



FR

Excilor® Traitement des acrochordons

Excilor® Traitement des acrochordons est un dispositif médical indiqué pour l'élimination des acrochordons.

Lire attentivement la notice avant utilisation.

ACROCHORDONS

Les acrochordons sont de petites excroissances cutanées souples, très communes et bénignes, avec un diamètre de 1 à 5 mm et une hauteur de 2 à 10 mm. Ils ont tendance à apparaître sur le cou, les aisselles, et sous les seins. Les acrochordons peuvent être irritants, gênants, embarrassants et inesthétiques.

Excilor® Traitement des acrochordons

Excilor® Traitement des acrochordons est un dispositif qui élimine facilement, en toute sécurité et sans douleur les acrochordons. Lorsqu'il est posé, Excilor® Traitement des acrochordons arrête le flux sanguin irriguant l'acrochordon par une ligature. L'acrochordon sèche graduellement en toute sécurité, avec un risque minime de cicatrice et sans douleur. L'acrochordon doit avoir un diamètre maximal de 3 mm à sa base et une hauteur maximale de 5 mm. La boîte de Excilor® Traitement des acrochordons contient un applicateur et 3 dispositifs anti-acrochordon (disques et pansements), chacun permettant l'élimination d'un acrochordon.

ATTENTION

Ce produit doit être manipulé avec précaution et conformément au mode d'emploi. Ne pas utiliser Excilor® Traitement des acrochordons pour enlever les acrochordons situés sur les paupières ou près de l'œil, si l'acrochordon n'est pas de la couleur de votre peau, s'il n'est pas adapté au diamètre de l'applicateur (l'acrochordon doit avoir un diamètre maximal de 3 mm à la base et une hauteur maximale de 5 mm) ou s'il saigne.

Consultez votre médecin, avant l'utilisation, si vous avez des antécédents de cancer de la peau, si vous êtes hémophile ou si l'acrochordon présente des signes de maladie ou d'infection cutanée.

Veillez noter que le dispositif anti-acrochordon peut ne pas rester en place dans les plis de l'aîne ou les plis cutanés. L'acrochordon flétri sera nécrosé après quelques jours ce phénomène est normal car le dispositif arrête le flux de sang irriguant l'acrochordon.

Si vous avez des doutes sur la nature de votre acrochordon, veuillez contacter votre médecin avant d'entreprendre le traitement en automédication. N'utilisez pas Excilor® Traitement des acrochordons si vous êtes allergique à un ou plusieurs de ces ingrédients/matériaux. Réservez à un usage externe. Garder hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser avant l'âge de 18 ans. Ne pas utiliser si le dispositif est endommagé.

Excilor® Traitement des acrochordons peut être utilisé sans danger pendant la grossesse et l'allaitement.

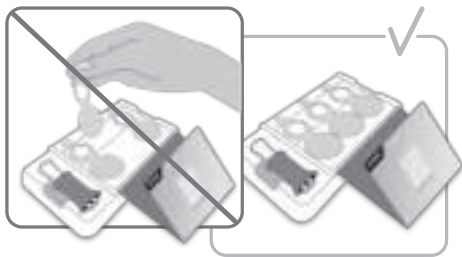
COMMENT UTILISER Excilor® Traitement des acrochordons

Le dispositif Excilor® Traitement des acrochordons se compose du présent mode d'emploi et :

- 1 applicateur,
- 3 dispositifs (disques avec pansements).

Nettoyez la zone autour de l'acrochordon avec une compresse et de l'eau tiède. Vous pouvez utiliser un savon doux, mais évitez les savons et les nettoyants contenant des huiles, ainsi que les lingettes imprégnées, car les résidus peuvent empêcher le pansement d'adhérer à la peau. Séchez soigneusement la zone autour de l'acrochordon.

Retirez l'applicateur de l'emballage comme indiqué dans la figure 1. Maintenez l'applicateur tel que représenté sur les figures 2. Alignez les 2 encoches de la partie bleue avec les 2 flèches sur le patch (Image agrandie de la photo 2)



Poussez la pointe blanche de l'applicateur vers le bas (figure 3) jusqu'à ce que vous ne puissiez plus pousser et tirez l'applicateur vers l'arrière pour retirer le dispositif du support blister (figure 4).

