

SILVERLON**PERFORMANCE. POWER. SPEED.****Opis przyrządu**

Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing to sterylne, jednowarstwowe, nieprzylegające opatrunki z barierą antybakteryjną, przeznaczone do stosowania miejscowego w leczeniu ran w celu zmniejszenia ryzyka zakażenia rany.

Dostępne jako:

Kod	Rozmiar	Kod	Rozmiar	Kod	Rozmiar
WCD22	5 × 5 cm	BCD44	10 × 12 cm	BCD-CDM	66 × 64 cm
WCD44	10 × 12 cm	BCD48	10 × 20 cm	BCD-CDL	76 × 65 cm
WCD412	10 × 30 cm	BCD816	20 × 40 cm	BWD466	10 × 168 cm
WCD1012	25 × 30 cm	BCD1616	40 × 40 cm	BWD6108	15 × 274 cm
WCD466	10 × 168 cm	BCD2424	61 × 61 cm	DS112	3 × 30 cm

Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing zawierają srebro, aby zapewnić pomocniczy, miejscowy efekt przeciwbakteryjny w celu zmniejszenia ryzyka zakażenia rany przez organizmy wrażliwe na srebro. Srebro jonowe jest środkiem przeciwbakteryjnym o szerokim spektrum działania, który okazał się skuteczny wobec wielu patogenów związanych z zakażeniem ran. Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing i Burn Contact Dressing zostały przebadane in vitro i stwierdzono ich skuteczność wobec mikroorganizmów takich jak Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter Baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis i Klebsiella pneumoniae.

Badania in vitro wykazały, że opatrunki Silverlon® są kompatybilne z rezonansem magnetycznym (MRI).

Wskazania

Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing są opatrunkami do użytku profesjonalnego, przeznaczonymi do miejscowego leczenia:

- oparzeń I i II stopnia
- ran w miejscu dawkczym i przeszczepu
- ran pourazowych i chirurgicznych
- owrzodzeń cukrzycowych, ciśnieniowych i żylnych
- ran zakażonych*

* Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing mogą być stosowane na wyżej wymienione rodzaje ran zakażonych. W przypadku stosowania na zakażone rany zakażenie powinno być leczone zgodnie z lokalnym protokołem klinicznym.

Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing są wskazane dla całkowitego czasu kontaktu (tj. w przypadku, gdy leczenie obejmuje następujące po sobie nakładanie pojedynczych opatrunków) do 30 dni.

Ostrzeżenia

- Nie stosować po upływie daty ważności podanej na opakowaniu produktu.
- Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone lub otwarte.
- Lekarze / pracownicy ochrony zdrowia powinni być świadomi, że istnieją bardzo ograniczone dane dotyczące długotrwałego i wielokrotnego stosowania opatrunków zawierających srebro, szczególnie u dzieci i noworodków.
- Opatrunków Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing nie należy stosować w okresie ciąży i laktacji ze względu na brak danych dotyczących wpływu srebra na rozrodczość.
- Pod opatrunkami Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing nie należy stosować maści ani kremów na bazie ropy naftowej.
- Nie należy zwilżać opatrunków Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap

SILVERLON**PERFORMANCE. POWER. SPEED.****Opatrunek Silverlon® Wound Contact Dressing****Opatrunek Silverlon® Burn Contact Dressing****Opatrunek Silverlon® Elastic Burn Wrap Dressing****Opatrunek Silverlon® Digit Sleeve Dressing****Polskie**

Dressing i Digit Sleeve Dressing nadlenkiem wodoru ani jodyną powidonową.

- Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing są przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku i nie powinny być ponownie używane. Ponowne użycie może negatywnie wpłynąć na właściwości użytkowe opatrunku, a także stwarza ryzyko zakażenia pacjenta.
- Całkowity czas stosowania opatrunków Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing (tj. w przypadku, gdy leczenie obejmuje następujące po sobie nakładanie pojedynczych opatrunków) nie powinien przekraczać 30 dni.

Przeciwwskazania

- Należy unikać stosowania opatrunków Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing u pacjentów ze znaną wrażliwością na srebro lub nylon.
- Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing nie są przeznaczone do stosowania w przypadku oparzeń III stopnia.

Działania niepożądane

Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing zostały poddane niezależnym standardowym testom biokompatybilności in vitro i in vivo, obejmującym cytotoksyczność, uczulenie i reaktywność śródskórną. Wszystkie badania przeprowadzono zgodnie z normą International Standard Organization (ISO) 10993 Standard Series for Biological Evaluation of Medical Devices. Wyniki tych badań wykazały, że opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing są bezpieczne w użyciu zgodnie z ich przeznaczeniem.

