



Silverlon® Wound Packing Strips (WPS)

Dansk



Silverlon®-haavanauha (WPS)

Suomalainen

Udstyrsbeskrivelse

Silverlon® Wound Packing Strips er sterile, enkeltlags, ikke-klæbende, absorberende, antimikrobielle forbindinger, beregnet til brug ved sårhåndtering for at reducere risikoen for sårinfektion.

Tilgængelige som:

Kode	Størrelse
WPS-112	3 cm x 30 cm
WPS-124	3 cm x 61 cm

Silverlon® Wound Packing Strips 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®-forbindinger er blevet testet in vitro og fundet effektive mod mikroorganismer såsom: Enterococcus faecalis, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter Baumannii, Enterobacter cloacae, Staphylococcus epidermidis og Klebsiella pneumoniae.

Silverlon® Wound Packing Strips anbefales til brug af professionelle sundhedsudbydere og kliniske behandlere.

Tilsigtet formål

Silverlon®-forbindinger er designet til at blive brugt til behandling af sår ved at minimere eller eliminere tilstedeværelsen af patogener og sårdebris.

Indikationer

Silverlon® Wound Packing Strips er professionelle sårforbindinger indiceret til behandling af akutte og kroniske sår med tunnelering og underminering i hulrumssår, herunder:

- Traumatiske og operationssår
- Diabetiske sår, tryksår og vaskulære sår
- Inficerede sår*

*Silverlon® Wound Packing Strips 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 Packing Strips er indiceret til en samlet kontakttvarighed (dvs. hvor behandlingen 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.
- Brug ikke oliebaserede salver eller cremer under Silverlon® Wound Packing Strips.
- Undgå kontakt med elektroder eller ledende geler under elektroniske målinger såsom EEG og EKG.
- Fugt ikke Silverlon® Wound Packing Strips med hydrogenperoxid eller povidon-jod.
- Hvis patienter oplever allergiske reaktioner såsom blærer, kløe, irritation, rødme, hududslæt eller signifikant misfarvning, skal du stoppe brugen og/eller kontakte lægen.
- I tilfælde af klinisk infektion erstatter topisk sølv ikke behovet for systemisk behandling eller anden passende infektionsbehandling.
- Silverlon® Wound Packing Strips er kun beregnet til engangsbrug og bør ikke genbruges. Genbrug kan have en negativ indvirkning på forbindingens ydeevneegenskaber og udgør også en risiko for infektion for patienten.
- Silverlon® strimmelforbindinger til sårpækning bør ikke anvendes til børn, babyer, for tidligt fødte børn, nyfødte, gravide og ammende kvinder på grund af begrænsede kliniske data.



Silverlon® sebkötöző szalag

Magyar

Eszközleírás

A Silverlon® sebkötöző szalag steril, egyrétegű, nem öntapadó, nedvszívó, antimikrobiális kötszer sebkézeléshez, csökkenté a sebfertőzés kockázatát.

Az alábbi kiserelésben kapható:

Kód	Méret
WPS-112	3 cm x 30 cm
WPS-124	3 cm x 61 cm

A Silverlon® sebkötöző szalag 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 hatékonynak bizonyult a sebfertőzéshez kapcsolódó számos kórokozó ellen. A Silverlon® kötszer az *in vitro* tesztelés alapján hatékonynak bizonyult például az alábbi mikroorganizmusokkal szemben: enterococcus faecalis, staphylococcus aureus, pseudomonas aeruginosa, acinetobacter baumannii, enterobacter cloacae, staphylococcus epidermidis és klebsiella pneumoniae.

A Silverlon® sebkötöző szalag fáslikat hivatásos egészségügyi szolgáltatók és klinikai orvosok számára ajánljuk.

Rendeltetés

A Silverlon® kötszerek sebek kezelésére szolgálnak a kórokozók és a sebtörmelék jelenlétének minimalizálása vagy megszüntetése révén.

Javallatok

A Silverlon® sebkötöző szalag fáslik professzionális sebkötőszerek, amelyek az akut és krónikus, alagútszerű sebek kezelésére alkalmasak, beleértve az üreges sebeket is:

- baleseti és műteti sebek;
- Diabéteszes, nyomás okozta és érrendszeri fekélyek
- elfertőződött sebek.*

*A Silverlon® sebkötöző szalag a fentebb sorolt típusú elfertőződött sebek esetén alkalmazható. Amennyiben elfertőződött sebekre alkalmazzuk a terméket, a fertőzést a klinikai protokollnak megfelelően szükséges kezelni.

