

NL



INTRASITE[®] GEL

Hydrogel wondverband

STERILE Eenmalig gebruik. Stoomgesteriliseerd.

Inhoud niet gebruiken als verpakking geopend of beschadigd is. Droog bewaren (5-25°C), niet blootstellen aan direct zonlicht.

Beschrijving

INTRASITE[®] Gel is een heldere amorfe hydrogel met een gemodificeerd Carboxymethyl cellulose polymeer, propyleenglycol en water. INTRASITE Gel wordt gepresenteerd in een verpakking voor enkelvoudige dosis-afgifte, om aanbrengen te vergemakkelijken.

Beschrijving van werking

INTRASITE Gel bevordert natuurlijk debridement door middel van autolyse door voorzichtige rehydratie van necrotisch weefsel. INTRASITE Gel is ook in staat dood weefsel en exsudaat los te maken en te absorberen. INTRASITE Gel creëert een vochtig wondklimaat, kleeft niet vast, en is niet schadelijk voor levend weefsel of de omliggende huid.

Indicaties

INTRASITE Gel wordt geïndiceerd voor gebruik in ondiepe en diepe wonden, bijv. decubitus wonden, ulcus cruris. INTRASITE Gel kan onder medisch toezicht op geïnfecteerde wonden gebruikt worden.

Contra-indicaties

Niet gebruiken bij een bekende overgevoeligheid voor INTRASITE Gel of één van de ingrediënten.

Voorzorgsmaatregelen voor gebruik

Zorg ervoor dat resterende gel verwijderd wordt voordat men stralingstherapie ondergaat. Stop met het gebruik wanneer tekenen van irritatie of overgevoeligheid zich voordoen. INTRASITE Gel dient met de nodige voorzichtigheid gebruikt te worden rond de ogen, bij diepe wonden met nauwe openingen (bv. fistels) en in lichaamsholten waar het verwijderen van de gel moeilijk kan zijn. VERSTIKKINGSGEVAAR - Gooi afsluitdopje en afbreekdopje met zorg weg. INTRASITE Gel is enkel voor uitwendig gebruik. Vermijd inslikken. Vermijd het gebruik op tepelkloven. INTRASITE Gel is een product voor eenmalig gebruik. Indien het bij meer dan één patiënt wordt gebruikt, kan kruisbesmetting of infectie optreden. Ongebruikte gel mag niet bewaard worden voor gebruik op een later tijdstip.

Gebruiksaanwijzing

Wanneer het product wordt gebruikt op geïnfecteerde wonden dient de infectie behandeld te worden volgens lokaal geldende protocollen.

- Vorbereiding van de wond:
 - Secondair kompres verwijderen. Bevochtig de wond met een steriele zoutoplossing om deze te reingen.
- Vorbereiding van de verpakking:
 - Verwijder het beschermdopje van het mondstuk. Het dopje en mondstukje van de verpakking met een geschikt antiseptisch middel desinfecteren. Het dopje van het mondstukje afbreken.
- INTRASITE Gel op de wond aanbrengen:
 - Het uiteinde van het mondstukje iets van de wond verwijderd houden, voorzichtig het balgie van de verpakking indrukken om gel in de wond aan te brengen. Breng INTRASITE Gel met een dikte van ongeveer 0,5 cm aan. Overtollige gel wegwerpen.
- Wondbedekking:
 - De wond met een kompres naar keuze afdekken, bijv.:

WONDSTADIUM	KOMPRES
Necrotisch	OPSITE [®] FLEXIGRID [®]
Exsuderend	ALLEVYN [®] /MELOLIN [®]
Granulerend	ALLEVYN/MELOLIN/OPSITE FLEXIGRID
Riekend	CARBONET [®]
- Verwijderen van INTRASITE Gel:
 - INTRASITE Gel kan uit de wond verwijderd worden door te spoelen met een zoutoplossing. Bij necrotische en fibrineuze wonden wordt aanbevolen om minstens één maal per drie dagen het verband te verwisselen. Bij schone granulerende wonden is de frequentie van verwisseling afhankelijk van de klinische conditie van de wond en de hoeveelheid exsudaat die de wond produceert.

