

zur Verfügung gestellt von Gebrauchs.info



Mepilex® Ag



Mepilex® Heel Ag



Mepilex® Talon Ag

WITH SAFETAC® TECHNOLOGY



Canada 1-800-494-5134

EP 855 921 USP 6,051,747

EP 865 781 USP 6,040,492

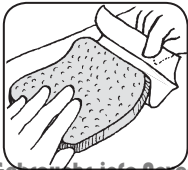
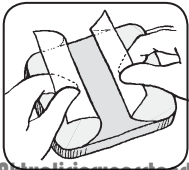


**MÖLNLYCKE
HEALTH CARE**

Mölnlycke Health Care AB (Publ), Box 13080, SE-402 52 Göteborg, Sweden

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info November 2011

zur Verfügung gestellt von Gebrauch.info
Mepilex® Ag



Aktualisierungsstand Gebrauch.info November 2011

Mepilex® Ag mit Safetac® Technologie;

zur Verfügung gestellt von Gebrauchs.info



Antimikrobieller, weicher, silikonbeschichteter Schaumverband

Produktbeschreibung

Mepilex Ag besteht aus:

1. einer Safetac® Wundkontaktschicht
2. einem flexiblen grauen absorbierenden Polyurethanschaum, welcher eine Silberverbindung sowie Aktivkohle enthält
3. einem wasserdampfdurchlässigen und wasserfesten äußeren Film

Mepilex Ag enthält Silbersulfat, welches Silberionen freisetzt, um so eine effektive Barriere gegen Bakterien zu bilden und viele wundspezifische Krankheitserreger (Bakterien und Pilze) inaktivieren zu können. Dies wurde in In-Vitro-Untersuchungen nachgewiesen. Durch die Reduzierung der Anzahl der Mikroorganismen verringert Mepilex Ag auch den Geruch.

Zudem konnte in In-Vitro-Untersuchungen nachgewiesen werden, dass Mepilex Ag wundspezifische Krankheitserreger innerhalb von 7 Tagen inaktiviert.

Safetac Technologie

Safetac ist eine patentierte Silikon-Hafttechnologie. Verbände mit Safetac Technologie minimieren die Traumatisierung der Wunde und reduzieren Schmerzen für den Patienten. Verbände mit Safetac-Technologie sind weniger schmerzhaft, weil

1. sie sanft auf trockenen Oberflächen, wie z. B. der Haut, aber nicht auf feuchten Oberflächen, wie z.B. offenen Wunden, haften.
2. sie sich auch den kleinsten Unebenheiten der Haut anpassen und so eine größere Kontaktfläche zur Haut schaffen. Hierdurch werden die Abziehkräfte des Verbandes auf eine größere Fläche verteilt und keine Epidermiszellen abgezogen.
3. sie die Wundränder versiegeln und die Mazeration minimieren, da sich das Exsudat nicht auf der umgebenden Haut verteilen kann.

Eigenschaften

Mepilex Ag ist ein sehr anpassungsfähiger Verband, der Exsudat absorbiert und eine feuchte Wundumgebung aufrecht erhält.

Da Mepilex Ag die feuchte Wundumgebung aufrecht erhält, kann bei einem unterstützenden Débridement die Wunde zunächst größer werden. Das ist normal und muss erwartet werden.

Anwendungsgebiete

Mepilex Ag ist ein antimikrobieller, weicher silikonbeschichteter Schaumverband, für die Behandlung von leicht bis mittelstark exsudierenden Wunden, wie z.B. Bein- und Fußgeschwüre sowie oberflächlichen Verbrennungen.

Mepilex Ag kann bei infizierten Wunden als Teil eines gesamtheitlichen Behandlungskonzeptes unter Aufsicht von medizinischem Fachpersonal angewendet werden.

Mepilex Ag kann unter Kompression verwendet werden.

Anwendungshinweise

Beachten Sie, dass lokale Hygienemaßnahmen vor und während des Verbandwechsels eingehalten werden müssen.

