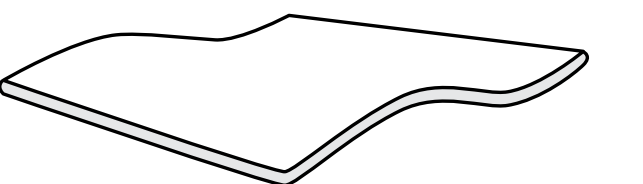




Instructions for use



Information for use

Product Description

KerraCel™ is a sterile, gelling fiber dressing, made from carboxymethyl cellulose (CMC). The non-woven gelling fibers absorb exudate from the wound, turning them into a soft gel which maintains a moist wound healing environment.

Indications

Suitable for use on moderate and heavily exuding wounds (chronic or acute) such as:

- Leg ulcers
- Pressure ulcers
- Diabetic foot ulcers
- Surgical wounds
- Donor sites
- Cavity wounds
- Superficial and partial thickness burns
- Trauma wounds
- Oncology wounds

• Control minor bleeding in superficial wounds

KerraCel is suitable for use under compression bandaging.
Contra-indications

Known allergy or hypersensitivity to the ingredient of KerraCel, carboxymethyl cellulose.

KerraCel should not be used:

- For surgical implantation
- To control heavy bleeding – the dressing is not a haemostat

Precautions/Warnings

- For single use only
- Do not re-use. Re-using will cause cross contamination
- In case of clinical infection, consult a healthcare professional
- Dispose in normal waste if used in a household
- Dispose in clinical waste if used in a clinical establishment

Using KerraCel

Exuding Wounds

1. Cleanse the wound in accordance with local procedures.
2. Select an appropriate dressing size, so the dressing overlaps the wound margin by approximately 1cm/0.4."
3. Open the pack and lay the sterile dressing onto the wound. Either side of the sterile dressing may be used.
4. Apply the dressing to the wound and cover with an appropriate secondary dressing.
5. When using the ribbon in cavity wounds, leave at least 2.5cm/1" outside the wound for ease of removal. Only pack cavity wounds by 80%, as the dressing will expand to fill the space on contact with exudate.

Dry Wounds

1. Cleanse the wound in accordance with local procedures.
2. Select an appropriate dressing size, so the dressing overlaps the wound margin by approximately 1cm/0.4."
3. Open the pack and lay the sterile dressing onto the wound. Either side of the sterile dressing may be used. Wet the dressing with saline over the wound area only.

Partial Thickness Burns

1. Cleanse the wound in accordance with local procedures.
2. Select an appropriate dressing size, so the dressing overlaps the wound margin by approximately 5cm/2" as the dressing will shrink in size as it absorbs the excess exudate.
3. Open the pack and lay the sterile dressing onto the wound. Either side of the sterile dressing may be used.
4. Apply the dressing to the wound and cover with an appropriate secondary dressing.

Frequency of Change

Check the dressing at regular intervals and change according to the clinical condition of the wound. If the condition of the wound deteriorates, discontinue use and consult your healthcare professional. KerraCel can be left in place for several days. However, this depends upon the condition of the wound and the skin in the peri-wound area.

Notes

KerraCel can be ordered from authorised medical distributors and from pharmacies.

FR KerraCel™ Pansement gélifiant à base de fibres

Notice d'utilisation

Description du produit

KerraCel est un pansement gélifiant à base de fibres fabriqué à partir de carboxymethylcellulose (CMC). Au contact des exsudats, les fibres non tissées gélifiantes forment un gel qui crée un environnement humide propice à la cicatrisation.

Indications

Indiqué pour les plaies modérément à fortement exudatives (chroniques ou aiguës), telles que :

- Ulcères de jambe
- Ulcères de pression
- Ulcères du pied diabétique
- Plaies chirurgicales
- Sites donneurs
- Plaies profondes
- Brûlures superficielles et au deuxième degré
- Plaies traumatiques
- Plaies oncologiques
- Pour contrôler les saignements mineurs des plaies superficielles

KerraCel peut être utilisé sous un bandage de compression.

