

1) PRODUCT DESCRIPTION

LIQUEEL GD is a sterile, absorbent, self-adhesive, soft wound dressing made of polyurethane foam with a silicone coating. It consists of a soft wound-contact layer, a highly absorbent polyurethane foam layer and a vapour-permeable outer layer made of polyurethane film.

2) PRODUCT FEATURES

In the presence of exudate, LIQUEEL GD helps to maintain a moist wound environment in order to support the natural healing process.

3) INDICATIONS

LIQUEEL GD is indicated for the treatment of lightly to moderately exuding wounds, such as

- pressure sores
- venous and arterial leg ulcers
- non-infected diabetic foot ulcers
- first- and second-degree scalds/burns
- abrasions, lacerations, and small cuts

4) CONTRAINDICATIONS

LIQUEEL GD is contraindicated for infected wounds, deep wounds, heavily bleeding wounds, and greater than second-degree burns. LIQUEEL GD should not be used on patients with a known hypersensitivity to polyurethane.

5) SAFETY INFORMATION

The wound dressing is sterile as long as the packaging is not damaged or opened prior to use.

The product may only be used under these conditions.

LIQUEEL GD is only intended for single use and must not be used after its expiry date.

5.1) WARNINGS

- Do not use if pouch is damaged or opened.
- Do not re-use.

Re-use of single-use devices creates a potential risk to the patient or user. It may lead to contamination and/or impairment of functional capability. Contamination and/or limited functionality of the product may lead to injury, illness or death of the patient.

LIQUEEL GD must not be used in combination with oxidising agents such as hydrogen peroxide.

6) INFORMATION ON USE

LIQUEEL GD is easy to apply and does not require the use of sterile instruments. The interval between dressing changes depends on the individual wound condition.

In the event of intolerance to the wound dressing, it should be removed and replaced with a tolerated alternative.

6.1) PREPARATION

- Visually inspect pouch for damage prior to opening.
- Clean the wound with a sterile wound irrigation solution such as saline or Ringer's solution, and sterile swabs and/or pads.
- Carefully dry the skin surrounding the wound.

6.2) APPLYING THE DRESSING

- Remove the sterile wound dressing from the pouch using local guidelines & best practices for handling sterile wound dressings.
- Remove the smaller film section from the back of the wound dressing.
- Align the middle of the wound dressing with the centre of the wound, and apply the bottom part of the wound dressing to the intact skin.
- If the shape or size of the wound dressing needs to be modified, tear along the perforations, as required. If no modification is required, remove the remaining film from the back and continue with step 7.
- Provisionally modify the wound dressing to suit the size of the wound and the anatomy by detaching one or more perforated sections.
- After the provisional modification, remove the remaining film from the side of the dressing that faces the wound.

- After removing the protective film, centre the dressing over the wound and apply.

An appropriate secondary dressing may be used, e.g. a PU film.

6.3) CHANGING THE DRESSING

You should replace dressing LIQUEEL GD if it becomes soiled, saturated or if exudate/ drainage is observed or adhesion is compromised. Otherwise, replace dressing LIQUEEL GD per established facility protocol.

- Remove LIQUEEL GD gently
- Follow steps 6.1 - a) to 6.2 - 7 to apply a new dressing.

7) PRECAUTIONS AND SPECIAL INSTRUCTIONS

LIQUEEL GD can be used under compression therapy. Because of its good adhesive properties, LIQUEEL GD should be removed with care if the skin is sensitive (e.g. parchment skin).

As part of the normal healing process, the wound will shed dead tissue. This is desirable and beneficial to wound healing. As a result, the wound may initially appear to be getting larger.

The frequency of dressing changes will depend on the quantity of exudate and the localised wound healing factors, and should be adjusted accordingly.

8) STORAGE/STERILISATION/SYMBOLS ON THE LABEL

Store the dressings away from direct sunlight, in a dry place and at room temperature.