Instrukcje stosowania

- Oczyścić ranę sterylną wodą, wodą destylowaną lub zwykłym roztworem soli fizjologicznej, usuwając tkanki martwicze lub strupy, zgodnie z obowiązującą procedurą.
- Wybrać taki rozmiar opatrunku, aby zachodził na brzegi rany na 1–2 cm.
- Aktywować opatrunek Silverlon® poprzez dokładne zwilżenie go sterylną wodą, wodą destylowaną lub zwykłą solą fizjologiczną.
- Umieścić opatrunek Silverlon® bezpośrednio na ranie, tak aby jedna ze srebrnych stron stykała się ze skórą; zabezpieczyć opatrunek na miejscu za pomocą opatrunku wtórnego zgodnie z obowiązującą procedurą.
 - W przypadku ran wysiękowych należy zastosować wybrany chłonny opatrunek wtórny.
 - W przypadku ran suchych należy zastosować odprowadzający wilgoć opatrunek wtórny, taki jak hydrokoloid lub wstępnie zwilżona pianka lub gaza.
- Okresowo sprawdzać krawędzie opatrunku Silverlon®, aby upewnić się, że utrzymywany jest prawidłowy poziom wilgotności.
- Opatrunki Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing i Digit Sleeve Dressing mogą być stosowane do 7 dni, ale mogą wymagać częstszej wymiany w zależności od stanu rany i gromadzenia się wysięku.
- Aby zdjąć opatrunek Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap Dressing lub Digit Sleeve Dressing, należy najpierw zdjąć zewnętrzny opatrunek wtórny zgodnie z obowiązującą procedurą, a następnie delikatnie ucisnąć otaczającą skórę, podnosząc krawędzie opatrunku.
 - Jeśli dojdzie do przyklejenia się opatrunku do rany, należy w razie potrzeby zwilżać opatrunek sterylną wodą, wodą destylowaną lub zwykłą solą fizjologiczną, aż będzie można go łatwo zdjąć, delikatnie pociągając za krawędzie opatrunku.

SILVERLON**PERFORMANCE. POWER. SPEED.****Enhetsbeskrivning**

Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband för brännskador och fingerförband är sterila, enkelskiktade, icke-vidhäftande, antimikrobiella barriärförband, avsedda för lokal användning vid sårhantering, för att minska risken för sårinfektion.

Tillgänglig i:

Kod	Storlek	Kod	Storlek	Kod	Storlek
WCD22	5 x 5 cm	BCD44	10 x 12 cm	BCD-CDM	66 x 64 cm
WCD44	10 x 12 cm	BCD48	10 x 20 cm	BCD-CDL	76 x 65 cm
WCD412	10 x 30 cm	BCD816	20 x 40 cm	BWD466	10 x 168 cm
WCD1012	25 x 30 cm	BCD1616	40 x 40 cm	BWD6108	15 x 274 cm
WCD466	10 x 168 cm	BCD2424	61 x 61 cm	DS112	3 x 30 cm

Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband för brännskador och fingerförband innehåller silver för att ge en kompletterande, lokal antimikrobiell effekt för att minska risken för sårinfektion från organismer som är känsliga för silver. Joniskt silver är ett bakteriedödande medel med brett spektrum, vilket har visat sig vara effektivt mot en rad patogener associerade med sårinfektion. Silverlon® kontaktförband för sår- och brännskador har testats in vitro och visat sig vara effektiva mot mikroorganismer såsom: enterococcus faecalis, staphylococcus aureus, pseudomonas aeruginosa, acinetobacter baumannii, enterobacter cloacae, staphylococcus epidermidis och klebsiella pneumoniae.

In vitro-test har visat att Silverlon®-förband är MR-kompatibla.

Indikationer

Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband är särförband för professionellt bruk som anges för lokal hantering av:

- Första och andra gradens brännskador
- Sår vid givar- och transplantatplatser
- Traumatiska och kirurgiska sår
- Diabetiska sår, trycksår och venösa sår
- Infekterade sår*

*Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband kan användas på de infekterade sårtyper som anges ovan. När det används på infekterade sår ska infektionen behandlas enligt det lokala kliniska protokollet.

Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband är indikerade för en total kontaktperiod (d.v.s. där behandlingen innefattar påföljande applicering av enskilda förband) på upp till 30 dagar.

Varningar

- Använd inte efter utgångsdatumet på produktförpackningen.
- Använd inte om påsen är skadad eller öppen.
- Läkare/vårdpersonal ska vara medvetna om att det finns mycket begränsade data om långvarig och upprepad användning av silverinnehållande förband, särskilt hos barn och nyfödda.
- Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband ska inte användas under graviditet eller amning på grund av brist på data om effekterna av silver på reproduktionen.
- Använd inte petroleumbaserade salvor eller krämer under Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband.
- Fukta inte Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband med väteperoxid eller povidonjod.

Svenska**Silverlon® kontaktförband för sårskador****Silverlon® kontaktförband för brännskador****Silverlon® elastiskt förband för brännskador****Silverlon® fingerförband**

- Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband är endast avsedda för engångsbruk och ska inte återanvändas. Återanvändning kan påverka förbandets prestanda negativt och utgör också en infektionsrisk för patienten.
- Den totala användningstiden för Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband (d.v.s. där behandlingen innefattar påföljande applicering av enskilda förband) ska inte överstiga 30 dagar.

Kontraindikationer

- Undvik att använda Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband på patienter med känd känslighet för silver eller nylon.
- Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband är inte avsedda för användning vid tredje gradens brännskador.

Biverkningar

Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband har varit föremål för oberoende standardstandard för biokompatibilitet in vitro och in vivo, inklusive test för cytotoxicitet, sensibilisering och intrakutan reaktivitet. Alla tester utfördes i enlighet med International Standard Organization (ISO) 10993 Standard Series for Biological Evaluation of Medical Devices. Resultaten av studierna indikerade att Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband och fingerförband är säkra vid deras avsedda användning.

