

Haavanhoidon tuotekatalogi

Mölnlycke



SISÄLLYSLUETTELO

TUOTTEET

Avance Solo	3
Avance Solo Adapt	5
Exufiber	7
Exufiber Ag	9
Gauze	11
Granudacyn	13
Granulox	15
Mefix	17
Mepiform	19
Mepilex	21
Mepilex Ag	23
Mepilex Border Ag	25
Mepilex Border Flex	27
Mepilex Border Flex Oval	29
Mepilex Border Flex Lite	31
Mepilex Border Sacrum ja Heel	33
Mepilex Border Post-Op	35
Mepilex Lite	37
Mepilex Transfer	39
Mepilex Transfer Ag	41
Mepilex XT	43
Mepitac	45
Mepitel	47
Mepitel Film	49
Mepitel One	51
Mepore	53
Mepore Film	55
Mepore Film & Pad	57
Mepore IV	59
Mepore Pro	61
Mesoft	63
Mextra Superabsorbent	65
Tubifast putkisidokset	67
Tubifast vaatteet	69

Alipainehoidon edistäminen, tavoitteena positiiviset tulokset

Avance® Solo on paristoilla toimiva, kertakäyttöinen alipaineimuhoitolaite. Sen tarkoituksena on edistää haavan nopeampaa paranemista, potilaan liikkuvuutta ja vähentää infektioriskiä.

Avance® Solo pumpussa on sekä äänelliset että näkyvät hälytykset **vuodolle, tukokselle sekä paristojen alhaiselle tilalle**^{1,2} – se mahdollistaa **nopean reagoinnin ongelmiin ja siten hoidon jatkumisen keskeytyksettä**^{3,4}

Tuottaa jatkuvan -125mmHg alipaineen **14 vuorokauden ajan**^{1,5}

Pumpun säännöllinen käyntiäänä on **vahvistus siitä, että pumppu toimii, siirtää eritettä ja ylläpitää paineen tavoitellulla tasolla.**

Erite siirtyy sidoksesta 50ml säiliöön. **Eritteen jakautuminen sidoksen ja säiliön välillä estää sidosta täyttymästä kokonaan.**⁵

Kiinnitysteipit

Avance® Solo Border -sidoksella on hellävaraisella Safetac®-kiinnityksellä, jonka on **todettu vähentävän kipua** haavalla ja haavaa ympäröivällä iholla sidosta poistaessa.⁶⁻⁹

Avance® Solo


Mölnlycke®

Miten Avance® Solo toimii?

Avance® Solo on kertakäyttöinen paristoilla toimiva haavan alipaineimuhoidolaite. Se siirtää eritteen haavalta sidokseen ja säiliöön. Alipaineimuhoidolaite tuottaa jatkuvan ~125mmHg⁵ paineen ja sitä voi käyttää sekä suljetuilla kirurgisilla haavoilla että avoimilla haavoilla.

Mitkä ovat Avance Solon hyödyt?

- Tuottaa 125mmHg jatkuvan alipaineen 14 vuorokauden ajan^{1,5}
- Controlled Fluid Management (CFM) -teknologia mahdollistaa alipaineen ylläpitämisen siirtämällä eritteen haavalta 50 ml:n säiliöön^{5,10,11}
- Avance Solo Border-sidos muotoutuu vartalolle myös hankalissa paikoissa.¹² Safetac® -kiinnityksen on todettu vähentävän kipua haavalla ja haavan ympäristössä sidosta poistettaessa.⁶⁻⁹
- Avance Solo pumpussa on sekä äänelliset että näkyvät hälytykset vuodolle, tukokselle sekä paristojen alhaiselle tilalle.^{1,2} Ongelma havaitaan välittömästi ja hoitoa pystytään jatkamaan keskeytyksettä.^{3,4}

Käyttöalueet

Suljetut kirurgiset haavat (ciNPT)

Avance Solo alipaineimuhoidolaite poistaa eritettä suljetulta leikkaushaavalta kirurgisten toimenpiteiden jälkeen. Avance Soloa voi käyttää mm. ortopedisten toimenpiteiden (primäärinen artroplastia ja revisio), kardio- ja thoraxkirurgisten (ohitusleikkaus, avosydänleikkaus), gynekologisten (sektiot ja abdominaalinen hysterectomia), yleis- ja kolorektaalikirurgisten (laparotomia, napatyryä), verisuonkirurgisten (nivusleikkaus), plastiikkakirurgisten (vatsanseinämän rekonstruktiot ja rinnanpoisto) leikkaushaavoille.

Avoimet haavat (dNPWT)

Akuuteille ja kroonisille haavoille. Avance Solo on suunniteltu vähän ja kohtalaisesti erittävien haavojen hoitoon. Avance Soloa voidaan käyttää kroonisilla haavoilla, akuuteilla haavoilla, traumahaavoilla, subakuuteilla haavoilla, uudelleen auenneilla leikkaushaavoilla sekä ihosiirrekohdilla.



Kontraindikatioiden, varoitusten ja varovaisuuden osalta, katso käyttöohjeet.

Avance Solo valikoima

Tuotenro.	ciNPT	kpl/osastopakk.	kpl/kuljetuspakk.
8881020	Avance Solo -setti (10cm x 20cm) sis. pumppu+säiliö, 4 x AA-paristot, 1 x sidos	1	2
8881030	Avance Solo -setti (10cm x 30cm) sis. pumppu+säiliö, 4 x AA-paristot, 1 x sidos	1	2
8881035	Avance Solo -setti (10cm x 35cm) sis. pumppu+säiliö, 4 x AA-paristot, 1 x sidos	1	2
881020	10cm x 20cm sidos	2	4
881030	10cm x 30cm sidos	2	4
881035	10cm x 35cm sidos	2	4
Tuotenro.	dNPWT		
8880050	Pumppu ja säiliö -setti	1	2
880050	Vaihtosäiliö	4	8
881515	15cm x 15cm sidos	2	4
881520	15cm x 20cm sidos	2	4
881530	15cm x 30cm sidos	2	4
882020	20cm x 20cm sidos	2	4
882525	25cm x 25cm sidos	2	4
882000	Vaahdotäyte haavalle (1,5 x10 x 12 cm)	4	8

Viitteet: 1. Avance Solo CMM Data on file [ref 16]. 2. Avance Solo CMM Data on file [ref 17]. 3. Avance Solo CMM Data on file [ref 14]. 4. Avance Solo CMM Data on file [ref 15]. 5. Avance Solo CMM Data on file [ref 10]. 6. Van Overschelde, P. et al. A randomised controlled trial comparing two wound dressings used after elective hip and knee arthroplasty. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHS, Florence, Italy, 2016. 7. Silverstein P. et al. An open, parallel, randomized, comparative, multicenter study to evaluate the cost-effectiveness, performance, tolerance, and safety of a silver-containing soft silicone foam. Journal of Burn Care and Research, 2011. 8. Gee Kee E.L. et al. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. Burns, 2014. 9. Solanilla A.C. et al. Prospective, randomized, non-inferiority investigation to compare effects of Mepitel® One and UrgoTul®. 10. Avance Solo CMM Data on file [ref 11]. 11. Avance Solo CMM Data on file [ref 13]. 12. Avance Solo CMM Data on file [ref 18].

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3. krs, 00380, Helsinki. Puhelin 0201 622 300
Mölnlycke, Avance ja Safetac -tavaramerkit, -nimet ja -logot on rekisteröity maailmanlaajuisesti yhdelle tai usealle
Mölnlycke Health Care -konsernin yhtiöille. © 2020 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1162010



Alipainehoidon edistäminen, tavoitteena positiiviset tulokset

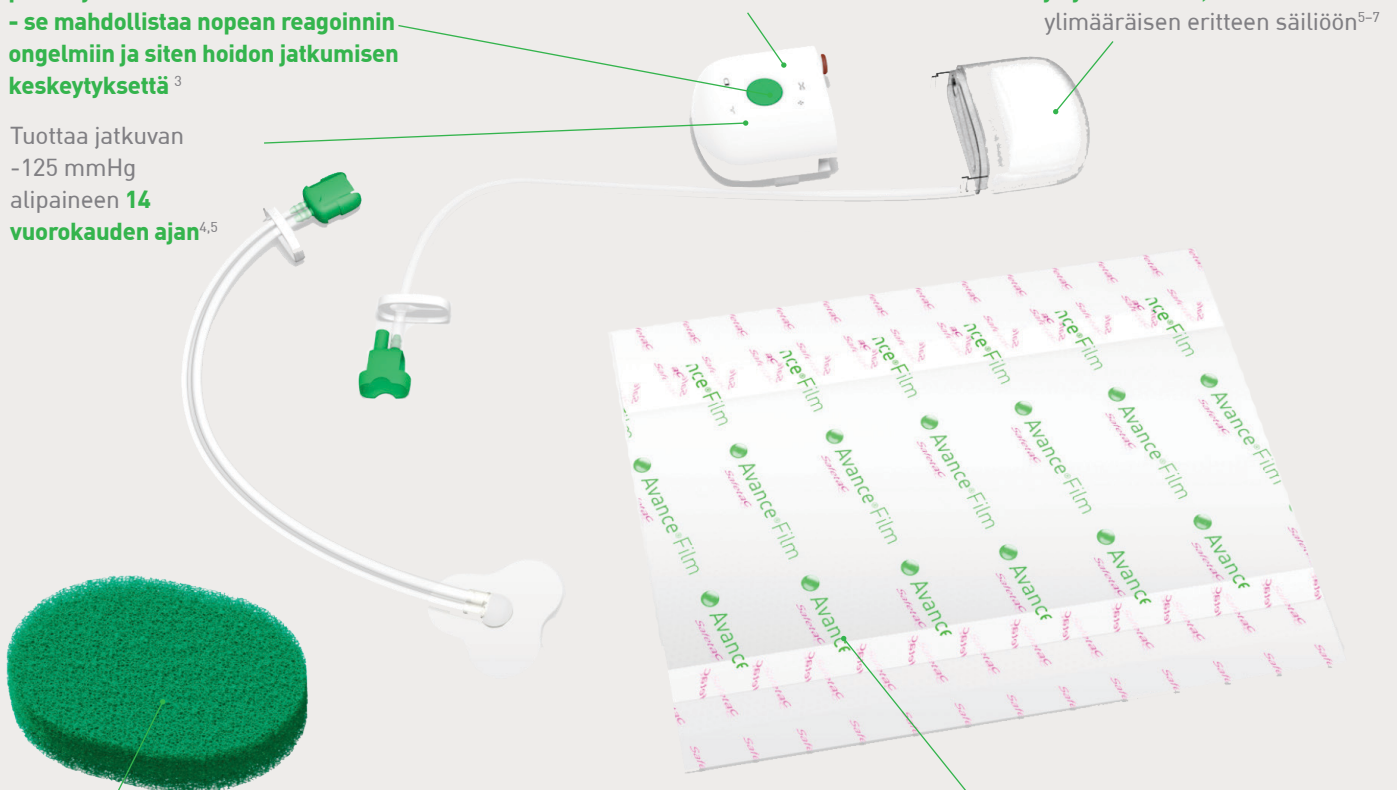
Avance® Solo Adapt on kertakäyttöinen paristoilla toimiva alipaineimuhoidolaite painehaavoille. Sen tarkoituksena on edistää nopeampaa haavan paranemista, parantaa potilaan liikkuvuutta ja pienentää infektion riskiä.

Avance® Solo Adapt -pumpussa on sekä äänelliset että näkyvät hälytykset **vuodolle, tukokselle sekä paristojen alhaiselle tilalle**^{1,2} - se mahdollistaa nopean reagoinnin ongelmiin ja siten hoidon jatkumisen keskeytyksettä³

Tuottaa jatkuvan -125 mmHg alipaineen **14** vuorokauden ajan^{4,5}

Pumpun säännöllinen käyntiäänä on **vahvistus siitä, että pumppu toimii, siirtää eritettä ja ylläpitää paineen tavoitellulla tasolla.**

Controlled Fluid Management (CFM) -teknologia **mahdollistaa alipaineen jatkuvuuden järjestelmässä, siirtämällä ylimääräisen eritteen säiliöön**⁵⁻⁷



Vaahdotäyte haavalle on **joustava ja leikattavissa**

Avance® Solo Adapt -kalvo, hellävaraisella Safetac® silikoni kiinnityksellä, **mukautuu kehon muotoihin, hankalasti peitettäviin alueisiin sekä mahdollistaa kalvon nostamisen että uudelleen kiinnittämisen asettelu yhteydessä**⁸

Avance® Solo Adapt


Mölnlycke®

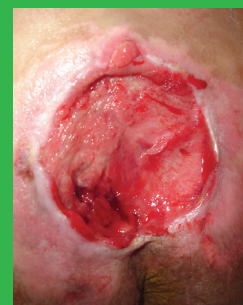
Miten Avance® Solo Adapt toimii

Avance® Solo Adapt on kertakäyttöinen paristoilla toimiva alipaineimuhoidolaite, joka siirtää eritettä haavalta 50 ml:n säiliöön. Se tuottaa jatkuvaa -125 mmHg:n alipainetta⁵ ja on tarkoitettu painehaavojen hoitoon.

KÄYTTÖALUEET

dNPWT – Painehaavat

Avance Solo Adapt on alipaineimuhoidojärjestelmä painehaavoille, joissa on toivottavaa/suotavaa saada sidos muokattua erimuotoisiin alueisiin saadakseen tiiviin sidoksen.



Mitkä ovat Avance Solo Adaptin hyödyt?

- Tuottaa -125 mmHg:n alipaineen 14 vuorokauden ajan^{4,5}
- CFM-tekniologia mahdollistaa ylläpitämään alipaineen siirtämällä ylimääräisen eritteen 50ml:n säiliöön⁵⁻⁷
- Avance Solo Adapt -kalvo hellävaraisella Safetac® kiinnityksellä, muotoutuu kehon muotoihin vaikeasti sidottaviin alueisiin ja mahdollistaa sidoksen uudelleen asettelun⁸
- Setti sisältää muokattavan vaahdon
- Avance Solo Adapt pumpussa on näkyvät ja kuuluvat hälytykset vuodon, tukoksen ja alhaisen paristotilan ilmaantuessa^{1,2}

Kontraindikaatioiden, varoitusten ja varovaisuuden osalta, katso käyttöohjeet.

Avance Solo Adapt valikoima

Tuotenumero		Kpl/osastopakk.	Kpl/kuljetuspakk.
9994152	Aloitussetti sis. pumppu+säiliö, siirtoportti letkulla, kalvo (20x27 cm), vaahtotäyte haavalle (3x8x10 cm)	1	2
994152	Sidossetti sis. kalvo (20x27 cm), vaahtotäyte haavalle (3x8x10 cm), siirtoportti letkulla	5	5
994000	Avance Solo Adapt -kalvo, 20x27 cm	5	10

Viitteet: 1. Avance Solo Adapt CMM Data on file (ref 7). 2. Avance Solo Adapt CMM Data on file (ref 8). 3. Avance Solo Adapt CMM Data on file (ref 6). 4. Avance Solo Adapt CMM Data on file (ref 4). 5. Avance Solo Adapt CMM Data on file (ref 2). 6. Avance Solo Adapt CMM Data on file (ref 5). 7. Avance Solo Adapt CMM Data on file (ref 9). 8. Avance Solo Adapt CMM Data on file (ref 3).

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3. krs, 00380, Helsinki. Puhelin 0201 622 300
Mölnlycke, Avance ja Safetac -tavaramerkit, -nimet ja -logot on rekisteröity maailmanlaajuisesti yhdelle tai usealle
Mölnlycke Health Care -konsernin yhtiöille. © 2020 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1152010



Siirtää eritteen tehokkaasti. Poistettavissa kokonaisena.

- Exufiber® on pehmeä ja mukava PVA-kuitusidos (polyvinyylialkoholi), joka geeliiytyy ollessaan kosketuksissa haavaeritteen kanssa.
- Tiivis kuitusidos sitoo haavaeritteen sisäänsä^{1,2,3} ja kapillaarivaikutus mahdollistaa eritteen siirtämisen sekundaariseen sidokseen^{1,2,4,6}.
- Exufiber® edistää autolyyttistä puhdistumista^{2,4} ja irtoaa yhtenä kappaleena, mikä tukee haavapohjan puhtaana pysymistä^{1,2,5,7}.
- Imee haavaeritteen ja sitoo sen sisäänsä myös kompression aikana vähentäen ohivuotojen ja maseraation riskiä^{1,2,4,7,8}.
- Voidaan jättää paikalleen jopa seitsemäksi päiväksi*, mikä edistää haavan häiriintymätöntä paranemista^{4,7}.

*Jopa 14 päiväksi ihonotokohdissa haavan ja ympäröivän ihon tilan tai hyväksytyyn kliinisen käytännön mukaisesti.



Imee haavaeritteen ja sitoo sen sisäänsä myös kompression aikana vähentäen ohivuotojen ja maseraation riskiä^{1,2,4,7,8}



Siirtää haavaeritteen tehokkaasti pois haavasta sekundaariseen sidokseen^{1,2,4,6}



Edistää autolyyttistä haavan puhdistumista ja tukee haavapohjan puhtaana pysymistä sidoksen poistamisen aikana^{2,4,7}



Voidaan poistaa siististi kokonaisena^{1,2,5,7}

Exufiber®

Optimoi haavan paranemista

Mölnlycke®

Lukitsee eritteen

Exufiber®-sidos siirtää haavaeritteen tehokkaasti haavasta sekundaariseen sidokseen ja lukitsee eritteen sisäänsä ehkäisten sen kertymistä tyhjän tilaan sekä pienentäen vuotojen ja maseraation riskiä^{1,2,6,7}. Sidos voidaan jättää paikalleen jopa seitsemäksi päiväksi*, jolloin haava saa parantua rauhassa^{4,7}.

Auttaa pitämään haavapohjan puhtaana

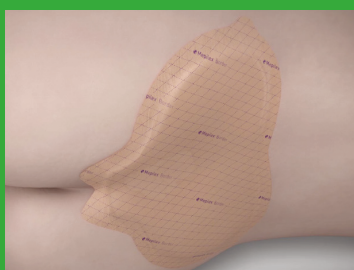
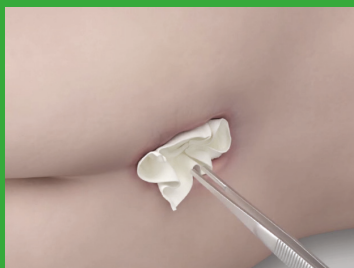
Haavaan jääneet sidosjäämät ja lika voivat aiheuttaa vierasesinereaktion ja häiritä paranemista⁹. Exufiber®-sidokset auttavat hajottamaan kuollutta kudosta edistämällä autolyttistä puhdistumista^{2,7}. Käyttäjä voi myös luottaa siihen, että sidos pysyy ehjänä sekä käytön että sidoksen poistamisen aikana^{1,2,5,7}.

Huomautus

Kaikki haavat on tarkistettava usein. Jos sidoksen käytön aikana ilmenee infektio, hoito tulee aloittaa paikallisten kliinisten käytäntöjen mukaisesti. Infektio ei ole vasta-aihe Exufiber®-sidoksen käytölle. Exufiber®-sidosta ei ole tarkoitettu kuivien haavojen tai kolmannen asteen palovammojen hoitoon. Jos sidos kuivuu ja on vaikea poistaa, se on kostutettava kliinisten käytäntöjen mukaisesti ja sen on annettava liota, kunnes se irtoaa helposti. Exufiber®-sidoksen geelilytyminen voi kestää useita minutteja. Poista sidos varovasti puhdistamalla/huuhdomalla.

*Jopa 14 päiväksi ihonotokohdissa haavan ja ympäröivän ihon tilan tai hyväksytyin kliinisen käytännön mukaisesti.

Exufiber®-sidoksen käyttäminen



1. Puhdista haava keittosuolaliuoksella tai vedellä kliinisten käytäntöjen mukaisesti. Kuivaa ympäröivä iho huolellisesti.
2. Aseta kuiva Exufiber®-sidos haavalle. Jos haava on syvä tai onkalomainen, aseta sidoskaistale tai -tyyny haavaan väljästi, jotta sidoksella on tilaa laajentua. Kun käytät sidoskaistaleita, leikkaa sidos sopivan pituiseksi, niin että haavan ulkopuolelle jää 2-3 cm ylimääräistä sidosta helpottamaan sidoksen poistamista. Valitse mataliin haavoihin sopivan kokoinen sidos, joka peittää koko haavan. Parhaan hoitutuloksen saavuttamiseksi pieniä sidoskokoja (enintään 10 x 10 cm) käytettäessä Exufiber®-sidoksen tulee ulottua vähintään 1-2 cm haavan reunojen yli kuivalle iholle. Suurempia kokoja käytettäessä vastaava mitta on 5 cm. Sidoksella kutistuu turvotessaan, kun se imee itseensä haavaeritettä ja alkaa geelilytyä.
3. Kiinnitä sopivalla toissijaisella sidoksella. Exufiber®-sidoksen kanssa voidaan käyttää kompressiohoitoa.

Katso tarkat ohjeet Exufiberin käyttöohjeesta.

Tilastiedot (steriilisti pakattu)

	Tilastinumero	Koko (cm)	Kpl/pakkaus	Kpl/TRP
Exufiber®	709900	5 x 5	10	40
	709901	10 x 10	10	80
	709903	15 x 15	10	60
	709905	4,5 x 10	10	40
	709906	4,5 x 20	10	50
	709907	4,5 x 30	10	60
	709904	20 x 30	5	25
	709908	1 x 45	5	25
	709909	2 x 45	5	25

Käyttötarkoitus

Exufiber®-haavasidos on tarkoitettu monien erilaisten erittävien haavojen ja onkalohaavojen hoitoon:

- Säari- ja jalkahaavat
- Painehaavat
- Toisen asteen palovammat
- Leikkaushaavat
- Ihonotokohdat
- Pahanlaatuiset haavat



Viitteet: 1. Chadwick P, McCurdle J. Open, non-comparative, multicenter post clinical study of the performance and safety of a gelling fibre wound dressing on diabetic foot ulcers. Journal of Wound Care 2016; 25(4): 290-300 2. Smet, S., Beele, H., Saine, L., Suys, E., Henrickx, B. Open, non-comparative, multi-centre post market clinical follow-up investigation to evaluate performance and safety on pressure ulcers when using a gelling fibre dressing as intended. Poster Presentation at European Pressure Ulcer Advisory Panel Conference, 2015, Ghent, Belgium. 3. Surgical Materials Testing Laboratory. BS EN 13726-1:2002: Test methods for primary wound dressings. Mölnlycke Health Care. Data on file. [2014]. 4. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2019. 5. Davies, P., McCarty, S., An in-use product evaluation of a gelling fibre dressing in wound management. E-poster presentation at Wounds UK Conference, 2017, Harrogate, United Kingdom. 6. Mölnlycke Health Care. Data on file. [2018]. 7. Mölnlycke Health Care. Data on file. [2019]. 8. Mölnlycke Health Care. Exufiber. Gesellschaft für Versorgungskonzepte in der Wundbehandlung (GVW) mbH, Stuttgart, Saksa. Data on file (unpublished report, 2017. 9. McGrath A [2011] Overcoming the challenge of overgranulation. Wounds UK 7(1): 42-9

Lue lisää: www.molnlycke.com

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Mölnlycke-, Hydrolock- ja Exufiber-tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtymän yhtiön maailmanlaajuisesti rekisteröimiä. ©2022 Mölnlycke Health Care. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1642205

Siirtää eritteen tehokkaasti. Poistettavissa kokonaisena. Estää biofilmin uudelleenmuodostumista.

- Exufiber® Ag+ on kuitusidos (polyvinyylialkoholi), joka geeliiytyy ollessaan kosketuksissa haavaeritteen kanssa ja mukautuu pehmeästi haavapohjaan¹.
- Tiivis kuitusidos sitoo haavaeritteen sisäänsä ja siirtää tehokkaasti* eritettä sekundaariseen sidokseen^{2,3}.
- Exufiber® Ag+ edistää autolyyttistä puhdistumista ja irtoaa helposti yhtenä kappaleena, mikä tukee haavapohjan puhtaana pysymistä^{1,4,5}.
- Kun Exufiber® Ag+ joutuu kosketuksiin nesteen kanssa, se vapauttaa hopeaioneja ja inaktivoi erilaisia haavaan liittyviä patogeeneja, kuten bakteereja, sieniä ja homeita, kuten on osoitettu *in vitro*^{6,7,8}.
- Exufiber® Ag+ voi mikrobien määrää vähentämällä estää biofilmin uudelleenmuodostumisen *in vivo*^{**9,10}.

*Kun sidos altistetaan 0,6 ml/h virtausnopeudelle 40 mmHg paineella enintään seitsemän päivän ajan³.

**Osana biofilmin kokonaisvaltaista hallintaa kansainvälisten ohjeiden mukaisesti (ts. puhdistus, kuolleen kudoksen poisto ja uudelleenarviointi)¹¹.



Exufiber® Ag+

Optimoi haavan paranemista

Mölnlycke®

Siirtää haavaeritettä

Exufiber® Ag+ -sidos siirtää haavaeritteen tehokkaasti¹ haavasta sekundaariseen sidokseen ja pidättää eritteen sisällään ehkäisten sen kertymistä sekä pienentäen vuotojen ja maseraation riskiä². Sidosta voidaan jättää paikalleen jopa seitsemäksi päiväksi³, jolloin haava saa parantua rauhassa⁴.

Auttaa pitämään haavapohjan puhtaana

Haavaan jääneet sidosjäämät ja lika voivat aiheuttaa vierasesinereaktion ja häiritä paranemista⁵. Exufiber® Ag+ -sidokset auttavat hajottamaan kuollutta kudosta edistämällä autolyttististä puhdistumista^{1,3,14}. Käyttäjä voi myös luottaa siihen, että sidos pysyy ehjänä sekä käytön että sidoksen poistamisen aikana¹.

Estää biofilmin uudelleenmuodostumisen

Biofilmejä on lähes kaikissa kroonisissa, parantumattomissa haavoissa ja ne voivat estää paranemisen¹¹. Exufiber® Ag+ -sidoksen on osoitettu vähentävän biofilmbakteereja ja estävän biofilmin muodostumista *in vivo*^{9,10}.

Joutuessaan kosketukseen eritteen kanssa Exufiber® Ag+ vapauttaa hopeaioneja, jotka todistetusti tuhoavat monenlaisia patogeeneja^{6,7,8}. Antimikrobinen vaikutus on nopea (kolmessa tunnissa *in vitro*) ja jatkuva (jopa seitsemän päivää, *in vitro*)^{6,7,8}.

Huomautukset:

Kaikki haavat on tarkistettava usein. Jos merkkejä kliinisestä infektiosta ilmenee, käänny hoitoalan ammattilaisen puoleen infektion hoitamiseksi asianmukaisesti. Jos sidos kuivuu ja on vaikea poistaa, se on kostutettava kliinisten käytäntöjen mukaisesti ja sen on annettava liota, kunnes se irtoaa helposti. Exufiber® Ag+ -sidoksen geeliytyminen voi kestää useita minutteja. Poista sidos varovasti puhdistamalla/huuhdomalla.

*Kun sidos altistetaan 0,6 ml/h virtausnopeudelle 40 mmHg paineella enintään seitsemän päivän ajan³.

**Osana biofilmin kokonaisvaltaista hallintaa kansainvälisten ohjeiden mukaisesti (ts. puhdistus, kuolleen kudoksen poisto ja uudelleenarviointi)¹¹.

***Exufiber® Ag+ voidaan jättää paikalleen jopa seitsemäksi päiväksi riippuen haavan kunnosta ja kliinisistä käytännöistä¹.

Exufiber® Ag+ -sidoksen käyttäminen



1. Puhdistusta haava keittosuolaliuoksella tai vedellä kliinisten käytäntöjen mukaisesti. Kuivaa ympäröivä iho huolellisesti. Poista pakkauksesta aseptista tekniikkaa käyttäen.

2. **Pinnalliset haavat:** Valitse sopiva sidoskoko. Parhaat kliiniset tulokset saadaan varmistamalla, että tuote peittää haavapohjan ja ulottuu haavan reunojen yli. Sidosta kutistuu turvotessaan, kun se imee itseensä haavaeritettä ja alkaa geeliytyä. Aseta kuiva Exufiber® Ag+ -sidos haavalle.

Syvät ja onkalomaiset haavat: Jos haava on syvä tai onkalomainen, aseta sidoskaistale tai -tyyny haavaan väljästi, jotta sidoksella on tilaa laajentua. Kun käytät sidoskaistaleita, leikkaa sidos sopivan pituiseksi, niin että haavan ulkopuolelle jää 2–3 cm ylimääräistä sidosta helpottamaan sidoksen poistamista.

Peitä sopivalla sekundaarisella sidoksella. Valinta riippuu haavaeritteen määrästä.

3. **Pinnalliset haavat:** Kiinnitä sopivalla sekundaarisella sidoksella. Valinta riippuu haavaeritteen määrästä. Exufiber® Ag+ -sidoksen kanssa voidaan käyttää kompressiohoitoa.

Syvät ja onkalomaiset haavat: Kiinnitä (tai peitä) kiinnittyvällä sidoksella tai siteellä tarpeen mukaan.

Tilaustiedot (steriilisti pakattu)

	Tilausnumero	Koko (cm)	Kpl/pakkaus	Kpl/TRP
Exufiber® Ag+	603401	5 x 5	10	40
	603402	10 x 10	10	60
	603403	15 x 15	10	60
	603404	4,5 x 10	10	40
	603405	4,5 x 20	10	50
	603406	4,5 x 30	10	60
	603407	20 x 30	5	20
	603400	2 x 45	5	20

Käyttötarkoitus

Exufiber® Ag+ on tarkoitettu käytettäväksi seuraavissa kohtalaisesti tai runsaasti erittävissä haavoissa:

- Laskimoperäiset säärihaavat
- Diabeetikoiden jalkahaavat

Viitteet: 1. Mölnlycke Health Care. Lev-Tov H. A clinical investigation to study the effect of Exufiber Ag+ and other gelling fibre dressings on wound exudate and bioburden in medium to high exuding wounds. Mölnlycke Data on file, 2018. 2. Mölnlycke Health Care. Exufiber Ag+ Physical properties after 14 days test [Data on file, 2017]. 3. Mölnlycke Health Care. Exufiber Ag+ Physical properties over time [Mölnlycke data on file, 2019]. 4. Mölnlycke Health Care. Exufiber Ag+ Competitor tests – Physical [Data on file, 2019]. 5. Mölnlycke Health Care. Exufiber Ag+ Challenge Ag: Retention test on Aquacel competitors. [Data on file, 2016]. 6. Mölnlycke Health Care. CE: Performance of Exufiber Ag+ in vitro; Antimicrobial effect, silver release kinetics and minimal effective concentration. [Data on file, 2016]. 7. Hamberg K., Gerner E. and Falkbring S., Mölnlycke Health Care, Gothenburg, Sweden. "Antimicrobial effect of a new silver-containing gelling fibre dressing against common wound pathogens". Poster presented at the Symposium on Advanced Wound Care Spring meeting/Wound Healing Society (WHS) Annual Meeting 2017, Apr 05 - 09, 2017, San Diego, CA, USA. 8. Hamberg K., Gerner E. and Falkbring S., Mölnlycke Health Care, Gothenburg, Sweden. "In vitro evaluation of the antimicrobial effect of silver-containing fibre dressings". Poster presented at the Symposium on Advanced Wound Care Spring meeting/Wound Healing Society (WHS) Annual Meeting 2017, Apr 05 - 09, 2017, San Diego, CA, USA. 9. Gil et al. 2017. Evaluation of a Gelling Fiber Dressing with Silver to Eliminate MRSA Biofilm Infections and Enhance the Healing. Poster presented at the Symposium on Advanced Wound Care Spring meeting/Wound Healing Society (WHS) Annual Meeting 2017, Apr 05 - 09, 2017, San Diego, CA, USA. 10. Davis, S. C., Li, J., Gil, J., Head, C., Valdes, J., Glinos, G. D., Solis, M., Higa, A. and Pastar, I. (2019). Preclinical evaluation of a novel silver gelling fiber dressing on Pseudomonas aeruginosa in a porcine wound infection model. Wound Rep Reg, 27: 360-365. 11. Bjarnsholt T, Eberlein T, Malone M, Schultz G. Management of wound biofilm Made Easy. London: Wounds International 2017. 12. McGrath A (2011) Overcoming the challenge of overgranulation. Wounds UK 7(1): 42-9. 13. Mölnlycke Health Care. Absorption of thick exudate Exufiber Ag+ vs. Aquacel Ag Extra. [Data on file, 2015]. 14. Mölnlycke Health Care. Exufiber Ag+ Wound Healing Study - Report [Data on file, 2015].

