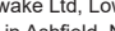
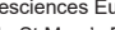
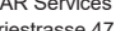
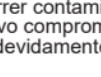


ADVANCIS

 Brightwake Ltd, Lowmoor Business Park,
Kirkby in Ashfield, Nottinghamshire, NG17 7JZ
Tel: +44 (0) 1623 751500
Fax: +44 (0) 871 264 8238
Email: info@advancis.co.uk
Web: www.advancis.co.uk

 CS Lifesciences Europe Limited, The Black
Church, St Mary's Place, Dublin 7, Dublin, D07
P4AX, Ireland
europ@cslifesciences.com

 Swiss AR Services GmbH
Industriestrasse 47
CH-6300 Zug
Switzerland



Advancis Medical is a trading name of Brightwake Ltd.

Activon Tulle

PT

Malha de viscose impregnada com 100% de mel Manuka

Descrição do produto
Activon® Tulle é um curativo primário de malha de viscose impregnada com 100% de mel de grau medicinal Manuka. O curativo é projetado para proteger uma ferida, e promover a cicatrização e permitir a passagem de exsudado. É uma escolha ideal para feridas que são percebidas como estando em risco de reinfeccão

Indicações

Pode ser utilizado em todos os tipos de feridas, incluindo: Feridas superficiais, feridas de espessura parcial ou total, por exemplo, cortes e abrasões, úlceras de pressão, úlceras de perna, feridas cirúrgicas, queimaduras, feridas infectadas, enxerto e áreas doadoras. Pode auxiliar no debridamento se usado em conjunto com o Activon Tube.

Modo de usar

Retire a película transparente de ambos lados do curativo. Coloque diretamente no leito da ferida ou no lado de baixo, pode ser cortado. Cubra com um curativo secundário, dependendo do tipo de tecido no interior da ferida e do nível de exsudado.

Frequência de troca

Dependendo dos níveis de exsudação da ferida, qualquer líquido intersticial que saia da ferida, qual seja, sangue, suor, edema e o exsudado, pode ser deixado no local por até 7 dias. Será menos eficaz quando diluído por exsudação da ferida. Para manter um nível eficaz de mel, troque o curativo quando a cor mudar de forma significativa. Facilite a remoção do curativo, irrigando o leito da ferida com uma solução salina.

Advertência

O dispositivo visa a ser usado uma única vez. Não se recomenda sua reutilização, pois apresentaria riscos de infecção.

EC REP

REP

Activon Tulle

IT

100% 마누카 꿀이 들어있는 습윤 비스코스 편물 망사

Descrição do produto
Activon® Tulle é uma medicinação primária em malha de viscose impregnada com 100% de mel de Manuka de grau medicinal. A medicinação protege a ferida, favoriza a cicatrização e permite o passagem do exsudado. Favoriza o processo de epitelização das feridas consideradas de risco de reinfeção.

Indicações

Pode ser utilizado em todos os tipos de feridas, incluindo: feridas superficiais, feridas de grau parcial ou total, por exemplo, cortes e abrasões, úlceras de pressão, úlceras de perna, feridas cirúrgicas, queimaduras, feridas infectadas, enxerto e áreas doadoras. Pode auxiliar no debridamento se usado em conjunto com o Activon Tube.

Modo de usar

Retire a película transparente de ambos lados do curativo. Coloque diretamente no leito da ferida ou no lado de baixo, pode ser cortado. Cubra com um curativo secundário, dependendo do tipo de tecido no interior da ferida e do nível de exsudado.

Frequência de troca

Dependendo dos níveis de exsudação da ferida, qualquer líquido intersticial que saia da ferida, qual seja, sangue, suor, edema e o exsudado, pode ser deixado no local por até 7 dias. Será menos eficaz quando diluído por exsudação da ferida. Para manter um nível eficaz de mel, troque o curativo quando a cor mudar de forma significativa. Facilite a remoção do curativo, irrigando o leito da ferida com uma solução salina.