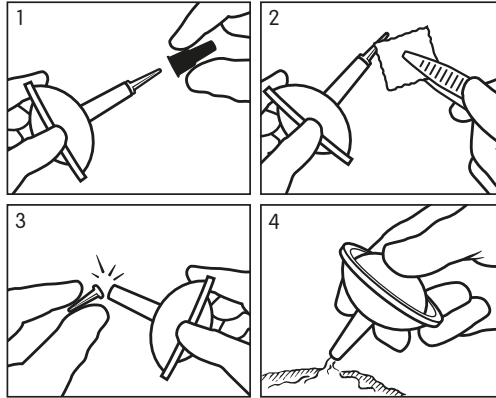
Verkrijgbaarheid van produkt

Artikelnummer	Afmeting	Verpakking
7308	8g	Doos van 10
7311	15g	Doos van 10
7313	25g	Doos van 10
66000240	15g	Doos van 5
66800241	25g	Doos van 3

Smith & Nephew Medical Limited
101 Hessle Road, Hull HU3 2BN Engeland
*Handelsmerk van Smith & Nephew www.smith-nephew.com
©Smith & Nephew Aanmaakdatum 03/2020
Gefabriceerd in China

SMITH & NEPHEW RECORD	
ITEM:	Intrasite Gel PL (Europe - EN, FR, DE, ES, IT, NL)
CODE:	7308, 7311, 7313, 66000240
THIS BSC:	10601492 / 23671
PREV BSC:	10601125 / 42252
DATE:	05/03/2020
REVISION:	00

STRAWBERRY RECORD			
JOB NO:	S37405 - 4604		
DIMS:	290 x 297mm (8pp each 74.25mm wide)		
COLOURS	■ Black		
Match to coated stock PMS			
ARTWORK	MP	CHECKED	JH/AM



UK Smith & Nephew, Croxley Park, Building 5, Hatters Lane, Watford, Hertfordshire WD18 8YE. Tel: 08000 157 573.

AUSTRALIA Smith & Nephew Pty Ltd., 85 Waterloo Road, North Ryde, NSW 2113. Tel: (02) 9857 3999.

AUSTRIA Smith & Nephew GmbH, Concorde Business Park C3, A-2320 Schwwechat. Tel: +43 (0)1 707 91 02.

BELGIUM Smith & Nephew N.V.-S.A., Hector Henneulaan 366 - 1930 Zaventem. Tel: (02) 702 29 11.

CANADA Smith & Nephew Inc., 2280 Argentia Road, Mississauga, ON L5N 6H8. Tel: 1 800 463 7439.

CHINA Smith & Nephew Ltd, 15F, One Museum Place Office Building, No.669 Xinzha Road, Jing'an District, Shanghai, China. Tel: +86 (021) 23303000

DENMARK Smith & Nephew A/S, Slotsmarken 14, 2970 Hørsholm, Tel: +45 45 80 61 00.

EASTERN EUROPE Smith & Nephew GmbH, Concorde Business Park C3, A-2320 Schwwechat. Tel: +43 (0)1 707 91 02.

FINLAND Smith & Nephew Oy, Äyritie 12 C, 01510 Vantaa. +358 207 866 300.

FRANCE Smith & Nephew SAS, 40/52 boulevard du Parc, F-92200 Neuilly Sur Seine. Tel: +33 (0) 800 111 220.

GERMANY Smith & Nephew GmbH, Friesenweg 4/ Haus Z1, 22763 Hamburg, Tel: 040 879744-0.

GREECE Costas A. Papaellinas (Hellas) SA, 26th km, Paeanias - Markopoulou Ave, PO Box 182, 19400 Koropi. Tel: 662 6201-7.

HONG KONG Smith & Nephew Ltd., Unit 813-818, 8/F, Delta House, 3 On Yiu Street, Shatin, N.T. Tel: (852) 2648 7700.

INDIA Smith and Nephew HealthCare Pvt. Ltd. B-501-509, Dynasty Business Park, Andheri-Kurla Road, Andheri (E), Mumbai-400059. Tel: 022 4005 5090.

IRELAND Smith & Nephew Limited, Carraig Court, George's Avenue, Blackrock, Co. Dublin, Tel: 01-217 0444.

