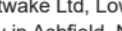
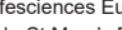
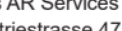
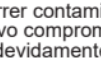


# ADVANCIS

 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

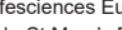
Retire a película transparente de ambos lados do curativo. Coloque diretamente no leito da ferida ou no lado de baixo, pode ser cortado. Cubra com um curativo secundário, dependendo do tipo de tecido no interior da ferida e do nível de exsudado.

### 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.

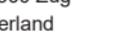
 EC REP

CS Lifesciences Europe Limited, The Black  
Church, St Mary's Place, Dublin 7, Dublin, D07  
P4AX, Ireland

eurep@cslifesciences.com

 CH REP

Swiss AR Services GmbH  
Industriestrasse 47  
CH-6300 Zug  
Switzerland

 CE 1639

Advancis Medical is a trading name of Brightwake Ltd.

## Activon Tulle

IT

100% 마누카 꿀이 들어있는 습윤 비스코스 편물 망사

**Descrição do produto**  
Activon® Tulle é uma medicinação primária in maglia di viscose impregnata com 100% de mel de Manuka de grau medicinal. A medicinação protege la ferita, favorisce la cicatrizazione e consente il passaggio dell'esudato. Favorisce il processo di epitelizzazione delle ferite considerate a rischio di reinfeccione.

### Indicações

Pode ser utilizada em todos os tipos de feridas, compre: ferite superficiais, feridas de gradação parcial ou completa, p. ex. cortes e abrasões, úlceras de pressão, úlceras nas pernas, feridas quirúrgicas, 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

CS Lifesciences Europe Limited, The Black  
Church, St Mary's Place, Dublin 7, Dublin, D07  
P4AX, Ireland

eurep@cslifesciences.com

 CH REP

Swiss AR Services GmbH  
Industriestrasse 47  
CH-6300 Zug  
Switzerland

 CE 1639

Advancis Medical is a trading name of Brightwake Ltd.

## Activon Tulle

ES

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

**Descrição do produto**  
Activon® Tulle é uma medicinação primária in maglia di viscose impregnata com 100% de mel de Manuka de grau medicinal. A medicinação protege la ferita, favorisce la cicatrizazione e consente il passaggio dell'esudato. Favorisce il processo di epitelizzazione delle ferite considerate a rischio di reinfeccione.

### Indicações

Pode ser utilizada em todos os tipos de feridas, compre: ferite superficiais, feridas de gradação parcial ou completa, p. ex. cortes e abrasões, úlceras de pressão, úlceras nas pernas, feridas quirúrgicas, 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.

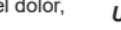
### Advertência

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

 EC REP

CS Lifesciences Europe Limited, The Black  
Church, St Mary's Place, Dublin 7, Dublin, D07  
P4AX, Ireland

eurep@cslifesciences.com

 CH REP

Swiss AR Services GmbH  
Industriestrasse 47  
CH-6300 Zug  
Switzerland

 CE 1639

Advancis Medical is a trading name of Brightwake Ltd.

## Activon Tulle

TR

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

**Descrição do produto**  
Activon® Tulle é uma medicinação primária in maglia di viscose impregnata com 100% de mel de Manuka de grau medicinal. A medicinação protege la ferita, favorisce la cicatrizazione e consente il passaggio dell'esudato. Favorisce il processo di epitelizzazione delle ferite considerate a rischio di reinfeccione.

### Indicações

Pode ser utilizada em todos os tipos de feridas, compre: ferite superficiais, feridas de gradação parcial ou completa, p. ex. cortes e abrasões, úlceras de pressão, úlceras nas pernas, feridas quirúrgicas, 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

CS Lifesciences Europe Limited, The Black  
Church, St Mary's Place, Dublin 7, Dublin, D07  
P4AX, Ireland

eurep@cslifesciences.com

 CH REP

Swiss AR Services GmbH  
Industriestrasse 47  
CH-6300 Zug  
Switzerland

 CE 1639

Advancis Medical is a trading name of Brightwake Ltd.

