหาย และให้ทำความสะอาดเครื่องมือแพทย์ตามกฎหมายของประเทศไทย
- ผลิตภัณฑ์นี้ไม่สำหรับใช้ครั้งเดียวเท่านั้นและไม่ควรนำมาใช้ซ้ำ การนำมาใช้ซ้ำอาจเพิ่มความเสี่ยงต่อการติดเชื้อหรือการปนเปื้อนข้ามแผล (cross contamination) หรือทำให้แผลหายช้า
- แผ่นปิดแผลนี้ไม่ควรใช้กับแผ่นปิดแผลชนิดอื่นๆโดยไม่ได้ปรึกษาบุคคลากรทางการแพทย์

• แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon สามารถตัดก่อนใช้ (หากต้องการ) โดยสามารถตัดในแนวขวางของ Ribbon เท่านั้น การตัดในแนวยาวจะทำให้ Ribbon หมวดประสีติอิพ้าพ

• แผ่นปิดแผลนี้ไม่สามารถใช้ร่วมกับผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนประกอบของน้ำมัน เช่น ปิโตรเลียม ได้

• เมื่อถูกดูดซึมน้ำ จึงอาจมีกลิ่นเล็กน้อยเมื่อเปิดบรรจุภัณฑ์ขึ้นแรก

• ในระหว่างขั้นตอนการสมานแผลตามปกติของร่างกาย เนื้อเยื่อที่ไม่สามารถทำงานได้จะถูกนำออกจากบาดแผล (กระบวนการกำจัดเนื้อตายตามธรรมชาติ) ซึ่งในตอนแรกอาจทำให้แผลมีขนาดใหญ่ขึ้น

• สีน้ำเงินที่สว่างขึ้นในแผ่นอาจเกิดขึ้นเมื่อเกิดสารคัดหลังที่มีเลือดปนเปื้อนเจลในขั้นตอนการเช็ดทำความสะอาดแผลอกร้าวในบางครั้ง

• แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon สามารถใช้ร่วมกับ MRI ได้

• แพทเทิร์บุคคลากรทางการแพทย์ควรทราบว่ามีข้อมูลที่จำกัดมากเกี่ยวกับการใช้ผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนผสมของชิลเวอร์เป็นเวลานานและใช้ช้า โดยเฉพาะในเด็กและทารกแรกเกิด

• มีข้อมูลว่าผลิตภัณฑ์ที่มีชิลเวอร์เป็นส่วนประกอบอาจทำให้เกิดสีของผิวหนังซีดลงหากใช้งานเป็นเวลานาน อย่างไรก็ตามสีของผิวหนังจะกลับเป็นเหมือนเดิมเมื่อหยุดการใช้งาน

• ควรปรึกษานักคลากรทางการแพทย์หากพบอาการต่อไปนี้ระหว่างเปลี่ยนแผ่นปิดแผล ระคายเคือง (แดง, บวม) เปื่อยยุบ (สิมิตที่ซีดลง) การสร้างเนื้อเยื่อที่ผิดปกติ (มากเกินไป) สัญญาณของการติดเชื้อ (เจ็บปวดมากขึ้น มีเลือดออก แผลอุ่นขึ้น บวมแดงรอบๆ เนื้อเยื่อ มีสารคัดหลังจากแผล) หรือมีการเปลี่ยนสีของแผลและหรือมีกลิ่น

• หลังจากใช้งาน ผลิตภัณฑ์นี้เป็นผลิตภัณฑ์อันตรายทางชีวภาพ ควรจัดการและทำลายตามวิธีทางการแพทย์ที่ได้รับการยอมรับและตามกฎหมายและข้อบังคับในประเทศไทย

• หากในระหว่างใช้ผลิตภัณฑ์นี้เกิดเหตุการณ์เมื่อเพิ่งประสูตร์ ให้ร้ายแรงไปยังผู้ผลิตและหน่วยงานราชการที่รับผิดชอบในประเทศไทย

ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องในการรักษา

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon อาจใช้เพียงผลิตภัณฑ์เดียวหรือใช้ร่วมกับแผ่นปิดแผลชนิดอื่น เช่น แผ่นปิดแผลปูร์มูนี ทุติยภูมิ แผ่นปิดแผลที่ใช้ยีด อุปกรณ์บำบัดด้วยการปูอัดหรือการรักษาเฉพาะตัว ยา การใช้ผลิตภัณฑ์และการบำบัดเพิ่มเติมควรอยู่ภายใต้ตามคำแนะนำของบุคคลากรทางการแพทย์ การสัมผัสและระยะเวลาในการใช้งาน

แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon สามารถใช้ได้นานถึง 7 วัน ความมีการเปลี่ยนแผ่นปิดแผลเริ่กว่ากันน้ำกับผ้าอ้อม ความจำเป็นในการใช้แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon ความมีการประเมินขั้นหลังจากใช้ไป 14 วัน และควรพิจารณาทางเลือกในการรักษาแผลอย่างเหมาะสม

วิธีการใช้

• ก่อนใช้แผ่นปิดแผล ให้ทำความสะอาดบริเวณบาดแผลด้วยน้ำยาทำความสะอาดแผลที่เหมาะสม

• เมื่อใช้แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon ในแผลที่แอบและลึก ให้เหลือปลายนิ้วอย่างน้อย 2.5 เซนติเมตร เพื่อสะดวกในการดึงออก

