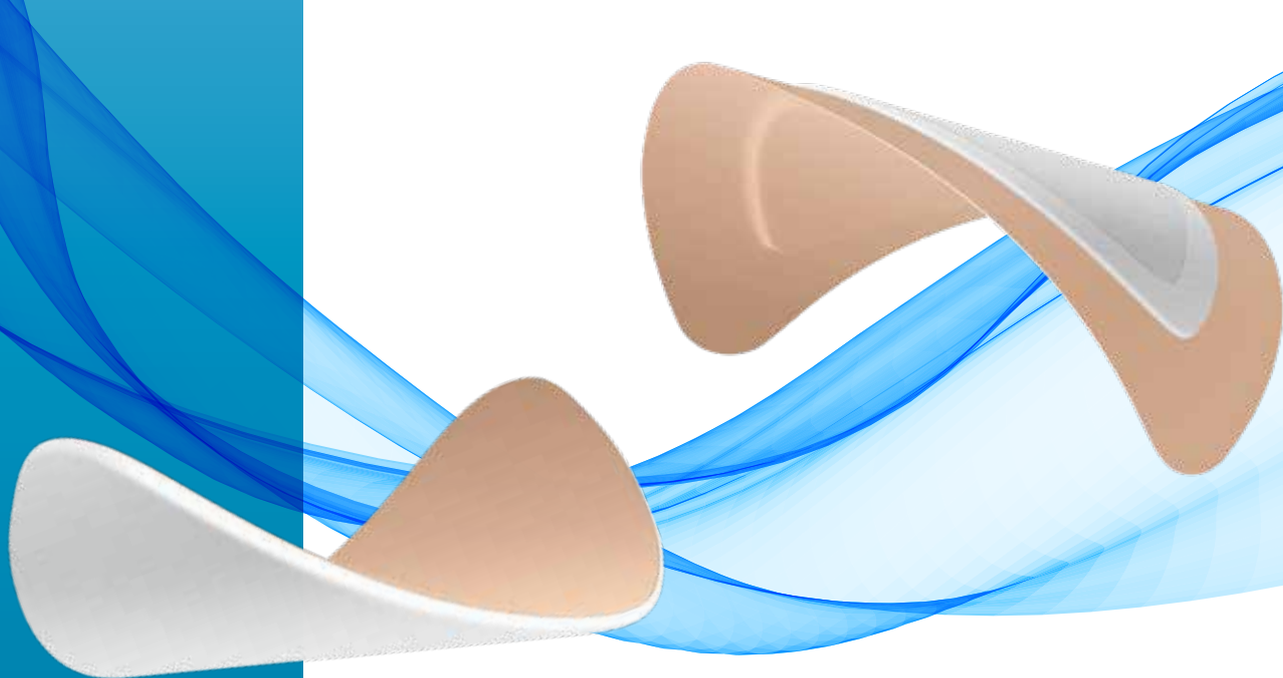
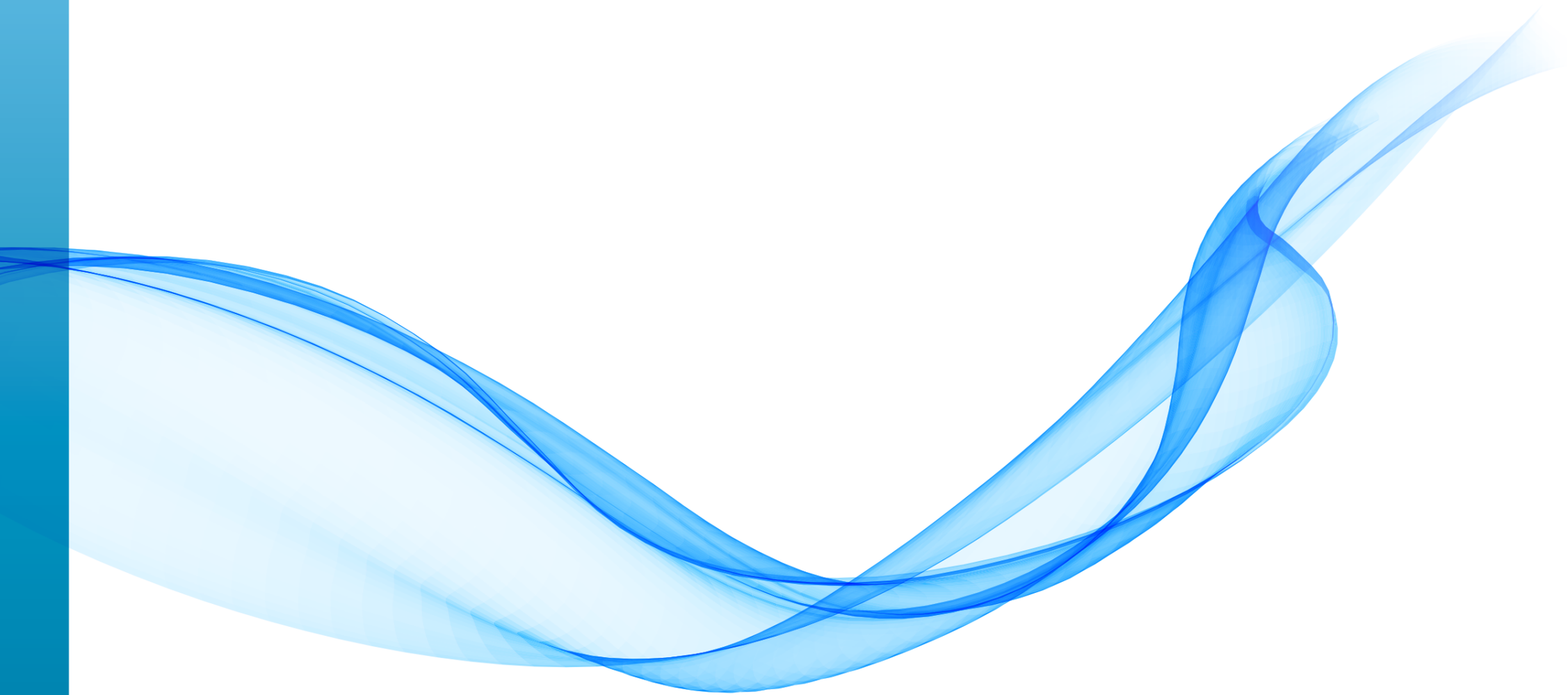


