

Exudate level:
Low to moderate

Tulehdusnesteen määrä:
Vähäisestä kohtalaiseen

Exsudatnivå:
Lågt till måttligt
Ekssudatniveau:
Lavt til moderat
Eksudasjonsnivå:
Lav til moderat



Exudate level:
Moderate to high

Tulehdusnesteen määrä:
Kohtalaistaan runsaaseen

Exsudatnivå:
Måttlig till högt
Ekssudatniveau:
Moderat til højt
Eksudasjonsnivå:
Moderat til høy



Wound depth:
Superficial

Haavan syvyys:
Pinnallinen

Spårdjup: Ytligt

Sårdybde: Overfladisk

Sårdybde: Overfladisk



Wound phase:
Sloughy

Haavan vaihe:
Märkivä

Sårfas: Ömsande

Sårfase: Fibrinbelagd

Sårfase: Slimaktig



Wound phase:
Granulating

Haavan vaihe:
Granuloiva

Sårfas: Granulerande

Sårfase: Granulerende

Sårfase: Granulerende



Wound phase:
Epithelializing

Haavan vaihe:
Epitelisoituva

Sårfas: Epiteliserande

Sårfase: Epiteliseringe

Sårfase: Epitelialisering

Cutimed® Siltec® B**Product description**

Cutimed® Siltec® B dressings are an assortment of silicone coated foam dressings. Cutimed® Siltec® B is a sterile, absorbent polyurethane foam dressing for atraumatic dressing changes that contains super-absorbent stripes which absorb and lock wound exudate. The wound contact surface is a perforated silicone layer that allows adherence to the peri-wound skin but not to the moist wound bed or to newly formed epithelial tissue. This minimizes trauma and pain during dressing changes. The outer film is water-repellent, yet permeable to oxygen and vapour.

The foam dressing and the super-absorbent stripes are designed to absorb and to lock away excess wound fluid inside the dressing, promoting a moist wound environment and minimizing the risk of maceration. Cutimed® Siltec® B is highly conformable and provides protection of the wound site. Cutimed® Siltec® B leaves no residues in the wound. The dressing reliably retains wound exudate, even under compression. If necessary the dressing can be cut to size. Cutimed® Siltec® B has an additional silicone adhesive border, that allows secure and gentle fixation of the dressing.

Intended purpose

Cutimed® Siltec® B is intended for the treatment of exuding wounds with low to high exudate levels such as venous and arterial ulcers, pressure ulcers, diabetic foot ulcers, surgical incisions, skin grafts and donor sites, lacerations or abrasions. Cutimed® Siltec® B may assist in the prevention of pressure ulcer as part of a comprehensive plan of continuous care, risk assessment and preventive care by a healthcare facility and healthcare professional.

Please contact your healthcare professional if you are unsure whether the product is appropriate for you.

Contraindications

There are no known contraindications.

Warnings and precautions

Cutimed® Siltec® B is packaged for single use. Do not re-use or re-sterilise as there is a risk of transmission of body fluids or contaminated tissue between patients. Do not use if the pouch is already open or damaged as the sterility of the device is guaranteed only when the pouch is unopened and undamaged prior to use. Discard open or unused material. Do not use with oxidizing solutions such as hypochlorite or hydrogen peroxide. For external use only.

The wound should be inspected for signs of infection and treated according to clinical practice if required. In rare cases skin reactions (e.g. redness, itching) may occur.

If the treated condition deteriorates, fails to improve or if a side effect is observed, consult a physician or an appropriate health care professional.

Directions for use

- Clean the wound and your hands according to good clinical practice. If you are unsure how to clean the wound appropriately, please contact your health care professional for further instructions.
- Make sure, the surrounding skin is dry.
- Choose an appropriate dressing size that covers the wound and overlaps the wound edges.
- Please ensure, that the pouch is not open or damaged. Open the pouch and take out the dressing.
- Remove protective film
- Avoid stretching the dressing.
- Depending on wound location it may be appropriate to apply additional dressing fixation, e.g. in order to increase resistance to incontinence.
- Cutimed® Siltec® B may be used on an infected wound in addition to antimicrobial therapy under medical supervision.
- If necessary, Cutimed® Siltec® B can be used in combination with other dressings e.g. Cutimed® Sorbact®/Sorbact® (in case of infected wounds) or hydrogel (for dry, necrotic wounds).
- Cutimed® Siltec® B can remain in place for up to 7 days, depending on wound conditions and saturation of wound dressing.
- Carefully remove any additional dressing fixation and gently remove Cutimed® Siltec® B from the wound and discard.
- If required, cleanse the wound prior to application of a new dressing. The dressing can be used in conjunction with radiotherapy.