Encadrez l'acrochordon par le dispositif (figure 5) les 2 jambes de l'applicateur de chaque côté de l'acrochordon.

Appliquez ensuite le dispositif sur la peau en appuyant sur la partie bleue de l'applicateur (figure 6). Appuyez vers le bas et maintenez cette position pendant au moins 5 secondes. Soulevez l'applicateur (figure 7).

Retirez le papier de protection en tirant sur la languette comme indiqué (figure 8). Appuyez sur la surface du revêtement du pansement avec un doigt pour vous assurer que l'adhésif adhère bien à la peau (figure 9) et laissez le pansement en place pendant 6 jours (figure 10).

Ne pas gratter, frotter ni pincer le pansement. Il est possible de vous doucher, mais ne trempez pas la zone dans l'eau et n'allez pas nager. Évitez le savon, le shampooing, les produits capillaires, la lotion pour le corps, la crème et les substances huileuses sur la zone car cela peut décoller prématurément le pansement.

Pour obtenir des instructions complémentaires, veuillez consulter la vidéo en ligne sur le site internet www.excilor.com ou sur YouTube.

À QUOI DEVEZ-VOUS VOUS ATTENDRE LORS DU RETRAIT DU DISPOSITIF Excilor® Traitement des acrochordons

Au bout de 6 jours, retirez le dispositif Excilor® Traitement des acrochordons. Lors du retrait du dispositif, l'acrochordon desséché, tombe normalement.

Si le dispositif Excilor® Traitement des acrochordons tombe pendant la période d'utilisation recommandée, ne le remplacez pas, mais attendez 10 jours pour voir si le traitement a été efficace. Un pansement normal peut être posé sur l'acrochordon pendant cette période. En cas d'échec du traitement, appliquez un nouveau dispositif Excilor® Traitement des acrochordons sur l'acrochordon et retirez-le 6 jours plus tard.

EFFETS SECONDAIRES POSSIBLES

Excilor® Traitement des acrochordons n'a pas d'effets secondaires connus. L'acrochordon sera éliminé sans douleur et avec une légère cicatrice temporaire. Une légère sensation pendant le traitement peut être ressentie après quelques jours. Laissez le dispositif en place. Un petit saignement sans importance peut se produire au moment du retrait du dispositif. Une petite marque peut apparaître sur la peau, mais elle disparaîtra après un certain temps.

INGRÉDIENTS

Support : Polyester et caoutchouc synthétique / Disque : Polyoxyméthylène (POM) / Revêtement : Polyester et acrylate

CONSERVATION

Conservé le produit hors de la portée des enfants. Conserver à une température comprise entre 2 et 30 °C, à l'abri de la lumière directe du soleil et dans l'emballage d'origine. Ne pas utiliser Excilor® Traitement des acrochordons après la date d'expiration.

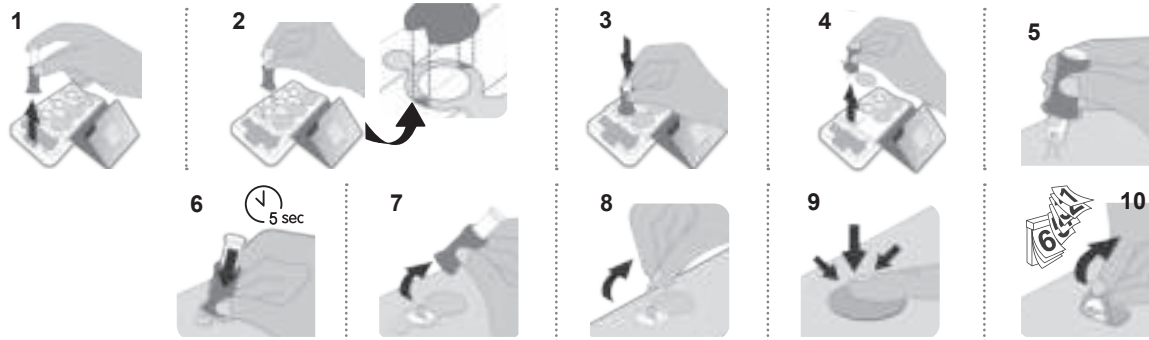
Ce produit Excilor® Traitement des acrochordons peut être jeté avec les ordures ménagères.