9) DISPOSAL

The silicone foam dressings should be disposed of based on the hospital or healthcare professional advice.

DO NOT USE THE PRODUCT IF THE POUCH IS DAMAGED OR OPEN.



DISTRIBUTION AND SALES:

L + F Medizinprodukte GmbH
 Birkenweiher Strasse 4
 63505 Langenselbold /Germany
 Phone: +49 6184 9953 357
 Fax: +49 6184 9953 358
 www.lf-medizinprodukte.de

 Sterile product; sterilised with ethylene oxide



Caution



Follow the Instructions for Use.



Single sterile barrier system.



Do not re-sterilise!



Single use only.
Do not reuse.



Product is sterile as long as sterile packaging is not open or damaged.



Keep dry.



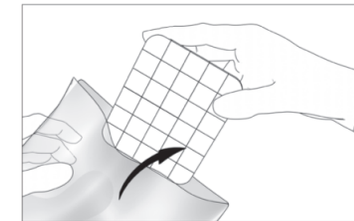
Keep away from sunlight.



Avery Dennison Medical Ltd.
 IDA Business Park, Ballinalee Road
 Longford, N39 DX73. Ireland

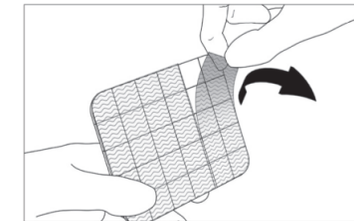


REV_NO_LQGD_20201129_1225_EN



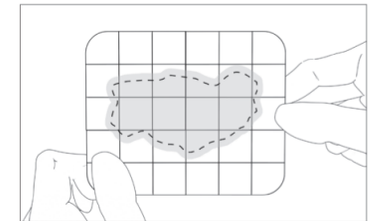
1)

Remove the sterile wound dressing from the pouch using local guidelines & best practices for handling sterile wound dressings.



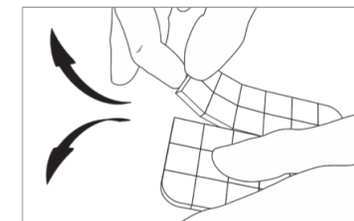
2)

Remove the smaller film section from the back of the wound dressing.



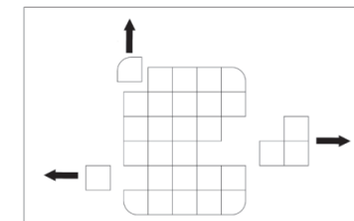
3)

Align the middle of the wound dressing with the centre of the wound, and apply the bottom part of the wound dressing to the intact skin.



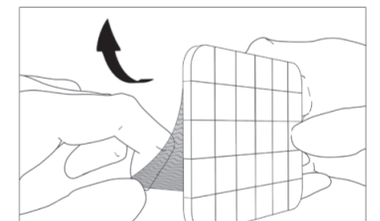
4)

If the shape or size of the wound dressing needs to be modified, tear along the perforations, as required. If no modification is required, remove the remaining film from the back and continue with step 7.



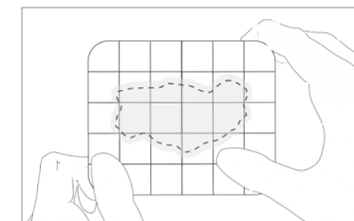
5)

Provisionally modify the wound dressing to suit the size of the wound and the anatomy by detaching one or more perforated sections.



6)

After the provisional modification, remove the remaining film from the side of the dressing that faces the wound.



7)

After removing the protective film, centre the dressing over the wound and apply.

