

de GEBRAUCHSANWEISUNG

LAVANID® - Wundgel V+

BESCHREIBUNG UND PRODUKTPROFIL

Chronische Wunden sind allgemein mit avitalem und nekrotischem Gewebe belegt sowie mit Keimen besiedelt. Für eine erfolgreiche Wundbehandlung muss der Wundbelag abgetragen werden, z.B. durch chirurgisches Débridement. Begleitend ist eine chronische Wundreinigung und Wundbefeuchtung notwendig. Chronische Wunden weisen eine gestörte Wundheilung auf. Daher ist eine Behandlung mit besonders gewebeverträglichen Zubereitungen angezeigt. LAVANID® - Wundgel V+ ist steril, konserviertes, Ringer-basiertes Wundgel, das sich durch eine sehr gute Gewebeverträglichkeit auszeichnet. Als Konservierungsmittel wird Polyhexanid 0,04% eingesetzt. Polyhexanid wird als Mittel der Wahl für chronische Wunden sowie für Verbrennungen bewertet. Neben der Reinigung und dem Befeuchten von Wunden ist LAVANID® - Wundgel V+ auch für konservierende Verbände geeignet, z.B. bei multiresistenten Problemerkemen besiedelten Wunden. Durch konservierende Verbände wird das Risiko der Keimverschleppung aus der Wunde in die Umgebung des Patienten reduziert und die Wunde vor einem Keimeintritt von außen geschützt.

ZUSAMMENSETZUNG

Ringerlösung (isotone Elektrolytlösung bestehend aus Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Calciumchlorid 2 H₂O, Wasser für Injektionszwecke), Glycerin, Macrogol, Hydroxyethylcellulose, Polyhexanid 0,04%.

ANWENDUNGSGEBIETE

LAVANID® - Wundgel V+ wird angewendet zum Befeuchten und Reinigen von Wunden sowie zur konservierenden Befeuchtung von Verbänden und Wundauflagen.

GEWEBEVERTRÄGLICHKEIT

Die Kombination von Ringerlösung mit 0,04% Polyhexanid hat sich in experimentellen und klinischen Untersuchungen als sehr gut gewebeverträglich erwiesen.

Klinische Untersuchungen haben gezeigt, dass die Neubildung von gesundem Gewebe nicht beeinträchtigt wird. Lokale Reizerscheinungen treten nicht auf. Die Anwendung ist für den Patienten schmerzfrei.

Aufgrund der guten Gewebeverträglichkeit ist LAVANID® - Wundgel V+ auch zur wiederholten und langfristigen Wundbehandlung geeignet.

ANWENDUNGSHINWEISE

- Wunde wie gewohnt vorbereiten und reinigen.
- LAVANID® - Wundgel V+ auf die Wunde oder eine Wundaufflage (z.B. Kompressen oder Umschläge) auftragen. Wunde wie gewohnt verbinden. LAVANID® - Wundgel V+ verbleibt bis zum nächsten Verbandwechsel auf der Wunde. Für eine optimale Befeuchtung der Wunde wird empfohlen, die Menge an LAVANID® - Wundgel V+ mit zunehmenden Abständen zwischen dem Verbandwechseln zu erhöhen. Wird beim Verbandwechsel eine Verklebung mit der Wunde festgestellt, ist vor dem Lösen des Verbandes ausreichend mit Spüllösung (z.B. LAVANID® Wundspüllösung) zu befeuchten.
- Soll LAVANID® - Wundgel V+ wieder verwendet werden, sind die Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit zu beachten.

GEGENANZEIGEN

- LAVANID® - Wundgel V+ darf nicht angewendet werden
 - bei Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe,
 - im Bereich von Knorpeln und Gelenken.
- Über die Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit liegen bislang noch keine ausreichenden Erfahrungen vor. LAVANID® - Wundgel V+ sollte daher nur bei zwingender Indikation eingesetzt werden.

VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ANWENDUNG UND WARNHINWEISE

Nur zur äußerlichen Anwendung. Nicht mit Zusätzen mischen.

Steril, solange Packung unversehrt.

Nicht resterilisieren! Kritische Änderung der Gebrauchstauglichkeit möglich.

Nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwenden.