Advertência

O dispositivo visa a ser usado uma única vez. Não se recomenda sua reutilização, pois apresentaria riscos de infecção.

Activon Tulle

ES

Tessuto in maglia di viscosa impregnato di miele di Manuka al 100%

Descrição del producto
Activon® Tulle es un apósito principal de malla viscoso de punto impregnado con un 100 % de miel de Manuka de calidad médica. El apósito está diseñado para proteger una herida, promover la sanación y permitir el paso de exsudado. Permite el proceso de epitelización de las heridas consideradas de riesgo de reinfección.

Indicaciones

Puede ser utilizado en cualquier tipo de herida, por ejemplo: heridas superficiales, heridas de grasa parcial o completa, p. ej. cortes y abrasiones, úlceras de presión, úlceras en las piernas, heridas quirúrgicas, quemaduras, heridas infectadas, injertos y zonas donadoras. Puede auxiliar en el desbridamiento si se usa conjuntamente con el Activon Tube.

Modo de uso

Retire la película transparente de ambos lados del apósito. Coloque directamente en el lecho de la herida o en el lado de abajo, puede ser cortado. Cubra con un apósito secundario, dependiendo del tipo de tejido en el interior de la herida y del nivel de exsudado.

Frecuencia de cambio

Dependiendo los niveles de exsudado de la herida, cualquier líquido intersticial que salga de la herida, como sangre, sudor, edema y exsudado, puede ser dejado en el lugar por hasta 7 días. Será menos eficaz cuando se diluya con exsudado de la herida. Para mantener un nivel eficaz de miel, cambie el apósito cuando la color se vaya cambiando. Facilite la remoción del apósito, irrigando el lecho de la herida con una solución salina.

Advertencia

El dispositivo es para uso único. No se recomienda su reutilización, ya que presenta riesgos de infección.

Activon Tulle

TR

Malla viscosa de punto impregnada con 100 % de miel de Manuka (100%)

Descripción del producto
Activon® Tulle es un apósito principal de malla viscoso de punto impregnado con 100 % de miel de Manuka de calidad médica. El apósito está diseñado para proteger una herida, promover la sanación y permitir el paso de exsudado. Permite el proceso de epitelización de las heridas consideradas de riesgo de reinfección.

Indicaciones

Puede ser utilizado en cualquier tipo de herida, por ejemplo: heridas superficiales, heridas de grasa parcial o completa, p. ej. cortes y abrasiones, úlceras de presión, úlceras en las piernas, heridas quirúrgicas, quemaduras, heridas infectadas, injertos y zonas donadoras. Puede auxiliar en el desbridamiento si se usa conjuntamente con el Activon Tube.

Modo de uso

Retire la película transparente de ambos lados del apósito. Coloque directamente en el lecho de la herida o en el lado de abajo, puede ser cortado. Cubra con un apósito secundario, dependiendo del tipo de tejido en el interior de la herida y del nivel de exsudado.

Frecuencia de cambio

Dependiendo los niveles de exsudado de la herida, cualquier líquido intersticial que salga de la herida, como sangre, sudor, edema y exsudado, puede ser dejado en el lugar por hasta 7 días. Será menos eficaz cuando se diluya con exsudado de la herida. Para mantener un nivel eficaz de miel, cambie el apósito cuando la color se vaya cambiando. Facilite la remoción del apósito, irrigando el lecho de la herida con una solución salina.

Advertencia

El dispositivo es para uso único. No se recomienda su reutilización, ya que presenta riesgos de infección.

Activon Tulle

PL

%100 Manuka balı uygulanmış örgülü viskoz sargı

Descripción del producto
Activon® Tulle es un apósito principal de malla viscoso de punto impregnado con 100 % de miel de Manuka de calidad médica. El apósito está diseñado para proteger una herida, promover la sanación y permitir el paso de exsudado. Permite el proceso de epitelización de las heridas consideradas de riesgo de reinfección.