Användningsinstruktioner

- Rengör såret med sterilt vatten, destillerat vatten eller normal saltlösning och avlägsna nekrotisk hud eller sårskorpa efter behov enligt lokalt protokoll.
- Välj en storlek på förbandet som överlappar sårmarginalerna med 1–2 cm.
- Aktivera Silverlon®-förbandet genom att fukta noggrant med sterilt vatten, destillerat vatten eller normal saltlösning.
- Placera Silverlon®-förbandet direkt över såret, med silversidan i kontakt med huden; säkra förbandet på plats med ett sekundärt förband enligt lokalt protokoll.
 - För utsöndrande sår ska du använda ett absorberande sekundärt förband efter eget val.
 - För torra sår ska du använda ett fuktgivande sekundärförband som hydrokolloid eller förfuktat skum eller gasväv.
- Kontrollera regelbundet kanterna på Silverlon®-förbandet för att säkerställa att det fortfarande är fuktigt.
- Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband för brännskador och fingerförband kan användas i upp till 7 dagar, men kan behöva bytas mer frekvent beroende på särllstånd och utsöndring.
- Om du vill ta bort Silverlon® kontaktförband för sårskador, kontaktförband för brännskador, elastiskt förband för brännskador och fingerförband, ska du först avlägsna det yttre sekundära förbandet enligt lokalt protokoll och sedan försiktigt trycka ned omgivande hud medan du lyfter upp förbandskanterna.
 - Om förbandet fastnar på såret, ska du fukta förbandet efter behov med sterilt vatten, destillerat vatten eller normal saltlösning tills det lätt kan tas bort genom att försiktigt lyfta hörnen.

SILVERLON**PERFORMANCE. POWER. SPEED.**

Silverlon® Wound Contact Dressings Silverlon® Elastic Burn Wrap Dressings Silverlon® Burn Contact Dressings Silverlon® Elastic Burn Wrap Dressings Silverlon® Digit Sleeve Dressings

**EC****REP**

Emergo Europe
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
Netherlands
Tel. +(31) (0) 70.345.8570

LC-CE-IFU-WCD-BCD-BWD-DS-02; Rev A**SILVERLON****PERFORMANCE. POWER. SPEED.****Device Description**

Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressings are sterile, single layer, non-adherent, antimicrobial barrier dressings, intended for topical use in wound management, to reduce risk of wound infection.

Available as:

Code	Size	Code	Size	Code	Size
WCD22	5 x 5 cm	BCD44	10 x 12 cm	BCD-CDM	66 x 64 cm
WCD44	10 x 12 cm	BCD48	10 x 20 cm	BCD-CDL	76 x 65 cm
WCD412	10 x 30 cm	BCD816	20 x 40 cm	BWD466	10 x 168 cm
WCD1012	25 x 30 cm	BCD1616	40 x 40 cm	BWD6108	15 x 274 cm
WCD466	10 x 168cm	BCD2424	61 x 61 cm	DS112	3 x 30 cm

Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Silverlon® Wound Contact Dressing and Burn Contact Dressing contain silver to provide an ancillary, local antimicrobial effect to reduce the risk of wound infection by organisms sensitive to silver. Ionic silver is a broad spectrum antimicrobial, which has been shown to be effective against a range of pathogens associated with wound infection. Silverlon® Wound Contact Dressing and Burn Contact Dressing have been tested in vitro and found to be effective against microorganisms such as: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter Baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis, and Klebsiella pneumoniae.

In vitro testing has shown Silverlon® dressings to be MRI-compatible.

Indications

Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing are professional use wound dressings indicated for local management of:

- 1st and 2nd degree burns
- Donor and graft site wounds
- Traumatic and surgical wounds
- Diabetic, pressure and venous ulcers
- Infected wounds*

*Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing may be used on those infected wound types listed above. Where used on infected wounds, the infection should be treated as per local clinical protocol.

Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing are indicated for a total duration of contact (i.e. where treatment involves consecutive application of individual dressings) of up to 30 days.

Warnings

- Do not use past expiration date on the product packaging.
- Do not use if pouch is damaged or open.
- Clinicians / Healthcare Professionals should be aware that there are very limited data on prolonged and repeated use of silver-containing dressings, particularly in children and neonates.
- Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing should not be used during pregnancy or lactation because of the lack of data concerning the effects of silver on reproduction.
- Do not use petroleum-based ointments or creams under Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing.
- Do not moisten Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn

English**Silverlon® Wound Contact Dressing****Silverlon® Burn Contact Dressing****Silverlon® Elastic Burn Wrap Dressing****Silverlon® Digit Sleeve Dressing**

Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing with hydrogen peroxide or povidone iodine.

- Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing are intended for single use only and should not be reused. Re-use may adversely affect the dressing’s performance characteristics and also presents a risk of infection to the patient.
- Total duration of use of Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing (i.e. where treatment involves consecutive application of individual dressings) should not exceed 30 days.

Contraindications

- Avoid using Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing on patients with known sensitivity to silver or nylon.
- Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing are not intended for use on 3rd degree burns.

Adverse Reactions

Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing have been subjected to independent standard in vitro and in vivo biocompatibility tests, including cytotoxicity, sensitization, and intracutaneous reactivity. All tests were performed in accordance with the International Standard Organization (ISO) 10993 Standard Series for Biological Evaluation of Medical Devices. The results of the studies indicated that Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing are safe for their intended use.

