

Gebruiksaanwijzing Revamil® Melginate

Product
Revamil® Melginate –Alginat wondverband met honing
5x5 cm / 10x10 cm verband gelmpregneerd met honing voor wondbehandeling

Productbeschrijving
Revamil® Melginate is een calcium alginat gimpregneerd met zuivere honing die onder gecontroleerde omstandigheden wordt geproduceerd. Dit geavanceerde productieproces garandeert dat Revamil® Melginate geen residuen van bestrijdingsmiddelen bevat en een reproduceerbare kwaliteit heeft.
Als Revamil® Melginate op een exsuderende wond wordt aangebracht, wordt door absorptie van wondvocht een gel gevormd dat de wond beschermend tegen microbiele. Door de eigenschappen van de alginat wordt in contact met wondvocht direct een onoxiseerbare, stevige gel gevormd. De gel dekt de wond af en handhaaft een vochtig wondmilieu. De alginat dressing die daaruit gevormd gel beschermen de wond tegen hminingen van bacteriën. Door de gel niet aan de wond kleef en er geen residuen achterlaten in de wond wordt een eenvoudige wisseling van het wondverband bevordert.

Wijze van toepassing
1. Indien nodig de wond op de gebruikelijke manier reinigen.
2. Open de builenverpakking van de pouch.
3. Drag disposable handschoenen bij het hanteren van het alginatverband.
4. Neem het verband uit de transparante verpakking.
5. Spreid het alginatverband uit over de wond.
6. Revamil® Melginate met een geschikt non-occlusief secundair wondverband afdekken en fixeren.
7. In geval van hoog exsuderende wonden, ververs het verband elke 24 uur.
8. Bij licht tot matig exsuderende wonden, ververs het verband elke drie dagen of vaker als het verband zijn maximale absorptiecapaciteit heeft bereikt.
9. Indien een deel van het verband aan de wond kleef, kan het verband met steriel water of een zoutoplossing bevochtigd worden voor verwijdering.
10. Verwijder Revamil® Melginate voorzichtig van de wond, en gooi het weg.

Indicatie
Revamil® Melginate is bedoeld voor de behandeling van verschillende type exsuderende wonden, inclusief excuclus wonden, verschillende type ulcus, profectieve wonden, corrosieve wonden, oncologische wonden als gevolg van bestraling en te en 2e graad brandwonden.

Contra indicaties
• Gebruik d product niet indien bekend is dat de patiënt allergisch of overgevoelig is voor honing.
• Een allergische reactie of overgevoeligheid kan noodzaak, initiële en mogelijke lette pijn van de huid of wond veroorzaken.
• Niet op een droge wond gebruiken. Het gebruik van Revamil® Melginate op een droge wond kan leiden tot een minder goede werking van het product en tragere wondgenezing.
• Mochten zich na gebruik onwenselijke bijwerkingen voordoen, neem dan contact op met uw arts of de kliniciant. Bijwerkingen kunnen ontstaan voor het product veroorzaken.

Bijverschijnselen
In de eerste minuten na het aanbrengen kan het product een licht prikkelend gevoel veroorzaken. Het prikkelende gevoel wordt waarschijnlijk veroorzaakt door de lage pH-waarde en de hoge osmolariteit van de honing. Het is niet van invloed op de werking van het product.

Voorzorgsmaatregelen
• Indien er honing uit de binnenverspakking lekt, mag het product niet worden gebruikt. Door lekkage kan het product verontreinigd raken met bacteriën, wat kan leiden tot wondinfectie. Vanwege de antibacteriële bescherming van honing wordt de kans op wondinfectie zeer gering geacht.
• Niet gebruiken indien de verpakking (het zakje) niet goed afgesloten is. Een niet goed afgesloten verpakking kan tot geleidelijk heiden dat het verband niet meer steriel is, en zo resulteren in wondinfectie. Vanwege de sterk antibacteriële bescherming van honing wordt de kans op wondinfectie zeer gering geacht.
• Dit product niet langer dan 30 dagen achtereen aanbrengen. Behandeling gedurende meer dan 30 dagen achtereen kan leiden tot ongenoeg van de patiënt, zoals initiële en/of lette pijn.
• Verband dat al is gebruikt, mag niet opnieuw worden gebruikt. Het opnieuw gebruiken van verband kan leiden tot een minder goede werking van de honing, verontreiniging van het product en voortbrenging van infectie van de wond.
• Een geopende verpakking niet opnieuw gebruiken. Het opnieuw steriliseren van een geopende verpakking kan leiden tot een minder goede werking van de honing, verontreiniging van het product en voortbrenging van infectie van de wond.
• Gebruik het product niet na de laatste gebruiksdatum. Dit kan namelijk leiden tot een minder goede werking van het product en ongenoeg van de patiënt.