A Silverlon® sebkötöző szalag 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.
- Ne kenjen petróleum alapú kenőcsöket és krémeket a Silverlon® sebkötöző szalagok alá.
- Az elektronikus mérések (pl. EEG és EKG) során kerülje az elektródákkal vagy vezetőkábelekkel való érintkezést.
- Ne áztassa a Silverlon® sebkötöző szalagot hidrogén-peroxidba vagy povidon-jódba.
- Ha a beteg allergiás reakciókat, például hólyagosodást, viszketést, irritációt, bőrpírt, bőrkíütést vagy jelentős elszíneződést tapasztal, hagyja abba a készítmény alkalmazását és/vagy lépjen kapcsolatba az egészségügyi szakemberrel.
- Klinikai fertőzés esetén a helyi ezüst nem helyettesíti a szisztémás kezelés vagy más megfelelő fertőzéskezelés szükségességét.
- A Silverlon® sebkötöző szalag kizárólag egyszeri használatra alkalmas, nem használható fel újra. Az újbóli felhasználás negatívan befolyásolhatja a kötszer teljesítményjellemzőit és fertőzésveszélynek teszi ki a beteget.
- A Silverlon® Wound Packing Strips fáslik korlátozott klinikai adatok miatt nem használhatók gyermekek, csecsemők, koraszülöttek, újszülöttek, illetve terhes és szoptató nők esetében.

Ellenjavallatok

- Ne használja a Silverlon® sebkötöző szalag fáslikat olyan betegeknel, akiknél ismert az ezüsttel vagy nejlonnal szembeni érzékenység.

Kontraindikationer

- Brug ikke Silverlon® Wound Packing Strips på patienter med kendt overfølsomhed over for sølv eller nylon.
- Silverlon® Wound Packing Strips-forbindinger er ikke beregnet til brug på 3. grads forbrændinger.
- Må ikke bruges anvendes på patienter under MR-undersøgelse (magnetisk resonansbilleddannelse).
- Fjern Silverlon® Wound Packing Strips, før der gives strålebehandling. Der kan påføres en ny forbinding efter behandlingen.

BASIC UDI- DI - 08402473SLAWDHT

Se følgende Eudamed-link (URL) for et resumé af sikkerhed og klinisk ydeevne (SSCP) under Argentum Medical Silverlon antimikrobielle sårforbindinger ved hjælp af Basic UDI-DI.

<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Bivirkninger

Silverlon® Wound Packing Strips 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 Packing Strips er sikre til den tilsigtede anvendelse.

Enhver alvorlig hændelse eller klage i forbindelse med enheden skal rapporteres til producenten Argentum Medical LLC, 2571 Kaneville court, Geneva, IL 60134 Phone no. + 1 888.551.0188 eller til EC Rep Emergo Europe Westervoortsedijk 60; 6827 AT Arnhem The Netherlands Tel. +(31) (0) 70 345-8570 og rapporter til den lokale kompetente myndighed.

Brugsanvisning

- Rens såret med sterilt vand, destilleret vand eller normal saltopløsning, fjern nekrotisk materiale eller skorpedannelse efter behov i henhold til lokale protokoller.
- For at gøre det let at fjerne strimlen, skal man vælge den forbindingsstørrelse, som efterlader mindst 1 til 2 cm (½”) Silverlon® Wound Packing Strip, der stikker ud fra såret.
- Tilpas forbindingslængden efter behov.
- Aktiver Silverlon® Wound Packing Strips ved at fugte grundigt med sterilt vand, destilleret vand eller normalt saltvand.
- Dæk såret forsigtigt i henhold til lokal protokol, og sørg for maksimal direkte kontakt mellem Silverlon® Wound Packing Strip og sårlejet.
- Dæk og fastgør Silverlon® Wound Packing Strip med konventionelle absorberende og ikke-okklusive forbindinger i henhold til lokal protokol.
- For at fjerne Silverlon® Wound Packing Strip skal man først fjerne den ydre forbinding i henhold til lokal protokol, og derefter tage forsigtigt fat i og trække i den fremspringende del af Silverlon® Wound Packing Strip.
 - 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 trække i hjørnerne på Silverlon® Wound Packing Strip.
- Silverlon® Wound Packing Strips er beregnet til brug i op til 7 dage, men skiftningshyppighed for forbindingen afhænger af sårtilstanden og mængden af sårvæske.
 - Fjern og udskift Silverlon® Wound Packing Strip, når det bliver stærkt belagt med sårvæske eller sårrester.
 - Fjern Silverlon® sårpækningsstrimler intakt efter 7 dage fra et hulrumssår, hvis det er relevant.