Instructions for Use

- Cleanse wound with sterile water, distilled water, or normal saline removing necrotic debris or eschar as needed per local protocol.
- Select the dressing size that overlaps the wound margins by 1-2 cm.
- Activate the Silverlon® dressing by thoroughly moistening with sterile water, distilled water or normal saline.
- Position the Silverlon® dressing directly over wound, with either silver side in contact with the skin; secure the dressing in place using a secondary dressing per local protocol.
 - For exudating wounds, use an absorbent secondary dressing of choice.
 - For dry wounds, use a moisture donating secondary dressing such as hydrocolloid or pre-moistened foam or gauze.
- Periodically check the edges of the Silverlon® dressing to ensure that it is maintained in a moist condition.
- Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing may be used for up to 7 days, but may require more frequent changing depending on wound condition and exudate buildup.
- To remove Silverlon® Wound Contact Dressing, Burn Contact Dressing, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve Dressing, first remove the outer secondary dressing per local protocol, and then gently depress surrounding skin while lifting the dressing edges.
 - If sticking of the dressing to the wound occurs, moisten the dressing as needed with sterile water, distilled water or normal saline until it can be easily removed by gently lifting the corners.



Udstyrsbeskrivelse

Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve-forbindingerne er sterile, enkeltlags, ikke-klæbende, antimikrobielle barriereforbindinger beregnet til topisk anvendelse til sårhåndtering til at reducere risikoen for sårinfektion.

Tilgængelige som:

Kode	Størrelse	Kode	Størrelse	Kode	Størrelse
WCD22	5 x 5 cm	BCD44	10 x 12 cm	BCD-CDM	66 x 64 cm
WCD44	10 x 12 cm	BCD48	10 x 20 cm	BCD-CDL	76 x 65 cm
WCD412	10 x 30 cm	BCD816	20 x 40 cm	BWD466	10 x 168 cm
WCD1012	25 x 30 cm	BCD1616	40 x 40 cm	BWD6108	15 x 274 cm
WCD466	10 x 168 cm	BCD2424	61 x 61 cm	DS112	3 x 30 cm

Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Silverlon® Wound Contact-forbindinger og Burn Contact-forbinding indeholder sølv for at give en supplerende, lokal antimikrobiel virkning til reduktion af risikoen for sårinfektion af organismer, der er følsomme over for sølv. Ionisk sølv er et bredspektrret antimikrobielt middel, som har vist sig at være effektivt mod en række patogener forbundet med sårinfektion. Silverlon® Wound Contact-forbinding og Burn Contact-forbinding er blevet testet in vitro og fundet effektive mod mikroorganismer såsom: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter Baummannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis og Klebsiella pneumoniae.

In vitro-test har vist, at Silverlon®-forbindinger er MR-kompatible.

Indikationer

Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve-forbinding er sårforbindinger til professionel brug, til lokal håndtering af:

- 1. og 2. grads forbrændinger
- Donor- og transplantationssår
- Traumatiske og operationssår
- Diabetiske, tryk- og venøse sår
- Inficerede sår*

*Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding kan anvendes på de inficerede sårtyper, der er anført ovenfor. Hvis de anvendes på inficerede sår, skal infektionen behandles i henhold til lokal klinisk protokol.

Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding er indiceret til en samlet kontaktvarighed (dvs. hvor bindingen indebærer fortløbende påføring af individuelle forbindinger) på op til 30 dage.

Advarsler

- Må ikke bruges efter den udløbsdato, der fremgår af produktets emballage.
- Må ikke bruges, hvis emballagen er beskadiget eller åben.
- Klinikere/sundhedspersonale skal være opmærksomme på, at der er meget begrænsede data om langvarig og gentagen brug af sølvholdige forbindinger, især hos børn og nyfødte.
- Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding bør ikke anvendes under graviditet eller amning på grund af manglen på data vedrørende sølvs virkning på reproduktion.
- Brug ikke oliebaserede salver eller cremer under Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding.



Silverlon® sebkontakt kötszer Silverlon® égésiseb-kontakt kötszer Silverlon® égési sebekre készült rugalmas fásli Silverlon® újjakra készült kötszer

Eszközleírás

A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer steril, többretegű, nem öntapadó, nedvszívó, antimikrobiális szigetelő kötszer, amely a sebbekezes helyi céljaira alkalmas, csökkenti a sebfertőzés kockázatát.

Az alábbi kiserelésben kapható:

Kód	Méret	Kód	Méret	Kód	Méret
WCD22	5 × 5 cm	BCD44	10 × 12 cm	BCD-CDM	66 × 64 cm
WCD44	10 × 12 cm	BCD48	10 × 20 cm	BCD-CDL	76 × 65 cm
WCD412	10 × 30 cm	BCD816	20 × 40 cm	BWD466	10 × 168 cm
WCD1012	25 × 30 cm	BCD1616	40 × 40 cm	BWD6108	15 × 274 cm
WCD466	10 × 168 cm	BCD2424	61 × 61 cm	DS112	3 × 30 cm

A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer ezüstöt tartalmaz annak érdekében, hogy kiegészítő, helyi antimikrobiális hatással csökkentse az ezüstre érzékeny organizmusok okozta sebfertőzés kockázatát. Az ezüstion olyan széles spektrumú antimikrobiális szer, amely hatékonyan bizonyult a sebfertőzéshez kapcsolódó számos kórokozó ellen. A Silverlon® sebkontakt kötszer és égésiseb-kontakt kötszer kezelésére szolgáló kötszerpárma az in vitro tesztelés alapján hatékonyan bizonyult például az alábbi mikroorganizmusokkal szemben: enterococcus faecalis, staphylococcus aureus, pseudomonas aeruginosa, acinetobacter baumannii, enterobacter cloacae, staphylococcus epidermidis és klebsiella pneumoniae.

