

Instructions for Use

Cutimed® Siltec® B

(ENG)

Product description

Cutimed® Siltec® B dressings are an assortment of silicone coated foam dressings. Cutimed® Siltec® B is a sterile, absorbent polyurethane foam dressing for traumatic dressing changes that contains super-absorbent strips which absorb and lock wound exudate. The wound contact surface is a perforated silicone layer that allows adherence to the peri-wound skin but not to the moist wound bed or to newly formed epithelial tissue. This minimises trauma and pain during dressing changes. The outer film is water-repellent, yet permeable to oxygen and vapour. The foam dressing and the super-absorbent strips are designed to absorb and to lock away excess wound fluid inside the dressing, promoting a moist wound environment and minimising the risk of maceration. Cutimed® Siltec® B is highly conformable and provides protection of the wound site. Cutimed® Siltec® B leaves no residues in the wound. The dressing reliably retains wound exudate, even under compression. If necessary the dressings can be cut to size. Cutimed® Siltec® B has an additional silicone adhesive border, that allows secure and gentle fixation of the dressing.

Indications

Cutimed® Siltec® B is indicated for exuding wounds with low to high exudate levels such as: venous and arterial ulcers, pressure ulcers, diabetic gangrenes, surgical incisions, skin grafts, lacerations or abrasions. Cutimed® Siltec® B is recommended for wounds with low to high exudate levels.

Contraindications

Do not use on patients with a known sensitivity to any of the product components.

Warnings and precautions

Cutimed® Siltec® B is packaged for single use. Do not re-use or re-sterilise as there is a risk of transmission of body fluids or contaminated tissue between patients. Do not use if pouch is open or damaged. Discard open or unused material. The wound should be inspected for signs of infection and treated according to clinical practice if required. For external use only. Do not use with oxidising solutions such as hypochlorite or hydrogen peroxide. Remove the dressing prior radiation therapy.

Directions for use

- Clean the wound according to good clinical practice.
- Make sure, the surrounding skin is dry.
- Choose an appropriate dressing size that covers the wound and overlaps the wound edges. **(A)**
- Open the pouch and take out the dressing. Ensure sterility.
- Remove protective film **(B)** and apply with the adherent side towards the wound. **(C)**
- Avoid stretching the dressing.
- Depending on wound location it may be appropriate to apply additional dressing fixation.
- If necessary, Cutimed® Siltec® B can be used in combination with other dressings e.g. Cutimed® Sorbact® (in case of infected wounds) or Cutimed® Gel (for dry, necrotic wounds).
- Cutimed® Siltec® B may be used on an infected wound in addition to antimicrobial therapy under medical supervision.
- Cutimed® Siltec® B can remain in place for up to seven days, depending on wound conditions and exudate levels. It is recommended to change the dressing every 24 hours initially, moving to less frequent changes as necessary.
- Carefully remove any additional dressing fixation and gently remove Cutimed® Siltec® B from the wound and discard.
- If required, cleanse the wound prior to application of a new dressing.

Storage

Cutimed® Siltec® B should be stored in dry conditions. Do not expose to direct sunlight.

Date: June 2016

Notice d'emploi

Cutimed® Siltec® B

(F)

Description du produit

Les pansements Cutimed® Siltec® B sont un assortiment de pansements revêtus de silicone. Cutimed® Siltec® B est un pansement stérile absorbant en polyuréthane conçu pour des changements de pansement traumatiques, contenant des bandes super-absorbantes qui absorbent et retiennent l'exsudat de la plaie. La surface de contact avec la plaie est une couche perforée de silicone assurant une adhérence à la peau périphérique sans adhérer au lit de la plaie humide ou au tissu épidermique nouvellement formé. Cela permet de limiter les traumatismes et la douleur lors des changements de pansements. Le film extérieur est résistant à l'eau mais perméable à l'oxygène et à la vapeur d'eau. Le pansement en mousse et les bandes super-absorbantes sont conçus pour absorber les fluides excédentaires de la plaie et les retenir dans le pansement, créant ainsi un environnement humide favorable à la cicatrisation de la plaie en minimisant le risque de macération. Cutimed® Siltec® B est hautement conforme et assure la protection du site de la plaie. Cutimed® Siltec® B ne laisse aucun résidu dans la plaie. Le pansement assure une retenue fiable de l'exsudat de la plaie, même sous des bandages de compression. Si nécessaire, le pansement peut être découpé à la taille voulue. Cutimed® Siltec® B présente un bord adhésif en silicone supplémentaire permettant une fixation sûre et en douceur du pansement.