ITALY Smith & Nephew S.r.l. - via De Capitani 2A, 20864 Agrate Brianza (MB). Tel: +39 039 60941.

JAPAN Smith & Nephew KK, 2-4-1 Shiba Koen, Minato-ku, Tokyo 105-0011 Japan. Tel: 03-5403-8930.

KOREA Smith & Nephew Ltd, 13F, ASEM Tower 517, Yeongdong-daero, Gangnam-gu, Seoul, Korea (135-798). Tel: 2 6001 7575.

MALAYSIA Smith & Nephew Healthcare Sdn. Bhd. Suite 11.01B & 11.02, Level 11, Menara AmFIRST, No 1 Jalan 19/3, 46300 Petaling Jaya, Selangor. Tel: +603-7958 7103.

MALTA Cherubino Ltd, Delf Building, Siema Road, Gzira. Tel: 21 343270.

MEXICO Smith & Nephew, SA de CV, Patricio Sanz No. 442, Colonia del Valle, C.P. 03100, México D.F., Tel. 53 40 22 60.

MIDDLE EAST Smith & Nephew FZE, 4th Floor National Bank of Abu Dhabi Building, Al Jazari Building 47, Dubai Healthcare City - District 8, PO Box 9715, Dubai, U.A.E. Tel: 971 4 4299111.

NETHERLANDS Smith & Nephew Nederland CV, Bloemlaan 2, 2132 NP Hoofddorp, The Netherlands. Tel: (+31) (0) 20 6543999.

NEW ZEALAND Smith & Nephew Limited, Unit A, 36 Hillside Road, Wairau Valley, Auckland 0627. Tel: 9 820 2840.

NORWAY Smith & Nephew A/S, PO Box 224, Nye Vakas vei 64, 1379 Nesbru, Tel: 66842020.

PAKISTAN BSN Medical (PVT) Ltd, A/69 SITE, Manghopir Road, PO Box 3659, Karachi 75700. Tel: + 92 21 32561176-77.

POLAND Smith & Nephew Sp. z o.o. Ul. Osmańska 12, 02-823 Warszawa D +48 22 360 41 20.

PORTUGAL Smith & Nephew Lda., Estrada Nacional n° 10, Km 131, Parque Tejo - Bloco C, 2625-445 Forte da Casa. Tel: +351 214 460 650.

SINGAPORE Smith & Nephew Pte Ltd., 29 Media Circle, #06-05 Alice @ Mediapolis Singapore 138565 Tel: (+65) 6270 0552.

SOUTH AFRICA Smith & Nephew (Pty) Limited 30 The Boulevard, West End Office Park, Westville, 3629. Tel: 031 2428111.

SPAIN Smith & Nephew SAU, Fructuós Gelabert, 2-4, 08970 Sant Joan Despí, Barcelona. Tel: 93 373 73 01.

SWEDEN Smith & Nephew AB, Box 143, Kråkelorsgatan 20, 43122 Mölndal. Tel: 031-746 58 00.

SWITZERLAND Smith & Nephew Schweiz AG, Advanced Wound Management, Obereuhofstrasse 10d, 6340 Baar. Tel: +41 41 766 22 44.

TAIWAN (R.O.C.) Smith & Nephew (Overseas) Ltd, Taiwan Branch, 9F-2, No. 50, Sec.1, Xinsheng South Road Taipei City. Tel: 886 2 3322 5020.

THAILAND Smith & Nephew Ltd, 16th Floor Building A, The 9th Towers Grand Rama 9, 33/4 Rama 9 Road, Huaykwang Sub-District, Huaykwang District, Bangkok 10310. Tel: 66(0)2-116-5581.

TURKEY Smith ve Nephew Medikal Clazlar Tic. LTD, Şiş. Bahçeköy Mah. Orkide Sokak No: 8/E 34473 Sarıyer/İSTANBUL. Tel: +90 212 226 22 55.

UNITED STATES Smith & Nephew, Inc. 5600 Clearfork Main Street, Suite 600, Fort Worth, TX 76109. Customer Care Center: 1-817-900-4000.