Az in vitro tesztelés alapján a Silverlon® kötszer MRI-kompatibilisnek bizonyult.

Javallatok

A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer professzionális használatra alkalmas sebkötszer, amely az alábbiak kezelésére szolgál:

- első- és másodfokú égési sebek;
- a szerveltávolítás és a szervátültetés helyén keletkezett sebek;
- balaleseti és műtéti sebek;
- cukorbetegség okozta fekélyek, felfekvéses fekélyek, visszefekélyek;
- elfertőződött sebek.*

*A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer a fentebb sorolt típusú elfertőződött sebek esetén alkalmazható. Amennyiben elfertőződött sebekre alkalmazzák a terméket, a fertőzést a klinikai protokollnak megfelelően szükségese kezelni.

A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer az érintkezés teljes idejére (tehát az egyes kötszerek egymás utáni alkalmazását igénylő kezelések esetén), de legfeljebb 30 napig javasolt.

Figyelmeztetések

- Ne használja a termék csomagolásán megjelölt lejárati dátumot követően.
- Ne használja, ha a tasak sérült vagy felnyílt.
- A klinikai orvosoknak / egészségügyi szakembereknek figyelembe kell venniük, hogy nagyon kevés adat áll rendelkezésre az ezüsttartalmú kötszerek tartós, illetve ismétlődő használatára vonatkozóan, különösen gyermekek és újszülöttek esetén.
- A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer terhesség és szoptatás alatt nem alkalmazható, mert hiányoznak az ezüst termékenységre gyakorolt hatására vonatkozó adatok.
- Ne kenjen petróleum alapú kenőcsöket és krémeket a Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült

Silverlon® Wound Contact-forbinding

Silverlon® Burn Contact-forbinding

Silverlon® Elastic Burn Wrap-forbinding

Silverlon® Digit Sleeve-forbinding

- Fugt ikke Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding med hydrogenperoxid eller povidon-jod.
- Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding er kun beregnet til engangsbrug og bør ikke bruges. Genbrug kan have en negativ indvirkning på forbindingens ydeevneegenskaber og udgør også en risiko for infektion for patienten.
- Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding er indiceret til en samlet kontaktvarighed (dvs. hvor behandlingen indebærer fortløbende påføring af individuelle forbindinger) på op til 30 dage.

Kontraindikationer

- Undgå at bruge Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding på patienter med kendt overfølsomhed over for sølv eller nylon.
- Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding er ikke beregnet til brug på 3. grads forbrændinger.

Bivirkninger

Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding er blevet underkastet uafhængige standard in vitro- og in vivo-biokompatibilitetstest, herunder cytotoksicitet, sensibilisering og intrakutan reaktivitet. Alle tests blev udført i overensstemmelse med International Standard Organization (ISO) 10993 Standard Series for Biological Evaluation of Medical Devices. Resultaterne af undersøgelserne viste, at Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap and Digit Sleeve-forbinding er sikre til deres tilsigtede anvendelse.

Brugsanvisning

- Rens såret med sterilt vand, destilleret vand eller normal saltopløsning, fjern nekrotisk materiale eller skorpedannelse efter behov i henhold til lokale protokoller.
- Vælg en forbindingsstørrelse, der overlapper sårkanterne med 1-2 cm.
- Aktiver Silverlon®-forbindingen ved at fugte grundigt med sterilt vand, destilleret vand eller normalt saltvand.
- Anbring Silverlon®-forbindingen direkte over såret med hver sølvside i kontakt med huden. Hold forbindingen på plads ved hjælp af en sekundær forbinding i henhold til lokale protokoller.
 - Til eksyderende sår skal der bruges en absorberende sekundær forbinding efter eget valg.
 - Ved tørre sår skal der bruges en fugtgivende sekundær forbinding, såsom hydrokolloid eller forfugtet skum eller gaze.
- Kontrollér med jævne mellemrum kanterne på Silverlon®-forbindingen for at sikre, at den holdes i en fugtig tilstand.
- Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding kan bruges i op til 7 dage, men kan kræve hyppigere skift afhængigt af sårtilstand og væskedannelse.
- For at fjerne Silverlon® Wound Contact-forbinding, Burn Contact-forbinding, Elastic Burn Wrap og Digit Sleeve-forbinding skal man først fjerne den ydre sekundære forbinding i henhold til lokale protokoller og derefter forsigtigt trykke den omgivende hud ned, mens forbindingskanterne løftes.
 - Hvis forbindingen sidder fast i såret, skal forbindingen fugtes efter behov med sterilt vand, destilleret vand eller normal saltvand, indtil det let kan fjernes ved forsigtigt at løfte hjørnerne.



Silverlon® sebkontakt kötszer Silverlon® égésiseb-kontakt kötszer Silverlon® égési sebekre készült rugalmas fásli Silverlon® újjakra készült kötszer

- kötszer alá.
- Ne áztassa a Silverlon® sebkontakt kötszert, égésiseb-kontakt kötszert, égési sebekre készült rugalmas fáslit és újjakra készült kötszert hidrogén-peroxidba vagy povidon-jódba.
- A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer kizárólag egyszerű használatra alkalmas, nem használható fel újra. Az újbóli felhasználás negatívan befolyásolhatja a kötszer teljesítményjellemzőit és fertőzésveszélynek teszi ki a betegét.
- A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer használatának teljes időtartama (az egyes kötszerek egymás utáni alkalmazását igénylő kezelések esetén) nem haladhatja meg a 30 napot.