Unigroup ApS, Diplomvej 373, DK-2800 Lyngby, Danemark.

Excilor® Traitement des acrochordons est une marque déposée. Excilor® Traitement des acrochordons est protégé par un brevet. Excilor® Traitement des acrochordons est un dispositif médical de classe I, conformément à la Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux.



Informations mises à jour : 03-2018.



GE

Excilor® Skin Tag Treatment

Excilor® Skintag Treatment ist ein für die Entfernung von Stielwarzen angezeigtes Medizinprodukt.

Lesen Sie die Packungsbeilage vor der Anwendung sorgfältig durch.

STIELWARZEN

Stielwarzen sind häufig auftretende, kleine, weiche Hautwucherungen mit einem Durchmesser von 1–5 mm und einer Höhe von 2–10 mm. Sie treten meist im Nacken, unter den Achseln, und unter den Brüsten auf. Stielwarzen können störend und unangenehm sein und sehen nicht schön aus.

Excilor® Skintag Treatment

Excilor® Skintag Treatment ist ein Produkt zur Selbstanwendung für die leichte, sichere und schmerzlose Entfernung von Stielwarzen. Nach dem Aufbringen stoppt Excilor® Skintag Treatment durch Abschnüren die Blutzufuhr zur Stielwarze. Die Stielwarze trocknet dann langsam auf sichere Weise aus. Das Narbenbildungsrisiko ist vernachlässigbar und die Behandlung verursacht keinerlei Schmerzen. Der Durchmesser der Stielwarze darf höchstens 3 mm und die Höhe höchstens 5 mm betragen. Diese Packung Excilor® Skintag Treatment enthält einen Applikator und 3 Stielwarzenvorrichtungen, für die Entfernung von jeweils einer Stielwarze.

VORSICHT

Das Produkt sorgfältig und unter Einhaltung der Gebrauchsanweisung handhaben. Verwenden Sie Excilor® Skintag Treatment nicht auf den Augenlidern oder in Augennähe, wenn die Stielwarze nicht fleischfarben ist, nicht in den Applikator hineinpasst, (der Durchmesser der Stielwarze darf am Ansatz höchstens 3 mm betragen und die Höhe höchstens 5 mm) oder blutet.

Wenden Sie sich vor der Anwendung an Ihren Arzt, wenn Sie bereits Hautkrebs hatten, an Hämophilie (Bluterkrankheit) leiden oder die Stielwarze Anzeichen einer Hauterkrankung oder Infektion zeigt.

Bitte beachten Sie, dass die Stielwarzenvorrichtung an der Leiste oder in Hautfalten möglicherweise nicht fest sitzt. Bitte beachten Sie, dass die ausgetrocknete Stielwarze nach einigen Tagen nekrotisch wird (abstirbt). Dies ist normal, da das Produkt die Blutzufuhr zur Stielwarze stoppt.

Wenn Sie Zweifel haben, ob Ihre Hautveränderung wirklich eine Stielwarze ist, sollten Sie einen Arzt um Rat fragen, bevor Sie mit der Selbstbehandlung beginnen. Verwenden Sie Excilor® Skintag Treatment nicht, wenn Sie allergisch gegen einen oder mehrere der Bestandteile/Materialien sind. Nur zur äußerlichen Anwendung. Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nicht im Alter von unter 18 Jahren anwenden. Nicht anwenden, wenn das Produkt beschädigt ist.

Excilor® Skintag Treatment kann sicher während der Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden.

WIE IST Excilor® Skintag Treatment anzuwenden?

Die Excilor® Skintag Treatment-Vorrichtung besteht aus dieser Gebrauchsanweisung sowie:

- 1 Applikator
- 3 Disks auf einem Blisterträger auf einer Basis

Säubern Sie den Bereich um die Stielwarze mit einem Waschlappen und warmem Wasser. Es kann eine milde Seife verwendet werden. Vermeiden Sie jedoch öhlartige Seifen und imprägnierte Feuchttücher, da die Rückstände dazu führen können, dass das Pflaster nicht an der Haut haftet. Trocknen Sie den Bereich um die Stielwarze vorsichtig ab.

