



convatec

— forever caring —

Produktübersicht

Wundversorgung Advanced Wound Care



Gültig ab April 2023

Inhaltsverzeichnis

Wundmanagement

- 5 Herzlich willkommen
- 7 Wofür wir stehen
- 8 Convatec Innovationsreise
- 10 Wundhygiene
- 12 Hinweise zur erfolgreichen Wundbehandlung
- 13 6 Schritte zur Wundbeurteilung und Wunddokumentation
- 14 Phasengerechte Wundbehandlung
- 16 Hydrofiber® Technologie
- 17 MEHR ALS SILBER™ Technologie
- 18 Convatec Wundversorgungsprodukte

Produktübersicht

Hydrofiber®

- 22 AQUACEL® Extra Wundauflage
- 22 AQUACEL® Tamponade

Hydrofiber®, antimikrobiell mit Silber

- 24 AQUACEL® Ag+ Extra Wundauflage
- 24 AQUACEL® Ag+ Tamponade
- 44 AQUACEL® Ag Burn Wundauflage

Schaumstoffverbände

- 26 AQUACEL® Foam Pro
- 28 AQUACEL® Foam adhäsiv
- 28 AQUACEL® Foam nicht adhäsiv
- 32 FoamLite™ ConvaTec adhäsiv

Schaumstoffverbände, antimikrobiell mit Silber

- 30 AQUACEL® Ag Foam adhäsiv
- 30 AQUACEL® Ag Foam nicht adhäsiv

Superabsorber Wundverbände

- 34 ConvaMax™ adhäsiv
- 34 ConvaMax™ nicht adhäsiv

Hydrokolloid Wundverbände

- 36 VARIHESIVE® E
- 36 VARIHESIVE® E Border
- 38 VARIHESIVE® Extra dünn

Alginate

- 40 KALTOSTAT® Wundauflage
- 40 KALTOSTAT® Tamponade

Wundverbände mit Aktivkohle, geruchsneutralisierend

- 42 CarboFlex® Wundauflage

Postoperative Wundverbände

- 46 AQUACEL® Surgical adhäsiv
- 46 AQUACEL® Ag Surgical adhäsiv

Hydrogele

- 48 VARIHESIVE® Hydrogel®

Unterdruck Wundtherapie (NPWT)

- 50 Avelle™ Pumpe
- 50 Avelle™ Wundverbände

Hautschutz & Pflasterlöser

- 52 ESENTA™ Reizfreier Hautschutz-Applikator
- 52 ESENTA™ Reizfreies Hautschutz-Spray
- 52 ESENTA™ Reizfreie Hautschutz-Tücher
- 53 ESENTA™ Pflasterentferner-Spray
- 53 ESENTA™ Pflasterentferner-Tücher



Herzlich willkommen

Convatec ist ein weltweit tätiges Unternehmen auf dem Gebiet der Entwicklung und Vermarktung von Medizinprodukten und Technologien für die Behandlung chronischer Erkrankungen. In den Bereichen phasengerechte Wundversorgung, Stomaversorgung, Kontinenzversorgung, Intensivmedizin sowie Infusionstechnik weist Convatec führende Marktpositionen auf. Wir unterstützen medizinisches Fachpersonal auf allen Ebenen – von der Klinik über den niedergelassenen Bereich bis hin zu Pflege- und Gesundheitseinrichtungen auf Gemeindeebene.

Convatec beschäftigt weltweit über 10.000 Mitarbeiter und ist in über 100 Ländern aktiv. Seit 2016 ist Convatec an der Londoner Börse notiert.

Seit der Gründung vor über 50 Jahren entwickelt Convatec innovative Produkte und bietet produktbezogene Dienstleistungen an, die das Leben von Millionen von Menschen auf der ganzen Welt verbessern. Unsere Werte reflektieren unsere tägliche Arbeit und bilden die Grundlage für unsere Unternehmensentwicklung und unser Wachstum.

Wir engagieren uns für hervorragende Leistungen in allem, was wir tun. Unser Ziel ist es, mit fortschrittlichen Technologien und branchenführenden Produkten sowie Services, die Bedürfnisse unserer Kunden zu erfüllen.

Wir gewinnen Vertrauen, indem wir qualitativ hochwertige Produkte und Dienstleistungen anbieten, auf die sich unsere Kunden verlassen können.

Im Bereich der phasengerechten Wundversorgung treibt Convatec die Wissenschaft der Wundbehandlung und -heilung akuter und chronischer Wunden stetig voran. Von unseren Anfängen als Pionier in der phasengerechten Wundversorgung – mit dem ersten Hydrokolloid Verband der Welt: VARIHESIVE® – unterstützen wir bis heute medizinisches Fachpersonal weltweit mit innovativen und zuverlässigen Wundversorgungsprodukten.



„Forever caring“ Unser Versprechen an Sie!

Mit unserem Versprechen „forever caring“ verpflichten wir uns zu dauerhafter Fürsorge. Dies bedeutet, medizinisches Fach- und Pflegepersonal jetzt und in Zukunft bestmöglich zu unterstützen – ebenso wie die Menschen, um die sie sich kümmern.

Unsere Mission: Lebensqualität fördern

Das Versprechen, das wir Ihnen geben, klingt einfach, ist aber vielschichtig: Forever caring – wir kümmern uns um Sie, solange Sie uns brauchen – individuell und einfühlsam. Wir stehen Ihnen mit Rat und Tat zur Seite und begleiten Sie langfristig, zuverlässig und mit passenden medizinischen Lösungen.

Bedarfsorientierte Technologie

Unser Versprechen bedeutet auch: Wir stellen hochqualitative medizinische Lösungen für die Zukunft bereit, zugeschnitten auf Ihre individuellen Bedürfnisse. Dabei vereinen wir unsere Services und Produkte mit dem Lebensstil unserer Patient:innen.

Unterstützung durch Erfahrung

Wir wissen genau, vor welchen Herausforderungen Sie täglich stehen. Zuwendung, Zeit, Patientensicherheit und Menschlichkeit stehen für uns im Fokus. Convatec vereint dafür vielseitige Anwendungsoptionen und hervorragende Lösungsansätze unter einem Dach.

Innovation

Wir sind immer für Sie da. Ihre Bedürfnisse und Fragen stehen im Vordergrund. Wir hören unseren Patient:innen und Kund:innen zu und gehen durch innovative Lösungen genau auf ihre persönlichen Herausforderungen ein – mit der idealen Kombination aus Fürsorge und innovativer Technologie.

Innovationsreise

Convatec Advanced Wound Care

VARIHESIVE®

Weltweit erster Hydrokolloidverband für ein feuchtes Wundheilungsmilieu und Förderung des Heilungsprozesses

1982

AQUACEL®

Erste Wundauflage mit patentierter Hydrofiber® Technologie für eine optimale Feuchtigkeitsbalance und verlässlichen Wundrandschutz

1996

AQUACEL Ag®

Patentierter Hydrofiber® Technologie kombiniert mit der antimikrobiellen Wirksamkeit von Silberionen zur effektiven Infektionsbekämpfung

2003

AQUACEL Surgical®
Surgical

Neue Kombination von Hydrokolloid und Hydrofiber® Technologie für die postoperative Wundversorgung

2011

1988

Einführung der Calcium-Natriumalginat-Wundauflage mit blutstillender Wirkung

KALSTAT®

1998

Geruchsneutralisierende Wundauflage mit Aktivkohle

CarboFlex®

SENSI CARE® SENSI CARE®



Pflasterlöser, Pflasterentferner und Hautschutz

2013

Aquacel® Ag
Foam

Antimikrobiell wirkender Silberschaumverband mit Hydrofiber® Wundkontaktschicht

2013

2013

Für die Behandlung von Verbrennungen ersten und zweiten Grades sowie für die Versorgung von Spalthautentnahmestellen

AQUACEL Ag® Burn

Aquacel® Ag+
Extra

Antimikrobielle silberhaltige Hydrofiber® Wundauflage mit der MEHR ALS SILBER™ Technologie

2014

Avelle®
System für die Unterdruck-Wundtherapie

Erstes Unterdruck-Wundtherapie (NPWT-) System mit Hydrofiber® Technologie

2017

ConvaMax™
SUPERABSORBER

Superabsorber für ein effektives Management von großen Exsudatmengen

2019

AQUACEL Extra® AQUACEL Ag® Extra®

Verbesserung der Reißfestigkeit und Aufnahmekapazität durch Verwebung von Verstärkungsfasern

2012

2012

Schaumverband mit Hydrofiber® Technologie für einen verlässlichen Wundrandschutz

AQUACEL Foam

ESENTA™

Optimierter Pflasterentferner und Hautschutz vereint in neuer Marke

2022

2016

Dünner Schaumverband mit atmungsaktivem Schutzfilm und hautfreundlicher Silikonhaftfläche

FoamLite
Convatec

2021

Sanft haftender Silikon-Schaumverband mit Hydrofiber® Technologie

AQUACEL Foam Pro



Wundhygiene

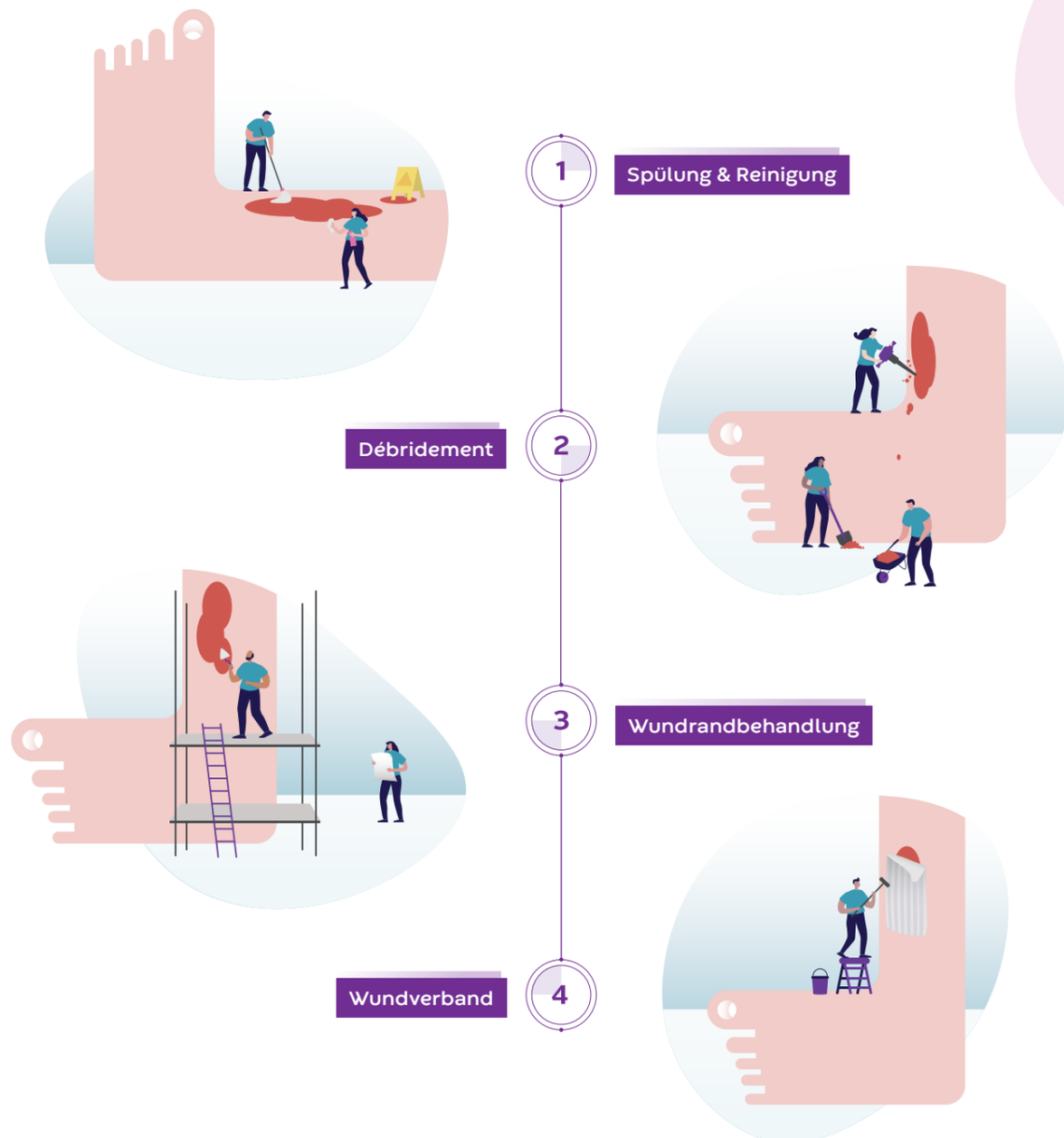
In vier einfachen Schritten zur optimalen Wundversorgung

Wenn eine Wunde chronisch ist oder schlecht heilt, ist die Unterbrechung des Heilungsprozesses häufig auf das Vorhandensein eines hartnäckigen Biofilms zurückzuführen. Durch die Anwendung der vier Schritte der Wundhygiene können Sie bei jedem Verbandwechsel

sicherstellen, dass die Wunde optimal auf die Heilung vorbereitet wird.

Biofilmbasierte Wundversorgung:
Neu gedacht, einfach gemacht!

Umsetzung der Wundhygiene in Ihrem Praxisalltag



1

Spülung & Reinigung

Reinigung des Wundbetts und der Wundumgebung mit einer Wundspüllösung. Bei Verdacht auf eine Infektion der Wunde eine Dekontamination mit einer antimikrobiellen Wundspüllösung oder Antiseptika durchführen, um eine erneute Besiedelung der Wunde mit Biofilm zu verhindern.