Bewaarcondities
Bewaren bij 10 – 30 °C.

Patient Information Leaflet Revamil® Melginate

The Product
Revamil® Melginate –Alginat dressing met honing
5x5 cm / 10x10 cm honey-impregnated alginat sheet for the treatment of wounds

Product description
Revamil® Melginate is a calcium alginat sheet impregnated with pure honey that has been produced under controlled conditions. The carefully controlled production process guarantees that Revamil® Melginate with honey does not contain any traces of pesticides and that the same quality can be reproduced consistently. When Revamil® Melginate is applied to exuding wounds a gel is formed by absorption of wound fluid which protects the wound against maceration. Due to the properties of the alginat applied, i.e. the alginat is fast gelling, non-toxic and has a high wet integrity, the alginat gel covers the wound and maintains a moist wound environment. The alginat sheet impregnated with honey, before and after gelling, protects the wound against bacterial ingress. The gel facilitates easy dressing change because it does not stick to wound and no residues remain in the wound after removal.

Instructions for use
1. When required first clean the wound in the conventional way.
2. Open the outer packaging of the pouch.
3. Wear disposable gloves when handling the alginat sheet.
4. Remove the dressing from the transparent blister.
5. Apply dressing to wound surface.
6. Cover and secure Revamil® Melginate dressing with an appropriate non-occlusive secondary dressing.
7. In case of high exudate level change the dressing every 24 hours.
8. In case of moderate exudate level change the dressing every 3 days or earlier when the dressing has reached its absorbance capacity.
9. If part of the alginat dressing adheres to the wound, moisten the dressing with sterile water or normal saline solution.
10. Gently discard the alginat dressing from the wound and discard.

Indications
Revamil® Melginate impregnated with honey is intended for the management of different types of exuding wounds, including but not limited to, different kinds of ulcers, infected wounds, surgery and radiation induced excoriated wounds, minor (1st and 2nd degree) burns.

Contra indications
• Do not use the product if the patient is known to be allergic or hypersensitive to honey. An allergic reaction or hypersensitivity can cause redness, irritation and possibly minor pain in the skin or wound.
• Do not use on a dry wound. Using Revamil® Melginate on a dry wound could lead to lower performance of the product and slower wound healing.
• In the event of unexpected side effects after use, contact your doctor or the manufacturer. Side effects can cause inconvenience to the patient.

Side effect
During the first minutes after application, the product can cause a light stinging sensation. The stinging sensation is probably caused by the low pH and high conductivity of the honey and has no effect on the performance of the product.

Safety precautions
• Do not use if honey is leaking from the inner packaging. Leakage can lead to contamination of the product with bacteria and to wound infection. Because of the antibacterial protection that honey provides, the chance of wound infection is considered very low.
• Do not use if the packaging (pouch) is not tightly sealed. Packaging that is not tightly sealed can lead to non-sterility of the wound dressing and to wound infection. Because of the high antibacterial protection that honey provides, the chance of wound infection is considered very low.
• Do not apply this product for more than 30 days continuously. Treatment for more than 30 days continuously could lead to inconvenience to the patient, such as irritation and/or minor pain.
• Do not reuse an already used dressing. Reuse of a dressing can lead to loss of integrity of the honey, contamination of the product and/or contamination or infection of the wound.
• Do not reutilize an opened packaging. Reutilization of an opened packaging can lead to loss of function of the honey, contamination of the product and/or contamination or infection of the wound.
• Do not use the product after the expiration date as this can lead to lower performance of the product and to inconvenience for the patient.

Storage conditions
Store between 10 and 30 °C.

Notice d'utilisation Revamil® Melginate

Product
Pansement Revamil® Melginate
Compresse d'alginat 5x5 cm / 10x10 cm imprégnée de miel pour le traitement des plaies

Description du produit
Le pansement Revamil® Melginate se compose d'une compresse d'alginat de calcium imprégnée de miel pur, produit dans des conditions contrôlées. Le processus de production contrôle que le miel contenu dans la compresse Revamil® Melginate est exempt de résidus de pesticides et sa qualité est constante et reproductible.
La compresse Revamil® Melginate est appliquée sur des plaies exsudatives. L'alginat forme un gel, par absorption de la sécrétion de la plaie, protégeant ainsi la plaie de la macération. Grâce à ses propriétés spécifiques, cet alginat se gélifie rapidement. Le gel ne se dessèche pas et ne se décolle pas en milieu humide. Le gel d'alginat couvre la plaie et entretient ainsi un environnement humide et cicatrisant. La compresse d'alginat imprégnée de miel protège la plaie de l'intrusion de bactéries, avant et après la gélification. Le gel facilite le changement du pansement, car il n'adhère pas à la plaie et ne laisse pas de résidus dans la plaie.