## Activon Tulle

PL

%100 Manuka balı uygulanmış örgülü viskoz sargı

**Descrição do produto**  
Activon® Tulle é uma medicinação primária in maglia di viscose impregnata com 100% de mel de Manuka de grau medicinal. A medicinação protege la ferita, favorisce la cicatrizazione e consente il passaggio dell'esudato. Favorisce il processo di epitelizzazione delle ferite considerate a rischio di reinfeccione.

### Indicações

Pode ser utilizada em todos os tipos de feridas, compre: ferite superficiais, feridas de gradação parcial ou completa, p. ex. cortes e abrasões, úlceras de pressão, úlceras nas pernas, feridas quirúrgicas, 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.

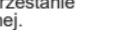
### Advertência

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

 EC REP

CS Lifesciences Europe Limited, The Black  
Church, St Mary's Place, Dublin 7, Dublin, D07  
P4AX, Ireland

eurep@cslifesciences.com

 CH REP

Swiss AR Services GmbH  
Industriestrasse 47  
CH-6300 Zug  
Switzerland

 CE 1639

Advancis Medical is a trading name of Brightwake Ltd.

**ADVANCIS**  
**ACTIVON TULLE**

**Knitted viscose mesh impregnated  
with 100% Manuka honey**

**Instructions for use**

**Συγχύτηση χρήσιας**

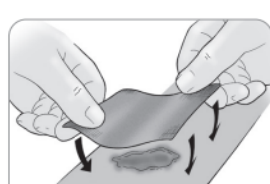
Eksüdaçao me tem bândulo exbriow, zefirouwne, obrzku, tyru leczenia, jednak Activon módna pozostawic bezpośrednio na ranie, možna, prycińać w celu dopasowania do ksztatu rany.

W zależności od rodzaju tkanki w obrebie lożyska rany lub poziomu wysięku, w zależności od etapu opatrunku, może być konieczne zmiany opatrunku, aby dostosować go do nowego poziomu rany.

Wysiąkanie koloru opatrunku zależy od czasu, w którym opatrunkiem pokryto ranę. Przy zmianie opatrunku zaleca się zmianę opatrunku, aby zmienić jego właściwości i zmniejszyć ryzyko infekcji.

Wysiąkanie koloru opatrunku zależy od czasu, w którym opatrunkiem pokryto ranę. Przy zmianie opatrunku zaleca się zmianę opatrunku, aby zmienić jego właściwości i zmniejszyć ryzyko infekcji.

Wysiąkanie koloru opatrunku zależy od czasu, w którym opatrunkiem pokryto ranę. Przy zmianie opatrunku zaleca się zmianę opatrunku, aby zm