VENEZUELA Ace Sales Corp, 8085 NW 68th Street, Miami, Florida 33166 Tel: 305.835.0310.

EN



INTRASITE[®] GEL

Hydrogel wound dressing

STERILE Single use. Steam sterilised.

Do not use contents if pack is opened or damaged. Store in a dry place (5-25°C). Keep away from sunlight.

Description

INTRASITE[®] Gel is a clear amorphous hydrogel containing a modified Carboxymethyl cellulose polymer, propylene glycol and water. It is presented sterile in a single dose dispenser pack for ease of application.

Mode of action

INTRASITE Gel promotes natural debridement through autolysis by gently rehydrating necrotic tissue. It also loosens and absorbs slough and exudate. INTRASITE Gel provides a moist wound healing environment. It is non-adherent and does not harm viable tissue or skin surrounding wounds.

Indications

INTRASITE Gel is indicated for use in shallow and deep open wounds eg. pressure sores, leg ulcers. It can be used on infected wounds under medical supervision.

Contraindications

Do not use if there is known sensitivity to INTRASITE Gel or any of its ingredients.

Precautions for use

Ensure residual gel is removed prior to radiation therapy. Should signs of irritation or sensitivity occur, discontinue use. INTRASITE Gel should be used with care in the vicinity of the eyes and in deep wounds with narrow openings (eg fistulae) and in body cavities where removal of the gel may be difficult. CHOKING Hazard - dispose of protective cap and snap-off tip with care. INTRASITE Gel is for external use only. Avoid ingestion. Avoid use on cracked nipples. INTRASITE Gel is a single use product. If used on more than one patient, cross-contamination or infection may occur. Unused Gel must not be retained for later use.

Instructions for use

Where the product is used on infected wounds the infection should be treated as per local clinical protocol.

- Prepare wound site:
 - Remove secondary dressing. Irrigate wound with sterile saline solution to clean wound site.
- Prepare pack:
 - Remove protective cap from the nozzle. Swab the snap-off tip and nozzle of the pack with a suitable antiseptic swab. Snap the patterned tip off the nozzle.
- Introduce INTRASITE Gel into the wound:
 - Keeping the nozzle tip clear of the wound surface, gently press the bowl of the pack to dispense gel into the wound. Smooth INTRASITE Gel over surface of wound to a depth of approximately 5mm. Discard any unused gel.
- Dress Wound:
 - Cover with a secondary dressing of choice eg:

WOUND STAGE	DRESSING
Necrotic	OPSITE [®] FLEXIGRID [®]
Sloughy	ALLEVYN [®] /MELOLIN [®]
Granulating	ALLEVYN/MELOLIN/OPSITE FLEXIGRID
Malodorous	CARBONET [®]
- Removal of INTRASITE Gel:
 - INTRASITE Gel can be removed from the wound by rinsing with sterile saline solution. On necrotic and sloughy wounds, it is recommended that the dressing is changed at least every three days. On clean granulating wounds the frequency of dressing changes depends on the clinical condition of the wound and the amount of exudate produced.

Product Availability

Code	Size	Availability
7308	8g	Carton of 10
7311	15g	Carton of 10
7313	25g	Carton of 10
66000240	15g	Carton of 5
66800241	25g	Carton of 3

Smith & Nephew Medical Limited,
101 Hessle Road, Hull HU3 2BN England
*Trade Marks of Smith & Nephew
www.smith-nephew.com
©Smith & Nephew Date of issue 03/2020
Made in China



(FR)

smith&nephew

INTRASITE° GEL

Hydrogel pour traitement des plaies

- STERILE** Usage unique. Stérilisé à la vapeur.
- Ne pas utiliser le contenu si l'applicateur est ouvert ou endommagé. Stocker dans un endroit sec (5-25°C). Tenir éloigné de la lumière du soleil.

Description

INTRASITE° Gel est un hydrogel transparent neutre contenant un polymère, la carboxyméthyl cellulose modifiée, du propylène glycol et de l'eau. Il est présenté stérile dans un applicateur uni-dose pour faciliter l'application.

