roeko Gelatamp Blister Pack

Gebrauchsanweisung

DE

Lesen Sie vor der Anwendung des Produkts die Gebrauchsanweisung aufmerksam durch. Bewahren Sie sie zum späteren Nachlesen auf.

1. EIGENSCHAFTEN

Gelatamp (14 \times 7 \times 7 mm) ist ein hämostatisch wirkender Gelatineschwamm mit 5% kolloidalem Silberzusatz. Gelatamp ist für die Absorption von Blut und die Stabilisierung des Koagulums zur Förderung der Hämostase und zur Vorbeugung von entzündlichen Komplikationen nach Zahnextraktionen bestimmt. Durch die Kombination mit kolloidalem Silber beugt es Wundheilungsstörungen vor und hemmt die mikrobielle Besiedlung der Wunde.

2. ZUSAMMENSETZUNG

10 mg Gelatamp enthalten gehärtete Gelatine Ph. Eur. 9,5 mg kolloidales Silber Ph. Eur. 0,5 mg

3. ANWENDUNGSGEBIET

Blutende Wundhöhlen nach Zahnextraktionen.

4. ANWENDUNGSHINWEISE

Gelatamp wird nach Öffnen eines Blisters unter keimarmen Bedingungen entnommen und ist sofort gebrauchsfertig. Bei Bedarf ist die Größe des Schwämmchens der Wundhöhle anzupassen, ohne ein Zusammenpressen zu bewirken. Bei Vorliegen größerer Wunden können auch zwei Gelatampwürfelchen eingesetzt werden. Das Schwämmchen wird unmittelbar nach dem Eingriff trocken und unkomprimiert in die frische, blutgefüllte Wundhöhle eingebracht und muss sich dort vollständig mit Blut füllen (visuelle Kontrolle). Um die gewünschte Epithelisierung nicht zu beeinträchtigen, darf der Schwamm den inneren Zahnfleischrand nicht überragen. Damit ist die Alveole definitiv versorgt und sollte nicht mehr gespült werden.

5. STERILITÄT

Gelatamp wird gammasterilisiert geliefert. Bei unbeschädigten und ungeöffneten Verpackungen ist die Sterilität gewährleistet. Vor der Anwendung beschädigte Packungen sind zu verwerfen.

6. GEGENANZEIGEN

Infizierte, sezernierende und eiterige Wunden, Überempfindlichkeit gegen Silber oder Gelatine.

7. NEBENWIRKUNGEN

Restitutionsstörungen können bei unsachgemäßer Anwendung, besonders bei verunreinigten Alveolar-Räumen auftreten.

8. WECHSELWIRKUNGEN MIT ANDEREN MITTEIN

Die gleichzeitige Anwendung von Alveolarpasten, Wundkegeln oder anderen Einlagen sowie eine Durchfeuchtung mit flüssigen Stoffen oder Medikamenten, wie anionenaktive Tenside, phenolhaltige Antiseptika, Ethacridinlactat, verdünnte mineralische Säuren und konzentrierte Salzlösungen, kann die Wundrestitution hindern und soll daher unterbleiben. Ein Kontakt mit Wasserstoffperoxid ist auszuschliessen, da es zu einem Ausbleichen des Schwammes kommt.

9. LAGERUNGSHINWEISE

Gelatamp besitzt feuchtigkeitsaufnehmende Eigenschaften und ist daher trocken zu lagern. Die Packung ist geschlossen aufzubewahren, damit der notwendige Lichtschutz von Gelatamp gewährleistet ist. Medizinprodukte für Kinder unzugänglich aufbewahren. Gelatamp ist 3 Jahre haltbar. Nach Ablauf des auf Packung und Blister angegebenen Datums nicht mehr anwenden.

Die Entsorgung nicht verbrauchter Schwämmchen kann mit dem Biomüll problemlos erfolgen, Blisterverpackung und Kartonage können dem Recycling zugeführt werden.

10. VERPACKUNG

20 Blister REF 274008



Consult instructions for use

MD Medical Device

Legal Manufacturer

REF Catalogue Number

Manufacturing Date

Expiry Date

LOT Batch Code

Single use only

Sterilized using irradiation

Single sterile barrier system

Do not use if package is damaged

ິ່່ Keep away

Keep away from sun light

Keep dry

Temperature limitation

Bio
Bio material / Animal origin

A Medical substance

CH REP Swiss representative

Conformity mark Russia

Coltène/Whaledent
GmbH + Co. KG
Raiffeisenstraße 30
89129 Langenau / Germany
T +49 7345 805 0
F +49 7345 805 201
info.de@coltene.com