Produktübersicht

Wundversorgung

Advanced Wound Care





Inhaltsverzeichnis

Wundmanagement

Herzlich Willkommen	5	Phasengerechte Wundbehandlung	8
Hinweise zur erfolgreichen Wundbehandlung	6	Hydrofiber® Technologie	10
6 Schritte zur Wundbeurteilung und Wunddokumentation	7	MEHR ALS SILBER™ Technologie	11
		ConvaTec Wundversorgungsprodukte	12

Produktübersicht

Hydrofiber®

AQUACEL® Extra™ Wundauflage	16
AQUACEL® Tamponade	16

Hydrofiber®, antimikrobiell mit Silber

AQUACEL® Ag+ Extra™ Wundauflage	18
AQUACEL® Ag+ Tamponade	18
AQUACEL® Ag Burn Wundauflage	38

Schaumstoffverbände

AQUACEL® Foam adhäsiv	20
AQUACEL® Foam nicht adhäsiv	20
FoamLite™ ConvaTec adhäsiv	24

Schaumstoffverbände, antimikrobiell mit Silber

AQUACEL® Ag Foam adhäsiv	22
AQUACEL® Ag Foam nicht adhäsiv	22

Superabsorber Wundverbände

ConvaMax™ adhäsiv	26
ConvaMax™ nicht adhäsiv	26

Hydrokolloid-Wundverbände

VARIHESIVE® E	28
VARIHESIVE® E Border	28
VARIHESIVE® Extra dünn	30
VARIHESIVE® Signal	32

Alginat

KALTOSTAT® Wundauflage	34
KALTOSTAT® Tamponade	34

Wundverbände mit Aktivkohle, geruchsneutralisierend

CarboFlex® Wundauflage	36
------------------------	----

Postoperative Wundverbände

AQUACEL® Surgical adhäsiv	40
AQUACEL® Ag Surgical adhäsiv	40

Hydrogele

VARIHESIVE® Hydrogel®	42
-----------------------	----

Unterdruck-Wundtherapie (NPWT)

Avelle™ Pumpe	44
Avelle™ Wundverbände	44

Hautschutz & Pflasterlöser

Sensi-Care™ Hautschutz Applikator	46
Sensi-Care™ Hautschutz Spray	46
Sensi-Care™ Hautschutz Tücher	46
Sensi-Care™ Pflasterlöser Spray	47
Sensi-Care™ Pflasterlöser Tücher	47

Wundmanagement



ConvaTec Moderne Wundversorgung - Innovationsreise

VARIHESIVE®

ConvaTec schafft mit dem weltweit ersten Hydrokolloidverband VARIHESIVE® einen wichtigen Fortschritt im Bereich der Wundversorgung: Der Verband sorgt für ein feuchtes Wundheilungsmilieu und unterstützt so den Heilungsprozess.