Indicaciones

Puede ser utilizado en cualquier tipo de herida, por ejemplo: heridas superficiales, heridas de grasa parcial o completa, p. ej. cortes y abrasiones, úlceras de presión, úlceras en las piernas, heridas quirúrgicas, quemaduras, heridas infectadas, injertos y zonas donadoras. Puede auxiliar en el desbridamiento si se usa conjuntamente con el Activon Tube.

Modo de uso

Retire la película transparente de ambos lados del apósito. Coloque directamente en el lecho de la herida o en el lado de abajo, puede ser cortado. Cubra con un apósito secundario, dependiendo del tipo de tejido en el interior de la herida y del nivel de exsudado.

Frecuencia de cambio

Dependiendo los niveles de exsudado de la herida, cualquier líquido intersticial que salga de la herida, como sangre, sudor, edema y exsudado, puede ser dejado en el lugar por hasta 7 días. Será menos eficaz cuando se diluya con exsudado de la herida. Para mantener un nivel eficaz de miel, cambie el apósito cuando la color se vaya cambiando. Facilite la remoción del apósito, irrigando el lecho de la herida con una solución salina.

Advertencia

El dispositivo es para uso único. No se recomienda su reutilización, ya que presenta riesgos de infección.

Indicaciones

Puede ser utilizado en cualquier tipo de herida, por ejemplo: heridas superficiales, heridas de grasa parcial o completa, p. ej. cortes y abrasiones, úlceras de presión, úlceras en las piernas, heridas quirúrgicas, quemaduras, heridas infectadas, injertos y zonas donadoras. Puede auxiliar en el desbridamiento si se usa conjuntamente con el Activon Tube.

Modo de uso

Retire la película transparente de ambos lados del apósito. Coloque directamente en el lecho de la herida o en el lado de abajo, puede ser cortado. Cubra con un apósito secundario, dependiendo del tipo de tejido en el interior de la herida y del nivel de exsudado.

Frecuencia de cambio

Dependiendo los niveles de exsudado de la herida, cualquier líquido intersticial que salga de la herida, como sangre, sudor, edema y exsudado, puede ser dejado en el lugar por hasta 7 días. Será menos eficaz cuando se diluya con exsudado de la herida. Para mantener un nivel eficaz de miel, cambie el apósito cuando la color se vaya cambiando. Facilite la remoción del apósito, irrigando el lecho de la herida con una solución salina.

Advertencia

El dispositivo es para uso único. No se recomienda su reutilización, ya que presenta riesgos de infección.

Indicaciones

Puede ser utilizado en cualquier tipo de herida, por ejemplo: heridas superficiales, heridas de grasa parcial o completa, p. ej. cortes y abrasiones, úlceras de presión, úlceras en las piernas, heridas quirúrgicas, quemaduras, heridas infectadas, injertos y zonas donadoras. Puede auxiliar en el desbridamiento si se usa conjuntamente con el Activon Tube.

Modo de uso

Retire la película transparente de ambos lados del apósito. Coloque directamente en el lecho de la herida o en el lado de abajo, puede ser cortado. Cubra con un apósito secundario, dependiendo del tipo de tejido en el interior de la herida y del nivel de exsudado.

Frecuencia de cambio

Dependiendo los niveles de exsudado de la herida, cualquier líquido intersticial que salga de la herida, como sangre, sudor, edema y exsudado, puede ser dejado en el lugar por hasta 7 días. Será menos eficaz cuando se diluya con exsudado de la herida. Para mantener un nivel eficaz de miel, cambie el apósito cuando la color se vaya cambiando. Facilite la remoción del apósito, irrigando el lecho de la herida con una solución salina.

Advertencia

El dispositivo es para uso único. No se recomienda su reutilización, ya que presenta riesgos de infección.

Indicaciones

Puede ser utilizado en cualquier tipo de herida, por ejemplo: heridas superficiales, heridas de grasa parcial o completa, p. ej. cortes y abrasiones, úlceras de presión, úlceras en las piernas, heridas quirúrgicas, quemaduras, heridas infectadas, injertos y zonas donadoras. Puede auxiliar en el desbridamiento si se usa conjuntamente con el Activon Tube.