• แนะนำให้ใช้แผ่นปิดแผลนี้ร่วมกับ:

- แผ่นปิดแผลที่กักเก็บความชื้น เช่น DuoDERM™ Extra Thin สำหรับแผลที่มีสารคัดหลังจากบาดแผลในปริมาณเพียงเล็กน้อยถึงปานกลาง
- แผ่นปิดแผลที่ไม่มีกาว เช่น AQUACEL™ Foam หรือ ConvaMax™ สำหรับบาดแผลที่มีสารคัดหลังจากบาดแผลในปริมาณมาก
- สำหรับแผลแห้ง โปรดดูหัวข้อสำหรับแผลแห้งด้านล่างนี้

• ดูเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์แผ่นปิดแผลแต่ละชิ้นสำหรับคำแนะนำในการใช้งานที่ครบถ้วนสมบูรณ์

• ควรตรวจสอบบาดแผลทั้งหมดอย่างสม่ำเสมอ ดึงแผ่นปิดแผลนี้ออกเมื่อมีข้อบ่งชี้ทางคลินิก (เช่น การร้าวไหหล ลือดออกมากผิดปกติ มีอาการปวดเพิ่มขึ้น) หรือหลังจากใช้ติดต่อ กันสูงสุดถึงเจ็ดวัน

สำหรับแผลแห้ง

• ทําให้ใช้แผ่นปิดแผล AQUACEL™ Ag+ Ribbon ให้ความชื้นด้วยน้ำเกลือปราศจากเชื้อให้เบียกทั่วทั่ว ก่อนที่จะใช้กับแผลแห้งที่แอบและลึก ดูความสามารถในการดูดซึมน้ำในแนวตั้งของแผ่นปิดแผลนี้จะช่วยรักษาความชื้นบริเวณชั้นนอกเหนือบาดแผลเท่านั้นและช่วยลดความเสี่ยงต่อการเปื่อยยุบ

• ปิดแผลด้วยแผ่นปิดแผลที่กักเก็บความชื้น เช่น DuoDERM™ Extra Thin เพื่อป้องกันไม่ให้ผ้าปิดแผลแห้งซึ่งจะส่งผลให้แผ่นปิดแผลแห้งติดกับแผลในภายหลัง

• หากขณะดึงแผ่นปิดแผลออกแล้วแผ่นปิดแผลแห้ง ให้เพิ่มความชื้นที่ด้วยน้ำเกลือปราศจากเชื้อ ก่อนที่จะดึงแผ่นปิดแผลออกเพื่อลดความเสี่ยงการบาดเจ็บ

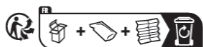
วิธีการเก็บรักษา

เก็บที่อุณหภูมิห้อง (10°C - 25°C / 50°F - 77°F) เก็บรักษาให้แห้ง

บริมาณบรรจุ

ผลิตภัณฑ์รหัส 413570, 413571 ใน 1 กก. ของบรรจุ 5 ชิ้น

คำอธิบายสัญลักษณ์บนบรรจุภัณฑ์



สัญลักษณ์การคัดแยกของฝรั่งเศส

MD

เครื่องมือแพทย์



ห้ามใช้หากบรรจุภัณฑ์ชำรุด



ห้ามใช้ซ้ำ

STERILE R

ฆ่าเชื้อด้วยรังสี

REF

หมายเลขอคตตาลล์



ปลดภัยสำหรับ MR



เก็บในสภาพที่แห้ง



อ่านเอกสารกำกับก่อนการใช้งาน หรือ เอกสารกำกับอิเล็กทรอนิกส์



จำดูดอุณหภูมิ

UDI

ยูดีไอ - ตัวระบุเครื่องมือแพทย์ที่ไม่ซ้ำใคร



วันที่ผลิต



ผู้ผลิต



ปราศจากลาเท็กซ์



เก็บให้พ้นแสงแดด

LOT

วันที่ผลิต



มีตัวยาเป็นส่วนประกอบ



วันหมดอายุ

CH REP

ตัวแทนในประเทศสวิตเซอร์แลนด์

EC REP

ตัวแทนในประเทศสหภาพยุโรป



ระบบปราศจากเชื้อครั้งเดียว



ระบบปราศจากเชื้อครั้งเดียวพร้อมบรรจุภัณฑ์ป้องกัน



ผู้นำเข้า

เจ้าของผลิตภัณฑ์

บริษัท ค่อนนาเทคโนโลยี จำกัด, พลินท์ไซน์, สรรพาณฑ์, จำกัด

ผลิตโดย

บริษัท ค่อนนาเทคโนโลยี จำกัด, พลินท์ไซน์, สรรพาณฑ์, จำกัด

นำเข้าโดย / ซ่องทางการติดต่อ

บริษัท ค่อนนาเทคโนโลยี จำกัด

87 อาคารเอ็มไทรทาวเวอร์ ชั้น 9 ถนนวิทยุ แขวงลุมพินี เขตปทุมวัน กรุงเทพฯ โทร. 02-6147000

1708882TH2 วันที่ออกเอกสาร 9 กรกฎาคม 2568