Indications

L'assortiment Cutimed® Siltec® B est indiqué pour le traitement des plaies exsudatives telles que : ulcères veineux et artériels, ulcères de pression, gangrènes diabétiques, incisions chirurgicales, greffes de peau et sites donneurs, lacerations ou abrasions. Cutimed® Siltec® B est recommandé pour le traitement des plaies avec exsudat faible à élevé.

Contre-indications

Ne pas utiliser sur des patients présentant une sensibilité connue à l'un des composants du pansement.

Mises en garde et précautions d'emploi

Chaque pansement Cutimed® Siltec® B est destiné à un usage unique. Ne pas réutiliser ou restériliser afin d'éviter tout risque de transmission de fluides corporels ou de tissus contaminés entre les patients. Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé. Éliminer tout matériel ouvert ou non utilisé. Il convient d'examiner la plaie pour détecter les signes d'infection et, le cas échéant, de les traiter conformément au protocole clinique habituel. Uniquement destiné à un usage externe. Ne pas utiliser avec des solutions oxydantes telles que l'hypochlorite ou le peroxyde d'hydrogène. Retirer le pansement avant administration d'une radiothérapie.

Mode d'emploi

- Nettoyer la plaie selon le protocole habituel.
- S'assurer que la peau qui entoure la plaie soit sèche.
- Choisir une dimension de pansement appropriée, qui couvre la lésion et dépasse des bords de la plaie. **(A)**
- Ouvrir l'emballage et retirer le pansement. Utiliser une technique stérile.
- Retirer le film de protection **(B)** et appliquer le pansement avec le côté adhésif vers la plaie. **(C)**
- Ne pas étirer le pansement.
- Selon l'endroit où est située la plaie, il peut être utile d'appliquer un pansement de fixation supplémentaire.
- Si nécessaire, Cutimed® Siltec® B peut être utilisé en combinaison avec d'autres pansements tels que : Cutimed® Sorbact® (pour les plaies infectées) ou Cutimed® Gel (pour les plaies sèches ou nécrotiques).
- Cutimed® Siltec® B peut être utilisé sur une plaie infectée en complément d'un traitement antimicrobien, sous contrôle médical.
- Cutimed® Siltec® B peut rester en place jusqu'à sept jours, en fonction de l'état de la plaie et de la quantité d'exsudat. Il est recommandé de changer le pansement toutes les 24 heures au départ, et de procéder à des changements moins fréquents selon les besoins.
- Retirer avec précaution le pansement de fixation puis retirer délicatement le pansement Cutimed® Siltec® B du lit de la plaie. Jeter le pansement usagé.
- Si nécessaire, nettoyer la plaie avant d'appliquer un nouveau pansement.

Entreposage

Cutimed® Siltec® B doit être stocké à l'abri de l'humidité. Ne pas exposer à la lumière directe du soleil.