1982

AQUACEL®

Einführung des ersten Verbandes mit der patentierten Hydrofiber® Technologie. Die AQUACEL® Wundauflage bildet beim Kontakt mit Exsudat ein kohäsives Gel, welches Wundexsudat einschließt, sich dem Wundbett anpasst und auf das Wundmilieu reagiert.

1996

AQUACEL Surgical AQUACEL Ag Surgical

Einführung von AQUACEL® Surgical/ AQUACEL® Ag Surgical, einer neuen Produktlösung für die postoperative Wundversorgung.

2011

KALSTAT® – Einführung der Calcium-Natrium-alginat Wundauflage mit blutstillender Wirkung.

KALSTAT®

AQUACEL Ag

Die AQUACEL® Ag Wundauflage verbindet die patentierte Hydrofiber® Technologie mit der antimikrobiellen Wirksamkeit von Silberionen und bekämpft Infektionen effektiv.

2003

CarboFlex®

Mit CarboFlex® bietet ConvaTec eine geruchsneutralisierende Wundauflage mit Aktivkohle.

1998

AQUACEL Ag Extra AQUACEL Extra

Mit AQUACEL® Extra™/AQUACEL® Ag Extra™ optimiert ConvaTec die Produktlinie der patentierten Hydrofiber® Technologie. AQUACEL® Extra™/AQUACEL® Ag Extra™ bieten höhere Aufnahmekapazität und Reißfestigkeit für eine sichere Anwendung.

2012

SENSI CARE SENSI CARE

Sensi-Care™ Pflasterlöser, Pflasterentferner und Hautschutz schützen die Haut vor den negativen Folgen des Einsatzes haftender bzw. klebender Materialien, Körperflüssigkeiten, Reizstoffen und Hautspannungen.

2013

AQUACEL Ag+Extra

AQUACEL® Ag+ Extra™ – antimikrobielle silberhaltige Hydrofiber® Wundauflage mit der MEHR ALS SILBER™ Technologie wurde speziell entwickelt, um Biofilm zu durchbrechen und zu zerstören.

2014

Avelle

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

2017

2012

AQUACEL® Foam – ConvaTec erweitert sein Produktportfolio um einen Schaumverband – mit Hydrofiber® Technologie für einen verlässlichen Wundrandschutz.

AQUACEL Foam

2013

Mit AQUACEL® Ag Burn können die Herausforderungen der Behandlung von Verbrennungen ersten und zweiten Grades und der Versorgung von Spalthautentnahmestellen behandelt werden.

AQUACEL Ag Burn

2013

Mit AQUACEL® Ag Foam bietet ConvaTec einen antimikrobiell wirkenden Silberschaumverband mit der einzigartigen Hydrofiber® Wundkontaktschicht.

AQUACEL Ag Foam

2016

FoamLite™ ConvaTec – ein dünner Schaumverband mit atmungsaktivem Schutzfilm und hautfreundlicher Silikonhaftfläche ergänzt das Sortiment der Polyurethanschaumverbände von ConvaTec.

FoamLite

2019

ConvaMax™ Superabsorber managt Exsudat effektiv, schützt die intakte Haut und hilft dabei, die Wundheilung zu unterstützen.

ConvaMax SUPERABSORBER

Herzlich Willkommen

ConvaTec ist ein weltweit tätiges Unternehmen auf dem Gebiet der Entwicklung und Vermarktung von Medizinprodukten und -technologien für die Behandlung chronischer Erkrankungen und mit führenden Marktpositionen in den Bereichen moderne Wundversorgung, Stomaver-sorgung, Kontinenzversorgung und Intensivmedizin sowie Infusionstechnik. 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 9.400 Mitarbeiter und ist in über 110 Ländern aktiv. Seit 2016 ist ConvaTec an der Londoner Börse notiert.

Seit der Gründung vor 40 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 aufzugreifen.

