


<b>Produktanwendungsstandard: Offenporige Polyurethanschaumverbände</b>	WZ-PS-006 V05 Offenporige Polyurethanschaumverbände gültig bis: 22.09.2023	
		Seite 1 von 2

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

<b>Eigenschaften</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Können Wundexsudat und Zelltrümmer aufnehmen</li> <li>• Unterstützen die Wundreinigung durch mechanischen Reiz und Aufnahme von Debris</li> <li>• Gewährleisten den Gasaustausch</li> <li>• Setzen einen starken Granulationsreiz</li> <li>• Bilden eine Matrix für die Gewebeneubildung</li> </ul>

<b>Indikationen</b>
Da die Produkte sehr unterschiedlich sind, gelten die genannten Indikationen nicht für alle Produkte → Packungsbeilage beachten! <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wundgrundkonditionierung</li> <li>• Einsatz als temporärer Hautersatz, Voraussetzung für Transplantate</li> <li>• Infizierte Wunden</li> <li>• Problemwunden in der Reinigungs- und Granulationsphase</li> <li>• Stark exsudierende Wunden als Wundfüller (keine eigene Absorption)</li> <li>• Lokale Unterdrucktherapie</li> <li>• Wundreinigung</li> </ul>

<b>Kontraindikationen</b>
Da die Produkte sehr unterschiedlich sind, gelten die genannten Kontraindikationen nicht für alle Produkte → Packungsbeilage beachten! <ul style="list-style-type: none"> <li>• Trockene Nekrosen, trockene Wunden</li> <li>• Freiliegendes Knochen-, Sehnen-, Knorpelgewebe</li> <li>• Tiefe, zerklüftete Wunden auf denen keine ausreichende Haftung erzielt werden kann</li> <li>• Direkter Organkontakt</li> <li>• Direkter Kontakt zu Schleimhaut</li> <li>• Patienten mit eingeschränkter Blutgerinnung</li> <li>• Direkter Kontakt zu Blut und blutführenden Gefäßen</li> <li>• Bekannte Überempfindlichkeit gegenüber dem jeweiligen Produkt oder seinen Bestandteilen</li> </ul>

<b>Anwendungshinweise</b>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Werden steril zugeschnitten, wie in den Verfahrensstandards (VS 009 und 010) „Verbandwechsel chronischer Wunden -stationär-/ambulant-“ beschrieben und passgenau auf die Wunde aufgebracht; es gibt Ausnahmen, die den Wundrand überlappend appliziert werden  → Packungsbeilage beachten!</li> <li>• Sekundärverband erforderlich</li> <li>• Teilweise keine gleichzeitige Anwendung von Salben und Cremes erlaubt</li> <li>• Dauer der Anwendung: unterschiedlich, je nach Produkt 1-3 Tage</li> <li>• Bei fraglicher allergischer Reaktion und keiner sicheren Abgrenzung einer Irritation: Karenz empfohlen bis zum Nachweis einer Allergie durch Epikutantest (Vorstellung Dermatologe)</li> <li>• Siehe aktuelle Produktinformationen: Packungsbeilagen, Beipackzettel, Umverpackung</li> </ul>

Erstellt/Revidiert: Standardgruppe WZHH	Überprüft: Leiter der Standardgruppe	Freigegeben: 1. Vorsitzender WZHH
Datum: 29.08.2021	Datum: 23.09.2021	Datum: 23.09.2021

### Risiken/Komplikationen


- Unverträglichkeit/allergische Reaktion
- Festhaften der Verbände am Gewebe
- Austrocknungsgefahr der Wunde
- Schmerzhafter Verbandwechsel

### Aufbau und Zusammensetzung

- Bestehen aus einem offen- bzw. grobporigen Polyurethan- oder Polyvinylalkohol-Schaum mit unterschiedlicher Porengröße

### Hinweise

Protz K (2019). Moderne Wundversorgung, 9. Auflage, Elsevier Verlag, München  
Vasel-Biergens A (2017). Wundauflagen für die Kitteltasche Band 1 und 2, 4. Auflage, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft, Stuttgart

Erstellt / überarbeitet	Geprüft auf Richtigkeit / Inhalt	Freigabe im Wundzentrum	Freigabe und Inkraftsetzung
29.08.2021	23.09.2021	23.09.2021	
Standardgruppe des Wundzentrum Hamburg e.V.	 Dr. Pflugradt Ltg. Standardgruppe	 Dr. Münter 1. Vorsitzender WZHH	PDL Ärztliche Leitung