Modo de uso

Retire la película transparente de ambos lados del apósito. Coloque directamente en el lecho de la herida o en el lado de abajo, puede ser cortado. Cubra con un apósito secundario, dependiendo del tipo de tejido en el interior de la herida y del nivel de exsudado.

Frecuencia de cambio

Dependiendo los niveles de exsudado de la herida, cualquier líquido intersticial que salga de la herida, como sangre, sudor, edema y exsudado, puede ser dejado en el lugar por hasta 7 días. Será menos eficaz cuando se diluya con exsudado de la herida. Para mantener un nivel eficaz de miel, cambie el apósito cuando la color se vaya cambiando. Facilite la remoción del apósito, irrigando el lecho de la herida con una solución salina.

Advertencia

El dispositivo es para uso único. No se recomienda su reutilización, ya que presenta riesgos de infección.

Indicaciones

Puede ser utilizado en cualquier tipo de herida, por ejemplo: heridas superficiales, heridas de grasa parcial o completa, p. ej. cortes y abrasiones, úlceras de presión, úlceras en las piernas, heridas quirúrgicas, quemaduras, heridas infectadas, injertos y zonas donadoras. Puede auxiliar en el desbridamiento si se usa conjuntamente con el Activon Tube.

Modo de uso

Retire la película transparente de ambos lados del apósito. Coloque directamente en el lecho de la herida o en el lado de abajo, puede ser cortado. Cubra con un apósito secundario, dependiendo del tipo de tejido en el interior de la herida y del nivel de exsudado.

Frecuencia de cambio

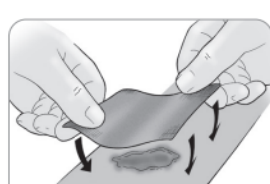
Dependiendo los niveles de exsudado de la herida, cualquier líquido intersticial que salga de la herida, como sangre, sudor, edema y exsudado, puede ser dejado en el lugar por hasta 7 días. Será menos eficaz cuando se diluya con exsudado de la herida. Para mantener un nivel eficaz de miel, cambie el apósito cuando la color se vaya cambiando. Facilite la remoción del apósito, irrigando el lecho de la herida con una solución salina.

Advertencia

El dispositivo es para uso único. No se recomienda su reutilización, ya que presenta riesgos de infección.

Indicaciones

Puede ser utilizado en cualquier tipo de herida, por ejemplo: heridas superficiales, heridas de grasa parcial o completa, p. ej. cortes y abrasiones, úlceras de presión, úlceras en las piernas, heridas quirúrgicas, quemaduras, heridas infectadas, injertos y zonas donadoras. Puede auxiliar en el desbridamiento si se usa conjuntamente con el Activon Tube.

