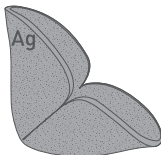
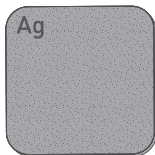




Mölnlycke®

Mepilex® Ag

WITH SAFETAC®-TECHNOLOGY



Single use
Usage unique



See instructions for use
Voyez le mode d'emploi

STERILE EO

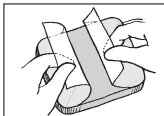
CE 0086

Manufacturer / Fabricant

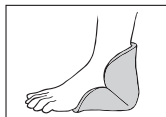
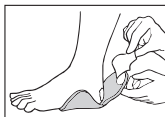
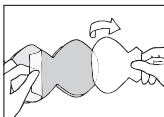


Mölnlycke Health Care AB
Gamlestadsvägen 3C, Box 13080, SE-402 52 Göteborg, Sweden

Mepilex® Ag



Mepilex® Heel Ag/ Mepilex® Talon Ag



Bei beschädigter
Verpackung verwerfen



Keep dry
Conserver au sec



Für schwach
exsudierende Wunden



Keep away from sunlight
Conserver à l'abri de la
lumière du soleil



Für mäßig
exsudierende Wunden



25°C/77°F
Upper temperature limit
Limite de température Supérieure



Für stark
exsudierende Wunden

Mepilex® Ag mit Safetac® Technologie

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 ist eine einzigartige Silikon-Hafttechnologie, die den Schmerz für die Patienten reduziert und die Traumatisierung der Wunde und der intakten Haut minimiert.

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. Für beste Ergebnisse sollte Mepilex Ag die trockene, wundumgebende Haut bei kleineren Wunden (bis ca. 12,5 x 12,5 cm) um mindestens 1 – 2 cm und bei größeren Wunden um 5 cm überlappen, um die wundumgebende Haut vor Mazeration und Wundreibung 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 Ag-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 angewen-

det werden.

- Nicht bei Patienten mit einer bekannten Überempfindlichkeit gegen Silber anwenden.
- Ärzte/medizinisches Fachpersonal sollten beachten, dass, insbesondere für Kinder und Neugeborene, nur sehr wenige Daten über eine langzeitige und wiederholte Verwendung von silberhaltigen Verbänden zur Verfügung stehen.
- 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. Hypochloritlösungen 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.
- Nicht wiederverwenden. Die Leistungsfähigkeit des Produkts kann bei Wiederverwendung 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, bei einer Temperatur unter 25 °C gelagert werden und vor direktem Sonnenlicht geschützt werden. Beachten Sie, dass

Farbabweichungen bei dem Mepilex Ag nicht die Leistung oder Sicherheit des Produkts beeinträchtigen.

- 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.

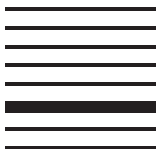
GERMANY Mölnlycke Health Care GmbH

Grafenberger Allee 297

DE-40237 Düsseldorf

Tel: +49 211 92 08 80

Customer Service Tel: 0800 186 21 80



Master PD-161148 Rev. 15
Made in Finland

Revised 2018-06
40380-39
PD-535516 Rev 06