STERIL FLAMMLOS OHNE ALKOHOL KEIN WÄRME KEIN STICHPUNKT 2 °C

WECHSELWIRKUNGEN MIT ANDEREN MITTELN

Bei der kombinierten Anwendung mit anderen Wundbehandlungsprodukten ist die Gebrauchsanweisung dieser Produkte auf mögliche Wechselwirkungen mit dem Inhaltsstoffen von LAVANID® zu prüfen.

Aufgrund von Inkompatibilitätsproblemen mit dem Inhaltsstoff Polyhexanid darf LAVANID® - Wundgel V+ nicht in Kombination mit anionischen Substanzen angewendet werden (z.B. anionische Tenside oder anionische Gelbildner sowie PVP-Jod - haltige Produkte). Gegebenenfalls müssen diese Substanzen bei vorherigem Handkontakt großzügig aus der Wunde ausgespült werden.


NEBENWIRKUNGEN

Der Inhaltsstoff Polyhexanid kann allergische Reaktionen hervorrufen. In Einzelfällen wurde über Akutreaktionen des Immunsystems (anaphylaktische Reaktionen) berichtet.

Anwender und/oder Patienten werden angehalten alle schwerwiegenden Vorfälle, die im Zusammenhang mit dem Produkt auftreten, dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

HINWEISE UND ANGABEN ZUR HALTBARKEIT

Das Verfalldatum ist auf dem Behältnis angegeben. Nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwenden!

1 M Haltbarkeit nach Anbruch: 1 Monat

LAVANID® - Wundgel V+ ist steril solange die Verpackung ungeöffnet und unbeschädigt ist. Obwohl die Sterilität nach Anbruch des Behältnisses aufgehoben wird, ist beding durch die Konservierung eine Aufbrauchsfrist von einem Monat nach Anbruch möglich. Voraussetzung dafür ist, dass der Inhalt vor Kontamination geschützt wird. Das Behältnis darf nicht mit der Wunde in Berührung kommen. Die Öffnung ist unmittelbar nach jeder Benutzung wieder zu verschließen. Gelrückstände an der Öffnung sollten mit einer sterilen Komresse abgewischt werden.

HINWEISE ZUR ENSORGUNG

Die Entsorgung nicht verwendeter Produkte oder von Abfallmaterial hat gemäß den spezifischen nationalen Vorgaben zu erfolgen.

en INSTRUCTIONS FOR USE

LAVANID® - Wound Gel V+

DESCRIPTION AND PRODUCT PROFILE

The surface of chronic wounds is generally made up of devitalized and necrotic tissue, and is also colonised with bacteria. For wound treatment to be successful the wound surface needs to be removed, e.g. through surgical debridement. Wound irrigation and moistening are a necessary part of this process. Chronic wounds exhibit dysfunctional wound healing processes. This is why treatment with preparations that are very well tolerated by the tissues is indicated.

LAVANID® Wound Gel V+ is a sterile, preserved Ringer's-solution-based wound gel which stands out due to its very good tissue tolerance. Polyhexanide 0.04% is used as a preservative. Polyhexanide is evaluated as the agent of choice for chronic wounds and burns. In addition to cleaning and moistening wounds, LAVANID® Wound Gel V+ is also appropriate for preservative dressings, e.g. for wounds colonised with multiresistant bacteria. Preservative dressings reduce the risk of carrying the bacteria from the wound to the patient's environment and they protect the wound from bacteria getting in from the outside.

COMPOSITION

Ringer's solution (isotonic electrolyte solution made up of sodium chloride, potassium chloride, calcium chloride 2 H₂O, water for injection), glycerin, macrogol, hydroxyethylcellulose, polyhexanide 0.04%.

INDICATIONS

LAVANID® Wound Gel V+ is used to moisten and clean

wounds and to moisten bandages and wound dressings with preservative.

TISSUE TOLERANCE

Experimental and clinical studies have shown that the combination of Ringer's solution with 0.04% polyhexanide is very well tolerated by tissue.

Clinical trials have shown that it does not negatively affect the formation of healthy new tissue. There are no local signs of irritant conditions. Use of this product is pain-free for patients.

Because it is so well tolerated by tissues LAVANID® Wound Gel V+ is suitable for repeated and long-term wound treatment.