Efter anvendelsen bortskaffes alle Silverlon®-sårplejeprodukter som biomedicinsk affald i henhold til lokal protokol.

Laitteen kuvaus

Silverlon®-haavanauha on steriili, yksikerroksinen, tarttumaton, imukykyinen, antimikrobinen haavasidos, joka on tarkoitettu haavan hoitoon haavan tulehtumisriskin pienentämiseksi.

Saatanava:

Koodi	Koko
WPS-112	3 cm x 30 cm
WPS-124	3 cm x 61 cm

Silverlon®-haavanauha sisältää hopeaa tarjoten paikallisen antimikrobisen lisäsuojan hopealle herkkien organismien muodostaman haavan tulehtumisriskin pienentämiseksi. Ioninen hopea on laajakirjoinen antimikrobinen aine, jonka teho lukuisia haavatulehduksiin liittyviä taudinaiheuttajia vastaan on todettu. Silverlon®-sidokset 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.

Silverlon®-haavanauhaa suositellaan ammattimaisten terveydenhuollon ammattilaisten ja klinisten lääkäreiden käyttöön.

Käyttötarkoitus

Silverlon®-sidokset on suunniteltu käytettäväiksi haavojen hoidossa tarkoituksena minimoida tai poistaa patogeenien ja haavajäämien esiintyminen.

Käyttöindikaatiot

Silverlon®-haavanauha on ammattikäyttöön tarkoitettu haavasidos, joka on tarkoitettu akuuttien ja kroonisten haavojen hoitoon, joissa on tunnelinmuodostusta ja ontelohaavojen alitusta, mukaan lukien:

- Traumaattiset ja kirurgiset haavat
- Diabeettiset, paine- ja verisuonihaavaumat
- Tulehtuneet haavat*

*Silverlon®-haavanahaa voidaan käyttää yllä lueltujen, tulehtuneiden haavatyyppien hoitoon. Mikäli haavasidosta käytetään tulehtuneeseen haavaan, tulehusta tulee hoitaa paikallishoidon ohjeiden mukaisesti.

Silverlon®-haavanauhaa 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 voittunut tai aukaistu.
- Älä käytä petrolipohjaisia voiteita tai rasvoja Silverlon®-haavanauhan alla.
- Vältä kosketusta elektrodien tai johtavien geelien kanssa elektronisten mittausten, esim. EEG:n ja EKG:n aikana.
- Älä kosketa Silverlon®-haavanauhaa vetyperoksidilla tai jodatulalla povidonilla.
- Jos potilaalla ilmenee allergisia reaktioita, kuten rakkuloita, kutinaa, ärsytystä, punoitusta, ihottumaa tai merkittävää värimuutosta, lopeta käyttö ja/tai ota yhteys terveydenhuollon ammattilaisiin.
- Kliinisen infektion tapauksessa paikallinen hopea ei korvaa systeemisen hoidon tai muun asianmukaisen infektiohoidon tarvetta.
- Silverlon®-haavanauha on tarkoitettu vain kertakäyttöön eikä sitä tule käyttää uudelleen. Uudelleenkäyttö voi vaikuttaa sidoksen suorituskykyyn ja saattaa muodostaa tulehtumisriskin.
- Silverlon®-haavanauhaa ei pidä käyttää lapsille, vauvoille, keskosille, vastasyntyneille, raskaana oleville ja imettäville naisille vähäisten kliinisten tietojen vuoksi.



Бинтове за рани Silverlon® Wound Packing Strips (WPS)

български

Описание на изделието

Бинтовете за рани Silverlon® са стерилни, еднослойни, незалепаващи, абсорбиращи, antimикробни превръзки, предназначени за използване при лечение на рани, за да се намали рискът от инфекция на раната.

Предлага се като:

Код	Размер
WPS-112	3 cm x 30 cm
WPS-124	3 cm x 61 cm

Бинтовете за рани Silverlon® съдържат сребро за осигуряване на спомагателен локален antimикробен ефект за намаляване на риска от инфекция на рани от организми, чувствителни към среброто. Сребърните йони са широкоспектрно antimикробно средство с доказана ефективност срещу редица патогени, свързани с инфекция на рани. Превръзките 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.

Бинтовете за рани Silverlon® се препоръчват за употреба от професионални здравни работници и клинични специалисти.

Предназначение

Превръзките Silverlon® са предназначени за лечение на рани, като минимизират или елиминират наличието на патогени и отпадъци от раната.