2

Débridement

Entfernen von nekrotischem Gewebe, Belägen, Zelltrümmern und Biofilm bei jedem Verbandwechsel.

3

Wundrandbehandlung

Beseitigung von Strukturen, die Biofilm beherbergen können, wie Nekrosen, Beläge und Hyperkeratosen am Wundrand. Ziel ist, das Niveau der Wundränder an den Wundgrund anzugleichen, um das Voranschreiten der Epithelisierung und die Wundkontraktion zu unterstützen.

4

Wundverband

Verhinderung von Biofilm-Wiederaufbau durch Anwendung antimikrobieller Wundauflagen mit Anti-Biofilm-Wirkung.



Weitere Informationen und Dokumente finden Sie auf der Wundhygiene Website: wundhygiene.com/de/

Diese vier Schritte sollten regelmäßig und häufig wiederholt werden, um:

1. Ein gesundes Heilungsumfeld zu fördern und zu erhalten

2. Den hartnäckigen Biofilm anzugehen, der in der Mehrzahl der chronischen und stagnierenden Wunden vorhanden ist



Alle Wunden, insbesondere chronische und schlecht heilende Wunden, profitieren vom Konzept der Wundhygiene



Die Wundhygiene kann von medizinischen Fachkräften im stationären und ambulanten Umfeld durchgeführt werden



Die vier Schritte können auf die Bedürfnisse der Patient:innen und die Anforderungen der Wunde angepasst werden



Die Ziele der Wundhygiene sind bessere Heilungsraten, ein verringerter Einsatz von Antibiotika und eine Verbesserung der Lebensqualität und des Wohlbefindens der Patient:innen

Hinweise

zur erfolgreichen Wundbehandlung

Diagnostik und Therapie der Grunderkrankung

Voraussetzung für die Wundheilung ist eine gute Durchblutung des Gewebes. Ist die arterielle und/oder venöse Durchblutung gestört, führt dies zu einer Mangelversorgung des Gewebes.

Vorrangig ist die Ursache der Wundentstehung zu erkennen und zu behandeln:

- Revaskularisierung bei arterieller Durchblutungsstörung
- Kompressionstherapie bei chronischer Veneninsuffizienz
- Druckentlastung bei Dekubitus und neuropathischen Ulcera

Grunderkrankungen, wie Diabetes mellitus, die die Wundheilung beeinflussen, müssen zusätzlich behandelt werden.

Wundbeurteilung

Um unsere Wundprodukte gezielt einsetzen zu können, bedarf es einer systematischen Wundbeurteilung. Voraussetzung dafür ist, dass alle beteiligten Personen in der Behandlung von akuten und chronischen Wunden dieselbe Sprache sprechen und Wunden nach einheitlichen Kriterien beurteilen.

Erfüllung der individuellen Bedürfnisse der Wunde - gezielter Einsatz von Wundverbänden

Für eine erfolgreiche Wundheilung benötigt die Wunde Feuchtigkeit, Wärme und ein bakterienarmes Milieu. Der Einsatz unserer Wundversorgungsprodukte sollte individuell an die Gegebenheiten und Bedürfnisse der Wunde angepasst werden. Entscheidend sind die vorherrschende Wundheilungsphase, die Exsudatmenge und die Keimbeseidlung der Wunde.

Convatec Advanced Wound Care bietet innovative Wundverbände, die dazu beitragen, die Lebensqualität der Menschen mit akuten und chronischen Wunden zu verbessern.

6 Schritte

zur Wundbeurteilung und Wunddokumentation

1.

Die Wundheilung beeinflussende Faktoren beachten und erfassen

- Systemische Faktoren: Grunderkrankungen (z.B. Diabetes mellitus, chronische Veneninsuffizienz, periphere arterielle Verschlusskrankheit), Nebendiagnosen, Immunstatus, Wundheilungsverlauf, Medikamente, Ernährung, Mobilität, Alter, psychosoziale Aspekte, Patientenadhärenz, Rauchen/Drogenmissbrauch
- Lokale Faktoren: Lokalisation der Wunde, Durchblutung des Wundgebietes, Exsudatmenge, Temperatur der Wunde, Fremdkörper, Wundursache bzw. Art der Entstehung (z.B. Riss- oder Quetschwunden, Pfählungsverletzungen, (Ketten-)Sägenunfälle etc.)

2.

Den entfernten Verband beurteilen

- Exsudatmenge
- Exsudatbeschaffenheit
- Verbandwechselintervall

3.

Wundreinigung durchführen

- Mechanische Wundreinigung, chirurgisches Débridement
- Auswahl der geeigneten Wundspülflüssigkeit, bei Bedarf Einsatz von Antiseptika

4.

Wundanalyse erheben

- Lokalisation der Wunde
- Klassifikation/ Kategorisierung der Wunde
- Angabe der Wundgröße (Länge, Breite, Tiefe)
- Gegebenenfalls Beschreibung von Unterminierungen, Taschen, Fisteln (Länge, Ausrichtung)
- Bestimmung der Wundheilungsphase (Exsudations-, Granulations-, Epithelisierungsphase)
- Erfassung von Besonderheiten der Wundbeschaffenheit und des Wundgrunds (z.B. Nekrose, Fibrin, Wundgeruch)
- Beurteilung von Wundrand und Wundumgebung
- Untersuchung auf Infektionszeichen
- Bestimmung der Bakteriologie (aseptische Wunde, Kontamination, Kolonisation, kritische Kolonisation, Infektion, Biofilm)

5.

Wundschmerzen beurteilen und behandeln

- Erfassung von Häufigkeit, Intensität und Ursache
- Einsatz von Instrumenten zur Schmerzerfassung, z.B. Visuelle Analog Skala (VAS), Numerische Rating Skala (NRS), ggf. Schmerztagebuch

6.

Wunddokumentation durchführen

- Wunddokumentationsbogen
- Fotodokumentation



Phasengerechte Wundbehandlung

Der Wundheilungsprozess lässt sich in drei Phasen einteilen:

1. Exsudationsphase (Inflammationsphase)

Inflammatorische oder exsudative Phase, in der hauptsächlich die Reinigung der Wunde stattfindet

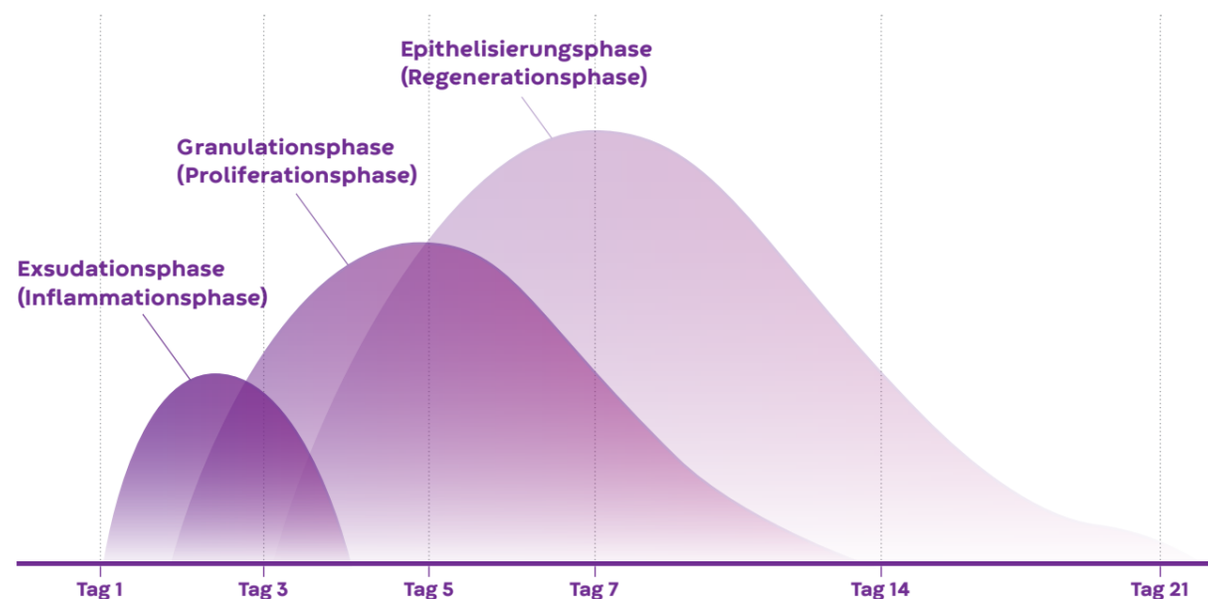
2. Granulationsphase (Proliferationsphase)

Proliferative Phase zum Aufbau von neuem Gewebe

3. Epithelisierungsphase (Regenerationsphase)

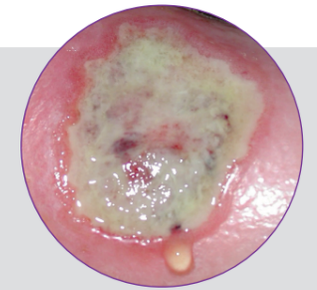
Regenerative Phase zur Bildung einer neuen Hautschicht - später Differenzierung, Ausreifung und Narbenbildung

Phasen der Wundheilung



Exsudationsphase (Inflammationsphase)

Wundreinigung,
Abbau von zerstörtem Gewebe



Ziele

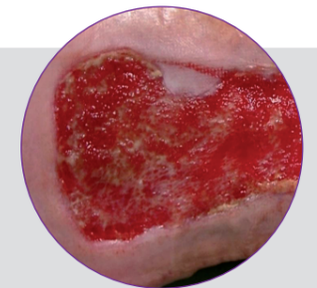
- Entfernung von avitalem Gewebe (z.B. Nekrosen, Beläge)
- Adäquates Exsudatmanagement
- Schutz der wundumgebenden Haut

Maßnahmen

- Durchführung eines Débridements und einer effektiven mechanischen Wundreinigung
- Einsatz von absorbierenden Verbänden mit hohem Retentionsvermögen
- Durchführung regelmäßiger Verbandwechsel

Granulationsphase (Proliferationsphase)

Beginn der Gefäßneubildung und
Aufbau von Granulationsgewebe



Ziele

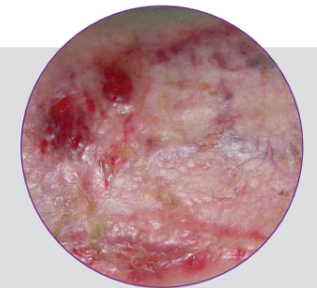
- Schaffung und Erhaltung eines physiologischen (feucht-warmen) Wundmilieus, um das Zellwachstum zu fördern
- Schutz des neu gebildeten Gewebes

Maßnahmen

- Einsatz von hydroaktiven Verbänden
- Gewährleistung der Wundruhe
- Durchführung von Verbandwechsel, wenn angezeigt

Epithelisierungsphase (Regenerationsphase)

Bildung der Epithelschicht vom Wundrand zur
Mitte, Beginn der Vernarbungsprozesse



Ziele

- Förderung der Zellwanderung und -teilung von Hautzellen
- Mechanischer Schutz des Epithels der Wunde und der Wundumgebung

Maßnahmen

- Einsatz von dünnen, schützenden Wundverbänden
- Einhaltung langer Verbandwechselintervalle

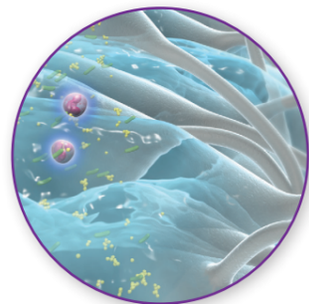


Die patentierte Hydrofiber® Technologie von Convatec basiert auf reiner Cellulose, die chemisch zu Natriumcarboxymethylcellulose weiterverarbeitet wird. Wundverbände mit Hydrofiber® Technologie verfügen über eine hohe Aufnahmekapazität sowie ein hohes Retentionsvermögen. Darüber hinaus bilden sie bei Kontakt mit Wundexsudat ein formstabilisiertes Gel.

Diese Eigenschaften sorgen für ein optimales Exsudatmanagement.

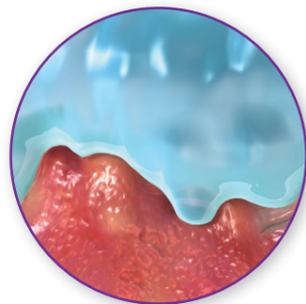
Die Hydrofiber® Technologie bildet die Basis für die AQUACEL® Wundverbände von Convatec, die hinsichtlich Exsudatmanagement und Infektionskontrolle einzigartig sind.