Storage and Disposal

Store in dry surroundings, keep away from sunlight and protect against high air humidity. Keep out of the reach of children. Disposal should be made according to local regulations.

Notice

Any serious incident that has occurred in relation to this device should be reported to BSN medical GmbH and the competent authority of your state.

Cutimed® Siltec® B**Product description**

Cutimed® Siltec® B -sidokset ovat silikonisidoksista koostuva tuotesarja. Cutimed® Siltec® B on sterili atraumaattinen imukykyinen polyuretaanivahtosid. Se sisältää superabsorventtijuovat, joihin haavaerite imetyy pysisvästi. Haavakontaktipinta on reiätetty silikonikerros, joka kiinnittyy hellävaraisesti haavaa ympäröivään ihoon mutta ei kosteaan haavapohjaan tai muodostuneeseen uuteen epiteelikudokseen. Tämä auttaa minimoimaan kudoksen vaurioitumisen ja minimoivat kiven sidoksia vahdettaessa.

Pintakalvo on vettähyvä, mutta se päästää heappea ja höyrjy lävitseen. Vaahomuovisidos ja superabsorventtijuovat on suunniteltu imemään ylimääräinen haavaerite ja pitämään se sidoksissa sisällä. Nämä ylläpidetään kosteaa haavaympäristöä ja vähennetään maseraation (kudosten pehmenemisen) riskejä. Cutimed® Siltec® B muotoutuu hyvin ja suojaaa haavaa. Cutimed® Siltec® B -sidoksesta ei jää jäämiä haavaa. Haavaerite pysyy sidoksen sisällä myös kompressiosidosten alla käytettäessä. Sidos voidaan tarvittaessa leikata sopivan kokoiseksi. Cutimed® Siltec® B sisältää ylimääräisen silikoniliimareunan, jonka avulla sidos voidaan kiinnittää varmasti ja hellävaraisesti.

Käyttötarkoitus

Cutimed® Siltec® B on tarkoitettu vuotavien, vähäisestä aina runsaasti märkivien haavojen hoitoon. Tällaisia ovat mm. laskimo- ja valtimopäriiset haavat, painehaavat, diabeteskulot, leikkuushaavat, ihosiirteet ja luovuttajakohdat, naarmut tai hiertymät. Cutimed® Siltec® B voi auttaa painehaavojen ehkäisyssä osana kattavaa jatkuvaa hoidon, riskiarviointien ja ennaltaehkäisevän hoidon suunnittelmaa terveydenhoitolaitoksessa ja terveydenhoitojen kilostön parissa.

Ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen, jos et ole varma siitä, että tuote sopii sinulle.

Ei saa käyttää

Vasta-aiheita ei tunneta.

Varoitukset ja varotoimenpiteet

Cutimed® Siltec® B on pakattu kertakäyttöö varten. Sitä ei saa käyttää tai steriloida uudelleen, koska on olemassa riski, että kehon eritteitä tai kontaminoitunutta kudosta siirtyy potilaasta toiseen. Ei saa käyttää, jos pussi on vioittunut tai jo avattu, koska laitteen steriliisi on taattu vain silloin, kun pussi on avaamaton ja vahingoittumaton ennen käyttöä. Hävitä avatut tai käytätmättömät materiaalit. Älä käytä hapettavia liuoksiä, kuten hypokloriittia tai vetyperoksidia. Vain ulkoiseen käyttöön. Haava tulee tarkastaa infektion merkkien varalta ja hoitaa tarvittaessa klinisen käytännön mukaisesti. Harvinaisissa tapauksissa voi esiintyä ihoreaktioita (esim. punoitusata tai kutinaa).

Jos hoidettavan tila huononee, paranemista ei tapahdu tai ilmenee haittavaikutuksia, käännä lääkärin tai muun sopivan terveydenhoidon ammattilaisen puoleen.