Lue lisää: www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Mölnlycke-, Hydrolock- ja Exufiber-tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtymän yhtiön maailmanlaajuisesti rekisteröimiä. ©2022 Mölnlycke Health Care. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1632205

Gauze™

Gauze™ - eritteen imemiseen ja haavan puhdistukseen



Mölnlycke Health Care Gauze -harsotaitoksia ja -sykeröitä voidaan hyödyntää useilla eri tavoilla, kuten eritteen imemiseen, haavan puhdistamiseen ennen leikkausta tai jo olemassa olevaan haavaan. Mölnlycke® Gauze-harsotaitoksia ja -sykeröitä on useita kokoja ja pakkausvaihtoehtoja niin steriilinä kuin epästeriilinä.

Käyttöalueet

Gauze™ -harsotaitoksia ja -sykeröitä voidaan hyödyntää useilla eri tavoilla, kuten eritteen imemiseen, haavan puhdistamiseen, haavan suojaamiseen, haavan desinfiointiin tai pehmusteena.

- Saatavilla steriilinä ja epästeriilinä taitoksina¹
- Hyvin siedetty¹
- Alhainen toksisuus¹

Sykeröt, steriili

Art. No.	Numbering	Diameter (mm)	Pcs/envelope	Pcs/shelf cont.	Pcs/transp cont.
150760	2	35	5	220	4400
150860	3	40	5	150	1500
151360	4	75	5	120	1200
151460	5	75	5	90	900
151760	3	25 x 30 litteä sykerö	5	350	7000



Taitokset, steriili

Art. No.	Size cm	Plies	Pcs/envelope	Pcs/shelf cont.	Pcs/transp cont.
152040	5 x 5	8	2	150	3000
153165	5 x 5	8	5	150	3000
153040	5 x 5	12	2	100	2000
153065	5 x 5	12	5	120	2400
153340	7.5 x 7.5	8	2	150	1500
153365	7.5 x 7.5	8	5	150	1500
153665	10 x 10	8	5	150	1500
158040	10 x 10	8	2	150	1500
158465	10 x 10	12	5	120	1200
158540	10 x 20	12	2	100	900



Viitteet: 1. Mölnlycken oma aineisto

Lue lisää osoitteesta www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki, Puhelin: 0201622300. Mölnlycke tavaramerkit, -nimet ja -logot on rekisteröity maailmanlaajuisesti yhdelle tai usealle Mölnlycke Health Care -konsernin yhtiöille. Gauze on Mölnlycke Health Care:n käyttämä tavaramerkki. ©2020 Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC0952005

Granudacyn®-huuhteluliuos ja -geeli puhdistukseen, kosteutukseen ja huuhteluun

Granudacyn® on huuhteluliuos akuuttien, kroonisten ja kontaminoituneiden haavojen sekä ensimmäisen ja toisen asteen palovammojen puhdistamiseen ja kosteutukseen. Hypokloorihapoke (HOCl) varmistaa turvallisen säilyvyyden, joten Granudacyn® on luotettava haavanhuuhteluliuos. HOCl ehkäisee grampositiivisten ja -negatiivisten bakteerien lisääntymistä, esim. MRSA, ORSA, VRSA, VRE, virukset, sienet ja itiöt¹.

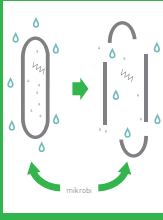
Granudacyn®-valmisteen etuja

- Puhdistaa haavan mekaanisesti
- Ei sisällä bakteereja, neutraali pH
- Ei sytotoksinen eikäärsyttävä
- Hypotoninen
- Ei sisällä raskasmetalleja
- Vähentää haavan epämiellyttävää hajua²
- Huuhteluliuos säilyy 24 kuukautta ja geeli 18 kuukautta
- Paras valinta peritoneaalihuuhteluun²
- Voidaan käyttää suoraan keskushermostokudokselle, rustolle ja luulle
- Sopii hyvin onteloiden ja fistelien huuhteluun
- Voidaan jättää haavaan



Miten Granudacyn® toimii

Granudacyn®-valmiste säilyy avaamisen jälkeen jopa 60 päivää (liuos) ja 90 päivää (geeli), joten sitä voidaan käyttää usealla potilaalla. Turvallisen käytön varmistamiseksi avaamisen jälkeen Granudacyn-tuotteiden säilöntäaineena toimii hypokloorihapoke, jota esiintyy luonnollisesti ihmiskehossa neutrofiilien aktivoituessa².



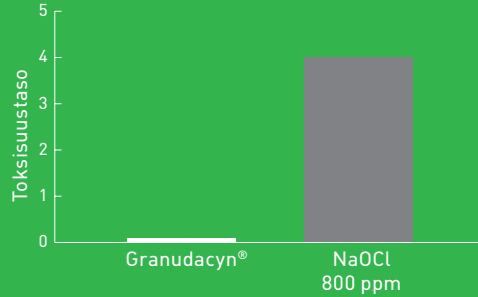
1. Rikkoo solun seinämärakenteet
Granudacyn-huuhteluliuos ympäröi mikro-organismit, ja hypokloridihappo läpäisee mikro-organismin soluseinämän, ja lisää sen läpäisevyyttä³.



2. Osmolyysi johtaa soluvaurioihin
Granudacyn-huuhtelulioksen hypotonisuus saa veden virtaamaan soluihin. Tuloksena on osmolyysi: kasvava sisäinen paine saa solut repeämään.

Sytotoksisuus⁴

Granudacyn ei aiheuttanut toksikologisia eikä biologisia vaurioita hiiren fibroblastien sub-konfluenttiselle kerrokselle (L929). Sitä vastoin koeaine, jonka NaOCl-pitoisuus oli 800 ppm, johti hiiren fibroblastien sytotoksisen reaktion³. Granudacyn on luokiteltu ei-sytotoksiseksi.



Koostumus: Granudacyn sisältää vettä, natriumkloriittia, natriumhypokloriittia ja hypokloorihapoketta. Granudacyn-haavanhuuhtelulioksessa ja -haavageelissä on yhteensä 100 ppm säilöntäainetta (HOCl/NaOCl). HOCl:n ja NaOCl:n suhteellinen pitoisuus on pH-riippuvainen. pH-arvoltaan neutraalissa Granudacyn-haavanhuuhtelulioksessa ja -haavageelissä pitoisuus on 50 ppm HOCl ja 50 ppm NaOCl.

Säilyvyys: Granudacyn-liuos säilyy valmistuksen jälkeen 24 kuukautta ja avaamisen jälkeen 60 päivää. Granudacyn-haavageeli säilyy valmistuksen jälkeen 18 kuukautta ja avaamisen jälkeen 90 päivää. Granudacyn-liuosta ja -geeliä voidaan säilyttää huoneenlämmössä.

Valmistaja: P.G.F. Industry Solutions GmbH, Itävalta.

Jakelija: Mölnlycke Health Care AB.

CE-sertifikaatti: 44 232 160605 (0044 TÜV Nord).

Luokka: IIb

Granudacyn® -valmisteen käyttö

Huuhteluliuos ja -suihke: suunniteltu puhdistukseen ja tarkkaan levytykseen.



1. Haavan tehokas puhdistus Granudacyn®-huuhteluliuksella.



2A. Suihkuta noin 15–30 cm:n etäisyydeltä puhdistettuun haavaan.



2B. Puhdista haava tai aseta haavan päälle kostutettu taitos.



3. Voidaan käyttää yhdessä tavallisten haavasidosten kanssa.

Tuotetiedot

Tuote	Sisältö	Tuotenumero	Säilyvyys	Kpl/pakk.
Granudacyn -haavan huuhteluliuos	Suihke 50 ml	360150	24 kk	20
	Suihke 250 ml	360100		15
	500 ml	360101		12
	1 000 ml	360102		6
	500 ml NPWT	360103		12
	1 000 ml NPWT	360104		6
Granudacyn -haavageeli	50 g	360107	18 kk	12
	Suihke 100 g	360108		12
	Suihke 250 g	360106		15

Granudacyn® sopii seuraavien haavatyypin huuhteluun, puhdistukseen ja dekontaminaatioon:

- Kaikki syvyydeltään vaihtelevat krooniset haavat, kuten diabeetikon jalkahaavat, painehaavat, laskimosäärihaavat jne.
- Kaikki akuutit haavat, kuten viillot, puremat, laseraatiot, hiertymät jne.
- Leikkaushaavat (leikkauksen aikana ja sen jälkeen)
- Haavat, joissa on näkyvissä rustoja, jäniteitä, nivelsiteitä ja/tai luita
- 1. ja 2. asteen palovammat
- Sädetyksen aiheuttamat vammat
- Fistelit ja paiseet

Lähteet: 1. In vitro -suspensiotesti (EN13727, EN 13624, EN 13704, EN 14476 – vaihe 2) Granudacyn®-haavanhuuhteluliuksella. 2. Consensus on Wound Antisepsis: Update 2018, Skin Pharmacol Physiol 2018;31:28–58, DOI: 10.1159/000481545. 3. Fukuzaki, Biocontrol Science, 2706, Vol.11, No. 4, 147–157. 4. Menetelmä Ph.Eur. 2.2.35, testaja BIOSERV Analytik- und Medizinprodukte GmbH, Rostock, Saksa.

Lue lisää osoitteesta www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Pitäjänmäentie 14, 3. krs., 00380 Helsinki. Puh: 0201622300.
Mölnlycke- ja Granudacyn -tavaramerkit, -nimet ja -logot on rekisteröity maailmantajuisesti yhdelle tai usealle Mölnlycke Health Care -konsernin yhtiölle. © 2020 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC0892003


Mölnlycke®

Paikallisesti käytettävä hemoglobiinisuihke kroonisten haavojen hoitoon

Haavaa hapettava

- ✓ Lyhentää diabeetikon jalkahaavojen hoitoaikaa 50 % vakiohoitoon verrattuna¹
- ✓ Vakiohoitoon verrattuna kaksinkertainen määrä kroonisia haavoja parantui 8–16 viikossa^{1,2,3}
- ✓ Yli 70 % matalampi keskimääräinen kivun pisteytys neljän viikon kuluttua verrattuna kroonisten haavojen vakiohoitoon³
- ✓ Vähemmän katetta haavanhoidon aikana: 99 % vähemmän katetta kroonisissa haavoissa 4 viikon kuluttua, vakiohoitoa saavilla 33 %⁴
- ✓ Diabeetikon jalkahaavojen hoitokustannukset vähintään 40 % matalammat kuin vakiohoidossa*⁵



12 ml:n
pakkaus =
3 kuukauden
hoito**



*26 hoitoviikon jälkeen Granulox valmisteen kanssa

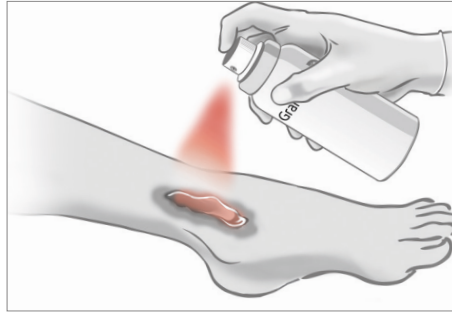
Granulox®

Mölnlycke®

Granulox® -valmisteen käyttö



1. Haavan puhdistaminen ja huuhtelu. Suositellaan Granudacyn® -haavanhuuhteluliuosta.



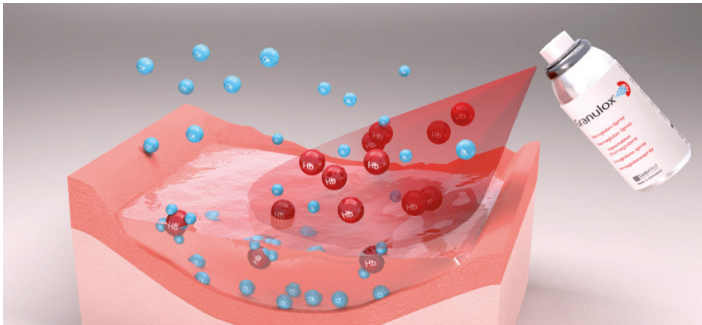
2. Granulox®-suihketta levitetään ohuelti ja tasaisesti 5–10 cm:n etäisyydeltä. Yksi 1 sekunnin suihkautus peittää 2x3 cm:n kokoisen haavan.



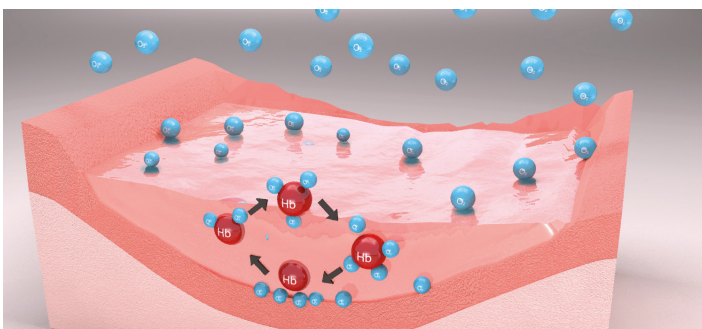
3. Haava peitetään hengittävällä, tarttumattomalla haavasidoksella, esim. Mepilex® tai Mepilex® Border Flex.

Ainutlaatuinen toimintatapa – Granulox® toimii kuin happimolekyylien kantoaluksena

Granulox® on innovatiivinen lääkinnällinen laite kroonisten haavojen, kuten laskimosäärihaavojen, valtimosäärihaavojen, laskimo- ja valtimoperäisten sekasäärihaavojen, diabeetikon jalkahaavojen, sekundaarisesti paranevien leikkaushaavojen ja painehaavojen hoitoon. Granulox®-suihketta voidaan käyttää myös katteisiin ja infektoituneisiin haavoihin. Granulox® vie haavaan happea diffuusion avulla. Vaikuttava aine hemoglobiini kuljettaa haavanpohjaan happea ulkoapäin. Parantunut haavanpohjan hapensaanti tukee haavan paranemista.



1. Heti Granulox®-valmisteen suihkuttamisen jälkeen puhdistettu hemoglobiini alkaa sitoa happea ympäristöstä omaan molekyyliarakenteeseensa. Hapettunut hemoglobiini diffundoituu haavaeritteen läpi haavapohjaa kohti.



2. Konsentraatiogradientin tasoittuessa happea vapautuu ja hemoglobiinimolekyyli pystyy jälleen sitomaan happea. Hemoglobiinin toistuva kyky sitoa happea tarkoittaa, että jokainen molekyyli voi sitoa ja vapauttaa happea useita kertoja.

Lähteet: 1. Hunt, SD., Elg, F. Clinical effectiveness of hemoglobin spray (Granulox®) as adjunctive therapy in the treatment of chronic diabetic foot ulcers. November 2016. 2. Hunt, SD., Elg, F. Hemoglobin spray as adjunct therapy in complex wounds: Meta-analysis versus standard care alone in pooled data by wound type across three retrospective cohort controlled evaluations. SAGE Open Medicine, 2018; 6:1-9. 3. Hunt, SD., Elg, F. The clinical effectiveness of haemoglobin spray as adjunctive therapy in the treatment of chronic wounds. Journal of Wound Care, 2017; 26(9):558-568. 4. Hunt, S., Elg, F., Percival S. Assessment of clinical effectiveness of haemoglobin spray as adjunctive therapy in the treatment of sloughy wounds. Journal Wound Care. 2018 Apr; 27(4): 210-219. 5. Elg, F., Bothma G. Cost-effectiveness of adjunct haemoglobin spray in the treatment of hard-to-heal wounds in a UK NHS primary care setting. J Wound Care. 2019 Dec 2;28(12):844-849. doi: 10.12968/jowc.2019.28.12.844. PMID:31825776. 6. Petri, M., Stoffels, I., Griewank, K., Jose, J., Engels, P., Schulz, A., Pötschke, H., Jansen, P., Schadendorf, D., Dissemond, J., Klode, J. Oxygenation Status in Chronic Leg Ulcer After Topical Hemoglobin Application May Act as a Surrogate Marker to Find the Best Treatment Strategy and to Avoid Ineffective Conservative Long-term Therapy. World Molecular Imaging Society, 2017. 7. Scholander, PF., Oxygen transport through hemoglobin solutions. Science. 1960 Feb 26;131(3400):585-90. 8. Hunt S: D., Elg F., Diabetic Foot & Ankle 2016, 7: 33101

Tuotetiedot**

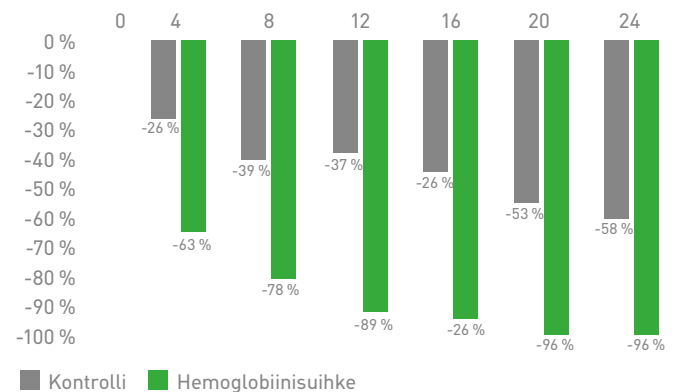
Tuotenumero	Sisältö	Hoitokertaa per pullo	Pakkauskoot
360001	12 ml	30	1/6

**Haavan koosta riippuen. Yksi 1–2 sekunnin suihkautus riittää yleensä 2x3 cm:n kokoiseen haavaan.

Granulox® -suihketta voidaan käyttää haavasidoksen vaihdon yhteydessä. Käytä Granulox®-suihketta aina sidoksen vaihdon yhteydessä, ja vähintään kolmen päivän välein.

Haavan paraneminen (haavan koon pientyminen)

Haavan koon muutos prosentteina suhteessa lähtötasoon viikoittain



4 viikon hoidon jälkeen:

Haavan koko pienentynyt 63 % Granulox®-ryhmässä, jossa 5 potilasta on täysin parantunut

Haavan koko pienentynyt 26 % vakiohoitoa saavassa ryhmässä, jossa 1 potilas on täysin parantunut

Haavan koon pientyminen potilailla, joilla on diabeetikon jalkahaava, joille annettiin vakiohoitoa ja Granulox®-suihketta verrattuna pelkkää vakiohoitoa aikaisemmin saaneeseen kontrolliryhmään (20/20 potilasta)®.

Lue lisää osoitteesta www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3. krs, 00380 Helsinki Mölnlycke-, Mepilex-Granulox- ja Granudacyn -tavaramerkit, -nimet ja -logot on rekisteröity maailmanlaajuisesti yhdelle tai usealle Mölnlycke Health Care -konsernin yhtiölle. © 2022 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1912211


Mölnlycke®

Mefix[®]

Itsekiinnittyvä kangas sidosten, letkujen ja kanyyliin varmaan kiinnittämiseen

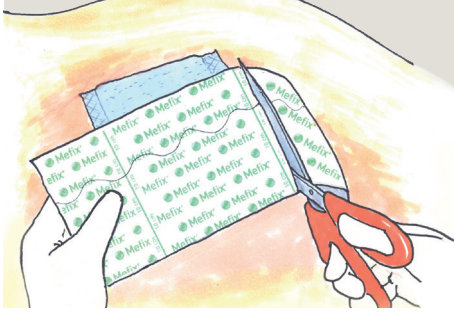
- Hellävarainen ja pitävä kiinnitys^{2,3}
- Vartalon muotoja myötäilevä ja käytössä miellyttävä⁴



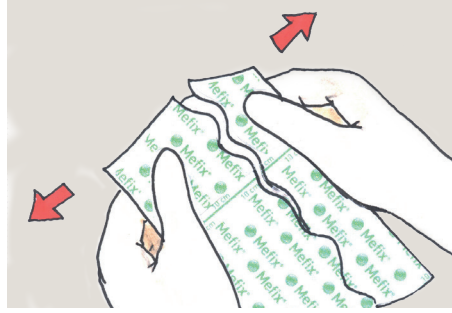
- Ihoystävällinen: ei herkistä tai ärsytä¹
- Hengittävä, mutta vedenkestävä

Mefix[®] kiinnittää sidokset, letkut ja kanyylit varmasti ja hellävaraisesti

Mefix® – käyttöohjeet



1. Leikkaa sopivan kokoinen pala.



2. Erotta suojapaperin kaksi osaa toisistaan taivuttamalla ja venyttämällä Mefixiä® kevyesti. Irrota kapeampi osa.



3. Kiinnitä Mefixin paljastunut liimapinta ihoon. Irrota jäljelle jäänyt suojapaperi. Paina Mefix tiiviisti kiinni ihoon, jotta se tarttuu kunnolla. Älä venytä Mefixiä kiinnityksen aikana.

Näin Mefix toimii

Kuitumateriaali läpäisee ilmaa ja vesihöyryä sen huokoisen rakenteen ansiosta¹. Kangas myötäilee vartalon muotoja ja on käytössä miellyttävä⁴. Kiinnitys on suunniteltu hellävaraiseksi, mutta pitäväksi^{2,3}.

Käyttökohteet

Mefix soveltuu käyttöön, kun tarvitaan itsekiinnittyvää materiaalia esimerkiksi sidosten, letkujen ja kanyyliin paikallaan pitämiseen.

Edut

- Hellävarainen iholle
- Myötäilee vartalon muotoja
- Ilmaa läpäisevä, mutta vedenkestävä

Varotoimet

Ihoa ei saa venyttää Mefixin kiinnittämisen aikana, koska venytys voi vaurioittaa ihoa. Tämä on erityisen tärkeää nivelten alueella.

Mefix toimitetaan ei-steriilinä 10 ja 2,5 metrin rullissa annostelupakkauksissa.

Tuotenumero	Leveys (cm)	Rullia (kpl)/ kuljetuspakk.
10 m rulla		
310250	2,5	40
310500	5	40
311000	10	20
311500	15	15
312000	20	10
313000	30	10
Tuotenumero	Leveys (cm)	Rullia (kpl)/ kuljetuspakk.
2,5 m rulla		
310570	5	30
311070	10	30
311570	15	20



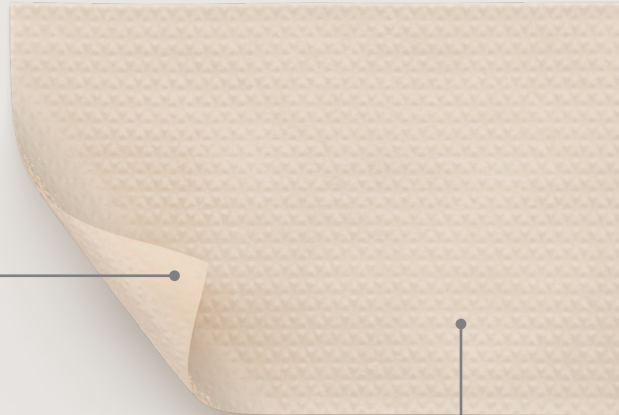
Viitteet: 1. Mölnlycken oma aineisto. 2 Livesley J, Richardson S. Securing methods for peripheral cannulae. Nursing standard (Royal College of Nursing (Great Britain) : 1987). 1993;7(31):31-4. 3. Kanapathy M, Mosahebi A. Comparative study on the donor site aesthetic outcome between epidermal graft and split-thickness skin graft. International Wound Journal. 2019;16(2):354-9. 4. Gupta SK, Lee S, Moseley LG. Postoperative wound blistering: is there a link with dressing usage? J Wound Care. 2002;11(7):271-3.

Lue lisää: www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Puhelin: 0201 622 300. Mölnlycke- ja Mefix-tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat maailmanlaajuisesti yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtiön rekisteröityä omaisuutta. ©2020 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC0942005

Mepiform®

Itsekiinnittyvä sidos arpien hoitoon



Safetac®
TECHNOLOGY

Kuitukankainen taustakalvo

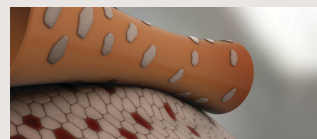
- Hengittävä
- Vedenpitävä

Safetac®-kerros

- Pehmeä silikonikiinnitystekniikka
- Minimoi kivun ja vauriot poistettaessa¹

Safetac®-teknologia. Vähemmän vaurioita. Vähemmän kipua.

Safetac-teknologiaan perustuvat sidokset ovat atraumaattisia poistettaessa¹. Nämä sidokset minimoivat haavalle ja sitä ympäröivälle iholle aiheutuvat vauriot^{2,3}, mikä minimoi potilaiden tunteman kivun¹. Ne minimoivat maseraationriskin sulkemalla haavan reunat⁴.



Perinteisillä kiinnitysaineilla tapahtuu ihon kuorautumista

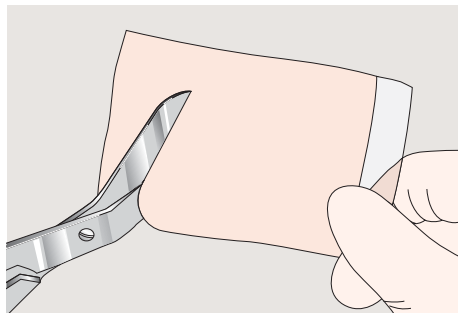


Safetac-teknologia ei aiheuta ihon kuorautumista

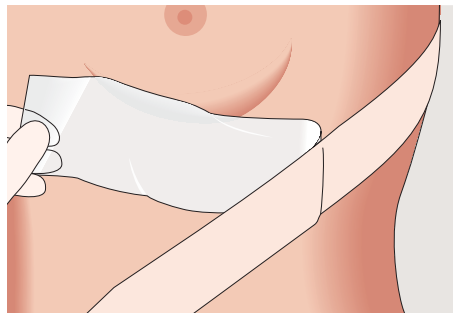
Mepiform® on hellävarainen, itsekiinnittyvä ja pehmeä silikonisidos arpien hoitoon. Se on suunniteltu sekä vanhojen että uusien hypertrofisten ja keloidiarpien hoitoon. Sitä voidaan käyttää myös ennaltaehkäisevänä hoitona suljetuissa haavoissa ehkäisemään hypertrofista tai keloidiarpeutumista.

- Kliinisesti todistettu vähentävän ja ehkäisevän arpeutumista
- Lisäkiinnitystä ei tarvita⁵
- Mukautuu hyvin kehon muotoihin⁶
- Sopii päivittäiseen käyttöön⁷

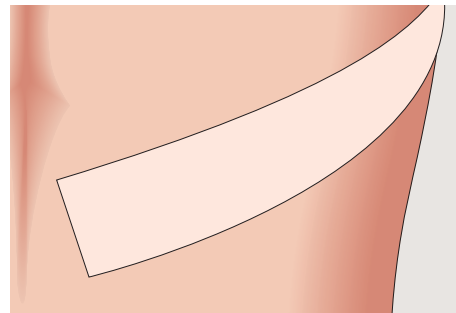
Mepiform®-sidoksen käyttö



1. Irrota suojakalvo. Leikkaa tarvittaessa muotoonsa.



2. Aseta Mepiform arven päälle. Varmista, että iho on puhdas ja kuiva eikä siinä ole esimerkiksi voiteita.



3. Levitä uudelleen päivittäisen arven puhdistuksen jälkeen.

Mepiformin edut

- Kliinisesti hyväksytty vähentämään ja ehkäisemään arpeutumista
- Kiinnittyy hellävaraisesti hauraaseen kudokseen ja ihoon, mikä vähentää sidosten vaihtoon liittyvää kipua
- Säästää rahaa pitkällä aikavälillä, koska yhtä arkkia voidaan käyttää useita päiviä
- Miellyttävä käyttää, koska mukautuu hyvin kehon muotoihin
- Ohut ja joustava

Miten Mepiform toimii

Empiirisesti ajankohtaisella silikonilla on osoitettu olevan positiivinen vaikutus hypertrofisiin arpiin ja keloideihin^{5,8}. Vanhan arven minimoiminen voi kestää 3 kuukaudesta yli vuoteen, riippuen arpikudoksen kunnosta. Mepiformia tulisi käyttää optimaalisesti 24 tuntia vuorokaudessa. Mepiform suositellaan poistettavaksi kerran päivässä, esim. suihkun ajaksi, ihon tarkastamiseksi ja pesemiseksi. Ennalta ehkäisevässä hoidossa Mepiformia tulee käyttää 2–6 kuukauden ajan arven kunnosta riippuen.

Käyttöalueet

Mepiform on suunniteltu vanhojen ja uusien hypertrofisten arpien, keloisien ja umpeutuneiden haavojen hoitoon. Mepiform voi myös estää hypertrofisten ja keloidiarpien muodostumista.

Huomautus

Jos maseraatiota tai ihottumaa esiintyy, anna ihon levätä, kunnes oireet ovat kadonneet. Jatka hoitoa ja pidennä päivittäistä hoitoaikaa asteittain.

Mepiformin UV-suojakerroin on 5⁹.



Mepiform-valikoima (steriilisti pakattu)

Tuotenumero	Koko cm	Kpl/pakkaus	Kpl/kuljetuspakkaus
293100	4 x 30	5	50
293200	5 x 7,5	5	25
293400	10 x 18	5	35

Mepiform-valikoima (epästeriilisti pakattu)

Tuotenumero	Koko cm	Kpl/pakkaus	Kpl/kuljetuspakkaus
293600	4 x 30	5	50
293700	5 x 7,5	5	25
293800	10 x 18	5	35

Viitteet: 1. White, R. A multinational survey of the assessment of pain when removing dressings. *Wounds UK* 2008; 4: 1, 14-22. 2. Dahlström, K.K. A new silicone rubber dressing used as a temporary dressing before delayed split skin grafting. A prospective randomised study. *Scandinavian Journal of Plastic Reconstructive Surgery and Hand Surgery* 1995;29(4):325-327. 3. Waring, M., Biefeldt, S., Matzold, K.P., Butcher, M. An evaluation of the skin stripping of wound dressing adhesives. *Journal of Wound Care* 2011;20(9):412-422. 4. White, R. Evidence for atraumatic soft silicone wound dressing use. *Wounds UK* 2005; 1: 104-109. 5. Colom Majan, J.L. Evaluation of a self-adherent soft silicone dressing for the treatment of hypertrophic post-operative scars. *Journal of Wound Care* 2006;15(5):193-196. 6. Meuleneire, F. Using a soft silicone dressing (Mepiform) to prevent scarring in an acute traumatic wound. *Wounds UK* 2007;3(4):134-135. 7. Sautsberry, C.M., Abney, S.B., Landry, K.N. An evaluation of a new silicone dressing for the management of hypertrophic scars. Poster presentation at the 12th Symposium on Advanced Wound Care and Medical Research Forum on Wound Repair, Anaheim, California, United States of America, 1999. 8. Mustoe, T.A., Cooter, R.D., Gold, M.H., Hobbs, R., Ramelet, A.A., Shakespeare, P.G. et al., Stella, M., Teot, L., Wood, F.M., Ziegler, U.E., for the International Advisory Panel on Scar Management. International clinical recommendations on scar management. *Plastic and Reconstructive Surgery* 2002;110 (2): 560-571. 9. Arkistotiedot, Mölnlycke Health Care, 2015.