REV_NO_LQGD_20201129_1225_EN

		PREPRESS NOTES			Proof Revision: 05	Comments:
<input checked="" type="checkbox"/> OK to Proceed	Item Number:	100045A - LIQUEEL GD	PDF Page:	1 of 2	Operator:	Doreen Mulroy
<input type="checkbox"/> Make Corrections and Proceed	Description:	N/A	Dimensions:	420 x 297mm folded to 105 x 148mm	Resolution Proof:	300dpi
<input type="checkbox"/> Make Corrections and Submit Another Proof	Client Name:	Avery Dennison Medical	Inks:	CMYK	Date:	1/12/2020
Signed  Date 03.12.2020			Page Count:	2	Time:	13:03

1) PRODUKTBESCHREIBUNG

LIQUEEL GD ist ein steriler, saugfähiger, selbsthaftender, weicher Wundverband aus Polyurethanschaum mit Silikonbeschichtung. Er besteht aus einer weichen Wundkontaktschicht und einer Polyurethanschaumschicht mit hoher Absorptionskapazität und einer dampfdurchlässigen Außenschicht aus Polyurethanfolie.

2) PRODUKTEIGENSCHAFTEN

Bei Vorhandensein von Exsudat trägt LIQUEEL GD dazu bei, ein feuchtes Wundmilieu aufrechtzuerhalten, um den natürlichen Heilungsprozess zu unterstützen.

3) INDIKATIONEN

LIQUEEL GD ist indiziert für die Behandlung von leicht bis mäßig exsudierenden Wunden, wie z. B.

- Druckgeschwüre
- venöse und arterielle Beingeschwüre
- nicht infizierte diabetische Fußgeschwüre
- Verbrühungen/Verbrennungen ersten und zweiten Grades
- Schürf-, Riss- und kleine Schnittwunden

4) KONTRAINDIKATIONEN

LIQUEEL GD ist kontraindiziert bei infizierten Wunden, bei tiefen Wunden, bei stark blutenden Wunden sowie bei Verbrennungen größer 2. Grades.

LIQUEEL GD sollte bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen Polyurethan nicht zur Anwendung kommen.

5) SICHERHEITSHINWEISE

Sofern die Verpackung vor dem Gebrauch nicht beschädigt ist oder geöffnet wurde, ist die Sterilität des Wundverbandes gewährleistet.

Nur so darf das Produkt verwendet werden.

LIQUEEL GD ist nur für den Einmalgebrauch bestimmt und darf nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden.

5.1) WARNUNGEN

- Nicht verwenden, wenn die Sterilverpackung beschädigt oder geöffnet ist.
- Nicht wiederverwenden.

Die Wiederverwendung von Einwegprodukten stellt ein potenzielles Risiko für den Patienten oder Anwender dar. Sie kann zu einer Kontamination und/oder Beeinträchtigung der Funktionsfähigkeit führen. Eine Kontamination und/oder eingeschränkte Funktionsfähigkeit des Produktes kann zu Verletzung, Krankheit oder Tod des Patienten führen.

LIQUEEL GD darf nicht in Kombination mit Oxidationsmitteln wie z. B. Wasserstoffperoxid verwendet werden.

6) INFORMATIONEN ZUM GEBRAUCH

LIQUEEL GD ist einfach anzuwenden und erfordert keinen Einsatz von sterilem Instrumentarium. Das Intervall zwischen den Verbandwechseln ist von der jeweiligen individuellen Wundsituation abhängig.

Bei Unverträglichkeit des Wundverbandes sollte dieser entfernt und gegen eine verträgliche Alternative ausgetauscht werden.

6.1) VORBEREITUNG

- Prüfen Sie die Sterilverpackung vor dem Öffnen visuell auf Beschädigungen.
- Reinigen Sie die Wunde mit einer sterilen Wundspüllösung wie z. B. steriler Kochsalz- oder Ringerlösung und sterilen Tupfern und/oder Kompressen.
- Trocknen Sie die wundumgebende Haut sorgfältig ab.