Entfernen Sie das Applikationsgerät aus der Verpackung wie in Abbildung 1 zu sehen. Halten Sie das Applikationsgerät wie in Abbildung 2. Richten Sie die beiden unteren Kerben des Applikationsgeräts so aus, dass sie über den beiden Pfeilen des Pflasters liegen (siehe vergrößerte Ansicht von Abbildung 2).

Drücken Sie das weiße Oberteil nach unten, so dass das Applikationsgerät durch die Mitte des Geräts durchdrückt (siehe Abbildung 3), bis es nicht mehr weiter durchgedrückt werden kann.

Platzieren Sie die Vorrichtung so über dem Ansatz der Stielwarze (Abbildung 4), dass sich jeweils ein Applikatorfuß auf einer Seite der Stielwarze befindet.

Wenden Sie die Vorrichtung dann auf der Haut an, indem Sie den blauen Teil des Applikators nach unten drücken (Abbildung 5). Halten Sie den blauen Teil mindestens 5 Sekunden lang nach unten gedrückt.

Wenden Sie anschließend das Gerät auf der Haut an, indem Sie den blauen Teil des Applikationsgeräts herunterdrücken (Abbildung 6). Drücken und halten Sie diesen für mindestens 5 Sekunden. Das Gerät schließt sich danach automatisch über dem Bereich des Hauthängsels. Entfernen Sie anschließend das Applikationsgerät (Abbildung 7). Drücken Sie mit einem Finger auf die Oberseite der Pflasterabdeckung, um sicherzustellen, dass die Klebseite gut an der Haut haftet (Abbildung 9) und lassen Sie das Pflaster 6 Tage lang kleben (Abbildung 10).

Kratzen, reiben oder ziehen Sie nicht am Pflaster. Sie können duschen, das Pflaster sollte jedoch nicht länger in Wasser eingetaucht werden und Sie sollten nicht schwimmen gehen.

Vermeiden Sie, dass Seife, Shampoo, Haarpflegeprodukte, Körperlotion, Creme und ölige Substanzen in Kontakt mit dem Bereich kommen, damit das Pflaster sich nicht vorzeitig löst.

Weitere Informationen finden Sie unter www.excilor.com oder auf YouTube.

WAS IST BEIM ENTFERNEN DER Excilor® Skintag Treatment-Vorrichtung ZU ERWARTEN?

Die Excilor® Skintag Treatment-Vorrichtung wird nach 6 Tagen entfernt. Normalerweise wird die ausgetrocknete Stielwarze beim Entfernen der Vorrichtung mit entfernt.

Sollte die Excilor® Skintag Treatment-Vorrichtung vor Ende der empfohlenen Anwendungsdauer abfallen, ersetzen Sie diese nicht. Warten Sie stattdessen 10 Tage, ob die Behandlung erfolgreich war. Sie können die Stielwarze währenddessen mit einem normalen Pflaster abdecken. War die Behandlung nicht erfolgreich, wenden Sie eine neue Excilor® Skintag Treatment-Vorrichtung auf der Stielwarze an und entfernen Sie diese nach 6 Tagen.

NEBENWIRKUNGEN

Excilor® Skintag Treatment hat keine bekannten Nebenwirkungen. Die Stielwarze wird schmerzlos entfernt und die Narbenbildung ist vernachlässigbar. Während der Behandlung und einige Tage danach spüren Sie die Stelle möglicherweise noch ein wenig. Lassen Sie die Vorrichtung in Ruhe. Beim Entfernen der Vorrichtung kann es zu einer leichten Blutung kommen. Auf der Haut ist vielleicht eine kleiner Fleck zu sehen, der jedoch nach einiger Zeit verschwindet.

BESTANDTEILE

Träger: Polyester und synthetischer Gummi / Disk: Polyoxymethylen (POM) / Abdeckung : Polyester und Acrylat

LAGERUNG

Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Bei 2–30 °C ohne direkte Sonneneinstrahlung und in der Originalverpackung aufbewahren. Verwenden Sie Excilor® Skintag Treatment nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr.

Dieses Excilor® Skintag Treatment-Produkt kann im Haushaltsabfall entsorgt werden.

Unigroup ApS, Diplomvej 373, DK-2800 Lyngby, Dänemark.