Käyttöohjeet

- Puhdistaa haava ja kätääsi hyvin klinisen käytännön mukaisesti. Jos et ole varma, miten haava puhdistetaan asianmukaisesti, ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen ja pyydä lisätietoja.
- Varmista, että haavaa ympäröivä iho on kuiva.
- Valitse sopiva sidoskoko, joka peittää haavan ja ulottuu haavan reunojen yli.
- Varmista, että pussi ei ole avattu tai vahingoittunut. Aavaa pussi ja ota sidos esiihin.
- Poista suojakalvo
- Aseta suojakalvo
- Haavan sijainnista riippuen sidoksen lisäkiinnitys voi olla tarpeen, esimerkiksi inkontinenissä sietokyvyn lisäämiseksi.
- Cutimed® Siltec® B -sidosta voidaan käyttää infektoituneessa haavassa antimikrobiiläakehoidon lisääkin valvonnansta.
- Terveydenhuollon ammattilaisten kanssa (esimerkiksi Sorbact®/Sorbact® (infektoituneet haavat) tai hydrogeeli (kuivat, nekrottiset haavat)).
- Cutimed® Siltec® B voi olla paikallaan enintään seitsemän päivää haavan paranemistilanteen ja sen mukaan, kuinka märkä haavasidost on.
- Poista toissijaiset sidokset varovasti. Poista Cutimed® Siltec® B-sidos haavasta varovasti ja hävitä se.
- Puhdistaa haava tarvittaessa ennen uuden sidoksen laittamista. Sidosta voidaan käyttää yhdessä sädehoidon kanssa.

Säilytys ja hävittäminen

Säilytettävä kuivassa paikassa auringonvalolta ja suurelta ilmankosteudelta suojaudutaan. Säilytettävä lasten ulottumattomissa. Hävitettävä paikallisten määärysten mukaisesti.

Huomautus

Kaikki tähän laitteeseen liittyvät vakavat vahingot tulee raportoida BSN medical GmbH: Ille ja maasi toimivaltaiselle viranomaiselle.

Cutimed® Siltec® B**Produktbeskrivning**

Cutimed® Siltec® B förband är ett sortiment av skumförband med ett ytskikt av silikon. Cutimed® Siltec® B är ett sterilt, absorberande polyuretanskumförband för atraumatiska förbandsbyten, som innehåller superabsorberande remors som absorberar och håller kvar sårvätska. Kontaktytan mot såret har ett perfererat silikonlager som tillåter skonsam vidhäftning till den omgivande huden, men inte till den fuktiga sårbaden eller nybildad epitelvävnad. Detta minimerar både traum och smärtan vid byte av förband.

Den yttre filmen är vattenavstötande, men släpper igenom luft och ånga. Skumförbandet och de superabsorberande remorskorna är utformade för att absorbera och att avlägsna överflödig sårvätska i förbandet, främja en fuktig sårmiljö och minimerar risken för maceration. Cutimed® Siltec® B är mycket följsamt och skyddar sårer. Cutimed® Siltec® B lämnar inga rester i såret. Förbandet binder tillförligtligt all sårvätska även under kompression. Vid behov kan förbandet klippas till rätt storlek. Cutimed® Siltec® B har en extra självhäftande kant av silikon, som möjliggör säker och skonsam fixering av förbandet.

Avsedd användning

Cutimed® Siltec® B är avsett för behandling av exsuderande sår med låga till höga exsudatnivåer, såsom venösa och arteriella sår, trycksår, diabetiska fotsår, kirurgiska snitt, hudgraffter och donorplatser, skärsår eller skrubbsår. Cutimed® Siltec® B kan hjälpa till att förebygga trycksår som en del av en heltäckande plan för kontinuerlig vård, riskbedömning och förebyggande vård given av en sjukvårdsinrättning och sjukvårdspersonal.

Vänligen kontakta din läkare om du är osäker på om produkten passar dig.

Kontraindikationer

Det finns inga kända kontraindikationer.

Varningar och försiktighetsåtgärder

Cutimed® Siltec® B kommer i en engångsförpackning. Får ej återanvändas eller omsteriliseras eftersom det finns en risk för överföring av kroppsvätskor eller kontaminerad vävnad mellan patienter. Använd inte om påsen har öppnats eller skadats eftersom produktens sterilitet endast garanteras när påsen är öppnad och oskadad innan användning. Kassera öppet eller oanvänt material. Får ej användas med oxiderande lösningar som hypoklorit eller vätperoxid. Endast för utvärtes bruk. Såret ska inspekteras med avseende på tecken på infektion och behandlas i enlighet med klinisk praxis vid behov. I sällsynta fall kan hudreaktioner (t.ex. rodnad eller klåda) förekomma.

Om det behandlade sårets tillstånd försämrar, om det inte förbättras eller en biverkning observeras, kontakta läkare eller lämplig sjukvårdspersonal.