Lue lisää: www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Puhelin: 0201 622 300.
Mölnlycke-, Mepiform- ja Safetac -tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat maailmanlaajuisesti yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtiön rekisteröityä omaisuutta. © 2020 Mölnlycke Health Care. Kaikki oikeudet pidätetään. FWC1272106



Imukykyinen vaahtosidos

Safetac® kerros

- Minimoi kipua ja ihovaurioita sidosvaihdossa¹⁻⁶
- Ei kiinnity kosteaan haavapohjaan,^{1,2} ainoastaan kuivaan ihoon⁶
- Sulkee haavareunat ja vähentää ohivuotojen ja maseraation riskiä^{2,4,7-9,11}

Polyuretaanivaahdotyyny

- Imee haavaeritettä, myös kompression alla^{1,2,8}
- Muotoutuva^{2,7,8}

Hengittävä taustakalvo

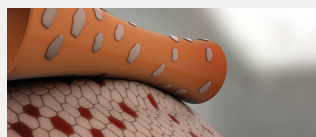
- Hengittävä
- Vedenkestävä



Safetac®
TECHNOLOGY

Safetac® teknologia. Vähemmän vaurioita. Vähemmän kipua.

Safetac® -sidosten on kliinisesti todistettu vähentävän ihon ja haavan vaurioita sidosta poistattaessa^{10,11}. Sulkemalla haavan reunat, se auttaa ehkäisemään maseraatiota. Vähentämällä ihon ja haavan vaurioita, minimoidaan kipua sidosta poistattaessa^{10,11}.



Ilman Safetac -kiinnitystä



Safetac kiinnityksellä

- Minimoi kipua ja traumaa sidosvaihdoin yhteydessä¹⁻⁶
- Hellävarainen kiinnitys ja pysyy paikallaan^{14,16}
- Mepilex on mukavan tuntuinen potilaalle^{7,8}
- Pidättää eritteen ja voidaan helposti leikata muotoon*

*Mepilexiä ei tarvitse leikata haavan kokoon kun käytetään kompressiossa

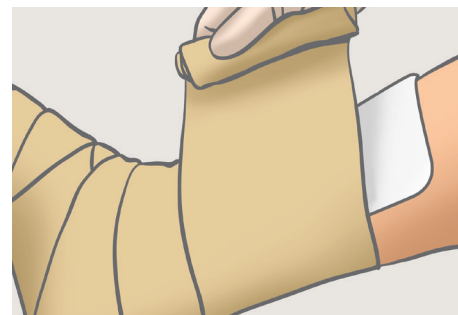
Kuinka Mepilex® -sidosta käytetään



1. Puhdista haava paikallisen hoitokäytännön mukaisesti. Kuivaa ympäröivä iho huolellisesti. Valitse sopivan kokoinen sidos. Sidoksen tulisi ulottua ympäröivälle iholle vähintään 1-2cm pienempien kokojen osalta ja 5cm suurempien kokojen osalta. Tarvittaessa sidosta voidaan leikata sopivaan muotoon. Poista ensimmäinen suojakalvo.



2. Aseta kiinnittyvä puoli haavaa vasten. Poista toinen suojakalvo ja tasaa sidos ihoa vasten. Älä venytä sidosta.



3. Tarvittaessa lisäksi kiinnitä Mepilex esimerkiksi putkisidoksella tai muulla kiinnitysmateriaalilla.

Kuinka Mepilex toimii

Mepilex on pehmeä ja erittäin mukautuva vaahtosidos, joka imee haavaeritettä ja ylläpitää kosteaa haavaympäristöä^{2,14}. Safetac® teknologia sulkee haavareunat, estäen eritteen pääsemistä ympäröivälle iholle, vähentäen maseraation riskiä. Safetac myös vähentää ihon ja haavan vaurioita, sekä vähentää potilaan tuntemaa kipua.

Mepilex -sidoksen edut

- Minimoi kipua ja vaurioita sidosvaihtojen yhteydessä¹⁻⁶
- Pysyy paikallaan, joten kädet vapautuvat kompressio tai kiinnityssidoksen kiinnittämiseen
- Sopii käytettäväksi kompressiosidosten alla^{1,2,8}
- Voidaan leikata moniin haavatyyppeihin ja hankalasti sidottaviin kehon alueisiin sopivaksi
- Edistää potilasmukavuutta käytön aikana^{7,8}
- Voidaan jättää paikalleen useaksi päiväksi, riippuen haavan kunnosta tai hoitokäytännöstä^{1,2,7,13,14}
- Voidaan irrottaa ja kiinnittää uudelleen menettämättä kiinnitysominaisuuksia⁹
- Alhainen iho- tai allergisen reaktion riski¹⁵

Viitteet: 1. Franks PJ, Moody M, Moffatt CJ, Hiskett G, Gatto P, Davies C, et al. Randomized trial of two foam dressings in the management of chronic venous ulceration. Wound repair and regeneration: official publication of the Wound Healing Society [and] the European Tissue Repair Society. 2007;15(2):197-202. 2. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2016. 3. White R. A multinational survey of the assessment of pain when removing dressings. Wounds UK 2008; 4(1):14-22. 4. Schumann, H., Beljan, G., Hoping, D., Bruckner-Tuderman, L. A traumatic dressings in fragile skin conditions: use of the soft silicone dressing [Mepilex] in hereditary and acquired bullous skin disease. Poster presentation. EWMA, 2005. 5. Upton, D., Solowiej, K. The impact of atraumatic vs conventional dressings on pain and stress. Journal of Wound Care 2012;21(5):209-215. 6. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2017. 7. Meuleneire, F., and Fostier, A. Local treatment of heel pressure ulcers with a silicone foam dressing. Poster presentation. WUWHS, 2008. 8. Weaver, G., Crawford, K. The use of Mepilex on dehiscent amputation wounds. Wounds UK 2007;3(1):70-74. 9. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2018. 10. Gee Kee E et al. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. Burns. 2015. 11. David, F. et al. A randomised, controlled, non-inferiority trial comparing the performance of a soft silicone-coated wound contact layer [Mepitel One] with a lipidocolloid wound contact layer [UrgoTul] in the treatment of acute wounds. International Wound Journal, 2017. 12. Meaume S. et al. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. Ostomy Wound Management, 2003. 13. Eager CA. Comparison of two foams through the measurement of healing time, frequency of dressing changes and peri wound status. Poster presentation. Advanced Wound Care and Medical Research Forum on Wound Repair, 2001. 14. Metelmann, H.R., Brandner, J., Schumann, H., Bross, F., Hoffmann, M., Podmelle, F. Accelerating the aesthetic benefit of wound healing by triterpene. Journal of Craniomaxillofacial Surgery 2012;40(5):e150-e154. 15. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2018. 16. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2018

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke, Mepilex ja Safetac tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1662205

Käyttöalueet

Mepilex on suunniteltu monenlaiselle erittävälle haavalle, kuten jalka- ja säärihaavat, painehaavat ja traumaattiset haavat, esim. ihorepeämät.

Huomautus

Mikäli kliinisen infektion merkkejä ilmenee, konsultoi terveydenhuollon ammattilaista asianmukaista hoitoa varten.



Mepilex® valikoima (steriili yksittäispakattu)

Tuotenro	Koko [cm]	Kpl/osastopak.	Kpl/kuljetuspakk.
294015	5 x 5	5	40
294100	10 x 10	5	70
294200	10 x 20	5	45
294300	15 x 15	5	25
294400	20 x 20	5	20
294500	20 x 50	2	12

Mepilex® Heel valikoima

Tuotenro	Koko [cm]	Kpl/osastopak.	Kpl/kuljetuspakk.
288100	13 x 20	5	25
288300	15 x 22	5	30



Antimikrobinen imukykyinen vaahtosidos

Polyuretaanivaahdotyyny

- Imukykyinen¹
- Toimii hyvin kompression alla¹
- Moutoutuva²



- Antimikrobinen vaikutus 30 minuutissa (*in vitro*), jopa 7 päivän ajan (*in vitro*) ja inaktivoi erilaisia haavaan liittyviä mikro-organismeja (*in vitro*)³⁻⁷

Polyuretaanitaustakalvo

- Hengittävä⁸⁻¹⁰
- Vedenkestävä
- Virus- ja bakteerisuoja*¹¹⁻¹³

* yli 25 nm:n mikrobeja

Safetac®
TECHNOLOGY

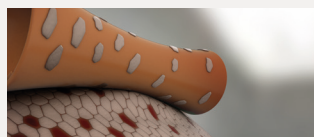
Safetac® -kerros

- Minimoi kipua sekä haavan ja ympäröivän ihon vaurioita sidoksen vaihdossa^{2,8,14,15}
- Ei kiinnity kosteaan haavapohjaan, ainoastaan kuivaan ihoon^{2,8,9,14,15,16}
- Kiinnittyy hellävaraisesti kuivaan ihoon^{2,8,9,14,15,16}
- Minimoi maseraation riskiä^{9,15}

Safetac® technology. Less trauma. Less pain

Useissa satunnaistetuilla kontrolloiduissa tutkimuksissa Safetac® -sidosten on kliinisesti osoitettu vähentävän haavan ja ihon vaurioita sidoksen poiston yhteydessä. Se minimoi maseraation riskin sulkemalla haavan reunat. Vähentämällä haavan ja ihon vaurioita sidoksen vaihdon yhteydessä, vähennetään kivun tunnetta. Siksi useat RCT-tutkimukset yhdistävät Safetac -sidokset nopeampaan haavan paranemiseen ja alhaisempiin hoidon kokonaiskustannuksiin.

Lue lisää www.molnlycke.fi/tietopankki/safetac-teknologia/



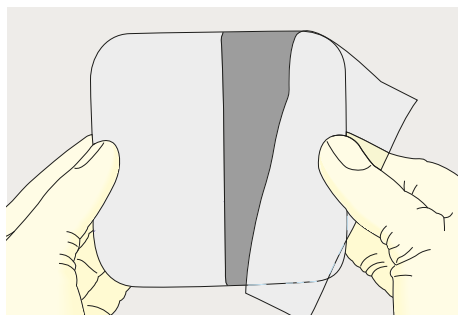
Ilman Safetac -kiinnitystä



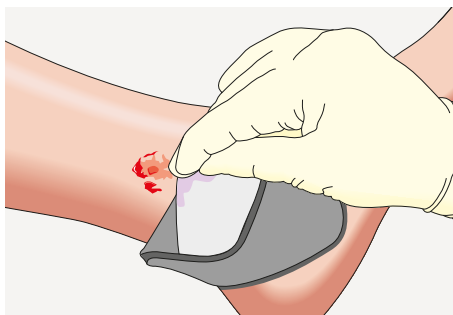
Safetac -kiinnityksellä

- Minimoi kipua ja ihovaurioita sidosvaihdossa^{2,8,14,15}
- Antimikrobinen vaikutus 30 minuutissa (*in vitro*), jopa 7 päivän ajan (*in vitro*) ja inaktivoi erilaisia haavaan liittyviä mikro-organismeja (*in vitro*)^{3-8, 17}
- Muotoutuva, edistää potilasmukavuutta käytön aikana^{2,9}
- Helppo käsitellä ja asettaa^{8, 18}

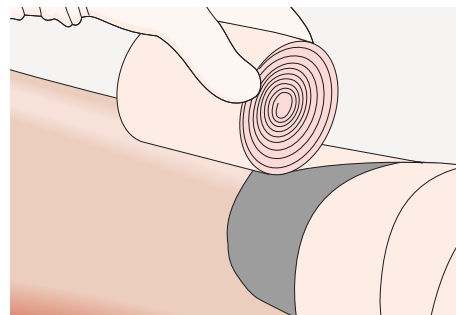
Kuinka käytät Mepilex® Ag -sidosta



1. Puhdista haava keittosuolaliuoksella tai vedellä kliinisen käytännön mukaan. Kuivaa ympäröivä iho huolellisesti.



2. Valitse sopivan kokoinen sidos. Parhaan hoitotuloksen saavuttamiseksi sidoksen tulee peittää haava ja ulottua haavaa ympäröivään kuivaan ihoon. Tarvittaessa voidaan leikata sopivaksi erimuotoisiin ja eri paikoissa sijaitseviin haavoihin. Poista suojakalvot ja aseta kiinnittyvä puoli haavaa vasten. Älä venytä sidosta.



3. Tarvittaessa Mepilex Ag voidaan kiinnittää paikalleen sideharsolla tai muulla kiinnityksellä.

Mepilex Ag -sidoksen edut

- Minimoi kipua ja vaurioita sidosvaihtojen yhteydessä^{2,8,14,15}
- Pysyy paikallaan, joten kädet vapautuvat kompressio tai kiinnityssidoksen kiinnittämiseen^{8,16}
- Sopii käytettäväksi kompressiosidosten alla
- Voidaan leikata moniin haavatyyppeihin ja hankalasti sidottaviin kehon alueisiin sopivaksi
- Edistää potilasmukavuutta käytön aikana^{2,9}
- Voidaan jättää paikalleen jopa 7 päivän ajaksi riippuen haavan kunnosta tai hoitokäytännöstä^{2,14}
- Voidaan irrottaa ja kiinnittää uudelleen menettämättä kiinnitysominaisuuksia^{18,19}
- Ei herkistävä⁹



Kuinka Mepilex Ag toimii

Mepilex Ag on pehmeä ja muotoutuva, imukyinen antimikrobinen vaahtosidos¹, joka ylläpitää kosteaa haavaympäristöä⁸⁻¹⁰. Safetac[®]-teknologia sulkee haavareunat, estäen eritteen pääsemistä ympäröivälle iholle, vähentäen maseraation riskiä. Safetac myös vähentää ihon ja haavan vaurioita, sekä vähentää potilaan tuntemaa kipua sidosvaihdon yhteydessä^{2,8,14,15}.

Mepilex Ag -sidoksen antimikrobinen vaikutus alkaa 30 minuutissa (*in vitro*), jopa 7 päivän ajan (*in vitro*) ja inaktiivoi erilaisia haavaan liittyviä mikro-organismeja (*in vitro*).

Käyttöalueet

Mepilex Ag on antimikrobinen pehmeän silikoni vaahtosidos, joka on tarkoitettu vähän tai kohtalaisesti erittävien haavojen, kuten säärihaavojen ja jalkahaavojen, painehaavojen ja pinnallisten palovammojen hoitoon. Mepilex Ag -sidosta voidaan käyttää myös infektoituneissa haavoissa osana hoitojärjestelmää terveydenhoidon ammattilaisen valvonnassa. Mepilex Ag -sidosta voidaan käyttää yhdessä kompressiosidosten kanssa.

Mepilex Ag valikoima (steriilisti yksittäispakattu)

Tuotenro	Koko (cm)	Kpl/osastopak.	Kpl/kuljetuspakk.
287110	10 x 10	5	70
287210	10 x 20	5	45
287310	15 x 15	5	25
287410	20 x 20	5	20
287510	20 x 50	2	12
Mepilex Heel Ag			
388100	13 x 20	5	25
388300	15 x 22	5	30

Viitteet: 1. Schumann H, Apelqvist J, Schmidtchen A, Hansson C. Open, non-comparative, multicentre investigation exploring the tolerance of an absorbent foam dressing containing silver used in chronic wounds. Poster presented at the European Wound Management Association Conference, Glasgow, United Kingdom, 2007. 2. Silverstein P, Heimbach D, Meites H, Latenser B, Mazingo D, Mullins F, et al. An open, parallel, randomized, comparative, multicenter study to evaluate the cost-effectiveness, performance, tolerance, and safety of a silver-containing soft silicone foam dressing (intervention) vs silver sulfadiazine cream. Journal of Burn Care & Research 2011;32(6):617-626. 3. Chadwick P, Taherinejad F, Hamberg K, Waring M. Clinical and scientific data on a silver-containing soft-silicone foam dressing: an overview. Journal of Wound Care 2009;18(11):483-491. 4. Mölnlycke Health Care. Mepilex Ag: Determining antimicrobial activity of immobilized antimicrobial agents (ASTM-E2149-01) (NAMSA). Data on file, 2006. 5. Mölnlycke Health Care. Determination of sustained antimicrobial effect of Mepilex Ag using CZ01 (Clinical Bacteriology). Data on file, 2006. 6. Mölnlycke Health Care. Sustained antimicrobial effect up to 8 days in ASTM-E2149-01. Data on file, 2007. 7. Mölnlycke Health Care. Antimicrobial activity against a broad range of bacteria and fungi. Data on file, 2007. 8. Gee Kee EL, Kimble RM, Cuttle L, Khan A, Stockton KA. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. Burns 2015;41(5):946-955. 9. Budkevich LI, Mirzoian GV, Astamirova TS. Use of Mepilex Ag silver-containing dressing in the topical treatment of children with thermal injury. Khirurgiia 2010(9):57-60. 10. Mölnlycke Health Care. T-1069 [SS-EN 13726-1] Free swell absorptive capacity and T-1068 [SS-EN 13726-1] Fluid handling capacity. Data on file, 2008. 11. Mölnlycke Health Care. T-1086 [SS-EN 13726-4] Conformability and T-1083 [SS-EN 13726-3] Waterproofness. Data on file, 2017. 12. Mölnlycke Health Care. Viral Penetration Test, ASTM 1671 [Nelson laboratories]. Data on file, 2006. 13. Mölnlycke Health Care. Statement towards ASTM F1671. Data on file, 2010. 14. Tang H, Lv G, Fu J, Niu X, Li Y, Zhang M, et al. An open, parallel, randomized, comparative, multicenter investigation evaluating the efficacy and tolerability of Mepilex Ag versus silver sulfadiazine in the treatment of deep partial-thickness burn injuries. Journal of Trauma and Acute Care Surgery 2015;78(5):1000-1007. 15. Richards K., Chadwick P. Addressing local wound infection with a silver-containing, soft silicone foam dressing: a case series. The Diabetic Foot Journal 2011;14(2):90-95. 16. Eytier C, Gazeau E, Beneteau G, Verfaillie G. Ease of use and safety of the combination of a soft silicone foam dressing range and a two-way stretch tubular bandage in the management of local wounds. An observational study conducted among 304 registered nurses (RNs) on 2401 patients. Results of the TeMpO study. Journal des plaies et cicatrisations 2013;18(8):38-44. 17. Rigo C, Roman M, Munivrana I, Vindigni V, Azzena B, Barbante C, et al. Characterization and evaluation of silver release from four different dressings used in burns care. Burns 2012;38(8):1131-1142. 18. Waring M, Biefeldt S, Matzold KP, Butcher M. An evaluation of the skin stripping of wound dressing adhesives. Journal of Wound Care 2011;20(9):412-422. 19. Mölnlycke Health Care. T-304 Tape test on human back. Data on file, 2017. 20. Mölnlycke Health Care. Mepilex Ag Test for delayed contact hypersensitivity using the guinea pig maximisation test (internal documentation based on external tests). Data on file, 2014.

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke, Mepilex ja Safetac tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1712205

Mepilex® Border Ag

TEHOKAS ANTIMIKROBINEN IMUKYKYINEN ALL-IN-ONE VAAHTOSIDOS

- Minimoi kipua ja traumaa sidosten vaihdon yhteydessä^{1,2,3}
- Nopea ja pitkäkestoinen antimikrobinen teho⁵
- Erinomainen ja tehokas eritteiden hallinta
- Pitävä kiinnitys, mutta traumaton sidoksen poisto

Polyuretaani taustakalvo

- Hengittävä
- Suihkunkestävä
- Virus- ja bakteerisuoja

Monikerroksinen imukykyinen vaahtotyyny

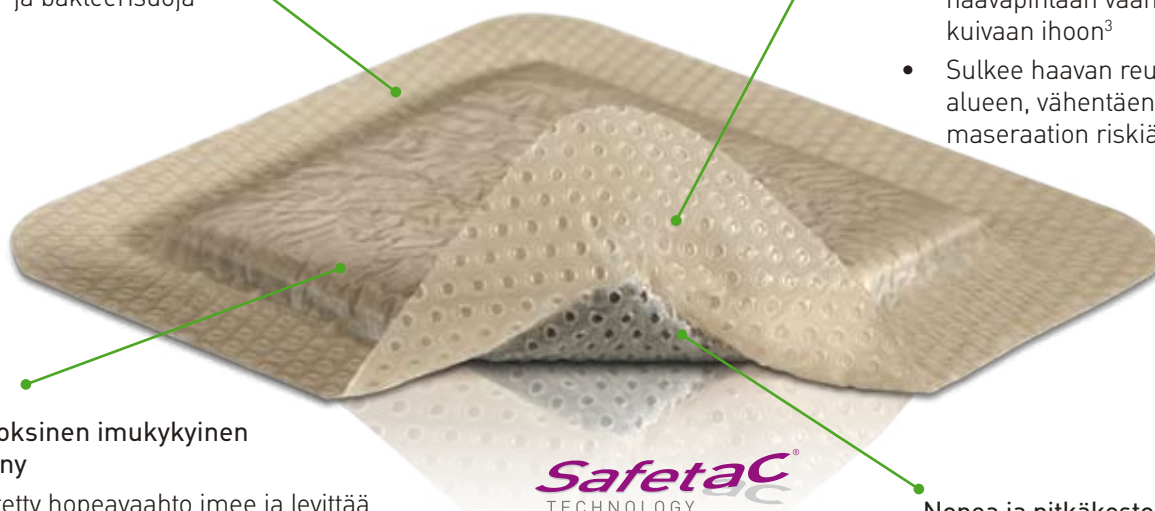
- Tiivistetty hopeavaahto imee ja levittää haavaeritettä ja samalla vapauttaa hopeaa haavalle
- Kuitukerros mahdollistaa maksimaalisen eritteiden hallinnan

Safetac®

- Vähentää kipua ja traumaa ennen sidosten vaihtoa, sen aikana ja sen jälkeen¹
- Ei kiinnity kosteaan haavapintaan vaan kuivaan ihoon³
- Sulkee haavan reuna-alueen, vähentäen näin maseraation riskiä⁴

Nopea ja pitkäkestoinen hopeaionien teho

- Antimikrobinen vaikutus 30 minuutissa, jopa 7 päivän ajan⁵

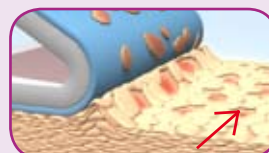


Safetac® teknologia

Safetac® teknologia. Vähemmän vauriota. Vähemmän kipua.

Safetac on frzyf frysjs% npt snssy- xyj pstql rf. Safetac-teknologiaan perustuvat sidokset eivät aiheuta vaurioita poistettaessa. Sidoksen vähentävät vauriota haavalle ja sitä ympäröivälle iholle sekä vähentävät potilaalle aiheutuvaa kipua. Sidos kiinnittyy haavaa ympäröivään kuivaan ihoon ja maseraatoriski vähenee.

Lisätietoa www.safetac.com

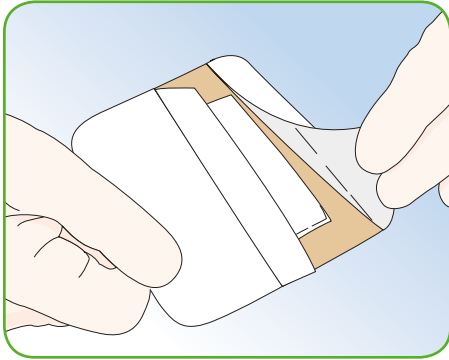


Perinteistä kiinnitysainetta käytettäessä esiintyy ihon kuoriutumista.

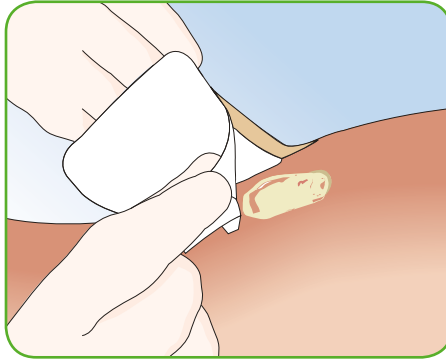


Safetac-teknologian tuotteita käytettäessä ei esiinny ihon kuoriutumista.

Käyttöohje Mepilex® Border Ag



Puhdista haava. Poista sidoksen taustapaperi.



Aseta kiinnittyvä puoli haavalle, älä venytä sidosta sitä asettaessasi.

Kuinka Mepilex Border Ag toimii

Mepilex Border Ag on antimikrobinen all-in-one vaahtosidos, joka tehokkaasti imee ja pidättää haavaeritteitä sekä ylläpitää kosteaa haavaympäristöä. Safetac-tekniikan ansiosta sidos vähentää maseraation riskiä sulkemalla haavan reuna-alueet, joten haavaerite ei vuoda ympäröivälle iholle. Safetac-tekniikka mahdollistaa sidoksen vaihtamisen vahingoittamatta haavaa tai ympäröivää ihoa ja aiheuttaen potilaalle vähemmän kipua.

Mepilex Border Ag tappaa haavaan liittyviä taudinaiheuttajia 30 minuutissa ja säilyttää tehonsa jopa 7 päivän ajan. Vähentämällä mikro-organismien määrää, Mepilex Border Ag vähentää myös haavaan liittyvää hajua.

Mepilex Border Ag sidoksen etuja

- Minimoi kipua ja traumaa sidosten vaihdon yhteydessä
- Itsekiinnittyvä - Kiinnitystä ei tarvita
- Suihkunkestävä
- Voidaan käyttää kompressiosidosten alla
- Miellyttävä potilaalle käytön aikana
- Voidaan jättää paikoilleen usean päivän ajaksi haavan tilasta riippuen
- Sidos ei menetä kiinnittymistehoaan, vaikka haava tarkistettaisiin poistamatta sidosta kokonaan
- Vähäinen ihoärsytyksen tai allergian riski, joka ei sisällä luonnonkumia, hartisa tai hartsijohdannaisia

Käyttöalueet

Mepilex Border Ag on suunniteltu kohtalaisesti tai runsaasti erittäville haavoille, kuten jalka- ja säärihaavat, painehaavat, syöpähaavat, toisen asteen palovammat, traumaattiset ja kirurgiset haavat, joissa tarvitaan kosteaa haavaympäristöä, eritteiden hallintaa, hellää kiinnittymistä ja antimikrobista tehoa.

Yksityiskohtaisempaa tietoa löydät pakkauksen käyttöohjeista.



MEPILEX BORDER AG VALIKOIMA (steriilisti yksittäispakattu)

Tuotenumero	Koko cm	Kpl/osastopak.	Kpl/kuljetuspakk.
395200	7,5 x 7,5	5	70
395300	10 x 10	5	50
395400	15 x 15	5	50
395600	15 x 20	5	45
395800	10 x 20	5	35
395700	10 x 25	5	35
395900	10 x 30	5	25
Mepilex Border Sacrum Ag			
382000	18 x 18	5	40
382200	20 x 20	5	40
382400	23 x 23	5	25

Mepilex® Border Flex

Joustava all-in-one vaahtosidos

Erittäin hengittävä taustakalvo

- Muodostaa suojan bakteereja ja viruksia vastaan*¹
- Suihkunkestävä²
- Eritteen etenemisen tarkkailua helpottavat seurantamerkit
- Taustakalvo mahdollistaa eritteen värin ja koostumuksen tarkkailun
- Korkea kosteuden haihdutuskyky mahdollistaa pidemmän käyttöajan⁵

Levittävä kerros

- Jakaa eritteen tasaisesti koko tuotteen pinta-alalle³
- Parantaa imevän kerroksen tehokkuutta ja taustan haihdutuskykyä



Flex -teknologia

- Erinomainen joustavuus⁸ mahdollistaa sidoksen pysymisen paikallaan pidempään, kuin sidokset joissa ei ole Flex -teknologiaa**^{9,10}



*25 nm suuremmat mikrobit

**polvilla ja kyynärpäissä

Pidättävä superabsorbent -kerros

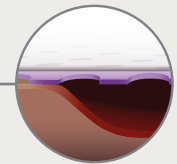
- Käsittelee tehokkaasti ohutta ja paksua eritettä^{4,5}
- Sopivan ohut rakenne⁶

Imevä vaahtokerros

- Imee eritteen välittömästi ja estää sitä palaamasta takaisin, suojaten näin haavaa ympäröivää ihoa⁵

Safetac® haavan kontaktipinta

- Vähemmän kipua sidoksen vaihtojen yhteydessä¹¹
- Ei tartu haavan pintaan¹²
- Sulkee haavan reunat maseraation ehkäisemiseksi¹³



Safetac
TECHNOLOGY

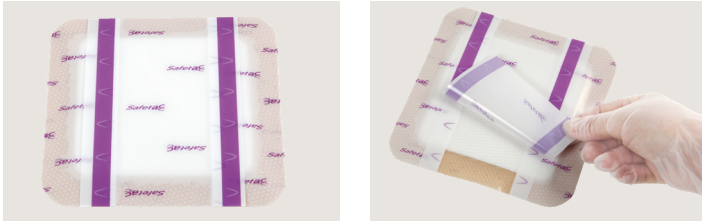
- Flex -teknologia mahdollistaa 360° joustavuuden kehon liikkeiden mukana ja estää sidoksen enneaikaisen irtoamisen^{9,10}
- Flex -teknologian ansiosta sidoksen reunoihin kohdistuu vähemmän rullautumisriskiä aiheuttavaa räsitusta, joka mahdollistaa sidoksen pidemmän käyttöajan¹⁴

- Muotoutuva haavatyyny parantaa potilasmukavuutta¹⁴
- Mepilex® Border Flex hallitsee todistetusti enemmän eritteitä, kuin muut all-in-one vaahtosidokset^{4,5}
- Sidos säilyttää sopivan ohuen rakenteensa myös eritteen imeytyessä, mikä edistää potilasmukavuutta^{6,10}

Mepilex® Border Flex

Mölnlycke®

Miten Mepilex® Border Flex -sidosta käytetään?



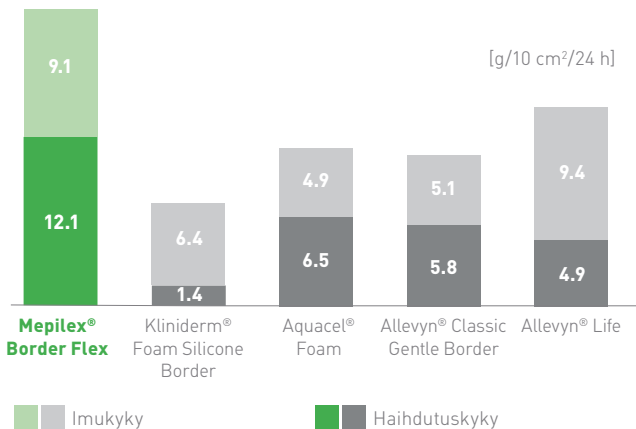
Kolmiosainen suojakalvo (koot 15x15cm ja suuremmat) helpottaa sidoksen tarkkaa asettamista. Poista suojakalvot yksi kerrallaan, samalla sidosta haava-alueelle kiinnittäen. Älä koskaan venytä tuotetta tai poista kaikkia suojakalvoja kerralla.

Miten Mepilex Border Flex -sidos toimii?

Mepilex Border Flex on erittäin joustava ja mukautuva all-in-one vaahtosidos. Sillä on korkea eritteiden hallintakapasiteetti ja se pystyy käsittelemään tehokkaasti ohutta ja paksua eritettä^{3,4,5}. Joustavuuden ja nesteidenhallinta ominaisuuksien yhdistelmä mahdollistaa sidoksen paikallaan pysyvyyden pidempään^{**3,4,5,9,10}.

**polvilla ja kyynärpäissä

Nesteidenhallintakapasiteetti^{15,16}



Mepilex Border Flex tuotevalikoima (steriilisti yksittäispakattu)

Tuotenro	Koko cm	Kpl/osastopak.	Kpl/kulj.pakk.
595200	7,5x7,5	5	50
595300	10x10	5	50
595000	12,5x12,5	5	50
595400	15x15	5	50
595600	15x20	5	50
595800	10x20	10	60
595850	10x25	10	60
595900	10x30	10	40

* Kehon osissa, mihin kohdistuu painetta ja joihin käytetään kevennys- ja asentohoitoa.