Mode d'action

INTRASITE Gel favorise la détersion naturelle par autolyse en réhydratant doucement les tissus nécrotiques. Il ramollit et absorbe également la fibrine et les exsudats. INTRASITE Gel crée un environnement de plaie humide propice au bourgeonnement. Il est adhérent et n'endommage pas les tissus sains ni la peau environnante.

Indications

INTRASITE Gel est indiqué pour les plaies ouvertes superficielles et profondes, par exemple les escarres, les ulcères de jambes. Sous contrôle médical, il peut être utilisé sur les plaies infectées.

Contre-indications

Ne pas utiliser en cas de sensibilité connue à INTRASITE Gel ou à l'un de ses composants.

Précautions d'emploi

S'assurer du retrait de tout résidu de gel avant une radiothérapie. En cas de signes d'irritation ou de sensibilité, arrêter l'utilisation. Le Gel INTRASITE doit être utilisé avec précaution à proximité des yeux et sur les plaies profondes à ouvertures étroites (ex. fistules) et dans les cavités du corps où le retrait du gel peut être difficile. RISQUE D'ETOUFFEMENT - prendre soin de jeter l'embout protecteur. Éviter l'ingestion. Éviter l'utilisation sur les crevasses du mamelon. INTRASITE Gel est un produit à usage unique. L'utilisation chez plus d'un patient peut entraîner une contamination croisée ou une infection. Le gel non utilisé ne doit pas être conservé pour une application ultérieure.

Mode d'emploi

En cas d'utilisation du produit sur des plaie infectées, l'infection doit être traitée selon le protocole clinique local.

- Préparer la plaie:
 - Oter le pansement secondaire. Irriguer la plaie avec une solution stérile (sérum physiologique) pour la nettoyer.
- Préparer l'applicateur:
 - Retirer le capuchon protecteur de l'embout applicateur. Nettoyer l'embout de l'applicateur avec un antiseptique. Casser ensuite l'embout de l'applicateur.
- Appliquer INTRASITE Gel sur la plaie:
 - sans que l'embout ne touche la surface de la plaie, appuyer doucement sur le bulbe de l'applicateur pour appliquer le gel sur la plaie. Répartir INTRASITE Gel sur toute la surface de la plaie sur une épaisseur d'environ 5 mm. Jeter tout gel inutilisé.
- Recouvrir la plaie:
 - Recouvrir avec un pansement secondaire de votre choix, par exemple:

STADE DE CICATRISATION	PANSEMENT
Nécrose	OPSITE° FLEXIGRID°
Détersion	ALLEVYN°/MELOLIN°
Bourgeonnement	ALLEVYN/MELOLIN/ OPSITE FLEXIGRID CARBONET°
- Retrait de INTRASITE Gel:
 - INTRASITE Gel peut être retiré de la plaie par rinçage avec une solution saline. Sur plaies nécrotiques et fibrineuses, il est recommandé de changer le pansement tous les trois jours. Sur des plaies propres en cours de bourgeonnement; la fréquence de renouvellement du pansement dépend des conditions cliniques de la plaie et de la quantité d'exsudat produit.

Présentation du produit		
Code	Contenance	Disponibilité
7308	8 g	Boîte de 10
7311	15 g	Boîte de 10
7313	25 g	Boîte de 10
66000240	15 g	Boîte de 5
66800241	25 g	Boîte de 3

Smith & Nephew Medical Limited, 101 Hessle Road, Hull HU3 2BN Angleterre
°Marque déposée de Smith & Nephew
www.smith-nephew.com
©Smith & Nephew Date d'édition 03/2020
Fabriqué en Chine

(DE)

smith&nephew

INTRASITE° GEL

Hydrogel Wundverband

- STERILE** Nur zum einmaligen Gebrauch. Dampfsterilisiert.
- Inhalt aus bereits geöffneten oder beschädigten Verpackungen nicht verwenden. Bitte trocken lagern (5-25°C). Vor direkter Sonneneinstrahlung schützen.

Beschreibung

INTRASITE° Gel ist ein klares amorphes Hydrogel, das sich aus einem modifizierten Carboxymethyl-Cellulosepolymer, Propylenglycol und Wasser zusammensetzt. Das sterile Gel ist aus Gründen der leichten Anwendung in einem Einwegspender abgepackt.