		<h2>Activon Tulle</h2>	<b>EN</b>	<h2>Activon Tulle</h2>	<b>NL</b>	<h2>Activon Tulle</h2>	<b>DA</b>	<h2>Activon Tulle</h2>	<b>FI</b>	<h2>Activon Tulle</h2>	<b>NO</b>	<h2>Activon Tulle</h2>	<b>DE</b>	<h2>Activon Tulle</h2>	<b>SV</b>	<h2>Activon Tulle</h2>	<b>HR</b>					
<b>Knitted viscose mesh impregnated with 100% Manuka honey</b>		<b>Gebreid viscose gaas geïmpregneerd met 100% Manuka honing</b>		<b>Strikket viskosenet mættet med 100 % Manuka honning</b>		<b>100 % Manuka-hunajalla kyllästetty neulottu viskoosiverkko</b>		<b>Gewirktes Viskosennetz, getränkt mit 100% Manuka-honig</b>		<b>Sammenflettet vikosenett impregnert med 100 % manukahonig</b>		<b>Pletena viskozna mrežica impregnirana 100 %-nim Manuka medom</b>		<b>Strikket viskosnät mättet med 100 % Manuka honning</b>		<b>Käyttöaine</b>						
<b>Product description</b>		<b>Productomschrijving</b>		<b>Produktbeskrivelse</b>		<b>Produktbeschreibung</b>		<b>Opis proizvoda</b>		<b>Produktbeskrivning</b>		<b>Produktbeskrivelse</b>		<b>Produktbeskrivelse</b>		<b>Produktbeskrivelse</b>						
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 Wundauflage 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, infiziert zu werden.		Activon® Tulle är en sammanflettet bandasj med vikosenett som är impregnert med 100 % medicinsk manukahonig. Bandasjen är utformat för att skydda sår, främja läckning och medge exsudation. Det är idealiskt för att förehindra att sår blir infekterad igen.		Activon® Tulle er et primært viskosenet med 100 % manukahonig som er impregnert med 100 % medicinsk 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 strikket viskosnät med 100 % manukahonig som er impregnert 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 gewirktes Viskosennetz mit 100% Manuka-honig, das mit 100% Manuka-honig imprägniert ist. Die Verpackung ist so konzipiert, eine Wunde zu schützen, die Heilung zu fördern und den Durchtritt von Exsudat zu ermöglichen. Es ist eine ideale Wahl für epithelialisierende Wunden, die das Risiko haben, infiziert zu werden.		Activon® Tulle är en sammanflettet viskosenet med 100 % manukahonig som är impregnert med 100 % manukahonig. Bandasjen är designet til å beskytte sår, fremme heling och tillate passasje av eksudat. Det är ett ideellt valg för heling av sår som anses att ha risk för att bli infekterat igen.		Activon® Tulle är en gewirktes Viskosennetz, getränkt mit 100% Manuka-honig, das mit 100% Manuka-honig imprägniert ist. Die Verpackung ist so konzipiert, eine Wunde zu schützen, die Heilung zu fördern und den Durchtritt von Exsudat zu ermöglichen. Es ist eine ideale Wahl für epithelialisierende Wunden, die das Risiko haben, infiziert zu werden.				
<b>Indications</b>		<b>Indications</b>		<b>Indikationer</b>		<b>Indikation</b>		<b>Anwendung</b>		<b>Gebrauchsanleitung</b>		<b>Hantering</b>		<b>Gebruiksaanwijzing</b>		<b>Vaihtoaineet</b>						
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 wonen. Bijvoorbeeld: decubiti, ulcus cruris, chirurgische wonen, besmette wonen, brandwonden, schaafwonden en doornsites. Kan helpen bij debridement if used in conjunction with Activon Tube.		Kan bruges på alle Wundarten inkludert: ytlige sår, del- eller helhudssår, skærssår og skrubbssår, tryksår, bensår, operationssår, -partielle - en diepe sår, som f.eks. snit eller hudskrabninger, tryksår, leggsår, ulcers, leg ulcers, surgical wounds, burns, infected wounds, graft & donor sites. Kan assistere med debridement if used in conjunction with Activon Tube.		Kan användas på alla Wundarten, inklusive: Overfladiske sår, del- eller helhudssår, skärssår och skrubbssår, tryksår, bensår, operationssår, -partielle - en diepe sår, som f.eks. snit eller hudskrabningar, tryksår, leggsår, ulcers, leg ulcers, kirurgiska sår, infekterade sår, brandwunden, schaafwonden och doornsåtar. Kan hjälpa vid debridering vid användning tillsammans med Activon Tube.		Fjern den klare filmbacking fra begge sider av bandasjen. Plasseres direkte på sårbunden med en af siderne ned. Kan klippes til. Dæk med en sekundær verband, afhængigt af niveauet i eksudat.		Verwijder de doorzichtige achterkant van beide zijden van het verband. Placer directe op de wondbed bed. (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 sekundären verband an nach Wahl, abhängig von der Wundbett und Exsudatmenge.		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 sekundären verband an nach Wahl, abhängig von der Wundbett und Exsudatmenge.		Ta bort degenomskinliga skyddsfilmerna från båda sidorna av förbandet. Äpplicera direkt på sårbädden med en av siderna ned. Kan klippas till. Därmed en sekundär förband, beroende på exsudatnivån.		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 sekundären verband an nach Wahl, abhängig von der Wundbett und Exsudatmenge.		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 sekundären verband an nach Wahl, abhängig von der Wundbett und Exsudatmenge.		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 sekundären verband an nach Wahl, abhängig von der Wundbett und Exsudatmenge.
