

de GEBRAUCHSANWEISUNG

LAVANID® 1 und LAVANID® 2
Wundspülösung

en INSTRUCTIONS FOR USE

LAVANID® 1 and LAVANID® 2
Wound rinsing solution

fr MODE D'EMPLOI

LAVANID® 1 et LAVANID® 2
Solution de lavage des plaies

it ISTRUZIONI PER L'USO

LAVANID® 1 e LAVANID® 2
Soluzione di lavaggio per ferite

es INSTRUCCIONES DE USO

LAVANID® 1 y LAVANID® 2
Solución para la irrigación de heridas

cs NÁVOD K POUŽITÍ

LAVANID® 1 a LAVANID® 2
Roztok na výplach ran

tr KULLANIM TALİMATI

LAVANID® 1 ve LAVANID® 2
Yara yıkama solüsyonu

pl INSTRUKCJA OBSŁUGI

LAVANID® 1 i LAVANID® 2
Roztwór do przepłukiwania ran

nl GEBRUIKSAANWIJZING

LAVANID® 1 en LAVANID® 2
Wondspoeling

pt INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

LAVANID® 1 e LAVANID® 2
Solução de lavagem de feridas

lv LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LAVANID® 1 un LAVANID® 2
Brūču skalošanas šķīdums

lt NAUDOJIMO INSTRUKCIJA

LAVANID® 1 ir LAVANID® 2
žaizdų plovimo tirpalu

et KASUTUSJUHISED

LAVANID® 1 ja LAVANID® 2
haavapesulahusega

BESCHREIBUNG

LAVANID® 1 und LAVANID® 2 sind sterile, isotonie Wundspülösungen auf Basis der Ringer-Lösung mit 0,02% bzw. 0,04% Polyhexanid zur Konservierung. Polyhexanid verhindert das Wachstum von Mikroorganismen in Wundauflagen und in der Lösung.

ZUSAMMENSETZUNG

Ringerlösung (isotone Elektrolytlösung bestehend aus Natriumchlorid, Kaliumchlorid, Calciumchlorid 2 H₂O, Wasser für Injektionszwecke), Macrogol, Polyhexanid 0,02% (LAVANID® 1) bzw. Polyhexanid 0,04% (LAVANID® 2).

ANWENDUNGSGBEITE

- Lösung zur lokalen Wundspülung und -reinigung
- zum Befeuchten von Tüchern, Tamponaden und Verbänden

GEGENANZEIGEN

LAVANID® darf nicht angewendet werden:

- im gesamten Bereich des ZNS (auch der Meningen)
- im Bereich von Knorpeln und Gelenken
- im Mittel- oder Innenohr
- intraperitoneal
- bei bekannter Überempfindlichkeit gegen einen der Inhaltsstoffe
- in der Schwangerschaft und Stillperiode

VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE ANWENDUNG**UND WARNHINWEISE**

Nur klare Lösungen verwenden!

Nicht mit Zusätzen mischen.

Nicht resterilisieren! Kritische Änderung der Gebrauchstauglichkeit möglich.

Der Stopfenverschluss ermöglicht eine aseptische Entnahme der Spülösung, z.B. mittels Spike. Alternativ kann zum Ausgießen der Lösung die Schraubverschlusskappe abgenommen werden.

**WECHSELWIRKUNGEN MIT ANDEREN MITTELN**

Aufgrund von Inkompatibilitätsproblemen mit dem Inhaltsstoff Polyhexanid darf LAVANID® nicht in

Kombination mit anionischen Substanzen angewendet werden (z.B. anionische Tenside oder anionische Gelbildner).

Eine präoperative, oberflächliche Hautdesinfektion mit PVP-Jod-Präparaten und eine anschließende intraoperative Spülung mit LAVANID® ist möglich. Der direkte Kontakt von PVP-Jod-Präparaten mit LAVANID®-Spülung in demselben Wundgebiet ist zu vermeiden.

DOSIERUNGSANLEITUNG,**ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Zur Wundspülung bei chirurgischen Eingriffen sowie bei diagnostischen und therapeutischen Maßnahmen, die eine Spülung bzw. Feuchthaltung nötig machen.

HINWEISE UNDANGABEN ZUR HALTBARKEIT

Das Verfalldatum ist auf dem Etikett angegeben. Nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwenden!



Haltbarkeit nach Anbruch:
2 Monate.

HINWEISE ZUR ENTSORGUNG

Die Entsorgung nicht verwendeter Produkte oder von Abfallmaterial hat gemäß den spezifischen nationalen Vorgaben zu erfolgen.

DESCRIPTION

LAVANID® 1 and LAVANID® 2 are sterile, isotonic wound irrigation solutions based on Ringer's solution, containing 0.02% and 0.04% polyhexanide respectively as preservative. Polyhexanide prevents the growth of micro-organisms in wound dressings and in the solution.

COMPOSITION

Ringer's solution (isotonic electrolyte solution made up of sodium chloride, potassium chloride, calcium chloride 2 H₂O, water for injection), polyethylene glycol, polyhexanide 0.02% (LAVANID® 1) or polyhexanide 0.04% (LAVANID® 2).

INDICATIONS

- Solution for local wound irrigation and cleansing
- To moisten cloths, tamponades and dressings

CONTRAINDICATIONS

LAVANID® must not be used:

- on any part of the CNS (including the meninges)
- in the area of cartilage and joints
- in the middle or inner ear
- intraperitoneally
- in cases of known hypersensitivity to any of the ingredients
- during pregnancy and breast-feeding.

WARNINGS AND PRECAUTIONS FOR USE

Use clear solutions only!

Do not mix with additives.

Do not resterilize! This may critically alter its usability. The stoppered closure allows the aseptic removal of irrigation solution, e.g. using a spike top.

Alternatively, the screw cap can be removed so that the solution can be poured out.



INTERACTIONS WITH OTHER DRUGS

Due to incompatibility problems with the ingredient polyhexanide, LAVANID® must not be used in combination with anionic substances (e.g. anionic tensides or anionic gel formers).

Preoperative, surface skin disinfection with PVP-iodine preparations and subsequent intraoperative irrigation with LAVANID® is possible. Avoid direct contact between PVP-iodine preparations and the LAVANID® irrigation solution in the same wound area.

