

SWE:

Sammansättning

Renaturerat, bovint kollagen, gentamicinsulfat.

Collatamp G innehåller per cm²:

2,8 mg kollagen

2,0 mg gentamicinsulfat (motsvarande 1,3 mg gentamicinbas).

Indikationer

Collatamp G används för lokalt blodstillande i kapillära och parenkymatösa områden samt vid sipprande blödningar där det finns en ökad risk för infektion.

Produkten innehåller gentamicinsulfat i lokalt verksamt dosering. Blod- eller plasmakoncentrationer med systemiska terapeutiska effekter uppnås i regel inte.

Kontraindikationer

Collatamp G skall inte användas vid känd proteinallergi och inte heller vid bevisad intolerans mot gentamicin.

Erfarenhet från användning vid graviditet och amning saknas. Vid graviditet och amning bör därför detta preparat ges endast på strikt indikation. Även hos patienter med nedsatt njurfunktion bör Collatamp G ges endast på strikt indikation.

Biverkningar

Hittills är inga biverkningar kända. Om den högsta rekommenderade dosen överskrids kan gentamicinspecifika biverkningar inte uteslutas, i synnerhet hos patienter med njurinsufficiens.

Interaktioner med andra substanser

Hittills är inga interaktioner kända. Om det krävs ytterligare systemisk behandling med gentamicin, andra aminoglykosid-antibiotika eller andra oto- respektive nefrotoxiska mediciner, bör den kumulativa effekten beaktas.

Dosering och administreringsätt

Såvida ej annat förskrivs, används Collatamp G enligt följande:

Collatamp G kan skäras till i önskad storlek motsvarande utbredningen av det område som skall behandlas. Beroende på storleken på området i behov av blodstillande kan upp till 3 stycken implantat (10 x 10 cm) Collatamp G användas. Då bör emellertid patientens kroppsvikt och den totala mängden gentamicin tas med i beräkningen. I allmänhet bör antalet och storleken på implantaten väljas så att en total dos på 9 mg gentamicinsulfat per kg kroppsvikt inte överskrids. En torr Collatamp G läggs direkt på området som skall behandlas, som bör vara så torrt som möjligt, och för bättre vidhäftande hålls förbandet kvar i cirka tre minuter med lätt tryck.

Genom att fukta handskar eller instrument undviks vidhäftande av Collatamp G.

Lagring och hållbarhet

Brutna enstaka förpackningar med Collatamp G skall inte användas eller omsteriliseras.

Collatamp G ska förvaras mellan 4°C och 25°C.

Collatamp G skall inte användas efter utgångsdatumet.

Används inte om förpackningen är öppnad eller skadad.

Produkten förvaras oåtkomligt för barn.

Förpackningar

Collatamp G 5 cm x 5 cm x 0,5 cm (förpackning med 1 styck)

Collatamp G 10 cm x 10 cm x 0,5 cm (förpackning med 1 styck)

Collatamp G 20 cm x 5 cm x 0,5 cm (förpackning med 1 styck)

Egenskaper

Hemostasen sätts igång genom blodets kontakt med frisatta vävnadsfaktorer och frilagda kroppsegna kollagenfibrer eller renaturerade kollagenfibrer såsom i Collatamp G. Vid de renaturerade kollagenfibrema i Collatamp G inleds vidhäftandet och aggregationen av trombocyterna och plasmakoagulationen accelereras.

Den svampartade strukturen av Collatamp G stabiliserar särkoaglet varvid Collatamp G kan absorbera en viss mängd blod. Vidare befrämjar kollagen granulation och epitelisering. Collatamp G resorberas snabbt och fullständigt. Tillsatsen av gentamicin är lämplig vid implantationsställen, för att förhindra infektioner.