Das einzigartige Wirkprinzip der Hydrofiber® Technologie



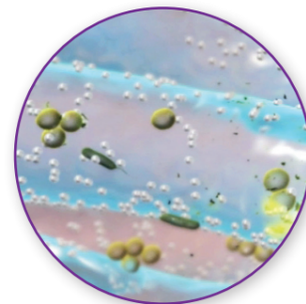
Schließt

Wundexsudat, das Enzyme und Bakterien enthält, ein.¹⁻⁴ Verringert die laterale Ausbreitung zur Vermeidung von Mazeration der umgebenden Haut.^{5,6}



Passt sich

dem Wundbett exakt an,⁷ hilft dabei eine optimale Feuchtigkeitsbalance in der Wunde aufrechtzuerhalten⁸ und eliminiert unversorgte Bereiche, in denen sich Bakterien vermehren können.^{7,9}



Reagiert

auf das Wundmilieu durch Bildung eines formstabilen Gels* und ermöglicht einen schmerzarmen Verbandwechsel.^{10,11}

Referenzen: 1. Newman GR, Walker M, Hobot JA et al. Visualisation of bacteria sequestration and bacterial activity within hydrating Hydrofiber® wound dressings. *Biomaterials* 2006; 27(7): 1129-39. 2. Walker M, Hobot J, Newman G et al. Scanning electron microscopic examination of bacterial immobilization in a carboxymethyl cellulose (AQUACEL®) and alginate Dressing. *Biomaterials* 2003; 24(5): 883-90. 3. Bowler P, Jones S, Davies B et al. Infection control properties of some wound dressings. *J Wound Care* 1999; 8(10): 499-502. 4. Walker M, Bowler P, Cochrane C. In vitro studies to show sequestration of matrix metalloproteinases by silver-containing wound care products. *Ostomy Wound Manage* 1999; 53(9): 18-25. 5. Walker M, Parsons D. Hydrofiber® Technology: its role in exudate management. *Wounds UK* 2010; 6: 31-8. 6. Parsons D, Bowler PG, Myles V, et al. Silver antimicrobial dressings in wound management: A comparison of antibacterial, physical and chemical characteristics. *WOUNDS* 2005; 17: 222-32. 7. Jones S, Bowler P, Walker M. Antimicrobial activity of silver-containing dressings is influenced by dressing conformability with a wound surface. *WOUNDS* 2005 17: 263-70. 8. Bishop S, Walker M, Rogers A et al. Moisture balance: optimising the wound-dressing interface. *J Wound Care* 2003; 12: 125-8. 9. Bowler P, Jones S, Towers V et al. Dressing conformability and silver-containing wound dressings. *Wounds UK* 2010; 6(2): 14-20. 10. Barnea Y, Amir A, Leshem D et al. Clinical comparative study of Aquacel and paraffin gauze dressing for split-skin donor site treatment. *Ann Plast Surg* 2004; 53(2): 132-6. 11. Kogan L, Moldavsky M, Szvalb S et al. Comparative study of Aquacel and Silverol treatment in burns. *Ann Burns Fire Disasters* 2004; 17(4): 201-7

* In vitro belegt



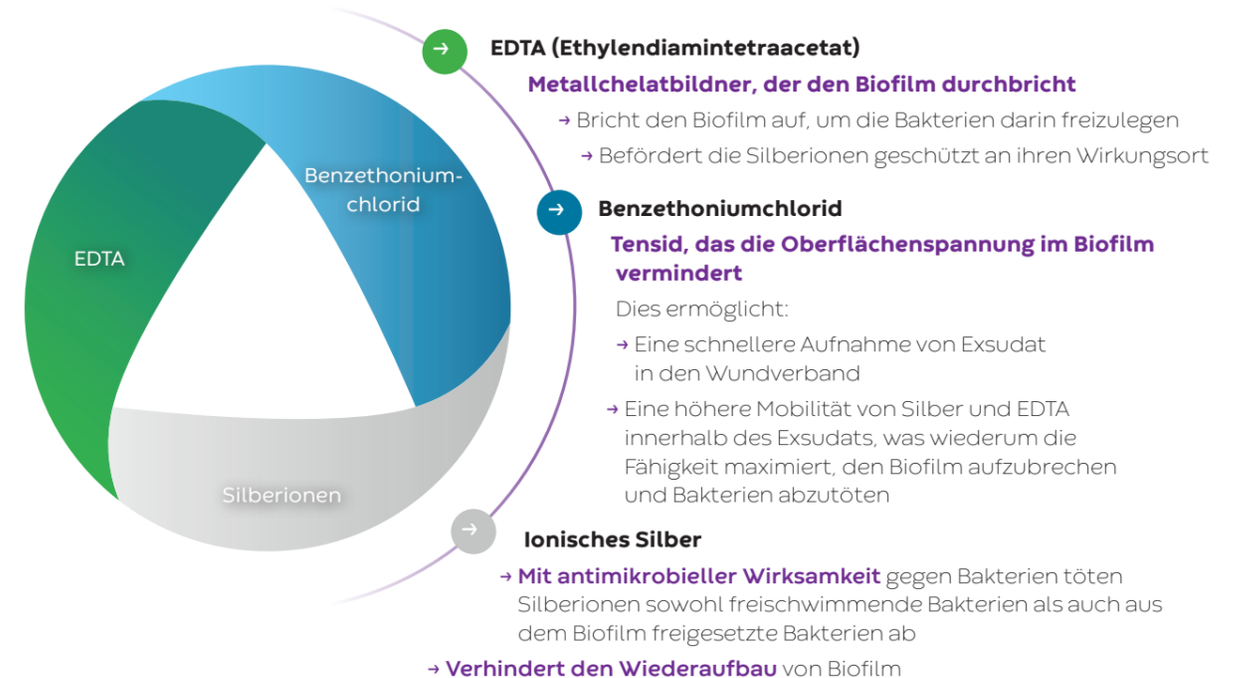
Biofilm ist nachweislich in einer Vielzahl von chronischen Wunden vorhanden und stellt einen der Hauptgründe für eine verzögerte Wundheilung und eine Vorstufe von Infektionen dar.¹²⁻¹⁴ Biofilm setzt sich aus mikrobiellen Zellen zusammen, die sich eingebettet in einer durch sie selbst gebildeten Matrix aus extrazellulärer polymerer Substanz (EPS) an lebende oder nicht lebende Oberflächen anhaften.^{17,18}

Es ist schwierig, Biofilm vollständig zu entfernen - selbst mittels Débridement. Zudem bildet er sich

schnell wieder neu.¹⁵ Biofilm ist tolerant gegenüber Antiseptika und Antibiotika und ist in der Lage, die körpereigene Immunabwehr zu umgehen.^{14,16}

Die MEHR ALS SILBER™ Technologie ist eine einzigartige silberhaltige Formel, die in der Lage ist, Biofilm zu durchbrechen, Bakterien schnell abzutöten und den Wiederaufbau des Biofilms zu verhindern.¹⁹⁻²¹

Die Zusammensetzung und Wirkweise der MEHR ALS SILBER™ Technologie



Referenzen: 12. James GA, Swogger E, Wolcott R, Pulcini EL, Secor P, Sestrich J, et al. 2008. Biofilms in Chronic Wounds. *Wound Rep Regen*; 16: 37-44. 13. Metcalf D, Bowler P. 2013. Biofilm delays wound healing: A review of the evidence. *Burns & Trauma*. 1: 5-12. 14. Percival SL, Bowler PG. 2004. Biofilms and their potential role in wound healing. *WOUNDS*, 16: 234-240. 15. Wolcott RD, Rumbaugh KP, James G, Schultz G, Phillips P, Yang O, et al. 2010. Biofilm maturity studies indicate sharp debridement opens a time-dependent therapeutic window. *J Wound Care*; 19: 320-328. 16. Bowler. Antibiotic resistance and biofilm tolerance: a combined threat in the treatment of chronic infections. *JWC Vol 27*; No 5; 2018. 17. Gurjala AN, Geringer MR, Seth AK, Hong SJ, Smeltzer MS, Galiano RA, et al. 2011. Development of a novel, highly quantitative in vivo model for the study of biofilm-impaired cutaneous wound healing. *Wound Rep Regen*; 19: 400-410. 18. Hall-Stoodley L I et al. Towards diagnostic guidelines for biofilm-associated infections. *FEMS Immunol Med Microbiol*. 2012; 65:127-145. 19. Parsons D, Meredith K, Rowlands VJ et al. Enhanced Performance and Mode of Action of a Novel Antibiofilm Hydrofiber® Wound Dressing. *BioMed Res Int* 2016; ID: 7616471. 20. Parsons D. Designing a dressing to address local barriers to wound healing. in: *Next-Generation Antimicrobial Dressings: AQUACEL™ Ag+ Extra™ and Ribbon*. Wounds International, London, UK. 2014. Available at: <http://www.woundsinternational.com> (accessed 21.04.17) 21. Bowler PG, Parsons D. Combatting wound biofilm and recalcitrance with a novel anti-biofilm Hydrofiber® wound dressing. *Wound Medicine* 2016; 14: 6-11

Immer die richtige Wahl

Convatec Wundversorgungsprodukte

Für eine erfolgreiche Wundheilung benötigt die Wunde Feuchtigkeit, Wärme und ein bakterienarmes Milieu.

Entscheidend für die bestmögliche Auswahl sind die vorherrschende Wundheilungsphase, die Exsudatmenge sowie die Keimbeseidlung der Wunde.

Der Einsatz von Wundversorgungsprodukten sollte individuell an die Gegebenheiten und Bedürfnisse der Wunde angepasst sein.



Bakteriologie	Wundheilungsphase	Wundbeispiel	Exsudatmenge
Keimarme Wunde	Exsudation (Inflammation)		4 Tropfen
	Granulation (Proliferation)		3 Tropfen
	Epithelisierung (Regeneration)		1 Tropfen
Infektionsgefährdete / infizierte Wunde	Exsudation (Inflammation)		4 Tropfen

Weitere Indikationen:

- Blutende Wunde
- Stagnierende Wunde
- Riechende Wunde
- Chirurgische Wunde
- Hautschutz / Pflasterentferner
- Verbrennungswunden 2a/2b

4 Tropfen sehr viel Exsudat 3 Tropfen viel Exsudat 2 Tropfen mäßig Exsudat 1 Tropfen wenig Exsudat ✕ kein Exsudat

Oberflächliche Wunden	Tiefere Wunden
Primärverband	Sekundärverband



Produktübersicht

Hydrofiber[®] Wundauflage mit hoher Aufnahme- kapazität für einen sicheren Exsudat-Einschluss



- 1 100% Natriumcarboxymethylcellulose
 - Hohe Aufnahmekapazität für weniger Verbandwechsel
 - Extra Reißfestigkeit durch eingearbeitete Verstärkungsfasern für eine einfache Entfernung

Indikation

AQUACEL[®] Extra eignet sich für die Versorgung von akuten und chronischen, mäßig bis stark exsudierenden Wunden, z.B.:

- Ulcus cruris venosum
- Ulcus cruris arteriosum
- Dekubitus
- Diabetische Fußulcera
- Chirurgische Wunden
- Traumatische Wunden

Produktnutzen

Basierend auf der Hydrofiber[®] Technologie für die Behandlung von exsudierenden Wunden:

-  Passt sich dem Wundbett exakt an und eliminiert unversorgte Bereiche (Toträume), in denen Bakterien und Biofilm wachsen können
-  Schließt überschüssiges Exsudat ein, schützt die intakte Wundumgebung und verhindert Mazerationen durch vertikale Flüssigkeitsaufnahme
-  Sorgt für eine optimale Feuchtigkeitsbalance in der Wunde, um ein feucht-warmes Wundheilungsmilieu aufrechtzuerhalten, während das Gel zu einer Minimierung der Schmerzen beim Verbandwechsel beiträgt

-  Weich, anpassungsfähig und saugstark
-  Zuschneidbar
-  Effektiv auch unter Kompression
-  Einfach zu applizieren und zu entfernen
-  Unterstützt das autolytische Débridement
-  Stark auch in feuchtem Zustand
-  Kann gefaltet werden, um sich an jede Wunde anzupassen
-  Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage

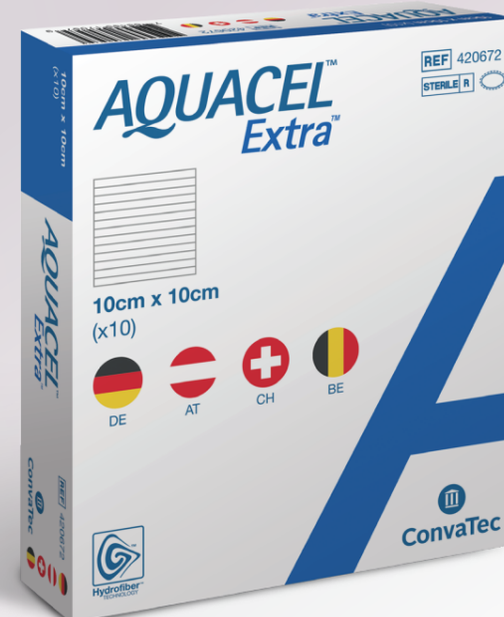
Art des Wundverbandes
Primärverband, Wundfüller

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation), Granulation (Proliferation)

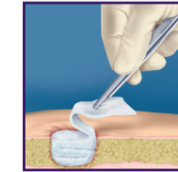
Exsudat
mäßig bis viel

Bakteriologie
keimarme Wunde

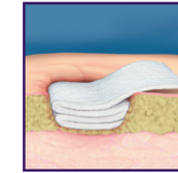
 **Hydrofiber[®] Technologie**
für einen verlässlichen
Wundrandschutz



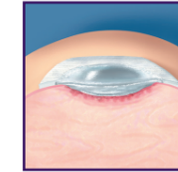
Anwendung



AQUACEL[®] Extra mindestens 2,5 cm aus der Wundhöhle herausragen lassen, um das Entfernen beim Verbandwechsel zu erleichtern.



Tiefe Wunden nur zu 80 % mit AQUACEL[®] Extra füllen, um die Ausdehnung der Hydrofiber[®] in Verbindung mit Wundexsudat zu ermöglichen.



Für einen verlässlichen Wundrandschutz sollte AQUACEL[®] Extra die Wundränder um mindestens 1 cm überlappen.