POSOLOGY, METHOD AND DURATION OF ADMINISTRATION:

For wound irrigation during surgical procedures and diagnostic and therapeutic measures that require irrigation or moistening.

INFORMATION ABOUT SHELF-LIFE

The expiry date can be found on the label. Do not use after the expiry date!



Shelf life after opening:
2 months.

DISPOSAL INFORMATION

Dispose of unused products or waste material in accordance with the specific national regulations.

fr

MODE D'EMPLOI

DESCRIPTION

LAVANID® 1 et LAVANID® 2 sont des solutions de rinçage des plaies, stériles, isotoniques, à base de solution de Ringer. Elles contiennent du polyhexanide à 0,02 % ou à 0,04 %. Le polyhexanide, un agent conservateur, empêche la croissance de micro-organismes dans les pansements ou la solution.

COMPOSITION

Solution de Ringer (solution électrolytique isotonique composée de chlorure de sodium, de chlorure de potassium, de chlorure de calcium 2 H₂O et d'eau pour préparations injectables), macrogol, polyhexanide à 0,02 % (LAVANID® 1) ou à 0,04 % (LAVANID® 2).

INDICATIONS

- Solution pour le rinçage ou le lavage local des plaies
- Humidification de linge, tamponnements et pansements

CONTRE-INDICATIONS

LAVANID® ne doit pas être utilisé:

- au niveau de l'ensemble du SNC (également les méninges)
- au niveau des cartilages et des articulations
- au niveau de l'oreille moyenne et interne
- dans le péritoïne
- en cas d'hypersensibilité connue à l'un des composants
- pendant la grossesse et l'allaitement

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE

N'utiliser que des solutions limpides.

Ne pas mélanger avec des additifs.

Ne pas restériliser. Possibilité de modification critique de l'aptitude du produit à l'emploi prévu.

La fermeture à bouchon permet le prélèvement aseptique de la solution de rinçage, p. ex. au moyen d'un spike. Il est aussi possible de prendre le capuchon fileté pour verser la solution.



INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

En raison de problèmes d'incompatibilité avec le

polyhexanide entrant dans la composition du produit, LAVANID® ne doit pas être utilisé en combinaison avec des substances anioniques (par ex. agents tensioactifs anioniques ou agents de formation de gels anioniques).

Une désinfection préopératoire superficielle avec des produits à base de PVP iodé, suivie d'un lavage peropératoire par LAVANID®, est possible. Éviter le contact direct sur la même plaie de produits à base de PVP iodé avec la solution de rinçage LAVANID®.

POSOLOGIE, MODE D'ADMINISTRATION

Pour le rinçage des plaies lors d'interventions chirurgicales ainsi que lors de mesures diagnostiques et thérapeutiques nécessitant un rinçage ou une humidification.

INDICATIONS SUR LA DURÉE DE CONSERVATION

La date de péremption est indiquée sur l'étiquette. Ne plus utiliser après expiration de la date de péremption.



Durée de conservation après ouverture : 2 mois.

REMARQUES CONCERNANT L'ELIMINATION

Les produits non utilisés ou les déchets doivent être éliminés conformément aux prescriptions nationales spécifiques.

CAMPO DI APPLICAZIONE

- Soluzione per il lavaggio e la detersione locale delle ferite
- Per inumidire teli, tamponi e bendaggi

CONTROINDICAZIONI

LAVANID® non deve essere utilizzato:

- in tutta la regione del sistema nervoso centrale (meningi comprese)
- su cartilagini e articolazioni
- nell'orecchio medio o interno
- in sede intraperitoneale
- in caso di ipersensibilità nota a uno dei componenti
- durante la gravidanza e l'allattamento

PRECAUZIONI D'IMPIEGO E AVVERTENZE

Utilizzare solo le soluzioni limpide!

Non aggiungere additivi.

Non risterilizzare! L'idoneità all'uso può essere criticamente compromessa.

Il tappo consente il prelievo aseptico della soluzione di lavaggio, ad esempio tramite spike. In alternativa, la soluzione può essere versata dopo aver rimosso il tappo a vite.



INTERAZIONI CON ALTRI PRODOTTI

A causa di problemi di incompatibilità con la sostanza componente poliesametilene biguanide, LAVANID® non deve essere usato con sostanze anioniche (ad es. tensioattivi anionici o agenti gelificanti anionici).

È possibile effettuare una disinfezione preoperatoria della superficie cutanea con preparati a base di iodopovidone e un successivo lavaggio intraoperatorio con LAVANID®. Evitare il contatto diretto tra i preparati a base di iodopovidone e la soluzione di lavaggio LAVANID® nell'area della ferita.

POSOLOGIA, MODALITÀ E DURATA DEL TRATTAMENTO

Per il lavaggio delle ferite durante interventi chirurgici e in procedure diagnostiche e terapeutiche che rendono necessari il lavaggio o l'idratazione.

AVVERTENZE E INFORMAZIONI SUL PERIODO DI VALIDITÀ

La data di scadenza è riportata sull'etichetta. Non utilizzare dopo la data di scadenza!

it ISTRUZIONI PER L'USO

DESCRIZIONE

LAVANID® 1 e LAVANID® 2 sono soluzioni sterili e isotoniche per il lavaggio delle ferite, a base di soluzione di Ringer, contenenti poliesanide allo 0,02% e, rispettivamente, allo 0,04% come conservante. La poliesanide impedisce la proliferazione dei microrganismi nelle compresse per ferite e nella soluzione.

COMPOSIZIONE

Soluzione di Ringer (soluzione elettrolitica isotonica composta da sodio cloruro, potassio cloruro, calcio cloruro 2 H₂O, acqua per preparazioni iniettabili), macrogol, poliesanide allo 0,02% (LAVANID® 1) o poliesanide allo 0,04% (LAVANID® 2).



Periodo di validità dopo l'apertura: 2 mesi.

AVVERTENZE PER LO SMALTIMENTO

Lo smaltimento dei prodotti non utilizzati o del materiale di scarto deve avvenire in conformità alle direttive nazionali specifiche.

El tapón de cierre permite la extracción aseptica de la solución de lavado, por ejemplo, mediante una aguja hipodérmica. Como alternativa se puede quitar el tapón de rosca para verter la solución.