Instructions d'utilisation
1. Si nécessaire, nettoyer la plaie de façon habituelle.
2. Ouvrir le conditionnement extérieur.
3. Porter des gants jetables lors de la manipulation de la compresse d'alginat.
4. Retirer la compresse du blister transparent.
5. Appliquer la compresse sur la plaie.
6. Couvrir et fixer la compresse Revamil® Melginate avec un pansement secondaire approprié, non occlusif.
7. Si la plaie est fortement exsudative, changer la compresse toutes les 24 heures.
8. Si la plaie est modérément exsudative, changer la compresse tous les 3 jours, ou plus tôt, si elle a atteint sa capacité d'absorption.
9. Si la compresse d'alginat adhère partiellement à la plaie, humidifier la compresse avec une solution saline physiologique.
10. Déchirer soigneusement la compresse d'alginat de la plaie et la jeter.

Indications
La compresse Revamil® Melginate imprégnée de miel est destinée au traitement de divers types de plaies exsudatives, et/ou les écorchures, les différents types d'ulcères, les plaies infectées, les lésions oncologiques chirurgicales et radio-induites, ainsi que les brûlures du 1er et 2e degrés.

Contre-indications
• Ne pas utiliser le produit si le patient est allergique ou hypersensible au miel. Une réaction allergique ou l'hypersensibilité peut entraîner des rougeurs, une irritation et éventuellement une légère douleur de la peau ou de la plaie.
• Ne pas utiliser sur une plaie sèche. L'utilisation de Revamil® Melginate sur une plaie sèche peut entraîner une moindre efficacité du produit et une cicatrisation moins rapide de la plaie.
• En cas d'effets secondaires inattendus après utilisation, veuillez consulter votre médecin ou le fabricant. Les effets secondaires peuvent occasionner des désagréments pour le patient.

Effets secondaires
Pendant les premières minutes suivant l'application, le produit peut entraîner une légère sensation de picotement. Celle-ci est probablement due au faible pH et à la haute conductivité du miel et n'a aucun effet sur l'efficacité du produit.

Précautions particulières
• Ne pas utiliser si le miel s'écoule du conditionnement intérieur. Une fuite peut entraîner une contamination du produit avec des bactéries et une infection de la plaie. En raison de la protection antibactérienne du miel, le risque d'infection de la plaie est considéré comme étant très faible.
• Ne pas utiliser si le conditionnement (sachet) est non hermétiquement scellé. Si le conditionnement n'est pas hermétiquement scellé, il est possible que le pansement ne soit pas stérile et cela peut entraîner une infection de la plaie. En raison de la haute protection antibactérienne du miel, le risque d'infection de la plaie est considéré comme étant très faible.
• Ne pas utiliser ce produit plus de 30 jours de suite. Le traitement pendant plus de 30 jours de suite peut entraîner des désagréments pour le patient, comme une irritation ou une légère douleur.
• Ne pas réutiliser un pansement déjà utilisé. La réutilisation d'un pansement peut entraîner une perte d'efficacité du miel, une contamination du produit et une contamination ou une infection de la plaie.
• Ne pas réutiliser un conditionnement ouvert. La réutilisation d'un conditionnement ouvert peut entraîner une perte d'efficacité du miel, une contamination du produit et une contamination ou une infection de la plaie.
• Ne pas utiliser le produit après expiration de la date car cela peut entraîner une moindre efficacité du produit et des désagréments pour le patient.

Conditions de conservation
Conservé entre 10 et 30 °C.