Ellenjavallatok

- Ne használja a Silverlon® sebkontakt kötszert, égésiseb-kontakt kötszert, égési sebekre készült rugalmas fáslit és újjakra készült kötszert ezüstre vagy nejlonra érzékeny betegeknél.
- A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer harmadfokú égési sebekre nem alkalmazható.

Mellékhatások

A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer független hatálya alatt állt az in vitro és az in vivo biokompatibilitási teszteknél, így például a sejtmérgezés, az érzékenység és az intrakután reakciók vizsgálatánál. Az összes tesztet a Nemzetközi Szabványügyi Szervezet (International Standard Organization, ISO) orvosi eszközök biológiai értékeléséről szóló 10993 számú szabványsorozatának megfelelően végeztük el. Az említett tanulmányok eredményei azt mutatták, hogy a Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer biztonságosan alkalmazható a rendeltetésszerű használat céljára.

Alkalmazási javallat

- Tisztítsa ki a sebet steril vízzel, desztillált vízzel vagy normál sóoldattal, távolítsa el az úszkódsódot vagy a vart a helyi protokollnak megfelelően.
- Olyan méretű kötszert válasszon, amely 1–2 cm-rel a seb szélein túl is fed.
- A Silverlon® kötszer hatékonyságát segítőndő nedvesítse be azt alaposan steril vízzel, desztillált vízzel vagy normál sóoldattal.
- Úgy helyezze el a Silverlon® kötszert, hogy közvetlenül a seb felett helyezkedjen el, a kötszer ezüstös oldala pedig a bőrrrel érintkezzen; külső kötszerrel rögzítse a helyi protokollnak megfelelően.
 - A váladékozó sebek esetén használjon tetszés szerinti másodlagos nedvszívó kötszert.
 - Száráz sebekre nedvességmegkötő másodlagos kötszert, például hidrokolloidot vagy előre benedvesített habot, esetleg gézt használjon.
- Időnként ellenőrizze, a Silverlon® kötszer széleinél, hogy továbbra is megfelelő-e a nedvesség mértéke.
- A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszert, égési sebekre készült rugalmas fáslit és újjakra készült kötszert legfeljebb 7 napig alkalmazható, a seb állapotától és a folyadékgyütemlőt függően azonban ennél gyakoribb cseréire lehet szükség.
- A Silverlon® sebkontakt kötszer, égésiseb-kontakt kötszer, égési sebekre készült rugalmas fásli és újjakra készült kötszer eltávolításához először a külső kötszert szedje le a helyi protokoll szerint, majd óvatosan nyomja le a környező bőrt, miközben felemeli a kötszerpárma széléit.
 - Ha a kötszer a sebbe ragad, akkor szükség esetén nedvesítse a kötszert steril vízzel, desztillált vízzel vagy normál sóoldattal, míg az a széleinél fogva könnyen levehetővé nem válik.

Dansk

SILVERLON

PERFORMANCE. POWER. SPEED.

Laitteen kuvaus

Silverlon®-haavan kontaktisidokset, -palovamman kontaktisidokset, -elastiset palovamman putkisidokset ja -sormi- ja varvassidokset ovat steriilejä, yksikerroksisia, tarttumattomia, antimikrobisia haavasidoksia. Jotka on tarkoitettu haavan ulkoiseen hoitoon haavan tulehdusriskin pienentämiseksi.

Saatavana:

Koodi	Koko	Koodi	Koko	Koodi	Koko
WCD22	5 x 5 cm	BCD44	10 x 12 cm	BCD-CDM	66 x 64 cm
WCD44	10 x 12 cm	BCD48	10 x 20 cm	BCD-CDL	76 x 65 cm
WCD412	10 x 30 cm	BCD816	20 x 40 cm	BWD466	10 x 168 cm
WCD1012	25 x 30 cm	BCD1616	40 x 40 cm	BWD6108	15 x 274 cm
WCD466	10 x 168cm	BCD2424	61 x 61 cm	DS112	3 x 30 cm

Silverlon®-haavan kontaktisidos, -palovamman kontaktisidos, -elastinen palovamman putkisidos sekä -sormi- ja varvassidos sisältävät hopeaa tarjoten paikallisen antimikrobisen lisäsuojan hopealle herkempien organismien muodostaman haavan tulehtumisriskin pienentämiseksi. Ioninen hopea on laajakirjoinen antimikrobinen aine, jonka teho lukuisia haavatuulehduksiin liittyytä taudinaiheuttajia vastaan on todettu. Silverlon®-haavan kontaktisidokset ja -palovamman kontaktisidokset on testattu in vitro -menetelmällä, ja niiden teho esimerkiksi seuraavia mikrobeja vastaan on todettu: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis ja Klebsiella pneumoniae.

In vitro -testauksessa on todettu, että Silverlon®-haavasidokset soveltuvat käytettäväksi magneetikuvauksessa.