Wirkungsweise

INTRASITE Gel sorgt durch Autolyse für die natürliche Wundreinigung, indem es nekrotischem Gewebe behutsam Wasser zuführt. Gleichzeitig werden Schorf und Wundexsudat gelöst und in die Gelmatrix aufgenommen. INTRASITE Gel sorgt für ein feuchtes Wundheilungsmilieu. Es verklebt nicht mit der Wunde und hat keine schädigenden Einflüsse auf die Wunde oder die umgebende Haut.

Indikationen

INTRASITE Gel ist indiziert für die Versorgung von flachen und tiefen Wunden, z.B. Bein und Druckgeschwüren. Es kann auch unter ärztlicher Aufsicht auf infizierte Wunden aufgetragen werden.

Kontraindikationen

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen INTRASITE Gel oder einen der Inhaltsstoffe.

Hinweis

Stellen Sie sicher, dass das Gel vor einer Strahlentherapie vollständig entfernt wird. Bei Anzeichen von Reizung oder Empfindlichkeiten sofortiger Behandlungsabbruch. INTRASITE Gel ist im Augenbereich und auf tiefen Wunden mit engen Wundöffnungen (z. B. Fisteln) sowie in Körperhöhlen, aus denen das Gel schwer zu entfernen ist, mit Vorsicht anzuwenden. ERSTICKUNGSGEFAHR: Bitte die Schutzkappe sorgfältig entsorgen! INTRASITE Gel ist nur für die äußerliche Anwendung bestimmt und darf nicht eingenommen werden. INTRASITE Gel ist nur für den einmaligen Gebrauch, bei Verwendung an mehreren Patienten bestünde das Risiko einer Kreuzkontamination oder Infektion. Überschüssiges Gel darf nicht weiter verwendet werden.

Anwendungsanleitung

Bei infizierten Wunden muss der Einsatz gemäß lokalen Protokollen erfolgen.

- Vorbereitung der Wunde:
 - Sekundärverband entfernen. Wundstelle mit steriler physiologischer Kochsalzlösung spülen.
- Vorbereitung der Packung:
 - Entfernen Sie die Schutzkappe von der Spenderdüse. Verschluss und Düse des Spenders mit einem geeigneten antiseptischen Tupfer abtupfen. Die markierte Spitze der Düse abbrechen.
- Einbringen von INTRASITE Gel in die Wunde:
 - Applikation des Gels in die Wunde durch Zusammendrücken des Spenders, ohne daß die Düse die Wunde berührt. INTRASITE Gel ca. 5mm dick auf der Wundfläche verteilen. Nichtverbrauchtes Gel werfen.
- Versorgen der Wunde:
 - Wählen Sie hierfür einen geeigneten Wundverband, z. B.

WUNDSTADIUM	VERBAND
Nekrotisch	OPSITE° FLEXIGRID°
Schorfwunde	ALLEVYN° oder MELOLIN°
Granulierend	ALLEVYN, MELOLIN oder OPSITE FLEXIGRID CARBONET°
- Entfernen des INTRASITE Gels:
 - INTRASITE Gel durch spülen mit physiologischer Kochsalzlösung entfernen. Bei nekrotischen und schmierig belegten Wunden wird empfohlen, das Gel nach spätestens 3 Tagen zu erneuern. Auf granulierenden Wunden ist die Verbandwechselfhäufigkeit abhängig von der klinischen Situation und der Menge an gebildetem Exsudat.

Produktangebot		
Code	Größen	Erhältlich als
7308	8g	Karton zu je 10
7311	15g	Karton zu je 10
7313	25g	Karton zu je 10
66000240	15g	Karton zu je 5
66800241	25g	Karton zu je 3

Smith & Nephew Medical Limited, 101 Hessle Road, Hull HU3 2BN England
°Handelsmarken von Smith & Nephew
www.smith-nephew.com
©Smith & Nephew Ausgabedatum 03/2020
Hergestellt in China

(ES)

smith&nephew

INTRASITE° GEL

Apósito de hidrogel

- STERILE** De un solo uso. Esterilizado al vapor.
- No utilizar si el envase está abierto o deteriorado. Almacenar en lugar seco (5-25°C). Mantener alejado de la luz solar.