Date : Juin 2016

Indicaciones para el uso

Cutimed® Siltec® B

(E)

Descripción del producto

Los apósitos Cutimed® Siltec® B son una gama de apósitos de espuma recubiertos de silicona. Cutimed® Siltec® B es un apósito de espuma de poliuretano absorbente con el que se consigue realizar cambios traumáticos de apósito y que contiene bandas superabsorbentes que absorben y retienen el exudado de la herida. La superficie de contacto con la herida es una capa perforada de silicona, que permite la adherencia a la piel que rodea la herida y no al lecho húmedo de la herida ni al tejido epitelial recién formado. Esto minimiza el trauma y el dolor durante los cambios del apósito. La película exterior es repelente al agua, pero permeable al oxígeno y al vapor. El apósito de espuma y las bandas superabsorbentes se han diseñado para absorber y retener dentro del apósito el exceso de exudado, favoreciendo un entorno húmedo y minimizando el riesgo de maceración. Cutimed® Siltec® B es altamente adaptable y proporciona protección al lugar de la herida. Cutimed® Siltec® B no deja residuos. El apósito retiene de manera segura el exudado de la herida, incluso bajo vendajes compresivos. El apósito puede cortarse a la medida necesaria. Cutimed® Siltec® B dispone de un borde adhesivo de silicona adicional para favorecer una fijación segura y suave del apósito.

Indicaciones

La gama de apósitos Cutimed® Siltec® B está indicada para heridas exudativas tales como: úlceras venosas y arteriales, úlceras por presión, gangrenas diabéticas, incisiones quirúrgicas, injertos cutáneos, zonas donantes, laceraciones y abrasiones. Cutimed® Siltec® B está recomendado para heridas con un nivel de exudación de bajo a alto.

Contraindicaciones

No utilizar el producto en pacientes con sensibilidad conocida a uno de sus componentes.

Advertencias y precauciones

El apósito Cutimed® Siltec® B está envasado para un solo uso. No se debe reutilizar ni reesterilizar, ya que existe riesgo de transmisión entre pacientes de fluidos corporales o tejidos contaminados. No utilizarlo si el empaque está abierto o dañado. Eliminar cualquier elemento del producto abierto o no utilizado. La herida debe ser examinada para determinar si hay signos de infección y, dado el caso, se debe tratar conforme a la práctica clínica. Sólo para uso externo. No utilizar con soluciones oxidantes como el hipoclorito o el peróxido de hidrógeno. Retirar el apósito antes de aplicar radiación.

Instrucciones de uso

- Limpiar la herida conforme a la buena práctica clínica.
- Asegurarse de que la piel circundante está seca.
- Seleccionar un tamaño de apósito adecuado que cubra la herida y solape sus bordes. **(A)**
- Abrir el sobre y sacar el apósito. Garantizar la esterilidad.
- Desprender la lámina protectora **(B)** y colocar el apósito con la cara adherente hacia la herida. **(C)**
- No estirar el vendaje.
- Según el lugar de la herida, podría ser adecuado aplicar una fijación adicional a apósito.
- En caso necesario, Cutimed® Siltec® B se puede usar con otros apósitos como, ej., Cutimed® Sorbact® (en el caso de heridas infectadas) o Cutimed® Gel (para las heridas secas y necróticas).
- Cutimed® Siltec® B se puede aplicar sobre una herida infectada en combinación con una terapia antimicrobiana bajo supervisión médica.
- Cutimed® Siltec® B puede permanecer en la herida durante varios días según el estado de la herida y los niveles de exudación. Se recomienda cambiar el apósito cada 24 horas al principio, e ir disminuyendo la frecuencia del cambio según se requiera.
- Retirar cuidadosamente la fijación del apósito y quitar con suavidad el apósito Cutimed® Siltec® B de la herida y desecharlo.
- Si fuera necesario, limpiar la herida antes de aplicar un nuevo apósito.

Almacenamiento

Cutimed® Siltec® B se debe guardar en un lugar seco. No exponerlo a la luz directa del sol.