INSTRUCTIONS FOR USE

- Prepare and clean the wound as usual.
- Apply LAVANID® Wound Gel V+ to the wound or a wound dressing (e.g. pads or compresses). Dress wound as usual. LAVANID® Wound Gel V+ should remain on the wound until the next dressing change. For optimal wound moistening we recommend increasing the amount of LAVANID® Wound Gel V+ and lengthening the intervals between dressing changes. If the dressing sticks to the wound while being changed, moisten the dressing with a rinsing solution (e.g. LAVANID® Wound Rinsing Solution) before removing it.
- If the LAVANID® Wound Gel V+ is going to be used more than once, please read the shelf-life information.

CONTRAINDICATIONS

- LAVANID® Wound Gel V+ must not be used
 - in cases of known hypersensitivity to any of the ingredients,
 - in the area of cartilage and joints.
- There is insufficient data on its use during pregnancy and breast-feeding. Therefore, LAVANID® Wound Gel V+ should not be used unless urgently indicated.

WARNINGS AND PRECAUTIONS FOR USE

Do not mix with additives. Sterile if package is undamaged. Do not resterilize! This may critically alter its stability. Do not use after the expiry date.

STERIL FLAMMLOS OHNE ALKOHOL KEIN WÄRME 2 °C

INTERACTIONS WITH OTHER DRUGS

When used in combination with other wound treatment products, the instructions for use of these products should be checked for possible interactions with the ingredients of LAVANID®.


Due to incompatibility problems with the ingredient polyhexanide, LAVANID® Wound Gel V+ must not be used in combination with anionic substances (e.g. anionic tensides, anionic gel formers and products containing PVP-iodine). In instances where there is prior contact, these substances must be rinsed liberally out of the wound.

SIDE EFFECTS

The ingredient polyhexanide can cause allergic reactions. There are individual case reports of acute immune system reactions (anaphylactic reactions). Users and/or patients are encouraged to report any serious incident that has occurred in relation to the device to the manufacturer and the competent authority.

INFORMATION ABOUT SHELF-LIFE

The expiry date can be found on the container. Do not use after the expiry date!

1 M Shelf life after opening: 1 month

LAVANID® Wound Gel V+ is sterile as long as the packaging is unopened and undamaged. Although it is no longer sterile after the container has been opened, because it contains a preservative it can be used up to one month after opening under certain conditions. These conditions are that the contents be protected from contamination. The container must not come in contact with the wound. The opening should be capped immediately after each use. Gel residue around the opening should be wiped off with a sterile compress.

DISPOSAL INSTRUCTIONS

Dispose of unused products or waste material in accordance with the specific national regulations.

es INSTRUCCIONES DE USO

LAVANID® - Gel V+

DESCRIPCIÓN Y PERIF DEL PRODUCTO

Las heridas crónicas suelen estar cubiertas de tejido devitalizado y necrótico que, por lo general, presenta una carga bacteriana importante. Esto significa que, para poder tratar la herida adecuadamente, es preciso retirar primero la capa superior de la herida, por ejemplo, mediante un desbridamiento quirúrgico. Además de esto, también es preciso limpiar la herida adecuadamente, así como mantener un adecuado nivel de humedad en la misma. La presencia de heridas crónicas indica casi siempre la existencia de un trastorno en la cicatrización de las heridas. Por esta razón se recomienda aplicar un tratamiento con preparados que sean especialmente histocompatibles. LAVANID® -gel V+ cicatrizante es un gel cicatrizante estéril, con conservantes y constituido por una solución de Ringer que se caracteriza ante todo por su excelente histocompatibilidad. Como conservante, se utiliza polihexanida al 0,04 %. La polihexanida se considera una sustancia apta para el tratamiento de heridas crónicas y de quemaduras. Aparte de limpiar y humectar las heridas, LAVANID® -gel V+ cicatrizante resulta adecuado incluso para vendajes oclusivos como los que se aplican en heridas que presentan una acumulación de gérmenes o bacterias problema multiresistentes. El uso de vendajes oclusivos reduce el riesgo de que los gérmenes de la herida se transmitan al entorno del paciente y, al mismo tiempo, protege la herida frente a la entrada de microorganismos del exterior.

COMPOSICIÓN

Solución de Ringer (solución isotónica de electrolitos constituida por cloruro de sodio, cloruro de potasio, cloruro de calcio 2 H₂O y agua para inyectables), glicerina, macrogol, hidroxietilcelulosa y polihexanida al 0,04%.