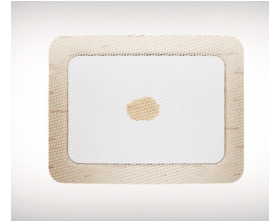
Viitteet: 1. Nelson Laboratories report 322509. Data on file. 2. Mölnlycke Health Care laboratory report PD-532095. Data on file. 3. Mölnlycke Health Care laboratory report PD-528874. Data on file. 4. Mölnlycke Health Care laboratory report PD-528871. Data on file. 5. Mölnlycke Health Care laboratory report PD-527642. Data on file. 6. Mölnlycke Health Care laboratory report PD-525458. Data on file. 7. Davies, P., Rippon, M. Evidence review. The clinical and economic benefits of Safetac technology in wound care. Medical Communications UK: Holsworthy, United Kingdom, 2011. 8. Mölnlycke Health Care laboratory report PD-528870. Data on file. 9. ProDerm. Assessment of wearing properties of wound dressings on the knees. Report no. PD-535012. 22 August 2016. Data on file. 10. ProDerm. Assessment of wearing properties of wound dressings on the elbows. Report no. PD-535013 11. White, R. A multinational survey of the assessment of pain when removing dressings. Wounds UK 2008;4(1):14-22. 12. White R. et al. Evidence for atraumatic soft silicone wound dressing use. Wounds UK, 2005. 13. Wiberg A.B. et al. Preventing maceration with a soft silicone dressing: in-vitro evaluations. Poster presented at the 3rd Congress of the WUWHs, Toronto, Canada, 2008. 14. ALTEN Finite Element Modelling simulation. Laboratory report no. PD-530246. 15. Mölnlycke Health Care. Mepilex Border Flex - Fluid handling capacity. Report no. PD-527642. Data on file. 16. Surgical Materials Testing Laboratory report 15/4962/1. 17. Mölnlycke Health Care. Mepilex Border Flex- Bacteria encapsulation. Report no. PD-537072. Data on file. 18. Woo, K. & Bergström, C. A randomized crossover investigation of pain at dressing change comparing 2 foam dressings. Advances in Skin and Wound Care 22 (7): 304-310, 2009.

Lisätietoa www.molnlycke.fi

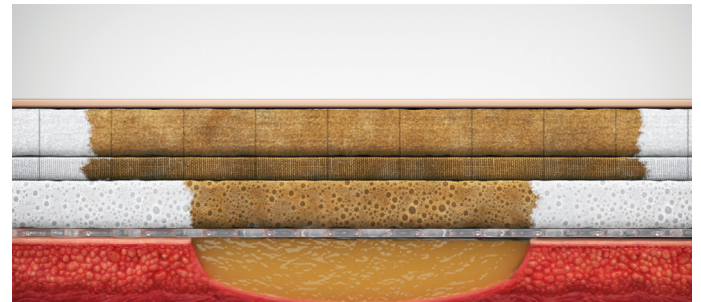
Mölnlycke Health Care Oy, Pitäjänmäentie 14, 3krs. 00380 Helsinki. Puh +358 (0)201 622 300.

Mölnlycke, Mepilex ja Safetac tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2017. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC0311709

Aquacel on ConvaTec, Inc. rekisteröitytavaramerkki | Allevyn on Smith & Nephew, Inc. rekisteröitytavaramerkki | Kliniderm on Mediq B.V. rekisteröitytavaramerkki



Sidoksen **itsenäinen levittävä kerros** (kuva alla) parantaa imevän kerroksen tehokkuutta ja taustakalvon haihdutuskykyä. Tämän ansiosta syntyy yllä kuvattu ilmiö, jossa eritteen pinta-ala näyttää suuremmalta sidoksen yläosassa verrattuna haavaan päin olevaan alueeseen.



Mepilex Border Flex imee tehokkaasti ja nopeasti bakteereja sisältävän eritteen. Ainutlaatuinen Flex -teknologian ja lisättyjen superabsorbentkuitujen yhdistelmä edistää bakteerien siirtymistä sidoksen kerroksissa ylöspäin. Pidättävä kerros lukitsee bakteerit ja estää niitä palaamasta haavalle jopa kompression alla¹⁷.

Käyttöalueet

Sidos pystyy käsittelemään tehokkaasti ohutta ja paksua eritettä. Soveltuu myös käytettäväksi kompression alla¹⁸. Mepilex Border Flex on tarkoitettu monenlaisille erittävillä kroonisille ja akuuteille haavoille, kuten:

- Diabeetikon jalkahaavat
- Säarihaavat
- Traumahaavat
- Painehaavat*

Huomioitavaa

Mahdollisten kliinisten infektioiden merkkien ilmetessä Mepilex Border Flex -sidoksen käyttöä voidaan jatkaa, jos on aloitettu asianmukainen infektioiden hoito.



Mepilex® Border Flex nyt saatavilla myös ovaalin muotoisena, sillä haavatkin ovat erimuotoisia

Suunniteltu mukautumaan ja pysymään paikallaan

Markkinoiden paras eritteiden hallintakapasiteetti sekä paikallaan pysyvyys Flex -teknologian ansiosta^{1,2}
= taloudellista haavanhoitoa³



Miten haavaeritteen seuranta toimii

Kun haavat saavat olla rauhassa, ne voivat parantua nopeammin. Haavaeritteen seuranta antaa varmuutta sidoksen jättämiseen paikalleen pidemmäksi aikaa⁴.

Haavaeritteen leviämistä voi seurata tasavälein olevien pisteiden avulla. Harkitse sidoksen vaihtoa, kun haavaerite lähestyy sen reunoja.*

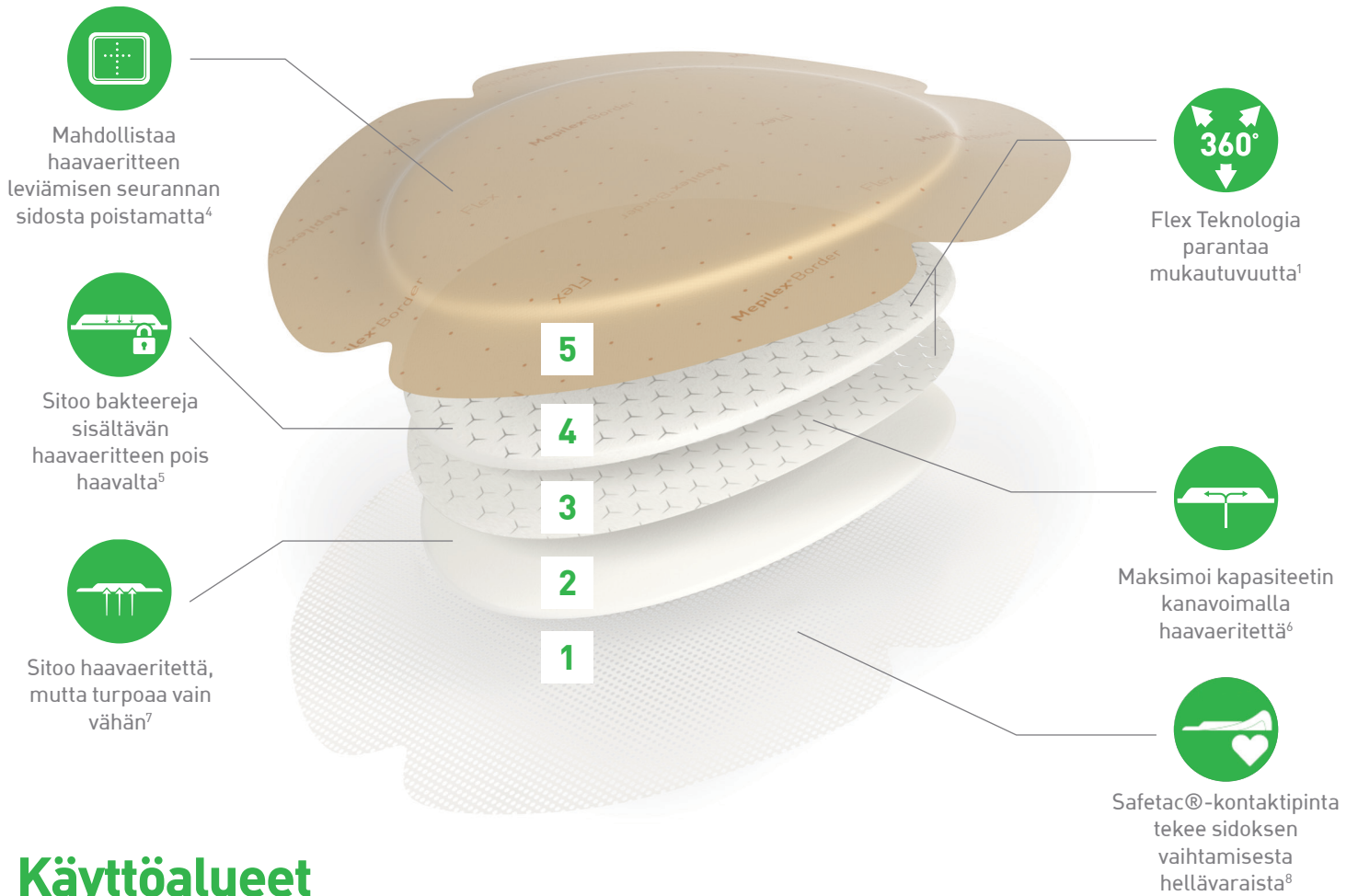
* Haavan tutkimisen tiheys ja sidosten vaihtovälit perustuvat kliinisiin päätöksiin ja kuuluvat hoitavan klinikon vastuulle.

Mepilex® Border Flex
Oval

Uuden sukupolven joustavat sidokset


Mölnlycke®

Viisi merkityksellistä kerrosta



Käyttöalueet

- Diabeetikoiden jalkahaavat
- Laskimosäärihaavat
- Traumaattiset haavat
- Kirurgiset haavat
- Ihorepeämät
- Ihon suojana osana painehaavojen ennaltaehkäisyprotokollaa*

* jossa on käytössä asentohoito ja paineenpoisto.

Tuotenumero	Koko [cm]	Haavatyynyn koko [cm]	Kpl/ osastopakk.	Kpl/ kuljetuspakk.
583500	7,8 x 10	15 cm ²	5	5/50
583300	13 x 16	85 cm ²	5	5/35
583400	15 x 19	134 cm ²	5	5/45



Viitteet: **1.** Mölnlycke Health Care. Mepilex® Border Flex Product Manual – Conformability PD-528870. Data on file. **2.** Mölnlycke Health Care. Mepilex® Border Flex – Fluid handling capacity compared to Urgotul Foam Absorb Border, Aquacel Foam, Allevyn Classic Gentle Border, Allevyn Life, Optifoam Gentle, KerraFoam Gentle Border. Report no. PD-527642. Data on file. **3.** Tyson, L. Study First: Driving the Case for Improving Hospital Wound Care. Poster Presentation at WOCN Annual Meeting, Nashville, 2019. **4.** Mölnlycke Health Care. Mepilex® Border Flex – Estimate of spreading area using dot pattern on backing film. Report no. PD-528872. Data on file. **5.** Mölnlycke Health Care. Mepilex® Border Flex-Bacteria encapsulation. Report no. PD-537072. Data on file. **6.** Mölnlycke Health Care. Mepilex® Border Flex Product Manual – Spreading layer PD-528874. Data on file. **7.** Mölnlycke Health Care. Product Manual – Maintained dressing profile. Report no. 525458. Data on file 9

Lisää tietoa osoitteesta www.molnlycke.com

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Puhelin: 0201 622 300
Mepilex- ja Safetac-tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat maailmanlaajuisesti yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtiön rekisteröityä omaisuutta. © 2020 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC0962008


Mölnlycke®

Pysyy paikallaan. Mukautuu yksilöllisesti.

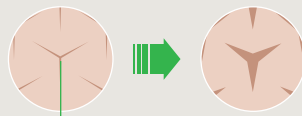
- Innovatiivinen 360° Flex -teknologian ansiosta Mepilex® Border Flex Lite mukautuu yksilöllisesti potilaan kehon muotoihin ja liikkeisiin, vähentää ihoon kohdistuvaa rasitusta, mikä parantaa käyttömukavuutta ja pitää sidoksen paikallaan^{1,2}
- Jopa 77% parempi muotoutuvuus kuin Mepilex Border Lite -sidoksella^{1,2}
- Haavaeritteen seuranta antaa varmuutta sidoksen jättämiseen paikalleen pidemmäksi aikaa, vähentäen sidosvaihtoja³



360° Flex -teknologia pysyy paikallaan ja mukautuu yksilöllisesti

- Parantaa mukavuutta^{1,2}
- Pitää sidoksen paikallaan^{1,2}

Y-leikkaus laajenee liikkeen mukana



Erittäin hengittävä taustakalvo

- Mahdollistaa haavaeritteen leviämisen seurannan sidosta poistamatta³
- Estää bakteerien pääsyn haavaan.⁴
- Sidos on myös vedenpitävä, joka mahdollistaa suihkussa käymisen⁵



Levittävä kerros

Haavaeritteen johtaminen pois haavasta ja laajemmalle alueelle¹⁶



Safetac® haavan kontaktipinta

- Vähentää kipua sioksenvaihdon aikana⁶⁻¹² ja pienentää maseraation riskiä^{6,9,10,13}
- Helppo käsitellä - ja vähentää ihovaurioita sidosta poistaessa⁶⁻⁹
- Hellävarainen Safetac® silikoni suojaa myös uutta kudosta - joka edistää haavan häiriintymätöntä paranemista^{14,15}



Vahtokerros

- Imee haavaeritteen ja johtaa sen levittävään kerrokseen¹⁶
- 4-kerroksinen rakenne imee ja kanavoi eritteen pois haavalta¹⁶

Mepilex® Border Flex Lite

Uuden sukupolven joustavat sidokset


Mölnlycke®

Suunniteltu mukautumaan ja pysymään paikallaan

Ainutlaatuinen 360° Flex -teknologia ansiosta sidos on mukautuvampi ja joustavampi kun vastaavanlaiset reunalliset vaahtosidokset^{2,17}. Innovatiivinen 360° Flex -teknologia mahdollistaa Mepilex® Border Flex Lite -sidoksen liikkumisen joka suuntaan, vähentää ihoon kohdistuvaa rasitusta, lisää mukavuutta ja pitää sen paikallaan^{1,2}.

Fiksu eritteen hallinta

Ainutlaatuinen 4-kerroksinen sidos imee ja kanavoii eritettä pois haavalta ja antaa sinun seurata paranemisen edistymistä haavaa häiritsemättä^{3,16}. Mepilex Border Flex Lite -sidoksen ainutlaatuinen rakenne tarjoaa optimaalisen tasapainon eritteen imeytymiselle ja kosteuden haihtumiselle, maksimoiden haavaeritteen hallintaa vähän/kohtalaisesti erittävillä haavoilla^{16,18-21}.

Safetac® -teknologia. Vähemmän ihovaurioita ja kipua.

Lukuisissa satunnaistetuissa tutkimuksissa Safetac® -sidosten on kliinisesti osoitettu vähentävän haavan ja ihon vaurioita poistettaessa^{6-11,13,22}. Tiivistämällä haavan reunat ne auttavat estämään maseraation⁶⁻¹¹. Sidoksen vaihto on kivuttomampaa kun haavaan ja ihoon kohdistuu vähemmän vaurioita⁶⁻¹². Siksi useat satunnaistetut kokeilut yhdistävät Safetac -sidokset nopeampaa paranemiseen^{7-9,12} ja pienemmällä hoidon kokonaiskustannuksilla^{7,11,12}.

Käyttöalueet

Mepilex Border Flex Lite on suunniteltu monenlaisten vähän/kohtalaisesti erittävien haavojen, kuten sääri- ja jalkahaavojen, painehaavojen, kirurgisten ja akuuttien haavojen esim. hankaumia, rakkuloita ja ihorepemiä, hoitoon. Mepilex Border Flex Liteä voidaan käyttää myös suojaamaan vaurioitunutta ja / tai haurasta ihoa.

Helppokäyttöinen

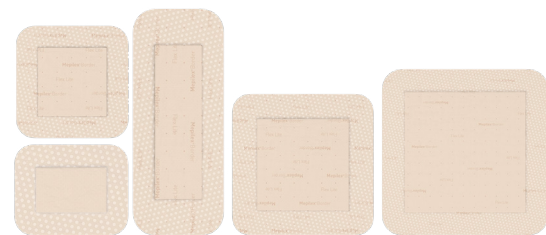


Suurin Mepilex Border Flex Lite -sidos on varustettu uudella, kolmiosisaisella suojakalvolla.

* Saatavilla koossa 15x15 cm

Tilaustiedot (steriilisti pakattu)

Tuotenumero	Koko (cm)	Haavatyynyn koko (cm)	Kpl/kuljetuspakk.
581011	4 x 5	2 x 3	10/70
581100	5 x 12.5	2.5 x 8.5	5/65
581200	7.5 x 7.5	4.5 x 4.5	5/70
581300	10 x 10	6.5 x 6.5	5/50
581500	15 x 15	11 x 11	5/50



Viitteet: 1. Mölnlycke Health Care. Data on file (2019). 2. Mölnlycke Health Care. Data on file (2019). 3. Mölnlycke Health Care. Data on file (2019). 4. Mölnlycke Health Care. Data on file (2018). 5. Mölnlycke Health Care. Data on file (2020). 6. Van Overschelde, P. et al. A randomised controlled trial comparing two wound dressings used after elective hip and knee arthroplasty. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHS, Florence, Italy, 2016. 7. Silverstein P. et al. An open, parallel, randomized, comparative, multicenter study to evaluate the cost-effectiveness, performance, tolerance, and safety of a silver-containing soft silicone foam. Journal of Burn Care and Research, 2011. 8. Gee Kee E.L. et al. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. Burns, 2014. 9. David F. et al. A randomised, controlled, non-inferiority trial comparing the performance of a soft silicone-coated wound contact layer (Mepitel One) with a lipidocolloid wound contact layer (UrgoTul) in the treatment of acute wounds. International Wound Journal, 2017. 10. Patton M.L. et al. An open, prospective, randomized pilot investigation evaluating pain with the use of a soft silicone wound contact layer vs bridal veil and staples on split thickness skin grafts as a primary dressing. Journal of burn care & research, 2013. 11. Bredow J. et al. Evaluation of Absorbent Versus Conventional Wound Dressing. A Randomized Controlled Study in Orthopedic Surgery. Deutsche Arzteblatt International, 2018. 12. Gotschall C.S. et al. Prospective, randomized study of the efficacy of Mepitel on children with partial-thickness scalds. Journal of Burn Care & Rehabilitation, 1998. 13. Meaume S. et al. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. Ostomy Wound Management, 2003. 14. Meaume, S., Van De Looverbosch, D., Heyman, H., Romaneli, M., Ciangherotti, A., Charpin, S. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. Ostomy Wound Management 2003;49(9):44-52. 15. Rippon, M., Davies, P., White, R., Taking the trauma out of wound care: the importance of undisturbed healing. Journal of Wound Care 2012; 21 (8): 359-368. 16. Mölnlycke Health Care. Data on file (2019). 17. Mölnlycke Health Care. Data on file (2019). 18. Mölnlycke Health Care. Data on file (2019). 19. Mölnlycke Health Care. Data on file (2019). 20. Mölnlycke Health Care. Data on file (2019). 21. Mölnlycke Health Care. Data on file (2019). 22. Herst P. et al. Prophylactic use of Mepitel Film prevents radiation-induced moist desquamation in an intra-patient randomised controlled clinical trial of 78 breast cancer patients. Radiotherapy and Oncology, 2014.

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Puhelin: 0201 622300 Mepilex- ja Safetac-tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat maailmantaloudellisesti yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtiön rekisteröityä omaisuutta. © 2021 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1172012

Parannetut käyttöominaisuudet tunnetuille Mepilex® Border Sacrum ja Mepilex® Border Heel sidoksille

Optimoitu **pakara-alueen tiiviys** antaa paremman suojan korkean riskin sakraalialueilla¹

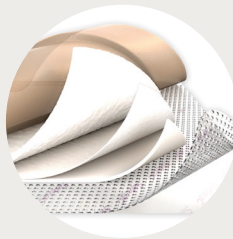
Mepilex®
Border
Sacrum



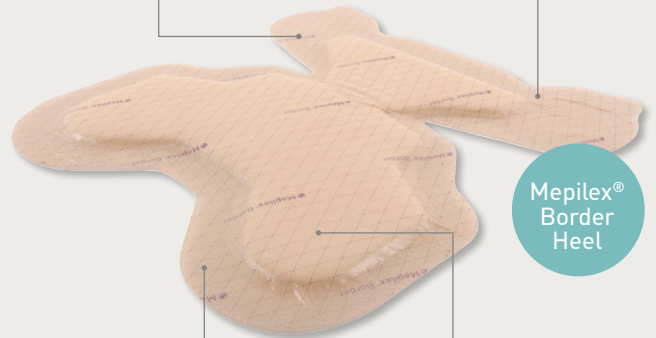
Näkyvät käsittelyulokkeet kertovat käyttäjälle mistä pidetään kiinni sidosta uudelleen asetettaessa

Optimoitu sidoksen muoto **parantaa suojausta** korkean riskin alueilla¹

SAMA ainutlaatuinen ja suojaava **5-kerrosrakente**



Paremmat, paksummat **sidoksen reunat** mahdollistavat tehokkaan käsittelyn¹



Mepilex®
Border
Heel

Tuote ulottuu **peittämään** mediaali ja lateraali **malleolit**, joka parantaa suojausta¹

Sama upea tuote:

- ✓ Sama 5 -kerrosrakente
- ✓ Samat materiaalit
- ✓ Sama kiinnitys
- ✓ Sama suojaava sidosrakente
- ✓ Sama painehaavojen ennaltaehkäisyn näyttö

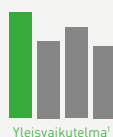


Parannetut käyttäjäominaisuudet:

- ✓ Käsittelyulokkeet
- ✓ Eritteiltä suojaavat siivekkeet pakaravaossa sacrum -tuotteella
- ✓ Paksummat reunat tehokkaampaan käsittelyyn¹
- ✓ Optimoidut muodot parantavat suojausta korkean riskin alueilla¹

'Mitä käyttäjämme sanovat'

Jopa 28% korkeampi yleisvaikutelma Mepilex Border Sacrum -sidoksen helppokäyttöisyydestä verrattuna muihin saatavilla oleviin sidoksiin¹



Jopa 65% korkeampi yleisvaikutelma Mepilex Border Heel -sidoksen helppokäyttöisyydestä verrattuna muihin saatavilla oleviin sidoksiin¹



Hyödyt

- ✓ Käsittelylokkeet helpompaan ihon tarkkailuun
- ✓ Paksummat reunat parempaan käsittelyyn ja paikallaan pysymiseen
- ✓ Itsekiinnittyvä – ei tarvetta lisäkiinnitykselle
- ✓ Minimoi kipua ja traumaa sidosten vaihdon yhteydessä²⁻⁴
- ✓ Voidaan käyttää useita päiviä
- ✓ Voidaan asettaa uudelleen menettämättä kiinnitysominaisuuksia

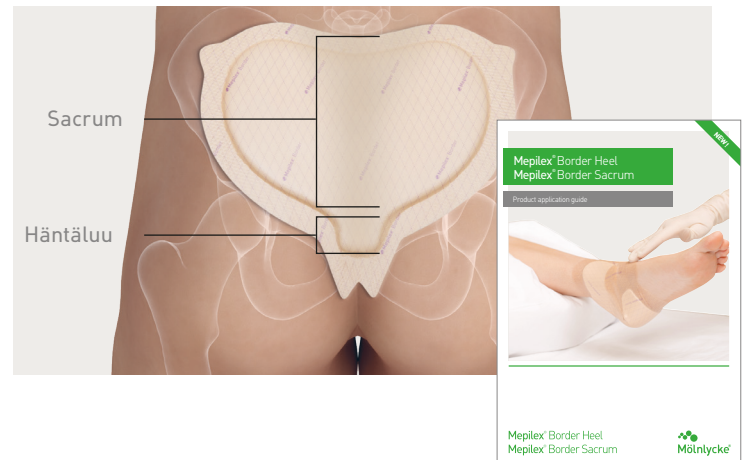
Ennaltaehkäisyyn

Käytettäessä Mepilex® Border Heel ja Mepilex® Border Sacrum sidoksia ennaltaehkäisyyn, on niiden todistettu auttavan suojaamaan ihoa paineen, venytyksen, kitkan ja mikroilmaston aiheuttamilta vaurioilta⁵. Safetac® -kerros suojaa ihoa ylläpitämällä optimaalisen asennon ja vähentämällä kitkaa ja venytystä potilas/sidos välipinnassa². Safetac® -kerros mahdollistaa sidoksen uudelleenasettamisen ihon tarkistuksen jälkeen.

Hoitoon

Käytettäessä Mepilex® Border Heel ja Mepilex® Border Sacrum sidoksia haavojen hoitoon, ne imevät ja pidättävät haavaeritteitä tehokkaasti¹ sekä ylläpitävät kosteaa haavaympäristöä. Safetac® -kerros sulkee haavan reunat, estää haavaeritteen pääsyn ympäröivälle iholle ja näin minimoi maseraation riskiä⁶. Safetac® -kerros mahdollistaa sidoksen vaihdot ilman vauriota haavalle tai ympäröivälle iholle,¹ eikä altista potilasta ylimääräiselle kivulle³.

Kiinnitä huomiota oikeaan sidoksen asettamiseen. Lisätietoa asettamisohjeessa.



Asettamisohjeet.

Mepilex® Border Sacrum valikoima‡

Tuotenumero	Koko	Kpl / RET	Kpl / TRP
282450	22 x 25 cm	5	25
282050	16 x 20 cm	5	40
282500	15 x 15 cm (vanha muotoilu)	5	50

‡ Steriilisti yksittäispakattu

Mepilex® Border Heel valikoima‡

Tuotenumero	Koko	Kpl / RET	Kpl / TRP
282750	22 x 23 cm	6	30

‡ Steriilisti yksittäispakattu

Viitteet: 1 Davies P. User evaluation of interface dressings for pressure ulcer prevention. Mölnlycke Health Care [GMCS-2017-058] 2017. 2. White R. et al. Evidence for atraumatic soft silicone wound dressing use. Wounds UK, 2005. 3. White R. A multinational survey of the assessment of pain when removing dressings. Wounds UK 2008, Vol 4, No 1. 4. Dykes et al. Effects of adhesive dressings on the stratum corneum of the skin. Journal of Wound Care February, Vol 10, No 2. 2001. 5. Black J. et al. Consensus statement: Global evidence based practice recommendations for the use of wound dressings to augment pressure ulcer prevention protocols - August 2012. 6. Wiberg A.B. et al. Preventing maceration with a soft silicone dressing: in-vitro evaluations. Poster presented at the 3rd Congress of the WUWHS, Toronto, Canada, 2008

Lisätietoa www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Pitäjänmäentie 14, 3krs. 00380 Helsinki. Puh +358 (0)201 622 300. Mölnlycke, Mepilex ja Safetac nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2017. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC0271707

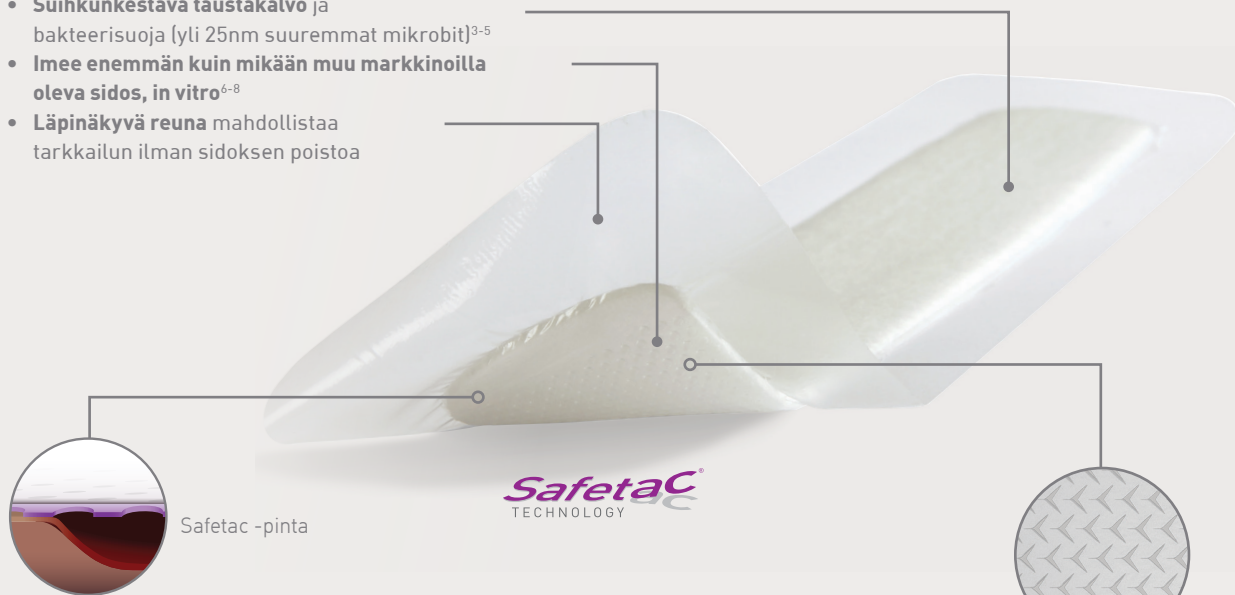


Mepilex® Border Post-Op

Joustava kirurginen all-in-one sidos

Voidaan jättää paikalleen jopa 7 päiväksi^{1,2}

- Suihkunkestävä taustakalvo ja bakteerisuoja (yli 25nm suuremmat mikrobit)³⁻⁵
- Imee enemmän kuin mikään muu markkinoilla oleva sidos, in vitro⁶⁻⁸
- Läpinäkyvä reuna mahdollistaa tarkkailun ilman sidoksen poistoa



Safetac -pinta

Kliinisesti todistettu vähentävän sidoksiin liittyviä ihovaurioita ja kipua^{1,2,9,10}

- Safetac® -pinta kiinnittyy hellävaraisesti, rikkomatta ihon rakennetta^{1,2,9,10}

Tutkitusti parempi lopputulos

Safetac®, Mölnlycke Health Caren uranuurtaja, saavuttaa uskomattomia tuloksia. Kliinisesti tutkitut Safetac-sidokset luovat ihanteellisen ympäristön haavan paranemiselle ja jopa estävät uusien haavojen syntymistä. Safetac-sidokset ovat turvallinen valinta potilaalle ja vastaavat haavanhoidon korkeisiin standardeihin.

* Mölnlycke Health Caren ainutlaatuinen ja yksinoikeudella kehitetty kiinnitysteknologia

Mahdollistaa potilaan varhaisen mobilisaation^{1,2,9,10}

- Ainutlaatuinen flex-cut haavatyyny joustaa kaikkiin suuntiin ja muotoutuu kehoon myös liikkeessä



Meillä on paljon tutkimuksia, jotka osoittavat Safetac -sidoksen kliiniset ja taloudelliset hyödyt, mukaanlukien Mepilex®, Mepitel®, Mepiform® ja Mepitac®. Sidoksemme ovat jo auttaneet miljoonia potilaita maailmanlaajuisesti.