Contraindications

Allergie ou hypersensibilité connue à la carboxymethylcellulose, ingrédient du pansement KerraCel. Ne pas utiliser KerraCel :

- Pour les implantations chirurgicales
- Pour contrôler des saignements très abondants. Ce pansement n'est pas un agent hémostatique

Précautions/Avertissements

- Produit à usage unique
- Ne pas réutiliser. Toute réutilisation entraîne une contamination croisée
- En cas d'infection clinique, consulter un professionnel de la santé
- Éliminer avec les déchets ménagers normaux en cas d'usage domestique
- Éliminer comme un déchet clinique en cas d'usage en clinique

Mode d'emploi de KerraCel

Plaies exsudatives

1. Nettoyer la plaie conformément aux procédures locales.

2. Sélectionner une taille de pansement appropriée afin qu'il recouvre les bords de la plaie d'environ 1 cm.

3. Ouvrir la boîte et poser le pansement stérile sur la plaie. Chaque côté du pansement stérile peut être utilisé.

4. Recouvrir d'un pansement secondaire adéquat.

5. Lors de l'utilisation d'un ruban dans les plaies profondes, laisser au moins 2,5 cm en dehors de la plaie pour en faciliter le retrait. Veiller à ne bouffer les plaies profondes qu'à 80 % car le pansement va gonfler au contact des exsudats.

Plaies sèches

1. Nettoyer la plaie conformément aux procédures locales.

2. Sélectionner une taille de pansement appropriée afin qu'il recouvre les bords de la plaie d'environ 1 cm.

3. Ouvrir la boîte et poser le pansement stérile sur la plaie. Chaque côté du pansement stérile peut être utilisé. Humidifier le pansement avec une solution saline sur la surface de la plaie uniquement.

4. Recouvrir avec un pansement secondaire pour retenir l'humidité (pansement occlusif).

Brûlures au deuxième degré

1. Nettoyer la plaie conformément aux procédures locales.

2. Sélectionner une taille de pansement appropriée afin qu'il recouvre les bords de la plaie d'environ 5 cm, car le pansement va rétrécir au contact des exsudats.

3. Ouvrir la boîte et poser le pansement stérile sur la plaie. Chaque côté du pansement stérile peut être utilisé.

4. Appliquer le pansement sur la plaie et le recouvrir d'un pansement secondaire adéquat.

Fréquence de remplacement

Contrôlez le pansement à intervalles réguliers et remplacer en fonction de l'état clinique de la plaie. Si l'état de la plaie se détériore, interrompez l'utilisation et consulter un professionnel de la santé. KerraCel peut être laissé en place pendant plusieurs jours. Cela dépend cependant de l'état de la plaie et de la peau dans la zone périphérique de la plaie.

Lors du changement du pansement, si KerraCel ne se détache pas facilement de la plaie, humidifiez le pansement avec une solution saline avant de le retirer doucement.

Notes

KerraCel peut être commandé auprès des distributeurs de produits médicaux agréés et en pharmacie.

DE KerraCel™ Gelbildender Faserverband

Anwendung

Produktbeschreibung

KerraCel ist ein steriler Gelierfaser-Verbandstoff aus Carboxymethylcellulose (CMC). Das Vliesmaterial aus Gelfaser absorbiert Wundflüssigkeit, die diese in Weichgel umwandelt, um die Wunde im Heilungsbereich feucht zu halten.

Indikationen

Geeignet zur Verwendung auf Wunden, die mäßige und hohe Mengen Exsudat (chronisch oder akut) produzieren:

- Beingeschwüre
- Druckschwüre
- Diabetische Fußgeschwüre
- Operationsswunden
- Entnahmestellen
- Wunden in Hohlräumen
- Oberflächliche dermale Verbrennungen zweiten Grades
- Traumawunden
- maligne Wunden
- Stilling von schwachen Blutungen auf oberflächlichen Wunden

KerraCel kann unter Druckverbänden verwendet werden.