Descripción

INTRASITE° Gel es un hidrogel transparente y amorfo que contiene un polímero modificado de carboximetil celulosa, propilenglicol y agua. Para facilitar su aplicación, se presenta estéril en un envase dispensador de dosificación única.

Modo de acción

INTRASITE Gel limpia la lesión y regenera el tejido de granulación favoreciendo el cierre de la misma. INTRASITE Gel limpia la lesión, estimulando el proceso de autolisis y rehidratando el tejido necrótico. Absorbe el esfacelo y el exceso de exudado. INTRASITE Gel proporciona un entorno húmedo en la cicatrización de la lesión. No es adherente por lo que protege el tejido de granulación y la piel periluceral durante los cambios de apósito.

Indicaciones

INTRASITE Gel está indicado en el tratamiento de las úlceras por presión y úlceras vasculares así como en lesiones exudativas.

Contraindicaciones

No usar si existe sensibilidad conocida a INTRASITE Gel o alguno de sus ingredientes.

Precauciones para su utilización

Asegúrese de que el gel residual se elimina antes de aplicar radioterapia. Si aparecen signos de irritación o sensibilidad, suspenda su uso. INTRASITE Gel se deberá utilizar con cuidado en proximidades de ojos y lesiones profundas con aberturas pequeñas (p. ej., fistulas) y en cavidades corporales en que pueda resultar difícil retirar el gel. Riesgo de asfixia – desechar la tapa protectora y romper la punta con cuidado. INTRASITE Gel es sólo para uso externo. Evitar la ingestión. Evitar su uso en pezones agrietados. INTRASITE Gel es un producto de un solo uso. Si se usa en más de un paciente, puede dar lugar a contaminación cruzada o infección. El gel sobrante no debe conservarse para su uso posterior.

Instrucciones para su uso

Quando se utilice el producto en lesiones infectadas la infección debe ser tratada según el protocolo clínico local.

- Irrigar la úlcera con solución salina estéril:
 - Secar cuidadosamente la misma y la piel periluceral.
- Preparar el envase:
 - Retirar de la boquilla el tapón protector. Limpiar el extremo y la boquilla del envase con una torunda antiséptica adecuada. Romper por el extremo marcado de la boquilla.
- Introducir INTRASITE Gel en la lesión:
 - Para ello, presionar la base del envase, procurando que el extremo de la boquilla no entre en contacto con la superficie de la lesión. Una vez conseguido un espesor de unos 5 mm, desechar el gel sobrante.
- Cubrir la úlcera con un apósito secundario adecuado, por ejemplo:

ESTADO DE LA ÚLCERA	APÓSITO
Necrótica	OPSITE° FLEXIGRID°
Con esfacelos	ALLEVYN°/MELOLIN°
En granulación	ALLEVYN/MELOLIN/ OPSITE FLEXIGRID CARBONET°
- Cambio del apósito:
 - INTRASITE Gel puede retirarse del seno de la úlcera con solución salina. En úlceras necróticas y/o con esfacelos se recomienda el cambio cada 3 días. En úlceras en granulación el cambio del apósito depende de las condiciones clínicas de la úlcera y de la cantidad de exudado. En caso de lesión infectada deberá cambiarse el apósito cada 24 horas y utilizar, bajo supervisión médica, un antibiótico sistémico.

Presentaciones		
Código (S&N)	Tamaño	Disponibilidad
66000240	15 g	Caja de 5 unidades (Reembolsable por la S.S.)

Smith & Nephew Medical Limited, 101 Hessle Road, Hull HU3 2BN Inglaterra
°Marcas Registradas de Smith & Nephew
www.smith-nephew.com
©Smith & Nephew Fecha de emisión 03/2020
Fabricado en China

(IT)

smith&nephew

INTRASITE° GEL

Medicazione a base di gel assorbente e detergente

- STERILE** Monouso. Sterilizzato a vapore.
- Non usare il prodotto se l'involucro è aperto o danneggiato. Conservare in luogo asciutto (5-25°C). Tenere lontano dalla luce diretta del sole.