2°C



INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS

Debido a problemas de incompatibilidad que existen con el ingrediente polihexanida, LAVANID® no se debe usar en combinación con sustancias aniónicas (p.ej. tensioactivos aniónicos o gelificantes aniónicos).

Puede realizarse desinfección superficial preoperatoria de la piel con un preparado de yodo y un posterior aclarado intraoperatorio con LAVANID®. Evite en todo caso el contacto directo de los preparados de yodo PVP con la solución LAVANID® en la misma zona de la herida.

INSTRUCCIONES DE DOSIFICACIÓN, TIPO Y DURACIÓN DE LA APLICACIÓN

Para la irrigación de heridas durante una intervención quirúrgica, así como durante la realización de diagnósticos o aplicación de tratamientos que requieran un lavado o el mantenimiento de una humedad adecuada.

NOTAS E INFORMACIÓN SOBRE LA ESTABILIDAD

La fecha de caducidad está impresa en la etiqueta. No utilice el producto después de dicha fecha.



Periodo de validez después de la apertura: 2 meses.

es INSTRUCCIONES DE USO

DESCRIPCIÓN

LAVANID® 1 y LAVANID® 2 son soluciones estériles isotónicas para la irrigación de heridas basadas en la solución de Ringer, con 0,02% ó 0,04% de polihexanida como conservante. La polihexanida impide el crecimiento de microorganismos en los apóstitos de las heridas y en la solución.

COMPOSICIÓN

Solución de Ringer (solución isotónica de electrolitos constituida por cloruro de sodio, cloruro de potasio, cloruro de calcio 2 H₂O y agua para inyectables), macrogol, polihexanida al 0,02% (LAVANID® 1) o polihexanida al 0,04% (LAVANID® 2).

INDICACIONES

- Solución para la irrigación local y la limpieza de heridas
- Para humedecer gasas, tampones y vendajes

CONTRAINDICACIONES

LAVANID® no se debe utilizar:

- En el sistema nervioso central (incluidas las meninges)
- En la zona de los cartílagos y las articulaciones
- En el oído medio o interno
- Intraperitonealmente
- Si hay hipersensibilidad conocida a cualquier ingrediente
- Durante el embarazo y la lactancia

PRECAUCIONES PARA EL USO Y ADVERTENCIAS

Utilice solamente soluciones claras!

No mezcle con aditivos.

No vuelva a esterilizar el producto, pues pueden producirse cambios importantes en la idoneidad para el uso.

ADVERTENCIAS SOBRE LA ELIMINACIÓN

La eliminación de productos no usados o de material de desecho se debe realizar conforme a la normativa nacional específica.



NÁVOD K POUŽITÍ

POPIŠ

LAVANID® 1 a LAVANID® 2 jsou sterilní, izotonné roztoky na výplach ran na bázi Ringerova roztoku s 0,02 %, resp. 0,04 % polyhexanidu ke konzervaci. Polyhexanid zabírá růstu mikroorganismů v krytí na rány a v roztoku.

SLOŽENÍ

Ringerov roztok (izotonní roztok elektrolytu sestávající z chloridu sodného, chloridu draselného, chloridu výparatého 2 H₂O, injekční vody), macrogol, polyhexanid 0,02 % (LAVANID® 1), resp. polyhexanid 0,04 % (LAVANID® 2).

OBLAST POUŽITÍ

- roztok na lokální výplach a čištění ran
- k vlhčení roušek, tamponád a obvazů

KONTRAINDIKACE

LAVANID® se nesmí používat:

- v celé oblasti CNS (i mozkových a míšních plen)
- v oblasti chrupavek a kloubů
- ve středním a vnitřním uchu
- intraperitoneálně
- při známé přecitlivělosti na některou obsahovou látku přípravku
- v těhotenství a během kojení

PREVENTIVNÍ OPATŘENÍ PRO POUŽITÍ

A VÝSTRAŽNÁ UPOZORNĚNÍ

Používejte pouze čiré roztoky!

Nemíchejte s žádnými přísladami.

Neresterilizujte! Hrozí kritická změna použitelnosti. Zátkový uzávěr umožňuje asepticky odběr výplachového roztoku, např. pomocí hrotu (spike). Alternativně lze k odlití roztoku odejmout šroubovací uzávěr.



INTERAKCE S JINÝMI PŘÍPRAVKY

Kvůli problémům s neslučitelností obsažené látky polyhexanidu se nesmí LAVANID® používat v kombinaci s aniontovými látkami (např. s aniontovými tenzidy nebo aniontovými gelovacími prostředky).

Intraoperační výplach přípravkem LAVANID® po předoperační, povrchové desinfekci kůže přípravky s PVP-jódem je možný. Je nutno zabránit přímému kontaktu přípravků obsahujících PVP-jód s výplachovým roztokem LAVANID® v jedné ráně.

DÁVKOVÁNÍ, ZPŮSOB A DOBA APLIKACE

K výplachu ran při chirurgických zákrocích a při diagnostických a terapeutických opatřeních vyžadujících výplach, resp. dlouhodobé zvlhčení.

INFORMACE A ÚDAJE O TRVANLIVOSTI

Datum spotřeby je uvedeno na etiketě. Po uplynutí data spotřeby přípravek již nepoužívejte!



H Trvanlivost po otevření:
2 měsíce.

POKYNY K LIKVIDACI

Likvidaci nepoužitých výrobků nebo odpadového materiálu je nutno provést podle národních předpisů dané země.

tr

KULLANIM TALİMATI

ÜRÜN TARIFI

LAVANID® 1 ve LAVANID® 2 Ringer solüsyonu bazında, koruyucu olarak %0,02 veya %0,04 poliheksanid içeren, steril, izotonic yara yıkama solüsyonudur. Poliheksanid yara sargılarında ve solüsyonda mikroorganizmaların çoğalmasını engeller.

BİLEŞİMİ

Ringer solüsyonu (sodyum klorür, potasyum klorür, kalsiyum klorür 2 H₂O ve enjeksiyonluk sudan oluşan isotonik elektrolit solüsyonu), makrogol, %0,02 poliheksanid (LAVANID® 1) veya %0,04 poliheksanid (LAVANID® 2).