Gebruiksaanwijzing Revamil® Melginate

Product
Revamil® Melginate
Honingimpregneerd Alginat-Auflage (5x5 cm / 10x10 cm) zur Wundversorgung

Produktbeschreibung
Revamil® Melginate ist eine Calcium-Alginat-Auflage, die mit reinem, unter kontrollierten Bedingungen erzeugtem Honig impregniert ist. Durch den sorgfältig kontrollierten Produktionsprozess ist gewährleistet, dass Revamil® Melginate entbehrten Honig frei von Pestizid-Rückständen ist und eine konsistente, reproduzierbare Qualität aufweist. Wenn Revamil® Melginate auf exsudierende Wunden aufgelegt wird, bildet sich durch die Aufnahme von Wundflüssigkeit ein Gel, das die Wunde vor eventuellen Aufweichungen schützt. Eine spezifische Eigenschaft des verwendeten Alginats liegt in der besonders schnellen Verfestigung des Gels, wobei das Gel sich nicht löst und unter feuchten Bedingungen seine Form behält. Das Alginatgel bedeckt die Wunde und sorgt für ein feuchtes Wundmilieu. Das mit Honig impregnierte Alginat-Auflage schützt vor und nach der Gellbildung vor dem Eindringen von Bakterien. Das Gel erleichtert den Verbandwechsel, weil es nicht mit der Wunde verklebt und keine Gelfrüstände in der Wunde zurücklässt.

Gebruiksaanweisung
1. Reinigen Sie die Wunde erforderlichenfalls erst wie üblich.
2. Öffnen Sie die Außenverpackung.
3. Tragen Sie beim Umgang mit dem Produkt Einweg-Handschuhe.
4. Entnehmen Sie die Wundauflage aus dem Klebstoffblister.
5. Legen Sie die Wundauflage auf die Wundoberfläche.
6. Bedecken und fixieren Sie die Revamil® Melginate-Wundauflage mit einer geeigneten, nicht adhärenten sekundären Wundauflage.
7. Bei starker Exsudatbildung muss die Wundauflage alle 24 Stunden gewechselt werden.
8. Bei mäßigstarker Exsudatbildung wechseln Sie die Wundauflage alle 3 Tage, bzw. früher, wenn die Wundauflage nicht dicht anliegen kann.
9. Falls ein Teil der Alginat-Wundauflage an der Wunde klebt, feuchten Sie die Auflage mit sterilem Wasser oder einer physiologischen Salzlösung an.
10. Nehmen Sie die Alginatauflage vorsichtig von der Wunde ab und entsorgen Sie sie.

Indikationen
Die honingimpregnierte Revamil® Melginate-Wundauflage ist bestimmt für die Versorgung von verschiedenen Typen von exsudierenden Wunden wie u. a. Wunden aufgrund von Durchfällen, verschiedene Ulzera-Typen, infizierte Wunden, chirurgische und bestrahlungsinduzierte onkologische Wunden sowie Brandwunden 1. und 2. Grades.

Kontraindikationen
• Das Produkt darf nicht verwendet werden, wenn der Patient gegen Honig allergisch oder überempfindlich ist. Eine allergische Reaktion oder Überempfindlichkeit kann zu Rötungen oder Rötungen der Haut oder Wunde und möglicherweise zu leichter Schmerzempfindung führen.
• Das Produkt darf nicht auf trockene Wunden verwendet werden. Die Verwendung von Revamil® Melginate auf trockenen Wunden kann zu verminderter Wirksamkeit des Produkts und Verlangsamung der Wundheilung führen.
• Bei unerwarteten Nebenwirkungen nach der Anwendung nehmen Sie Kontakt mit Ihrem Arzt oder mit dem Hersteller auf. Nebenwirkungen können für den Patienten unangenehm sein.

Nebenwirkungen
In den ersten Minuten nach dem Auftragen kann das Produkt ein leicht stechendes Gefühl hervorrufen. Dieses stechende Gefühl wird wahrscheinlich von dem niedrigen pH-Wert und der hohen osmotischen Konzentration des Honigs hervorgerufen und wirkt sich nicht auf die Wirksamkeit des Produkts aus.

