

## 1) PRODUCT DESCRIPTION

LIQUEEL PT 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 PT helps to maintain a moist wound environment in order to support the natural healing process.

## 3) INDICATIONS

LIQUEEL PT 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

The wound dressing is contraindicated for infected wounds, deep wounds, heavily bleeding wounds, and greater than second-degree burns.

LIQUEEL PT 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 PT 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, non-perforated 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. The outer perforation lines should point to 12 o'clock and 3 o'clock respectively.
- If the shape or size of the wound dressing needs to be modified, tear the left perforation line (12 o'clock) down to the middle of the wound dressing. If no modification is required, remove the remaining film from the back and continue with step 7.
- Provisionally modify the wound dressing to the required diameter by folding the perforated sections of the dressing to the left, creating an overlap. Once the required diameter has been determined, remove any

excess sections by detaching at the perforation line.

- First, remove the remaining larger film section from the side of the dressing that faces the wound. Then, position the right perforation border flush with the left perforation border, or overlap slightly (5 mm).
- 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 PT if it becomes soiled, saturated or if exudate/ drainage is observed or adhesion is compromised. Otherwise, replace dressing LIQUEEL PT per established facility protocol.

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

## 7) PRECAUTIONS AND SPECIAL INSTRUCTIONS

LIQUEEL PT can be used under compression therapy. Because of its good adhesive properties, LIQUEEL PT 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

**STERILEEO** Sterile product; sterilised with ethylene oxide



Caution



Follow the Instructions for Use.



Single sterile barrier system.



Do not resterilise!



Single use only.  
Do not reuse.



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



Keep dry.



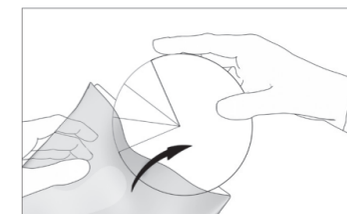
Keep away from sunlight.



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

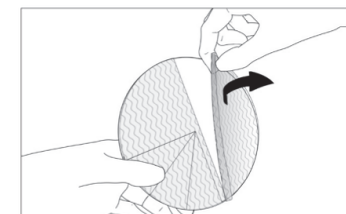


REV\_NO\_LQPT\_20201129\_1225\_EN



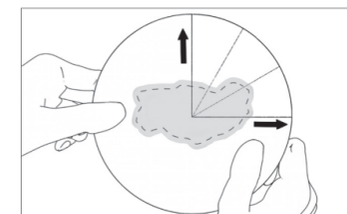
1)

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



2)

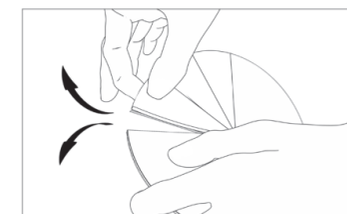
Remove the smaller, non-perforated film section from the back of the wound dressing.



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.

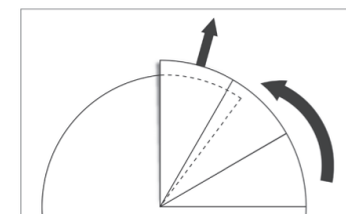
The outer perforation lines should point to 12 o'clock and 3 o'clock respectively.



4)

If the shape or size of the wound dressing needs to be modified, tear the left perforation line (12 o'clock) down to the middle of the wound dressing.

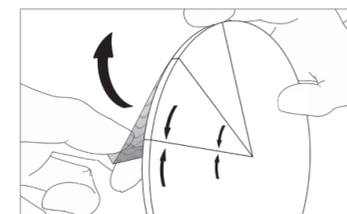
If no modification is required, remove the remaining film from the back and continue with step 7.



5)

Provisionally modify the wound dressing to the required diameter by folding the perforated sections of the dressing to the left, creating an overlap.

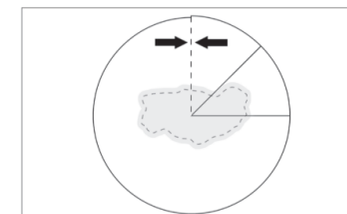
Once the required diameter has been determined, remove any excess sections by detaching at the perforation line.



6)

First, remove the remaining larger film section from the side of the dressing that faces the wound.

Then, position the right perforation border flush with the left perforation border, or overlap slightly (5 mm).



7)

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

MULTICOLOR HEALTHCARE		PREPRESS NOTES			Proof Revision:	05	Comments:
<input checked="" type="checkbox"/> OK to Proceed	Item Number:	100045B - LIQUEEL PT	PDF Page:	1 of 2	Operator:	Doreen Mulroy	IFU_LIQUEEL_PT_EN_2020_11_29.pdf
<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:	13:22	

## 1) PRODUKTBESCHREIBUNG

LIQUEEL PT 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 PT dazu bei, ein feuchtes Wundmilieu aufrechtzuerhalten, um den natürlichen Heilungsprozess zu unterstützen.

## 3) INDIKATIONEN

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

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

## 4) KONTRAINDIKATIONEN

LIQUEEL PT ist kontraindiziert bei infizierten Wunden, bei tiefen Wunden, bei stark blutenden Wunden sowie bei Verbrennungen größer 2. Grades. LIQUEEL PT 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 PT 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 PT darf nicht in Kombination mit Oxidationsmitteln wie z. B. Wasserstoffperoxid verwendet werden.