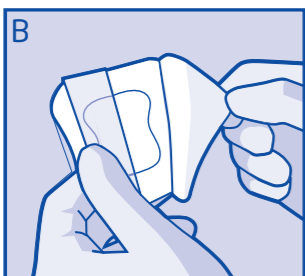
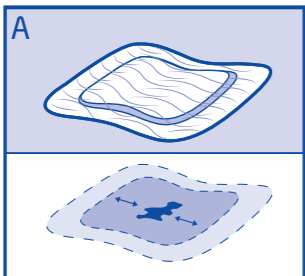
Bruksanvisning

- Rengör såret och dina händer enligt god klinisk praxis. Om du är osäker på hur man rengör såret på lämpligt sätt ska du kontakta sjukvårdspersonal för ytterligare anvisningar.
- Se till att den omgivande huden är torr.
- Välj en lämplig förbandstorlek som täcker såret och överlappar sårkanterna.
- Se till att påsen inte har öppnats eller skadats. Öppna påsen och ta ut förbandet.
- Ta bort skyddsfilmen
- Undvik att sträcka förbandet.
- Beroende på sårets läge kan det vara lämpligt att applicera extra förbandsfixering, t.ex. för att öka motståndet mot inkontinens.
- Cutimed® Siltec® B kan användas på ett infekterat sår utöver antimikrobiell behandling under medicinsk övervakning.
- Cutimed® Siltec® B kan vid behov användas tillsammans med andra förband, t.ex. Cutimed® Sorbact®/Sorbact® (för infekterade sår) eller hydrogel (för torra, nekrotiska sår).
- Cutimed® Siltec® B kanvara kvar på plats i upp till sju dagar, beroende på sårtilståndet och förbandets vätskemättnad.
- Ta försiktigt bort eventuell extra förbandsfixering och avlägsna försiktigt Cutimed® Siltec® B från såret och släng förbandet.
- Vid behov kan du rengöra såret innan du sätter på ett nytt förband. Förbandet kan användas tillsammans med strålbehandling.

Förvaring och bortskaffning

Produkten ska förvaras i torr miljö, får ej utsättas för solljus och ska skyddas mot hög luftfuktighet. Produkten ska förvaras utom räckhåll för barn. Bortskaffning ska utföras enligt lokala föreskrifter.

Obs



Exudate level:
Low to moderate
Tulehdusnesteen määrä:
Vähäisestä kohtalaiseen



Exudate level:
Moderate to high
Tulehdusnesteen määrä:
Kohtalaista runsaaseen



Wound depth:
Superficial
Haavan syvyys:
Pinnallinen
Spårdjup: Ytligt
Sårdybde: Overfladisk
Sårdybde: Overfladisk



Wound phase:
Sloughy
Haavan vaihe:
Märkivä
Sårfas: Ömsande
Sårfase: Fibrinbelagt
Sårfase: Slimaktig



Wound phase:
Granulating
Haavan vaihe:
Granuloiva
Sårfas: Granulerande
Sårfase: Granulerende
Sårfase: Slimaktig



Wound phase:
Epithelializing
Haavan vaihe:
Epiteliointuva
Sårfas: Epiteliserande
Sårfase: Epitelialiseringe
Sårfase: Granulerende

Produktbeskrivelse

Cutimed® Siltec® B-forbindinger er et sortiment af silikonebelagte skumforbindinger. Cutimed® Siltec® B er en steril, atraumatisk, superabsorberende forbindung af polyurethanskum til atraumatiske forbindingsskift, som indeholder superabsorberende stribre, der absorberer og binder sårækssudat. Sárkontaktklæget består af et perforeret silikonlag, der klæber blidt til såromgivelserne, men ikke til selve såret eller det nydannede epitelvæv. På den måde minimeres traumer og smerte i forbindelse med skift af forbindung.

Det yderste forbindingslag er væskeafvisende, men gennemtrængeligt for ilt og vanddamp. Skumforbindingen og de superabsorberende stribre er designet til at absorbere og binde overskydende sårvæske inden i forbindingen, hvilket fremmer et fugtigt sårmiljø og minimerer risikoen for maceration. Cutimed® Siltec® B tilpasser sig kroppens konturer og beskytter såromgivelserne. Cutimed® Siltec® B efterlader ingen rester i såret. Selv under kompression bindes sårvæsken på en sikker måde. Forbindung kan om nødvendigt klippes til, så størrelsen passer. Cutimed® Siltec® B har en ekstra klæbekant af silikone, som muliggør sikker og skånsom påsætning af forbindung.

