

## Brugsanvisning

# HYDROCYN® *aqua*

## Opløsning

### INDHOLDSSTOFFER

Aktiv – HOCl (0,003 %)

Inaktiv – NaOCl + NaCl (≤ 0,1 %)

Demineraliseret vand (99,9 %)

### INDIKATION

HYDROCYN Aqua Solution er indiceret som sårvaske, debrideringsmiddel og rengøringsopløsning til akutte og kroniske sår i stadium I-V-sår, venøs stase og diabetiske sår, kirurgiske sår, forbrændinger (1. -2. grad) og liggesår. Produktet hjælper også med at fugte sår og begrænse dårlig lugt. Det er muligt at bruge HYDROCYN Aqua Solution i peritonealdialyse og til instillation i Negative Pressure Wound Therapy (NPWT), forudsat at kompatibiliteten med NPWT-enhederne er blevet verificeret af medicinsk personale.

HYDROCYN Aqua Solution har supplerende antimikrobielle egenskaber, der understøtter sårheling. Det har også vist sig at være effektivt mod biofilm.

HYDROCYN Aqua Solution opfylder den amerikanske farmakopé 41 NF 36, kapitel 51 – Antimikrobiel effektivitetstest. Opløsningen indeholder hypoklorsyre og natriumhypochlorit, der fungerer som konserveringsmidler for at reducere/forebygge væksten af mikroorganismer i opløsningen.

### BRUGSANVISNING

HYDROCYN Aqua Solution er klar til brug uden behov for blanding eller fortynding. Påfør direkte på det berørte område. Brug ved hvert skift af sårbandage. Mætning af bandagen med HYDROCYN Aqua Solution vil hjælpe med at fjerne bandagen.

### BEMÆRK

Blødgør/mæt bandagen med HYDROCYN Aqua Solution ved hvert bandageskift og ved behov. Nedsænkning er tilladt i højst 15 minutter, dagligt, under den indledende behandling.

### OPBEVARINGSFORHOLD

HYDROCYN Aqua Solution skal opbevares på et køligt, tørt sted (anbefalet opbevaringstemperatur er 4°C til 30°C) væk fra direkte sollys/ekstreme vejrforhold i den originale emballage. Efter brug skal beholderen lukkes igen, inden opbevaring.

### STABILITET

Produktet er holdbart i 24 måneder fra fremstillingsdatoen, hvis det er uåbnet og i original emballage. Det kan dog kun bruges inden for 30 dage, når flasken er åbnet. Hvis beholderen ikke opbevares eller lukkes korrekt efter brug, påvirkes stabiliteten.

Dok. nr.: VMD-IFU-041

Rev: 04

24-05-2023

## BEGRÆNSNINGER FOR ANVENDELSE

**Graviditets- og laktationsperiode:** Der er ingen tegn på mutagen eller embryotoksicitet forbundet med ingredienserne i dette produkt. På grund af manglen på relevante kliniske forsøg og klinisk erfaring med gravide og ammende kvinder bør HYDROCYN Aqua Solution kun anvendes efter omhyggelig medicinsk konsultation i disse tilfælde.

**Nyfødte og spædbørn:** På grund af utilstrækkelige kliniske data bør HYDROCYN Aqua Solution kun anvendes selektivt til nyfødte og spædbørn efter konsultation med sundhedspersonale.





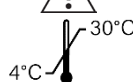






### FORSIGTIG

Brug ikke produktet, hvis forseglingen er beskadiget eller manipuleret. Emballagen skal kasseres, hvis der ses tegn på forurenende stoffer. Produktet bør ikke fortyndes eller anvendes i kombination med andre topiske cremer uden at konsultere en læge. Kontakt din læge, hvis såret fortsætter med at forværres selv efter brug af opløsningen. Underret din læge i tilfælde af bivirkninger. I tilfælde af dybe eller alvorlige sår, eller hvis der er andre behandlingsproblemer, skal du kontakte en læge. Hvis der opstår tegn på infektion (øget smerte, blødning, pus), eller hvis såret ikke viser tegn på heling, skal du kontakte en læge. Må ikke anvendes af personer, der er overfølsomme over for nogen af produktkomponenterne. Denne enhed er beregnet til "anvendelse til en enkelt patient".

### RISIKO VED GENBRUG

HYDROCYN Aqua Solution kan ikke genbruges, hvis den hældes ud af beholderen. Brug altid frisk opløsning.

### SYMBOLER, DER ANVENDES PÅ MÆRKNINGEN

	Katalognummer
	Batchkode
	Medicinsk udstyr
	Forsigtig: Se brugsanvisningen
	Temperaturgrænse (Opbevaringstemperatur 4°C-30°C)
	Holdes væk fra sollys
	Brug ikke, hvis pakken er beskadiget
	Fremstillingsdato (DD-MM-ÅÅÅÅ)
	Brug inden, udløbsdato (DD-MM-ÅÅÅÅ)
	Producent
	Autoriseret repræsentant i EU

CE 2292

EC REP Obelis S.A, Bd Général Wahis 53,  
1030 Brussels, Belgium

### Producent:

**Bactiguard (South East Asia) Sdn. Bhd.**

308 b, Jalan Perindustrian Bukit Minyak 18, Penang Science Park, 14100 Penang, Malaysia.

Tlf.: +604 505 4241

**Bactiguard®**  
WOUND CARE