## 6) INFORMATIONEN ZUM GEBRAUCH

LIQUEEL PT 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 Wundaufflage den nicht-perforierten und kürzeren Folienteil entfernen.
- Mit der Mitte der Wundaufflage das Zentrum der Wunde anpeilen und den unteren Teil der Wundaufflage an der intakten Haut anbringen. Die äußeren Perforationslinien zeigen dabei auf 12 Uhr bzw. Richtung 3 Uhr.
- Wenn die Wundaufflage angepasst werden muss, die linke Perforationslinie (12 Uhr) bis zur Mitte der Wundaufflage auftrennen. Ist keine Anpassung nötig, die Restfolie der Rückseite entfernen und mit Schritt 7 fortfahren.
- Provisorisches Anpassen der Wundaufflage auf die korrekte benötigte Durchmessergröße. Dieses erreicht man durch Überlappung der perforierten Wundaufflagenteile nach links. Nach erfolgter korrekter Durchmesserer-

mittlung gegebenenfalls überschüssige Teile durch Abtrennung an der Perforationslinie entfernen.

- Erst den verbliebenen, größeren Folienteil der wundzugewandten Wundaufflagenseite entfernen. Dann den rechten Perforationsrand bündig an den linken Perforationsrand, bzw. leicht (5 mm) überlappend, anbringen.
- Nach Entfernen der Schutzfolie der wundzugewandten Seite wird die Wundaufflage 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 PT ersetzen, wenn er verschmutzt oder gesättigt ist oder wenn Exsudat/Drainage beobachtet wird oder die Adhäsion beeinträchtigt ist. Andernfalls sollten Sie den Verband LIQUEEL PT gemäß dem festgelegten Einrichtungsprotokoll ersetzen.

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

## 7) VORSICHTSMASSNAHMEN UND BESONDERE ANWEISUNGEN

LIQUEEL PT 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/SYMBOLE 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** 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.



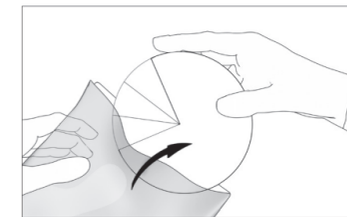
Vor Sonnenlicht schützen.



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

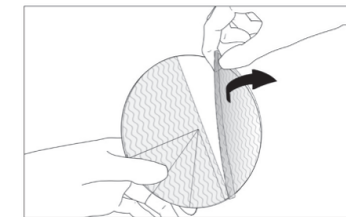


REV\_NO\_LQPT\_20201129\_1225\_DE



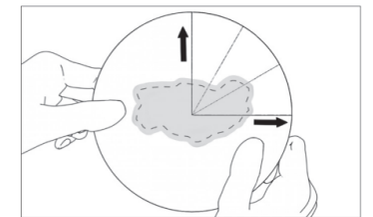
1)

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



2)

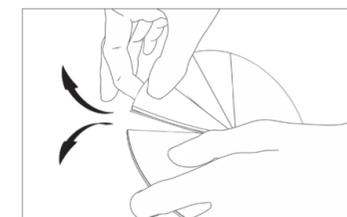
Auf der Rückseite der Wundaufflage den nicht-perforierten und kürzeren Folienteil entfernen.



3)

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

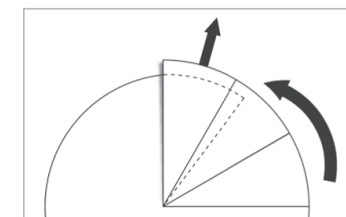
Die äußeren Perforationslinien zeigen dabei auf 12 Uhr bzw. Richtung 3 Uhr.



4)

Wenn die Wundaufflage angepasst werden muss, die linke Perforationslinie (12 Uhr) bis zur Mitte der Wundaufflage auftrennen.

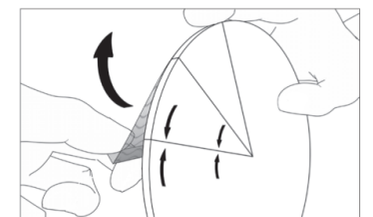
Ist keine Anpassung nötig, die Restfolie der Rückseite entfernen und mit Schritt 7 fortfahren.



5)

Provisorisches Anpassen der Wundaufflage auf die korrekte benötigte Durchmessergröße. Dieses erreicht man durch Überlappung der perforierten Wundaufflagenteile nach links.

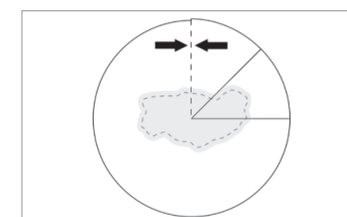
Nach erfolgter korrekter Durchmesserermittlung gegebenenfalls überschüssige Teile durch Abtrennung an der Perforationslinie entfernen.



6)

Erst den verbliebenen, größeren Folienteil der wundzugewandten Wundaufflagenseite entfernen.

Dann den rechten Perforationsrand bündig an den linken Perforationsrand, bzw. leicht (5 mm) überlappend, anbringen.



7)

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

PREPRESS NOTES		Proof Revision:	05	Comments:
<input checked="" type="checkbox"/> OK to Proceed	Item Number: 100045B - LIQUEEL PT	PDF Page:	2 of 2	IFU_LIQUEEL_PT_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:	1/12/2020	
		Operator:	Doreen Mulroy	
		Time:	13:22	