


Produktanwendungsstandard: Hydrogelkompressen	WZ-PS-004 V09 Hydrogelkompressen	 Seite 1 von 3
	gültig bis: 21.11.2020	

Ziele
<ul style="list-style-type: none"> • Optimaler Einsatz des Produktes/dieser Produktgruppe, um Anwendungsfehler und ggf. daraus resultierende Folgeschäden zu vermeiden • Anwendergruppen arbeiten nach den gleichen Maßgaben mit den Materialien • Förderung des Wundheilungsprozesses und der Lebensqualität sowie Gewährleistung des wirtschaftlichen Einsatzes dieser Produkte

Eigenschaften
<ul style="list-style-type: none"> • Lindern Schmerzen durch anfänglich kühlenden Effekt • Sind rückstandsfrei als ganze Gelplatte entfernbar • Befeuchten trockene Wunden und halten austrocknungsgefährdete Wunde feucht • Unterstützen das autolytische Débridement • Gute Wundkontrolle durch die Transparenz der Wundauflage • Fördern die Granulation • Leichte Polsterfunktion

Indikationen
<ul style="list-style-type: none"> • Austrocknungsgefährdete Wunden • Wenig bis mäßig exsudierende Wunden • Wunden in der Granulations- und Epithelisierungsphase • Oberflächliche, saubere Schürfwunden • Oberflächliche Verbrennungen 2. Grades

Kontraindikationen
<ul style="list-style-type: none"> • Klinisch infizierte Wunden • Tiefe Pilzinfektionen • Verbrennungen 3. und 4. Grades • Stark exsudierende oder blutende Wunden • Bekannte Überempfindlichkeit gegenüber dem jeweiligen Produkt oder seinen Bestandteilen

Anwendungshinweise
<ul style="list-style-type: none"> • Mindestens um 2 cm den Wundrand überlappend applizieren • Können ohne Kleberand und Haftbeschichtung auch bei Wunden mit Pergament-/Cortison-/Altershaut verwendet werden • Können kaum Exsudat aufnehmen • Verbandwechsel ist bei starker Einrübung des Produktes erforderlich • Produkte ohne Kleberand benötigen eine Fixierung • Dauer der Anwendung: je nach Wundzustand und Exsudation bis zu 7 Tage • Bei fraglicher allergischer Reaktion und keiner sicheren Abgrenzung einer Irritation: Karenz empfohlen bis zum Nachweis einer Allergie durch Epikutantest (Vorstellung Dermatologe) • Siehe aktuelle Produktinformationen: Packungsbeilagen, Beipackzettel, Umverpackung

Risiken/Komplikationen
<ul style="list-style-type: none"> • Unverträglichkeit/allergische Reaktion • Mazeration der Umgebungshaut • Hypergranulation • Patienten mit Ulzerationen arterieller Genese empfinden den anfänglich kühlenden Effekt häufig als schmerzhaft • Patienten können die Transparenz der Produktes als unangenehm empfinden; ggf. zum Sichtschutz mit elastischer Mullbinde oder ähnlichem Fixieren

Aufbau und Zusammensetzung
<ul style="list-style-type: none"> • Bestehen aus einer semiokklusiven Folie mit aufgetragenem Hydrogel • Enthalten zwischen 17-95 % gebundenes Wasser sowie z. B. Gelatine, Polysaccharide, Polymere aus Methacrylestern, Polyacrylamidpolymere, Polyelektrolytkomplexe

Erstellt/Revidiert: Standardgruppe WZHH	Überprüft: Leiter der Standardgruppe	Freigegeben: 1. Vorsitzender WZHH
Datum: 11.10.2018	Datum: 11.10.2018	Datum: 22.11.2018

Hinweise

Protz K (2016). Moderne Wundversorgung, 8. Auflage, Elsevier Verlag, München
Vasel-Biergans A (2017). Wundaufgaben für die Kitteltasche Band 1 und 2, 4. Auflage, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft, Stuttgart

Erstellt / überarbeitet	Geprüft auf Richtigkeit / Inhalt	Freigabe im Wundzentrum	Freigabe und Inkraftsetzung
11.10.2018	11.10.2018	22.11.2018	
Standardgruppe des Wundzentrum Hamburg e.V.	 Dr. Pflugradt Ltg. Standardgruppe	 Dr. Münter 1. Vorsitzender WZHH	PDL Ärztliche Leitung