KULLANILDİĞİ YERLER

- lokal yara yıkama ve temizleme solüsyonu
- bezlerin, tamponların ve sargı malzemelerinin nemlendirilmesi

ADVERS ETKİLER

LAVANID® şu durumlarda uygulanamaz:

- tüm MSS bölgesinde (meninksler dahil)
- kıkıldak ve eklem bölgelerinde
- orta ve iç kulakta
- intraperitoneal
- içerdiği maddelerden birine karşı bilinen aşırı duyarlılık olması durumunda
- gebelik ve emzirme döneminde

UYGULAMAYLA İLGİLİ ÖNLEMLER VE UYARILAR

Sadece berrak solüsyonları kullanın!

Katkı maddeleri katmayın.

Tekrar sterilize etmeyin! Kullanım özelliğinde kritik değişimler meydana gelebilir.

Tıpalı kapak sayesinde yıkama solüsyonunun örneğin, bir delme ucu aracılığıyla aseptik koşullarda alınması mümkün değildir. Alternatif olarak solüsyonu dökmek için vidalı kapak çıkarılabilir.



DIĞER AJANLARLA ETKILEŞİM

İçerdeği poliheksanid maddesiyle uyumsuzluk soruları olması nedeniyle, LAVANID® anyonik maddelerle (örn. anyonik tensidler veya anyonik jel oluşturanlar) birlikte kullanılamaz.

PVP-iyotlu preparatlarla preoperatif yüzeyel cilt dezenfeksiyonu yapılması ve bunun ardından LAVANID® ile intraoperatif yıkama uygulanması mümkün değildir. Ancak PVP-iyot preparatları ile LAVANID®-solüsyonunun aynı yara bölgesinde birbirinden doğrudan temas etmesine meydan veril-memelidir.

DOZAJ TALİMATLARI, UYGULAMANIN ŞEKLİ VE SÜRESİ

Cerrahi girişimlerde ve yıkamayı ya da nemli tutmayı gerekli kılan tanı ve tedavi önlemlerinde yara yıkamak için.

RAF ÖMRÜNE DAIR NOTLAR VE BİLGİLER

Son kullanma tarihi etiketin üzerinde belirtilmiştir. Son kullanma tarihi geçiktiken sonra kullanılmayın!



Açıldıktan sonraki dayanıklılık süresi: 2 ay.

BERTARAFINA İLİŞKİN NOTLAR

Kullanılmayan ürünler veya atık materyaller özel ulusal talimatnamelere uygun bir şekilde bertaraf edilmelidir.

SKŁAD

Roztwór Ringera (izotoniczny roztwór elektrolitowy składający się z chlorku sodu, chlorku potasu, dwuwodnego chlorku wapnia, woda do iniekcji), makrogol, poliheksanid 0,02% (LAVANID® 1) lub poliheksanid 0,04% (LAVANID® 2).

WSKAZANIA

- roztwór do miejscowego przepłukiwania i czyszczenia ran
- do nawilżania chusteczek, tamponad i opatrunków

PRZECIWWSKAZANIA

Nie stosować produktu LAVANID®:

- w całym obrębie centralnego układu nerwowego (nie stosować również na opony mózgowe)
- w obrębie tkanki chrzestnej i stawów
- w uchu środkowym i wewnętrzny
- wewnątrztrzewnowo
- przy znanej nadwrażliwości na jakikolwiek składnik roztworu
- podczas ciąży i laktacji

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA

Używać tylko, gdy roztwory są klarowne! Nie mieszać z innymi dodatkami.

Nie sterylizować ponownie! Możliwa jest zmiana przydatności produktu.

Specjalne zamknięcie butelek umożliwia aseptyczne pobieranie roztworu, np. za pomocą nakłucia. Alternatywnie można wylać całą zawartość butelki po odkręceniu korka.



INTERAKCJE

Ze względu na problemy z niezgodnością ze składnikiem poliheksanid nie wolno stosować produktu LAVANID® w połączeniu z substancjami anionowymi (np. anionowymi środkami powierzchniowo czynnymi lub anionowymi środkami żelującymi).

Możliwa jest przedoperacyjna dezynfekcja powierzchni skóry preparatami na podstawie jodopowidolu, a w trakcie operacji przepłukiwanie roztworem LAVANID®. Należy unikać bezpośredniego kontaktu preparatów na podstawie jodopowidolu z roztworem LAVANID® w obrębie tej samej rany.

pl

INSTRUKCJA OBSŁUGI

OPIS

LAVANID® 1 i LAVANID® 2 to sterylne, izotoniczne roztwory do przepłukiwania ran oparte na roztworze Ringera z 0,02% lub 0,04% poliheksanidem do konserwacji. Poliheksanid zapobiega rozwojowi kultur mikroorganizmów w opatrunkach i w roztworze.

WSKAZANIA DOTYCZĄCE DAWKI, SPOSOBU I DŁUGOŚCI STOSOWANIA

Do przepłukiwania ran podczas zabiegów chirurgicznych, a także w ramach czynności diagnostycznych i terapeutycznych, wymagających przepłukiwania lub nawilżania.

WSKAZANIA I DANE DOTYCZĄCE TRWAŁOŚCI

Termin ważności znajduje się na etykiecie. Nie używać po upływie terminu ważności!



Termin trwałości po otwarciu:
2 miesiące.

WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE USUWANIA:

Niewykorzystane produkty lub odpady należy usuwać zgodnie z właściwymi przepisami krajowymi.

- intraperitoneaal
- bij bekende overgevoelighed tegen één van de bestanddelen
- tijdens zwangerschap en borstvoeding

VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET GEBRUIK EN WAARSCHUWINGEN

Alleen heldere oplossingen gebruiken!

Niet met andere substanties mengen.

Niet hersteriliseren! Kritieke verandering van bruikbaarheid mogelijk.

Door de stop is het aseptisch doseren van de spoeloplossing mogelijk, bijvoorbeeld met spike. Alternatief kan de Schroefdop worden afgenoem om de oplossing uit te schenken.



INTERACTIES MET ANDERE MIDDELEN

Vanwege incompatibiliteitsproblemen met het bestanddeel polyhexanide mag LAVANID® niet worden toegepast in combinatie met anionogene stoffen (bijv. anionogene oppervlakteactieve stoffen of anionogene gelvormers).