Fecha: Junio de 2016

Istruzioni per l'uso

Cutimed® Siltec® B

(I)

Descrizione del prodotto

Cutimed® Siltec® B è un assortimento di medicazioni in gommapiuma siliconica. Cutimed® Siltec® B è una medicazione a schiuma in poliuretano assorbente e sterile per il cambio traumatico delle medicazioni contenente strisce superassorbenti che assorbono e trattengono l'essudato. La superficie di contatto con la ferita è composta da uno strato di silicone perforato che permette un'aderenza alla cute perilesionale ma non al letto umido della ferita né al tessuto epiteliale di nuova formazione. Ciò minimizza il trauma e il dolore durante i cambi di medicazione. La pellicola esterna è idrorepellente, ma allo stesso tempo permeabile a ossigeno e vapore. La medicazione in gommapiuma e le strisce superassorbenti sono progettate per assorbire e trattenere nella medicazione l'essudato della ferita, mantenendo un ambiente umido nella lesione e minimizzando il rischio di macerazione. Cutimed® Siltec® B fornisce protezione all'area della ferita senza lasciarla. Residui nella stessa. La medicazione trattiene efficacemente l'essudato, anche sotto compressione. Se necessario, la medicazione può essere tagliata a misura. Cutimed® Siltec® B presenta un bordo adesivo siliconico aggiuntivo, che consente un fissaggio sicuro e delicato della medicazione.

Indicazioni

L'assortimento Cutimed® Siltec® B è indicato per ferite essudanti quali: ulcere venose e arteriose, lesioni da pressione, cancrene diabetiche, incisioni chirurgiche, trapianti cutanei e siti donatori, lacerazioni o abrasioni. Cutimed® Siltec® B è raccomandato per ferite con livelli di essudato da lieve ad elevato.

Controindicazioni

Non utilizzare su pazienti con sensibilità nota a uno componenti del prodotto.

Avvertenze e precauzioni

Cutimed® Siltec® B è un dispositivo monouso. Non riutilizzare né risterilizzare per evitare rischi di trasmissione di fluidi corporei tra pazienti. Non utilizzare se il confezionamento primario non è integro. Non utilizzare residui di medicazione. Controllare che la ferita non presenti segni di infezione e, eventualmente, trattarla secondo il protocollo in uso per le lesioni infette. Per solo uso esterno. Non utilizzare con soluzioni ossidanti come ipoclorito o perossido di idrogeno. Rimuovere la medicazione prima della radioterapia.

Istruzioni per l'uso

- Detergere la ferita secondo il protocollo in uso.
- Assicurarsi che la cute perilesionale sia asciutta.
- Scegliere la dimensione di medicazione idonea a coprire la ferita in modo da sovrapporsi ai margini. **(A)**
- Aprire la confezione ed estrarre la medicazione. Garantire la sterilità.
- Rimuovere la pellicola protettiva **(B)** e applicare con il lato adesivo verso la ferita. **(C)**
- Evitare tensioni della medicazione.
- A seconda della posizione della ferita, potrebbe essere appropriato applicare un adeguato fissaggio.
- Se necessario, Cutimed® Siltec® B può essere utilizzata in associazione con altre medicazioni, quali Cutimed® Sorbact® (in caso di ferite infette) o Cutimed® Gel (per ferite secche e/o necrotiche).
- Cutimed® Siltec® B può essere utilizzata su ferite infette in aggiunta a terapia antimicrobica sotto supervisione medica.
- Cutimed® Siltec® B può rimanere in situ per un massimo di sette giorni, in funzione delle condizioni della lesione e del livello di essudato. Si raccomanda di cambiare la medicazione inizialmente ogni 24 ore per arrivare poi a cambi meno frequenti.
- Rimuovere con attenzione il fissaggio della medicazione e togliere delicatamente Cutimed® Siltec® B dalla ferita via.
- Se necessario, detergere e asciugare la ferita prima di applicare una nuova medicazione.

Conservazione

Conservare Cutimed® Siltec® B in ambiente asciutto. Non esporre alla luce solare diretta.