Gegenindikationen

Bekannte Allergie oder Überempfindlichkeit gegenüber den Inhaltsstoffen von KerraCel bzw. Carboxymethylcellulose. KerraCel sollte nicht verwendet werden:

- Bei chirurgischen Implantationen
- Zur Stillung von starken Blutungen – der Verband ist kein Hämostat

Vorsichtsmaßnahmen/Warnhinweise

- Nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt
- Nicht mehrfach verwenden. Mehrfachverwendung führt zu Kreuzkontaminationen
- Bei klinischen Infektionen Wenden Sie sich an einen Arzt
- Bei Verwendung zuhause im normalen Hausmüll entsorgen
- Bei Verwendung im Krankenhaus über den speziellen Krankenhausmüll entsorgen

Verwendung von KerraCel

Nässende Wunden

1. Reinigen Sie die Wunde nach den üblichen Verfahren.
2. Selektieren Sie eine passende Dressingsgröße, so dass die Wundränder überschneiden.
3. Öffnen Sie die Packung und legen Sie die sterile Abdeckung auf die Wunde. Beide Seiten der Abdeckung sind verwendbar.
4. Nach Aufbringen der Abdeckung auf die Wunde bedecken Sie diese mit einem geeigneten Sekundärverband.
5. Wenn Sie das Band in Wundhöhlen verwenden, lassen Sie zur leichteren Entfernung davon mindestens 2,5cm / 1" aus der Wunde herausragen. Lassen Sie beim Verbinden von Wundhöhlen einen Spielraum von 20%, der für die Exsudataufnahme an der Kontaktstelle zum Verband erforderlich ist.

2. Wählen Sie die geeignete Verbandgröße aus, so dass der Verband ungefähr 1cm / 0,4" über den Wundrand hinausreicht.

3. Öffnen Sie die Packung und legen Sie die sterile Abdeckung auf die Wunde. Beide Seiten der Abdeckung sind verwendbar.

4. Nach Aufbringen der Abdeckung auf die Wunde bedecken Sie diese mit einem geeigneten Sekundärverband.

5. Wenn Sie das Band in Wundhöhlen verwenden, lassen Sie zur leichteren Entfernung davon mindestens 2,5cm / 1" aus der Wunde herausragen. Lassen Sie beim Verbinden von Wundhöhlen einen Spielraum von 20%, der für die Exsudataufnahme an der Kontaktstelle zum Verband erforderlich ist.

Trockene Wunden

1. Reinigen Sie die Wunde nach den üblichen Verfahren.

2. Wählen Sie die geeignete Verbandgröße aus, so dass der Verband ungefähr 1cm / 0,4" über den Wundrand hinausreicht.

3. Öffnen Sie die Packung und legen Sie die sterile Abdeckung auf die Wunde. Sie können beide Seiten des sterilen Verbands verwenden. Feuchten Sie den Verband mit einer Kochsalzlösung nur über dem Wundbereich.

4. Bedecken Sie diesen mit einem Sekundärverband, der zusätzliche Feuchtigkeit hält (Oktoplusverband).

Verbrennungen zweiten Grades

1. Reinigen Sie die Wunde nach den üblichen Verfahren.

2. Wählen Sie die geeignete Verbandgröße aus, so dass der Verband ungefähr 5cm / 2" über den Wundrand hinausreicht, da sich die Auflängegröße nach dem Absorbieren des überschüssigen Wundsekrets verringert.

3. Öffnen Sie die Packung und legen Sie die sterile Abdeckung auf die Wunde. Sie können beide Seiten des sterilen Verbands verwenden.