- Vähentää leikkausalueinfektioiden riskiä (SSI)^{1-5,9,10}
- Tukee potilaan varhaista mobilisaatiota^{1,2,9,10}
- Vähentää sidoksiin liittyviä kustannuksia^{1,2}

Mepilex® Border Post-Op -sidoksen käyttö



1. Avaa steriilipakkaus ja ota tuote



2. Avaa keskimäinen suojakalvo osittain ja aseta sidos oikeaan kohtaan tältä osin. Poista loppuosa keskimäisestä suojakalvosta samalla tuotetta asettaen



3. Poista suurempi suojakalvo samalla tuotetta asettaen. Tee sama pienemmälle suojakalvolle ja tarvittaessa korjaa sidoksen asentoa



4. Maksimaalisen kiinnityksen varmistamiseksi silitä kämmenellä sidosta koko sen pinta-alalta

Kuinka Mepilex Border Post-Op toimii

Mepilex Border Post-Op on all-in-one kirurginen sidos, joka imee ja pidättää leikkaushaavaeritettä erityisen tehokkaasti. Safetac-pinta minimoi sidoksen vaihdon aiheuttamat kivuliaat vauriot niin haavalle kuin sitä ympäröivälle iholle^{1,2,9,10}. Safetac-pinta sulkee haavan reunat ja estää eritteiden vuodon haavaa ympäröivälle iholle, mikä vähentää maseraation riskiä^{1,9,10}. Flex-cut perforoitu haavatyyny mahdollistaa sidoksen erittäin hyvän joustavuuden ja muotoutuvuuden nivelten kohdalla, kuten esimerkiksi lonkan ja polven alueella, mikä edesauttaa potilaan varhaista mobilisaatiota^{1,2,9,10}.

Sidoksen vaihtoväli

Mepilex Border Post-Op -sidoksia voidaan jättää paikoilleen jopa seitsemän päivän ajaksi riippuen haavan ja sitä ympäröivän ihon kunnosta sekä paikallisesta hoitokäytännöstä^{1,2}.

Mepilex Border Post-Op -sidoksen edut

- Minimoi ihovauriot, kuten rakkulat^{1,2,9,10}
- Erittäin hyvä imukyky, jonka ansiosta vähemmän sidoksen vaihtoja^{1,2,6-8}
- Edistää potilasmukavuutta käytön aikana^{1,2,9,10}
- Tuotteen asentoa voidaan korjata ilman, että se menettää kiinnitystehtävää⁹
- Leveät läpinäkyvät reunat helpottavat haava-alueen tarkastelua
- Bakteri- ja virussuoja (yli 25nm mikrobit)^{4,5}
- Ei herkistävä tai ärsyttävä¹
- Suihkunkestävä³

Viihteet: 1. Zarghooni K. et al. Is the use of modern versus conventional wound dressings warranted after primary knee and hip arthroplasty? Acta Orthopaedica Belgica, 2015. 2. Bredow J. et al. Evaluation of Absorbent Versus Conventional Wound Dressing. A Randomized Controlled Study in Orthopedic Surgery. Deutsche Ärzteblatt International, 2018. 3. Mölnlycke Health Care, Data on File internal report 20190215-001. 4. External test at Nelson Laboratories (viral penetration test), Study Report 1064846-S01. 5. Statement towards ASTM F 1671 (viral penetration test), PD-404335. 6. Feili, F. et al. Fluid handling properties of post-operative wound dressings. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHS, Florence, Italy, 2016. 7. Feili, F. et al. Blood absorption capacity of post-operative wound dressings. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHS, Florence, Italy, 2016. 8. Feili, F. et al. A laboratory valuation of the fluid retention properties of post-operative absorbent dressings. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHS, Florence, Italy, 2016. 9. Dobbelaere A. et al. Comparative study of innovative postoperative wound dressings after total knee arthroplasty. Acta orthopaedica Belgica, 2015. 10. Van Overschelde, P. et al. A randomised controlled trial comparing two wound dressings used after elective hip and knee arthroplasty. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHS, Florence, Italy, 2016.

Lisätietoa www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Pitäjänmäentie 14, 3kr. 00380 Helsinki. Puh +358 (0)201 622 300. Mölnlycke®, Mepilex® ja Safetac® tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2019 Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC0421808

Käyttöalueet

Mepilex Border Post-Op on itsekiinnittyvä imevä kirurginen sidos, joka on suunniteltu erittäin haavoille. Se on tarkoitettu akuuteille haavoille, kuten kirurgiset haavat, viillot ja hiertymät.

Huomioitavaa

Mikäli huomaat kliinisen infektion merkkejä, kuten kuumetta tai haavan tai ympäröivän ihon punoitusta, lämpenemistä tai turpoamista, konsultoi terveydenhuollon ammattilaista asianmukaisen hoidon varmistamiseksi.

- Konsultoi aina terveydenhuollon ammattilaista ennen Mepilex Border Post-Op -sidoksen käyttöä Epidermolysis Bullosa potilailla.
- Älä käytä Mepilex Border Post-Op -sidosta potilaille/käyttäjille joiden tiedetään olevan yliherkkä sidoksen materiaaleille / komponenteille.



Mepilex Border Post-Op tuotevalikoima (Steriilisti pakattu)

Tuote-numero	Koko (cm)	Kpl/os.pakk.	Kpl/ kulj.pakk.
496100	6×8	10	80
496200	9×10	10	70
496300	10×15	10	100
496400	10×20	10	120
496450	10×25	10	60
496600	10×30	10	40
496650	10×35	5	50

Mepilex® Lite

Ohut imukykyinen vaahtosidos

Safetac® kerros

- Minimoi kipua ja ihovaurioita sidosvaihdoissa¹⁻⁹
- Ei kiinnity kosteaan haavapohjaan,^{1,8} ainoastaan kuivaan ihoon
- Sulkee haavareunat ja vähentää ohivuotojen ja maseraation riskiä^{9,10}

Polyuretaanivaahdotyyny

- Imee haavaeritettä^{5,10,11}
- Imukykyinen myös kompression alla⁸
- Erittäin muotoutuva^{6,8,10-12}

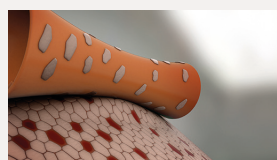
Polyuretaanitaustakalvo

- Hengittävä⁸
- Vedenkestävä²⁵



Safetac® teknologia. Vähemmän vauriota. Vähemmän kipua.

Safetac® -sidosten on kliinisesti todettu vähentävän ihon ja haavan vaurioita sidosta poistattaessa¹³⁻¹⁶. Sulkemalla haavan reunat, se auttaa ehkäisemään maseraatiota¹⁵. Vähentämällä ihon ja haavan vaurioita, minimoidaan kipua sidosta poistattaessa¹³⁻¹⁵.



Ilman Safetac -kiinnitystä

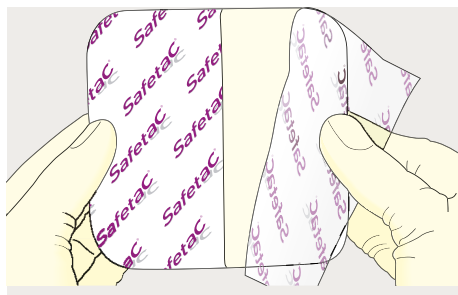


Safetac -kiinnityksellä

- Vähentää kipua ja traumaa sidosvaihdon yhteydessä¹⁻⁹
- Hellävarainen kiinnitys ja pysyy paikallaan^{6,7,23}
- Mepilex® Lite tuntuu mukavalta potilaalle^{6,10,11,17}
- Pidättää eritteen ja voidaan helposti leikata muotoon*

*Mepilex Lite -sidosta ei tarvitse leikata haavan kokoon kun käytetään kompressiossa

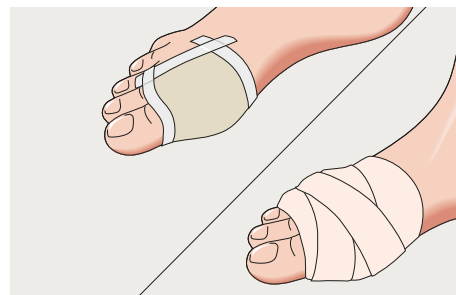
Kuinka Mepilex® Lite -sidosta käytetään



1. Puhdista haava paikallisen hoitokäytännön mukaisesti. Kuivaa ympäröivä iho huolellisesti. Valitse sopivan kokoinen sidos. Sidoksen tulisi ulottua ympäröivälle iholle vähintään 1-2cm pienempien kokojen osalta ja 5cm suurempien kokojen osalta. Tarvittaessa sidosta voidaan leikata sopivaan muotoon. Poista ensimmäinen suojakalvo.



2. Aseta kiinnittyvä puoli haavaa vasten. Poista toinen suojakalvo ja tasaa sidos ihoa vasten. Älä venytä sidosta.



3. Tarvittaessa lisäksi kiinnitä Mepilex Lite esimerkiksi putkisidoksella tai muulla kiinnitysmateriaalilla.

Kuinka Mepilex Lite toimii

Mepilex® Lite on ohut ja erittäin muotoutuva vaahtosidos, joka imee eritetä ja ylläpitää kosteaa haavaympäristöä. Safetac® -kerros sulkee haavareunat, estäen eritteen pääsemistä ympäröivälle iholle, vähentäen maseraation riskiä. Safetac kiinnitys varmistaa hellävaraisen sidosvaihdon. Mepilex Lite voidaan leikata moniin haavatyyppeihin ja hankalasti sidottaviin kehon alueisiin sopivaksi.

Mepilex Lite edut

- Minimoi kipua ja traumaa sidosvaihdon yhteydessä¹⁻⁹
- Pysyy paikallaan, joten kädet vapautuvat kompressio tai kiinnityssidoksen kiinnittämiseen^{7,8,23}
- Edistää potilasmukavuutta käytön aikana, ohut ja muotoutuva^{6,10,11,17-20}
- Voidaan jättää paikoilleen sädetuksen ajaksi, kun käytetään yleisiä energiarajoja ja absorboituneita annoksia^{18,19}
- Voidaan käyttää lääkinnällisten laitteiden alla ihovaurioiden ehkäisyyn²⁴
- Sopii käytettäväksi kompressiosidosten alla⁸
- Voidaan leikata moniin haavatyyppeihin ja hankalasti sidottaviin kehon alueisiin sopivaksi⁶
- Voidaan jättää paikalleen useaksi päiväksi, riippuen haavan kunnosta tai hoitokäytännöstä^{7,8,10,21,23}
- Voidaan irrottaa ja kiinnittää uudelleen menettämättä kiinnitysominaisuuksia⁶
- Alhainen iho- tai allergisen reaktion riski^{2,18,22}

Mepilex Lite -sidosten on osoitettu suojaavan herkkää ihoa ulkoisilta voimilta, kuten kitkalta ja paineelta, jotka johtuvat usein toistuvasta lääkinnällisten laitteiden käytöstä^{24,26}

Vastuuvapauslauseke: Sidosten ennaltaehkäisevä käyttö lääkinnällisiin laitteisiin liittyvien painehaavojen riskin vähentämisessä on hyvin raportoitu. Niiden käyttöä henkilösuojaimien alla, mahdollisiin vaikutuksiin tiiviiden ylläpitämiseen ja viruksen leviämiseen, ei kuitenkaan ole testattu Mölnlyckellä tai tietojemme mukaan muillakaan tahoilla.

References: 1. Zheng XP, Huang GY, Chang F, Qian MY, Xia ZF, Xiao SC. Curative effect of soft silicone dressing combined with calcium alginate dressing in treating skin graft donor sites of burned patients. Academic Journal of Second Military Medical University. 2016;37(11):1321-4. 2. Schumann, H., Beljan, G., Hoping, D., Bruckner-Tuderman, L. Atraumatic dressings in fragile skin conditions: use of the soft silicone dressing (Mepilex) in hereditary and acquired bullous skin disease. Poster presentation. EWMA, 2005. 3. White R. A multinational survey of the assessment of pain when removing dressings. Wounds UK 2008; 4(1):14-22. 4. Upton, D., Solowiej, K. The impact of atraumatic vs conventional dressings on pain and stress. Journal of Wound Care 2012 21(5):209-215. 5. Eytier C, Gazeau E, Beneteau G, Verfaillie G. Convenience and tolerance of the combination of a soft silicone foam dressing and a two-way stretch tubular bandage in the management of local wounds. Journal des plaies et cicatrisations 2013;18(88):38-44. 6. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2006. 7. Zhang Y, Xing SZ. Treatment of Diabetic Foot Ulcers using Mepilex Lite Dressings: A Pilot Study. Experimental and Clinical Endocrinology and Diabetes: official journal, German Society of Endocrinology [and] German Diabetes Association. 2014;122(4):227-30. 8. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2016. 9. Khramilin V. Mepilex Lite/EM in the treatment of diabetic foot ulcer. Poster presentation. EWMA, 2006. 10. Meuleneire, F., and Fostier, A. Local treatment of heel pressure ulcers with a silicone foam dressing. Poster presentation. WUWHS, 2008. 11. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2005. 12. Perez YP, Carmona JA, Perez IL, Garcia CM. Prevention and treatment of radiodermatitis using a non-adhesive foam dressing. Journal of Wound Care 2011;20(3):130-135. 13. Gee Kee E et al. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. Burns. 2015. 14. David, F. et al. A randomised, controlled, non-inferiority trial comparing the performance of a soft silicone-coated wound contact layer (Mepitel One) with a lipidocolloid wound contact layer (UrگوTu) in the treatment of acute wounds. International Wound Journal, 2017. 15. Meaume S. et al. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. Ostomy Wound Management, 2003. 16. Meaume S. et al. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. Ostomy Wound Management, 2003. 17. Poonam P. The Effect of Mepilex Lite Dressings on Acute Radiation-Induced Skin Reactions in Women Receiving Post-Mastectomy Chest wall Irradiation (Thesis, Bachelor of Radiation Therapy with Honours). University of Otago. 2013. 18. Diggelmann KV, Zytkovicz AE, Tuaine JM, Bennett NC, Kelly LE, Herst PM. Mepilex Lite dressings for the management of radiation-induced erythema: a systematic inpatient controlled clinical trial. British Journal of Radiology. 2010;83(995):971-8. 19. Paterson DB, Poonam P, Bennett, NC, Peszynski, RI, Van Beekhuizen, MJ, Jasperse, M, Herst, PM. Randomized intra-patient controlled trial of Mepilex Lite dressings versus aqueous cream in managing radiation-induced skin reactions post-mastectomy. Journal of Cancer Science and Therapy. 2012;4(11):347-56. 20. Sharp L et al. An open non-randomised case study to evaluate a new soft silicone dressing, Mepilex Lite/EM®, for patients with radiation skin reactions Poster presentation. SAWC, 2004. 21. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2014. 22. Zhong WH, Tang QF, Hu LY, Feng HX. Mepilex Lite dressings for managing acute radiation dermatitis in nasopharyngeal carcinoma patients: a systematic controlled clinical trial. Medical Oncology (Northwood, London, England). 2013;30(4):761. 23. Eager CA. Comparison of two foams through the measurement of healing time, frequency of dressing changes and peri wound status. Poster presentation. Advanced Wound Care and Medical Research Forum on Wound Repair, 2001. 24. Boesch RP, Myers C, Garrett T et al. Pediatrics. 2012; 129: e792-e797. 25. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2018. 26. Cohen LP, Ovadia-Blechman Z, Hoffer O, Gefen A. Dressings cut to shape alleviate facial tissue loads while using an oxygen mask. Int Wound J. 2019; 1-14.

Käyttöalueet

Mepilex Lite on suunniteltu monenlaiselle vähän tai ei lainkaan erittävälle haavoille, kuten sääri- ja jalkahaavat, painehaavat, toisen asteen palovammat, sädehoidon aiheuttamat ihovauriot ja Epidermolysis Bullosa. Mepilex Lite -sidosta voidaan käyttää myös herkän ja/tai hauraan ihon suojana.

Huomio

Mikäli kliinisen infektion merkkejä ilmenee, konsultoi terveydenhuollon ammattilaista asianmukaista hoitoa varten.



Mepilex® Lite valikoima (steriilisti yksittäispakattu)

Tuotenumero	Koko (cm)	Kpl/osastopak.	Kpl/kuljetuspakk.
284000	6 x 8,5	5	70
284100	10 x 10	5	50
284300	15 x 15	5	50
284500	20 x 50	4	24

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke, Mepilex ja Safetac tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1672205



Mepilex® Transfer

Pehmeä haavaeritettä siirtävä silikonisidos

Safetac kerros

- Minimoi kipua ja ihovaurioita sidosvaihdossa^{1,2,3,10}
- Ei kiinnity kosteaan haavapohjaan, ainoastaan kuivaan ihoon^{7,10,11}
- Sulkee haavareunat, vähentää ohivuotojen ja maseraation riskiä^{1,4, 7, 10-14}



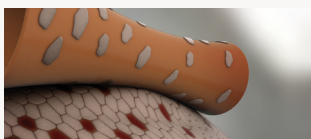
Ohut polyuretaanivahto

- Siirtää tehokkaasti eritteen pois haavalta^{1,4,13,14}
- Muotoutuu hyvin vaikeasti sidottaville haavoille^{1,2,4,15}

Safetac® technology. Less trauma. Less pain.

Useissa satunnaistetuilla kontrolloiduissa tutkimuksissa Safetac® -sidosten on kliinisesti osoitettu vähentävän haavan ja ihon vaurioita sidoksen poiston yhteydessä. Se minimoi maseraation riskin sulkemalla haavan reunat. Vähentämällä haavan ja ihon vaurioita sidoksen vaihdon yhteydessä, vähennetään kivun tunnetta. Siksi useat RCT-tutkimukset yhdistävät Safetac -sidokset nopeampaan haavan paranemiseen ja alhaisempiin hoidon kokonaiskustannuksiin.

Lue lisää www.molnlycke.fi/tietopankki/safetac-teknologia/



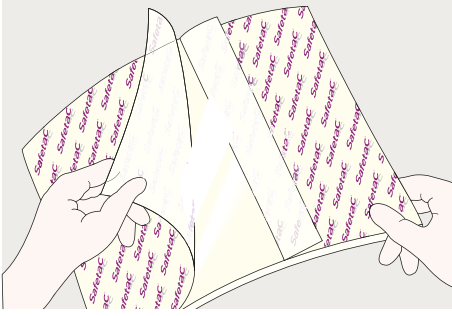
Ilman Safetac -kiinnitystä



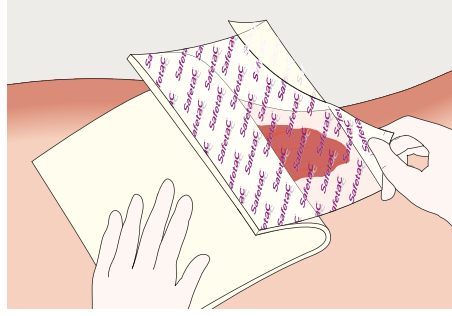
Safetac -kiinnityksellä

- Minimoi kipua ja ihovaurioita sidosvaihdossa^{1,2,3,10}
- Siirtää tehokkaasti eritteen pois haavalta, minimoi maseraation riskiä^{1,4,10,11,12,13,14}
- Käytännöllinen ja muotoutuva jopa vaikeasti sidottaville haavoille ja kehonosille^{1,2,4,7,15,17}

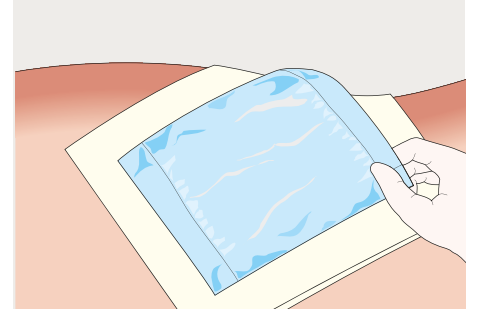
Kuinka Mepilex® Transfer -sidosta käytetään



1. Puhdista haava paikallisen hoitokäytännön mukaisesti. Kuivaa ympäröivä iho huolellisesti. Valitse sopivan kokoinen sidos. Sidoksen tulisi ulottua ympäröivälle iholle vähintään 1-2cm pienempien kokojen osalta ja 5cm suurempien kokojen osalta. Tarvittaessa sidosta voidaan leikata sopivaan muotoon.



2. Poista ensimmäinen suojakalvo. Aseta kiinnittyvä puoli haavaa vasten. Poista toinen suojakalvo ja tasaa sidos ihoa vasten. Älä venytä sidosta.



3. Tarvittaessa lisää toissijainen sidos ja kiinnitys ylläpitääkseen kostean haavaympäristön. Kohtalaisesti tai runsaasti erittävillä haavoilla: käytä Mepilex Transferin päällä toissijaista sidosta ja kiinnitä ne esim. Tubifast® -putkisidoksella, sideharsolla tai muulla kiinnitysmateriaalilla. Haavoille jotka erittävät vähän tai ei ollenkaan, tai ihon suojaukseen, käytä hengittävää haavakalvoa tai putkisidosta kiinnitykseen.

How Mepilex Transfer works

Mepilex® Transfer on ohut ja erittäin muotoutuva vaahtosidos, joka imee haavaeritteen ja yhdessä sopivan toissijaisen sidoksen kanssa ylläpitää kostea haavaympäristöä^{1-5,12,15}.

Safetac® -teknologia sulkee haavan reunat, estäen ohivuotoja ympäröivälle iholle, pientenä maseraation riskiä^{1,4,7,10-14}. Kun Safetac sulkee haavan reunat, Mepilex Transferin rakenne mahdollistaa eritteen imeytymisen ylös toissijaiseen imevään sidokseen ja samalla ylläpitää kostea haavaympäristöä^{1,3,4,5,10-14}. Safetac kiinnitys vähentää kipua ja ihovaurioita sidosvaihdon yhteydessä^{1,2,3,10}. Mepilex Transfer voidaan leikata moniin haavatyyppeihin ja hankalasti sidottaviin kehon alueisiin sopivaksi¹⁶.

Käyttöalueet

Mepilex Transfer on pehmeä, erittäin siirtävä silikonisidos, joka on tarkoitettu monenlaiselle erittävälle haavalle. Voidaan käyttää myös herkän ja/tai hauraan ihon suojana.

Huomautus

Mikäli kliinisen infektion merkkejä ilmenee, konsultoi terveydenhuollon ammattilaista asianmukaista hoitoa varten.

Mepilex Transfer valikoima (steriilisti yksittäispakattu)

Art. no.	Size cm	Pcs/shelf cont.	Pcs/transp. cont.
294600	7,5 x 8,5	5	70
294700	10 x 12	5	50
294800	15 x 20	5	40
294502	20 x 50	2	24

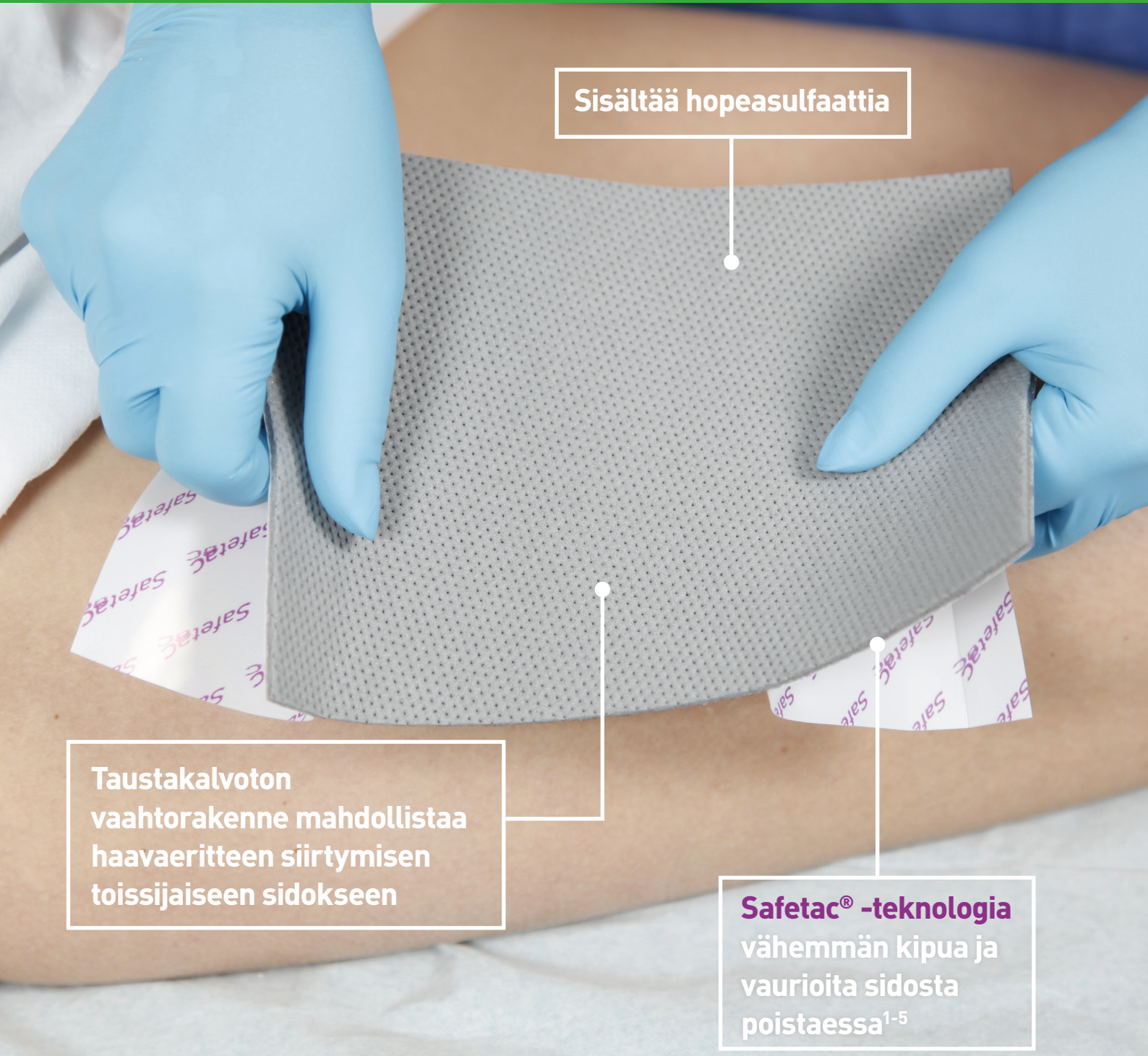
Viitteet: 1. Mölnlycke Health Care. Data on file 2000. 2. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2019. 3. Kaartinen IS, Kuokkanen HO. Suprathel® causes less bleeding and scarring than Mepilex® transfer in the treatment of donor sites of split-thickness skin grafts. *Journal of Plastic Surgery and Hand Surgery*. 2011;45(4-5):200-3. 4. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2019. 5. Yuen W, Huizinga J, Jonkman M. Punch grafting of chronic ulcers in patients with laminin 332 deficient nhJEB. *J Am Acad Dermatol*. 2013(68):93-7. 6. Schwieger-Briel A, Kiritsi D, Schempp C, Has C, Schumann H. Betulin-based oleogel to improve wound healing in dystrophic epidermolysis bullosa: A prospective controlled proof-of-concept study. *Dermatology Research and Practice*. 2017;2017. 7. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2018. 8. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020. 9. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2006. 10. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020. 11. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020. 12. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020. 13. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020. 14. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020. 15. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020. 16. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020. 17. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020. 18. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020.

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke, Mepilex ja Safetac tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1682205

Mepilex® Transfer Ag

Pehmeä antimikrobinen haavaeritettä siirtävä silikonisidos

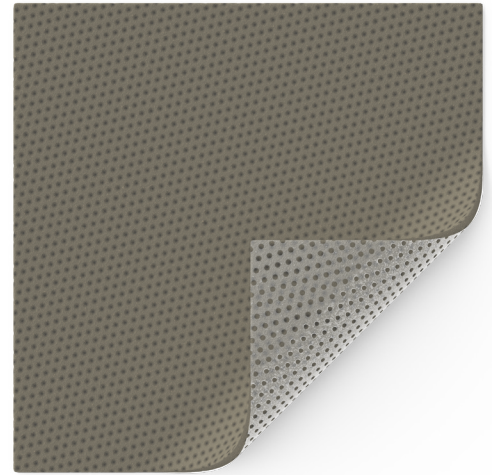


Sisältää hopeasulfaattia

Taustakalvoton
vaahtorakenne mahdollistaa
haavaeritteen siirtymisen
toissijaiseen sidokseen

Safetac® -teknologia
vähemmän kipua ja
vaurioita sidosta
poistaessa¹⁻⁵

Mepilex® Transfer Ag on tarkoitettu monenlaisiin kohtalaisesti tai runsaasti erittäviin ja vaikeasti sidottaviin haavoihin, kuten sääri- ja jalkahaavat, painehaavat, pahanlaatuiset haavat, pinnalliset palovammat sekä siirteentokohdat, joissa on olemassa tulehdusvaara.*



Tuotenumero	Koko (cm)	Kpl/osastopak.	Kpl/kuljetuspakk.
394000	7.5 x 8.5	10	70
394100	10 x 12.5	5	50
394700	12.5 x 12.5	5	50
394800	15 x 20	10	50
394500	20 x 50	2	12

*Katso tuotteen käyttöohjeet tarkempia tietoja varten

Kliiniset hyödyt:

- ✓ Vähemmän kipua ja vauriota sidosta poistaessa¹⁻⁵
- ✓ Voidaan käyttää infektoituneilla haavoilla^{*1,2}
- ✓ Voidaan jättää paikoilleen jopa 14 päivän ajaksi^{**5}
- ✓ Voidaan leikata moniin haavatyyppisiin ja hankalasti sidottaviin kehon alueisiin sopivaksi³

* osana hoito-ohjelmaa terveydenhuollon ammattilaisen valvonnassa

** riippuen haavan ja ympäröivän ihon kunnosta tai kliinisen käytännön mukaan

Suunniteltu sopimaan erilaisiin haavoihin ja kehon alueisiin

Myös vaikeasti sidottaviin kehon alueisiin



Viitteet: 1. Schweiger H, Smith D, Cruse CW et al. An open, non-controlled, single-centre, clinical investigation to evaluate efficacy when using a soft silicone wound contact layer containing silver. Poster presentation at the 15th European Burns Association Congress, Vienna, Austria, 2013. 2. Dhatariya, K., Gooday, C., Franke, B., Pilling, T., Flanagan, A., Zeidan, L. (2016): An open, non-comparative, multicentre evaluation of performance and safety using an antimicrobial exudate transfer dressing on diabetic foot ulcers: a case series. In Journal of wound care 25(5), pp. 256–265. 3. Arenberger, P. A prospective open non-controlled clinical investigation to evaluate the performance and safety of an antimicrobial foam transferring dressing in patients with malignant wounds. PMCF study MxT Ag 03 from Mölnlycke Health Care. Unpublished data, 2016. 4. Scheske J. Registry data on Mepilex Transfer Ag from 10 clinics in Germany. Retrospective data review. Unpublished data, 2016. 5. Glat, P., Riina, L., Smith, D., Foster KN. An open, non-controlled, multi-centre, clinical investigation to verify performance and safety of a soft silicone wound contact layer containing silver in the treatment of skin grafts. PMCF study MpT Ag 03 from Mölnlycke Health Care. Unpublished data, 2016.

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke, Mepilex ja Safetac tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022 Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1722205



Mepilex® XT

Erittäville haavoille

Polyuretaanivaahdotyyny

- Hyvä eritteen hallinta¹⁻⁵
- Muotoutuva^{2,4} ja joustava vahto

Hengittävä polyuretaanitaustakalvo

- Vedenkestävä⁶



Safetac® pinta

Safetac sidokset vähentävät kipua ja ihovaurioita poistattaessa^{1,3,7-11}

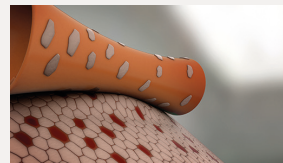
Kiinnittyy hellävaraisesti, mutta ei itse haavaan, täten vähentäen ihon sekä haavan kohdistuvaa vauriota ja vähentäen kipua poistattaessa.^{1,3,7-11}

Safetac® teknologia. Vähemmän vauriota. Vähemmän kipua.