Käyttöindikaatiot

Silverlon®-haavan kontaktisidos, -palovamman kontaktisidos, -elastinen palovamman putkisidos sekä -sormi- ja varvassidos on tarkoitettu seuraavien haavojen paikalliseen ja ammatimaiseen hoitoon:

- Ensimmäisen ja toisen asteen palovammat
- Eiilnluovutuksen tai elinsiirron aiheuttamat haavat
- Traumaattiset ja kirurgiset haavat
- Diabeettiset, paine- ja laskimoaavat
- Tulehtuneet haavat*

*Silverlon®-haavan kontaktisidosta -palovamman kontaktisidosta, -elastista palovamman putkisidosta sekä sormi- ja varvassidosta voidaan käyttää ylä lueteltujen, tulehtuneiden haavatyypien hoitoon. Mikäli haavasidosta käytetään tulehtuneeseen haavaan, tulehusta tulee hoitaa paikallishoidon ohjeiden mukaisesti.

Silverlon®-haavan kontaktisidosta, -palovamman kontaktisidosta, -elastista palovamman putkisidosta sekä sormi- ja varvassidosta tulee käyttää enintään 30 päivän ajan (kun hoito edellyttää yksittäisten haavasidosten peräkkäistä käyttöä).

Varoitukset

- Älä käytä tuotetta tuotteen pakkauksessa ilmaistun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.
- Älä käytä tuotetta, jos pussi on vioittunut tai aukaisu.
- Terveydenhuollon ammattilaisten tulee ottaa huomioon, että hopeaa sisältävien haavasidosten pitkeytyessä ja toistuvasta käytöstä etenkin lapsilla ja vastasyntyneillä on hyvin rajoitetusti tietoa.
- Silverlon®-haavan kontaktisidosta, -palovamman kontaktisidosta, -elastista palovamman putkisidosta sekä -sormi- ja varvassidosta ei tule käyttää raskauden tai imetyksen aikana, sillä hopean vaikutuksia lisääntymisterveyteen ei ole tutkimustietoa.
- Älä käytä petroliipohjaisia voiteita tai rasvoja Silverlon®-haavan kontaktisidoksen, -palovamman kontaktisidoksen, -elastisen palovamman putkisidoksen tai -sormi- ja varvassidoksen alla.
- Älä kostuta Silverlon®-haavan kontaktisidosta, -palovamman kontaktisidosta, -elastista palovamman putkisidosta tai -sormi- ja varvassidosta vetyperoksidilla tai jodatulla



PERFORMANCE. POWER. SPEED.

Описание на изделието

Превръзките за контакт с рани, превръзките за контакт с рани от изгаряния, ластичните превръзки при изгаряне и превръзочните ръкави за пръсти Silverlon® са стерилни, еднослойни, незапалващи, антимикробни бариерни превръзки, предназначени за локално приложение при лечение на рани, за намаляване на риска от инфекция на раните.

Предлага се като:

Код	Размер	Код	Размер	Код	Размер
WCD22	5 × 5 cm	BCD44	10 × 12 cm	BCD-CDM	66 × 64 cm
WCD44	10 × 12 cm	BCD48	10 × 20 cm	BCD-CDL	76 × 65 cm
WCD412	10 × 30 cm	BCD816	20 × 40 cm	BWD466	10 × 168 cm
WCD1012	25 × 30 cm	BCD1616	40 × 40 cm	BWD6108	15 × 274 cm
WCD466	10 × 168cm	BCD2424	61 × 61 cm	DS112	3 × 30 cm

Превръзките за контакт с рани Silverlon®, превръзките за контакт с рани от изгаряния, ластичните превръзки при изгаряне и превръзочните ръкави за пръсти Silverlon® съдържат сребро за осигуряване на спомогателен локален антимикробен ефект за намаляване на риска от инфекция на рани с организми, чувствителни към среброто. Сребърните йони са широкоспектърно антимикробно средство с доказана ефективност срещу редица патогени, свързани с инфекция на рани. Превръзките за контакт с рани и превръзките за контакт с рани от изгаряния Silverlon® са тествани in vitro и са установени като ефективни срещу микроорганизми като: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter Baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis и Klebsiella pneumoniae.

Тестовете in vitro показват, че превръзките Silverlon® са съвместими с ЯМР.

Показания

Превръзките за контакт с рани, превръзките за контакт с рани от изгаряния, ластичните превръзки при изгаряне и превръзочните ръкави за пръсти Silverlon® са професионални превръзки за рани, предназначени за локален контрол на:

- Изгаряния от 1-ва и 2-ра степен
- Рани при donorство и присадки
- Tрауматични и хирургични рани
- Диабетични, декубитални и венозни рани
- Инфектирани рани*

*Превръзките за контакт с рани, превръзките за контакт с рани от изгаряния, ластичните превръзки при изгаряне и превръзочните ръкави за пръсти Silverlon® могат да се използват по-горе инфектирани типове рани. Когато се използват върху инфектирани рани, инфекцията трябва да се лекува съгласно местния клиничен протокол.

Превръзките за контакт с рани, превръзките за контакт с рани от изгаряния, ластичните превръзки при изгаряне и превръзочните ръкави за пръсти Silverlon® са показани за обща продължителност на контакта (т.е. когато лечението включва последователно прилагане на отделни превръзки) до 30 дни.