Data: Giugno 2016

Aanwijzingen voor het gebruik

Cutimed® Siltec® B

(NL)

Productbeschrijving

Cutimed® Siltec® B-verband is een assortiment schuimverbanden met een siliconen laag. Cutimed® Siltec® B is een steriele, absorberende polyurethaan schuimlaag voor traumatische verbandswissels met superabsorberende strips die wondexudaat absorberen en insluiten. Het wondcontactoppervlak is een geperforeerde siliconen laag die licht kleeft aan de gezonde huid, maar niet aan het vochtige wondbed of nieuw gevormd epitheliale weefsel. Hierdoor worden trauma en pijn tijdens het verwisselen van het verband geminimaliseerd. De buitenlaag is waterafstotend, maar laat zuurstof en waterdamp door. Het schuimverband en de superabsorberende strips zijn ontworpen om grote hoeveelheden wondvocht te absorberen en in te sluiten in het verband. Hierbij wordt gezorgd voor een vochtige wondomgeving en het risico op maceratie wordt geminimaliseerd. Cutimed® Siltec® B is zeer comfortabel en biedt bescherming aan het wondgebied. Cutimed® Siltec® B laat geen resten achter in de wond. Het verband houdt op betrouwbare wijze wondexudaat vast, zelfs als het wordt gebruikt onder compressie. Indien nodig kan het verband op maat worden geknipt. Cutimed® Siltec® B heeft een extra siliconen kleefrand die zorgt voor een veilige en zachte fixatie van het verband.

Indicaties

Het Cutimed® Siltec® B assortiment is geïndiceerd voor open wonden zoals: veneuze en arteriële ulcus, drukulcus, diabetische gangreen, chirurgische incisies, huidtransplantaten en donorplaatsen, snijwonden of scharafwonden. Cutimed® Siltec® B wordt aanbevolen voor wonden met lage tot hoge exudaatniveaus.

Contra-indicaties

Niet gebruiken bij patiënten met een bekende overgevoeligheid voor een van de productcomponenten.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Cutimed® Siltec® B is verpakt voor eenmalig gebruik. Niet opnieuw gebruiken of steriliseren omdat er een risico bestaat dat lichaamsvloeistoffen of verontreinigd weefsel wordt overgedragen tussen patiënten. Niet gebruiken als de verpakking geopend of beschadigd is. Geopende of ongebruikte delen van het product wegwerpen. De wond moet onderzocht worden op tekenen van infectie en bij het vaststellen hiervan behandeld worden volgens de klinische norm. Alleen voor uitwendig gebruik. Niet gebruiken met oxiderende oplossingen zoals hypochloriet of waterstofperoxide. Verwijder het verband voor radiotherapie.

Aanwijzingen voor gebruik

- Maak de wond volgens correct klinisch gebruik schoon.
- Zorg ervoor dat de huid oeromheen droog is.
- Kies de juiste maat verband die de wond bedekt en de wondranden overlaapt. **(A)**
- Open de verpakking en haal het verband eruit. Zorg dat het verband steriel blijft.
- Verwijder beschermlaag **(B)** en breng het verband aan met de kleefzijde naar de wond gericht. **(C)**
- Evite esticar o penso.
- Dependendo da localização da ferida, poderá ser apropriado aplicar a fixação adicional do penso.
- Se necessário, o Cutimed® Siltec® B pode ser utilizado em combinação com outros pensos, por ex., Cutimed® Sorbact® (em caso de feridas infectadas) ou Cutimed® Gel (para feridas secas e necróticas).
- Cutimed® Siltec® B pode ser utilizado numa ferida infectada para além de terapia antimicrobiana, sob supervisão médica.
- Cutimed® Siltec® B pode permanecer no local da ferida durante, no máximo, sete dias, dependendo das condições da ferida e dos níveis de exsudato. Recomenda-se que, inicialmente, o penso seja mudado a cada 24 horas e, posteriormente, seja mudado cada vez com menos frequência conforme necessário.
- Remova cuidadosamente da ferida a fixação do penso e o Cutimed® Siltec® B, eliminando-os.
- Se necessário, limpe a ferida antes de aplicar um novo penso.

Bewaren

Cutimed® Siltec® B dient droog bewaard te worden. Niet blootstellen aan direct zonlicht.