Useissa satunnaistetuilla kontrolloiduissa tutkimuksissa Safetac -sidosten on kliinisesti osoitettu vähentävän haavan ja ihon vaurioita sidoksen poiston yhteydessä^{17,18,20-22}. Se minimoi maseraation riskin sulkemalla haavan reunat^{20,21}. Vähentämällä haavan ja ihon vaurioita sidoksen vaihdon yhteydessä, vähennetään kivun tunnetta^{17,18,20-22}. Siksi useat RCT-tutkimukset yhdistävät Safetac -sidokset nopeampaan haavan paranemiseen^{17,18,22} ja alhaisempiin hoidon kokonaiskustannuksiin^{21,22}.

Hallitsee myös paksua haavaeritettä^{13,27,28}

Imukykyinen vahto, jossa eritekanavat, jotka imee eritteen pois haavapohjasta ja levittää sen seuraavaan kerrokseen pidättäen eritteen pois haavalta.



Ilman Safetac kiinnitystä

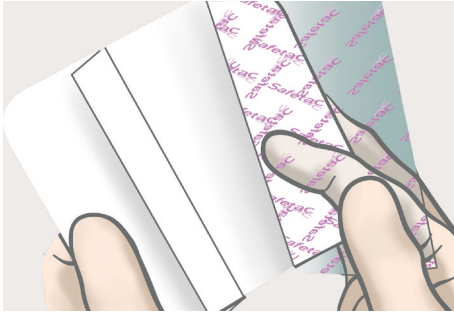


Safetac kiinnityksellä

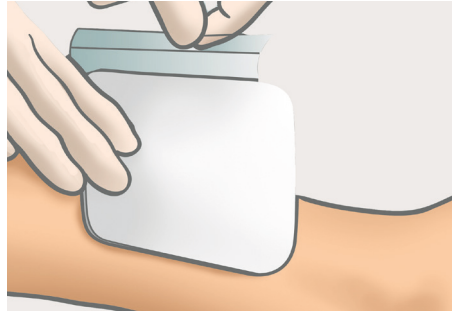
- Hallitsee enemmän eritettä kuin muut vaahtosidokset^{14,16}
- Hallitsee sekä paksua että juoksevampaa eritettä^{27,28}
- Imee eritteen nopeammin kuin muut vaahtosidokset^{27,28}

- Voidaan käyttää erittävän haavan kaikissa paranemisvaiheissa⁴
- Vaatii vähemmän sidosvaihtoja verrattuna muihin vaahtosidoksiin²³

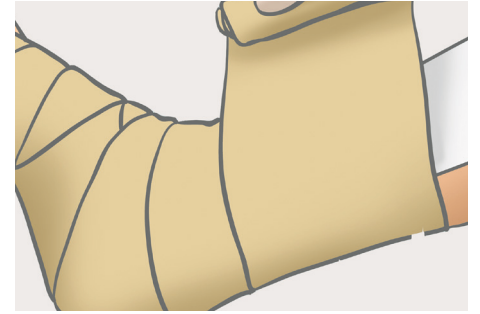
Kuinka käyttää Mepilex® XT-sidosta



1. Puhdista haava paikallisen hoitokäytännön mukaisesti. Kuivaa ympäröivä iho huolellisesti. Valitse sopivan kokoinen sidos. Sidoksen tulisi ulottua ympäröivälle iholle vähintään 1-2cm pienempien kokojen osalta ja 5cm suurempien kokojen osalta. Tarvittaessa sidosta voidaan leikata sopivaan muotoon. Poista ensimmäinen suojakalvo.



2. Aseta kiinnittyvä puoli haavaa vasten. Poista toinen suojakalvo ja tasaa sidos ihoa vasten. Älä venytä sidosta.



3. Tarvittaessa lisäksi kiinnitä Mepilex XT esimerkiksi putkisidoksella tai muulla kiinnitysmateriaalilla.

Kuinka Mepilex XT toimii

Mepilex® XT on pehmeä ja muotoutuva vaahtosidos, jonka eritekanavat siirtävät eritteen nopeasti imukykyiseen vaahtotyynyyn. Safetac® teknologia sulkee haavareunat, estäen eritteen pääsemistä ympäröivälle iholle, vähentäen maseraation riskiä^{12,20,21}. Safetac myös vähentää ihon ja haavan vaurioita, sekä vähentää potilaan tuntemaa kipua¹⁷⁻²².

Mepilex XT -sidoksen edut

- Hallitsee sekä paksua että juoksevampaa eritettä^{27,28}
- Voidaan käyttää erittävän haavan kaikissa paranemisvaiheissa⁴
- Minimoi kipua ja vaurioita sidosvaihtojen yhteydessä^{1,3,7-11}
- Voidaan käyttää kompression alla^{1,24}
- Vaatii vähemmän sidosvaihtoja verrattuna muihin vaahtosidoksiin²³
- Voidaan leikata moniin haavatyyppeihin ja hankalasti sidottaviin kehon alueisiin sopivaksi

Käyttöalueet

Mepilex XT on suunniteltu monenlaisille erittävillä akuuteilla ja kroonisilla haavoilla, niiden kaikissa paranemisvaiheissa. Sidos soveltuu esimerkiksi sääri- ja jalkahaavoille, painehaavoille ja traumaattisille haavoille.



Huomaa!

- Älä käytä potilaille, joiden tiedetään olevan allerginen jollekin sidoksen materiaaleista
- Mikäli kliinisen infektion merkkejä ilmenee, konsultoi terveydenhuollon ammattilaista asianmukaista hoitoa varten
- Älä käytä Mepilex XT-sidosta yhdessä hapettavien aineiden kuten hypokloriitin tai vetyperoksidin kanssa
- Mepilex XT voidaan käyttää kompression alla

Mepilex XT valikoima (steriilisti yksittäispakattu)

Tuotenumero	Koko (cm)	Kpl/osastopakkaus	Kpl/kuljetuspakkaus
211015	5x5	5	40
211100	10x10	5	70
211200	10x20	5	45
211300	15x15	5	25
211400	20x20	5	20
211500	20x50	2	12

Viihteet: 1. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2015. 2. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2008. 3. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2005. 4. Lantin, A., Diegel, C., Scheske, J., Schmitt, C., Bröner, A., Jodl, H. Mepilex XT in practice: results of a study in German specialist wound care centres. *Wounds International* 2015; 6(4):18-22. 5. Eytier C, Gazeau E, Beneteau G, Verfaillie G. Convenience and tolerance of the combination of a soft silicone foam dressing and a two-way stretch tubular bandage in the management of local wounds. An observational study conducted by 304 registered nurses (RNs) on 2,401 patients. Results of TeMpO study. *Journal des plaies et cicatrisations* 2013;18(8):38-44. 6. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2009. 7. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2005. 8. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2012. 9. Franks P. et al., A prospective randomised, factorial, multi-centre open trial to compare the performance of a new foam dressing (Mepilex) with existing foam dressing (Allevyn non adhesive) and to compare four-layer bandaging and short stretch bandaging in the treatment of venous ulceration. *Clinical Investigation Report (MPX201-UK)*, Mölnlycke Health Care, 2003. 10. Davies P, McCarty S. An in-use product evaluation of an absorbent foam dressing with exudate channels in the management of exuding wounds *Wounds UK Annual Conference, Harrogate, UK, 13-15 November 2017*. 11. Zheng XP, Huang GY, Chang F, Qian MY, Xia ZF, Xiao SC. Curative effect of soft silicone dressing combined with calcium alginate dressing in treating skin graft donor sites of burned patients. *Academic Journal of Second Military Medical University*. 2016;37(11):1321-4. 12. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2019. 13. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2016. 14. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2017. 15. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2017. 16. Surgical Materials Testing Laboratory. Method TM-390 Fluid Handling Capacity. Data on file. 17. Gee Kee E.L. et al. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. *Burns*, 2014. 18. David F. et al. A randomised, controlled, non-inferiority trial comparing the performance of a soft silicone-coated wound contact layer (Mepitel One) with a lipidocolloid wound contact layer (UrgoTul) in the treatment of acute wounds. *International Wound Journal*, 2017. 19. Meaume S. et al. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. *Ostomy Wound Management*, 2003. 20. Van Overschelde, P. et al. A randomised controlled trial comparing two wound dressings used after elective hip and knee arthroplasty. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHs, Florence, Italy, 2016. 21. Bredow J. et al. Randomised clinical trial to evaluate performance of flexible self-adherent absorbent dressing coated with silicone layer after hip, knee or spinal surgery in comparison to standard wound dressing. Poster presentation at WUWHs Congress, Italy, 2016. 22. Gotschall C.S. et al. Prospective, randomized study of the efficacy of Mepitel on children with partial-thickness scalds. *Journal of Burn Care & Rehabilitation*, 1998. 23. Mölnlycke Health Care. Data on file. PD-538410. 24. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2015. 25. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2012. 26. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2001. 27. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2017. 28. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2017

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke, Mepilex ja Safetac tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1652205

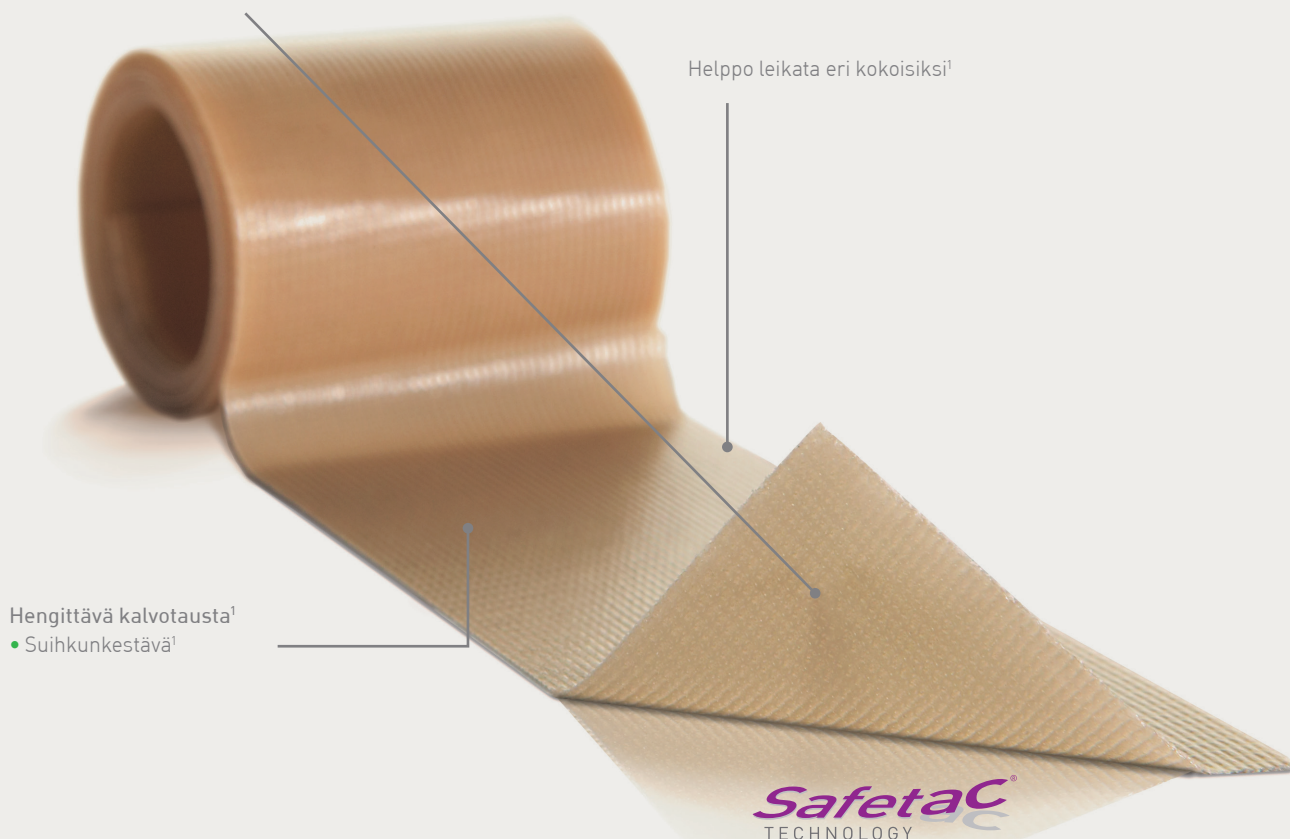

Mölnlycke®

Mepitac®

Varma ja hellävarainen Safetac-kiinnitys hauraalle tai herkälle iholle

Safetac® kerros

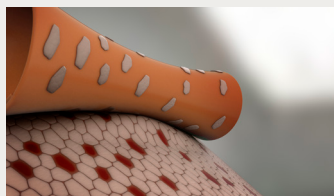
- Ei aiheuta vauriota iholle poistettaessa¹



Safetac® teknologia. Vähemmän stressiä. Vähemmän kipua.

Safetac-teknologian sidokset ovat suunniteltu ainutlaatuisia ja niiden on tutkitusti todettu vähentävän kipua ja vaurioita, tukien näin kehon luonnollista paranemisprosessia. Sulkee haavan reuna-alueet varmistaen, etteivät haavanesteet leviä ympäröivälle iholle.

Lue lisää www.molnlycke.fi/tietopankki/safetac-teknologia/



Iho kuoriutuu perinteisiä akrylaattikiinnitteisiä sidoksia poistettaessa

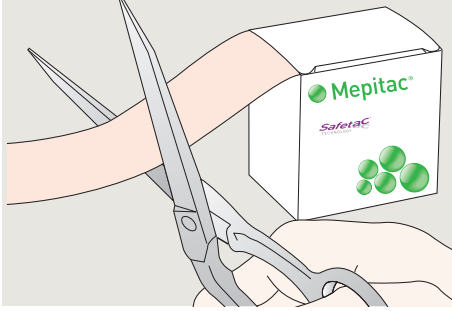


Ihon kuoriutumista ei tapahdu Safetac-kiinnitteisillä sidoksilla

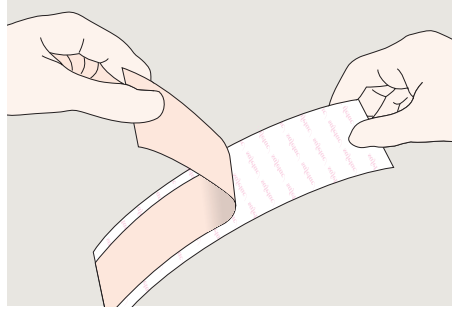
- Vähentää kipua sidosten vaihdossa¹
- Suojaa lääkinnällisten laitteiden alla esim happioksien alla¹

- Mukautuu hyvin kehon muotoihin¹

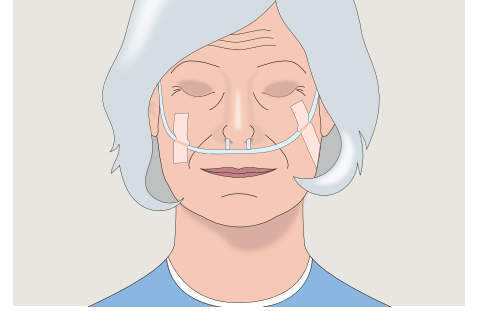
Miten Mepitacia käytetään?



1. Varmista että iho on puhdas ja kuiva ja ettei siinä ole mitään voiteita yms. Leikkaa teippi saksilla halutun pituiseksi.



2. Irroita suojakalvo.



3. Aseta Mepitac paikoilleen venyttämättä sitä. Mepitacia voidaan nostaa ja asettaa uudelleen paikoilleen, jos tarkistus tai uudelleenasettelu ovat tarpeellisia.

Miten Mepitac toimii

Mepitac on helppokäyttöinen ja tarjoaa apua sidosten kaltaisten lääketieteellisten välineiden kiinnittämiseen. Mepitac on ihanteellinen kiinnitysratkaisu potilaille, joilla on hauras ja herkkä iho¹.

Mepitac voidaan nostaa iholta ja asettaa uudelleen, jos tarkistus on tarpeellista¹.

Mepitacin edut

- Ei jätä jäännöksiä iholle¹
- Mukautuu hyvin kehon muotoihin¹
- Ei vahingoita ihoa poistettaessa¹
- Suihkunkestävä¹
- Hengittävä¹



Käyttöalueet

Mepitac on suunniteltu kiinnittämään sairaalavälineitä kutendreenejä, katetreja, putkia, elektrodeja, IV kanyyleja ja sidoksia. Lisäksi Mepitac suojaa hellävaraisesti ihoa esim. putkien alla.



Mepitac valikoima

Tuotenumero	Koko (cm)	Kpl/osastopakkaus	Kpl/kuljetuspakkaus
298300	2 x 300	1	12
298400	4 x 150	1	12

VIITTEET: 1. Mölnlycke Health Care. Data on file.

Lisätietoa www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Puh +358 (0)201 622 300. Mölnlycke, Mepitac ja SafetaC tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2021. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1242105


Mölnlycke®

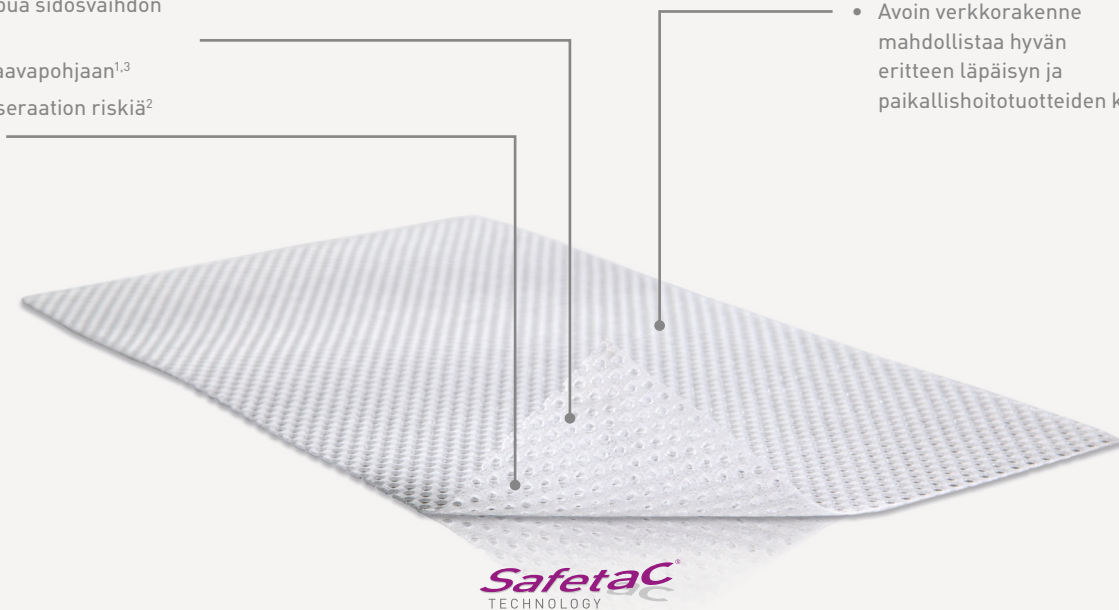
Hellävarainen kaksipuoleinen haavan kontaktipinta

Safetac® kontaktipinta

- Vähentää kipua sidosvaihdon yhteydessä²
- Ei kiinnity haavapohjaan^{1,3}
- Minimoi maseraation riskiä²

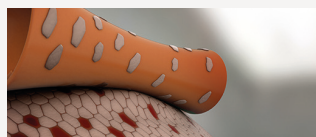
Polyamidiverkko

- Avoin verkkorakenne mahdollistaa hyvän eritteen läpäisyn ja paikallishoitotuotteiden käytön¹⁷

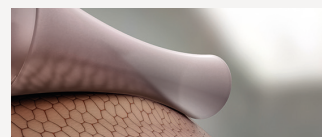


Safetac® teknologia. Vähemmän vauriota. Vähemmän kipua.

Safetac® -sidosten on kliinisesti todettu vähentävän ihon ja haavan vaurioita sidosta poistattaessa⁵⁻¹¹. Sulkemalla haavan reunat, se auttaa ehkäisemään maseraatiota⁹. Vähentämällä ihon ja haavan vaurioita, minimoidaan kipua sidosta poistattaessa⁴⁻⁹. Siksi useat RCT-tutkimukset yhdistävät Safetac -sidokset nopeampaan haavan paranemiseen^{3,4,6,7} ja alhaisempiin hoidon kokonaiskustannuksiin^{4,6,9}.



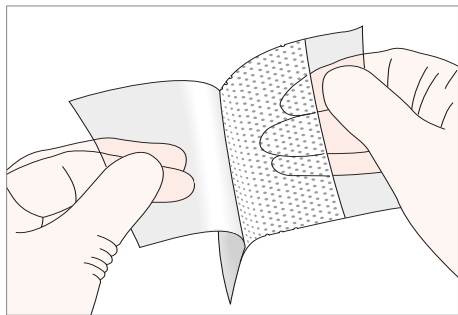
Ilman Safetac -kiinnitystä



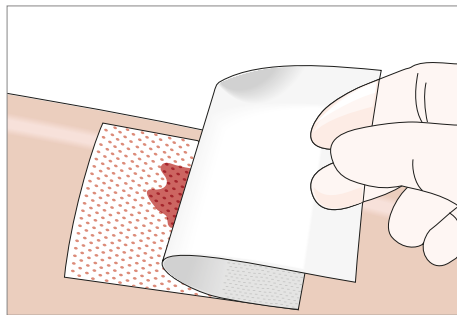
Safetac -kiinnityksellä

- Vähentää kipua ja vaurioita sidosvaihdon yhteydessä^{1,3,4}
- Voidaan pitää paikallaan jopa 14 päivää,¹² joka mahdollistaa kustannustehokasta haavanhoitoa sekä edistää haavan häiriintymätöntä paranemista^{2,12-16}

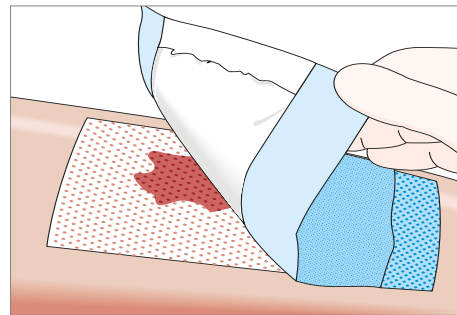
Kuinka käytät Mepitel® -sidosta



1. Puhdista haava-alue. Poista suojakalvo.



2. Aseta Mepitel® -sidos haavalle.



3. Aseta päälle imevä sidos.

Kuinka Mepitel toimii

Mepitel on läpinäkyvä, verkkomainen haavan kontaktipinta. Avoin verkkorakenne mahdollistaa haavaeritteen imeytymisen toissijaiseen sidokseen. Tämä voi vähentää ensisijaisen sidoksen vaihtoväliä ja mahdollistaa toissijaisen sidoksen vaihdon niin, että haavan paraneminen häiriintyy mahdollisimman vähän. Sidoksessa on ainutlaatuinen Safetac® -kontaktipinta, joka vähentää potilaan kipua sekä vaurioita haavaan ja ympäröivälle iholle sidosta poistattaessa¹⁻⁴.

Mepitel -sidoksen edut

- Vähentää kipua ja vaurioita sidosvaihdon yhteydessä^{1,3,4}
- Voidaan jättää paikalleen jopa 14 päiväksi, joka edistää haavan häiriintymätöntä paranemista²
- Säilyttää rakenteellisen eheyden, ei jätä jäämiä haavalle tai ympäröivälle iholle¹⁷
- Muotoutuu hyvin vaikeasti sidottaville kehon alueisiin³
- Ei herkistä/ärsytä ihoa¹⁷



Mepitel® valikoima (steriilisti yksittäispakattu)

Tuotenumero	Koko (cm)	Kpl/osastopak.	Kpl/kuljetuspak.
290510	5 x 7,5	10	50
290710	7,5 x 10	10	40
291010	10 x 18	10	70
292005	20 x 30	5	30

Käyttöalueet

Mepitel on suunniteltu monenlaisille erittävillä haavoilla, kuten ihorepeämät, ruhjeet, kirurgiset haavat, toisen asteen palovammat, rakkulat, viiltohaavat, ihonsiirre- ja ottokohdat, diabeetikon jalkahaavat, laskimo- ja valtimoperäiset haavat.

Mepitelia voidaan käyttää myös suojaavana kerroksena herkälle iholle tai ei lainkaan erittävillä haavoilla, kuten rakkulat ja paljastuneilla herkällä kudoksilla.

Huomautukset

- Mikäli kliinisen infektion merkkejä ilmenee, kuten kuumetta, tai haava tai sitä ympäröivä iho muuttuu punaiseksi, kuumottaa tai turpoo, ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen asianmukaista hoitoa varten.
- Kun käytetään toisen asteen palovammoilla, joissa granulaatiokudoksen muodostuminen voi olla nopeaa tai kasvojen iholle hionnan jälkeen, vältä painetta sidoksen päällä, nosta ja uudelleen aseta sidos ainakin joka toinen päivä.
- Hoidettaessa verta vuotavia tai runsaasti erittäviä haavoja, Mepitel täytyy peittää kostealla imevällä sidoksella kunnes vuoto lakkaa.
- Kun Mepitelia käytetään ihonsiirteiden kiinnittämiseen ja rakkojen suojaamiseen, sidosta ei pidä vaihtaa ennen viidettä postoperatiivista päivää.
- Mepitel -sidosta ei saa käyttää potilailla, joiden tiedetään olevan allergisia tuotteen materiaaleille/komponenteille.
- Älä käytä tuotetta uudelleen. Uudelleenkäyttö voi heikentää tuotteen toimintakykyä ja aiheuttaa ristikontaminaation.
- Steriili. Tuotetta ei saa käyttää, jos (steriili) sisäpakkaus on vaurioitunut tai avattu ennen käyttöä. Älä steriloitu uudelleen.

Varoitus

Jos Mepitel -sidosta käytetään yhdessä alipaineimuhoidon järjestelmien kanssa, dokumentoi aina käytettyjen sidosten tai leikattujen sidosten määrät potilastietoihin varmistaakseen, ettei Mepitel -sidosta jää haavaan sidosvaihdon yhteydessä.

Viitteet: 1. Bugmann P. et al. A silicone-coated nylon dressing reduces healing time in burned paediatric patients in comparison with standard sulfadiazine treatment: a prospective randomized trial. *Burns*, 1998. 2. Dahlstrom K.K. A new silicone rubber dressing used as a temporary dressing before delayed split skin grafting: A prospective randomised study. *Scandinavian Journal of Plastic and Reconstructive Surgery and Hand Surgery*, 1995. 3. Gee Kee EL, et al. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. *Burns*, 2015. 4. Gotschall CS et al. Prospective, randomized study of the efficacy of Mepitel on children with partial-thickness scalds. *Journal of Burn Care Rehabilitation*, 1998. 5. Van Overschelde, P. et al. A randomised controlled trial comparing two wound dressings used after elective hip and knee arthroplasty. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHs, Florence, Italy, 2016. 6. Silverstein P. et al. An open, parallel, randomized, multicenter study to evaluate the cost-effectiveness, performance, tolerance, and safety of a silver-containing soft silicone foam. *Journal of Burn Care and Research*, 2011. 7. David F. et al. A randomised, controlled, non-inferiority trial comparing the performance of a soft silicone-coated wound contact layer (Mepitel One) with a lipidocolloid wound contact layer (UrgoTul) in the treatment of acute wounds. *International Wound Journal*, 2017. 8. Patton M.L. et al. An open, prospective, randomized pilot investigation evaluating pain with the use of a soft silicone wound contact layer vs bridal veil and staples on split thickness skin grafts as a primary dressing. *Journal of burn care & research*, 2013. 9. Bredow J. et al. Evaluation of Absorbent Versus Conventional Wound Dressing. A Randomized Controlled Study in Orthopedic Wound. *Deutsche Arzteblatt International*, 2018. 10. Meaume S. et al. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. *Ostomy Wound Management*, 2003. 11. Herst P. et al. Prophylactic use of Mepitel Film prevents radiation-induced moist desquamation in an intra-patient randomised controlled clinical trial of 78 breast cancer patients. *Radiotherapy and Oncology*, 2014. 12. Brölmann F. et al. Randomized clinical trial of donor-site wound dressings after split-skin grafting. *British Journal of Surgery*, 2013. 13. Terrill P.J. A comparison of three primary non-adherent dressings applied to hand surgery wounds. *J Wound Care*, 2000. 14. O'Donovan DA et al. The role of Mepitel silicone net dressings in the management of fingertip injuries in children. *Journal of Hand Surg*, 1999. 15. Platt AJ et al. A comparative study of silicone net dressing and paraffin gauze dressing in skin-grafted sites. *Burns*, 1996. 16. Eid R. et al. SIMP 01 - A prospective, open, non-controlled proof-of-concept investigation to evaluate the function of a new silicone cover film and an on-top suction device to be used in a NPWT system in the treatment of acute and chronic wounds. *Mölnlycke Clinical Investigation Report*, 2011. 17. Adamietz, I.A et al. Effect of self-adhesive, silicone-coated polyamide net dressing on irradiated human skin. *Radiation Oncology Investigations*, 1995.

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3 krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke, Mepitel, ja Safetac tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1702205


Mölnlycke®

Mepitel® Film

Ihoa suojaava kalvosidos



Hellävarainen^{1,2,3}

- Safetac® teknologia minimoi kipua sidoksen vaihdon aikana^{1,2}

Helppokäyttöinen^{2,4}

- Tukeva taustakalvo ja paperikehys helpottavat paikalleen asettamista

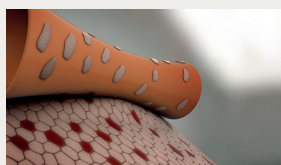
Suojaava

- Pehmeä, ohut, hengittävä ja vedenkestävä kalvosidos ihon suojaamiseen^{1,2}
- Voi käyttää toissijaisena sidoksena kuten kiinnittyvien teippien alustana.⁵
- Voidaan käyttää suojaavana sidoksena IV-kohdissa, kun IV-laite on kiinnitetty teipillä tai ompeleilla.⁵
- Minimoi radioterapian aiheuttamia ihovaurioita^{2,3,4}
- Pysyy paikallaan useita päiviä^{1,3,6}

Safetac® teknologia. Vähemmän traumaa. Vähemmän kipua.

Safetac-teknologiaan perustuvat sidokset ovat atraumaattisia poistettaessa⁷. Nämä sidokset minimoivat haavalle ja sitä ympäröivälle iholle aiheutuvat vauriot^{8,9}, mikä minimoi potilaiden tuntemaan kivun⁷. Ne minimoivat maseraatoriskin sulkemalla haavan reunat¹⁰.

Lue lisää osoitteessa: www.molnlycke.fi/safetac



Perinteisillä kiinnitysaineilla tapahtuu ihon kuoriutumista



Safetac-teknologia ei aiheuta ihon kuoriutumista

- Hellävarainen^{1,2,3}, steriili, läpinäkyvä, hengittävä ja pehmeä silikonikalvosidos
- Suojaa herkkää ja haurasta ihoa^{1,2,3}
- Minimoi kipua ja ihovaurioita sidoksen vaihdon aikana^{1,2}
- Voidaan käyttää ensi- ja toissijaisena sidoksena
- Helppo asettaa paikoilleen^{2,4}

Miten Mepitel® Filmiä käytetään



1. Puhdista ja kuivaa iho/ympäröivä iho perusteellisesti.

Poista taustakalvo (merkitty Safetac printillä) ja aseta sidos paikoilleen. Älä venytä sidosta paikalleen asettaessa.



2. Poista paperikehys. Mepitel Film voidaan uudelleenasettaa niin kauan kuin paperikehys on paikoillaan.



3. Parhaan tuloksen saamiseksi, Mepitel Filmin pitää tulla kuivalle ympäröivälle iholle ainakin 1-2 cm verran 10x12 cm kokoon asti ja 5 cm sitä suuremmilla koilla, jotta sidos pysyy hyvin paikoillaan. Jos tuotteen reunat alkavat rullata, leikkaa ne pois lisätäkseen käyttöaikaa.