4. Legen Sie die Abdeckung auf die Wunde und bedecken Sie diese mit einem geeigneten Sekundärverband.

Containdicationes

Adecuado para su uso en heridas (crónicas o agudas) con exudado moderado e intenso, como:

- Ulceras en las piernas
- Ulceras por presión
- Ulceras de pie diabético
- Heridas quirúrgicas
- Áreas donantes
- Heridas cavitarias
- Quemaduras superficiales y con un grosor parcial
- Heridas por traumatismo
- Heridas oncológicas
- Control de sangrados pequeños en heridas superficiales

KerraCel es apto para su uso bajo vendajes de compresión.

Contraindicaciones

Alergia o hipersensibilidad conocida al ingrediente de KerraCel, la carboximetilcelulosa.

KerraCel no debería emplearse:

- Para implantes quirúrgicos
- Para controlar sangrados importantes; el apósito no es hemostático

Precuciones/Advertencias

Debería evitarse la reutilización, ya que puede provocar contaminación cruzada.

• En caso de infección clínica, consultar con un profesional médico.

• Eliminar con la basura normal si se usa a nivel doméstico.

• Eliminar como residuo clínico especial si se usa en entornos clínicos.

Utilización de KerraCel

Heridas con exudado

1. Limpiar la herida siguiendo los procedimientos locales.

2. Eleger un tamaño de apósito apropiado, de modo que el apósito cubra los márgenes de la herida aproximadamente 1 cm/0,4".

3. Abrir el pack y colocar el apósito estéril sobre la herida. Se puede utilizar cualquier lado del apósito estéril.

4. Aplicar el apósito sobre la herida y cubrirlo con un apósito secundario apropiado.

5. Al utilizar la cinta en heridas cavitarias, dejar al menos 2,5 cm/1" fuera de la herida para que pueda retirarse con facilidad. Cubrir las heridas cavitarias únicamente en un 80 %, ya que el apósito se expandirá para ocupar el espacio que esté en contacto con el exudado.

Heridas con exudado

1

Kontraindikasjoner
Kendt allergi eller overfølsomhed overfor ingrediensen i KerraCel, carboxymethylcellulose.

- Til kirurgisk implantation
- Til at kontrollere kraftig blødning – bandagen er ikke en hemostat

Forholdsregler/advarsler

- Kun til engangsbrug
- Må ikke genbruges. Genbrug vil forårsage krydkontaminering
- Søg læge i tilfælde af klinisk infektion
- Bortskaftes med almindeligt affald i en husholdning
- Bortskaftes med klinisk affald, hvis bruges i klinisk virksomhed

Sådan anvendes KerraCel

Eksuderede sår

1. Rens såret i overensstemmelse med lokale procedurer.
2. Vælg en passende bandagestørrelse, så bandagen overlapper sårkanten med ca. 1 cm.
3. Åbn pakken og læg den sterile bandage på såret. Begge sider af den sterile bandage kan anvendes.
4. Påfør bandagen på såret og dæk med en passende sekundær bandage.
5. Hvis båndet bruges i kavitetssår, skal mindst 2,5cm efterlades udenfor såret, for at lette fjernelsen. Kavitetssår må kun pakkes med 80%, da bandagen vil udvide sig til at fyde rummet ved kontakt med eksudat.

Tørre sår
1. Rens såret i overensstemmelse med lokale procedurer.

2. Vælg en passende bandagestørrelse, så bandagen overlapper sårkanten med ca. 1 cm.
3. Åbn pakken og læg den sterile bandage på såret. Begge sider af den sterile bandage kan anvendes. Væg bandagen med saltvand over sårområdet kun.
4. Dæk med en passende sekundær bandage, der fastholder den tilførte fugt (okklusionsbandage).

Brandsår af partiel tykkelse

1. Rens såret i overensstemmelse med lokale procedurer.
2. Vælg en passende bandagestørrelse, så bandagen overlapper sårkanten med ca. 5 cm, da bandagen vil skrække ind, idet den absorberer det overskydende eksudat.
3. Åbn pakken og læg den sterile bandage på såret. Begge sider af den sterile bandage kan anvendes.
4. Påfør bandagen på såret og dæk med en passende sekundær bandage.

