

ENGLISH

Product Description

Kliniderm® Foam Silicone dressings are sterile wound dressings made from polyurethane foam. The wound contact layer is coated with a layer of soft silicone that does not stick to the wound surface and reduces trauma to delicate new tissue upon removal. This soft silicone layer is also slightly tacky, which facilitates application and retention of the dressing to intact skin, but does not cause epidermal stripping or pain upon removal. The center of the dressing is an absorbent polyurethane foam which can lock wound exudate into the product, preventing the drying out of the wound bed and maceration of the surrounding skin. The outer layer of the foam has a high permeability to allow effective vapor transfer, is waterproof and provides a bacterial barrier. As Kliniderm® Foam Silicone maintains a moist wound environment, supporting debridement, there might be an initial increase in the wound size. This is normal and to be expected.

Kliniderm® Foam Silicone range consists of the following product variants:

- Kliniderm® Foam Silicone
- Kliniderm® Foam Silicone Border
- Kliniderm® Foam Silicone Lite
- Kliniderm® Foam Silicone Lite Border
- Kliniderm® Foam Silicone Heel
- Kliniderm® Foam Silicone Sacrum

Not made with natural rubber latex or DEHP. Medical device.

absorbierender Polyurethanschaum, der das Wundexsudat in das Produkt einschließen kann, um ein Austrocknen des Wundbettes und die Mazeration der umgebenden Haut zu verhindern. Die Außenbeschichtung des Schaumstoffes weist eine hohe Permeabilität auf, um eine effektive Dampfdurchlässigkeit zu ermöglichen, ist wasserdicht und bietet eine bakterielle Barriere. Omdat Kliniderm® Foam Silicone een feuchtes Wundmilieu beibehält und die Wundauflösung unterstützt, kann es zu einer anfänglichen Zunahme der Wundgröße kommen. Dies ist normal und zu erwarten.

Die Kliniderm® Foam Silicone Reihe besteht aus folgenden Produktvarianten:

- Kliniderm® Foam Silicone
- Kliniderm® Foam Silicone Border
- Kliniderm® Foam Silicone Lite
- Kliniderm® Foam Silicone Lite Border
- Kliniderm® Foam Silicone Heel
- Kliniderm® Foam Silicone Sacrum

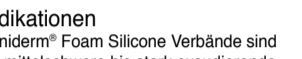
Nicht aus Naturkautschuklatex oder DEHP hergestellt. Medizinprodukt.



Kliniderm® Foam Silicone range consists of the following product variants:

- Kliniderm® Foam Silicone
- Kliniderm® Foam Silicone Border
- Kliniderm® Foam Silicone Lite
- Kliniderm® Foam Silicone Lite Border
- Kliniderm® Foam Silicone Heel
- Kliniderm® Foam Silicone Sacrum

Not made with natural rubber latex or DEHP. Medical device.



Indications

Kliniderm® Foam Silicone Verbände sind bestimmt für matig tot stark exsudierende chronische und akute Wunden indiziert und können während des gesamten Heilungsprozesses bei folgenden Wunden eingesetzt werden: Druckgeschwüre, venöse Beinulzera, diabetische Fußulzera, Schnittwunden, Schürfwunden, Haurisse, Enthämmestellen, postoperative Operationswunden, oberflächliche und partielle Verbrennungen. Kliniderm® Foam Silicone Verbände sind für den Einsatz unter Kompressionsverbänden geeignet. Die Kliniderm® Foam Silicone Heel und Sacrum Varianten sind ideal für den Einsatz an der Ferse, am Kreuzbein und ähnlichen anatomischen Bereichen.

Kontraindikationen

Keine bekannt.

Gebrauchsanweisung

Anwendung:

1. Wählen Sie eine geeignete Kliniderm® Foam Silicone Größe, so dass der Verband die Wundränder um ca. 2 cm überlappt. Nicht umrandete Verbände können bei Bedarf auf Maß geschnitten werden.