Excilor® Skintag Treatment ist eine eingetragene Marke. Excilor® Skintag Treatment ist patentgeschützt. Registrierung: Excilor® Skintag Treatment ist als Medizinprodukt der Klasse I gemäß der Medizinprodukterichtlinie 93/42/EWG klassifiziert und registriert.



Informationen aktualisiert: 03. 2018.



IT

Excilor® Trattamento Fibromi Penduli

Excilor® Trattamento Fibromi Penduli è un dispositivo medico indicato per l'eliminazione dei fibromi.

Leggere attentamente le istruzioni prima dell'uso.

FIBROMI PENDULI

I fibromi penduli sono comuni e innocue piccole, morbide escrescenze della pelle, con un diametro tra: 1-5 mm e un'altezza tra i 2-10 mm. Tendono a crearsi sul collo, sotto le ascelle, sulle pieghe dell'inguine e sotto il seno. I fibromi penduli possono essere irritanti, fastidiosi e esteticamente poco piacevoli.

Excilor® Trattamento Fibromi Penduli

Excilor® Trattamento Fibromi Penduli è un dispositivo di auto-medicazione per la rimozione facile, sicura e indolore dei fibromi penduli.

Una volta posizionato, il dispositivo Excilor® Trattamento Fibromi Penduli blocca il flusso di sangue sul fibroma della pelle tramite legatura. Il fibroma poi gradualmente scomparirà in modo sicuro, senza il rischio di cicatrici e con nessun dolore. Il fibroma potrà avere un diametro massimo di 3 mm e un'altezza massima di 5 mm. La confezione di Excilor® Trattamento Fibromi Penduli contiene un applicatore e 3 dispositivi per la rimozione dei fibromi, ognuno potrà essere utilizzato una sola volta.

AVVERTENZE

Questo prodotto deve essere utilizzato con cura e seguendo le istruzioni per l'uso. Non utilizzare Excilor® Trattamento Fibromi Penduli per la rimozione di fibromi sulle palpebre o vicino all'occhio, in caso il fibroma non sia colorato o nel caso non si adatti al diametro dell'applicatore (Il fibroma pendulo potrà avere un diametro massimo di 3 mm e un'altezza massima di 5 mm) o se sanguina.

Consultare il proprio medico prima dell'uso, nel caso in cui si ha una storia di cancro della pelle, se si è sofferiti di emofilia o se il fibroma mostra segni di malattia della pelle o d'infezione. Tenere a mente che il dispositivo potrebbe non rimanere ben posizionato sull'inguine o nelle pieghe della pelle. Il fibroma si assapora e diventerà necrotico dopo alcuni giorni. Questo è normale in quanto il dispositivo fermerà il circolo di sangue al fibroma.

Se ci sono dubbi che si tratti di un fibroma pendulo, contattare il proprio medico curante prima di iniziare il trattamento. Non utilizzare Excilor® Trattamento Fibromi Penduli in caso di allergia a uno o più ingredienti. Solo per uso esterno. Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Non utilizzare il prodotto al di sotto dei 18 anni. Non utilizzare se il prodotto è danneggiato.

Excilor® Trattamento Fibromi Penduli può essere utilizzato durante la gravidanza e l'allattamento.

COME UTILIZZARE Excilor® Trattamento Fibromi Penduli

Il dispositivo Excilor® Trattamento Fibromi Penduli si compone delle seguenti istruzioni per l'uso e di:

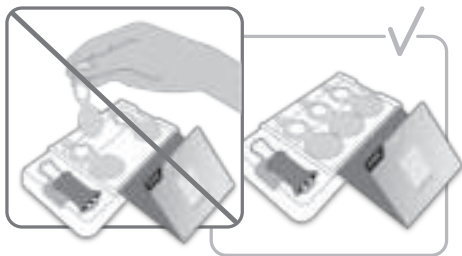
- 1 applicatore
- 3 dispositivi (dischi con cerotti)

Pulire l'area intorno al fibroma pendulo con un panno e acqua tiepida. Si possono utilizzare saponi delicati, tuttavia, è meglio evitare saponi e detersivi con oli e salviette imbevute, poiché i residui possono impedire al cerotto di aderire alla pelle. Asciugare con attenzione l'area attorno al fibroma.