Предупреждения

- Не използвайте след изтичане на срока на годност, посочен върху опаковката на продукта.
- Не използвайте, ако опаковката е повредена или отворена.
- Клиничните / здравните специалисти трябва да са наясно, че има много организмени данни за продължителната и многократно употреба на превръзките, съдържащи сребро, особено при деца и новородени.
- Превръзките за контакт с рани, превръзките за контакт с рани от изгаряния, ластичните превръзки при изгаряне и превръзочните ръкави за пръсти Silverlon® не трябва да се използват по време на бременност или кърмене поради липсата на данни относно ефектите на среброто върху репродуктивните функции.
- Не използвайте мехлеми или кремове на петролна основа под превръзките за контакт с рани, превръзките за контакт с рани от изгаряния, ластичните превръзки при изгаряне и превръзочните ръкави за пръсти Silverlon®.
- Не навлажнявайте превръзките за контакт с рани, превръзките за контакт с рани от изгаряния, ластичните превръзки при изгаряне и превръзочните ръкави за пръсти Silverlon® с водороден прекис или пovidон йод.
- Превръзките за контакт с рани, превръзките за контакт с

Silverlon®-haavan kontaktisidos

Silverlon®-palovamman kontaktisidos

Silverlon®-elastinen palovamman putkisidos

Silverlon®-sormi- ja varvassidos

- povidonilla.
- Silverlon®-haavan kontaktisidos, -palovamman kontaktisidos, -elastinen palovamman putkisidos sekä -sormi- ja varvassidos ovat tarkoitettu kertakäyttöön eikä niitä tule käyttää uudelleen. Uudelleenkäyttö voi vaikuttaa sidoksen suorituskykyyn ja saattaa muodostaa tulehtumisriskin.
- Silverlon®-haavan kontaktisidosta, -palovamman kontaktisidosta, -elastista palovamman putkisidosta sekä -sormi- ja varvassidosta tulee käyttää enintään 30 päivän ajan (kun hoito edellyttää yksittäisten haavasidosten peräkkäistä käyttöä).

Vasta-aiheet

- Vältä Silverlon®-haavan kontaktisidoksen, -palovamman kontaktisidoksen, -elastisen palovamman putkisidoksen sekä -sormi- ja varvassidoksen käyttöä potillailla, joilla on todettu hopea- tai nylonallergia.
- Silverlon®-haavan kontaktisidosta, -palovamman kontaktisidosta, -elastista palovamman putkisidosta sekä -sormi- ja varvassidosta ei ole tarkoitettu kolmannen asteen palovammojen hoitoon.

Haittareaktiot

Silverlon®-haavan kontaktisidokset, -palovamman kontaktisidokset, -elastiset palovamman putkisidokset sekä -sormi- ja varvassidokset on testattu rippumattomilla, standardimuotoisilla in vitro ja in vivo -menetelmien biokompatibilitteettitesteillä. Näissä testeissä on testattu muun muassa silytoksisuutta, sensitiisaatiota sekä ihonsäisäistä reaktiivisuutta. Kaikki testit on suoritettu International Standard Organization (ISO) -standardoimisjärjestön standardin 10993 ”Terveydenhuollon laitteiden ja tarvikkeiden biologinen arviointi” mukaisesti. Näiden tutkimusten tulokset osoittivat, että Silverlon®-haavan kontaktisidosta, -palovamman kontaktisidosta, -elastista palovamman putkisidosta sekä -sormi- ja varvassidosta voidaan käyttää turvallisesti niiden käyttötarkoitukseen.

Käyttöohjeet

- Puhdista haava paikallisten hoito-ohjeiden mukaisesti steriilillä tai tislatulla vedellä tai tavallisella suolaliuoksella poistaaksesi haavasta nekroottisen katteen tai ruven.
- Valitse sidoksen koko siten, että sidoksen ja haavan reunat limittyvät 1–2 cm matkalta.
- Aktivoi Silverlon®-haavasidos kostuttamalla se huolellisesti steriilillä tai tislatulla vedellä tai tavallisella suolaliuoksella.
- Aseta Silverlon®-haavasidos suoraan haavan päälle niin, että jompikumpi hoopaapuli on kosketuksessa ihon kanssa. Kiinnitä sidos paikalleen käyttämällä toissijaista sidosta paikallishoidon ohjeiden mukaisesti.
 - Käytä halumaasaasi imukykyistä toissijaista sidosta ertävien haavojen hoidossa.
 - Käytä kuivien haavojen hoidossa kosteuttavaa toissijaista sidosta, esimerkiksi hydrokolloidisidosta tai etukäteen kosteutettua vaahtosidosta tai harsoa.
- Tarkista Silverlon®-sidoksen reunat säännöllisesti varmistaaksesi, että oikeanlainen kosteustasapaino pysyy yllä.
- Silverlon®-haavan kontaktisidoksia, -palovamman kontaktisidoksia, -elastisia palovamman putkisidoksia sekä -sormi- ja varvassidoksia voidaan käyttää enintään 7 päivän ajan, mutta tiheämpi vaihtotehyv voi olla tarpeen haavan kunnonsta ja eritteiden kertymisestäriippuen.
- Irrota Silverlon®-haavan kontaktisidos, -palovamman kontaktisidos, -elastinen palovamman putkisidos sekä -sormi- ja varvassidos irrottamalla ensin ulompi, toissijainen sidos paikallisten hoito-ohjeiden mukaisesti. Paina sitten ympäröivää ihoa hellävaraisesti alaspäin nostaen sidosta samalla sen nurkista ylöspäin.