

LAVANOX-SERAG® WUNDSPRAY

Humanes Medizinprodukt

Auf Basis von Wasser mit < 0,08 % Natriumhypochlorit



Zweckbestimmung

Zur Reinigung, Befeuchtung und Infektionsprophylaxe in der akuten und chronischen Wunde.

Produkteigenschaften

Die Wundreinigung und Befeuchtung mit LAVANOX-Serag® Wundspray hilft dabei, Biofilm und fibrinoide Ablagerungen zu entfernen. Dies fördert die Wundheilung und reduziert das Infektionsrisiko. Außerdem unterstützt die LAVANOX-Serag® Wundspray eine schmerzarme Entfernung der Wundauflage. Wundgerüche werden durch den Einsatz von LAVANOX-Serag® Wundspray eliminiert. Die Anwendung von LAVANOX-Serag® Wundspray ist gut verträglich und schmerzarm. LAVANOX-Serag® Wundspray ist für Wunden auf Haut und Schleimhaut geeignet. Es gibt keine Einschränkung in der Häufigkeit und Dauer der Anwendung. Rückstände von LAVANOX-Serag® Wundspray können in der Wunde verbleiben. Als Mehrdosenbehältnis ist LAVANOX-Serag® Wundspray mit NaOCl/HOCl (<0,08%) konserviert. Dies ermöglicht die Verwendung des angebrochenen Einzelproduktes über drei Monate. Ein leichter Chlorgeruch ist ein Zeichen für die Aktivität des Konservierungssystems.

Anwendungshinweise

Eine Wunde sollte zuerst von Schmutz, Blut, Belägen gereinigt werden. Hierzu werden die betroffenen Areale mit LAVANOX-Serag® Wundspray mit mehreren Sprühstößen aus kurzem Abstand satt nass benetzt und ggf. unterstützend mechanisch gereinigt. Nach der Anwendung von LAVANOX-Serag® Wundspray muss nicht mit einer weiteren Lösung nachgespült werden (d. h. Rückstände von LAVANOX-Serag® Wundspray können in der Wunde verbleiben). Es sind keine unerwünschten Nebenwirkungen bekannt. Verkrustete und schwer ablösbare Wundauflagen oder Verbände werden mit LAVANOX-Serag® Wundspray reichlich getränkt, bis sie durchnässt sind. Nach kurzer Wartezeit können diese vorsichtig schmerzarm abgelöst werden. Nach der Reinigung kann bei Bedarf Wundgel dünn aufgetragen werden. Geeignet dafür sind das Wundgel und das Wundsprügel aus der Produktlinie LAVANOX-Serag®. Die Häufigkeit des Verbandwechsels hängt von der Beschaffenheit der Wunde ab und ist der jeweiligen Wundsituation anzupassen. LAVANOX-Serag® Wundspray kann in Kombination mit gängigen Kompressen, Pflastern und anderen Verbandmitteln verwendet werden. Die gleichzeitige Anwendung von LAVANOX-Serag® Wundspray mit vorge-tränkten Wundaufgaben, Antiseptika und weiteren Produkten zur Wundversorgung kann deren Wirkung abschwächen. Interaktionen sind mit Chlorhexidin und Polyurethan möglich. Verbandmaterialien sollten daher mit Oxidationsmitteln, insbesondere Hypochlorit kompatibel sein. Eine zeitversetzte Anwendung ist jedoch möglich. Bitte beachten Sie dazu auch die Gebrauchsinformation des jeweiligen Produktes.

Patientenzielgruppe(n)

LAVANOX-Serag® Wundspray kann ohne Einschränkung bzgl. Alter und Geschlecht des Patienten angewendet werden. Zur Anwendung in der Schwangerschaft, in der Stillzeit und bei Kindern unter zwei Jahren fragen Sie vorher Ihren Arzt oder Apotheker.

Vorgesehene Anwender

Fachanwender und Laien. LAVANOX-Serag® Wundspray kann von medizinischen Laien angewendet werden, wenn sie durch medizinische Fachkräfte eingewiesen wurden. Bei Kindern bis 12 Jahren sollte die Anwendung von einem Erwachsenen beaufsichtigt werden.

Medizinische Indikationen

Akute und chronische Wunden.

Verwendungsbeschränkungen und Kontraindikationen

LAVANOX-Serag® Wundspray sollte bei bekannten Allergien gegen einen der Inhaltsstoffe nicht eingesetzt werden. Bei Anzeichen einer allergischen Reaktion auf einen der Inhaltsstoffe sollte das Produkt nicht mehr angewendet werden. Nicht schlucken.

Warnungen, Vorsichtshinweise, zu ergreifende Maßnahmen

Augenkontakt vermeiden. Bei Augenkontakt mit reichlich Wasser spülen. Trotz der allgemein sehr guten Verträglichkeit besteht aufgrund der individuellen Wundsituation ein Restrisiko, dass bei der Anwendung ein unangenehmes Gefühl auftritt. Allergische Reaktionen können nicht ausgeschlossen werden. Zu häufige Verbandswechsel (Überdosierung) können die Wundheilung stören. Die Behandlung sollte daher von medizinischem Fachpersonal überwacht werden. Bei Rötung, Schwellung oder Schmerzen im Wundbereich oder wenn sich der Zustand der Wunde nicht innerhalb weniger Tage verbessert, sollte ein Arzt aufgesucht werden. Das Produkt nur bis zum angegebenen Haltbarkeitsdatum und nach dem Öffnen innerhalb von 3 Monaten verbrauchen. Bitte melden Sie ein potenziell schwerwiegendes Vorkommnis im Zusammenhang mit dem Produkt umgehend an Prontomed (vigilanz@prontomed.de) und die in Ihrem Land zuständige Behörde.

Sichere Entsorgung

Für die sichere Entsorgung sind keine besonderen Maßnahmen erforderlich. Bitte beachten Sie die lokalen Entsorgungsrichtlinien.

Zusammensetzung

>99% Aqua purificata, Natriumhypochlorit/hypochlorige Säure

Vertrieb durch

SERAG-WIESSNER GmbH & Co. KG
Zum Kugelfang 8-12, D-95119 Naila

Hinweis

Gebrauchsanweisung beachten. Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren. Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist, Gebrauchsanweisung beachten. Temperaturgrenzwerte 5 °C - 25 °C beachten. Trocken aufbewahren. Vor Sonnenlicht schützen. Nach dem Öffnen innerhalb von 3 Monaten verbrauchen.

Hersteller

Prontomed GmbH
Am Bahndamm 70
D-32120 Hiddenhausen

Made in Germany

Stand V03/2025.12

Handelsformen

75 ml Spray