2. Entfernen Sie die Trennfolie vor Gebrauch und legen Sie die haftende Seite auf die Wunde.

3. Bei Bedarf kann Kliniderm® Foam Silicone mit einem Verband oder einer anderen Fixierung fixiert werden.

Verbandwissen en verwijdering:

1. Kliniderm® Foam Silicone kann tot 7 dagen in situ blijven, afhankelijk van de conditie van de patiënt en de hoeveelheid exsudat.
2. Vervang Kliniderm® Foam Silicone wanneer het verband de maximale absorptiecapaciteit bereikt heeft of wanneer goede wondverzorging voorschrijft dat het verband verwisseld moet worden.
3. Verwijder het verband voorzichtig van het wondbed en de huid (door de omliggende huid te ondersteunen) en werp het weg volgens lokale procedures en richtlijnen. Wanneer verwijdering moeiliijk blijkt, verzadig het verband dan met een steriele zoutoplossing.
4. Indien nodig, irrigeer de wond zoals goede wondverzorging voorschrijft.

Verbandwissen en verwijdering:

1. Kliniderm® Foam dressing kann je nach Zustand des Patienten und Exsudatmenge bis zu sieben Tage lang eingesetzt bleiben.
2. Ersetzen Sie Kliniderm® Foam Silicone, wenn der Verband seine Saugfähigkeit erreicht hat oder wenn die Wundbehandlung einen Verbandwechsel erfordert.
3. Nehmen Sie den Verband vorsichtig vom Wundbett und der Haut ab (durch Unterstützung der umgebenden Haut) und entsorgen Sie ihn nach den örtlichen Verfahren und Richtlinien. Säubern Sie den Verband mit steriler Kochsalzlösung, wenn die Entfernung schwierig erscheint.
4. Bei Bedarf die Wundstelle gemäß Wundversorgungspraxis spülen.

Vorsichtsmaatregelen

- Bij tekenen van infectie, raadpleeg direct een professionele zorgverlener voor een adequate infectiebehandeling.
- Niet gebruiken in combinatie met oxiderende oplossingen zoals hypochloriet of waterstofperoxide; deze stoffen kunnen het absorberende bestanddeel van het verband afbreken.
- Niet gebruiken bij patiënten waarvan gevoeligheid voor siliconen, polyurethaanfolie, schuim of acrylklebstoffen bekend is.
- Steriel indien verpakking en verzegeling intact zijn. Niet gebruiken indien beschadigd.
- Niet hergebruiken. Hergebruik kan ernstige infecties veroorzaken.
- Niet (her)steriliseren.
- Alleen voor uitwendig gebruik.
- Voor gebruik onder begeleiding van een professionele zorgverlener.
- Niet (wieder) steriliseren.
- Nur zur äußerlichen Anwendung.
- Zur Verwendung unter der Anleitung von medizinischem Fachpersonal.

Falls ein schwerer Vorfall in Bezug auf das Produkt aufgetreten ist: Informieren Sie Medeco BV, wie auf der Verpackung angegeben, Ihren lokalen Vertriebspartner und Ihre lokale Gesundheitsbehörde.

In case a serious incident has occurred in relation to the device: Inform Medeco BV as listed on the packaging, your local distributor and your local healthcare authority.

DEUTSCH

Produktbeschreibung

Kliniderm® Foam Silicone Verbände sind sterile Wundauflagen gemacht von Polyurethanschaum. Die Wundkontaktschicht ist mit einer Schicht aus weichem Silikon beschichtet, die nicht an der Wundoberfläche haftet und das Trauma von empfindlichem neuem Gewebe nach der Entfernung reduziert. Diese weiche Silikonbeschicht ist zudem leicht haftend, was die Anbringung und den Halt des Verbandes auf intakter Haut erleichtert, aber keine Hautablösung oder Schmerzen bei der Entfernung verursacht. Im Zentrum des Verbandes befindet sich ein

das Produkt kann vasthouden, waardoor uitdroging van het wondbed in maceratie van de omliggende huid voorkomen wordt. De buitenste laag van het schuimverband heeft een hoge dampdoorlaatbaarheid wat zorgt voor een effectieve vochtafvoer, is waterbestendig en dient als bacteriële barrière. Omdat Kliniderm® Foam Silicone zorgt voor een vochtig wondklimaat, om zo debridement te ondersteunen, is een initiële vergroting van het wondoppervlak mogelijk. Dit is normaal en te verwachten.