Versie: Juni 2016

Instruções de Utilização

Cutimed® Siltec® B

(P)

Descrição do produto

Os pensos Cutimed® Siltec® B consistem numa variedade de pensos de espuma revestidos com silicone. Cutimed® Siltec® B é um penso de espuma de poliuretano absorvente e esterilizado para mudanças de penso traumáticas que contém tiras superabsorventes que absorvem e estancam a exsudação da ferida. A superfície de contacto com a pele é constituída por uma camada de silicone perfurada que adere à pele em volta da ferida, mas não ao leito húmido da ferida ou ao tecido epitelial recentemente formado. Isto reduz o traumatismo e a dor durante as mudanças de penso. A película exterior é resistente à água, mas permeável ao oxigénio e ao vapor. O penso de espuma e as tiras superabsorventes destinam-se a absorver e estancar qualquer fluido excedente da ferida no interior do penso, promovendo um ambiente húmido na ferida e reduzindo o risco de maceração. Cutimed® Siltec® B é extremamente confortável e protege a área da ferida. Cutimed® Siltec® B não deixa resíduos na ferida. O penso retém garantidamente o exsudato da ferida, mesmo com ligaduras de compressão. Se necessário, o tamanho do penso pode ser cortado. Cutimed® Siltec® B possui uma margem adesiva de silicone adicional que permite a fixação segura e suave do penso.

Indicações

O penso Cutimed® Siltec® B é indicado para feridas com exsudado, tais como: úlceras arteriais e venosas, úlceras de pressão, gangrenas diabéticas, incisões cirúrgicas, enxertos cutâneos e locais dadores, lacerações ou escoriações. Cutimed® Siltec® B é recomendado para feridas com níveis de exsudação baixa a elevada.

Contra-indicações

Não utilize em pacientes com uma sensibilidade conhecida a qualquer um dos componentes do produto.

Advertências e precauções

Cutimed® Siltec® B encontra-se embalado para utilização única. Não reutilize nem volte a esterilizar para evitar o risco de transmissão de fluidos corporais ou tecido contaminado entre pacientes. Não utilize se a bolsa estiver aberta ou danificada. Elimine material aberto ou não utilizado do dispositivo. Verifique se a ferida apresenta sinais de infecção e trate-a de acordo com as práticas clínicas. Exclusivamente para uso externo. Não utilize com soluções oxidantes, tais como hipoclorito ou peróxido de hidrogénio. Remova o penso antes de uma sessão de radioterapia.

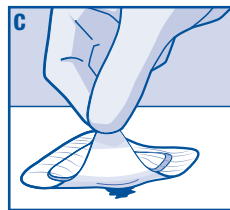
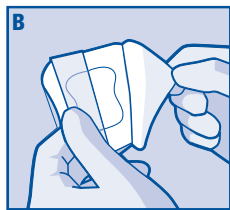
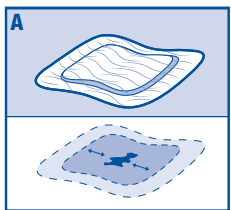
Instruções para utilização

- Limpe a ferida de acordo com as boas práticas clínicas.
- Certifique-se de que a área da pele circundante está seca.
- Escolha um penso de tamanho adequado que cubra a ferida e se sobreponha aos limites da mesma. **(A)**
- Abra a bolsa e retire o penso. Certifique-se de que está esterilizado.
- Remova a película de proteção **(B)** e aplique-a com o lado aderente voltado para a ferida. **(C)**
- Evite esticar o penso.
- Dependendo da localização da ferida, poderá ser apropriado aplicar a fixação adicional do penso.
- Se necessário, o Cutimed® Siltec® B pode ser utilizado em combinação com outros pensos, por ex., Cutimed® Sorbact® (em caso de feridas infectadas) ou Cutimed® Gel (para feridas secas e necróticas).
- Cutimed® Siltec® B pode ser utilizado numa ferida infectada para além de terapia antimicrobiana, sob supervisão médica.
- Cutimed® Siltec® B pode permanecer no local da ferida durante, no máximo, sete dias, dependendo das condições da ferida e dos níveis de exsudato. Recomenda-se que, inicialmente, o penso seja mudado a cada 24 horas e, posteriormente, seja mudado cada vez com menos frequência conforme necessário.
- Remova cuidadosamente da ferida a fixação do penso e o Cutimed® Siltec® B, eliminando-os.
- Se necessário, limpe a ferida antes de aplicar um novo penso.