<b>Directions for use</b>		<b>Gebruiksrichtlijnen</b>		<b>Bruksanvisning</b>		<b>Gebräuchsanleitung</b>		<b>Käyttöohjeet</b>		<b>Gebrauchsanleitung</b>		<b>Hantering</b>		<b>Gebruiksaanwijzing</b>		<b>Vaihtoaineet</b>						
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. Plaats Activon® Tulle direct op het wondbed (beide zijden zijn te gebruiken).		Irrotta selkeä kalvotuki siteen molemmilla puolilla. Aseta suoraan haavapohjaan kumpi tahansa puoli alas/päin; voidaan leikata paloiksi.		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).		Irrota selkeä kalvotuki siteen molemmilla puolilla. Aseta suoraan haavapohjaan kumpi tahansa puoli alas/päin; voidaan leikata paloiksi.		Postavite direktno na ranu. Plaats Activon® Tulle direct op het wondbed (beide zijden zijn te gebruiken).		Postavite direktno na ranu. Plaats Activon® Tulle direct op het wondbed (beide zijden zijn te gebruiken).		Postavite direktno na ranu. Plaats Activon® Tulle direct op het wondbed (beide zijden zijn te gebruiken).		Postavite direktno na ranu. Plaats Activon® Tulle direct op het wondbed (beide zijden zijn te gebruiken).		Postavite direktno na ranu. Plaats Activon® Tulle direct op het wondbed (beide zijden zijn te gebruiken).				
<b>Frequency of change</b>		<b>Gebruiksduur</b>		<b>Gebruiksduur</b>		<b>Gebruiksduur</b>		<b>Gebruiksduur</b>		<b>Gebruiksduur</b>		<b>Gebruiksduur</b>		<b>Gebruiksduur</b>		<b>Gebruiksduur</b>						
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.		Afhængigt af hoeveelheid eksudat, omgivende interstitiell væske, ødem og verbandprotokol kan Activon® Tulle holde i op til 7 dage. Det vil være mindre effektivt når den er fordybt af særeksudat. Skift verbandet ved at bibrænde et effektivt niveau af honning, ved at forsynde det med en sekundær verband.		Afhængigt af særeksudatmængde, omgivende interstitiell væske, ødem og verbandprotokol kan Activon® Tulle holde i op til 7 dage. Det vil være mindre effektivt når den er fordybt af særeksudat. Skift verbandet ved at bibrænde et effektivt niveau af honning, ved at forsynde det med en sekundær verband.		Afhængigt af særeksudatmængde, omgivende interstitiell væske, ødem og verbandprotokol kan Activon® Tulle holde i op til 7 dage. Det vil være mindre effektivt når den er fordybt af særeksudat. Skift verbandet ved at bibrænde et effektivt niveau af honning, ved at forsynde det med en sekundær verband.		Afhængigt af særeksudatmængde, omgivende interstitiell væske, ødem og verbandprotokol kan Activon® Tulle holde i op til 7 dage. Det vil være mindre effektivt når den er fordybt af særeksudat. Skift verbandet ved at bibrænde et effektivt niveau af honning, ved at forsynde det med en sekundær verband.		Afhængigt af særeksudatmængde, omgivende interstitiell væske, ødem og verbandprotokol kan Activon® Tulle holde i op til 7 dage. Det vil være mindre effektivt når den er fordybt af særeksudat. Skift verbandet ved at bibrænde et effektivt niveau af honning, ved at forsynde det med en sekundær verband.		Afhængigt af særeksudatmængde, omgivende interstitiell væske, ødem og verbandprotokol kan Activon® Tulle holde i op til 7 dage. Det vil være mindre effektivt når den er fordybt af særeksudat. Skift verbandet ved at bibrænde et effektivt niveau af honning, ved at forsynde det med en sekundær verband.		Afhængigt af særeksudatmængde, omgivende interstitiell væske, ødem og verbandprotokol kan Activon® Tulle holde i op til 7 dage. Det vil være mindre effektivt når den er fordybt af særeksudat. Skift verbandet ved at bibrænde et effektivt niveau af honning, ved at forsynde det med en sekundær verband.		Afhængigt af særeksudatmængde, omgivende interstitiell væske, ødem og verbandprotokol kan Activon® Tulle holde i op til 7 dage. Det vil være mindre effektivt når den er fordybt af særeksudat. Skift verbandet ved at bibrænde et effektivt niveau af honning, ved at forsynde det med en sekundær verband.		Afhængigt af særeksudatmængde, omgivende interstitiell væske, ødem og verbandprotokol kan Activon® Tulle holde i op til 7 dage. Det vil være mindre effektivt når den er fordybt af særeksudat. Skift verbandet ved at bibrænde et effektivt niveau af honning, ved at forsynde det med en sekundær verband.				