Die Kliniderm® Foam Silicone Reihe besteht aus folgenden Produktvarianten:

- Kliniderm® Foam Silicone
- Kliniderm® Foam Silicone Border
- Kliniderm® Foam Silicone Lite
- Kliniderm® Foam Silicone Lite Border
- Kliniderm® Foam Silicone Heel
- Kliniderm® Foam Silicone Sacrum

De producten zijn vrij van natuurlijk rubberlatex en DEHP. Medisch hulpmiddel.



Nicht aus Naturkautschuklatex oder DEHP hergestellt. Medizinprodukt.



Kliniderm® Foam Silicone dressings are indicated for moderate to heavily exuding chronic and acute wounds and may be used throughout the healing process on the following wounds: pressure ulcers, venous leg ulcers, diabetic foot ulcers, lacerations, abrasions, skin tears, donor sites, postoperative surgical wounds, superficial and partial thickness burns. Kliniderm® Foam Silicone dressings are suitable for use under compression bandaging. Kliniderm® Foam Silicone Heel and Sacrum variant are ideal for use on the heel, sacrum and similar anatomical areas.

Contra-indications

None known.

Directions for use

Application:

1. Select a suitable size of Kliniderm® Foam Silicone so that the dressing overlaps the wound margins by approximately 2cm/0.8". Non-bordered dressings can be cut to size if necessary.
2. Remove the release film before use and apply the adhesive side to the wound.
3. If necessary, Kliniderm® Foam Silicone can be fixed with a bandage or other fixation.

Dressing change and removal:

1. Kliniderm® Foam Silicone dressings can remain in place for up to 7 days, dependent on the condition of the patient and the level of exudate.
2. Replace Kliniderm® Foam Silicone when the dressing has reached its absorbent capacity or whenever good wound practice dictates that the dressing should be changed.
3. Gently remove the dressing from the wound bed and skin (by supporting the surrounding skin) and dispose according to local procedures and guidelines. If removal appears to be difficult, saturate the dressing with sterile saline solution.
4. If required, irrigate the wound site according to good wound care practice.

Precautions

- In case of signs of infection, consult a healthcare professional for adequate infection treatment.
- Do not use with oxidising solutions such as hypochlorite or hydrogen peroxide, as these can break down the absorbent component of the dressing.
- Do not use on patients with a known sensitivity to silicone, polyurethane films, foams or acrylic adhesives.
- Sterile if pouch and seal are intact. Do not if damaged.
- Do not re-use. Re-use can cause serious infections.
- Do not re-sterilize.
- For external use only.
- For use under the guidance of a healthcare professional.

In case a serious incident has occurred in relation to the device: Inform Medeco BV as listed on the packaging, your local distributor and your local healthcare authority.

NEDERLANDS

Productbeschrijving

Kliniderm® Foam Silicone verbindingen zijn steriele wondverbanden gemaakt van polyurethanschuim. De wondcontactlaag is bedekt met een laag van zacht siliconen die voorkomt dat het verband kleeft aan het wondoppervlak en/of trauma veroorzaakt aan delicate nieuw gesloten weefsel tijdens verwijdering. De zachte siliconen laag is licht kleven waardoor het aanbrengen van het verband op de intacte huid gemakkelijk gaat en deze bovenieden goed blijft zitten. De middelste laag van het verband bestaat uit absorberend polyurethanschuim dat wondvocht in

het product kan vasthouden, waardoor uitdroging van het wondbed in maceratie van de omliggende huid voorkomen wordt. De buitenste laag van het schuimverband heeft een hoge dampdoorlaatbaarheid wat zorgt voor een effectieve vochtafvoer, is waterbestendig en dient als bacteriële barrière. Omdat Kliniderm® Foam Silicone zorgt voor een vochtig wondklimaat, om zo debridement te ondersteunen, is een initiële vergroting van het wondoppervlak mogelijk. Dit is normaal en te verwachten.