INDICACIONES

LAVANID® -gel V+ cicatrizante se utiliza para humectar y limpiar heridas, así como para mantener un nivel de humedad adecuado en vendajes y apósitos.

HISTOCOMPATIBILIDAD

La combinación de la solución de Ringer con 0,04% de polihexanida ha demostrado tener una excelente histocompatibilidad en los ensayos experimentales y clínicos que se han realizado hasta la fecha. Los estudios clínicos realizados han demostrado también que esto no inhibe la regeneración de tejido sano. Por otro lado, no se producen irritaciones locales y su aplicación es totalmente indolora para el paciente.

Dada su buena histocompatibilidad LAVANID® -gel V+ cicatrizante también resulta adecuado para el tratamiento repetido y a largo plazo de heridas.

MODO DE EMPLEO

- Trate y limpie la herida del modo habitual.
- Aplique LAVANID® -gel V+ cicatrizante sobre la herida o sobe un apósito (como puede ser una compresa o similar). Venda la herida del modo habitual. LAVANID® -gel V+ cicatrizante permanecerá en la herida hasta la próxima vez que cambie dicho vendaje. Para mantener una humedad óptima de la herida, se recomienda aumentar la cantidad LAVANID® -gel V+ cicatrizante a intervalos crecientes entre los cambios de vendaje. Si observa una aglutinación con la herida al cambiar el vendaje, antes de retirar el vendaje humecte la herida con una solución de irrigación adecuada (como puede ser la solución de irrigación para heridas de LAVANID®)

Si tiene que volver a utilizar LAVANID® -gel V+ cicatrizante en un momento posterior, tenga en cuenta los datos relativos a la estabilidad y la fecha de caducidad.

CONTRAINDICACIONES

LAVANID® -gel V+ cicatrizante no debe utilizarse:

si hay hipersensibilidad conocida a cualquiera de los ingredientes del producto, ni tampoco en la zona de los cartilagos y las articulaciones.

En la actualidad no existe experiencia alguna en cuanto a la utilización de LAVANID® -gel V+ cicatrizante durante el embarazo o la lactancia, por lo que dicho producto sólo deberá utilizarse en los casos que se consideren estrictamente necesarios.

PRECAUCIONES PARA EL USO Y ADVERTENCIAS

Sólo para uso externo.

No mezcle con aditivos.

Producto estéril mientras el envase se mantenga intacto.

No vuelva a esterilizar el producto, pues pueden producirse cambios importantes en la idoneidad para el uso.

No utilice el producto después de la fecha de caducidad.

STERIL FLAMMLOS OHNE ALKOHOL KEIN WÄRME 2 °C

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS

En caso de una aplicación combinada con otros productos para el tratamiento de heridas, deberá controlarse, con detenimiento, en las instrucciones de uso de dichos productos, posibles interacciones con los ingredientes de LAVANID®.

Debido a los problemas de incompatibilidad que existen con el ingrediente polihexanida, LAVANID® -gel V+ cicatrizante no debe utilizarse en combinación con sustancias aniónicas (como son los agentes tensioactivos aniónicos o los gelificantes aniónicos, así como los productos que contienen yodo de PVP). En su caso, deberá aclarar minuciosamente la herida para retirar adecuadamente estas sustancias.


ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

El ingrediente polihexanida puede provocar reacciones alérgicas. En casos aislados, se han notificado reacciones agudas del sistema inmunológico (reacciones anafilácticas).

Así pues, se insta a los usuarios y los pacientes a comunicar al fabricante o a la autoridad que corresponda cualquier incidente grave que pueda producirse en relación con el producto.

NOTAS E INFORMACIÓN SOBRE LA ESTABILIDAD

La fecha de caducidad está impresa en la etiqueta. No utilice el producto después de dicha fecha!

1 M Período de validez después de la apertura: 1 mes.

LAVANID® -gel V+ cicatrizante se mantiene estéril mientras el envase esté sin abrir y se mantenga intacto. Aunque la esterilidad se anula al abrir el envase, como el producto incorpora un conservante, una vez abierto puede utilizarse sin problemas durante un mes. No obstante, es imprescindible proteger el contenido frente a una posible contaminación. El envase no puede entrar nunca en contacto con la herida. Además, el envase debe cerrarse de nuevo o inmediatamente después de usarlo. Si queda restos de gel en el orificio de abertura, límpielo con una compresa estéril.

