

# EXSUDAAT MANAGEMENT

ALS HET SECUNDAIR VERBAND SCHOON,  
DROOG EN INTACT IS:

- Laat het zitten volgens het klinisch protocol.

ALS HET SECUNDAIR VERBAND VERZADIGD IS:

- Verwijder alleen het bedekkend (secundair) verband, laat SUPRA SDRM® en het fixatieverband zitten.



- Voorbeelden van fixatieverbanden: SUPRA NET®, paraffinegaas, enz.
- Evalueer de wond.
- Breng een nieuw secundair verband aan:
  - Niet-klevend verband.
  - Absorberend verband volgens noodzaak en/of protocol.
  - Zorg voor compressie om het verband op zijn plaats te houden en ervoor te zorgen dat SUPRA SDRM® goed contact maakt met de wondbodem.

**Nota:** De drainage neemt doorgaans na 5-7 dagen af.



PolyMedics Innovations GmbH

Am Hegelesberg 1  
73230 Kirchheim unter Teck  
Duitsland  
Tel. +49 (0)711 719 500-0  
Fax +49 (0)711 719 500-10  
info@polymedics.com



 **SUPRA SDRM®**

**HANDLEIDING NA HET AANBRENGEN  
VOOR COMPLEXE WONDEN**

Indien nodig, neem contact op met uw lokale vertegenwoordiger voor instructies of opleiding.

Nota: Het gebruik van SUPRA SDRM® voor complexe wonden kan variëren afhankelijk van de lokale klinische praktijk, de status van de wettelijke goedkeuring en de vergoedingsvoorwaarden. Deze handleiding is bedoeld ter ondersteuning van een op bewijs gebaseerde toepassing en dient te worden aangepast aan nationale richtlijnen en wettelijke vereisten.

# EVALUATIE VAN HET WONDBED

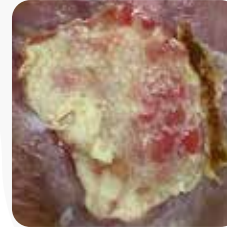
(DAG 5 - 10)

**Stap 1:** Verwijder de secundaire verbanden indien nodig om de wondbodem te beoordelen, maar laat de resterende SUPRA SDRM® op zijn plaats.

**Opmerking:** SUPRA SDRM®-resten kunnen melkwit, geel, groen en/of hydrogelachtig zijn en mogen niet worden verward met fibrine, wondnecrose of geïnfecteerd weefsel, tenzij er andere tekenen van infectie aanwezig zijn.

**Stap 2:** Evalueer de voortgang van de genezing.

**Opmerking:** Tijdens de biologische afbraak kan tijdelijk een productspecifieke geur ontstaan. Dit is gebruikelijk bij materialen op basis van polylactaat en duidt op zichzelf niet op een infectie. De beoordeling moet altijd in een klinische context plaatsvinden.



Dr. M. Martínez-Jiménez  
Vrije Universiteit  
van San Luis Potosí Mexico



Dr. M. Rapp, Marienhospital Stuttgart, Duitsland  
Opmerking: zie onderstaande disclaimer

ALS HET WONDBED KLAAR IS VOOR TRANSPLANTATIE:

- Verwijder alle resterende SUPRA SDRM®-resten en maak het wondbed schoon.
- Ga verder met de chirurgische ingreep.
- **Optioneel:** Overweeg het gebruik van SUPRATHEL® om de huid-ent en de donorplaats te bedekken ter ondersteuning van pijnstilling, epithelisatie en als beschermende laag.



Dr. L. Kofler & Dr. K. Kofler,  
MVZ Hautzentrum am Holzmarkt, Biberach an der Riß,  
Duitsland

ALS HET PLAN IS OM DE WOND SECUNDAIR TE SLUITEN:

- Volg de instructies voor **exsudaatmanagement** en **wondbedbeoordeling**.
- Reinig de wond voorzichtig met een wondreiniger naar keuze en verwijder alleen duidelijk niet-levensvatbaar weefsel.
- Breng, indien nodig, SUPRA SDRM® opnieuw aan voor de verdere genezing.

# OVERWEGINGEN

ALS DE WOND TE DROOG IS EN SUPRA SDRM® IN ZIJN OORSPRONKELIJKE STAAT BLIJFT:

- Zorg voor een vochtig wondmilieu door hydrogel of een gelijkaardig product aan te brengen.
- Bedek de SUPRA SDRM® met een niet-klevende contactlaag, zoals paraffinegas, om verder vochtverlies te voorkomen.
- Secundaire verbanden opnieuw aanbrengen:
  - Niet-klewend en absorberend verband.
  - Zorg voor compressie om de verbanden op hun plaats te houden zodat SUPRA SDRM® goed contact maakt met de wondbodem.



Dr. A. Azamuddin  
Ziekenhuis KPJ Ampang Puteri  
Maleisië

INDIEN WONDREINING NODIG IS:

- Breng SUPRA SDRM® zo nodig opnieuw aan voor verdere genezing.  
**Nota:** Wanneer de wond door secundaire genezing gesloten is, ga dan verder met de nazorg volgens protocol.
- Breng de secundaire verbanden opnieuw aan:
  - Niet klewend verband.
  - Absorberend verbandl.
- Zorg voor compressie om de verbanden op hun plaats te houden zodat SUPRA SDRM® goed contact maakt met de wondbodem.



Dr. M. Faiz, Ziekenhuis UITM, Maleisië

 SUPRA SDRM®

Disclaimer: Sommige voorbeelden in deze gebruiksaanwijzing beschrijven of tonen toepassingen die niet onder het CE-markering vallen (off-label gebruik). De informatie is uitsluitend bedoeld voor wetenschappelijke discussie tussen zorgprofessionals en is niet bedoeld als promotie of aanbeveling voor off-label gebruik. De behandelend arts is verantwoordelijk voor alle klinische beslissingen. Raadpleeg de gebruiksaanwijzing voor details over de goedgekeurde indicaties.