		<h2>Activon Tulle</h2>	EN	<h2>Activon Tulle</h2>	NL	<h2>Activon Tulle</h2>	DA	<h2>Activon Tulle</h2>	FI	<h2>Activon Tulle</h2>	NO	<h2>Activon Tulle</h2>	DE	<h2>Activon Tulle</h2>	SV	<h2>Activon Tulle</h2>	HR					
Knitted viscose mesh impregnated with 100% Manuka honey		Gebreid viscose gaas geïmpregneerd met 100% Manuka honing		Strikket viskosenet mættet med 100 % Manuka honning		100 % Manuka-hunajalla kyllästetty neulottu viskoosiverkko		Gewirktes Viskosennetz, getränkt mit 100% Manuka-honig		Sammenflettet vikosenett impregnert med 100 % manukahonig		Pletena viskozna mrežica impregnirana 100 %-nim Manuka medom		Strikket viskosnät impregnerat med 100 % manukahonig		Käyttöaine						
Product description		Productomschrijving		Produktbeskrivelse		Produktbeschreibung		Opis proizvoda		Produktbeskrivning		Produktbeskrivelse		Produktbeskrivelse		Produktbeskrivelse						
Activon® Tulle is a knitted viscose mesh primary dressing. The dressing is designed to protect a wound, promote healing and allow the passage of exudate. It is an ideal choice for epithelialising wounds that are perceived to be at risk of re-infection.		Activon® Tulle is een gebreid viscose primair gaasverband dat is ontworpen om een wond te beschermen, genezing te bevorderen en het afvoeren van ontstekingsvocht mogelijk te maken. Het is een ideale keuze voor epithelialisering van wonden die het risico lopen opnieuw geïnfecteerd te raken.		Activon® Tulle er en primær forbinding i strikket viskosenet som er mættet med Manuka honning af 100 % medicinsk kvalitet. Bandasjen er designet til å beskytte sår, fremme heling og tillade passasje av eksudat. Det er et ideelt valg for heling av sår som anses å ha risiko for at være i fare for geninfektion.		Activon® Tulle ist eine primäre Wundauflage aus gewirktem Viskosennetz, getränkt mit 100 % medizinischem Manukahonig. Die Verband ist so konzipiert, eine Wunde zu schützen, die Heilung zu fördern und den Durchtritt von Exsudat zu ermöglichen. Sie ist eine ideale Wahl für epithelialisierende Wunden, die das Risiko haben, wieder infiziert zu werden.		Activon® Tulle är en sammanflettet bandasj med vikosenett som är impregnert med 100 % medicinskt manukahonig. Bandasjen är utformat för att skydda sår, främja läckning och medge exsudation. Det är idealiskt för att förehindra att sår blir inficerad igen.		Activon® Tulle er et sammenflettet vikosenett som er mættet med 100 % manukahonig. Bandasjen er designet til å beskytte sår, fremme heling og tillate passasje av eksudat. Det er et ideelt valg for heling av sår som anses å ha risiko for at være i fare for geninfektion.		Activon® Tulle er en primær forbinding i strikket viskosenet som er mættet med Manuka honning af 100 % medicinsk kvalitet. Bandasjen er designet til å beskytte sår, fremme heling og tillade passasje av eksudat. Det er et ideelt valg for heling av sår som anses å ha risiko for at være i fare for geninfektion.		Activon® Tulle er en primær forbinding i strikket viskosenet som er mættet med Manuka honning af 100 % medicinsk kvalitet. Bandasjen er designet til å beskytte sår, fremme heling og tillade passasje av eksudat. Det er et ideelt valg for heling av sår som anses å ha risiko for at være i fare for geninfektion.		Activon® Tulle er en primær forbinding i strikket viskosenet som er mættet med Manuka honning af 100 % medicinsk kvalitet. Bandasjen er designet til å beskytte sår, fremme heling og tillade passasje av eksudat. Det er et ideelt valg for heling av sår som anses å ha risiko for at være i fare for geninfektion.		Activon® Tulle er en primær forbinding i strikket viskosenet som er mættet med Manuka honning af 100 % medicinsk kvalitet. Bandasjen er designet til å beskytte sår, fremme heling og tillade passasje av eksudat. Det er et ideelt valg for heling av sår som anses å ha risiko for at være i fare for geninfektion.				