Verordnungsinformation AQUACEL[®] Extra

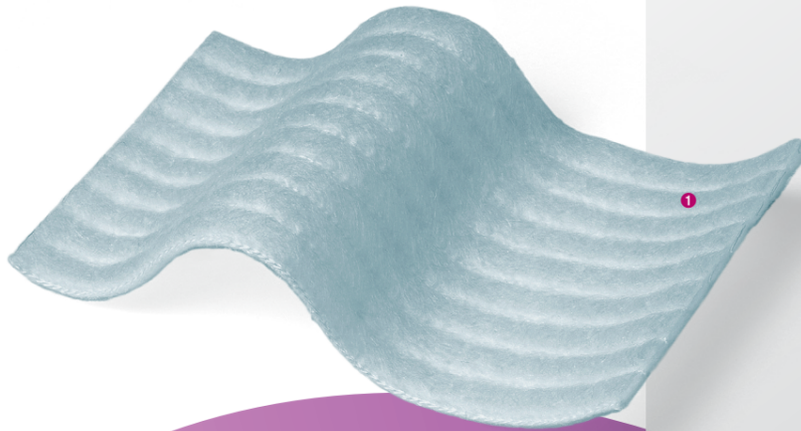
Größe	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)
Wundauflage				
5 x 5 cm	10 Stück	090 788 31	420 671	780 38 32
5 x 10 cm	10 Stück	-	420 825	-
10 x 10 cm	10 Stück	090 788 48	420 672	780 38 33
15 x 15 cm	5 Stück	090 788 54	420 673	780 38 34
20 x 24 cm	5 Stück	172 844 21	-	-
4 x 10 cm	10 Stück	087 465 90	420 820	557 20 08
4 x 20 cm	10 Stück	087 466 15	420 821	557 20 14
4 x 30 cm	10 Stück	087 466 21	420 822	557 20 20
Tamponade				
1 x 45 cm	5 Stück	065 854 38	420 127	488 83 47
2 x 45 cm	5 Stück	072 522 88	403 770	473 44 72

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Aquacel® Ag+

Extra

Antimikrobielle silberhaltige Hydrofiber® Wundauflage, die Biofilm zerstört, Bakterien abtötet und den Wiederaufbau des Biofilms verhindert



- 100 % Natriumcarboxymethylcellulose mit 1,2 % Silberionen, EDTA, Benzethoniumchlorid
- Hohe Aufnahmekapazität für weniger Verbandwechsel
- Extra Reißfestigkeit für eine einfache Entfernung
- Einzigartige antimikrobielle Formel, die Bakterien abtötet und speziell gegen Biofilm wirksam ist

Indikation

Aquacel® Ag+ Extra eignet sich für die Versorgung von akuten und chronischen, mäßig bis stark exsudierenden Wunden, die Biofilm aufweisen, infiziert oder infektionsgefährdet sind:

- Ulcus cruris venosum
- Ulcus cruris arteriosum
- Dekubitus
- Diabetische Fußulcera
- Chirurgische Wunden
- Traumatische Wunden
- Maligne Wunden
- Verbrennungen zweiten Grades

Produktnutzen

- Einzigartige MEHR ALS SILBER™ Technologie durchbricht und zerstört Biofilm, tötet Bakterien schnell ab und verhindert den Wiederaufbau von Biofilm
- Passt sich dem Wundbett exakt an und eliminiert unversorgte Bereiche (Toträume), in denen Bakterien und Biofilm wachsen können
- Schließt überschüssiges Exsudat ein, schützt die intakte Wundumgebung und verhindert Mazerationen durch vertikale Flüssigkeitsaufnahme
- Sorgt für eine optimale Feuchtigkeitsbalance in der Wunde, um ein feucht-warmes Wundheilungsmilieu aufrechtzuerhalten, während das Gel zu einer Minimierung der Schmerzen beim Verbandwechsel beiträgt

Art des Wundverbandes
Primärverband, Wundfüller

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation)

Exsudat
mäßig bis viel

Bakteriologie
infektionsgefährdete / infizierte Wunde



Hydrofiber® Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz



MEHR ALS SILBER™ Technologie
einzigartig wirksam
gegen Biofilm



Zur Abtötung eines breiten Spektrums an Bakterien, einschließlich Antibiotika-resistenter Keime



Weich, anpassungsfähig und saugstark



Barriere gegen Viren und Bakterien



Zuschneidbar



Effektiv auch unter Kompression



Einfach zu applizieren und zu entfernen



Unterstützt das autolytische Débridement



Stark auch in feuchtem Zustand



Kann gefaltet werden, um sich an jede Wunde anzupassen



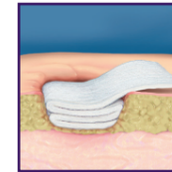
Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage



Anwendung



Aquacel® Ag+ Extra mindestens 2,5 cm aus der Wundhöhle herausragen lassen, um das Entfernen beim Verbandwechsel zu erleichtern. Aquacel® Ag+ Extra benötigt ausreichend Feuchtigkeit, damit die Silberionen im Verband ihre antimikrobielle Wirkung entfalten können.



Tiefe Wunden nur zu 80% mit Aquacel® Ag+ Extra füllen, um die Ausdehnung der Hydrofiber® in Verbindung mit Wundexsudat zu ermöglichen.



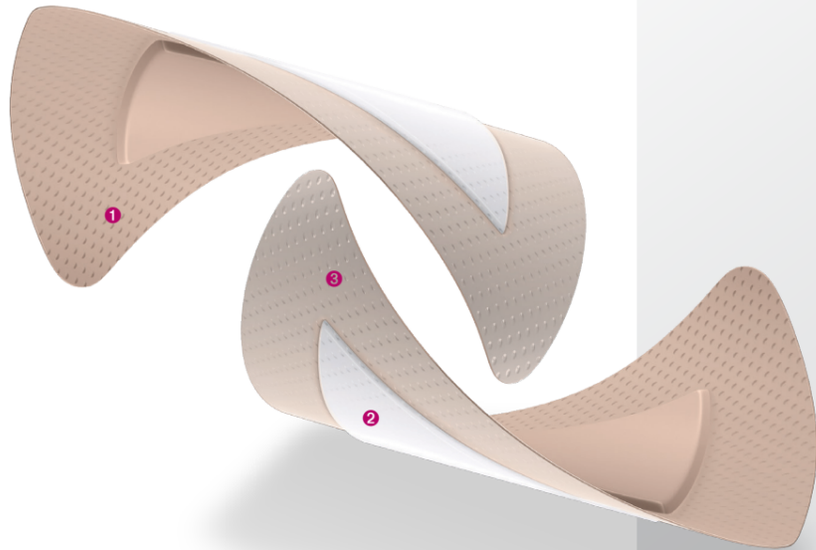
Für einen verlässlichen Wundrandschutz sollte Aquacel® Ag+ Extra die Wundränder um mindestens 1 cm überlappen.

Verordnungsinformation Aquacel® Ag+ Extra

Größe	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
Wundauflage				
5 x 5 cm	10 Stück	102 038 56	413 566	585 01 57
10 x 10 cm	10 Stück	102 038 10	413 567	780 38 35
15 x 15 cm	5 Stück	102 038 27	413 568	585 01 86
20 x 30 cm	5 Stück	102 038 33	413 569	585 01 92
4 x 10 cm	10 Stück	102 037 44	413 581	585 02 23
4 x 20 cm	10 Stück	102 037 50	413 598	585 02 46
4 x 30 cm	10 Stück	102 037 67	413 599	585 02 52
Tamponade				
1 x 45 cm	5 Stück	102 037 73	413 570	585 02 00
2 x 45 cm	5 Stück	102 038 04	413 571	585 02 17

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Sanft haftender Silikon-Schaumverband



- 1 Wasserdichter und atmungsaktiver Schutzfilm
- 2 Verbandkern mit der einzigartigen Hydrofiber[®] Schicht
- 3 Perforierte, sanft haftende Silikon-Wundkontaktschicht

Indikation

AQUACEL[®] Foam Pro eignet sich für die Versorgung von akuten und chronischen, mäßig exsudierenden Wunden, z.B.:

- Ulcus cruris venosum
- Ulcus cruris arteriosum
- Dekubitus
- Diabetische Fußulcera
- Chirurgische Wunden
- Sekundär heilende Wunden
- Schürf-, Riss- oder Schnittwunden

AQUACEL[®] Foam Pro kann bei oberflächlichen Wunden als Primärverband und bei tiefen Wunden als Sekundärverband in Kombination mit einem Wundfüller, z.B. AQUACEL[®] Extra oder Aquacel[®] Ag+ Extra, verwendet werden.

Produktnutzen

- Haftet dank der sanft haftenden Silikon-Wundkontaktschicht zuverlässig, selbst an anspruchsvollen Körperstellen
- Die im Verbandkern integrierte Hydrofiber[®] Schicht bildet ein Gel, das überschüssiges Exsudat und schädliche Bestandteile wie Bakterien aufnimmt und einschließt
- Verhindert die laterale Ausbreitung von Exsudat und hilft, das Risiko von Mazerationen der wundumgebenden Haut zu verringern
- Sorgt für eine optimale Feuchtigkeitsbalance in der Wunde, um ein feucht-warmes Wundheilungsmilieu zu erhalten
- Kann bei Bedarf zugeschnitten werden

Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation), Granulation (Proliferation)

Exsudat
mäßig

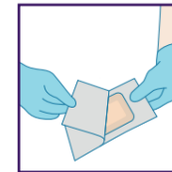
Bakteriologie
keimarme Wunde

Hydrofiber[®] Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

- Weich, flexibel und anpassungsfähig**
- Barriere gegen Viren und Bakterien**
- Zuschneidbar**
- Effektiv auch unter Kompression**
- Zur Förderung der Wundheilung und zum Schutz vor Mazeration**
- Erhöhter Schutz für empfindliches Gewebe**
- Klebt weder am Handschuh noch an sich selbst**
- Einfach zu applizieren und zu entfernen**
- Wasserdicht/ zum Duschen geeignet**
- Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage**



Anwendung



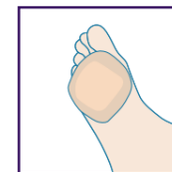
Wählen Sie die Größe und Form des AQUACEL[®] Foam Pro Silikon-Schaumverbandes so, dass das saugfähige Wundkissen in der Mitte auf allen Seiten 1 cm größer ist als die Wundfläche.



Wenn nötig, kann der AQUACEL[®] Foam Pro Silikon-Schaumverband auf die passende Form zugeschnitten werden.



Legen Sie das Wundkissen direkt über die Wunde und streichen Sie den Haftrand sanft glatt. Stellen Sie sicher, dass der AQUACEL[®] Foam Pro Silikon-Schaumverband beim Anlegen nicht gedehnt wird.



Bei Bedarf oder wenn der AQUACEL[®] Foam Pro Silikon-Schaumverband zugeschnitten wurde, kann eine zusätzliche Fixierung mit einem Folienverband die Haftung unterstützen.

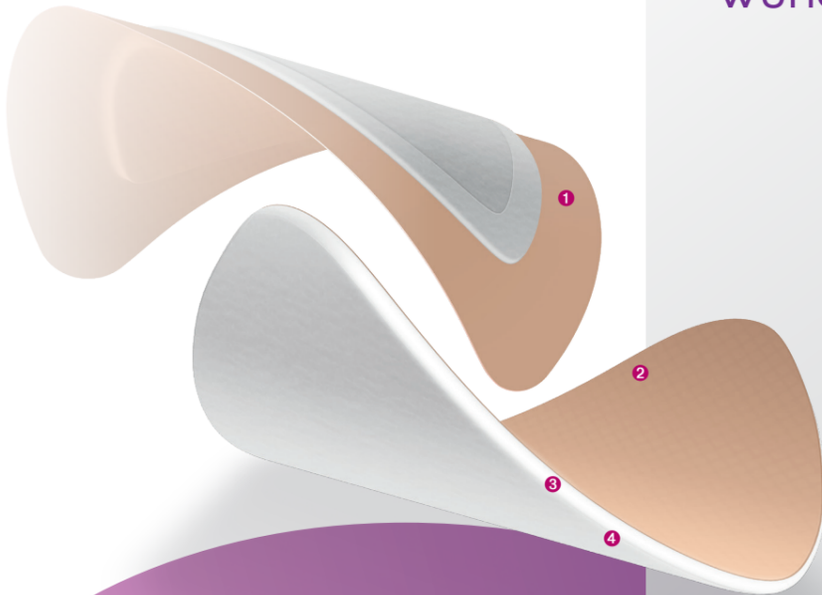
Verordnungsinformation AQUACEL[®] Foam Pro

Größe (Wundkissen)	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
8 x 8 (5 x 5) cm	10 Stück	175 072 81	-	7846659
10 x 10 (6,5 x 6,5) cm	10 Stück	175 073 06	-	7846660
15 x 15 (11 x 11) cm	10 Stück	175 073 29	-	7846661
Ferse 19,8 x 14 (14 x 8,7) cm	10 Stück	175 073 35	-	7846662
Sakral 20 x 16,9 (13,5 x 11,4) cm	5 Stück	175 073 41	-	7846663
Sakral 24 x 21,5 (16,4 x 13,8) cm	5 Stück	175 073 58	-	7846664



Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Schaumverband mit verlässlichem Wundrandschutz



- 1 Hautfreundlicher Silikonhafrand
- 2 Wasserdichter, atmungsaktiver Schutzfilm (Polyurethanfilm)
- 3 Weicher Polyurethanschaumstoff
- 4 AQUACEL[®] Wundkontaktschicht (100% Natriumcarboxymethylcellulose)

Indikation

AQUACEL[®] Foam eignet sich für die Versorgung von akuten und chronischen, mäßig exsudierenden Wunden, z.B.:

- Ulcus cruris venosum
- Ulcus cruris arteriosum
- Dekubitus
- Diabetische Fußulcera
- Chirurgische Wunden
- Sekundär heilende Wunden

AQUACEL[®] Foam kann bei oberflächlichen Wunden als Primärverband und ab 3 mm Wundtiefe als Sekundärverband in Kombination mit einem Wundfüller, z.B. AQUACEL[®] Extra oder Aquacel[®] Ag+ Extra, verwendet werden.