ADVERTENCIAS SOBRE LA ELIMINACIÓN

La eliminación de productos no usados o de material de desecho se debe realizar conforme a la normativa nacional específica.

pl INSTRUKCJA OBSŁUGI

LAVANID® - żel na rany V+

OPIS I PROFIL PRODUKTU

Chroniczne rany są zazwyczaj pokryte awitalną i martwiczą tkanką oraz są siedliskami bakterii. W celu skutecznego leczenia rany należy usunąć warstwę pokrywającą ranę np. poprzez chirurgiczne opracowanie rany. Dodatkowo niezbędne jest ostrożne oczyszczenie i opukiwanie rany. Chroniczne rany wykazują zaburzenie procesu gojenia. W tym wypadku zaleca się leczenie przy pomocy produktów o szczególnie wysokiej tolerancji tkankowej.

LAVANID® żel V+ do ran jest sterylnym, nawilżającym żelem do ran opartym na roztworze Ringera, który oznacza się szczególnie wysoką tolerancją tkankową. Jako środek konserwujący zastosowano poliheksanid 0,04%. Poliheksanid jest używany za środek z wyboru w przypadku ran przelekanych i oparzeń. Obok oczyszczania i opukiwania ran LAVANID® żel V+ jest stosowany także do zwilżania opatrunków np. w przypadku przelekanych zaburzeń na tle bakteryjnym w procesie gojenia się ran. Dzięki zwilżonemu opatrunkowi ryzyko przenoszenia bakterii z rany do środowiska pacjenta jest zmniejszone i rana jest chroniona przed przenikaniem bakterii do wewnątrz.

SKŁAD

Roztwór Ringera (izotoniczny roztwór elektrolitowy produkście zmiany istotne w ilości uszkodzone. Sterylności nie jest zachowana po otwarciu opakowania, jednakże dzięki zastosowaniu substancji konserwujących możliwe jest stosownie produktu przez okres okreso miedzą od daty otwarcia opakowania. Warunkiem koniecznym jest ochrona zawartości opakowania przed kontaminacją. Należy chronić ranę przed bezpośrednim kontaktem z opakowaniem. Każdorazowo po zastosowaniu należy zamykać otwór. Resztki żelu na otworze opakowania należy usuwać przy pomocy sterylnej kompresy.

WSKAZANIA

LAVANID® żel V+ do ran jest stosowany do przepłukiwania i oczyszczania ran jak także do nawilżania opatrunków i okładów.

TOLERANCJA TKANKOWA

Połączenie roztworu oczyszczającego z poliheksanidem o stężeniu 0,04% podczas badań eksperymentalnych i klinicznych wykazało bardzo wysoką tolerancję tkankową.

Badania kliniczne wykazały, że proces tworzenia nowych tkanek ze zdrowej tkanki przebiega bez zakłóceń. Nie występują lokalne podrażnienia. Zastosowanie dla pacjentów jest bezbolesne.

Zużyci na dobrą tolerancję tkankową LAVANID® żel V+ do ran nadaje się także do wielokrotnego i długoterminowego stosowania na rany.

WSKAZANIA DOTYCZĄCE STOSOWANIA

- Należy zwyczajnie przygotować i oczyścić ranę.
- Należy nanieść LAVANID® żel V+ do ran na ranę lub opatrunek (np. okład lub kompres). Następnie należy zwyczajnie opatrzyć ranę. LAVANID® żel V+ do ran należy pozostawić na ranie do nastepnej zmiany opatrunku. W celu optymalnego nawilżenia rany zaleca się zwiększanie ilości LAVANID® żelu V+ do ran zwiększając odstępy między zmianą opatrunku. W przypadku sklejania się opatrunku z raną należy przed zdjęciem opatrunku zwilżyć dostatecznie ranę przy pomocy roztworu do przepłukiwania ran (np. LAVANID® roztwór do przepłukiwania ran).
- W przypadku ponownego zastosowania LAVANID® żelu V+ do ran należy przestrzegać wskazań w informacji dotyczących terminu ważności.

PRZECIWSKAZANIA

Nie należy stosować LAVANID® żelu V+ do ran:

- w przypadku nadwrażliwości na jakikolwiek ze składników produktu,
 - na stawy i tkankę chrzęstną.
- Brak wystarczających danych na temat stosowania produktu podczas ciąży i w okresie karmienia. W tym przypadku stosować jedynie w przypadku nieoparthyż wskazań.