Preoperatieve oppervlakkige desinfectie van de huid met PVP-jodiumpreparaten en aansluitend intraoperative spoeling met LAVANID® is mogelijk. Vermijd direct contact tussen PVP-jodiumpreparaten en LAVANID®-spoeloplossing in hetzelfde wondgebied.

nl GEBRUIKSAANWIJZING

BESCHRIJVING

LAVANID® 1 en LAVANID® 2 zijn steriele, isotone oplossingen voor wondspoeling gebaseerd op een Ringer-oplossing met 0,02% resp. 0,04% polyhexanide ter conservering. Polyhexanide verhindert de groei van micro-organismen in wondbedekkingen en in de oplossing.

SAMENSTELLING

Ringer-oplossing (isotone elektrolytoplossing bestaande uit natriumchloride, kaliumchloride, calciumchloride 2 H₂O, water voor injectiedoeleinden), macrogol, polyhexanide 0,02% (LAVANID® 1) resp. polyhexanide 0,04% (LAVANID® 2).

TOEPASSINGSGEBIEDEN

- Oplossing voor lokale wondspoeling en -reiniging
- voor het bevochtigen van doekjes, tamponades en verbanden

CONTRA-INDICATIES

LAVANID® mag niet worden gebruikt:

- op enig gebied van het centrale zenuwstelsel (ook niet op de hersenvliezen)
- in de buurt van kraakbeen en gewrichten
- in het middenoor

DOSERING, AARD EN DUUR VAN HET GEBRUIK

Voor wondspoeling bij chirurgische ingrepen en diagnostische en therapeutische maatregelen waarbij spoelen of vochtig houden nodig is.

INSTRUCTIES EN HOUDBAARHEIDSINFORMATIE

De vervaldatum staat op het etiket. Niet gebruiken na de vervaldatum!



Na opening houdbaar tot:
2 maanden.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

DESCRIPAÇÃO E PERFIL DO PRODUTO

LAVANID® 1 e LAVANID® 2 são soluções estéreis e isotónicas de lavagem de feridas à base de solução de Ringer com poli-hexanida a 0,02% ou 0,04% para conservação.

A poli-hexanida impede o crescimento de micro-organismos nos pensos para feridas e na solução.

COMPOSIÇÃO

Solução de Ringer (solução eletrolítica isotónica à base de cloreto de sódio, cloreto de potássio, cloreto de cálcio 2 H₂O, água para injetáveis), glicerina, macrogol, hidroxietilcelulose, poli-hexanida a 0,02% (LAVANID® 1) ou poli-hexanida a 0,04% (LAVANID® 2).

ÁREAS DE APLICAÇÃO

- Solução para lavagem e limpeza local de feridas
- Para humedecer panos, tampões e pensos

CONTRAINDICAÇÕES

LAVANID® não pode ser utilizado:

- em toda a área do sistema nervoso central (nomeadamente nas meninges)
- na área circundante de cartilagens e articulações
- no ouvido médio ou interno
- via intraperitoneal
- em caso de hipersensibilidade a um dos ingredientes
- durante a gravidez e o aleitamento materno

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO E ADVERTÊNCIAS

Usar apenas soluções transparentes!

Não misturar com aditivos.

Não re-esterilizar! São possíveis alterações críticas da adequação para utilização.

O tampão permite uma recolha assética da solução, por exemplo, através de um spike.

Em alternativa, para verter a solução pode-se retirar a tampa rosada.

**INTERAÇÕES COM OUTROS PRODUTOS**

Devido a problemas de incompatibilidade com o ingrediente polihexanida, LAVANID® não pode ser utilizado em associação com substâncias aniónicas (p. ex., tensioativos aniónicos ou agentes de gelificação aniónicos). Com LAVANID® é possível realizar uma desinfecção superficial pré-operatória da pele com preparações de iodo PVP, bem como uma lavagem subsequente intraoperatória. É de evitar o contacto direto das preparações de iodo PVP com a solução de lavagem LAVANID® na mesma área da ferida.

INDICAÇÕES DE DOSAGEM, TIPO E DURAÇÃO DA ADMINISTRAÇÃO

Para lavagem de feridas durante intervenções cirúrgicas, bem como medidas diagnósticas e terapêuticas que requeiram uma irrigação ou manutenção da humidade.

INDICAÇÕES E INFORMAÇÕES SOBRE A DURABILIDADE

O prazo de validade encontra-se indicado na etiqueta. Não usar após o termo do prazo de validade!



Prazo de validade após abertura:
2 meses.

INDICAÇÕES ACERCA DA ELIMINAÇÃO

A eliminação de produtos não utilizados ou de resíduos deve ser feita de acordo com a legislação nacional específica.

APRAKSTS

LAVANID® 1 un LAVANID® 2 ir sterili, izotoniski brūču skalošanas šķidumi uz Ringera šķiduma bāzes ar 0,02% vai 0,04% poliheksanīdu konservācijai. Poliheksanīds novērš mikroorganismu augšanu pārsienamajā materiālā un šķidumā.

SASTĀVS

Ringera šķidums (iztons elektrolīta šķidums, kas sastāv no nātrijahlorīda, kalcijahlorīda 2 H₂O, üdensinjekcijām), makrogola, 0,02% poliheksanīda (LAVANID® 1) vai 0,04% poliheksanīda (LAVANID® 2).

LIETOŠANAS JOMAS

- Šķidums brūču lokālai skalošanai un tīrišanai
- Auduma, tamponu un pārsienamā materiāla mitri-nāšanai

KONTRINDIKĀCIJAS

LAVANID® nedrīkst izmantot:

- visā CNS apvidū (arī uz smadzeņu garozas);
- skrimšļu un locītavu apvidū;
- vidus un iekšējā ausī;
- intraperitoneālī;
- ja ir jutība pret kādu no sastāvdālām;
- grūtniečības un zīdišanas laikā.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI LIETOJOT UN BRĪDINĀJUMI

Izmantojiet vienīgi dzidru šķidumu!

Nesajaujet ar piedevām.

Nesterilizējet atkārtoti! Iespējamas izmantošanas lietderīguma kritiskas izmaiņas.

