

Technický datový list Revamil® Gel

Popis

Bílá mast na bázi medu s obsahem vody

Určené použití

Ošetření povrchových ran, poškozené nebo podrážděné kůže a okrajů ran

Přísady

- Podzemnice olejná
- Včelí vosk
- Glyceryl oleát
- Voda
- Med

Specifikace výrobku

Obal	Hliníková tuba 15 g
Složení	Názvy INCI: arachis hypogaea, cera alba, glyceryl oleate, mel, aqua
Skladovatelnost	3 let neotevřené 3 měsíce po otevření
Kvalita	Revamil® Gel je výrobek s registrací CE v Evropské unii. Tato registrace zaručuje výrobu za přísných podmínek z hlediska kvality.
Farmaceutické přísady	Revamil® Gel neobsahuje žádné farmaceutické přísady.
Složky zvířecího původu	Revamil® Gel neobsahuje žádné složky zvířecího původu (podle směrnice EU neobsahuje definice zvířat včelu medonosnou).
Konzervanty	Do Revamil® Gel nejsou přidávány žádné konzervanty.

Technický datový list Revamil® Gel

Pokyny k podávání

1. Revamil® Gel je možno aplikovat ve větším množství na rány a na kůži kolem ran.
2. Revamil® Gel lehce vmasírujte do poškozené kůže.
3. Ošetřovaná místa ponechejte nezakrytá po dobu přibližně 10 minut. Je-li to zapotřebí, je možno ošetřený povrch poté zakrýt obvazem nebo látkou nevyvolávající podráždění, například hedvábím.
4. Ošetření kůže provádějte dvakrát denně.

Kontraindikace

Revamil® Gel nepoužívejte v případě, že je pacient alergický na včelí med.

Vedlejší účinky

- Během prvních minut po aplikaci na menší rány může Revamil® Gel zanechávat lehce štiplavý pocit.
- V případě neočekávaných vedlejších účinků po použití se obraťte na lékaře nebo výrobce.

Bezpečnostní opatření

- Revamil® Gel nepoužívejte, pokud je tuba poškozená.
- Po použití vždy zavřete tubu uzávěrem.
- Dbejte na to, aby se tuba nedostala do přímého kontaktu s povrchem rány.
- Po otevření spotřebujte obsah tuby do 3 měsíců.
- Nepoužívejte stejnou tubu pro ošetření více pacientů.

Výrobek



Skladovací podmínky

Skladuje při teplotě od 10 °C do 30 °C.

Klasifikace

CE třída IIa

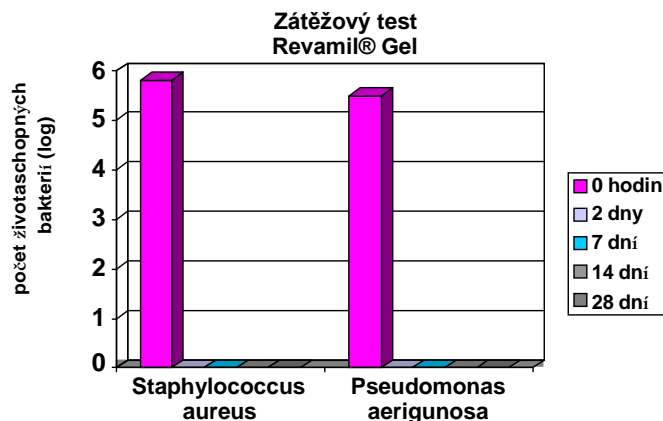
Technický datový list Revamil® Gel

Notifikovaná osoba

DEKRA Certification BV (č. 0344), Arnhem, Nizozemí

Antibakteriální účinnost

Zátěžový test pomocí *Staphylococcus aureus* a *Pseudomonas aeruginosa* prokázal snížení počtu životaschopných bakterií o 5 až 6 log po 48 hodinách.



Výrobce (oficiální statut CE)

Bfactory Health Products B.V.
Remmerden 58
3911 TZ Rhenen
Nizozemí

Schválil:

Jméno:
Pozice:
Datum:
Podpis:

W.J.P. Bosma
Ředitel
7. ledna 2015

Razítko společnosti:



Bfactory Health Products B.V.
Remmerden 58
3911 TZ Rhenen
The Netherlands