Produktnutzen

- Passt sich dem Wundbett exakt an und eliminiert unversorgte Bereiche (Toträume), in denen Bakterien und Biofilm wachsen können
- Schließt überschüssiges Exsudat ein, schützt die intakte Wundumgebung und verhindert Mazerationen durch vertikale Flüssigkeitsaufnahme
- Sorgt für eine optimale Feuchtigkeitsbalance in der Wunde, um ein feucht-warmes Wundheilungsmilieu aufrechtzuerhalten, während das Gel zu einer Minimierung der Schmerzen beim Verbandwechsel beiträgt

Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation), Granulation (Proliferation)

Exsudat
mäßig

Bakteriologie
keimarme Wunde

 **Hydrofiber[®] Technologie**
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

-  **Weich, flexibel und anpassungsfähig**
-  **Barriere gegen Viren und Bakterien**
-  **Zuschneidbar**
-  **Effektiv auch unter Kompression**
-  **Klebt weder am Handschuh noch an sich selbst**
-  **Einfach zu applizieren und zu entfernen**
-  **Wasserdicht / zum Duschen geeignet**
-  **Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage**



Anwendung



AQUACEL[®] Foam sollte bei Einsatz als **Primärverband** für einen verlässlichen Wundrandschutz mindestens 1cm über den Wundrand hinaus appliziert werden.



AQUACEL[®] Foam kann bei tiefen Wunden, z.B. in Kombination mit AQUACEL[®] Extra, als **Sekundärverband** eingesetzt werden.



AQUACEL[®] Foam **Spezialformen** für schwierig zu versorgende Körperstellen, z.B. Sakralbereich

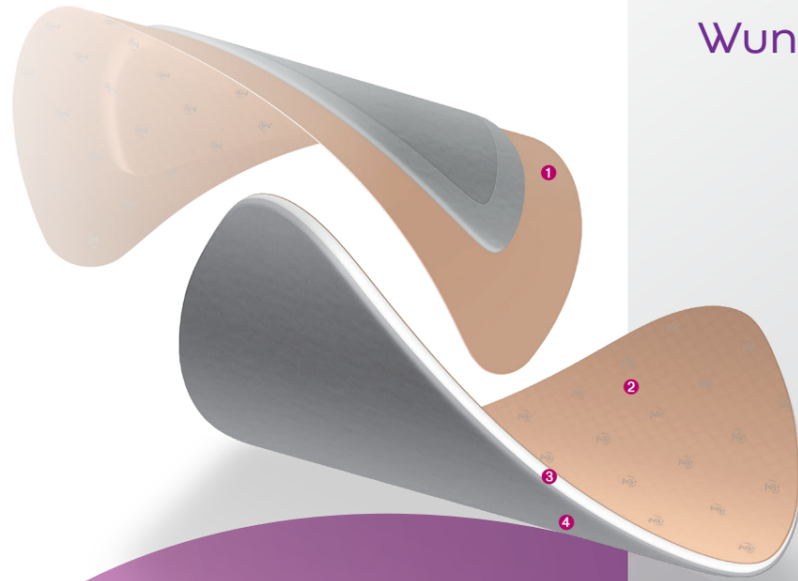
Verordnungsinformation AQUACEL[®] Foam

Größe (Wundkissen)	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
adhäsiv				
8 x 8 (5,5 x 5,5) cm	10 Stück	087 464 95	420 804	780 79 37
10 x 10 (7 x 7) cm	10 Stück	095 085 33	420 680	780 79 36
12,5 x 12,5 (8,5 x 8,5) cm	10 Stück	090 603 40	420 619	529 31 42
17,5 x 17,5 (13,5 x 13,5) cm	10 Stück	090 603 92	420 621	529 31 59
21 x 21 (17 x 17) cm	5 Stück	090 604 17	420 623	529 31 65
25 x 30 (19 x 24) cm	5 Stück	090 604 52	420 624	529 31 94
8 x 13 (4 x 9) cm	10 Stück	108 183 16	421 149	613 31 85
10 x 20 (6 x 15) cm	5 Stück	108 182 56	421 150	613 31 56
10 x 25 (6 x 20) cm	5 Stück	108 182 62	421 152	613 31 62
10 x 30 (6 x 25) cm	5 Stück	108 182 79	421 154	613 31 79
Ferse 19,8 x 14 (14 x 8,7) cm	5 Stück	090 604 75	420 625	529 31 71
Sakral 20 x 16,9 (13,5 x 11,4) cm	5 Stück	090 605 93	420 626	529 31 88
Sakral 24 x 21,5 (16,4 x 13,8) cm	5 Stück	108 184 05	420 828	613 22 92
nicht-adhäsiv				
5 x 5 cm	10 Stück	089 997 82	420 631	529 30 76
10 x 10 cm	10 Stück	089 997 99	420 633	780 79 38
15 x 15 cm	5 Stück	089 998 07	420 635	529 30 99
10 x 20 cm	5 Stück	108 183 22	421 156	613 31 91
15 x 20 cm	5 Stück	089 998 59	420 637	529 31 13
20 x 20 cm	5 Stück	089 998 36	420 636	529 31 07



Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Antimikrobieller Schaumverband mit Silber und verlässlichem Wundrandschutz



- 1 Hautfreundlicher Silikonhafrand
- 2 Wasserdichter, atmungsaktiver Schutzfilm (Polyurethanfilm)
- 3 Weicher Polyurethanschaumstoff
- 4 Aquacel® Ag Wundkontaktschicht (100% Natriumcarboxymethylcellulose mit 1,2% Silberionen)

Indikation

Aquacel® Ag Foam eignet sich für die Versorgung von akuten und chronischen, mäßig exsudierenden Wunden, die infiziert oder infektionsgefährdet sind, z.B.:

- Ulcus cruris venosum
- Ulcus cruris arteriosum
- Dekubitus
- Diabetische Fußulcera
- Chirurgische Wunden
- Sekundär heilende Wunden
- Traumatische Wunden
- Verbrennungen zweiten Grades

Aquacel® Ag Foam kann bei oberflächlichen Wunden als Primärverband und ab 3 mm Wundtiefe als Sekundärverband in Kombination mit einem Wundfüller, z.B. Aquacel® Ag+ Extra, verwendet werden.

Produktnutzen

- Passt sich dem Wundbett exakt an und eliminiert unversorgte Bereiche (Toträume), in denen Bakterien und Biofilm wachsen können
- Schließt überschüssiges Exsudat ein, schützt die intakte Wundumgebung und verhindert Mazerationen durch vertikale Flüssigkeitsaufnahme
- Sorgt für eine optimale Feuchtigkeitsbalance in der Wunde, um ein feucht-warmes Wundheilungsmilieu aufrechtzuerhalten, während das Gel zu einer Minimierung der Schmerzen beim Verbandwechsel beiträgt
- Reduziert Bakterien zuverlässig durch eine kontrollierte und kontinuierliche antimikrobielle Wirkung der Silberionen

Art des Wundverbandes
Primärverband

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation), Granulation (Proliferation)

Exsudat
mäßig

Bakteriologie
infektionsgefährdete / infizierte Wunde

 **Hydrofiber® Technologie**
für einen verlässlichen Wundrandschutz



Zur Abtötung eines breiten Spektrums an Bakterien, einschließlich Antibiotika-resistenter Keime



Weich, flexibel und anpassungsfähig



Barriere gegen Viren und Bakterien



Zuschneidbar



Effektiv auch unter Kompression



Klebt weder am Handschuh noch an sich selbst



Einfach zu applizieren und zu entfernen



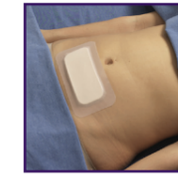
Wasserdicht / zum Duschen geeignet



Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage



Anwendung



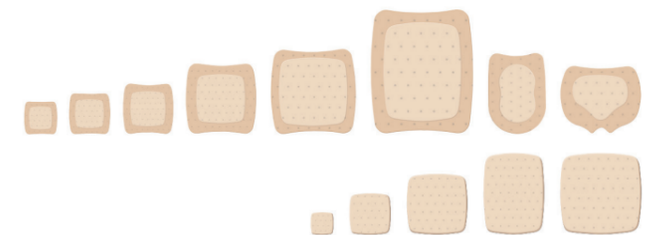
Aquacel® Ag Foam sollte bei Einsatz als **Primärverband** für einen verlässlichen Wundrandschutz mindestens 1cm über den Wundrand hinaus appliziert werden.



Aquacel® Ag Foam **Spezialformen** für schwierig zu versorgende Körperstellen, z.B. Sakralbereich

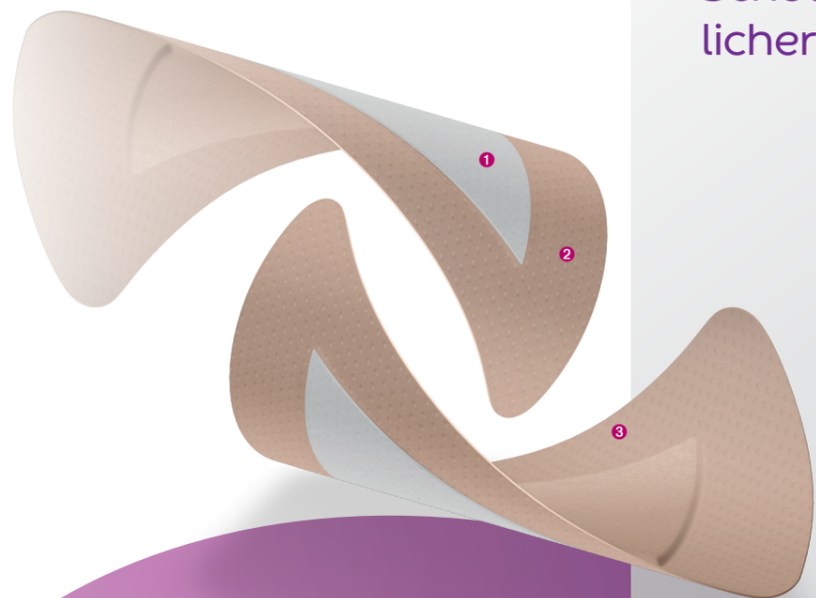
Verordnungsinformation Aquacel® Ag Foam

Größe (Wundkissen)	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
adhäsiv				
8 x 8 (5,5 x 5,5) cm	10 Stück	087 465 32	420 805	547 59 72
10 x 10 (7 x 7) cm	10 Stück	029 311 80	420 681	547 59 89
12,5 x 12,5 (8,5 x 8,5) cm	10 Stück	090 602 39	420 627	547 59 95
17,5 x 17,5 (13,5 x 13,5) cm	10 Stück	090 602 45	420 628	547 60 03
21 x 21 (17 x 17) cm	5 Stück	090 602 68	420 629	547 60 26
25 x 30 (19 x 24) cm	5 Stück	029 312 40	420 807	547 60 32
Ferse 19,8 x 14 (14 x 8,7) cm	5 Stück	090 602 80	420 647	547 60 55
Sakral 20 x 16,9 (13,5 x 11,4) cm	5 Stück	090 603 11	420 648	547 60 49
nicht-adhäsiv				
5 x 5 cm	10 Stück	090 601 91	420 639	547 59 14
10 x 10 cm	10 Stück	090 606 24	420 642	547 59 20
15 x 15 cm	5 Stück	090 606 47	420 645	547 59 37
15 x 20 cm	5 Stück	029 276 23	420 806	547 59 66
20 x 20 cm	5 Stück	090 606 76	420 646	547 59 43



Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Dünner Schaumverband mit atmungsaktivem Schutzfilm und hautfreundlicher Silikonhaftfläche



- 1 Dünne, atmungsaktive Schaumstoffschicht (Polyurethan)
- 2 Hautfreundliche Silikonhaftfläche
- 3 Wasserdichter, atmungsaktiver Schutzfilm (Polyurethanfilm)

Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
Epithelisierung (Regeneration)

Exsudat
kein bis wenig

Bakteriologie
keimarme Wunde

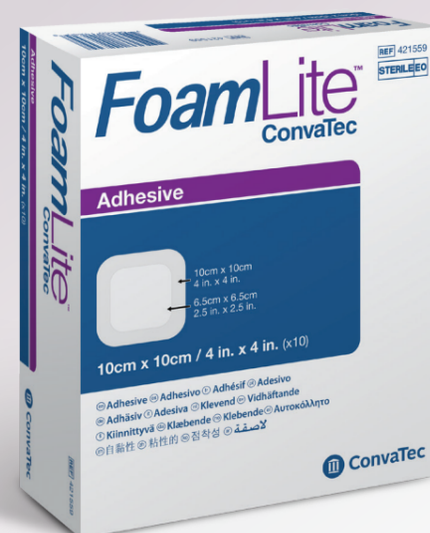
Indikation

FoamLite™ ConvaTec eignet sich für die Versorgung von akuten und chronischen Wunden mit geringer bzw. ohne Exsudation.