6.2) ANLEGEN DES VERBANDES

- Den sterilen Wundverband unter Beachtung lokaler Richtlinien und Empfehlungen für die Handhabung steriler Wundverbände aus der Sterilverpackung entnehmen.
- Auf der Rückseite der Wundauflage den kürzeren Folienteil entfernen.
- Mit der Mitte der Wundauflage das Zentrum der Wunde anpeilen und den unteren Teil der Wundauflage an der intakten Haut anbringen.
- Wenn die Wundauflage angepasst werden muss, entsprechende Perforationsfelder auftrennen. Ist keine Anpassung nötig, die Restfolie der Rückseite entfernen und mit Schritt 7 fortfahren.
- Provisorisches Anpassen der Wundauflage auf die individuelle Wundgröße unter Beachtung der anatomischen Besonderheiten. Dieses erreicht man durch Heraustrennung einzelner oder auch mehrerer Perforationsfelder.
- Nach dem provisorischen Anpassen der Wundauflage den verbliebenen Folienteil der wundzugewandten Wundauflagenseite entfernen.

- Nach Entfernen der Schutzfolie der wundzugewandten Seite wird die Wundauflage mittig auf der Wunde aufgebracht.

Es kann ein geeigneter sekundärer Verband wie z. B. eine PU-Folie verwendet werden.

6.3) WECHSELN DES VERBANDES

Sie sollten den Verband LIQUEEL GD ersetzen, wenn er verschmutzt oder gesättigt ist oder wenn Exsudat/Drainage beobachtet wird oder die Adhäsion beeinträchtigt ist. Andernfalls sollten Sie den Verband LIQUEEL GD gemäß dem festgelegten Einrichtungsprotokoll ersetzen.

- LIQUEEL GD schonend entfernen.
- Verfahren 6.1 - a) bis 6.2 - 7. befolgen, um einen neuen Verband anzulegen.

7) VORSICHTSMASSNAHMEN UND BESONDERE ANWEISUNGEN

LIQUEEL GD kann unter Kompressionsbehandlung genutzt werden. Wegen seiner guten Hafteigenschaften sollte das Produkt vorsichtig entfernt werden, wenn die Haut empfindlich ist (z. B. Pergamenthaut).

Im Rahmen des normalen Heilungsprozesses gibt die Wunde abgestorbenes Gewebe ab. Dieser Effekt ist erwünscht und der Wundheilung förderlich. Unter Umständen kann die Wunde deshalb anfänglich größer werdend erscheinen. Die Häufigkeit des Verbandwechsels orientiert sich an der Menge des Exsudates sowie an den lokalen Faktoren der Wundheilung und sollte diesen angepasst werden.

8) LAGERUNG/STERILISATION/SYMBOLS AUF DER ETIKETTIERUNG

Lagern Sie die Verbände geschützt vor direkter Sonneneinstrahlung, trocken und bei Raumtemperatur.

9) ENTSORGUNG

Die Silikon-schaumverbände sollten gemäß den Empfehlungen des Krankenhauses oder des medizinischen Fachpersonals entsorgt werden.

PRODUKT NICHT VERWENDEN, WENN DIE STERILVERPACKUNG BESCHÄDIGT ODER GEÖFFNET IST.



HANDEL UND VERTRIEB:

L+F Medizinprodukte GmbH
 Birkenweiher Straße 4
 63505 Langenselbold / Germany
 Phone: +49 6184 99 53 357
 Fax: +49 6184 99 53 358
 www.lf-medizinprodukte.de

STERILE EO Produkt steril; mit Ethylenoxid sterilisiert



Vorsicht



Gebrauchsanweisung beachten.



Einzelnes steriles Barriersystem.



Nicht erneut sterilisieren!



Einmalig zu gebrauchen.
Nicht zur Wiederverwendung.



Sterilität wird gewährleistet, sofern die Sterilverpackung nicht geöffnet oder beschädigt wurde.



Vor Feuchtigkeit schützen.



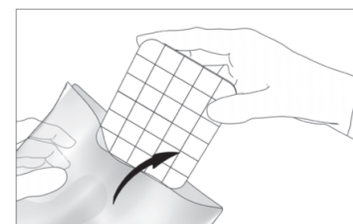
Vor Sonnenlicht schützen.