Indications		Indications		Indikationer		Indikation		Anwendung		Gebrauchsanleitung		Gebrauchsanleitung		Hvordan skal den skiftes?		Vaikuttaminen						
May be used on all wound types including: Superficial wounds, partial or full thickness wounds, e.g. cuts and abrasions, pressure ulcers, leg ulcers, surgical wounds, burns, infected wounds, graft & donor sites. May assist with debridement if used in conjunction with Activon Tube.		Kan gebruikt worden op alle type wonden, waaronder oppervlakkige - partiële - en diepe wonden. Bijvoorbeeld: decubiti, ulcus cruris, chirurgische wonden, besmette wonden, brandwonden, schaafwonden en donortsites. Kan helpen bij debridement if used in conjunction with Activon Tube.		Kan bruges på alle slags sår, inkluderende: ytlige sår, del- eller helhuds- sår, som f.eks. snit eller hudskrabninger, tryksår, leggsår, partiele - en diepe sår, som f.eks. decubiti, ulcus cruris, chirurgiske sår, infiserede sår, forbrændinger, transplantede sår. Kan hjælpe ved debridering ved bruk sammen med Activon Tube.		Kan brukes på alle slags sår, inkluderende: ytlige sår, del- eller helhuds- sår, som f.eks. decubiti, ulcus cruris, chirurgiske sår, infiserede sår, forbrændinger, transplantede sår. Kan hjælpe ved debridering ved bruk sammen med Activon Tube.		Fjern den klare film fra begge sider af bandasjen. Plasseres direkte på sårbunden med en af siderne ned. Kan klippes til. Dæk med en sekundær verband, der ikke overlader eksudat.		Entfernen Sie den durchsichtigen Film von beiden Seiten der Auflage. Postavite direktno na ranu. Plaats Activon® Tulle direct op het wondbed (beide zijden zijn te gebruiken). Breng een secundair verband aan naar keuze, afhankelijk van het type weefsel in het wondbed en mate van exsudat.		Entfernen Sie den durchsichtigen Film von beiden Seiten der Auflage. Postavite direktno na ranu. Plaats Activon® Tulle direct op het wondbed (beide zijden zijn te gebruiken). Breng een secundair verband aan naar keuze, afhankelijk van het type weefsel in het wondbed en mate van exsudat.		Bandasjen kan sitte på i opp til 7 dager avhengig av hvor mye eksudat som utskilles, omgivende interstitiell vætska, ødem og forbandsregim, kan forbandet lammás på plats i opp til 7 dager. Kommer det vara mindre effektivt når den er fornytad, kan den verringe sin virkning.		Haavan eritemääärän ympäristöön soluvälinesteeen, turvotuksen särkesiin ja särkien mukaan Activon-sidos voidaan pitää paikallaan. Aktivon plus verdun wird doot het exsudat; om het juiste niveau te verringen.		Haavan eritemääärän ympäristöön soluvälinesteeen, turvotuksen särkesiin ja särkien mukaan Activon-sidos voidaan pitää paikallaan. Aktivon plus verdun wird doot het exsudat; om het juiste niveau te verringen.		Haavan eritemääärän ympäristöön soluvälinesteeen, turvotuksen särkesiin ja särkien mukaan Activon-sidos voidaan pitää paikallaan. Aktivon plus verdun wird doot het exsudat; om het juiste niveau te verringen.		Haavan eritemääärän ympäristöön soluvälinesteeen, turvotuksen särkesiin ja särkien mukaan Activon-sidos voidaan pitää paikallaan. Aktivon plus verdun wird doot het exsudat; om het juiste niveau te verringen.
Directions for use		Gebruiksaanwijzing		Käyttöohjeet		Gebrauchsanleitung		Wie oft sollte man wechseln?		Käyttöihanteet		Gebrauchsanleitung		Vaihtotieleys		Ucestalost mijenjanja						
Remove the clear film backing from both sides of the dressing. Place directly onto wound bed either side down, may be cut to size. Cover with a secondary dressing, depending on tissue type within the wound bed and level of exudate.		Verwijder de doorzichtige achterkant van beide zijden van het verband. Placer directe onto wound bed either side down, may be cut to size. Cover with a secondary dressing, depending on tissue type within the wound bed and level of exudate.		Entfernen Sie die obere Schicht des Verbandes auf der Wunde. Führen Sie die transparente Folie direkt auf die Wundfläche auf. Abdecken mit einer sekundären Verband, je nach Gewebeart im Wundbett und Exsudatmenge.		