Rimuovere l'applicatore dalla confezione, come illustrato nell'immagine 1. Tenere l'applicatore come mostrato nell'immagine 2. Allineare i 2 trattini presenti sulla parte blu della base dell'applicatore, con le 2 frecce stampate sul cerotto (vedi ingrandimento immagine 2)

Spingere verso il basso la parte bianca in modo tale che l'applicatore spinga sul centro del dispositivo (immagine 3), fino a che non sia possibile spingere oltre.

Tirare indietro l'applicatore per rimuovere il dispositivo dal blister. (immagine 4)



Posizionare il dispositivo alla base del fibroma (immagine 5) con uno dei dentini dell'applicatore su ogni lato del fibroma.

Dopo avere applicato il dispositivo sulla pelle premere verso il basso la parte blu dell'applicatore (immagine 6). Premere verso il basso per un minimo di 5 secondi. Il dispositivo automaticamente si posizionerà stabilmente sul fibroma. Sollevare l'applicatore (immagine 7)

Rimuovere il rivestimento in carta tirando la linguetta come indicato. (immagine 8).

Premere sulla superficie del rivestimento con un dito per assicurarsi che l'adesivo aderisca bene alla pelle (immagine 9) e lasciarlo posizionato per 6 giorni (immagine 10).

Non graffiare, strofinare o stuzzicare il cerotto. E' possibile fare la doccia durante il trattamento cercando però di non esagerare con il bagnare la zona trattata, non è consigliato andare a nuotare. Evitare l'utilizzo di sapone, shampoo, prodotti per i capelli o per la pelle, creme o oli nelle zone trattate, perché potrebbe causare la caduta prematura del cerotto. Per maggiori informazioni, vedere il video online su www.excilor.com o su youtube.

Cosa aspettarsi quando si rimuove il dispositivo Excilor® TRATTAMENTO FIBROMI PENDULI
Il dispositivo Excilor® Trattamento Fibromi Penduli può essere rimosso dopo 6 giorni. Durante la rimozione del dispositivo, viene rimosso in contemporanea anche il fibroma. Nel caso in cui il dispositivo Excilor® Trattamento Fibromi Penduli cadesse da solo durante il periodo di trattamento, non bisogna rimpiazzarlo, ma attendere 10 giorni per vedere se il trattamento si è concluso con successo. Si può applicare un cerotto normale sopra il fibroma per il periodo di trattamento. Nel caso in cui il trattamento non abbia avuto successo nella rimozione del fibroma, si può applicare nuovamente il dispositivo Excilor® Trattamento Fibromi Penduli per altri 6 giorni.

QUALI SONO I POSSIBILI EFFETTI COLLATERALI

Excilor® Trattamento Fibromi Penduli non ha effetti collaterali conosciuti. Il fibroma verrà rimosso senza provocare dolore né cicatrici evidenti. Dopo alcuni giorni di trattamento si può avvertire una lieve sensazione di fastidio. Lasciare il dispositivo in posizione. Dopo la rimozione del dispositivo, si potrebbe verificare un lieve sanguinamento. Un piccolo segno può apparire sulla pelle, ma scomparirà dopo un po' di tempo.

INGREDIENTI

Supporto: Poliestere e gomma sintetica / Disco: Polossimetilene / Rivestimento: Poliestere e Acrilato

CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Conservare nella confezione originale a una temperatura tra i 2-30 °C e tenere lontano dalla luce solare. Non utilizzare Excilor® Trattamento Fibromi Penduli dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

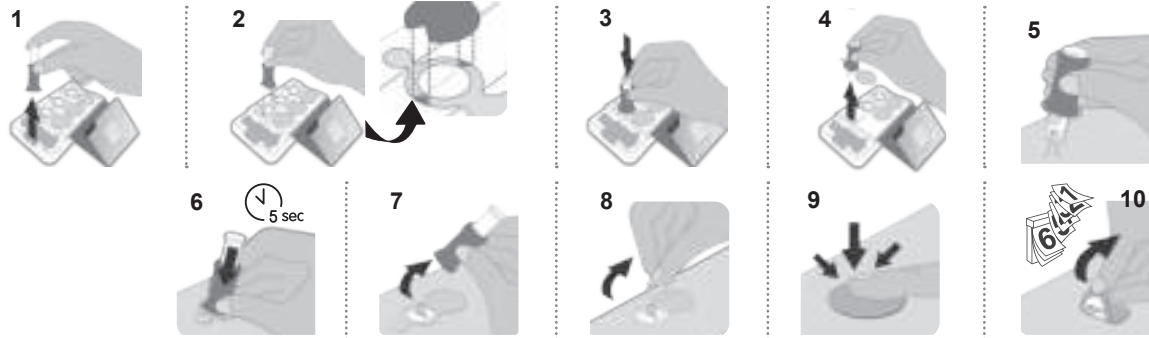
Il prodotto Excilor® Trattamento Fibromi Penduli può essere smaltito con la spazzatura.