Tilenkelt formål

Cutimed® Siltec® B er indiceret til behandling af ekssuderende sår med høje til lave ekssuderende niveauer såsom venøse og arterielle sår, tryksår, diabetiske fodsår, operationssår, hudtransplantater og donorsteder, snitsår eller hudafskrabninger. Cutimed® Siltec® B kan hjælpe med at forebygge tryksår som en del af en samlet plan for kontinuerlig pleje, risikovurdering og forebyggende pleje af en sundhedsperson og en sundhedsfaglig institution.

Kontakt din læge, hvis du ikke er sikker på, om produktet er egnet til dig.

Kontraindikation

Der er ingen kendte kontraindikationer.

Advarsler og forholdsregler

Cutimed® Siltec® B er beregnet til engangsbrug. Må ikke genbruges eller resteriliseres, da dette medfører risiko for overførsel af kropsvæsker eller kontamineret væv mellem patienter. Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget, da produktets sterilitet kun kan garanteres, når emballagen er uåbnet og ubeskadiget for brug. Bortskaf åbnet eller ubrugt materiale. Må ikke benyttes sammen med oxidrende oplosninger såsom hypoklorit eller hydrogenperoxid. Kun til udvortes brug. Såret skal undersøges for tegn på infektion og behandles i overensstemmelse med klinisk praksis, hvis det er nødvendigt. I sjældne tilfælde kan der opstå hudreaktioner (f.eks. rødme, kløe).

Kontakt en relevant sundhedsperson, hvis tilstanden af det behandlede forværres, ikke forbedres, eller hvis du lægger mærke til en bivirkning.

Anvendelse

- Rengør såret og dine hænder i overensstemmelse med god klinisk praksis. Kontakt din læge eller andet sundhedspersonale for yderligere oplysninger, hvis du er i tvivl om, hvordan du skal rengøre såret korrekt.
- Såromgivelserne skal være helt tørre.
- Vælg en egnet forbindingsstørrelse, som dækker såret og overlapper sårkantene.
- Kontrollér, at posen ikke er åbnet eller beskadiget. Åbn posen, og tag forbindungen ud.
- Fjern beskyttelsespapiret og anbring forbindungen med den klæbende side mod såret.
- Undgå at strække sårforbindungen.
- Afhængigt af sårets placering kan det være nødvendigt at fastgøre forbindungen yderligere, for eksempel så den beskytter bedre mod udsivning.
- Cutimed® Siltec® B kan anvendes til inficerede sår udover antibakteriel behandling under sundhedsfagligt tilsyn.
- Hvis sårhandlingen kræver dette, kan Cutimed® Siltec® B også benyttes sammen med andre sårforbindinger, f.eks. med Cutimed® Sorbact®/Sorbact® (til betændte sår) eller hydrogel (til tørre, nekrotiske sår).
- Cutimed® Siltec® B kan blive siddende i op til 7 dage, alt efter sårets tilstand, og hvor fugtig sårforbindungen bliver.
- Skift af forbindung: Fjern nænsomt fikseringen Cutimed® Siltec® B tages forsigtigt af og bortskaffes.
- Rens evt. såret før en ny forbindung lægges på. Forbindungen kan blive siddende ved røntgenbehandling.

Opbevaring og bortskaffelse

Opbevares i tørre omgivelser, må ikke udsættes for sollys og skal beskyttes mod høj luftfugtighed.
Opbevares utilgængeligt for børn.
Bortskaffelse skal ske i overensstemmelse med lokale regler.

Bemærk

En hver alvorlig hændelse, som er forekommet i forbindelse med dette produkt, skal rapporteres til BSN medical GmbH og den kompetente nationale myndighed.

Produktbeskrivning

Cutimed® Siltec® B bandasjer er et utvalg av silikonbelagte skumbandasjer. Cutimed® Siltec® B er en steril, atraumatisk, absorberende polyuretan-skumbandasje som indeholder superabsorberende stribre som absorberer og lukker sårvæske. Sárkontaktklæget består af et perforeret silikonlag som hefter til huden rundt såret, men ikke til den fuktige sårsengen eller nydannet vev. Dette minimerer skade og smerte ved bandasjekskift. Ytterfilmen er vannvisende, men slipper gjennom luft og damp.