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

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

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 diese zu behandeln:

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

Grunderkrankungen, z. B. 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 des Menschen mit einer akuten oder chronischen Wunde 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 sein. Entscheidend sind die vorherrschende Wundheilungsphase, die Exsudatmenge und die Keimbesiedelung 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 (wie 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. Risswunden, 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 Untereinungen, 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

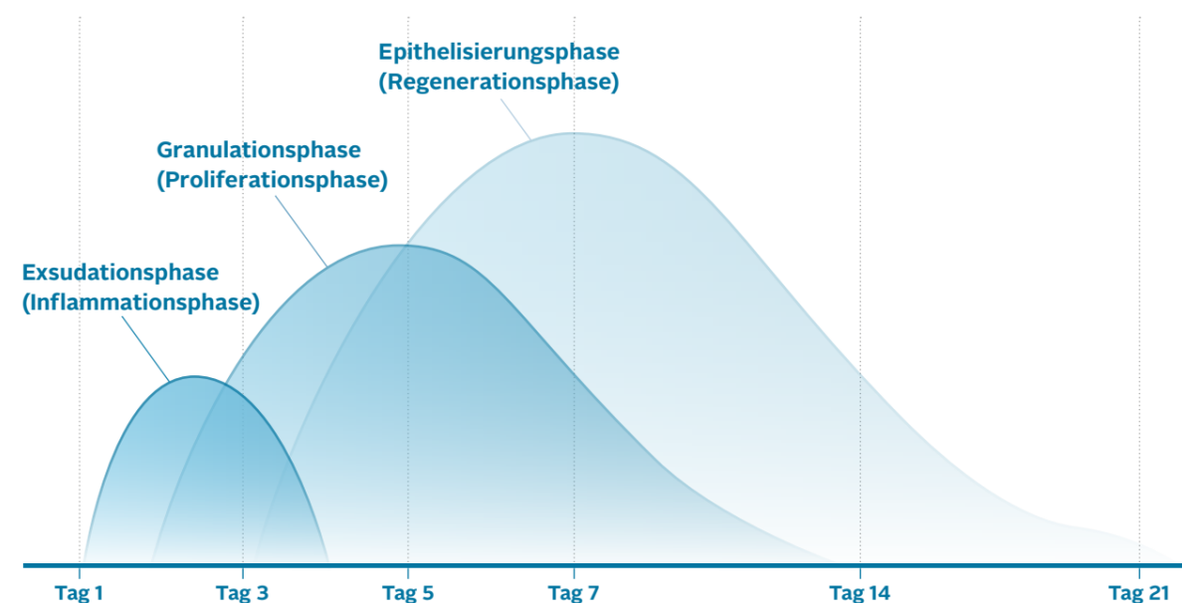
2. Granulationsphase (Proliferationsphase)

Proliferative Phase zum Aufbau von neuem Gewebe

3. Epithelisierungsphase (Regenerationsphase)

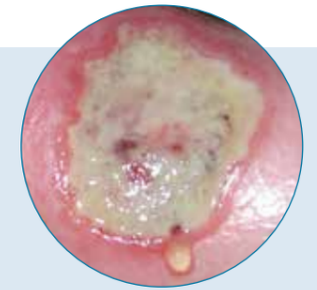
Regenerative Phase zur Bildung einer neuen Hautschicht – später Differenzierung, Ausreifung und Narbenbildung

Phasen der Wundheilung



Exsudationsphase (Inflammationsphase)

Wundreinigung,
Abbau von zerstörtem Gewebe



Ziele

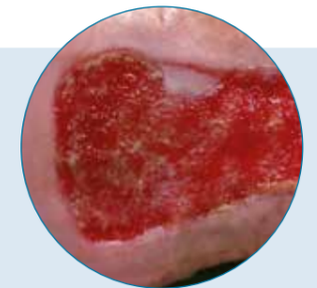
- Entfernung von avialem Gewebe (z. B. Nekrosen, Beläge)
- Adäquates Exsudatmanagement
- Schutz der wundumgebenden Haut

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

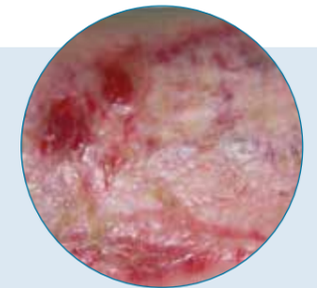
- Schaffung und Erhaltung eines physiologischen (feucht-warmen) Wundmilieus, um das Zellwachstum zu fördern
- Schutz des neu gebildeten Gewebes

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

Hydrofiber® Technologie



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 formstabiles 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.