Aizbāznis ļauj aseptiski izvadīt skalojamo šķidumu, piemēram, caurdurot. Varat arī noņemt skrūvējamo vāku, lai izlietu šķidumu.



MIJEDARBĪBA AR CITIEM LĪDZEKĻIEM

Nemot vērā poliheksanīda nesaderības problēmas, LAVANID® nevajadzētu lietot kombinācijā ar anjonu vielām (piemēram, anjonu virsmaktīvajām vielām vai anjonu gela veidotājiem).

Iespējama ādas virsējās daļas dezinfekcija pirms operācijas ar povidona-joda preparātiem un sekojoša skalošana operācijas laikā ar LAVANID®. Jāizvairās no povidona-joda preparāta tiešas saskares ar LAVANID®, veicot skalošanu vienā brūces laukumā.

LIETOŠANAS DEVAS, VEIDS UN ILGUMS

Brūču skalošanai kīrurģiskas operācijas laikā, kā arī diagnostikas un terapijas pasākumos, kuros ir nepieciešama skalošana vai mitruma uzturēšana.

NORĀDĪJUMI UN INFORMĀCIJA PAR GLABĀŠANU

Uz etiķetes ir norādīts lietošanas termiņš. Nelietojiet pēc termiņa beigu datuma!



Glabāšana pēc atvēršanas:
2 mēneši.

NORĀDĪJUMI PAR UTILIZĀCIJU

Neizmantotā produkta vai materiāla pārpalikumu utilizācija ir jāveic saskaņā ar valsts specifiskajām prasībām.

lt

NAUDOJIMO INSTRUKCIJA

APRĀSYMAS

LAVANID® 1 ir LAVANID® 2 yra ringerio tirpalu pagrindo sterīlus izotoniniai žaizdžu plovimo tirpalai su 0,02 % arba 0,04 % konservanto poliheksanido. Poliheksanidas neleidzīja daugintis mikroorganismams žaizdos viršuje ir tirpale.

SUDĒTIS

Ringerio tirpalas (izotoninis elektrolītu tirpalas, kuri sudaro natrio chloridas, kalio chloridas, kalcio chloridas 2 H₂O, vanduo, skirtas injekcijoms), makrogolis, poliheksanidas 0,02 % (LAVANID® 1) arba poliheksanidas 0,04 % (LAVANID® 2).

NAUDOJIMO SRITYS

- Tirpalas žaizdai vietīškai praplauti ir išvalyti
- Šluostēms, tamponams ir tvarsčiams sudrēkinti

KONTRAINDIKACIJOS

LAVANID® negalima naudoti:

- visoje centrinēs nervu sistemos srityje (taip pat ir smegenų dangale);
- kremlīzi iš sānarių srityje;
- vidurinēje ar vidinēje ausyje;
- pilvo viduje;
- zinānt, kad yra jautrumas sudētinēms medžiagoms;
- nēstumo ir ūzīdymo laikotarpī.

ATSARGUMO PRIEMONĒS NAUDOJANT

IR ĪSPĒJAMIEJI NURODYMAI

Naudokite tik švarius tirpalus!

Nemaišykite su priedais.

Nesterilizuokite iš naujo! Gali būti pakenkta tinkumui naudoti.

Kamšītis leidzīa aseptīnīj skalavimo tirpalu paēmimā, p.vz., smaigaliu. Norint išpilti tirpalā taip pat galima nuimti prisukamā dangtelj.



SAVEIKA SU KITOMIS PRIEMONĒMIS

Dēl nesuderinamumo su sudētine medžiaga poliheksandi negalima naudoti LAVANID® su anijo-ninēmis medžiagomis (pvz., anijoniniai tensidai ar anijoniniai geliai). Prieš operaciju galima dezinfekuoti odą PVP jodo preparatais ir per operaciją skalauti naudojant LAVANID®. Reikia vengti tiesioginio PVP jodo preparatų kontaktu su LAVANID® skalavimo skyssčiu toje pačioje žaizdos srityje.

DOZAVIMO INSTRUKCIJA, NAUDOJIMO BŪDAS IR TRUKMĖ

Plauti žaizdas atliekant chirurgines operacijas bei diagnostines ir gydymo priemones, kai reika-lingas skalavimas ar drégmės išlaikymas.

NURODYMAI IR GALIOJIMO LAIKO INFORMACIJA

Giliojimo laikas yra nurodytas etiketėje. Pasibaigus galiojimo laikui daugiau nenaudokite!



Giliojimas atidarius:
2 mėnesiai.

ŠALINIMO NURODYMAI

Nepranaudotus produktus ar atliekas reikia šalinti laikantis specialių šalies nuostatų.

VASTUNÄIDUSTUSED

LAVANID®-i ei tohi kasutada järgmistel juhtudel:

- kogu KNS-i (ka seljaajukelme) piirkonnas
- kõrhe ja liigeste piirkonnas.
- kesk- või sisekörvas
- intraperitoneaalselt
- teadaoleva ülitundlikkuse korral mõne koostisaine suhtes
- raseduse ja imetamise ajal

ETTEVAATUSABINÖUD KASUTAMISEL JA HOIATUSED

Kasutage ainult läbipaistvaid lahuseid!

Ärge seage lisanditega.

Ärge resteriliseerige! Kasutatavuse kriitiline muutus võimalik.

Korgi lukk võimaldab pesulahust nt piigi abil aseptiliselt ee-maldada. Teise võimalusena võib lahuse väljavalamiseks pealekee-ratava korgi maha võtta.



KOOSTOIMEID TEISTE AINETEGA

Koostisaineega polüheksaniid ühildamatuse probleemide töötu ei tohi kasutada LAVANID®-i kombinatsioonis anioonsete ainetega (nt anioonsete tensiidide või anioonsete geeli moodustavate ainetega).

Võimalik on operatsioonielne, pindmine naha desinfitseerimine PVP-joodist valmististega ja seejärel operatsiooniaegne pesu LAVANID®-iga. Vältida tuleb PVP-joodist valmististe otsest kokkupuudet LAVANID®-iga pesuga samas haavapiirkonnas.

ANNUSTAMINE JA MANUSTAMISVIIS

Haavade pesuks kirurgiliste protseduuride ja diagnostiliste ning terapeutiliste meetmete puhul, mis muudavad vajalikuks pesu või niisutuse.