Vorsichtsmaßnahmen
Das Produkt darf nicht verwendet werden, wenn Honig aus der Innenverpackung austritt. Undichtigkeiten können zu einer bakteriellen Verunreinigung des Produkts und zu einer Kontamination der Wunde führen. Aufgrund der antibakteriellen Wirkung des Honigs ist von einem sehr geringen Risiko der Wundinfektion auszugehen.
• Nicht verwenden, wenn die Verpackung (Beutel) nicht dicht verschlossen ist. Wenn eine Beschädigung nicht dicht verschlossen ist, kann dies zu Undichtigkeit der Wundauflage und zu Wundinfektionen führen. Aufgrund der starken antibakteriellen Wirkung des Honigs ist von einem sehr geringen Risiko der Wundinfektion auszugehen.
• Das Produkt darf auf keinen Fall länger als 30 Tage ununterbrochen verwendet werden. Bei einer ununterbrochenen Behandlung von mehr als 30 Tagen können für den Patienten unangenehme Begleiterscheinungen wie Rötungen und/oder leichte Schmerzempfindung auftreten.
• Benutzte Wundauflagen dürfen auf keinen Fall erneut verwendet werden. Bei einer Wiederverwendung besteht die Gefahr, dass der Honig seine Wirkung verliert, das Produkt kontaminiert und die Wunde kontaminiert oder infiziert wird.
• Geöffnete Verpackungen dürfen auf keinen Fall reutilisiert werden. Bei Neutestierung einer geöffneten Verpackung besteht die Gefahr, dass der Honig seine Wirkung verliert, das Produkt kontaminiert und die Wunde kontaminiert oder infiziert wird.
• Das Produkt darf auf keinen Fall nach Ablauf des Haltbarkeitsdatums verwendet werden, da dies zu verminderter Wirksamkeit des Produkts und unangenehmen Begleiterscheinungen für den Patienten führen kann.

Lagerbedingungen
Lagern zwischen 10 und 30 °C.

Foglietto illustrativo Revamil® Melginate

Prodotto
Medicazione Revamil® Melginate
Compresa in fibra di alginato impregnata di miele in formato 5x5 cm / 10x10 cm per il trattamento delle ferite

Descrizione del preparato
La medicazione Revamil® Melginate è a base di alginato di calcio e compone di compresse impregnate di miele puro, prodotte in condizioni controllate. Il processo di produzione garantisce che la medicazione Revamil® Melginate sia esente da residui di pesticidi e che la stessa qualità possa essere riprodotta costantemente. Quando Revamil® Melginate viene applicato su ferite esudative, si forma un gel che protegge la ferita dall'ammollo e, grazie alle sue proprietà specifiche, si indurisce rapidamente. Il gel non si secca e non si stacca in ambiente umido. Il gel di alginato copre la ferita e mantiene così un ambiente umido e cicatrizzante. La compresse d'alginato impregnate di miele protegge la ferita dall'intrusione batterica prima e dopo la gellificazione. Il gel facilita il cambiamento della medicazione perché non aderisce e non lascia residui all'interno della ferita dopo la rimozione della compresse.

Istruzioni per l'uso e modalità applicative
1. Se necessario, pulire la ferita con acqua e sapone.
2. Aprire l'imballaggio esterno della confezione.
3. Indossare guanti e si getti nel maneggiare la compresse di alginato.
4. Estrarre la medicazione dal blister trasparente.
5. Applicare la medicazione posizionandola sulla ferita.
6. Coprire e fissare la compresse di Revamil® Melginate con una appropriata medicazione secondaria non occlusiva.
7. In caso di elevata produzione di essudato cambiare la medicazione ogni 3 giorni o con maggiore frequenza se la medicazione rigurgita rapidamente la sua capacità di assorbimento.
8. Se la compresse di alginato aderisce parzialmente alla ferita, umidificare la medicazione con acqua sterile o soluzione fisiologica per agevolare il distacco.
9. Rimuovere delicatamente la medicazione di alginato dalla ferita ed eliminarla.

Indicazioni
La medicazione Revamil® Melginate impregnata di miele può essere usata per il trattamento di ferite esudative di qualsiasi tipo, indotte per esempio, da ustioni, diversi tipi di ulcere, ferite infette, ferite post-operatorie e lesioni indotte dai radiazioni nei trattamenti oncologici e ustioni minori (di 1° e 2° grado).

Controindicazioni
• Non usare il prodotto su il paziente ha un'allergia o ipersensibilità al miele. Una reazione allergica o ipersensibilità possono provocare rossore, irritazione e, possibilmente, lieve dolore della pelle o della ferita.
• Non applicare su una ferita secca. L'uso di Revamil® Melginate su una ferita secca potrebbe compromettere l'efficacia del prodotto e rallentare la guarigione della ferita stessa.
• Gli effetti collaterali imprevisti dopo l'uso, rivolgersi al proprio medico o al produttore.
• Gli effetti collaterali possono provocare disagio al paziente.

Effetti collaterali
Durante i primi minuti dopo l'applicazione, il prodotto può provocare una leggera sensazione di bruciore. La sensazione di bruciore è probabilmente causata dal basso pH e dall'elevata osmolarità del miele e non ha alcun effetto sull'efficacia del prodotto.