Produktnutzen

- Fördert die Wundheilung durch Erhaltung eines idealen feucht-warmen Wundheilungsmilieus
- Schützt die Wunde sowie die Wundumgebung
- Unterstützt die Epithelisierung
- Bietet eine vielseitige Lösung für die alltäglichen Bedürfnisse oberflächlicher chronischer und akuter Wunden

- Weich, flexibel und anpassungsfähig**
- Barriere gegen Viren und Bakterien**
- Zuschneidbar**
- Klebt weder am Handschuh noch an sich selbst**
- Einfach zu applizieren und zu entfernen**
- Wasserdicht / zum Duschen geeignet**
- Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage**



Anwendung



FoamLite™ ConvaTec passt sich flexibel an Körperkonturen an.



FoamLite™ ConvaTec lässt sich durch seine hautfreundliche Silikonhaftfläche einfach applizieren und atraumatisch entfernen.



FoamLite™ ConvaTec ist zum Duschen geeignet.

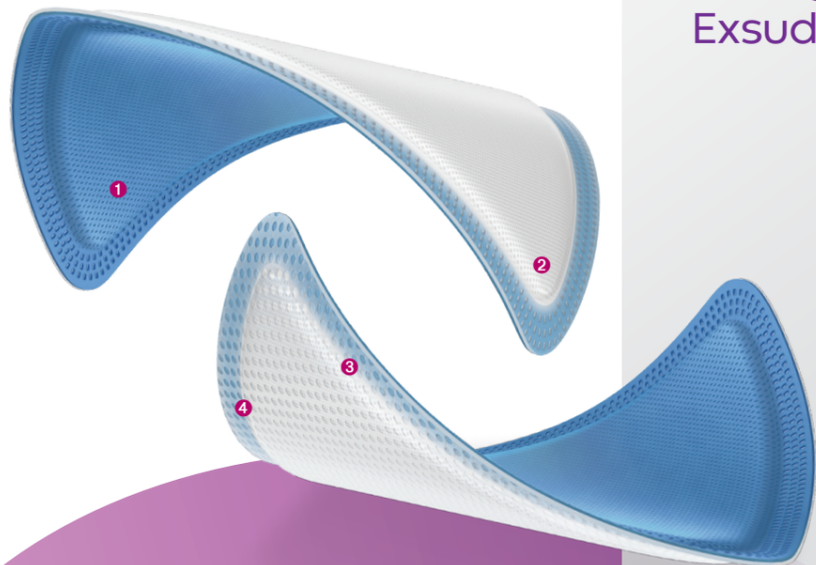
Verordnungsinformation FoamLite™ ConvaTec

Größe (Wundkissen)	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)
5 x 5 (2,5 x 2,5) cm	10 Stück	137 472 55	421 927	722 60 84
8 x 8 (5 x 5) cm	10 Stück	123 589 42	421 557	666 83 19
10 x 10 (6,5 x 6,5) cm	10 Stück	123 589 59	421 559	666 83 31
15 x 15 (11 x 11) cm	10 Stück	123 589 65	421 561	666 83 48
5,5 x 12 (2,5 x 9,5) cm	10 Stück	123 589 71	421 563	666 83 54
10 x 20 (6,5 x 15) cm	10 Stück	137 472 61	421 928	722 60 90



Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Superabsorber Wundauflage mit sehr hoher Aufnahme- kapazität für effektives Management übermäßigen Exsudats



- 1 Blaue Wäscheschutzschicht
- 2 Superabsorbierender Kern
- 3 Feuchtigkeitsregulierende Schicht
- 4 Sanft haftende Silikon-Wundkontakt-
schicht (adhäsive Variante)

Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
**Exsudation (Inflammation),
Granulation (Proliferation)**

Exsudat
viel bis sehr viel

Bakteriologie
keimarme Wunden

Indikation

ConvaMax™ Superabsorber eignet sich für die Versorgung von akuten und chronischen Wunden mit übermäßiger Exsudation.

Produktnutzen

- Managt Exsudat effektiv, schützt die intakte Haut und hilft dabei, die Wundheilung zu unterstützen
- Weich und flexibel auf der Haut, einfach anzulegen und leicht zu entfernen. Die adhäsive Variante bietet eine sanfte Haftung für eine leichte Fixierung der Wundauflage
- Absorbiert große Mengen an Exsudat in seinem superabsorbierenden Kern (bis zu 177 g/100 cm²), schließt dieses sicher ein und schützt so die intakte Haut
- Nachdem das Exsudat absorbiert wurde, schließt ConvaMax™ die Flüssigkeit innerhalb des superabsorbierenden Kerns, auch unter Kompression, ein



**Hohe Absorption
auch unter Kompression**



**Hohe Retention von
Flüssigkeit und Bakterien**



Protease-Modulation

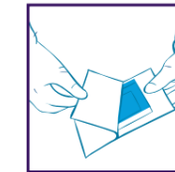


Weich und flexibel

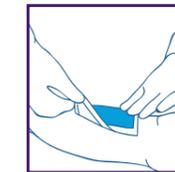


Einfache Handhabung

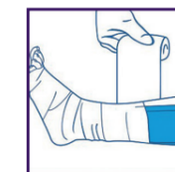
Anwendung



Wählen Sie nach der Reinigung der Wunde eine geeignete Größe des ConvaMax™ Superabsorbers. Achten Sie darauf, dass der Wundverband die Wunde ausreichend überlappt.



Die weiße Wundkontaktschicht ist wundseitig auf Wunde und Haut anzulegen, während die blaue, wasserdichte Außenschicht die wundabgewandte Seite ist. Bei der Verwendung als Primärverband sollte ConvaMax™ Superabsorber in engem Kontakt mit dem Wundbett sein, um sicherzustellen, dass Wundexsudat absorbiert wird.



Fixieren Sie den Wundverband z. B. mit Fixierpflastern, Fixierbinden oder falls klinisch indiziert mit Kompressionsbinden.

Verordnungsinformation ConvaMax™ Superabsorber*

Größe (Wundkissen)	Packungs- inhalt	PZN (D)	Pharma- code (CH)
adhäsiv			
7,5 x 7,5 (5 x 5) cm	10 Stück	156 344 20	781 64 98
10 x 10 (7,5 x 7,5) cm	10 Stück	156 344 37	781 64 99
10 x 20 (7,5 x 17) cm	10 Stück	156 344 66	781 65 00
15 x 15 (12 x 12) cm	10 Stück	156 344 89	781 65 01
15 x 20 (12 x 17) cm	10 Stück	156 344 95	781 65 02
20 x 20 (17 x 17) cm	10 Stück	156 345 03	781 65 03
nicht-adhäsiv			
7,5 x 7,5 (5 x 5) cm	10 Stück	156 343 25	781 64 89
10 x 10 (7,5 x 7,5) cm	10 Stück	156 343 31	781 64 90
12,5 x 12,5 (10 x 10) cm	10 Stück	-	781 64 91
10 x 20 (7,5 x 17) cm	10 Stück	156 343 48	781 64 92
15 x 15 (12 x 12) cm	10 Stück	156 343 60	781 64 93
15 x 20 (12 x 17) cm	10 Stück	156 343 77	781 64 94
20 x 20 (17 x 17) cm	10 Stück	156 343 83	781 64 95
20 x 30 (17 x 27) cm	10 Stück	-	781 64 96
20 x 40 (17 x 37) cm	10 Stück	156 344 14	781 64 97

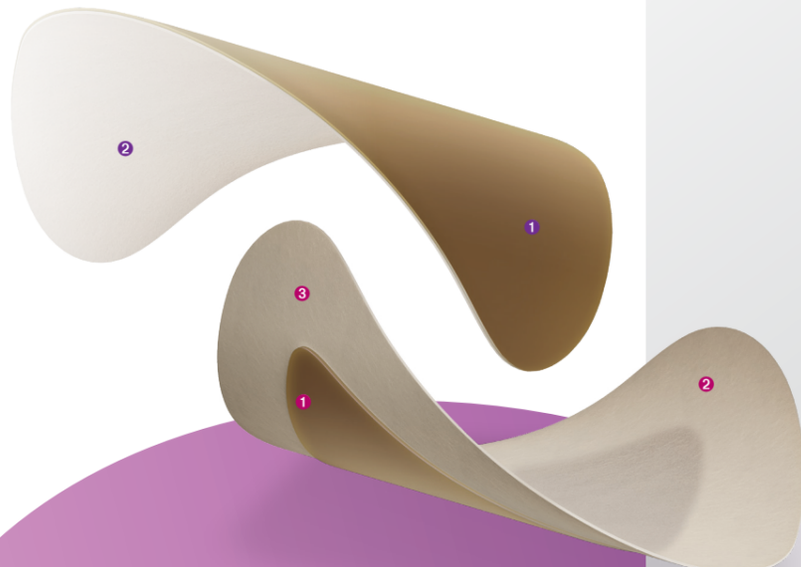
* Erhältlich in Deutschland und der Schweiz.



Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

VARIHESIVE® E

VARIHESIVE® E Border



Der bewährte Hydrokolloidverband

- 1 Wundkontaktschicht: Dreifach-Hydrokolloidmatrix, bestehend aus Natriumcarboxymethylcellulose, Pektin, Gelatine
- 2 Äußere Schicht: filmbeschichteter Polyurethanschaum
- 1 Wundkontaktschicht: Dreifach-Hydrokolloidmatrix, bestehend aus Natriumcarboxymethylcellulose, Pektin, Gelatine
- 2 Äußere Schicht: filmbeschichteter Polyurethanschaum
- 3 VARIHESIVE® E Border mit zusätzlichem Polyacrylat-Fixierrand

Indikation

VARIHESIVE® E/VARIHESIVE® E Border eignet sich für die Behandlung von trockenen bis feuchten Wunden, die akut oder chronisch sind. VARIHESIVE® E Border eignet sich durch den zusätzlichen Fixierrand speziell zur Versorgung von Wunden an Körperstellen, an denen eine besondere Haftung des Wundverbandes benötigt wird, z.B. im Sakralbereich.

Produktnutzen

- Bei Kontakt mit Wundexsudat kommt es zur Bildung eines Gels, das ein optimales, feucht-warmes Milieu für die Wundheilung schafft und die körpereigene Autolyse unterstützt
- Reduziert Wundschmerzen aufgrund der gelbildenden Eigenschaften

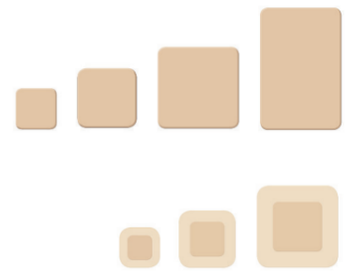
-  **Flexibel und anpassungsfähig**
-  **Barriere gegen Viren und Bakterien**
-  **Zuschneidbar**
-  **Einfach zu applizieren und zu entfernen**
-  **Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage**

Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
Granulation (Proliferation), Epithelisierung (Regeneration)

Exsudat
kein bis wenig

Bakteriologie
keimarme Wunde



Anwendung

Um eine gute Haftung von VARIHESIVE® E/VARIHESIVE® E Border zu gewährleisten, sollte der Verband mindestens 3 cm über den Wundrand hinaus appliziert werden.

VARIHESIVE® E/E Border haftet nur auf trockener Haut.

Ab 3 mm Wundtiefe sollte ein Wundfüller, z.B. AQUACEL® Extra, Aquacel® Ag+ Extra oder KALTOSTAT®, verwendet werden.

Die Tropfenformen von VARIHESIVE® E Border eignen sich speziell für die Versorgung von Lokalisationen wie z.B. Sakralbereich oder Ferse.

Verordnungsinformation Varihesive®E

Größe	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
10 x 10 cm	10 Stück	075 228 07	187 639	181 84 06
10 x 10 cm	20 Stück	075 228 13	-	-
15 x 15 cm	5 Stück	038 177 01	187 661	139 97 54
20 x 20 cm	3 Stück	038 177 18	187 663	139 97 60
20 x 30 cm	3 Stück	038 177 24	187 642	139 97 77

Verordnungsinformation Varihesive® E Border

Größe (Wundkissen)	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
10 x 10 (6 x 6) cm	5 Stück	044 747 00	187 970	146 74 73
14 x 14 (10 x 10) cm	5 Stück	044 747 17	187 971	146 74 96
20 x 20 (15 x 15) cm	5 Stück	044 747 46	187 972	146 75 10

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Dünnere Hydrokolloidverband für maximale Anpassung



- 1 Wundkontaktschicht:
Dreifach-Hydrokolloidmatrix, bestehend aus Natriumcarboxymethylcellulose, Pektin, Gelatine
- 2 Äußere Schicht: Polyurethanfilm

Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
**Granulation (Proliferation),
Epithelisierung (Regeneration)**

Exsudat
kein bis wenig

Bakteriologie
keimarme Wunde

Indikation

VARIHESIVE® Extra dünn eignet sich für die Behandlung von trockenen bis feuchten Wunden, die akut oder chronisch sind. Im Speziellen ist der Einsatz von VARIHESIVE® Extra dünn bei folgenden Wunden indiziert:

- Hautabschürfungen
- Schnittwunden
- Hautrisse
- Hautschutz, um z.B. Reibung zu minimieren

Produktnutzen

- Bei Kontakt mit Wundexsudat kommt es zur Bildung eines Gels, das ein ideales feucht-warmes Milieu für die Wundheilung schafft und die körpereigene Autolyse unterstützt
- Reduziert Wundschmerzen aufgrund der gelbildenden Eigenschaften

 **Weich, flexibel und anpassungsfähig**

 **Barriere gegen Viren und Bakterien**

 **Zuschneidbar**

 **Einfach zu applizieren und zu entfernen**

 **Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage**



Anwendung

Um eine gute Haftung von VARIHESIVE® Extra dünn zu gewährleisten, sollte der Verband mindestens 3 cm über den Wundrand hinaus appliziert werden.