Unigroup ApS, Diplomvej 373, DK-2800 Lyngby, Denmark.

Excilor® Trattamento Fibromi Penduli è un marchio registrato
Excilor® Trattamento Fibromi Penduli è protetto da un brevetto
Registrazione: Excilor® Trattamento Fibromi Penduli è classificato e registrato come dispositivo medico di classe I, in conformità con la Direttiva sui Dispositivi Medici 93/42 / CEE.



Ultima revisione: 03-2018.



NL

Excilor® Steelwraten Behanding

Excilor® Steelwraten Behanding is een medisch hulpmiddel dat gebruikt wordt voor het verwijderen van steelwraten.

Lees voor gebruik de gebruiksaanwijzing goed door.

Steelwraten

Steelwraten komen regelmatig voor en zijn ongevaarlijke, kleine en zachte huiduitstulpingen met een diameter van 1-5 mm en 2-10 mm in hoogte. Ze kunnen met name ontstaan in hals of nek, onder de oksels of borsten. Steelwraten kunnen irriteren en worden als lastig ervaren, daarnaast zijn ze ontsierend.

Excilor® Steelwraten behanding

Excilor® is een medisch hulpmiddel voor een eenvoudige en pijnloze verwijdering van steelwraten. Wanneer Excilor Steelwraten wordt gebruikt dan wordt de bloedstroom van het steelwratje afgesneden door afbinding. Het steelwratje zal dan langzaam op een veilige en pijnloze manier uitdrogen, met een te verwaarlozen risico op littekens. De diameter van het steelwratje mag maximaal 3 mm zijn en maximaal 5 mm zijn in hoogte. De verpakking van Excilor® Steelwraten Behanding bevat een applicator en 3 pleisterklemmen, elke pleisterklem voor verwijdering van 1 steelwratje.

WAARSCHUWING

Het product voorzichtig gebruiken en de gebruiksaanwijzing moet opgevolgd worden.

Excilor® Steelwraten Behanding niet gebruiken voor het verwijderen van steelwraten op het ooglid of in de buurt van het oog, wanneer het steelwratje niet huidkleurig is, wanneer het niet overeenkomt met de diameter van de applicator (steelwratje mag maximaal 3 mm in diameter breed zijn en maximaal 5 mm hoog) of wanneer het steelwratje bloedt.

Raadpleeg de huisarts, voor gebruik, wanneer je een huidziekte of aandoening hebt gehad, wanneer je hemofilie hebt of wanneer het steelwratje tekenen vertoont van infectie.

Houd er rekening mee dat de pleisterklem mogelijk niet op zijn plek blijft zitten in de lies of in een huidplooi. Het uitgedroogde steelwratje sterft af na een paar dagen. Dit is normaal, omdat de pleisterklem ervoor zorgt dat de bloedtoevoer naar de wrat wordt afgesloten.

Wanneer je twijfelt of de huiduitstulping een steelwratje is, neem dan contact op met je huisarts voordat je start met de behandeling. Gebruik Excilor Steelwraten Behanding niet wanneer je allergisch bent voor een of meer van de ingrediënten/materialen. Alleen voor uitwendig gebruik. Buiten bereik en zicht van kinderen bewaren. Niet gebruiken onder 18 jaar. Niet gebruiken wanneer het hulpmiddel beschadigd is.

Excilor® Steelwraten Behanding is veilig te gebruiken gedurende zwangerschap en borstvoeding.