Precauzioni per l'uso
• Non usare in caso di fuoriuscita del miele dalla confezione interna. La fuoriuscita del miele può portare alla contaminazione del prodotto con batteri e all'infezione della ferita. Data la protezione antibatterica del miele, la probabilità di infezione della ferita è considerata molto bassa.
• Non usare in caso di fuoriuscita del miele dalla confezione interna. La fuoriuscita del miele può portare alla contaminazione del prodotto con batteri e all'infezione della ferita. Data la protezione antibatterica del miele, la probabilità di infezione della ferita è considerata molto bassa.
• Non applicare questo prodotto ininterrottamente per più di 30 giorni. Il trattamento ininterrotto per più di 30 giorni può portare a disagio per il paziente, come irritazione o lieve dolore.
• Non riutilizzare una medicazione già usata. Il riutilizzo di una medicazione può portare alla perdita di efficacia del miele, alla contaminazione del prodotto e alla contaminazione o infezione della ferita.
• Non riutilizzare una confezione aperta. La riutilizzazione di una confezione aperta può portare alla perdita di efficacia del miele, alla contaminazione del prodotto e alla contaminazione o infezione della ferita.
• Non usare il prodotto dopo la data di scadenza perché questo può compromettere l'efficacia del prodotto e provocare disagio al paziente.

Modalità di conservazione
Conservare ad una temperatura compresa fra 10 e 30 °C.

Bugsanvisning - Revamil® Melginate sårbandage

Produktet
Revamil® Melginate
5x5 cm / 10x10 cm honing-impregneret alginat sårbandage til behandling af sår

Produktbeskrivelse
Revamil® Melginate er en calciumalginat sårbandage, impregneret med ren honning, som er blevet fremstillet under kontrollerede forhold. Den omhyggeligt kontrollerede proces sikrer, at Revamil® Melginate med honning ikke indeholder rester af pesticider og at kvaliteten er konstant og kan reproduceres. Når Revamil® Melginate bruges til eksuderende sår, dannes der en gel ved absorption af sårsekret, som beskytter såret mod maceration. Takket være egenskaberne ved den anvendte alginat, er det hurtigt gellende, gellet opløses ikke og er formstabil i et vådt miljø. Alginatgellet dækker såret og optrækker det fugtig sårsekret. Alginat sårbandaget med honning, før og efter gellaget, beskytter såret mod bakteriel infektion. Gellet gør det nemt at skifte forbinding, fordi der ikke klæber til såret, og der bliver ingen rester sidende i såret, når den tages.

Bugsanvisning
1. Om nødvendigt rens såret på den almindelige måde.
2. Åbn den ydre emballage.
3. Brug engangshandsker ved håndtering af sårbandaget.
4. Tag bandagen ud af den transparente blisterpakning.
5. Læg den på såret.
6. Afkøl af sår Revamil® Melginate bandage med en egnet, ikke-okklusiv ekstra forbinding.
7. Er såret meget eksuderende, skift bandagen hver dag.
8. Er såret moderat eksuderende, skift forbindingen hver 3. dag eller oftere, hvis bandagen ikke kan absorbere mere væske.
9. Hvis dele af bandagen klæber til såret, fugt bandagen med sterilt vand eller en almindelig saltopløsning.
10. Tag forsigtigt bandagen af såret og smid den væk.

Indikationer
Honing-impregneret Revamil® Melginate er beregnet til behandling af forskellige typer eksuderende sår, herunder legems, forskellige typer ulcus, inficerede sår, operationsår og strålingsfremkaldte, onkologiske sår, mindre (1. og 2. grads) brændsår.

Kontraindikationer
• Produktet må ikke bruges, hvis patienten er allergisk eller overfølsom over for honing.
• Hvis allergisk reaktion eller overfølsomhed kan resultere i rødem, irritation og eventuelt mindre smerte i huden eller såret.
• Må ikke bruges på et tørt sår. Brug af Revamil® Melginate på et tørt sår kan resultere i, at produktet ikke virker sit godt og langsomt helbrede sår.
• I tilfælde af uventede bivirkninger efter behandling, kontaktes læge eller fabrikant.
• Bivirkninger kan forekomme, så patienten oplever ubehag.

Bivirkninger
De første minutter efter påføring, kan produktet forårsage en let svende følelse. Den svende følelse forsvinder sandsynligvis af honningens lave pH-værdi og de høje osmolaritet og påvirker ikke produktets virkning.