Entfernen Sie die obere Schicht des Verbandes auf der Wunde. Führen Sie die transparente Folie direkt auf die Wundfläche auf. Abdecken mit einer sekundären Verband, je nach Gewebeart im Wundbett und Exsudatmenge.		Dependig on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.		Egal mit welcher Seite nach unten direkt auf der Wunde platziert. Prekriti se zugeschnitten werden. Mit einem sekundären Pflaster oder Verband, je nach Gewebeart im Wundbett und Exsudatmenge.		Egal mit welcher Seite nach unten direkt auf der Wunde platziert. Prekriti se zugeschnitten werden. Mit einem sekundären Pflaster oder Verband, je nach Gewebeart im Wundbett und Exsudatmenge.		Afhængigt af hoeveelheid eksudat, omgivende interstitiell vætska, ødem og forbandsregim, kan forbandet lammás på plats i opp til 7 dager. Kommer det vara mindre effektivt når den er fornytad, kan den verringe sin virkning.		Afhængigt af hoeveelheid eksudat, omgivende interstitiell vætska, ødem og forbandsregim, kan forbandet lammás på plats i opp til 7 dager. Kommer det vara mindre effektivt når den er fornytad, kan den verringe sin virkning.		Afhængigt af hoeveelheid eksudat, omgivende interstitiell vætska, ødem og forbandsregim, kan forbandet lammás på plats i opp til 7 dager. Kommer det vara mindre effektivt når den er fornytad, kan den verringe sin virkning.		Afhængigt af hoeveelheid eksudat, omgivende interstitiell vætska, ødem og forbandsregim, kan forbandet lammás på plats i opp til 7 dager. Kommer det vara mindre effektivt når den er fornytad, kan den verringe sin virkning.		
Frequency of change		Gebruiksduur		Käyttöihanteet		Gebrauchsanleitung		Wie oft sollte man wechseln?		Gebrauchsanleitung		Gebrauchsanleitung		Vaihtotieleys		Ucestalost mijenjanja						
Depending on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.		Depending on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.		Depending on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.		Depending on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.		Depending on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.		Depending on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.		Depending on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.		Depending on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.		Depending on wound exudate levels, any surrounding interstitial fluid, oedema and dressing regime the dressing may be left in place for up to 7 days. Will be less effective when diluted by wound exudate. To maintain an effective honey level, change the dressing when the colour changes significantly. Facilitate removal of the dressing by irrigating the wound bed with saline solution.						
Warning		Contra-indications		Kontraindikasjoner		Modifikatorer		Advarsel		Varioitus		Varoitus		Advarsel		Varioitus						
Device is intended as a single-use device. Re-using the device presents the risk of infection and is not recommended.		Do not use if patient is allergic to bee venom, bee products or essential oils. Activon® Tulle contains glucose. Monitor the levels of patients with diabetes. A few patients experience pain when applied, depending on sensitivity of the wound it may be necessary to consider an appropriate level of analgesia. If pain continues unabated, discontinue use and irrigate the wound with saline solution.		Laite on tarkoitettu yksikäytöiseksi laitteeksi. Laitteen uudelleenkäyttö aiheuttaa infektiota, eikä sitä suositella.		Bør ikke brukes hvis pasienten er allergisk over for bigift, biprodukter eller essensielle oljer. Activon® Tulle inneholder glukos. Overvåk nivåerna av patienter med diabetes. Noen pasienter opplever smerte vid blodsuikerspiegel, men ikke diabetiker. Sommige patienter kan føle smerte vid bruk av Activon honing. Når pasienter opplever smerte vid bruk av Activon honing, må de ikke ta medisiner. Om smerten fortsetter, bør den stoppes. Hvis smerten fortsetter, bør den stoppes og helsepersonen informeres.		