Armazenamento

Cutimed® Siltec® B deve ser guardado num ambiente seco. Não exponha directamente à luz do sol.

Data: Junho de 2016



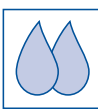
Cutimed® Siltec® B is appropriate for use in:
Cutimed® Siltec® B est adapté pour le traitement des:
Cutimed® Siltec® B es apropiado para:



superficial wounds
 des plaies superficielles
 heridas superficiales
 ferite superficiale
 oppervlakkige wonden
 feridas superficiais



Wounds with low to moderate levels of exudate
 Des plaies faiblement à modérément exsudatives
 Heridas con una exudación poca moderada
 Ferite con essudato da scarso a medio
 Wonden met geringe tot matige exsudatie
 Feridas com exsudado baixo a moderado



Wounds with moderate to high levels of exudate
 Les plaies modérément à fortement exsudatives
 Heridas con una exudación de moderada a alta
 Ferite con essudato da moderato a forte
 Wonden met matige tot grote hoeveelheid exsudaat
 Feridas com exsudado moderado a alto





Do not use if package is damaged.
 Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.
 No usar si el envase presenta daños.
 Non utilizzare se la confezione è danneggiata.
 Bij beschadigde verpakking niet gebruiken.
 Não utilizar se a embalagem estiver danificada.



Made and sterilized in Germany

® = registered trademark

BSN medical GmbH
Quickbornstrasse 24
20253 Hamburg · Germany

	Artwork ID JBR09149.01	Review Loop 3	Printing Colors  Pantone 287 C
Product Title Cutimed® Siltec® B		Date of Review Loop 01.07.2016	
Contact artwork.coordination@bsnmedical.com		Replaces Artwork ID JBR06923.02	
Legal Manufacturer BSN medical GmbH Quickbornstraße 24 20253 Hamburg		Technical Drawing for print ID	
Ref Number(s) 73284-00, 73284-01, 73284-02, 73284-03, 73284-04, 73284-05, 73284-06, 73284-07, 73284-08, 73284-09, 73284-10, 73284-11, 73284-12, 73284-13, 73284-14, 73284-15		Comment on Diecut Die cut for control only-not for production. Please use current die cut. Proof binding only for CMYK colors.	

The following artwork was approved:

Asset Name	JBR09149.01
Component Name	JBR09149.01
Project Title	C0797 - Siltec re-design IFUs
Revision	1
Reason for Revision	re-design

Asset Status

Date (GMT)	Signed By	Role	Action	Comment
2016-06-16 16:56:10.0	Anja Spruth	Artwork Management	Artwork Submitted for Approval	I am the author of this document
2016-07-01 12:52:29.792	Helgo Schieber	Packaging Development	Artwork Approved : Electronic Signature	I attest to the accuracy and integrity of this document
2016-07-01 12:29:39.633	Nicole Bartels	Global Commercial	Artwork Approved : Electronic Signature	I attest to the accuracy and integrity of this document
2016-07-01 11:55:51.875	Janina Hinck	Regulatory Affairs HAM	Artwork Approved : Electronic Signature	I attest to the accuracy and integrity of this document
2016-07-01 13:05:08.0	Anja Spruth	Artwork Management	Final Sign Off	I attest to the accuracy and integrity of this document

THIS REPORT IS CREATED FROM ELECTRONIC SIGNATURE ACTIVITY WITH KALLIK AMS 360

CREATED ON 2016-07-01 13:05:08.0