Hoe moet Excilor® Steelwraten Behanding gebruikt worden

De verpakking van Excilor® Steelwraten Behanding bevat naast deze gebruiksaanwijzing ook:

- 1 applicator
- 3 pleisterklemmen op een blisterhouder

Reinig de huid rondom de steelwrat met een washandje en warm water. Milde zeep mag gebruikt worden, vermijd echter zeep of reiniging op basis van olie alsmede geïmpregneerde doekjes, omdat residu achter kan blijven wat ertoe kan leiden dat de pleisterklem niet goed op de huid blijft kleven. Droog de huid rondom de steelwrat zorgvuldig af.

Haal de applicator uit de verpakking zoals beschreven in afb. 1. Houd de applicator vast zoals getoond op afb. 2. Breng de 2 inkepingen van het blauwe gedeelte in lijn met de 2 pijltes gedrukt op de pleister (vergroot beeld van afb. 2)

Duw de witte top van de applicator naar beneden (afb.3), tot je niet meer verder kan duwen.

Trek de applicator terug zodat deze loskomt van de houder (afb. 4).

Plaats de applicator met de pleisterklem over de steelwrat (afb. 5) met een wit pootje aan elke kant van de steelwrat.

Plaats de pleisterklem dan op de huid door het blauwe gedeelte van de applicator in te drukken (afb. 6). Blijven drukken gedurende 5 seconden. De pleisterklem zit automatisch op de juiste plek van de steelwrat (afb. 7).

Verwijder het papier door het flapje aan de ene kant los te trekken (afb. 8+9). Druk de pleister dan goed op de huid en laat deze gedurende 6 dagen zitten (afb. 10).

Wrijf, krab of pluk niet aan de pleister. Douchen is prima, maar laat de pleister niet in warm water weken en ga er niet mee zwemmen. Vermijd zeep, shampoo, haarproducten, bodylotion, crème en producten op basis van olie, omdat de pleister hierdoor te vroeg los kan laten.

Bekijk de video op www.excilor.com of op You Tube voor verdere instructies.

WAT KUN JE VERWACHTEN NA VERWIJDERING van de Excilor® Steelwraten pleisterklem

De Excilor® Steelwraten pleisterklem wordt na 6 dagen verwijderd.

Wanneer de pleister verwijderd wordt, wordt het uitgedroogde steelwratje normaal gesproken ook verwijderd.

Mocht de Excilor® Steelwraten pleisterklem gedurende de aanbevolen periode loslaten, dan geen nieuwe pleisterklem aanbrengen. Wacht gedurende 10 dagen om te zien of de behandeling succesvol was. Gedurende deze periode kan een normale pleister over het steelwratje aangebracht worden. Mocht de behandeling niet succesvol zijn, breng dan een nieuwe Excilor® Steelwraten pleisterklem aan op het steelwratje en verwijder deze na 6 dagen.

BIJWERKINGEN

Er zijn geen bijwerkingen bekend bij het gebruik van Excilor® Steelwraten Behanding. Het steelwratje wordt pijnloos verwijderd en er ontstaat nagenoeg geen litteken. Na een paar dagen kan een lichte sensatie voelbaar zijn. Laat de pleisterklem dan zitten. Bij verwijdering van de pleisterklem kan een lichte bloeding ontstaan. En er kan een hele kleine markering op de huid ontstaan, maar deze zal na verloop van tijd verdwijnen.

INGREDIËNTEN

Carrier: Polyester en synthetisch rubber / Disc: Polyoxymethyleen (POM) / Cover: Polyester en Acrylaat

BEWAREN

Buiten bereik van kinderen bewaren. Bewaren bij 2-30°C, niet in direct zonlicht en in originele verpakking bewaren. Excilor® Steelwraten Behanding niet gebruiken na de houdbaarheidsdatum.

Excilor® Steelwraten Behanding kan weggegooid worden bij het huishoudelijk afval.

Unigroup ApS, Diplomvej 373, DK-2800 Lyngby, Denmark.

Excilor® Steelwraten Behanding is een geregistreerd trademark. Excilor® Steelwraten Behanding is beschermd door een patent. Excilor® Steelwraten Behanding is geclassificeerd en geregistreerd als een Medisch Hulpmiddel klasse I, Medical Device Directive 93/42/EEC.



Informatie update : 03-2018.

VE5091