Avery Dennison Medical Ltd.
 IDA Business Park, Ballinalee Road
 Longford, N39 DX73, Ireland

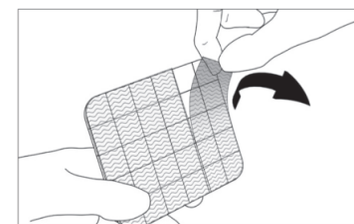


REV_NO_LQGD_20201129_1225_DE



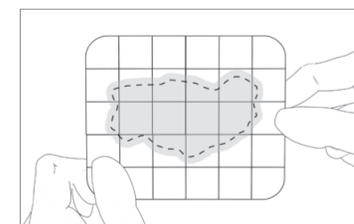
1)

Den sterilen Wundverband unter Beachtung lokaler Richtlinien und Empfehlungen für die Handhabung steriler Wundverbände aus der Sterilverpackung entnehmen.



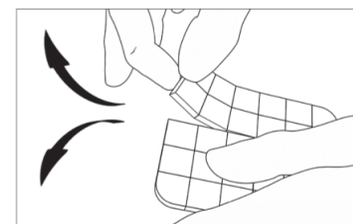
2)

Auf der Rückseite der Wundauflage den kürzeren Folienteil entfernen.



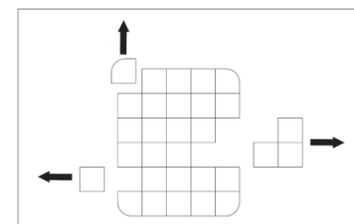
3)

Mit der Mitte der Wundauflage das Zentrum der Wunde anpeilen und den unteren Teil der Wundauflage an der intakten Haut anbringen.



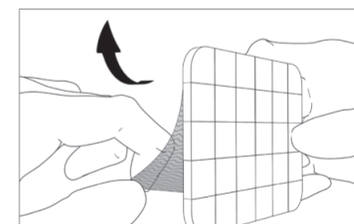
4)

Wenn die Wundauflage angepasst werden muss, entsprechende Perforationsfelder auftrennen.



5)

Provisorisches Anpassen der Wundauflage auf die individuelle Wundgröße unter Beachtung der anatomischen Besonderheiten.

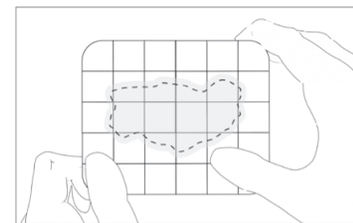


6)

Nach dem provisorischen Anpassen der Wundauflage den verbliebenen Folienteil der wundzugewandten Wundauflagenseite entfernen.

Ist keine Anpassung nötig, die Restfolie der Rückseite entfernen und mit Schritt 7 fortfahren.

Dieses erreicht man durch Heraustrennung einzelner oder auch mehrerer Perforationsfelder.



7)

Nach Entfernen der Schutzfolie der wundzugewandten Seite wird die Wundauflage mittig auf der Wunde aufgebracht.

REV_NO_LQGD_20201129_1225_DE

PREPRESS NOTES		Proof Revision:	05	Comments:
<input checked="" type="checkbox"/> OK to Proceed	Item Number: 100045A - LIQUEEL GD	PDF Page:	2 of 2	IIFU_LIQUEEL_GD_DE_2020_11_29.pdf
<input type="checkbox"/> Make Corrections and Proceed	Description: N/A	Dimensions:	420 x 297mm folded to 105 x 148mm	
<input type="checkbox"/> Make Corrections and Submit Another Proof	Client Name: Avery Dennison Medical	Inks:	CMYK	
Signed:  Date: 03.12.2020		Page Count:	2	
		Resolution Proof:	300dpi	
		Date:	01/12/2020	
		Time:	13.03	