KÖLBLIKKUSAEGA PUUDUTAVAD JUHISED JA ANDMED

Kölblikkusaag on esitatud sildil. Ärge kasutage töötet pärast kölblikkusaaja möödumist!



Kölblikkusaag pärast esmakordset avamist: 2 kuud

KIRJELDUS

LAVANID® 1 ja LAVANID® 2 on steriilsed, isotoonilised Ringeri lahuse põhisid haavapesulahused, mis sisaldaud konserveerimi-seks 0,02% või 0,04% polüheksaniidi. Polüheksaniid takistab mikroorganismide kasvu haavasidemetes ja lahuses.

KOKKUPANEMINE

Ringeri lahus (isotoonieline elektrolüütide lahus, mille koosti-ses on naatriumkloriid, kaaliumkloriid, kalsiumkloriid 2 H₂O, süstevesi), glütsertiin, makrogool, polüheksaniid 0,02% (LAVANID® 1) või polüheksaniid 0,04% (LAVANID® 2).

RAKENDUSVALDKONNA

- Lahus haava lokaalseks pesemiseks ja puhamisiseks
- Rättide, tamponide ja sidemete niisutamiseks

JÄÄTMEKÄITALUSJUHISED

Kasutamata toode või jäätmed tuleb käidelda kooskõlas spetsiifiliste riiklikele nõuetega.

**ERKLÄRUNG DER SYMBOLE AUF DER VERPACKUNG / MEANING OF THE SYMBOLS ON THE PACKAGING /
EXPLICATION DES SYBOLES FIGURANT SUR L'EMBALLAGE /
SIGNIFICATO DEI SIMBOLI RIPORTATI SULLA CONFEZIONE / EXPLICACIÓN DE LOS SÍMBOLOS EN EL EMBALAJE /
VYSVĚTLENÍ SÍMBOLOU NA OBALU / AMBALAJIN ÜZERİNDEKİ SIMGELERİN AÇIKLAMASI /
OBJAŚNIENIE SYMBOLI NA OPAKOWANIU / VERKLARING VAN SYMOOLEN OP DE VERPAKKING /
EXPICAÇÃO DOS SÍMBOLOS NA EMBALAGEM / UZ İEPAKOJUMA NORĀDĪTO SİMBOLU SKAIDROJUMS /
SÍMBOLIŲ ANT PAKUOTĖS PAAIŠKINIMAS / PAKENDIL NÄIDATUD PIKTogrammide SELGitus**

LOT

Chargenbezeichnung
Batch code
Référence du lot
Denominazione del lotto
Número de lote
Označení řážky
Parti işaretü
Oznaczenie serii
Batchcode
Designação do lote
Partijas apzīmējums
Partijos pavadinimas
Partii number

STERILE

Steril. Sterilisation mit Dampf.
Sterile. Sterilized using steam.
Stérile. Stérilisation à la vapeur.
Sterile. Sterilización a vapor.
Estéril. Esterilización con vapor de agua.
Sterilní. Parní sterilizace.
Steril. Buharla sterilize edilmisti.
Sterylne. Sterylizacja parą wodną.
Steriel. Met stoom gesteriliseerd.
Estéril. Esterilização ao vapor.
Sterils. Sterilizēts ar tvaiku.
Sterilus. Sterilizuota garais.
Steriilne. Steriliseerimine auruga.



Nicht resterilisieren.
Do not resterilize.
Ne pas restériliser.
Non risterilizzare.
No lo vuelva a esterilizar.
Nerestertilizujte.
Tekrar sterilize etmeyin.
Nie sterylizować ponownie.
Niet hersteriliseren.
Não re-esterilizar.
Nesterilizéjiet atkārtoti.
Nesterilizuokite pakartotinai.
Ärge resteriliseerge.



Gebrauchsweisungen beachten.
Observe instructions for use.
Suivre le mode d'emploi.
Osservare le istruzioni per l'uso.
Siga las instrucciones de uso.
Dodržujte návod k použití.
Kullanma talimatını dikkate alın.
Przestrzegać instrukcji użytkowania.
Gebruiksaanwijzing in acht nemem.
Observar as instruções de utilização.
Ievērojet lietošanas norādījumus.
Laikykites naudojimo instrukcijos.
Järgige kasutusjuhiseid.



Achtung! Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise in der Gebrauchsanweisung beachten.
Caution! Read the precautions and warnings in the instructions for use.
Attention! Respecter les précautions d'emploi et mises en garde indiquées dans le mode d'emploi.
Attenzione! Osservare le precauzioni e le avvertenze riportate nelle istruzioni per l'uso.
Atención! Siga las precauciones y advertencias indicadas en el manual.
Pozor! Dbejte preventivních opatření a varovných výstrah v návodu k použití.
Dikkat! Kullanma talimatındaki ihtiyaci önlemleri ve uyarı bilgilerini dikkate alın.
Uwaga! Przestrzegać ostrzeżeń i środków ostrożności zawartych w instrukcji użytkowania.
Let op! Voorzorgsmaatregelen en waarschuwingen in de gebruiksaanwijzing in acht nemem.
Atenção! Observar as precauções e avisos de advertência incluídos nas instruções de utilização.
Uzmanıbu! Ievērojet lietošanas instrukcijas piesardzības pasākumus un brīdinājuma norādes.
Dēmesio. Laikykites naudojimo instrukcijoje pateiktų atsargumo priemonių ir įspėjamųjų nurodymų.
Tähelepanu! Järgige kasutusjuhistes esitatud ettevaatusabinõusid ja hoiatusi.