Die Kliniderm® Foam Silicone-Reihe besteht uit de volgende Varianten:

- Kliniderm® Foam Silicone
- Kliniderm® Foam Silicone Border
- Kliniderm® Foam Silicone Lite
- Kliniderm® Foam Silicone Lite Border
- Kliniderm® Foam Silicone Heel
- Kliniderm® Foam Silicone Sacrum

De producten zijn vrij van natuurlijk rubberlatex en DEHP. Medisch hulpmiddel.



Nicht aus Naturkautschuklatex oder DEHP hergestellt. Medizinprodukt.



Kliniderm® Foam Silicone dressings are indicated for moderate to heavily exuding chronic and acute wounds and may be used throughout the healing process on the following wounds: pressure ulcers, venous leg ulcers, diabetic foot ulcers, lacerations, abrasions, skin tears, donor sites, postoperative surgical wounds, superficial and partial thickness burns. Kliniderm® Foam Silicone dressings are suitable for use under compression bandaging. Kliniderm® Foam Silicone Heel and Sacrum variant are ideal for use on the heel, sacrum and similar anatomical areas.

Not made with natural rubber latex or DEHP. Medical device.

Kliniderm® Foam Silicone dressings are indicated for moderate to heavily exuding chronic and acute wounds and may be used throughout the healing process on the following wounds: pressure ulcers, venous leg ulcers, diabetic foot ulcers, lacerations, abrasions, skin tears, donor sites, postoperative surgical wounds, superficial and partial thickness burns. Kliniderm® Foam Silicone dressings are suitable for use under compression bandaging. Kliniderm® Foam Silicone Heel and Sacrum variant are ideal for use on the heel, sacrum and similar anatomical areas.

Not made with natural rubber latex or DEHP. Medical device.

Contra-indications

None known.

Directions for use

Application:

1. Select a suitable size of Kliniderm® Foam Silicone so that the dressing overlaps the wound margins by approximately 2cm/0.8". Non-bordered dressings can be cut to size if necessary.
2. Remove the release film before use and apply the adhesive side to the wound.
3. If necessary, Kliniderm® Foam Silicone can be fixed with a bandage or other fixation.

Dressing change and removal:

1. Kliniderm® Foam Silicone dressings can remain in place for up to 7 days, dependent on the condition of the patient and the level of exudate.
2. Replace Kliniderm® Foam Silicone when the dressing has reached its absorbent capacity or whenever good wound practice dictates that the dressing should be changed.
3. Gently remove the dressing from the wound bed and skin (by supporting the surrounding skin) and dispose according to local procedures and guidelines. If removal appears to be difficult, saturate the dressing with sterile saline solution.
4. If required, irrigate the wound site according to good wound care practice.

Precautions

- In case of signs of infection, consult a healthcare professional for adequate infection treatment.
- Do not use with oxidising solutions such as hypochlorite or hydrogen peroxide, as these can break down the absorbent component of the dressing.
- Do not use on patients with a known sensitivity to silicone, polyurethane films, foams or acrylic adhesives.
- Sterile if pouch and seal are intact. Do not if damaged.
- Do not re-use. Re-use can cause serious infections.
- Do not re-sterilize.
- For external use only.
- For use under the guidance of a healthcare professional.

In case a serious incident has occurred in relation to the device: Inform Medeco BV as listed on the packaging, your local distributor and your local healthcare authority.

FRANÇAIS

Description du Produit

Les pansements Kliniderm® Foam Silicone sont des pansements pour plaies stériles en mousse de polyuréthane. La couche en contact avec la plaie est recouverte d'une couche de silicone souple qui ne colle pas à la surface de la plaie et réduit les traumatismes causés au nouveau tissu délicat lorsque le pansement est retiré. Cette couche de silicone souple est également légèrement collante, ce qui facilite l'application et la rétention du pansement sur la peau intacte, mais ne provoque pas de pelure de l'épiderme ni de douleur lors du retrait. Le centre du pansement est une mousse de polyuréthane absorbante qui peut bloquer l'exsudat

het product kan vasthouden, waardoor uitdroging van het wondbed in maceratie van de omliggende huid voorkomen wordt. De buitenste laag van het schuimverband heeft een hoge dampdoorlaatbaarheid wat zorgt voor een effectieve vochtafvoer, is waterbestendig en dient als bacteriële barrière. Omdat Kliniderm® Foam Silicone zorgt voor een vochtig wondklimaat, om zo debridement te ondersteunen, is een initiële vergroting van

Kliniderm® Foam Silicone sortimentet består af følgende produktvarianter:

- Kliniderm® Foam Silicone
- Kliniderm® Foam Silicone Border
- Kliniderm® Foam Silicone Lite
- Kliniderm® Foam Silicone Lite Border
- Kliniderm® Foam Silicone Heel
- Kliniderm® Foam Silicone Sacrum

Ikke fremstillet med naturgummilatex eller DEHP. Medicinsk udstryr.