Miten Mepitel Film toimii

Mepitel film on hellävarainen, steriili, läpinäkyvä ja hengittävä kalvosidos. Sidos on helppo asettaa paikalleen sen paperikehysten avulla.

Käyttöalueet

Mepitel Film on tarkoitettu suojaamaan haurasta ja herkkää ihoa sekä minimoimaan ihon vaurioitumisriskin. Sitä voidaan käyttää toissijaisena sidoksena esim. sidoksen tai kuitukangastaitoksen kiinnitykseen tai kiinnittyvien teippien alustana, kun laitteita kiinnitetään ihoon. Sitä voidaan käyttää suojaavana sidoksena IV-kohdissa, kun IV-laite on kiinnitetty teipillä tai ompeleilla.

Varoitukset

Älä käytä elämää ylläpitävien laitteiden ensisijaisena kiinnitysmateriaalina.



Viitteet: 1. Meuleneire F. A vapour-permeable film dressing used on superficial wounds. British Journal of Nursing, 2014. 2. Møller PK. et al. Breast cancer patients report reduced sensitivity and pain using a barrier film during radiotherapy – A Danish intra-patient randomized multicentre study. Technical Innovations and Patient Support in Radiation Oncology. 2018. 3. Herst P. et al. Prophylactic use of Mepitel Film prevents radiation-induced moist desquamation in an intra-patient randomised controlled clinical trial of 78 breast cancer patients. Radiotherapy and Oncology, 2014. 4. Wooding H. et al. The effect of Mepitel Film on acute radiation-induced skin reactions in head and neck cancer patients: A feasibility study. British Journal of Radiology, 2018. 5. Mölnlycke Health Care. Data on file. 6. Kazanavicius M. et al. The use of modern dressings in managing split-thickness skin graft donor sites: a single-centre randomised controlled trial. Journal of Wound Care, 2017. 7. White, R. A multinational survey of the assessment of pain when removing dressings. Wounds UK 2008; 4: 1, 14-22. 8. Dahlström, K.K. A new silicone rubber dressing used as a temporary dressing before delayed split skin grafting. A prospective randomised study. Scandinavian Journal of Plastic Reconstructive Surgery and Hand Surgery 1995;29(4):325-327. 9. Waring, M., Biefeldt, S., Matzold, K.P., Butcher, M. An evaluation of the skin stripping of wound dressing adhesives. Journal of Wound Care 2011;20(9):412-422. 10. White, R. Evidence for atraumatic soft silicone wound dressing use. Wounds UK 2005; 1: 104-109.

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Puhelin: 0201 622 300 Mepilex- ja Safetac-tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat maailmanlaajuisesti yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtiön rekisteröityä omaisuutta. © 2021 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1292109

Huomioitavaa

- Mepitel Film -sidosta ei saa käyttää potilailla, joiden tiedetään olevan allergisia tuotteen materiaaleille/ komponenteille.
- Älä käytä tuotetta uudelleen. Uudelleenkäyttö voi heikentää tuotteen toimintakykyä ja aiheuttaa ristikontaminaation.
- Mepitel Film ei ole haavan kontaktipintatuote, eikä se mahdollista haavaeritteen kulkeutumista sidoksen läpi toissijaiseen kerrokseen.
- Jos käytetään useampaa kuin yhtä tuotetta ja ne ovat päällekkäin, höyryn läpäisevyys loppuu, mikä voi johtaa siihen, ettei ylimääräinen kosteus pääse pois iholta
- Älä käytä IV-kanyylin, porttien tai muiden laitteiden ensisijaiseen kiinnitykseen.
- Steriili. Tuotetta ei saa käyttää, jos (steriili) sisäpakkaus on vaurioitunut tai avattu ennen käyttöä. Älä steriloitu uudelleen.
- Jos havaitset infektion merkkejä, kuten kuumetta, tai haava tai sitä ympäröivä iho muuttuu punaiseksi, kuumottaa tai turpoaa, ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen asianmukaista hoitoa varten.

Mepitel Film valikoima

Tuotenumero.	Koko (cm)	Kpl/osastopakki.	Kpl/kuljetuspakki.
296170	6 x 7	10	50
296270	10 x 12	10	70
296470	10 x 25	10	50
296670	15 x 20	10	70



Mepitel® One

Mepitel® One on suunniteltu edistämään turvallista ja häiriintymätöntä paranemista^{2,4,5,7}.

Hellävarainen

Vähentää potilaan kipua ja ihovautioita^{2,4}

- Safetac® -haavakontaktipinta minimoi potilaan epämukavuuden sidoksen poiston yhteydessä⁴
- Safetac -teknologia sulkee haavan reunat ja vähentää maseraation riskiä^{2,4}
- Safetac -teknologian ansiosta ei tartu haavan pohjaan vaan ainoastaan kuivaan ihoon^{2,4}



Kestävä

Tukee häiriintymätöntä paranemista^{2,4,5,7}

- Edistysellinen sidos, jonka ominaisuudet eivät muutu ajan kuluessa - ei jätä jäämiä³ eikä kuivu
- Voidaan jättää paikalleen jopa 14vrk ajaksi⁵

Turvallinen käyttö

Tukee paranemisprosessia⁴ ja hoidon toteuttajia

- Läpinäkyvä verkko mahdollistaa haavan optimaalisen arvioinnin välttämättä tarpeettomia sidoksen muutoksia⁶
- Rei'itettyä rakennetta voidaan käyttää geelien läpi pääsemiseen haavalle tehokkaasti³

Mepitel® One


Mölnlycke®

Miten Mepitel® One toimii

Mepitel® One voidaan jättää paikalleen jopa 14 vuorokauden ajaksi haavan tilasta riippuen, mikä vähentää tarvetta toistuviin primaarisidoksen vaihtoihin. Mepitel One -sidoksen avoin, rei'itetty rakenne mahdollistaa eritteen pääsyn ulompaan imukykyiseen sidokseen. Safetac®-kerros estää ulomman sidoksen tarttumisen haavaan ja varmistaa atraumaattisen sidoksen vaihdon. Safetac-kerros sulkee haavan reunat, estäen eritteen vuotamisen ympäröivälle iholle, minimoiden siten maseroitumisen riskiä.

Käyttöalueet

Mepitel One on haavan kontaktipinta monenlaisiin erittäviin haavoihin, esimerkiksi kivuliaisiin haavoihin, ihorepeämiin ja hankaumiin, kirurgisiin haavoihin, toisen asteen palovammoihin, traumaattisiin haavoihin, osa- ja kokoihosiirteisiin, sädetetylle iholle sekä sääri- ja jalkahaavoihin. Sitä voidaan käyttää myös suojana erittämättömien haavojen, rakkuloiden ja hauraan ihon päällä.

Varoitus

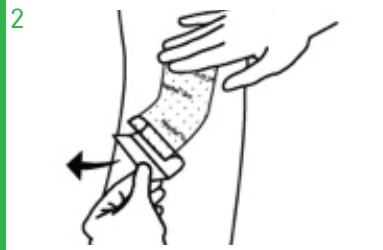
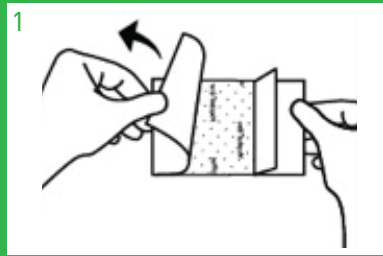
Jos Mepitel One -sidosta käytetään yhdessä alipaineimuhoidojärjestelmien (NPWT) kanssa, dokumentoi aina käytettyjen Mepitel One -sidosten tai niistä leikattujen palojen määrä potilaan tietoihin varmistaaksesi, ettei Mepitel One -sidosta jää haavaan sidosta vaihdettaessa.

Huomioitavaa

- Jos huomaat infektion merkkejä, kuten kuumetta tai haavan tai ympäröivän ihon punoitusta, lämpöä tai turvotusta, konsultoi terveydenhuollon ammattilaista tarpeellisesta hoidosta
- Konsultoi aina terveydenhuollon ammattilaista ennen Mepitel One -sidoksen käyttöä Epidermolysis Bullosa potilaille
- Kun sidosta käytetään toisen asteen palovammoissa, joissa on olemassa suuri nopean granulaatiokudoksen muodostuksen riski, tai kasvojen pintakäsittelyn jälkeen, on vältettävä kohdistamasta painetta sidokseen. Nosta sidos ja vaihda sen asentoa vähintään joka toinen päivä
- Kun Mepitel One -sidosta käytetään ihonsiirteiden kiinnittämiseen ja rakkuloiden suojaamiseen, sen saa vaihtaa aikaisintaan 5 päivän kuluttua sidoksen asettamisesta
- Älä käytä Mepitel One -sidosta potilaille joiden tiedetään olevan yliherkkä silikonille tai polyuretaanille
- Älä käytä tuotetta uudelleen. Uudelleen käytettäessä tuotteen toimintakyky voi heikentyä ja ristikontaminaatiota esiintyä
- Steriili. Tuotetta ei saa käyttää, jos sisäpakkaus on vaurioitunut tai auennut ennen käyttöä. Älä steriloi uudelleen

Mepitel® One käyttöohjeet

Kaksiosainen suojakalvo



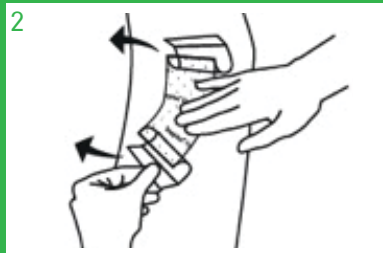
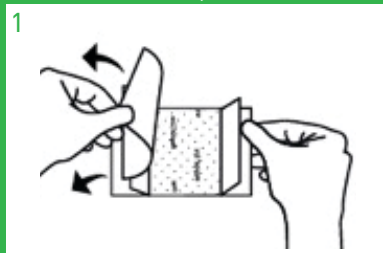
1. Puhdista haava kliinisen käytännön mukaisesti ja kuivaa ympäröivä ihoalue huolellisesti.

2. Valitse Mepitel One -sidoksesta sellainen koko, että se peittää haavan ja ulottuu ympäröivään ihoon vähintään 2 cm. Tarvittaessa Mepitel One -sidosta voidaan leikata. Suurempien haavojen kohdalla sidoksen on ulotuttava pidemmälle ympäröivään ihoon.

3. Poista suojakalvot ja aseta Mepitel One kiinnityspinta alaspäin haavan päälle. Sidos on asetettu oikein kun pystyt lukemaan sidokseen painetun tekstin. Tasoita Mepitel One paikalleen ympäröivän ihon päälle varmistaen hyvän kiinnitys. Jos tarvitaan useampia kuin yksi Mepitel One -sidos, laita sidokset osittain päällekkäin varmistaen, että reiät eivät tukkiudu.

4. Aseta sekundäärinen imevä sidos Mepitel Onen päälle ja kiinnitä paikalleen.

Kolmiosainen suojakalvo



Mepitel® One valikoima

Tuotenumero	Koko (cm)	Kpl / osastopakkaus	Kpl / kuljetuspakkaus
289100	5x7.5	10	70
289170*	6x7	5	70
289270*	9x10	5	50
289300	7,5x10	10	40
289470*	13x15	5	50
289500	10x18	10	70
289700	17x25	5	40
289750	27,5x50	2	14

*] Tuotteessa poistosuunta -symboli helpottamaan esim. ihorepeämien hoitoa



Viihteet: 1. Bugmann P.H. et al. A silicone coated nylon dressing reduces healing time in burned paediatric patients in comparison with standard sulfadiazine treatment: a prospective randomized trial. Burns, 1998. 2. Patton P. et al. An open, prospective, randomized pilot investigation evaluating pain with the use of a soft silicone wound contact layer vs bridal veil and staples on split thickness skin grafts as a primary dressing. Journal of Burn Care and Research, 2013. 3. Adamietz, I. A. et al. Effect of Self-Adhesive, Silicone-Coated Polyamide Net Dressing on Irradiated Human Skin. Radiation Oncology Investigations, 1995. 4. David F. et al. A randomised, controlled, non-inferiority trial comparing the performance of a soft silicone-coated wound contact layer (Mepitel One) with a lipidocolloid wound contact layer (UrgoTul) in the treatment of acute wounds. International Wound Journal, 2017. 5. Collin O. Use of Mepitel One dressing following hand surgery: a case study series. Poster presentation at Wounds UK Conference, United Kingdom, 2009. 6. Mölnlycke Health Care. Design Verification Report, Mepitel One, PD-557646. Data on file. 7. Edwards J, et al. Hand burn management: minimizing pain and trauma at dressing change. BJON. 2013; Vol 22, No 20. 8. Campanella SD, et al. A randomised controlled pilot study comparing Mepitel and SurfaSoft on paediatric donor sites treated with Recell. Burns. 2011;37(8):1334-42.

Lisätietoa www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Pitäjänmäentie 14, 3kr. 00380 Helsinki. Puh. + 358 (0)201 622 300.
Mölnlycke, Mepitel ja Safetac tavaramerkit, nimet ja logot ovat maailmanlaajuisesti yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtiön rekisteröityä omaisuutta. © 2019 Mölnlycke Health Care. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC0852003


Mölnlycke®

Mepore®

Itsekiinnittyvä imukykyinen sidos

Helppokäyttöinen

Muotoutuva ja mukava potilaalle

Imukykyinen haavatyyny, jossa on hellävarainen haavan kontaktikerros

Ihoystävällinen ja hellävarainen kiinnitys

Mepore® on hengittävä, itsekiinnittyvä sidos vähän tai kohtalaisesti erittäville haavoille. Se on ihoystävällinen ja takaa hellävaraisen kiinnityksen sekä sidoksen poiston.

Käyttöohje



1. Irrota suojapaperit ja aseta liimapuoli ihoa vasten venyttämättä sidosta. Varmista, että imukykyinen tyyny peittää haavan.



2. Painele reunoja varovasti, että liima kiinnittyy kunnolla ihoon.



3. Kun irrotat sidoksen, ota kiinni reunasta ja vedä sidos hitaasti irti ihosta ihokarvojen kasvusuunnan myötäisesti.

Kuinka Mepore toimii

Mepore® on itsekiinnittyvä hengittävä sidos, joka imee verta ja erittää. Taustakalvo hylkii vettä, joka suojaa samalla haavaa lialta. Mepore on ihoystävällinen ja kiinnittyy hellävaraisesti. Sitä on helppokäyttöinen sekä muotoutuva ja mukava potilaalle.

Mepore -sidoksen edut

- Ihoystävällinen liima takaa hellävaraisen kiinnityksen ja sidoksen poiston
- Imee verta ja erittää
- Muotoutuva ja mukava potilaalle
- Vettä hylkivä taustakalvo peittää ja suojaa haavaa lialta

Käyttöalueet

Mepore -sidosta voidaan käyttää vähän tai kohtalaisesti erittäville haavoille, kuten kirurgisille haavoille, viilloille ja hankaumille.

Mepore on pakattu steriilisti yksittäispakkauksiin

Tuotenumero	Koko cm	Haavatyynyn koko cm	Kpl/ osastopakk.	Kpl/ kuljetuspakk.
672000	5 x 7	2 x 4	60	480
672100	8 x 10	3.5 x 6	50	400
672200	8 x 15	3.5 x 10	50	400
671100	9 x 20	4.5 x 15	30	180
671200	9 x 25	4.5 x 20	30	180
671300	9 x 30	4.5 x 25	30	270
671400	9 x 35	4.5 x 30	30	180

Tuotenumero	Leveys cm	Tyynyn leveys cm	Kpl/kuljetuspakk.
5 metrin rulla			
331900	4	1.5	24
332000	7	3	18

Mepore on saatavana myös epästeriilinä 5 metrin rullassa.

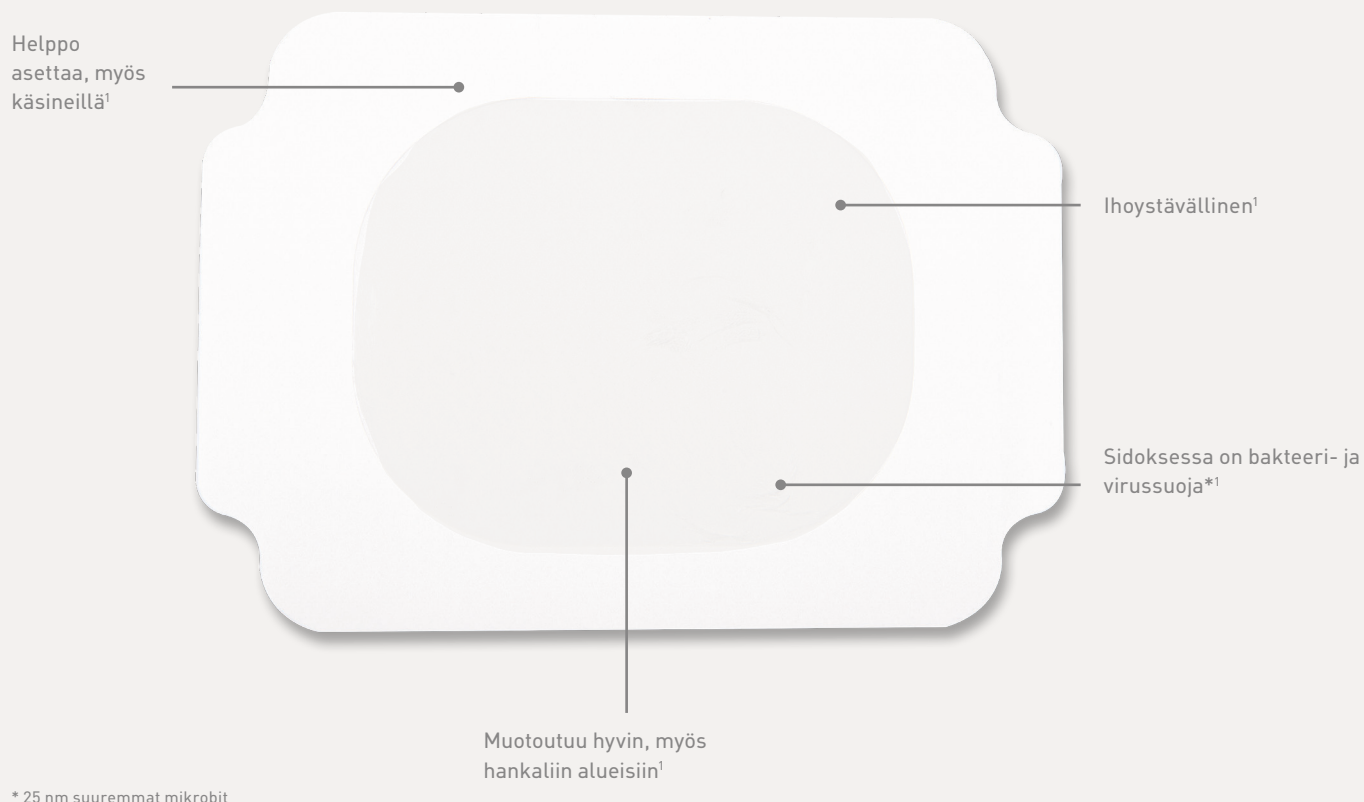
Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke ja Mepore tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1752206


Mölnlycke®

Mepore® Film

Hengittävä, läpinäkyvä itsekiinnittyvä kalvosidos



Mepore® Film on läpinäkyvä itsekiinnittyvä kalvosidos, ideaalinen toissijaiseen kiinnitykseen.

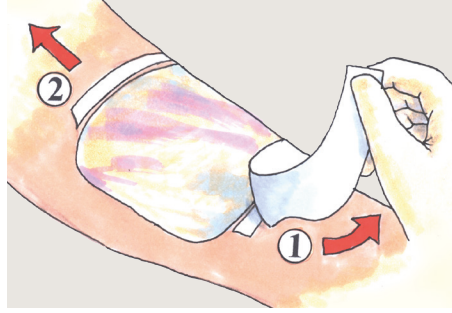
Mepore Film on tarkoitettu ihon suojaukseen ja pinnallisiin haavoihin. Sitä voidaan myös käyttää lääkkinnällisesten laitteiden, kuten haavasidosten, putkien ja kanyylien, kiinnitykseen.

Hyvän hengittävyytensä ansiosta, Mepore Film minimoi maseraation riskiä ja sen ihoystävällinen kiinnitysaine takaa varman ja hellän kiinnityksen.

Käyttöohjeet



1. Irrota painettu taustapaperi ja aseta kiinnittyvä puoli iholle sidosta venyttämättä.



2. Poista paperikehykset ja revi pois kaksi valkoista liuskaa. Painele tuotetta varovasti, jotta liima kiinnittyy kunnolla ihoon.

Kuinka Mepore Film toimii

Mepore Film tarjoaa hellän ja varman kiinnityksen.

Läpinäkyvä kalvo mahdollistaa ihon kunnon tarkastuksen sidosta poistamatta.

Kalvo on bakteeri- ja virussuoja* ja mahdollistaa kosteuden haihtumisen.

Mepore Film on joustava ja muotoutuu hyvin eri kehon alueisiin.

Käyttöalueet

Mepore Film on läpinäkyvä, itsekiinnittyvä kalvosidos, ihanteellinen toissijaiseen kiinnitykseen.

Mepore Film on tarkoitettu vahingoittumattoman ihon ja pinnallisten haavojen suojaamiseen. Mepore Film -sidosta voidaan käyttää myös lääkinällisten laitteiden, kuten haavasidosten, letkujen ja kanyyliin kiinnittämiseen.

* 25 nm suuremmat mikrobit

Mepore Film -sidoksen edut

- Varma kiinnitys
- Iholle hellävarainen
- Kalvo on läpinäkyvä
- Ohut ja joustava
- Hyvin muotoutuva
- Erittäin hengittävä
- Helppokäyttöinen
- Voidaan kiinnittää aseptisesti



Viite: 1. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2021.

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke ja Mepore tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1782206

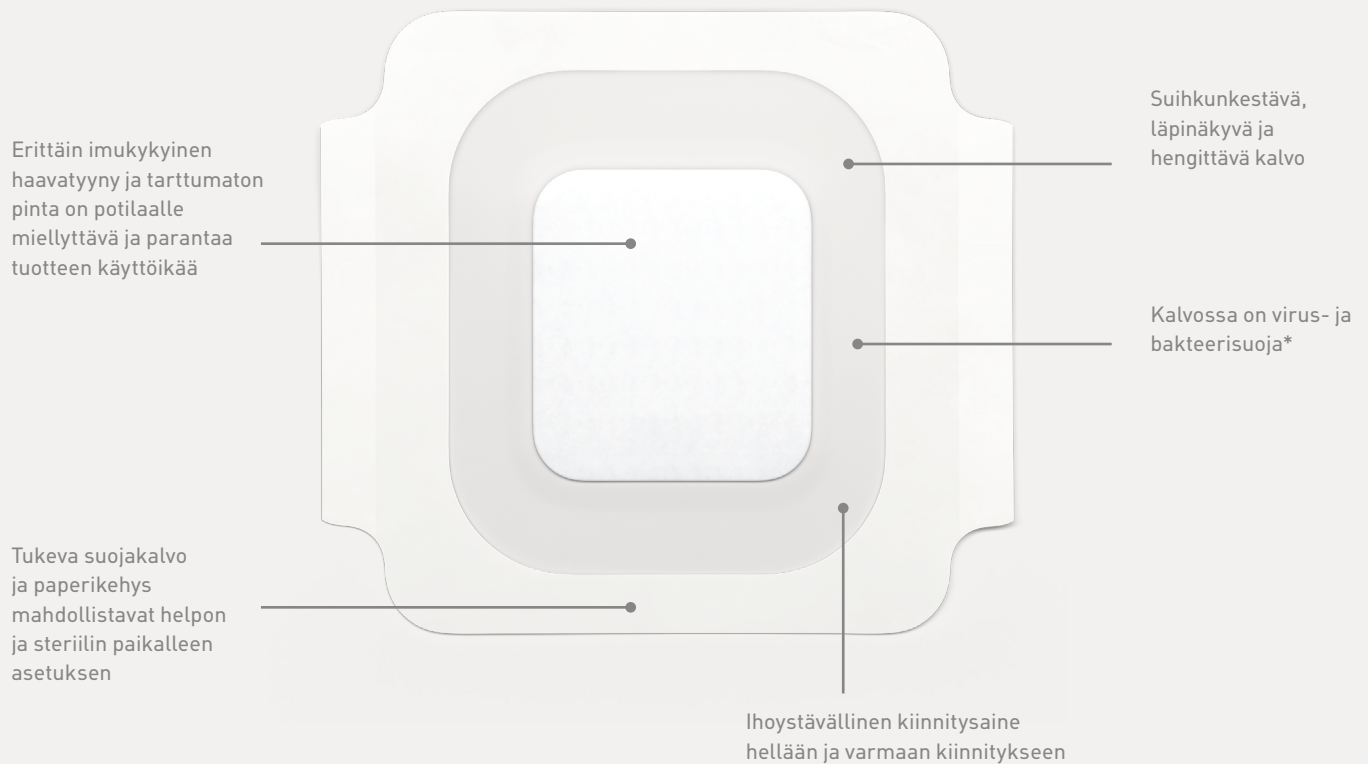
Mepore Film on pakattu steriilisti yksittäispakkauksiin

Tuotenumero	Koko cm	Kpl/osastopak.	Kpl/kuljetuspakk.
270600	6 x 7	100	600
271500	10 x 12	70	210
272500	10 x 25	20	100
273000	15 x 20	10	80
273500	20 x 30	5	30


Mölnlycke®

Mepore® Film & Pad

Hengittävä, läpinäkyvä, itsekiinnittyvä
imukykyinen kalvosidos



* 25 nm suuremmat mikrobit

Mepore® Film & Pad on läpinäkyvä, itsekiinnittyvä ja imukykyinen kalvosidos. Tuotteen asettaminen on tehty mahdollisimman helpoksi.

Käyttöohje



1. Irrota painettu taustapaperi ja aseta kiinnittyvä puoli iholle sidosta venyttämättä. Varmista, että imukykyinen tyyny peittää haavan.



2. Poista paperikehykset ja revi pois kaksi valkoista liuskaa. Painele reunoja varovasti, että liima kiinnittyy kunnolla ihoon.



3. Kun irrotat sidosta, tartu reunaan ja vedä kalvoa varovasti ihoa pitkin karvan kasvusuuntaan.

Kuinka Mepore Film & Pad toimii

Imukykyisen haavatyynyn ja kosteutta läpäisemättömän kalvon avulla Mepore Film & Pad tarjoaa erittäin hyvän nesteiden hallinnan. Mepore Film & Padissä on joustava läpinäkyvä kalvo joka suojaa haavaa ja mukautuu ihon pintaan. Polyakrylaattikiinnitysaine on ihoystävällinen ja samalla tarjoaa kestävä kiinnityksen. Mepore Film & Pad sidokset ovat helppoja asettaa paikalleen ja vaihtaa steriilisti, jopa suojakäsineiden kanssa.

Mepore Film & Pad -sidoksen edut

- Hellävarainen haavan kontaktipinta
- Hyvä hengittävyys
- Erinomainen eritteen hallintakyky
- Helppo asettaa, jopa käsineillä
- Muotutuu hyvin kehon alueisiin
- Virus- ja bakteerisuoja*, suojaa myös vuodolta
- Hellävarainen ja varma kiinnitys
- Ihoystävällinen kiinnitysaine
- Mahdollistaa suihkussa käynnin
- Laaja koko valikoima

* 25 nm suuremmat mikrobit

Käyttöalueet

Mepore Film & Pad on tarkoitettu vähän tai kohtalaisesti erittäville haavoille, kuten leikkaushaavoille, viilloille ja hankaumille.



Vaihtoväli

Vaihda Mepore Film & Pad ennen kuin sidos on imeytynyt täyteen, kun se alkaa vuotaa tai hoitokäytännön mukaan.

Varotoimet

Mepore Film & Pad -sidosta ei saa käyttää potilaalla, jonka tiedetään olevan allerginen akryyliiimoille tai muille tuotteen materiaaleille/komponenteille. Älä venytä sidosta paikoilleen asetettaessa. Sidoksen pingottaminen voi aiheuttaa rakkuloita. Jos havaitset infektion merkkejä, ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen asianmukaista hoitoa varten.

Mepore Film & Pad on pakattu steriilisti yksittäispakkauksiin

Tuotenro	Koko cm	Haavatyynyn koko cm	Kpl/osastopak.	Kpl/kuljetuspakk.
275100	4x5	1.5x2.5	85	340
275200	5x7,ovaali	2.5x4	85	340
275300	5x7	2.5x4	85	340
275400	9x10	4.5x5	30	180
275500	9x15	4.5x10	30	240
275600	9x20	4.5x15	30	240
275700	9x25	4.5x20	30	150
275800	9x30	4.5x25	25	125
275900	9x35	4.5x30	25	100

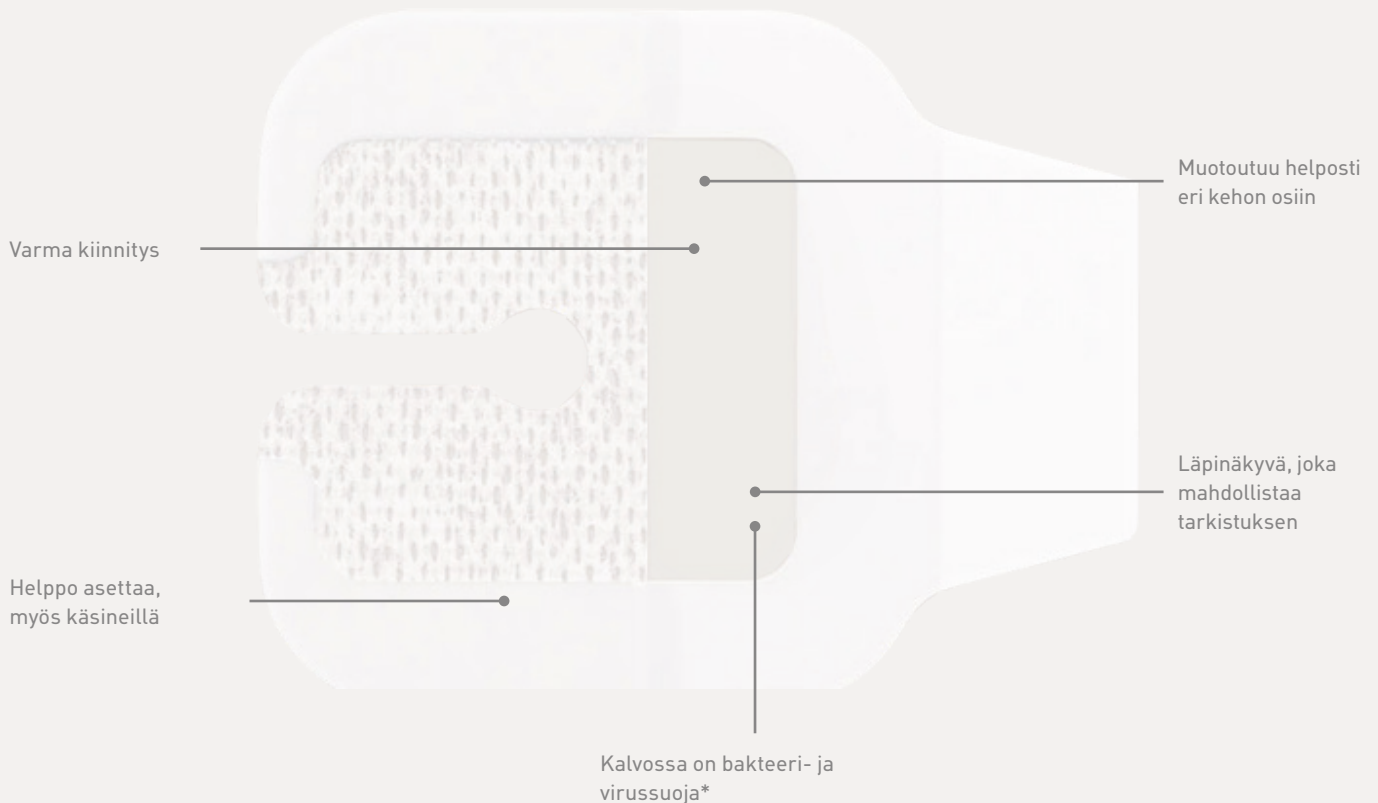
Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke ja Mepore tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1792206


Mölnlycke®

Mepore® IV

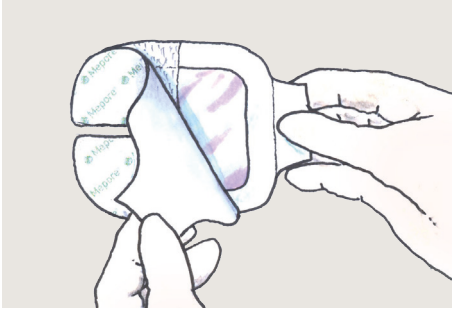
Läpinäkyvä, hengittävä IV kalvosidos



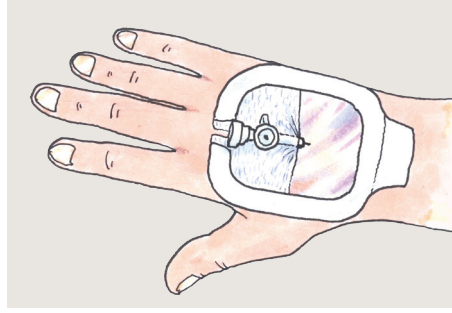
* 25 nm suuremmat mikrobit

Mepore® IV on läpinäkyvä itsekiinnittyvä sidos, joka mahdollistaa varman kiinnityksen IV-katetriin ja muiden intravaskulaaristen katetrien kaltaisten intravaskulaaristen laitteiden kiinnittämiseen. Mepore IV muotoutuu hyvin, on hengittävä ja pysyy paikallaan. Se takaa varman kiinnityksen ja on helppo asettaa. Voidaan kiinnittää aseptisesti.