<b>Warning</b>		<b>Contra-indications</b>		<b>Contra-indications</b>		<b>Contra-indications</b>		<b>Contra-indications</b>		<b>Contra-indications</b>		<b>Contra-indications</b>		<b>Contra-indications</b>		<b>Contra-indications</b>						
Device is intended as a single-use device. Re-using the device presents the risk of infection and is not recommended.		Apparaat is slechts voor eenmalig gebruik. Het apparaat opnieuw gebruiken houdt het risico van infectie in en wordt niet aanbevolen.		Apparaat is slechts voor eenmalig gebruik. Het apparaat opnieuw gebruiken houdt het risico van infectie in en wordt niet aanbevolen.		Apparaat is slechts voor eenmalig gebruik. Het apparaat opnieuw gebruiken houdt het risico van infectie in en wordt niet aanbevolen.		Apparaat is slechts voor eenmalig gebruik. Het apparaat opnieuw gebruiken houdt het risico van infectie in en wordt niet aanbevolen.		Apparaat is slechts voor eenmalig gebruik. Het apparaat opnieuw gebruiken houdt het risico van infectie in en wordt niet aanbevolen.		Apparaat is slechts voor eenmalig gebruik. Het apparaat opnieuw gebruiken houdt het risico van infectie in en wordt niet aanbevolen.		Apparaat is slechts voor eenmalig gebruik. Het apparaat opnieuw gebruiken houdt het risico van infectie in en wordt niet aanbevolen.		Apparaat is slechts voor eenmalig gebruik. Het apparaat opnieuw gebruiken houdt het risico van infectie in en wordt niet aanbevolen.						
<b>Contra-contraindications</b>		<b>Contra-contraindications</b>		<b>Contra-contraindications</b>		<b>Contra-contraindications</b>		<b>Contra-contraindications</b>		<b>Contra-contraindications</b>		<b>Contra-contraindications</b>		<b>Contra-contraindications</b>		<b>Contra-contraindications</b>						
No 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.		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.		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.		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.		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.		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.		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.		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.		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.						
<b>Warnings and Precautions</b>		<b>Gegenanzeigen</b>		<b>Gegenanzeigen</b>		<b>Gegenanzeigen</b>		<b>Gegenanzeigen</b>		<b>Gegenanzeigen</b>		<b>Gegenanzeigen</b>		<b>Gegenanzeigen</b>		<b>Gegenanzeigen</b>						
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.		Gebruik alleen voor één patiënt. Gebruik niet voor meer dan één patiënt, kan kruiscontaminatie of infectie optreden. De verpakking van de verbandverpakking beschadigt de steriele barriëre. Alle ongebruikte verbanden moeten worden weggegooid.		Gebruik alleen voor één patiënt. Gebruik niet voor meer dan één patiënt, kan kruiscontaminatie of infectie optreden. De verpakking van de verbandverpakking beschadigt de steriele barriëre. Alle ongebruikte verbanden moeten worden weggegooid.		Gebruik alleen voor één patiënt. Gebruik niet voor meer dan één patiënt, kan kruiscontaminatie of infectie optreden. De verpakking van de verbandverpakking beschadigt de steriele barriëre. Alle ongebruikte verbanden moeten worden weggegooid.		Gebruik alleen voor één patiënt. Gebruik niet voor meer dan één patiënt, kan kruiscontaminatie of infectie optreden. De verpakking van de verbandverpakking beschadigt de steriele barriëre. Alle ongebruikte verbanden moeten worden weggegooid.		Gebruik alleen voor één patiënt. Gebruik niet voor meer dan één patiënt, kan kruiscontaminatie of infectie optreden. De verpakking van de verbandverpakking beschadigt de steriele barriëre. Alle ongebruikte verbanden moeten worden weggegooid.		Gebruik alleen voor één patiënt. Gebruik niet voor meer dan één patiënt, kan kruiscontaminatie of infectie optreden. De verpakking van de verbandverpakking beschadigt de steriele barriëre. Alle ongebruikte verbanden moeten worden weggegooid.		Ge								