Показания

Бинтовете за рани Silverlon® са предназначени за професионална употреба при управление на остри и хронични рани с тунелиране и подкопаване в кухинни рани, включително:

- Травматични и хирургични рани
- Диабетични, декубитални и васкуларни язви
- Инфектирани рани*

*Бинтовете за рани Silverlon® могат да се използват при изброените по-горе инфектирани типове рани. Когато се използват върху инфектирани рани, инфекцията трябва да се лекува съгласно местния клиничен протокол.

Бинтовете за рани 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.
- Не използвайте мехлеми или кремове на петролна основа под бинтовете за рани Silverlon®.
- Избягвайте контакт с електроди или проводими гелове по време на електронни измервания, като ЕЕГ и ЕКГ.
- Не навлажнявайте бинтовете за рани Silverlon® с водороден прекис или пovidон юд.
- Ако пациентите изпитат алергична реакция, като мехури, сърбеж, раздразнение, зачервяване, кожни обриви или значителна промяна в цвета на кожата, прекратете употребата и/или се свържете с медицинските специалисти.
- В случай на клинична инфекция, локално сребро не заменя необходимостта от системна терапия или друго адекватно лечение на инфекцията.
- Бинтовете за рани Silverlon® са предназначени само за еднократна употреба и не трябва да се използват повторно. Повторната употреба може да повлияе неблагоприятно на характеристиките на превръзката и също така представява риск за инфекция за пациента.
- Бинтовете за рани Silverlon® не трябва да се използват при деца, бебета, недоносени новородени, новородени, бременни и кърмещи жени поради ограничени клинични данни.

Васта-aiheet

- Älä käytä Silverlon®-haavanauhaa potilailla, joiden tiedetään olevan herkkiä hopealle tai nailonille.
- Silverlon®-haavanauhaa ei ole tarkoitettu käytettäväksi 3. asteen palovamoihin.
- Älä käytä sidoksia potilaille (magneettikuvauksen) MRI aikana.
- Poista Silverlon®-haavanauha ennen sädehoidon aloittamista. Uusi sidos voidaan asettaa hoidon jälkeen.

Basic UDI- DI - 08402473SLAWDHT

Katso seuraavasta Eudamed-linkistä (URL) yhteenveto Argentum Medical Silverlon -antimikrobisten haavasidosten turvallisuudesta ja kliinisestä suorituskyvystä (SSCP) käyttäen Basic UDI-DI:tä.

<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Haittareaktiot

Silverlon®-haavanauha on testattu riippumattomilla, standardimuotoisilla in vitro ja in vivo -menetelmien biokompatibiliteettitesteillä. Näissä testeissä on testattu muun muassa sytotoksisuutta, sensitisaatiota sekä ihonsisäistä reaktiivisuutta. Kaikki testit on suoritettu International Standard Organization (ISO) -standardoimisjärjestön standardin 10993 "Terveydenhuollon laitteiden ja tarvikkeiden biogloginen arviointi" mukaisesti. Näiden tutkimusten tulokset osoittivat, että Silverlon®-haavanauhaa voidaan käyttää turvallisesti sen käyttötarkoitukseen. Laitteeseen liittyvistä **vakavista vaaratilanteista** tai valituksista on ilmoitettava valmistajalle Argentum Medical LLC, 2571 Kaneville court, Geneva, IL 60134 Puhelinnumero. + 1 888.551.0188 tai EY-edustajalle Emergo Europe Westervoortsedijk 60; 6827 AT Arnhem The Netherlands Puh. +(31) (0) 70 345-8570 ja paikalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle.

Käyttöohjeet

- Puhdista haava paikallishoidon ohjeiden mukaisesti steriilillä tai tislatulla vedellä tai tavallisella suolaliuoksella poistaaksesi haavasta nekroottisen katteen tai ruven.
- Jotta sidos on helppo poistaa, valitse sidoksen koko siten, että Silverlon®-haavanauhaa jää 1–2 cm (½”) haavan ulkopuolelle.
- Lyhennä sidosta tarvittaessa.
- Aktivoi Silverlon®-haavanauhaa kostuttamalla sidos huolellisesti steriilillä tai tislatulla vedellä tai tavallisella suolaliuoksella.
- Täytä haava hellävaraisesti paikallishoidon ohjeiden mukaisesti siten, että Silverlon®-haavanauhan ja haavapohjan välillä on mahdollisimman suuri suora kosketuspinta.
- Peitä ja kiinnitä Silverlon®-haavanauha tavanomaisella, imukykyisellä ja ei-okklussivisellä sidoksella paikallishoidon ohjeiden mukaisesti.
- Irrotaaksesi Silverlon®-haavanauhan irrota ensin ulompi sidos paikallishoidon ohjeiden mukaisesti. Tartu sitten kiinni Silverlon®-haavanauhasta ja vedä nauhan ulkonevasta osasta.
 - Jos sidos tarttuu haavaan, kostuta sidosta tarvittaessa steriilillä tai tislatulla vedellä tai tavallisella suolaliuoksella, kunnes Silverlon®-haavanauha voidaan irrottaa helposti vetämällä.
- Silverlon®-haavanauha on tarkoitettu käytettäväksi 7 päivän ajan, mutta sidoksen vaihtotiehs riippuu haavan kunnosta ja haavan erityksestä.
 - Irrota ja vaihda Silverlon®-haavanauha aina kun sidokseen muodostuu raskas kerros haavan erittämiä eriteitä tai katetta.
 - Poista Silverlon®-haavanauha tarvittaessa ehjänä 7 päivän kuluttua ontelohaavasta.