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA

Jedynie do użytku zewnętrznego.

Nie należy mieszać z innymi dodatkami. Produkt sterylny pod warunkiem, że opakowanie nie jest uszkodzone.

Nie sterylizować ponownie! Możliwa jest zmiana przydatności produktu.

Nie stosować po upływie terminu ważności.

STERIL FLAMMLOS OHNE ALKOHOL KEIN WÄRME 2 °C

INTERAKCJE

W przypadku stosowania preparatu w połączeniu z innymi produktami do leczenia ran, należy uważnie zapoznać się ze wskazaniami dotyczącymi stosowania tych produktów pod kątem ich ewentualnych interakcji ze składnikami preparatu LAVANID®.

W związku z problemami nieprzystawalności poliheksanidu nie należy stosować LAVANID® żelu V+ do ran w kombinacji z substancjami anionaktywnymi (np.

anionowymi tensydami lub anionaktywnymi preparaty żelujące oraz preparaty na podstawie jodopovidonu). W przypadku bezpośredniego kontaktu preparatów na podstawie jodopovidonu należy obficie opłukać ranę.


NIEPOŻĄDANE DZIAŁANIA UBOCZNE

Składnik poliheksanid może wywołać reakcje alergiczne. W pojedynczych przypadkach odnotowano ostre reakcje układu odpornościowego (reakcje anafilaktyczne).

Zachęca się, aby użytkownicy i pacjenci zgłaszali producentowi i/lub właściwym władzom wszelkie poważne zdarzenia, jakie wystąpiły w związku ze stosowaniem tego wyrobu.

WSKAZANIA I DANE DOTYCZĄCE TRWAŁOŚCI

Termin ważności znajduje się na opakowaniu. Nie należy stosować po upływie terminu ważności!

1 M Termin trwałości po otwarciu: 1 miesiąc.

LAVANID® żel V+ do ran jest sterylny pod warunkiem, że opakowanie jest zamknięte i nie jest uszkodzone. Sterylności nie jest zachowana po otwarciu opakowania, jednakże dzięki zastosowaniu substancji konserwujących możliwe jest stosownie produktu przez okres okreso miedzą od daty otwarcia opakowania. Warunkiem koniecznym jest ochrona zawartości opakowania przed kontaminacją. Należy chronić ranę przed bezpośrednim kontaktem z opakowaniem. Każdorazowo po zastosowaniu należy zamykać otwór. Resztki żelu na otworze opakowania należy usuwać przy pomocy sterylnej kompresy.

WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE USUWANIA

Niewykorzystane produkty lub odpady należy usunąć zgodnie z właściwymi przepisami krajowymi.

cscs NÁVOD K POUŽITÍ

LAVANID® - Gel na rány V+

POPIS A PROFIL VÝROBKU

Chronické rány jsou obecně pokryty avitální a nekrotickou tkání a osidlovány choroboplodnými zárodky. Pro úspěšnou léčbu rány musí být odstráněn povlak rány, např. pomocí chirurgického debridementu. Jako doplňující zákrok je nutné setrně vyčistit rány a její zvlhčení. Chronicke rány se vyznačují problematickým hojením. Proto je indikováno ošetření přípravky, které tkáň zvláště dobře snáš.

LAVANID® - Gel na rány V+ je sterilní, konzervovaný gel na rány na bázi Ringerova roztoku, který se vyznačuje velmi dobrou tkáňovou snášenlivostí. Jako konzervační prostředek se používá polyhexanid 0,04%. Polyhexanid je hodnocen jako prostředek první volby pro chronické rány i popáleniny. Kromě čištění a zvlhčení ran je LAVANID® - gel na rány V+ vhodný i pro konzervaci rány. V případě kontaminace multirezistentními problémyv choroboplodných zárodky. Pomocí konzervujících obvádků se snižuje riziko zavlečení choroboplodných zárodků z rány do okolí pacienta a rána je chráněna před vniknutím choroboplodných zárodků zvenčí.

SLOŽENÍ

Ringerův roztok (izotonicný roztok elektrolytů sestávající z chloridu sodného, chloridu draselného, chloridu vápenatého dihydrátu, injekční vody), glycerin, macrogol, hydroxyethylcelulóza, polyhexanid 0,04 %.