Skiftetypghighed

Kontroller bandagen med regelmæssige mellemrum og skift den i henhold til sårets kliniske tilstand. Hvis sårets tilstand forværres, skal brugen aflydes og sundhedspersonalet konstateres.

KerraCel kan forblive på såret i flere dage. Dette afhænger dog af sårets tilstand og hudenens tilstand i området omkring såret.

Hvis KerraCel ikke let kommer væk fra såret, når bandagen skal skiftes, skal der påføres saltvand på bandagen, hvorefter den forsigtigt fjernes.

Bemærk

KerraCel kan bestilles igennem autoriserede medicinaldistributører og apoteker.

**NO KerraCel™
Geldannende fiberbandsje**

Informasjon ved bruk

Produktbeskrivelse

KerraCel er en steril, geldannende fiberbandsje produsert i karboksymetylcellulose (CMC). Fiberbandsjen absorberer væsken fra såret og danner en myk gel som opprettholder et fuktig sørme.

Indikasjoner

Egen for bruk på moderat og kraftig væskende sår (kronisk eller akutt) som:

- Leggsår
- Liggesår
- Diabetiske fotsår
- Kirurgiske sår
- Donorsted
- Kavitetssår
- Overfladiske og delhudsbranskader
- Traumesår
- Onkologiske sår
- Kontrollere mindre blødning i overflatesår

Kontraindikasjoner
Kjent allergi eller hypersensitivitet overfor karboksymetylcellulose som finnes i KerraCel. KerraCel bør ikke brukes:

- Ved kirurgisk implantasjon
- For å kontrollere sterk blødning – bandasjen er ikke en hemostat

Advarsler og forsikringsregler

- Kun til en gang bruk
- Må ikke brukes på nyt. Gjenbruk vil føre til kryskontaminering
- Ved klinisk infeksjon, bør du oppsøke helsepersonell
- Avhenges sammen med vanlig husholdningsavfall ved hjemmebruk

• Stikk til huden ved åpenhånd av bandasjen som spesiellklinik avfall

Slik bruker du KerraCel

Væskende sår

1. Rens såret i henhold til lokale prosedyrer.
2. Velg en bandasje i rigtig størrelse, slik at bandasjen dekker såret med en margin på rundt 1 cm.
3. Åpne pakken, og legg den sterile bandasjen på såret. Begge sider av den sterile bandasjen kan brukes.
4. Legg bandasjen på såret, og dekk med en passende sekundærbandsje.
5. Dersom du bruker båndet i kavitetssår, da det være minst 2,5 cm utenfor såret for å sikre enkel fjerning. Fyll kavitetssår kun 80%, for bandasjen vil utvide seg og fylle rommet når den fylles med væske.

- Tørre sår
1. Rens såret i henhold til lokale prosedyrer.
 2. Velg en bandasje i rigtig størrelse, slik at bandasjen dekker såret samt et hudområde på rundt 1 cm rundt såret.
 3. Åpne pakken, og legg den sterile bandasjen på såret. Begge sider av den sterile bandasjen kan brukes. Fukt bandasjen med saltvand over sårets område.
 4. Dekk med en passende sekundærbandsje som holder på den ekstra fuktigheten (okklusionsbandsje).

- Delhudsbranskader
1. Rens såret i henhold til lokale prosedyrer.
 2. Velg en bandasje i rigtig størrelse, slik at bandasjen dekker såret samt et hudområde på rundt 5 cm rundt såret. Bandasjen vil krympe i størrelse når den trekker til overflodig væske.
 3. Åpne pakken, og legg den sterile bandasjen på såret. Begge sider av den sterile bandasjen kan brukes.
 4. Legg bandasjen på såret, og dekk med en passende sekundærbandsje.