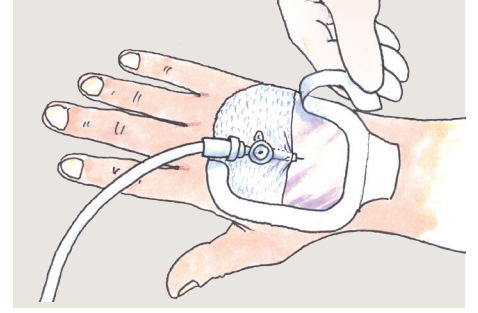
Käyttöohjeet



1. Puhdista ja kuivaa iho huolellisesti. Älä käytä sidoksen peittämällä iholla kosteusvoidetta, jotta sidos tarttuu asianmukaisesti.



2. Poista painettu taustapaperi ja aseta kiinnittyvä puoli iholle. Varmista, että sidos peittää intravaskulaarisen laitteen. Älä venytä sidosta sen asettamisen aikana.



3. Poista paperikehykset ja revi pois valkoinen liuska. Painele tuotetta varovasti, jotta se kiinnittyy kunnolla ihoon. Kun irrotat sidosta, tartu reunaan ja vedä kalvoa varovasti ihoa pitkin. Tue ihoa ja katetria sidosta poistettaessa ihovaurion ja katetrin siirtymisen estämiseksi.

Kuinka Mepore IV toimii

Mepore IV tarjoaa IV-kanyyleille varman ja joustavan kiinnittymisen. Bakteereita ja viruksia* läpäisemätön läpinäkyvä kalvo suojaa haavan pintaa ja estää kontaminaation. Ihoystävällinen ja varma kiinnitys sekä helppokäyttöinen.

Käyttöalueet

Mepore IV on tarkoitettu IV-katetrien ja muiden intravaskulaaristen katetrien kaltaisten intravaskulaaristen laitteiden kiinnittämiseen.

Mepore IV -sidoksen edut

- Varma kiinnitys
- Muotoutuu hyvin kehonalueisiin
- Päästää ylimääräisen kosteuden läpi
- Ihoystävällinen
- Suunniteltu käsineiden kanssa käyttöä ajatellen

* 25 nm suuremmat mikrobit



Mepore IV on pakattu steriilisti yksittäispakkauksiin

Tuotenumero	Koko cm	Kpl/osastopakk.	Kpl/kuljetuspakk.
274000	5.5 x 5	100	600
274200	8 x 9	70	210
274400	10 x 11	70	210

Viite: Mölnlycke Health Care. Data on file. 2021

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke ja Mepore tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1772206


Mölnlycke®

Mepore® Pro

Suihkunkestävä, itsekiinnittyvä imukykyinen sidos



* 25 nm suuremmat mikrobit

Mepore® Pro on itsekiinnittyvä, imukykyinen ja hengittävä sidos, joka suojaa haavaa vedeltä ja kontaminaatiolta. Sen ihoystävällinen ja suihkunkestävä kiinnitys takaa hellän ja varman kiinnityksen.

Käyttöohje



1. Irrota suojapaperit ja aseta liimapuoli ihoa vasten venyttämättä sidosta. Varmista, että imukykyinen tyyny peittää haavan.



2. Painele reunoja varovasti, että liima kiinnittyy kunnolla ihoon.



3. Kun irrotat sidoksen, ota kiinni reunasta ja vedä sidos hitaasti irti ihosta ihokarvojen kasvusuunnan myötäisesti.

Kuinka Mepore Pro toimii

Mepore® Pro on hengittävä, itsekiinnittyvä sidos joka imee verta ja erittää. Taustakalvo mahdollistaa suihkussa käynnin sekä suojaa haavaa vedeltä ja kontaminaatiolta. Mepore Pro on ihoystävällinen ja kiinnittyy hellävaraisesti ja varmasti. Pehmeä, elastinen taustakalvo on suunniteltu potilasmukavuutta ajatellen ja se muotoutuu hyvin kehon eri osa-alueisiin.

Mepore Pro -sidoksen edut

- Suihkunkestävä
- Hellävarainen haavan kontaktikerros minimoi haavaan kiinnittymisen
- Suojaa haavaa vedeltä ja kontaminaatiolta
- Taustakalvossa on bakteeri- ja virussuoja*
- Imee verta ja erittää
- Mukava potilaalle
- Hengittävä kalvo
- Ei hankaudu vaatteita tai vuodevaatteita vasten
- Ihoystävällinen kiinnitys

* 25 nm suuremmat mikrobit

Käyttöalueet

Mepore Pro -sidosta voidaan käyttää vähän tai kohtalaisesti erittäville haavoille, kuten kirurgiset haavat, viillot ja hankaumat.

Mepore Pro on pakattu steriilisti yksittäispakkauksiin

Tuotenro	Koko cm	Haavatyynyn koko cm	Kpl/ osastopakk.	Kpl/ kuljetuspakk.
670820	6 x 7	3 x 4	60	480
670920	9 x 10	4.5 x 6	40	320
671020	9 x 15	4.5 x 10	40	320
671120	9 x 20	4.5 x 15	30	180
671220	9 x 25	4.5 x 20	30	210
671320	9 x 30	4.5 x 25	30	270



Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke ja Mepore tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1762206


Mölnlycke®

Mesoft®

Imukykyisiä, steriilejä ja epästeriilejä taitoksia ihon puhdistukseen, haavan puhdistukseen ja suojaukseen sekä eritteen imemiseen



Eritteen imeminen^{1,2}

Mesoft® on monikäyttöinen, epästeriili tuote, jota voidaan käyttää ihon puhdistamiseen ennen leikkausta, haavan puhdistamiseen ja suojaamiseen sekä eritteen imemiseen kun se on käytössä toissijaisena sidoksena^{1,2}. Mesoft myös saatavana steriilinä¹.



1. Mesoft® taitokset
4 kerros, steriili 40g



2. Mesoft halkiotaitos
4 kerros, steriili 40g



3. Mesoft taitokset,
epästeriili 40g



4. Mesoft taitokset,
epästeriili 30g



5. Mesoft sykeröt,
steriili 30g



6. Mesoft sykeröt,
epästeriili 30g

Käyttöalueet

Mesoft taitoksia ja sykeröitä käytetään moniin tarkoituksiin. Niitä voidaan käyttää imevänä sidoksena, ihon puhdistamiseen, haavan puhdistamiseen ja suojaamiseen, pehmusteena tai toissijaisena sidoksena.

Mesoftin edut

- Monikäyttöinen^{1,2}: puhdistamiseen, suojaamiseen, eritteiden hallintaan
- Ei herkistävä ja ei -toksinen¹
- Steriili¹

Mesoft taitokset 4-krs., steriili 40g

Tuoteno.	Koko (cm)	Kpl/ kuori	Kpl/ osastopak.	Kpl/ kuljetuspak.
156040	5 x 5	2	150	3000
156065	5 x 5	5	150	3000
156140	7,5 x 7,5	2	150	4200
156165	7,5 x 7,5	5	150	4200
156340	10 x 10	2	150	2400
156365	10 x 10	5	150	2400
156440	10 x 20	2	120	1200
156465	10 x 20	5	120	1200

Mesoft halkiotaitos 4-krs., steriili 40g

Tuoteno.	Koko (cm)	Kpl/ kuori	Kpl/ osastopak.	Kpl/ kuljetuspak.
155030	10 x 10	1	130	1950

Mesoft sykeröt, steriili 30g

Tuoteno.	Koko	Halk. mm	Kpl/ kuori	Kpl/ osastopak.	Kpl/ kuljetuspak.
156760	Small	28	5	100	2800
156860	Medium	39	5	100	1500
156960	Large	45	5	70	1050

Mesoft taitokset, epästeriili 40g

Tuoteno.	Koko (cm)	Kpl/ osastopak.	Kpl/ kuljetuspak.
156015	5 x 5	* 100	3200
156000	5 x 5	** 300	2400
156115	7.5 x 7.5	* 100	2000
156100	7.5 x 7.5	** 250	5100
156315	10 x 10	* 100	5600
156300	10 x 10	** 250	2800
156415	10 x 20	* 100	2800
156400	10 x 20	** 250	1400

* Paperipussi

** Pahlilaatikko

Mesoft taitokset, epästeriili 30g

Tuoteno.	Koko (cm)	Kpl/ osastopak.	Kpl/ kuljetuspak.
157000	5 x 5	100	8000
156056	5 x 5	* 150	3150
157100	7.5 x 7.5	100	6000
156156	7.5 x 7.5	* 150	4200
157300	10 x 10	100	6000
156356	10 x 10	* 120	2160
157400	10 x 20	100	3000

* "Tehdaspuhdasta pakkausta" voidaan käyttää annospakkauksena ja se suojaa ilman epäpuhtauksilta.

Mesoft sykeröt, epästeriili 30g

Tuoteno.	Koko	Halk. mm	Kpl/ osastopak.	Kpl/ kuljetuspak.
156700	Small	28	100	2200
156800	Medium	39	100	1300
156900	Large	45	100	900

Viihteet: 1. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2019. 2. Mölnlycke Health Care. Data on file, 2016.

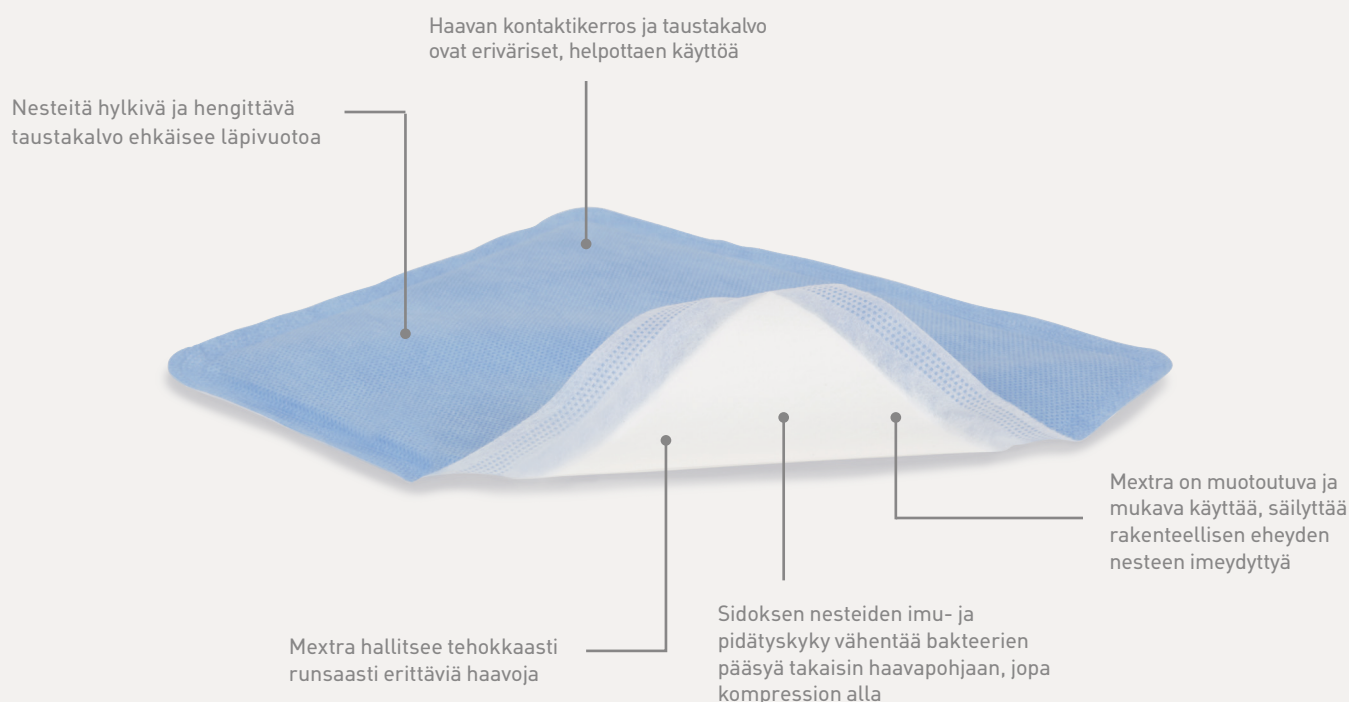
Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Puhelin: 0201 622 300. Mölnlycke ja Mesoft -tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat maailmanlaajuisesti yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtiön rekisteröityä omaisuutta. © 2020 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1232105



Mextra® Superabsorbent

Monikäyttöinen ja tehokas sidos erittäville haavoille



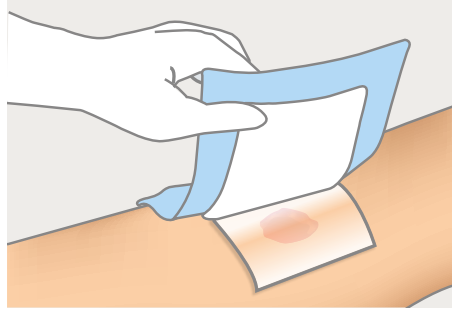
Mextra® Superabsorbentin tärkeimmät ominaisuudet

- Nopea imukyky
- Korkea imu- ja pidätyskyky, joka vähentää maseraation riskiä
- Vähentää bakteerien pääsyä takaisin haavapohjaan, jopa kompression alla
- Muotoutuva ja mukava käyttää

Kuinka Mextra® Superabsorbentia käytetään

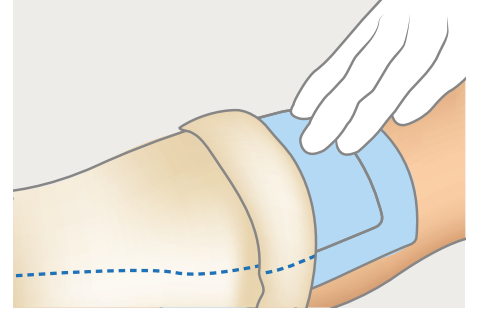


1. Puhdista haava paikallisen hoitokäytännön mukaisesti ja valitse sopivan kokoinen sidos.



2. Aseta Mextra Superabsorbent suoraan haava-alueelle, sidoksen valkoinen puoli haavaa vasten. Parhaan tuloksen saavuttamiseksi sidoksen tulisi ulottua ympäröivälle iholle vähintään 2 cm. Mextra Superabsorbentia voidaan käyttää yhdessä ensisijaisten sidosten, kuten Mepitel® tai Mepitel® One kanssa.

Voidaan käyttää kroonisilla haavoilla, kuten painehaavat ja säärihaavat.



3. Kiinnitä Mextra Superabsorbent sopivalla kiinnitysmateriaalilla, kuten Tubifast® -putkisidoksella tai teipillä.

Voidaan käyttää tarvittaessa myös kompression alla.

Mextra Superabsorbentin ominaisuudet

- Minimoi maseraation riskiä (suojaa ympäröivää ihoa)
- Voidaan käyttää laskimosäärihaavoilla kompressiosidonnan alla
- Imee ja pidättää eritteen jossa bakteereja
- Edistää potilaan mukavuutta käytön aikana
- Helppo asettaa



Mextra Superabsorbent valikoima (steriilisti yksittäispakattu)

Tuotenro	Koko (cm)	Kpl/osastopakk.	Kpl/kuljetuspakk.
610700	10 x 10	10	50
610710	10 x 15	10	40
610720	10 x 20	10	90
610730	15 x 20	10	40
610740	20 x 25	10	40
610750	20 x 30	10	50
610760	20 x 40	10	50

Käyttöalueet

Mextra® Superabsorbent on tarkoitettu kohtalaisesti ja runsaasti erittävälle haavoille. Mextra Superabsorbent imee haavaeritteen haavan kontaktipinnan läpi, pidättää eritteen sisällään ja näin vähentää maseraation riskiä. Nesteitä hylkivä ja hengittävä taustamateriaali ehkäisee läpivuotoja sekä suojaa potilaan vaatteita ja lakanoita.

Sidoksen vaihtoväli

Haava ja Mextra Superabsorbent tulee tarkastaa säännöllisesti. Sidos vaihdetaan haavan kliinisen tilanteen mukaisesti tai ennen kuin sidos on aivan täynnä. Mextra Superabsorbent voidaan jättää paikoilleen jopa seitsemän päivän ajaksi.

VIITTEET: Mölnlycke Health Care. Data on file. 2020.

Lue lisää www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 3krs. 00380 Helsinki. Mölnlycke, Mextra, Mepitel, ja Tubifast tuotemerkit, nimet ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2022. Mölnlycke Health Care Oy. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1692205


Mölnlycke®

Tubifast® 2-Way Stretch®

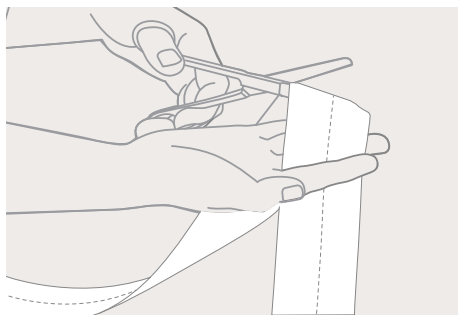
Korkealaatuinen putkisidos mahdollistaa potilaalle täydellisen liikkuvuuden

- Mukautuu kaikenmuotoisiin raajoihin tai vartaloihin 2-Way Stretch® -teknologian ansiosta
- Joustaa kevyesti sekä pystyettä vaakasuuntaan, mikä mahdollistaa täydellisen liikkuvuuden¹
- Itsekiinnittyvä putkirakenne: neuloja tai teippiä ei tarvita
- Helppokäyttöinen: voidaan leikata haluttuun pituuteen
- Lateksiton
- Pestävä ja uudelleenkäytettävä
- Saatavana 5 värikoodattua leveyttä, jotka sopivat mihin tahansa kehon osaan

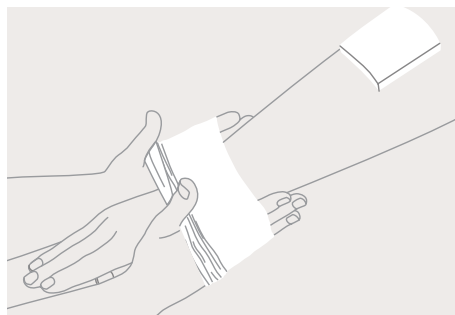


Tubifast® 2-Way Stretch® -putkisidokset on suunniteltu siten, että ne pysyvät paikallaan ilman neuloja tai teippiä, laastarin päällelystämiseen (märkänä tai kuivana) ja sileäksi neulokseksi kipsin alle. Tubifastia voidaan käyttää myös ihon suojaamiseen missä tahansa kehon osassa ja Epidermolysis Bullosan² hoidossa.

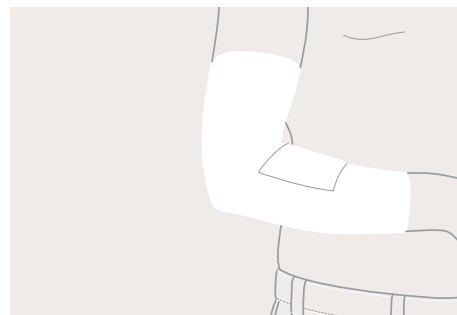
Tubifast® 2-Way Stretch® -sidoksen käyttö



1. Valitse oikea sidoksen leveys käyttämällä nopeaa referenssivärikoodausta ja leikkaa sidos sopivan pituiseksi.



2. Venytä Tubifast® 2-Way Stretch® -sidos hoidettavan alueen päälle.



3. Aseta Tubifast 2-Way Stretch sidoksen päälle. Kuvitetut vaihteittaiset ohjeet ovat saatavilla vaativampiin käyttökohteisiin.

Tubifast 2-Way Stretchin toimintaperiaate

Tubifast® 2-Way Stretch® on itsekiinnittyvä putkimainen rakenne, joka päästää ilman kiertämään iholla. Tubifast 2-Way Stretch antaa kevyen elastisuuden sekä pysty- että vaakasuuntaan, mikä mahdollistaa täydellisen liikkumisvapauden.

Tubifast 2-Way Stretchin edut

- Mukautuu kaikenmuotoisiin raajoihin ja vartaloihin 2-Way Stretch® -teknologian ansiosta
- Mahdollistaa täydellisen liikkumisvapauden
- Helppokäyttöinen: voidaan leikata haluttuun pituuteen
- Itsekiinnittyvä, ei vaadi neuloja tai teippiä
- Lateksiton, ei herkistä eikä ärsytä ihoa
- Uudelleenkäytettävä pesun jälkeen
- Saatavana 5 värikoodattua leveyttä, jotka sopivat mihin tahansa kehon osaan

Käyttöalueet

Tubifast 2-Way Stretch -putkisivokset on suunniteltu sidosten pitämiseen paikallaan ilman neuloja tai teippejä. Ne sopivat erityisen hyvin sidosten pitämiseen paikallaan hankalilla alueilla, kuten amputaatiopotilaiden tyngissä.

Tuote on suunniteltu myös kosteakäärintään (märkänä tai kuivana) ja toimii myös kipsinalussukkana. Tubifast 2-Way Stretch -putkisivosta voidaan käyttää myös ihon peittämiseen missä tahansa kehon osassa ja epidermolysis Bullosan hoitoon²

Kuitupitoisuus

Viskoosi, elastaani ja polyamidi

Tubifast 2-Way Stretchin tilaustiedot

Tuote	Leveys x pituus	Raaja	Tuotenumero	Kpl/ osastopakkaus	Kpl/ kuljetuspakkaus
PUNAINEN	3,5 cm x 1 m	9-18 cm	2480	12	36
Pienet raajat	3,5 cm x 10 m	9-18 cm	2434	1	20
VIHREÄ	5 cm x 1 m	14-24 cm	2481	12	36
Pienet ja keski-suuret raajat	5 cm x 10 m	14-24 cm	2436	1	24
SININEN	7,5 cm x 1 m	24-40 cm	2482	12	36
Suuret raajat	7,5 cm x 10 m	24-40 cm	2438	1	30
KELTAINEN	10,75 cm x 1 m	35-64 cm	2483	12	36
Erittäin suuret raajat, pää, lasten vartalot	10,75 cm x 10 m	35-64 cm	2440	1	12
VIOLETTI	20 cm x 1 m	64-130 cm	2479	12	48
Aikuisten vartalot	20 cm x 10 m	64-130 cm	2444	1	15

Tubifast 2-Way Stretch on yksittäispakattu

Pesuohjeet



Viitteet: 1. Eytier C, Gazeau E, Beneteau G, Verfaillie G. Convenience and tolerance of the combination of the soft silicone foam dressing and a two-way stretch tube dressing in the management of local wounds. Journal des plaies et cicatrisations 2013;18(88):38-44.
2. Mölnlycke Health Care. Oma aineisto.

Lue lisää: www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Puhelin: 0201-622-300
Mölnlycke-tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat maailmanlaajuisesti yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtiön rekisteröityä omaisuutta. © 2020 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. FIWC1282106


Mölnlycke®

Tubifast®-vaatteet ja TwoWay Stretch®-teknologia

Käyttövalmiit vaatteet

SoftSeam-teknologia®
auttaa vähentämään
herkän ihon ärsytystä¹



- Kätevä ja helppo apuväline kosteiden ja kuivien kääreiden pitämiseen paikallaan²⁻⁵, koska niittejä, tarroja ja nauhoja ei tarvita¹
- Kokoja on saatavana lapsille 6 kuukauden iästä 14 vuoteen²⁻⁴
- Kahteen suuntaan joustava materiaali¹ takaa täydellisen liikkumisvapauden¹
- Miellyttävä käyttää yöasun tai tavallisten vaatteiden alla¹

Tubifast®-vaatesarja, jossa käytetään TwoWay Stretch®-teknologiaa, koostuu kosteiden tai kuivien kääreiden³⁻⁵ sekä sidosten paikallaan pitämiseen⁵ tarkoitetuista valmisvaatteista¹.

TwoWay Stretch®-teknologiaa hyödyntävien Tubifast®-vaatteiden toimintaperiaate

Valmiit¹ Tubifast®-vaatteet, joissa käytetään TwoWay Stretch®-teknologiaa, on tarkoitettu sidosten⁵ sekä kosteiden ja kuivien kääreiden²⁻⁵ pitämiseen paikallaan. Saatavana on pitkähihaisia aluspaitoja, lapasilla varustettuja aluspaitoja (6–24 kuukauden ikäisille), sukkahousuja, leggingsejä, sukkia, käsineitä ja Patch Wrap® -putkisidoksia. Lapsille kuuden kuukauden iästä alkaen.

TwoWay Stretch -teknologiaa hyödyntävissä Tubifast-vaateissa ei ole nittejä, tarroja tai nauhoja², joten niiden käyttö on helppoa⁵. Kahteen suuntaan joustava materiaali¹ takaa liikkumisvapauden. Vaatteet tuntuvat miellyttäviltä yöasun ja tavallisten vaatteiden alla¹, joten ne edistävät aktiivista elämäntyyliä ja rauhallisia yöunia.

TwoWay Stretch -teknologiaa hyödyntävien Tubifast-vaatteiden etuja

- Tasaiset saumat auttavat ehkäisemään herkän ihon ärsytystä¹
- Kätevä apu kääreiden käyttöön²⁻⁵
- Miellyttävä käyttää yöasun tai tavallisten vaatteiden alla¹
- Vapautta liikkumiseen¹
- Saatavana on pitkähihaisia aluspaitoja, lapasilla varustettuja aluspaitoja, sukkahousuja, leggingsejä, sukkia, käsineitä ja Patch Wrap -putkisidoksia

Materiaalin ominaisuudet

Viskoosia, elastaania ja polyamidia

Pesuohteet



TÄRKEÄÄ TIETOA: Huomautus: On suositeltavaa valita TwoWay Stretch -teknologiaa hyödyntävien Tubifast-vaatteiden koko sekä iän että mittojen mukaan. Jos koon valinta aiheuttaa epävarmuutta, kannattaa valita suurempi koko (esim. jos lapsi pitää vaippaa TwoWay Stretch -teknologiaa hyödyntävän Tubifast-vaatteen alla, valitse yhtä kokoa suurempi tuote).

Viitteet: 1. Mölnlycke Health Care. Oma aineisto. 2 Choi J-W, Kang M-J, Lew B-L, Sim W-Y. Efficacy and utility of wet wrap dressing for patients with pediatric atopic dermatitis. Journal of the American Academy of Dermatology. 2018;79(3):AB122. 3 He H, Koh MJA, Lee HY, Ang SB. Pilot study of a customized nanotextile wet garment treatment on moderate and severe atopic dermatitis: A randomized clinical trial. Pediatric Dermatology. 2019. 4. Hon KLE, Wong KY, Cheung LK, Ha G, Lam MCA, Leung TF, et al. Efficacy and problems associated with using a wet-wrap garment for children with severe atopic dermatitis. Journal of Dermatological Treatment. 2007;18(5):301-5. 5. Cross-sectional observational study report Epidermolysis Bullosa. PD-566181 Rev 01. 2019.

Lue lisää: www.molnlycke.fi

Mölnlycke Health Care Oy, Valimotie 21, 00380 Helsinki. Puhelin: 0201 622 300. Mölnlycke Tubifast-, SoftSeam-, Patch Wrap- ja Epaderm -tavaramerkit, -nimet ja -logot ovat maailmanlaajuisesti yhden tai useamman Mölnlycke Health Care -yhtiön rekisteröityä omaisuutta. © 2020 Mölnlycke Health Care AB. Kaikki oikeudet pidätetään. HQIM000404

Käyttökohteet

Kosteita kääreitä käytetään atooppisen ihottuman hoidossa. Siinä sidoksen alla käytetään pehmentävää voidetta. Tarkoitukseen voidaan käyttää Epaderm®-voidetta ja TwoWay Stretch -teknologiaa hyödyntäviä Tubifast®-vaatteita tai -sidoksia. Tulehtuneelle iholle levitetään pehmentävää voidetta, joka peitetään kostealla TwoWay Stretch -teknologiaa hyödyntävällä Tubifast-vaatteella tai -sidoksella. Yhdessä pehmentävä voide ja kostea kerros pitävät ihon kosteutettuna ja auttavat vähentämään tulehdusta.

Kostutettu Tubifast-vaate tai -sidos, jossa käytetään TwoWay Stretch -teknologiaa, toimii myös pidättävänä kerroksena, joka takaa sen, että pehmentävä voide pysyy iholla. Tämä kerros myös viilentää ja rauhoittaa ihoa, ja auttaa vähentämään kutinaa. Tämän jälkeen lisätään kuiva kerros, joka auttaa pitämään potilaan vaatteet kuivina. Se myös ehkäisee raapimista, ihoon kohdistuvia iskuja sekä ihovaurion pahenemista.

Kuivien kääreiden käyttöön liittyy vastaava prosessi kuin kosteiden. Tulehtuneelle iholle levitetään pehmentävää voidetta, joka peitetään yhdellä kuivalla TwoWay Stretch -teknologiaa hyödyntävällä Tubifast-vaate- tai -sidoskerroksella.

TwoWay Stretch -teknologiaa hyödyntävät Tubifast-vaatteet Tilastiedot

	Ikä	Tuotenumero
Lapasilla varustettu aluspaita	6–24 kuukauden ikäiset	992007
Aluspaita	2–5-vuotiaat	992008
	5–8-vuotiaat	992009
	8–11-vuotiaat	992010
	11–14-vuotiaat	992011
Sukkahousut	6–24 kuukauden ikäiset	992012
Leggingsit	2–5-vuotiaat	992013
	5–8-vuotiaat	992014
	8–11-vuotiaat	992015
	11–14-vuotiaat	992016
Sukat	1 koko: 2–14-vuotiaat	992017
Käsineet	Lapsi XS	5922
	Lapsi S	5923
	Lapsi M–L / Aikuinen S	5921
	Aikuinen M–L	5920
Patch Wrap		

Koko	Arvio raajan ympärysmitasta*	Tuotenumero
Pieni	14–18 cm	5924-00
Keskikoko	19–24 cm	5925-00
Suuri	25–31 cm	5926-00
Erittäin suuri	992010	5927-00

*Mitataan taiteen kohdalta


Mölnlycke®