VARIHESIVE® Extra dünn haftet nur auf trockener Haut.

Ab 3 mm Wundtiefe sollte ein Wundfüller, z.B. AQUACEL® Extra, Aquacel® Ag+ Extra oder KALTOSTAT®, verwendet werden.

Ein Verbandwechsel ist indiziert, wenn VARIHESIVE® Extra dünn gesättigt ist. Eine Sättigung ist erreicht, sobald der Wundverband eine Blase bildet.

Verordnungsinformation Varihesive® Extra dünn

Größe	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)
7,5 x 7,5 cm	5 Stück	038 926 48	187 951	140 71 23
10 x 10 cm	5 Stück	038 926 54	187 954	140 71 52
15 x 15 cm	5 Stück	038 926 60	187 956	140 71 69
5 x 10 cm	10 Stück	038 926 77	187 959	140 71 46
5 x 20 cm	10 Stück	038 926 83	187 961	140 71 75
9 x 15 cm	10 Stück	016 708 20	187 920	270 20 48
9 x 25 cm	10 Stück	016 708 37	187 921	270 24 62



Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Calcium-Natriumalginat Wundauflage mit blutstillender Wirkung



- 1 100 % Kalzium-Natriumalginat aus der Braunalge Laminaria hyperborea
 - In Kontakt mit Wundexsudat quellen die trockenen Fasern auf
 - Durch die Aufnahme von Natriumionen aus dem Wundexsudat werden Kalziumionen aus dem Verband in die Wunde abgegeben und unterstützen die Blutstillung in der Wunde

Art des Wundverbandes
Primärverband, Wundfüller

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation), Granulation (Proliferation)

Exsudat
mäßig

Bakteriologie
keimarme Wunde

Indikation

KALTOSTAT® hat eine blutstillende Wirkung und eignet sich für die Behandlung von leicht blutenden und mäßig exsudierenden Wunden wie z.B.:

- Spalthautentnahmestellen
- Wunden nach Durchführung eines chirurgischen Débridements
- Abschürfungen
- Risswunden

Produktnutzen

- KALTOSTAT® besitzt durch seinen hohen Calciumanteil eine hämostatische Wirkung und eignet sich besonders zur Versorgung von leicht blutenden Wunden
- Enthaltene Gulturonsäure gewährleistet die Formstabilität
- Fördert die Wundheilung durch Erhaltung eines idealen feucht-warmen Wundheilungsmilieus

 **Flexibel und anpassungsfähig**

 **Zuschneidbar**

 **Einfach zu applizieren und zu entfernen**

 **Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage**



Anwendung

Tiefe Wunden/Wundtaschen locker mit KALTOSTAT® auffüllen, KALTOSTAT® wundgerecht zuschneiden und nicht über den Wundrand applizieren.

KALTOSTAT® eignet sich nicht für stark blutende Wunden.

Blutende Wunden erfordern eine engmaschige Kontrolle durch den Arzt.

Verordnungsinformation KALTOSTAT®

Größe	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
Wundauflage				
5 x 5 cm	10 Stück	069 653 65	168 210	168 92 68
7,5 x 12 cm	10 Stück	069 653 13	168 212	168 92 51
10 x 20 cm	10 Stück	069 653 36	168 214	168 92 45
15 x 25 cm	10 Stück	075 113 18	168 215	168 92 39
30 x 60 cm	5 Stück	075 113 24	168 219	168 92 22
Tamponade				
2 g	5 Stück	069 653 59	168 117	168 91 91

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Geruchsneutralisierende Wundauflage mit Aktivkohle



Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
**Exsudation (Inflammation),
Granulation (Proliferation)**

Exsudat
mäßig bis viel

Bakteriologie
**übelriechende infektionsgefährdete/
infizierte Wunde**

Indikation

CarboFlex® eignet sich für die Behandlung von exulzierenden Tumorwunden, Abszessen und infizierten Wunden zur Geruchsreduktion.

Produktnutzen

- Neutralisiert Wundgeruch
- Absorbiert überschüssiges Exsudat
- Fördert die Wundheilung durch Erhaltung eines idealen feucht-warmen Wundheilungsmilieus
- Verklebt nicht mit der Wunde



**Weich, sanft
und flexibel**



**Einfach zu applizieren
und zu entfernen**



**Empfohlene Tragedauer:
maximal 3 Tage**

Zusammensetzung

- 1 Ethylenmethacrylat-Film (EMA-Film)
- 2 Absorptionskissen (Viskose, Polyethylen, Polypropylen)
- 3 Aktivkohleschicht
- 4 Ethylenmethacrylat-Film (EMA-Film)
- 5 Hydrofibr®/Calcium-Natriumalginat-Gemisch



Anwendung

CarboFlex® darf nicht zerschnitten werden.

Zur Fixierung von CarboFlex® eignen sich nichthaftende Schlauchverbände, Mullbinden oder haftende Folienverbandstreifen.

CarboFlex® darf keinesfalls mit okklusiven Wundverbänden abgedeckt werden.

Verordnungsinformation CarboFlex®

Größe	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)
10 x 10 cm	10 Stück	085 911 53	403 202	195 64 04
oval 8 x 15 cm	5 Stück	085 911 76	403 203	195 64 10
15 x 20 cm	5 Stück	085 911 82	403 204	195 64 27



Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Antimikrobielle silberhaltige Hydrofiber[®] Wundauflage zur Behandlung von Verbrennungen zweiten Grades



- 1 Natriumcarboxymethylcellulose mit 1,2 % Silberionen
- 2 Nylonverstärkt

Art des Wundverbandes
Primärverband

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation)

Exsudat
mäßig bis viel

Bakteriologie
infektionsgefährdete / infizierte Wunde

Indikation

AQUACEL[®] Ag Burn eignet sich für die Behandlung von Verbrennungen der Haut ersten und zweiten Grades.

Produktnutzen

- Reduziert Bakterien zuverlässig durch eine kontrollierte und kontinuierliche antimikrobielle Wirkung der Silberionen
- Reduziert Wundschmerzen - in situ und bei Verbandwechsel aufgrund der gelbildenden Eigenschaften
- Fördert die Wundheilung durch Erhaltung eines idealen feucht-warmen Wundheilungsmilieus
- Ermöglicht Mobilisierung
- Kann bei Kindern und Erwachsenen eingesetzt werden
- Leicht und rückstandsfrei zu entfernen



Weich, sanft, flexibel und gut anmodellierbar



Einfach zu applizieren und zu entfernen



Empfohlene Tragedauer: maximal 21 Tage

Anwendung

AQUACEL[®] Ag Burn sollte trocken und mindestens 2 cm über die Verbrennungswunde hinaus appliziert werden.

Bei Bedarf AQUACEL[®] Ag Burn mit einem saugfähigen Sekundärverband abdecken und fixieren. Der Sekundärverband sollte unter Verbleib von AQUACEL[®] Ag Burn regelmäßig gewechselt werden.

AQUACEL[®] Ag Burn kann bis zu 21 Tage auf der Verbrennungswunde belassen werden.

Sobald die Wunde epithelisiert ist, löst sich AQUACEL[®] Ag Burn von der Haut. Um die vollständige Entfernung des Wundverbandes zu erleichtern, kann dieser zuvor mit steriler Lösung befeuchtet werden.

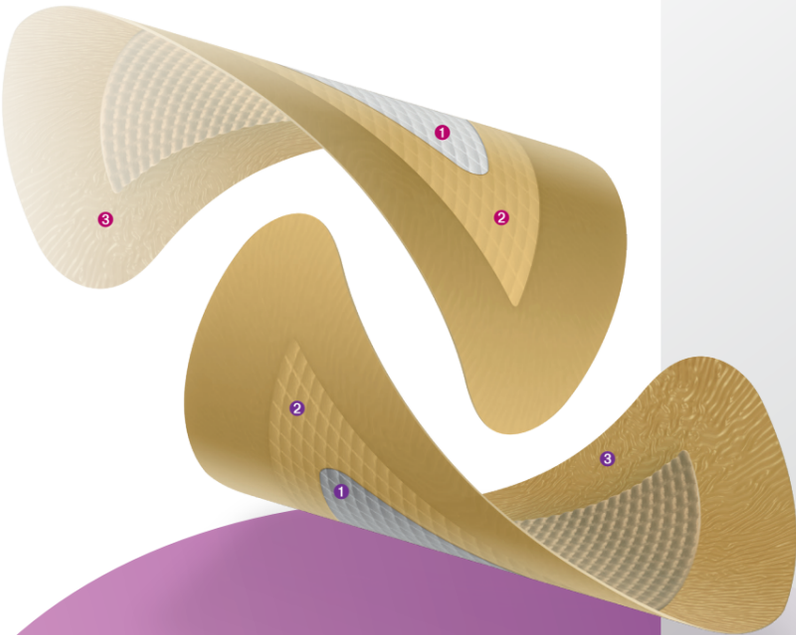
Verordnungsinformation AQUACEL[®] Ag Burn

Größe	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
13 x 10 cm	5 Stück	002 151 20	403 786	538 93 04
15 x 17 cm	5 Stück	002 151 37	403 787	538 93 10
23 x 30 cm	5 Stück	002 151 43	403 788	538 93 27
54 x 45 cm	3 Stück	055 253 68	403 790	538 93 33
23 x 100 cm	3 Stück	002 151 66	403 789	539 03 88

Hydrofiber[®] Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz



Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.



Art des Wundverbandes
Primärverband

Wundheilungsphase
**Exsudation (Inflammation),
 Granulation (Proliferation),
 Epithelisierung (Regeneration)**

Exsudat
wenig bis mäßig

Bakteriologie
**keimarme Wunde (AQUACEL[®] Surgical)
 infektionsgefährdete / infizierte Wunde
 (Aquacel[®] Ag Surgical)**

 **Hydrofiber[®] Technologie**
 für einen verlässlichen
 Wundrandschutz

Hydrofiber[®] Wundverband zur Behandlung von postoperativen Wunden

- 1 Wundkissen:
Natriumcarboxymethylcellulose,
verwoben mit Nylon- und Elasthan Garn
- 2 Hydrokolloidhaftschicht
- 3 Polyurethanfilm

Antimikrobieller silberhaltiger Hydrofiber[®] Wundverband zur Behandlung von postoperativen Wunden

- 1 Wundkissen:
Natriumcarboxymethylcellulose
mit 1,2% Silberionen, verwoben mit
Nylon- und Elasthan Garn
- 2 Hydrokolloidhaftschicht
- 3 Polyurethanfilm

Indikation

AQUACEL[®] Surgical eignet sich für die Behandlung von postoperativen Wunden, die wenig bis mäßig exsudieren. Aquacel[®] Ag Surgical eignet sich für die Behandlung von postoperativen Wunden, die wenig bis mäßig exsudieren und infiziert oder infektionsgefährdet sind.

Produktnutzen

- Reduziert oberflächliche postoperative Infektionen durch eine kontrollierte und kontinuierliche antimikrobielle Wirkung der Silberionen (Aquacel[®] Ag Surgical)
- Fördert die Wundheilung durch Erhaltung eines idealen feucht-warmen Wundheilungsmilieus
- Dehnbar und flexibel - Minimierung von Spannungsblasen
- Hoher Patientenkomfort

-  **Weich, sanft, flexibel und gut anmodellierbar**
-  **Barriere gegen Viren und Bakterien**
-  **Einfach zu applizieren und zu entfernen**
-  **Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage**



Anwendung

AQUACEL[®] Surgical Wundverbände haften ideal auf trockener Haut.

AQUACEL[®] Surgical und Aquacel[®] Ag Surgical sollten nicht zerschnitten werden.

AQUACEL[®] Surgical und Aquacel[®] Ag Surgical dienen nicht als Ersatz für Methoden des primären Wundverschlusses wie z.B. Klammern oder Nähte.

Zur Behandlung von Inzisionen oder Wundnähten am Knie sollte das Knie zum optimalen Anlegen des Wundverbandes in einem Winkel von etwa 30 Grad gehalten werden.

Verordnungsinformation AQUACEL[®] Surgical

Größe (Inzision bis)	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)
9 x 10 (4) cm	10 Stück	002 786 75	412 017	488 53 95
9 x 15 (9) cm	10 Stück	002 786 81	412 018	488 54 03
9 x 25 (17) cm	10 Stück	003 079 22	412 019	488 54 26
9 x 30 (22) cm	10 Stück	090 608 54	-	-
9 x 35 (27) cm	10 Stück	003 226 08	412 020	488 54 32

Verordnungsinformation Aquacel[®] Ag Surgical

Größe (Inzision bis)	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)
9 x 10 (4) cm	10 Stück	003 531 58	412 009	488 53 43
9 x 15 (9) cm	10 Stück	003 818 70	412 010	488 53 66
9 x 25 (17) cm	10 Stück	003 826 80	412 011	488 53 72
9 x 30 (22) cm	10 Stück	090 608 60	-	-
9 x 35 (27) cm	10 Stück	004 251 71	412 012	488 53 89

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Feuchtigkeitsspendendes Hydrogel

1 Natriumcarboxymethylcellulose, Pektin



Wundheilungsphase
**Granulation (Proliferation),
Epithelisierung (Regeneration)**

Exsudat
kein bis wenig

Bakteriologie
**keimarme, infektionsgefährdete und
infizierte Wunde**

Indikation

VARIHESIVE® Hydrogel® eignet sich im Speziellen bei trockenen bzw. schwach exsudierenden Wunden zur Herstellung eines feuchten Wundmilieus und zur Unterstützung der Autolyse bei Fibrinbelag und nekrotischem Gewebe.