Skumbandasjen med de høyabsorberende partiklene trekker til seg og holder på sårvæsken. Dermed opprettholdes et fuktig sårmiljø og risikoen for maserasjon minimeres. Cutimed® Siltec® B er meget elastisk og beskytter sårområdet godt. Cutimed® Siltec® B etterlater ingen bandasjester i såret. Bandasjen holder sikkert på sårvæsken, også under kompressionsbandasjer. Om nødvendig kan bandasjen kuttes til rett størrelse. Cutimed® Siltec® B har en ekstra silikon klebekant som gir sikker og skånsom fiksering v bandasjen.

Tilenkelt formål

Cutimed® Siltec® B er beregnet for behandling af væskende sår med lavt til højt sårvæsenivå, som venøse og arterielle sår, tryksår, diabetesfotsår, operasjonssnitt, hudtransplantasjoner og donorsteder, flenger og skrubsår. Cutimed® Siltec® B kan brukes for å forebygge tryksår som en del av en helhetlig plan for kontinuerlig pleje, risikovurdering og forebyggende pleje av helseinstitusjoner og helsepleiepersonell.

Ta kontakt med legen din dersom du er usikker på om produktet passer for deg.

Begrensninger

Det er ingen kjente kontraindikasjoner.

Advarsler og forholdsregler

Cutimed® Siltec® B er pakket for engangsbruk. Skal ikke brukes på nytt eller resteriliseres, da dette medfører risiko for overføring av kropsvæsker eller kontaminert væv mellom patienter. Skal ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller skadet, da bandasjens sterilitet kun garanteres når pakningen er uåpnet og uskadet. Produkter som er åpnet, men ikke brukt, skal kastes. Skal ikke brukes med oksiderende løsninger som hypoklorit eller hydrogenperoksid. Kun til utvortes bruk. Såret skal inspiseres for tegn på infektion, og behandles i henhold til klinisk praksis etter behov. I sjeldne tilfeller kan det oppstå hudreaksioner (f.eks. rødhet, kløe).

Hvis den behandlede tilstanden forverres, ikke bedrer seg eller hvis det observeres en bivirkning, må du oppsøke lege eller en relevant helseespecialist.

Bruksanvisning

- Rengør såret og hendene i henhold til god praksis. Hvis du er usikker på hvordan du skal rengjøre såret på riktig måte, må du kontakte helsepleieren for ytterligere instruksjoner.
- Tørk huden rundt såret godt.
- Vælg en passende bandasjestørrelse som dekker såret og overlapper sårkantene.
- Kontrollér, at posen ikke er åpnet eller skadet. Åpn posen og ta ut bandasjen.
- Fjern beskyttelsesfilmen og sett på bandasjen med den klebende siden mot såret.
- Ikke strekk bandasjen.
- Avhængigt af hvor såret er, kan det være hensiktsmessig å påføre ekstra plaster på bandasjen, eksempel for å bedre kunne tåle følgene av inkontinens.
- Cutimed® Siltec® B kan brukes på et infisert sår i tillegg til antimikrobiell behandling under medisinsk tilsyn.
- Cutimed® Siltec® B kan bli sittende på plass i opptil 7 dager, avhengig av sårfordhold og metning av sårbandasje.
- Fjern bandasjefikseringen og Cutimed® Siltec® B forsiktig fra såret og kast bandasjen.
- Rens om nødvendig såret før du setter på en ny bandasjen. Bandasjen kan brukes i forbindelse med strålebehandling.

Oppbevaring og kassering

Skal oppbevares i tørre omgivelser og beskyttes mot sollys og høy luftfugtighet. Skal oppbevares utilgængeligt for børn. Kassering skal ske i henhold til lokale bestemmelser.

Merknad

Alle alvorlige hendelser som oppstår ved bruk av enheten, skal meldes til BSN medical GmbH og kompetente spesialister i hjemlandet ditt.



Sterilized using ethylene oxide

Made in Germany



Do not re-use



Do not re-sterilize



Keep away from sunlight



Keep dry



Caution

Do not use if pouch is damaged
Ei saa käyttää, jos pakkas on vahingoittunut
Använd inte om förpackningen är skadad
Må ikke anvendes, hvis emballage er ødelagt
Må ikke brukes hvis forpakningen er skadet

LATEX FREE FORMULA

Not made with natural rubber latex
Valmistettu ilman luonnonkumilatexia
Inte tillverkat med naturgummilatex
Ikke fremstillet med naturlig gummilatex
Ikke gjort med naturlig gummi latex

® = registered trademark

Leukoplast®

Cutimed® Siltec® B

Instructions for use

Käyttöohjeet

Bruksanvisning

Brugsvejledning

Bruksanvisning

essity

BSN medical GmbH
Schützenstraße 1-3
22761 Hamburg · Germany