Descrizione

INTRASITE° Gel è un gel a base acquosa amorfo e trasparente contenente glicole propilenico, acqua ed un polimero modificato della carbossimetil cellulosa. Viene confezionato in un erogatore sterile monodose, per agevolarne l'applicazione.

Modalità d'azione

INTRASITE Gel, reidratando delicatamente il tessuto necrotico, favorisce la pulizia/sbrigliamento naturale della ferita mediante autolisi. Ammorbidisce e assorbe slough e l'essudato. INTRASITE Gel garantisce un ambiente umido per la ferita. Non si attacca alla ferita e non danneggia il tessuto vitale o la pelle circostante.

Indicazioni

INTRASITE Gel é indicato per le ferite aperte profonde e superficiali, come le piaghe da decubito, le ulcere dell'arto inferiore. Sotto il controllo medico, può essere utilizzato sulle ferite infette.

Controindicazioni

Non utilizzare in caso di sensibilità nota a INTRASITE Gel o a qualcuno dei suoi componenti.

Precauzioni per l'uso

Assicurarsi che venga rimosso ogni residuo di gel prima della radioterapia. Nel caso si verificino sintomi di irritazione o ipersensibilità, interrompere l'uso. Prestare la massima attenzione nell'utilizzare INTRASITE Gel nelle vicinanze degli occhi, nelle ferite profonde con piccole aperture (per es. nelle fistole) e nelle cavità, dalle quali può risultare difficile rimuoverlo. Pericolo di INGESTIONE -eliminare con cura il cappuccio protettivo e il puntale. INTRASITE Gel è un prodotto esclusivamente per uso esterno. Evitare l'ingestione. Evitare l'uso sulle ragadi del capezzolo. INTRASITE Gel è un prodotto monouso. Se utilizzato su più di un paziente potrebbero verificarsi contaminazioni crociate o infezione. Il gel non utilizzato non deve essere conservato per un impiego successivo.

Istruzioni per l'uso

Quando il prodotto è utilizzato su ferite infette, l'infezione deve essere trattata secondo i protocolli clinici locali.

- Preparazione della ferita:
 - Togliere la medicazione secondaria. Detergere la ferita con soluzione salina sterile.
- Preparazione della confezione:
 - Rimuovere il cappuccio protettivo dal puntale. Pulire il puntale e il beccuccio con un tampone imbevuto di soluzione antisettica idonea. Staccare il puntale dal beccuccio.
- Introdurre INTRASITE Gel nella ferita:
 - Tenendo il beccuccio lontano dalla ferita, premere delicatamente sul cappuccio dell'erogatore per applicare il prodotto sulla ferita. Spalmare INTRASITE Gel sulla ferita fino ad ottenere uno spessore uniforme di circa 5 mm. Gettare il gel inutilizzato.
- Medicazione della ferita:
 - Coprire la ferita con una medicazione secondaria, ad es:

CONDIZIONE DELLA FERITA	MEDICAZIONE
Necrotica	OPSITE° FLEXIGRID°
Con slough	ALLEVYN°/ MELOLIN°
Granuleggiante	ALLEVYN/ MELOLIN/ OPSITE FLEXIGRID CARBONET°
- Maleodorante
 - Maleodorante
- Rimozione di INTRASITE Gel:
 - INTRASITE Gel può essere rimosso dalla ferita tramite irrigazione con soluzione salina sterile. Su ferite necrotiche e con slough si consiglia di sostituire la medicazione al più tardi ogni tre giorni. Su ferite pulite granuleggianti, la frequenza dei cambi di medicazione dipende dalle condizioni cliniche della ferita e dalla quantità di essudato prodotto.

Disponibilità		
Codice	Peso	Disponibilità
7308	8g	Confezione da 10
7311	15g	Confezione da 10
7313	25g	Confezione da 10
66000240	15g	Confezione da 5
66800241	25g	Confezione da 3

Smith & Nephew Medical Ltd, 101 Hessle Road, Hull HU3 2BN Inghilterra.
°Marchio di Smith & Nephew
www.smith-nephew.com
©Smith & Nephew Data di revisione 03/2020
Prodotto in Cina

10601492 23671