Activon® Tulle er et engangsprodukt. Det anbefales at du ikke bruker denne enheten på nytt grunnet fare for infeksjon.		Apparaat is slechts voor eenmalig gebruik. Het apparaat opnieuw gebruiken houdt het risico van infectie in en wordt niet aanbevolen.		Gerät ist als Einmalgerät vorgesehen. Eine erneute Verwendung des Verbandes ist nicht empfohlen.		Erhålls en mer för att förhindra infektion och rekommenderas inte.		Haavan eritemääärän ympäristöön soluvälinesteeen, turvotuksen särkesiin ja särkien mukaan Activon-sidos voidaan pitää paikallaan. Aktivon plus verdun wird doot het exsudat; om het juiste niveau te verringen.		Haavan eritemääärän ympäristöön soluvälinesteeen, turvotuksen särkesiin ja särkien mukaan Activon-sidos voidaan pitää paikallaan. Aktivon plus verdun wird doot het exsudat; om het juiste niveau te verringen.		Haavan eritemääärän ympäristöön soluvälinesteeen, turvotuksen särkesiin ja särkien mukaan Activon-sidos voidaan pitää paikallaan. Aktivon plus verdun wird doot het exsudat; om het juiste niveau te verringen.		
Warnings and Precautions		Contra-contraindications		Kontraindikasjoner		Modifikatorer		Advarsel og forholdsregler		Varoitus		Varoitus		Advarsel og forholdsregler		Varoitus						
Activon® Tulle is a single use product. If used on more than one patient, cross-contamination or infection may result. Opening the dressing pack compromises the sterile barrier. Any unused dressings should be discarded.		Do not use if patient has made a financial contribution towards the recovery and recycling of packaging in Europe.		Laite on tarkoitettu yksikäytöiseksi laitteeksi. Laitteen uudelleenkäyttö aiheuttaa infektiota, eikä sitä suositella.		Bør ikke brukes hvis pasienten har bidraget til genbrug og genanvendelse af emballagen i Europa.		Activon® Tulle er et engangsprodukt. Hvis det brukes på mer enn én pasient, kan det oppstå krysokontaminerings eller infeksjon. Den sterile barrieren kan bli ødelagt ved å åpne pakken. Alle ikke-brukte verbander skal bortskaffes.		Activon® Tulle er et engangsprodukt. Hvis den anvendes til flere end én patient, kan det medføre krysokontaminerings eller infeksjon. Den sterile barrieren kan bli ødelagt ved å åpne pakken. Alle ikke-brukte verbander skal bortskaffes.		Activon® Tulle er et engangsprodukt. Hvis det brukes på mer enn én pasient, kan det medføre krysokontaminerings eller infeksjon. Den sterile barrieren kan bli ødelagt ved å åpne pakken. Alle ikke-brukte verbander skal bortskaffes.		Activon® Tulle er et engangsprodukt. Hvis det brukes på mer enn én pasient, kan det medføre krysokontaminerings eller infeksjon. Den sterile barrieren kan bli ødelagt ved å åpne pakken. Alle ikke-brukte verbander skal bortskaffes.		Activon® Tulle er et engangsprodukt. Hvis det brukes på mer enn én pasient, kan det medføre krysokontaminerings eller infeksjon. Den sterile barrieren kan bli ødelagt ved å åpne pakken. Alle ikke-brukte verbander skal bortskaffes.		Activon® Tulle er et engangsprodukt. Hvis det brukes på mer enn én pasient, kan det medføre krysokontaminerings eller infeksjon. Den sterile barrieren kan bli ødelagt ved å åpne pakken. Alle ikke-brukte verbander skal bortskaffes.				
Storage		Verwijdering		Kassering		Lagring		Opslag		Säilytäminen		Hävitäminen		Zbrinjanje		Cuprindere						
Store at room temperature.		Dispose as clinical waste.		Kassera som klinisk avfall.		Förvaras vid rumstemperatur.		Oppbevar ved romtemperatur.		Säilytä huoneenlämmössä.		Hävitä kliinisenä jätteenä.		Be Zimmertemperatur aufbewahren.		Odložiti u medicinski otpad.						
Disposal		Verwijdering		Kassering		Lagring		Opslag		Säilytäminen		Hävitäminen		Zbrinjanje		Cuprindere						
Dispose as clinical waste.		Verwijdering als klinisch afval.		Kassering som klinisk avfall.		Förvaring vid rumstemperatur.		Oppbevaring ved stuetemperatur.														