Kaikki Silverlon®-haavanhoitotuotteet hävitetään käytön jälkeen biolääketieteellisenä jätteenä paikallisten ohjeiden mukaisesti.



Противопоказания

- Не използвайте бинтовете за рани Silverlon® при пациенти с известна чувствителност към сребро или найлон.
- Бинтовете за рани Silverlon® не са предназначени за употреба при изгаряния от трета степен.
- Не използвайте при пациенти по време на ЯМР (магнитно-резонансна томография) изследване.
- Преди провеждане на пълтерапия, премахнете бинтовете за рани Silverlon®. Нова превръзка може да бъде поставена след лечението.

Основен UDI- DI - 08402473SLAWDHT

Моля, посетете следния Eudamed линк (URL) за резюме на безопасността и клиничната ефективност (SSCP) на antimikrobните превръзки Silverlon на Argentum Medical, използващи Основен UDI-DI.

<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Нежелани реакции

Бинтовете за рани Silverlon® са преминали независими стандартни тестове за биосъвместимост in vitro и in vivo, включително цитотоксичност, сенсibilизация и вътрекожна реактивност. Всички тестове са извършени в съответствие със стандарта 10993 за биологично оценяване на медицински устройства на Международната организация по стандартизация (International Standard Organization – ISO). Резултатите от тези проучвания показват, че бинтовете за рани Silverlon® са безопасни за предназначението им.

Всёки **сериозен инцидент** или оплакване, свързано с изделието, трябва да се съобщаи на производителa Argentum Medical LLC, 2571 Kaneville Court, Geneva, IL 60134, телефон +1 888.551.0188, или на представителя за ЕС Emergo Europe, Westervoortsedijk 60, 6827 AT Arnhem, Нидерландия, тел. +(31) (0) 70 345-8570, и на местния компетентен орган.

Инструкции за употреба

- Почистете раната със стерилна вода, дестилирана вода или обикновен физиологичен разтвор, като премахнете некротичните остатъци или струеи, ако е необходимо, съгласно местния протокол.
- За улесняване на свалянето изберете размер на превръзката, който ще остави поне 1–2 cm (½”) от бинта за рани Silverlon® над раната.
- Подрежете дължината на превръзката, ако е необходимо.
- Активирайте бинта за рани Silverlon®, като навлажнете добре превръзката със стерилна вода, дестилирана вода или обикновен физиологичен разтвор.
- Внимателно превържете раната съгласно местния протокол, като осигурите максимален директен контакт между лентата за превръзване на рани Silverlon® и повърхността на раната.
- Покрийте и прикрепете бинта за рани Silverlon® с конвенционални абсорбиращи и неоклузивни превръзки съгласно местния протокол.
- За сваляне на бинта за рани Silverlon® първо отстранете външната превръзка съгласно местния протокол, след това внимателно хванете и издръпайте стъρχащия край на бинта за рани Silverlon®.
 - В случай на залепване на превръзката върху раната навлажнете превръзката, ако е необходимо, със стерилна вода, дестилирана вода или обикновен физиологичен разтвор, докато може лесно да бъде премахната, като внимателно издръпате бинта за рани Silverlon®.
- Бинтовете за рани Silverlon® са предназначени за употреба до 7 дни, но честотата на смяна на превръзката зависи от състоянието на раната и количеството ексудати.
 - Ако е приложимо, премахнете бинтовете за рани Silverlon® цяла след 7 дни от кухинната рана.

След приложение, всички продукти за грижа за рани Silverlon® се изхвърлят като биомедицински отпадъци съгласно местния протокол.