

GERION PU SCHAUM BORDER

INDIKATION

Gerion PU Schaum Border ist ein adhäsiver, saugfähiger Verbandstoff aus Polyurethan mit einer perforierten Schicht aus Silikon zur Wunde, sowie mit einem umlaufenden Haftrand und einem atmungsaktiven Schutzfilm nach aussen. Er ist geeignet zur Behandlung von akuten sowie chronischen Wunden, die eine mittelgradige bis starke Exsudation aufweisen, wie beispielsweise:

- Ulcus cruris venosum (venöse Beingeschwüre).
- Druckgeschwüre (Dekubitus im Stadium I bis IV).
- Diabetes assoziierte Wunden, zum Beispiel am Fuss.
- Verbrennungen 1. und 2. Grades.
- Hautentnahmestellen.

Gerion PU Schaum Border ist ein selbsthaftender Primärverband zur Abdeckung der Wundregion, zur Bildung einer Barriere gegen Verunreinigung von außen, zur Absorption von überschüssigem Wundexsudat, und zur Förderung eines feuchten und heilungsförderlichen Wundklimas. Gerion PU Schaum Border ist ein vollständiger Verband und muss nicht mit einem sekundären Verband fixiert werden. Gerion PU Schaum Border kann auch unter Kompression angewandt werden.

ZUSAMMENSETZUNG

Polyurethan, Silikon.

KONTRAINDIKATIONEN

Es sind keine Kontraindikationen bekannt. Nicht verwenden bei bekannter Unverträglichkeit gegenüber Polyurethan oder Silikon.

PRODUKTBESCHREIBUNG

Gerion PU Schaum Border ist ein steriler Schaumverband mit mehrschichtiger hydrozellulärer Struktur, selbsthaftend, stark saugfähig und atmungsaktiv. Seine gemischte Zellstruktur erlaubt die kontrollierte Absorption des Exsudats, da es nach der Absorption auch unter Druck im Schaum zurückgehalten und gleichmäßig verteilt wird.

Die äussere Folienbeschichtung verhindert aufgrund ihrer hohen Atmungsaktivität, dass sich Exsudat im Verbandstoff ansammelt und in der Wundregion Mazerationen verursacht. Sie wirkt auch als Schutzbarriere gegen mikrobielle Kontamination von außen.

Gerion PU Schaum Border reduziert darüber hinaus den flächigen Druck auf die Wundregion, indem es eventuellen Reibungskräften entgegenwirkt.

GEBRAUCHSANLEITUNG

- Waschen und desinfizieren Sie die Hände gründlich, bevor Sie den Verband entnehmen.
- Bereiten Sie die Wunde gemäß Ihrer Standards und internen Vorgaben vor.
- Desinfizieren Sie die Wundregion.
- Lassen Sie den Anwendungsbereich trocknen.
- Entnehmen Sie den Verbandstoff.
- Tragen Sie die selbsthaftende Seite auf die Wunde auf.
- Wechseln Sie den Verbandstoff gemäss klinischer Indikation.

Gerion PU Schaum Border darf bis zu maximal 7 Tage in der Wundregion verbleiben. Die Häufigkeit des Verbandwechsels hängt jedoch von der Menge des Exsudats und dem klinischen Zustand der Wunde ab, gemäß

der Beurteilung des behandelnden Arztes oder der behandelnden Ärztin.

WARNUNGEN

- Einwegartikel
- Nur bei intakter Sterilbarriere verwenden.
- Verwenden Sie das Produkt nicht über das angegebene Verfallsdatum hinaus.
- Nicht verwenden bei bekannter Unverträglichkeit gegenüber Polyurethan oder Silikon.
- Entfernen Sie den Verbandstoff, wenn nach dem Auftragen allergische Reaktionen auftreten; reinigen Sie den Bereich gründlich und konsultieren Sie Ihren behandelnden Arzt oder Ihre behandelnde Ärztin.
- Nicht erneut sterilisieren.

VERFALLSDATUM

Die Haltbarkeit ist auf der Verpackung angegeben; nur gültig bei unbeschädigter Sterilbarriere und Einhaltung der angegebenen Lagerbedingungen.

LAGERUNG

An einem trockenen Ort, fern von Wärmequellen und vor Sonnenlicht geschützt lagern.


ENTSORGUNG

Entsorgen Sie Gerion PU Schaum Border gemäß den Entsorgungsverfahren Ihrer Gesundheitseinrichtung und unter Berücksichtigung der Symbole auf der Verpackung.

CE-KENNZEICHNUNG

ICIM S.p.A. Organismo Notificato n. 0425 Piazza Don Enrico Mapelli, 75 - 20099 Sesto San Giovanni (MI).

Beachten Sie die Symbole auf der Verpackung.

 Medizinisches Hilfsmittel / Verbandstoff	 Beachten Sie die Gebrauchsanweisung
 Nicht wiederverwenden	 Nicht erneut sterilisieren
 Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist.	 Ethylenoxid sterilisiert – Einzelnes steriles Barriersystem
 Von Licht, Sonnenstrahlung und Wärmequellen fernhalten.	 An einem trockenen Ort aufbewahren.
 CE-Kennzeichnung 0425	 Frei von Naturkautschuklatex
 Distributor	 Hersteller

CE
0425

MD

Rev. 12/2025

Hergestellt für:



Gerion GmbH & Co. KG

Leopoldstrasse 244, D 80807 München

Hersteller:



EUROFARM S.P.A.

Zona Industriale Piano Tavola 95032 Belpasso (CT) – Italy

Sie müssen alle schwerwiegenden Vorkommnisse, die im Zusammenhang mit dem von uns gelieferten Medizinprodukt aufgetreten sind, dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem Sie niedergelassen sind, melden.