Produktnutzen

- Fördert die autolytische Wundreinigung
- Unterstützt den Wundheilungsprozess durch Schaffung eines optimal feuchten Wundmilieus
- Der hohe Wasseranteil bewirkt eine schnelle Rehydratisierung von zu trockenen Wunden



Anwendung

VARIHESIVE® Hydrogel® sollte maximal 3 mm dick auf den Wundgrund aufgetragen werden.

Die Wunde sollte mit einem geeigneten Abdeckverband versorgt werden.

Zur Applikation bei tiefen Wunden eignet sich der sterile Applikator.

Hinweis zum Öffnen der VARIHESIVE® Hydrogel® Tube:

1. Verschlusskappe der Tube öffnen und den weißen Sicherheitsring entfernen
2. Verschlusskappe wieder auf die Tube schrauben, um die Membran zu durchstechen

Verordnungsinformation Varihesive® Hydrogel®

Handelsform	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)	
	15 g	5 Stück	000 406 89	403 700	204 96 83
	15 g	10 Stück	000 406 72	401 802	777 49 63

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Das erste und einzige System, das Unterdruck-Wundtherapie (NPWT) und Hydrofiber® Technologie vereint



Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
Granulation (Proliferation), Epithelisierung (Regeneration)

Exsudat
gering bis mäßig

Bakteriologie
keimarme Wunden

Zusammensetzung Wundverband

- 1 Hautfreundlicher Silikonhafttrand
- 2 Hydrofiber® Wundkontaktschicht
- 3 Hydrofiber® Kern
- 4 Speziell konzipierte Schaumschicht
- 5 Polyurethanfilmschicht

Indikation

Avelle™ NPWT-System eignet sich für die Versorgung von chronischen, akuten und komplizierten Wunden mit geringer bis mäßiger Exsudation.

Produktnutzen

- Hydrofiber® Wundkontaktschicht bildet bei Kontakt mit Wundflüssigkeit ein formstabiles Gel und unterstützt ein problemloses und rückstandsloses Entfernen
- Verbesserung von Patientenkomfort und Lebensqualität: Patienten können mit dem Wundverband duschen, während der Unterdruck bis zu 1 Stunde lang aufrechterhalten wird
- Der Wundverband mit Hydrofiber® Technologie verhindert die Verunreinigung von Kleidung durch Exsudat

-  **Appliziert 80 mmHg (+/- 20 mm Hg)**
-  **Systemlaufzeit bis zu 30 Tage**
-  **Klein und portabel**
-  **Einfache Anwendung durch Ein-Knopf-Bedienung**
-  **Wundverband verhindert Verunreinigung von Kleidung durch Exsudat**
-  **Trägt zur Genesung und Rehabilitation bei, weil der Patient während der Anwendung aktiv bleiben kann**
-  **Unterdruck bleibt nach Trennung von Pumpe und Verband bis zu 1 Stunde erhalten - Duschen problemlos möglich**

- 1 Pumpe
- 2 Luer-Lock-Anschluss
- 3 Ein-Knopf-Bedienung
- 4 Kontrollleuchten (optischer Alarm)
- 5 Hydrofiber® Wundverband



Applikation



Applizieren Sie den Wundverband über der Wunde. Stellen Sie dabei sicher, dass der Anschluss (Port) oberhalb der Wunde und über intakter Haut ist. Vermeiden Sie Faltenbildung - wenn nötig repositionieren.



Applizieren Sie die Fixierstreifen auf allen Seiten des Verbandes mit 1 cm Überlappung, um eine gute Abdichtung zu erreichen.



Verbinden Sie Pumpe und Verbandsschlauch sicher miteinander, indem Sie die Konnektoren ineinander drehen (Luer-Lock-Verschluss).



Drücken Sie den blauen Knopf 3 Sekunden lang zum Starten und Beenden der Unterdrucktherapie.

Avelle™ System für die Unterdruck-Wundtherapie

Größe (Wundkissen)	Packungsinhalt	REF (D.A)***
Pumpe*		
Avelle™ Pumpe	1 Stück	421 551
Wundverbände (Größe des Pads)**		
16 x 16 (8 x 8) cm	5 Stück	421 552
16 x 21 (8 x 13) cm	5 Stück	421 553
12 x 21 (4 x 13) cm	5 Stück	421 554
12 x 31 (4 x 23) cm	5 Stück	421 555
12 x 41 (4 x 33) cm	5 Stück	422 155
21 x 26 (13 x 18) cm	5 Stück	422 156
26 x 26 (18 x 18) cm	5 Stück	422 157

* Jede Pumpe wird mit 1 x Verlängerungsschlauch und 6 x AAA-Lithiumbatterien geliefert.

** Jeder Avelle™ Verband beinhaltet 6 x adhäsive sterile Fixierstreifen.

*** Erhältlich in Deutschland und Österreich.

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Reizfreier silikonbasierter Hautschutz



Indikation

Die reizfreien Sprays, Applikatoren und Feuchttücher sorgen für einen atmungsaktiven Schutz vor Hautschäden, die durch Körperausscheidungen, Enzyme und Klebstoffe verursacht werden können.

Produktnutzen

- Verringert das Risiko von Hautschäden und -reizungen
- Hinterlässt keine Rückstände auf der Haut
- Ohne Zusatz von Alkohol
- Schnell trocknend

Reizfreier silikonbasierter Pflasterentferner



Indikation

Die alkoholfreien Sprays und Feuchttücher von ESENTA™ dienen der atraumatischen Entfernung von Wundverbänden, Basisplatten und Klebstoffresten von der Haut.

Produktnutzen

- Verringert schmerzhafte Hautablösungen und Hautschäden
- Entfernt schnell alle Kleberückstände
- Fühlt sich seidig und glatt an, es bleiben keine Rückstände zurück
- Frei von Alkohol, Duft- und Konservierungsstoffen
- Schnell trocknend

Verordnungsinformation ESENTA™ Hautschutz

Handelsform	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
Reizfreier Hautschutz-Applikator, steril				
	1 ml	5 Stück	168 666 70	423 283 783 37 36
	1 ml	25 Stück	168 666 87	423 284 783 37 37
	3 ml	5 Stück	168 667 76	423 287 783 37 38
	3 ml	25 Stück	168 667 01	423 285 783 37 39

Reizfreies Hautschutz-Spray / Reizfreie Hautschutz-Tücher

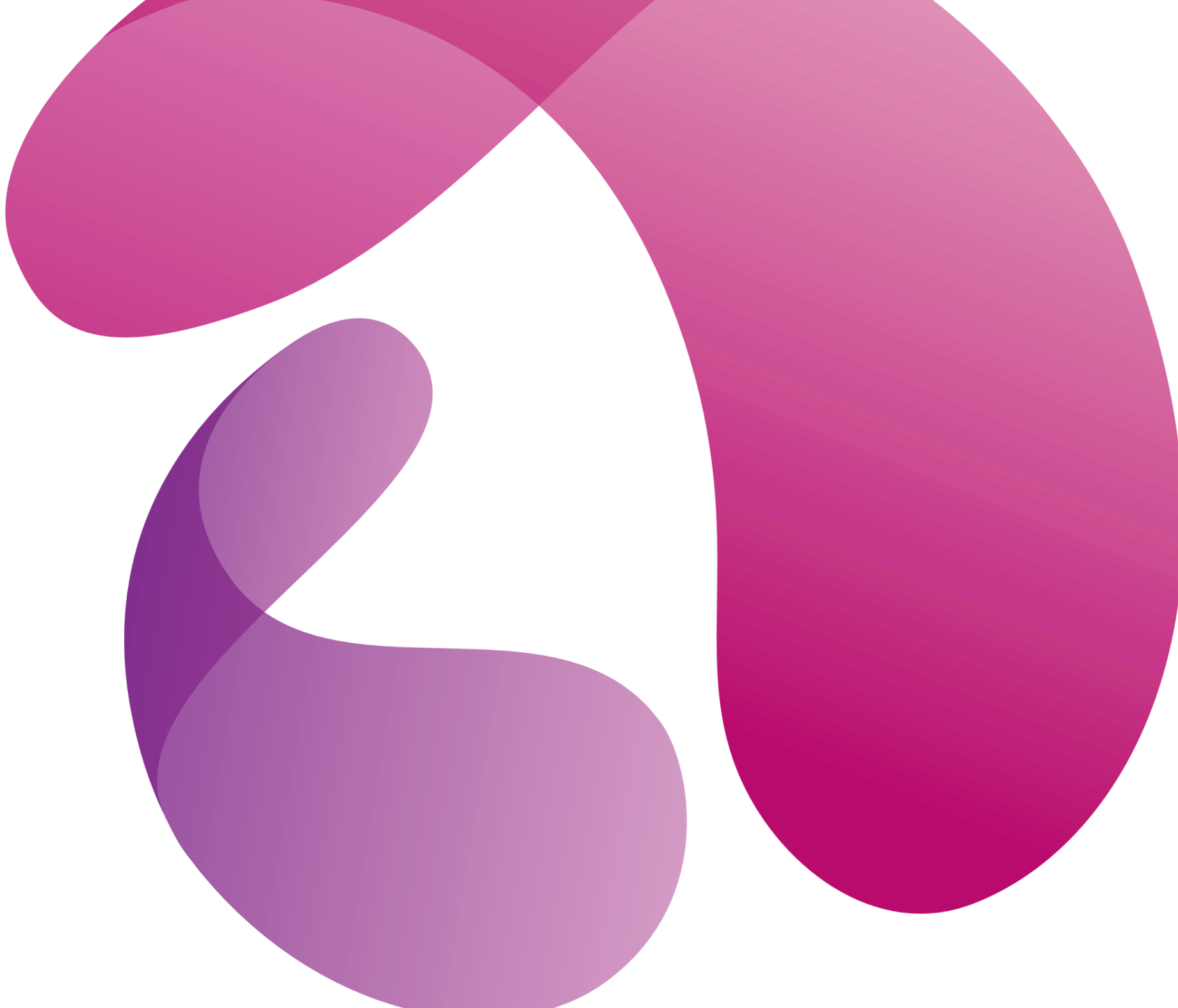
Spray 28 ml	1 Stück	168 667 47	423 286	781 99 93
Tücher	30 Stück	168 666 64	423 282	781 99 92

ESENTA Hautschutz

Spray 50 ml	1 Stück	168 668 07	423 288	781 99 95
-------------	---------	------------	---------	-----------

Verordnungsinformation ESENTA™ Pflasterentferner

Handelsform	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
Pflasterentferner-Spray / Pflasterentferner-Tücher				
Spray 50 ml	1 Stück	168 668 13	423 289	781 99 94
Spray, steril, 150 ml	1 Stück	168 668 42	423 290	783 37 35
Tücher	30 Stück	168 666 58	423 281	781 99 91



Herausgeber:

ConvaTec (Germany) GmbH
Gisela-Stein-Straße 6
D-81671 München
www.convatec.de
convatec.servicede@convatec.com

Eine Haftung für die Richtigkeit der Veröffentlichung kann der Herausgeber trotz sorgfältiger Prüfung nicht übernehmen. Eine Gewähr für Angaben über Dosierungsanweisungen und Applikationsformen kann nicht übernommen werden. Änderungen vorbehalten.

Alle Rechte, wie Nachdrucke, auch von Abbildungen, Vervielfältigungen jeder Art, Vortrag, Funk, Tonträger- und Fernsehsendungen sowie Speicherung in Datenverarbeitungsanlagen, auch auszugsweise oder in Übersetzungen, behält sich ConvaTec vor.

© 2023
ConvaTec (Germany) GmbH
ConvaTec (Switzerland) GmbH
ConvaTec (Austria) GmbH

Kundenberatung

Wir sind für Sie da!

Unsere qualifizierten Mitarbeiter aus der Kundenberatung stehen Ihnen gerne bei allen Fragen zu unseren Produkten zur Verfügung.



Fragen?
Unsere Kunden-
beratung hilft Dir
gerne weiter!

Deutschland

ConvaTec (Germany) GmbH
Gisela-Stein-Straße 6
81671 München
www.convatec.de
convatec.servicede@convatec.com

Bestellungen:

Telefon 0800 - 162 43 81
Telefax 0800 - 724 53 82
de.kundenservice@convatec.com

Gebührenfreie

Kundenberatung:

0800 - 78 66 200

Österreich

ConvaTec (Austria) GmbH
Schubertring 6
1010 Wien
www.convatec.at
convatec.austria@convatec.com

Bestellungen:

Telefon 0800 - 20 40 34
Telefax 0800 - 00 63 99
at.kundenservice@convatec.com

Gebührenfreie

Kundenberatung:

0800 - 21 63 39

Schweiz

ConvaTec (Switzerland) GmbH
Mühlentalstrasse 38
8200 Schaffhausen
www.convatec.ch
convatec.switzerland@convatec.com

Bestellungen:

Telefon 0800 - 55 11 10
Telefax 0800 - 82 03 40
ch.kundenservice@convatec.com

Gebührenfreie

Kundenberatung:

0800 - 55 11 10