1. Reinigen Sie die Wunde gemäß den medizinischen Standards mit Kochsalzlösung oder Wasser.
2. Trocknen Sie die wundumgebende Haut gründlich.
3. Entfernen Sie den Schutzfilm und bringen Sie den Verband mit der haftenden Seite auf die Wunde auf. Den Verband nicht überdehnen.
4. Um bestmögliche Resultate zu erzielen, sollte Mepilex Ag die trockene, wundumgebende Haut bei kleineren Wunden um mindestens 1-2 cm und bei größeren Wunden um 5 cm überlappen, um die wundumgebende Haut vor Mazeration zu schützen und den Verband sicher zu fixieren. Falls erforderlich, kann Mepilex Ag auf die entsprechende Wundgröße zugeschnitten werden.
5. Falls erforderlich, kann Mepilex Ag mit einem Verband fixiert werden.

Mepilex Ag ist für eine Kurzzeit-Anwendung von bis zu 4 Wochen vorgesehen. Für eine Langzeitbehandlung wird eine klinische Bewertung durch einen Arzt empfohlen.

Verbandwechselintervalle

Mepilex-Verbände können je nach Zustand der Wunde und der wundumgebenden Haut sowie gemäß der gängigen klinischen Praxis mehrere Tage lang auf der Wunde verbleiben.

Ein Wechsel auf einen anderen Verbandtyp kann ein anfängliches Zunehmen der Exsudatmenge zur Folge haben, das häufigere Verbandwechsel erforderlich macht.

Hinweise

- Mepilex Ag sollte unter Aufsicht von medizinischem Fachpersonal angewendet werden.
- Nicht bei Patienten mit einer bekannten Überempfindlichkeit gegen Silber anwenden.

Verwenden Sie Mepilex Ag nicht während einer Strahlenbehandlung oder -untersuchung, z.B. Röntgen, Ultraschall, Diathermie oder Magnetresonanztomographie (MRT).

- Vermeiden Sie während elektronischer Messungen, z. B. Elektrokardiogramm (EKG) und Elektroenzephalogramm (EEG), den Kontakt zu Elektroden oder leitenden Gelen.
- Verwenden Sie Mepilex Ag nicht zusammen mit oxidierenden Substanzen, wie z.B. Hypochlorit- Lösungen oder Wasserstoffperoxid.
- Nur zur äußeren Anwendung.
- Mepilex Ag kann eine vorübergehende Verfärbung des Wundbetts und der wundumgebenden Haut verursachen.
- Im Falle einer klinischen Infektion ersetzt Mepilex Ag nicht die Notwendigkeit einer systemischen Therapie oder einer adäquaten Infektionsbehandlung.
- Eine Wechselwirkung von Mepilex Ag mit anderen topischen Behandlungen konnte nicht nachgewiesen werden.
- Über die Wirkung der Kombination von Mepilex Ag mit anderen Reinigungsmitteln als Kochsalzlösung oder Wasser ist nichts bekannt.
- Die Leistungsfähigkeit des Produkts kann bei wiederholter Anwendung eingeschränkt sein und es können Kreuzkontaminationen auftreten.
- Steril. Nicht verwenden, wenn die Sterilverpackung beschädigt bzw. geöffnet ist. Produkt nicht resterilisieren.
- Bei Verwendung des Produktes nach Ablauf des Haltbarkeitsdatums können die Produkteigenschaften nicht garantiert werden.

Lagerung und Entsorgung

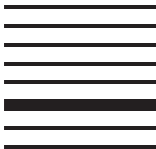
Mepilex Ag sollte trocken und bei Raumtemperatur gelagert und vor direktem Sonnenlicht geschützt werden.

Die Entsorgung sollte gemäß den lokalen Umweltschutzbedingungen erfolgen.

Silber-Inhaltsangabe

Mepilex Ag enthält 1.2 mg/cm² Silber

Mepilex und Safetac sind eingetragene Warenzeichen der Mölnlycke Health Care AB.



Revised 2010-03

40380-05