MD

Indikationer

Kliniderm® Foam Silicone Skumförband är avsett för måttigt till kraftigt exsuderande kroniska och akuta sår och kan användas under läkningsprocessen på följande sår: tryksår, liggås, benså diabetessår, skärsår, skrubbsår, uppriven hud, donatorställen, postoperativa sår, ytliga och delvis tjocka brännskador. Kliniderm® Skumförband är lämpligt att använda under tryckförband. Kliniderm® Skumförband av varianten Häl och Korsben är lämpliga för användning på häl, korsben och liknande anatomiska områden.

Kontraindikationer

Inga rapporterade.

Bruksanvisning

Aplicering:

1. Välj en lämplig storlek på Kliniderm® Skumförband så att förbandet överlappar sårkantern med ungefär 2cm/0,8". Förband utan kanter kan klippas till rätt storlek vid behov.
2. Ta bort den filmskiktet före användning och applicera den vidhäftande sidan på sårerna.
3. Vid behov kan Kliniderm® Skumförband fästas med ett bandage eller annan typ av fastsättning.

Byta och avlägsnande av förband:

1. Kliniderm® Foam Silicone dressing kan sättas på plats i upp till 7 dagar, beroende på patientens tillstånd och mängden såravtäckning.
2. Ikke bruk med oksiderande midler eller nåd god sår praksis dikteter, att förbanden ska skiftes ut.
3. Ta försiktigt bort sårförbanden från sårhållaren och huden (genom att stötja den omgivande huden) och kassera i enlighet med lokala bestämmelser och riktlinjer. Om borttagning visar sig vara svårt, blota ner förbandet med steril saltlösning.
4. Skiffta om nodvändigt sårömrådet i henhold til god sårpleiepraksis.

Försiktighetsåtgärder

- Vid tecken på infektion, rådråga vårdpersonal för lämplig infektionsbehandling.
- Använd inte oxiderande lösningsar såsom hypoklorit eller väteperoxid då dessa kan bryta ner den absorberande delen av förbandet.
- Ta försiktig bort sårförbanden från sårhållaren och huden (genom att stötja den omgivande huden) och kassera i enlighet med lokala bestämmelser och riktlinjer. Om borttagning visar sig vara svårt, blota ner förbandet med steril saltlösning.
- 4. Vid behov, fukta sårhållaren enligt god sårskötsel.

Försiktighetsåtgärder

- Vid tecken på infektion, rådråga vårdpersonal för lämplig infektionsbehandling.
- Använd inte oxiderande lösningsar såsom hypoklorit eller väteperoxid då dessa kan bryta ner den absorberande delen av förbandet.
- Ta försiktig bort sårförbanden från sårhållaren och huden (genom att stötja den omgivande huden) och kassera i enlighet med lokala bestämmelser och riktlinjer. Om borttagning visar sig vara svårt, blota ner förbandet med steril saltlösning.
- 4. Vid behov, fukta sårhållaren enligt god sårskötsel.

Försiktighetsåtgärder

- Vid tecken på infektion, rådråga vårdpersonal för lämplig infektionsbehandling.
- Använd inte oxiderande lösningsar såsom hypoklorit eller väteperoxid då dessa kan bryta ner den absorberande delen av förbandet.
- Ta försiktig bort sårförbanden från sårhållaren och huden (genom att stötja den omgivande huden) och kassera i enlighet med lokala bestämmelser och riktlinjer. Om borttagning visar sig vara svårt, blota ner förbandet med steril saltlösning.
- 4. Vid behov, fukta sårhållaren enligt god sårskötsel.