Haltbarkeit nach Anbruch: 2 Monate.
 Shelf life after opening: 2 months.
 Durée de conservation après ouverture: 2 mois.
 Periodo di validità dopo l'apertura: 2 mesi.
 Período de validez después de la apertura: 2 meses.
 H Trvanlivost po otevření: 2 měsíce.
 Açıldıktan sonraki dayanıklılık süresi: 2 ay.
 Termin trwałości po otwarciu: 2 miesiące.
 Na opening houdbaar tot: 2 maanden.
 Prazo de validade após abertura: 2 meses.
 Glabášana pēc atvēršanas: 2 mēnesi.
 Galiojimas atidarius: 2 mėnesiai.
 Kölbükkusaeg pärast esmakordset avamist: 2 kuud



Verwendbar bis
 Use by
 À utiliser avant
 Da utilizarsi entro
 Válido hasta
 Použitelné do
 Son kullanma tarihi
 Zużyć do
 Te gebruiken tot
 Pode ser usado até
 Izlietot lidz
 Galiojimo data
 Kasutatav kuni



Nicht zur Injektion oder Infusion verwenden.
 Do not use for injection or infusion purposes.
 Ne pas utiliser pour une injection ou une perfusion.
 Non utilizzare per iniezioni o infusioni.
 No debe utilizarse para inyección o infusión.
 Není určeno pro injekcií použít ani pro účely infuze.
 Enjeksiyon veya infüzyon amacıyla kullanmayın.
 Nie używać w formie zastrzyków lub wlewów dożylnych.
 Niet gebruiken voor injectie of infuus.
 Não re-esterilizar.
 Neizmantojet injekcijām vai infūzijām.
 Nenaudokite īnjekcijāi ar infūzijāi.
 Arge kasutage sūstimiseks või infundeerimiseks.



Artikelnummer
 Catalogue number
 Numéro d'article
 Codice articolo
 Número de artículo
 Číslo výrobku
 Ürün kodu
 Numer artykulu
 Artikelnummer
 Artigo n.º
 Preces numurs
 Prekēs numeris
 Tootenumber



Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden.
 Do not use if package is damaged.
 Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.
 Non utilizzare se la confezione è danneggiata.
 No utilice si el envase está dañado.
 Nepoužívejte při poškozeném obalu.
 Ambalajın hasarlı olması durumunda kullanmayın.
 Nie używać, gdy opakowanie zostało naruszone.
 Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is.
 Não usar se a embalagem estiver danificada.
 Neizmantojet, ja ir bojāts iepakojums.
 Nenaudokite, jei pažeista pakutę.
 Arge kasutage, kui pakend on kahjustatud.

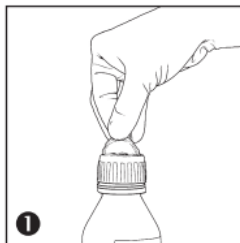


Hersteller
 Manufacturer
 Fabricant
 Produttore
 Fabricante
 Výrobce
 Üretici
 Producent
 Fabrikant
 Fabricante
 Ražotājs
 Gamintojas
 Tootja



Unterer Temperaturgrenzwert
 Lower limit of temperature
 Limite inférieure de température
 Limite inferiore di temperatura
 Límite inferior de temperatura
 Dolní mezní hodnota teploty
 Isı derecesi alt sınırları
 Dolna granica temperatury
 Onderste temperatuurlimiet
 Valor-límite inferior da temperatura
 Temperatūras zemākā robežvērtība
 Žemiau temperatūros ribinės vertės
 Temperatuuri alumine piirväärtus

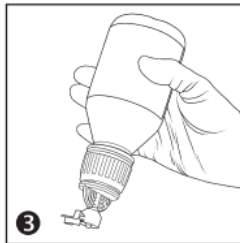
HINWEISE ZUR ENTNAHME / INFORMATION ABOUT REMOVING THE SOLUTION / INDICATIONS SUR LE PRÉLÈVEMENT / AVVERTENZE PER IL PRELIEVO / INSTRUCCIONES SOBRE LA ELIMINACIÓN / POKYNY K ODBĚRU / ALINMASIYLÀ ILGILI BİLGİLER / WSKAZANIA DOTYCZĄCE POBIERANIA / INSTRUCTIES VOOR HET DOSEREN / INDICAÇÕES SOBRE A RECOLHA / NORÁDÍJUMI PAR IZNEMŠANU / ISÉMIMO NURODYMAY / EEMALDAMISJUHISED



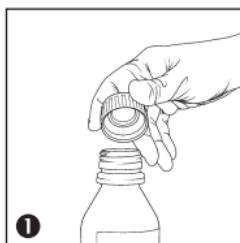
Aseptische Entnahme mit Spike
Aseptic removal using a spike top
Prélèvement aseptique avec un spike
Prelievo asettico con spike
Eliminación aséptica con aguja hipodérmica
Aseptický odběr pomocí hrotu (spike)
Deliciyle aseptik alım
Aseptyczne pobieranie za pomocą nakłucia
Aseptische dosering met spike
Recolha assética com spike
Aseptiska iznemšana ar adatu
Aseptinis išėmimas smaigaliu
Antiseptiline eemaldamine piigi-ga



Abschrauben der Verschlusskappe
Unscrewing the cap
Dévissage du capuchon
Come svitare il tappo
Desenrosque la tapa
Odšroubování uzávěru
Kapak çıkışlararak alın
Odkręcenie zakrętki
Dop losschroeven
Desenroscar a tampa de fecho
Noskrüvējiet noslēdzōšo vāku
Dangtelio nusukimas
Sulgurkorgi mahakeeramine



Abschrauben der Verschlusskappe
Unscrewing the cap
Dévissage du capuchon
Come svitare il tappo
Desenrosque la tapa
Odšroubování uzávěru
Kapak çıkışlararak alın
Odkręcenie zakrętki
Dop losschroeven
Desenroscar a tampa de fecho
Noskrüvējiet noslēdzōšo vāku
Dangtelio nusukimas
Sulgurkorgi mahakeeramine



STAND DER INFORMATION / DATE OF REVISION OF THE TEXT / DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE /
ULTIMO AGGIORNAMENTO / FECHA DE LA INFORMACIÓN / DATUM POSLEDNÍ REVIZE
PŘÍBALOVÉ INFORMACE / BILGI SÜRÜMÜ / OSTATNIA WERYFIKACJA ULOTKI /
STAND VAN INFORMATIE / DATA DAS INFORMAÇÕES / TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS /
INFORMACIJOS DATA / TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

2017-09



**SERAG
WIESSNER**



SERAG-WIESSNER GmbH & Co. KG
Zum Kugelfang 8 - 12
95119 Naila/Germany



+ 49 9282 937-0



+ 49 9282 937-9369

Export Department:



+ 49 9282 937-230



+ 49 9282 937-9785



info@serag-wiessner.de



www.serag-wiessner.de

€1014