- Byttefrekvens
- Kontroller bandasjen med regelmæssige mellomrom, og bytt i forhold til sårets behov eller når bandasjen er mettet. Hvis tilstanden af såret forverres, avbryt brugen og ta kontakt med helsepersonell. KerraCel kan ligge på såret i flere dager. Men det avhenger af sårets tilstand og huden rundt.
- Dersom KerraCel ikke slipper såret når du skal bytte bandasje, kan du fukte den med litt saltvand før du fjerner den forsiktig.

- Kommentarer
- KerraCel kan bestilles fra autoriserede distributører og fra apoteker.

**FI KerraCel™
Geelityvä kuitusidos**

Käyttöohjeet

Tuotekuvaus

KerraCel on sterili geelityvä kuitusidos, joka on valmistettu karboksimetyletiluloosasta (CMC). Kuitukaisen geelityvä imveät erittää haavasta muuttuen pehmeäksi geelaksi, joka ylläpitää haavan kosteaa paranemisympäristöä.

Käyttötähtävät

Sopii kohtalaisesti ja runsaasti erittäviin (krooniin tai akutteihin) haavoihin, kuten:

- jalakhaavat
- painehaavat
- diabeteksen aiheuttamat jalakhaavat
- leikkaushaavat
- ihonottokohdat
- ontelohaavat
- pinnalliset ja hiukan syvemmät palohaavat
- traumahaavat
- onkologiahaavat
- verenuuodon hallitsemisen pintaohavoissa

KerraCel sopii käytettäväksi paineisteiden alla.

Vasta-aisteet

Tunnetaa allergia tai yliherkkys KerraCel aineosalle karboksimetyletiluloosalle. KerraCel-sidosta ei saa käyttää:

- kirurgiseen istutukseen
- runsaasti vuotavien haavojen hallintaan – sidos ei ole hemostaatti

Varotoimenpiteet/varoitustset

- Kertakäytöön
- Ei saa käyttää uudelleen. Uudelleenkäytöä aiheuttaa ristikontaminaatioita
- Jos ilmenee kliininen infektiota, kysy neuvoa terveydenhuollon ammattilaiselta
- Hävitettää kotitalousjätteenä, jos käytetään kotona
- Hävitettää sairaalaajätteenä, jos käytetään hoitolaitoksessa

KerraCelin käytäminen

Erittävät haavat

1. Puhdistaa haava sairaalan menettelyjen mukaisesti.

2. Valitsa sopiva sidosko siten, että sidos peittää haavan reunan noin 1 cm:n verran.

3. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

4. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

5. Kun käytät nauhaa ontelohaaovoissa, jätä vähintään 2,5 cm haavan ulkopuolelle poistamisen helpottamiseksi. Pakkaa ontelohaaovo vain 80 %, koska sidos laajenee täytänen tilan jouttuessaan koukutuksiin haavaeriteen kanssa.

6. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

7. Valitsa sopiva sidosko siten, että sidos peittää haavan reunan noin 1 cm:n verran.

8. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

9. Peitä sidovaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

10. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

11. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

12. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

13. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

14. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

15. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

16. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

17. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

18. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

19. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

20. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

21. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

22. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

23. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

24. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

25. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

26. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

27. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

28. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

29. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

30. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

31. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

32. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

33. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

34. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

35. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

36. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

37. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

38. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

39. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

40. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

41. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

42. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

43. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

44. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

45. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.

46. Aseta sidos haavaan ja peitä se sopivalla lisäsidoksesta.

47. Valitsa sopiva sidosko siten, etter sidos peittää haavan reunan noin 5 cm:n verran, koska sidos kuituu immissään ylimääräisen eritteen.

48. Avaa pakkaus ja aseta sterili sidos haavan päälle. Steriilin sidoksen kumpaa puolta tahansa voidaan käyttää.