Om en allvarlig incident inträffat på grund av produkten; informera Medeco BV enligt angivning på förpackningen, din lokala återförsäljare och din sjukvårdsmyndighet.

NORSK

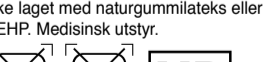
Produktbeskrivelse

Kliniderm® Foam Silicone bandasjer er sterile sårbandasjer laget av polyuretaniskum. Sárkontaktlaget er dekket med et lagt mykt silikon som ikke klistrer seg til såroverflaten og som reduserer skade på omfintlig nytt ved fjerning. Dette myke silikonlaget er også litt klebrig, noe som gir enkle pøføring og gir bandasjen bedre holddeevne på intakt hud, men som ikke forer til avriving av hud eller smerte ved fjerning. Bandasjenes andre del er et absorberende polyuretaniskum som holder på særskudat inn i produktet. Dette forhindrer utorkning av sårbrunnen og maserasjonen i den omkringliggende huden. Det tørskumlaget har hoy grad av gjennomtrengbarhet som gir effektiv damptransportering, er vanntett og gir en bakterie-barriere. Ettersom Kliniderm® Foam Silicone opprettholder et fuktig sármiljø som faciliterer utrenskning, kan dette innledningsvis gi en økning i sárstørrelsen. Dette er normalt og kan forventes.

Kliniderm® Foam Silicone-serien består av følgende produktvarianter:

- Kliniderm® Foam Silicone
- Kliniderm® Foam Silicone Border
- Kliniderm® Foam Silicone Lite
- Kliniderm® Foam Silicone Lite Border
- Kliniderm® Foam Silicone Heel
- Kliniderm® Foam Silicone Sacrum

Ikke laget med naturgummilatex eller DEHP. Medicinsk utstryr.



MD

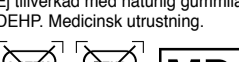
Indikasjoner

Kliniderm® Foam Silicone bandasjer er indikert for moderat til kraftig væksende kroniske og akutte sår og kan brukes gjennom tilnærmet tre måneder. Kliniderm® Foam Silicone bandasjer eigner seg for bruk ved kompressionsbandasjering. Kliniderm® Foam Silicone Heel and Sacrum-varianten er ideell for bruk under hæl, ved korsbenet og lignende anatomiske områder.

Kliniderm® Skumförband består av följande produktvarianter:

- Kliniderm® Foam Silicone
- Kliniderm® Foam Silicone Border
- Kliniderm® Foam Silicone Lite
- Kliniderm® Foam Silicone Lite Border
- Kliniderm® Foam Silicone Heel
- Kliniderm® Foam Silicone Sacrum

Ej tillverkad med naturlig gummilatex eller DEHP. Medicinsk utrustning.



MD

Indikationer

Kliniderm® Foam Silicone bandasjer er indikert for moderat til kraftig væksende kroniske og akutte sår och kan användas under läkningsprocessen på följande sårtyper: tryksår, venösa bensår, diabetiske fotsår, kulttsår, skrubbsår, hudriffer, donorställen, postoperativa sår och overfläckiga och muddersåg spräcklesåg brännskador. Kliniderm® Foam Silicone bandasjer eigner seg för bruk ved kompressionsbandasjering. Kliniderm® Foam Silicone Heel and Sacrum-varianten är ideell för bruk under häl, ved korsbenet och lignende anatomiska områden.

Kontraindikaatiot

Ei tunnettuja.

Käyttöohjeet

Käyttöönottoto:

1. Valitse oikean kokoinen Kliniderm® Foam Silicone joka peittää haavan reunat noin 2cm/0,8". Reunastamattomat haavasiteet voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.
2. Irrota poistettava kalvo ennen käyttöä, ja laita kiinnitymätön pinta haavaa vasten.
3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

Zmiana lub usunięcie opatrunku:

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

1. Opatrunek wysoko absorbacyjny / Foam Silicone Kliniderm® może pozostać na miejscu do 7 dni, w zależności od stanu pacjenta i poziomu wysiłku.

3. Tarvitessa, Kliniderm® Foam Silicone

voidaan leikata oikean kokoaiksi tarvittaessa.

</