MEHR ALS SILBER™ Technologie

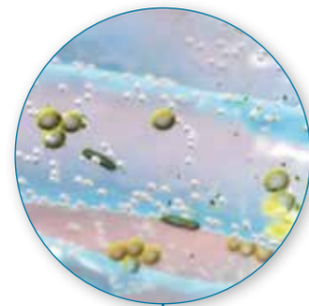
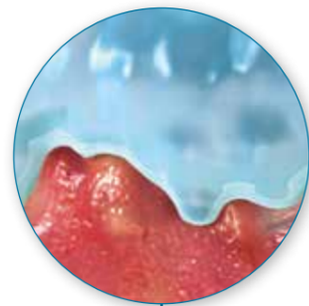
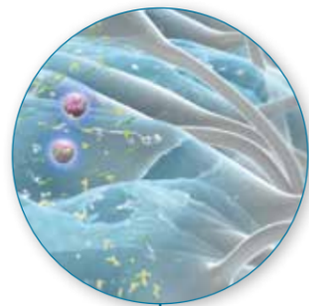
Biofilm ist nachweislich in einer Vielzahl von chronischen Wunden vorhanden und stellt einen der Hauptgründe für eine verzögerte Wundheilung und eine Vorstufe von Infektionen dar.¹²⁻¹⁴ Biofilm setzt sich aus mikrobiellen Zellen zusammen, die sich eingebettet in einer durch sie selbst gebildeten Matrix 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 neu¹⁵ und stellt eine Vorstufe von Infektionen dar.¹⁴ 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

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 an⁷, 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}

Die Zusammensetzung und Wirkweise der MEHR ALS SILBER™ Technologie



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, 13. 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 splitskin 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

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 Reg*. 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.

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

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

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

Weitere Indikationen:

- Blutende Wunde
- Riechende Wunde
- Chirurgische Wunden
- Hautschutz / Pflasterlöser
- 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
ConvaMax™ SUPERABSORBER	AQUACELExtra™ + ConvaMax™ SUPERABSORBER
AQUACELFoam	AQUACELExtra™ + AQUACELFoam
VARIHESIVE™ E FoamLite ConvaTec	VARIHESIVE™ E Border VARIHESIVE™ Extra dünn VARIHESIVE™ Signal Avelle
	wenig bis mäßig Exsudat
ConvaMax™ SUPERABSORBER	AQUACELExtra™ + ConvaMax™ SUPERABSORBER
AQUACELExtra™ + AQUACELFoam	AQUACELExtra™ + AQUACELFoam
Oberflächliche Wunden	Tiefere Wunden
KALSTAT®	AQUACELFoam
AQUACELExtra™ + KALSTAT®	CarboFlex®
AQUACELExtra™ Surgical	AQUACELExtra™ + AQUACELExtra™ Surgical Avelle
SENSI CARE™	
AQUACELExtra™ + AQUACELExtra™ Burn	

Produktübersicht

AQUACEL[®] Extra[™]

Hydrofiber[®] Wundauflage mit hoher Aufnahmekapazität 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:

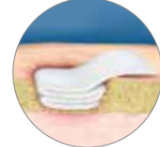
-  Passt sich dem Wundbett exakt an und eliminiert unversorgte Bereiche (Toträume), in denen Bakterien und Biofilm wachsen können
-  Schließt überschüssiges Exsudat ein, schützt die intakte Wundumgebung und verhindert Mazerationen durch vertikale Flüssigkeitsaufnahme
-  Sorgt für eine optimale Feuchtigkeitsbalance 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

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.



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)
AQUACEL[®] Extra[™] 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
AQUACEL[®] 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

AQUACEL[®] Ag+Extra[™]

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



- 1 100% 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

Hydrofiber[®] Technologie
für einen verlässlichen Wundrandschutz

MEHR ALS SILBER[™] Technologie
einzigartig wirksam gegen Biofilm

Art des Wundverbandes
Primärverband, Wundfüller

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation)

Exsudat
mäßig bis viel

Bakteriologie
infektionsgefährdete/infizierte Wunde

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.

Produktnutzen

- Einzigartige Ag+ 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



Zur Abtötung eines breiten Spektrums an Bakterien, einschließlich antibiotikaresistenter Superkeime



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

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.



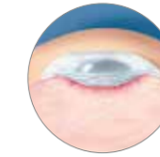
Anwendung



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.

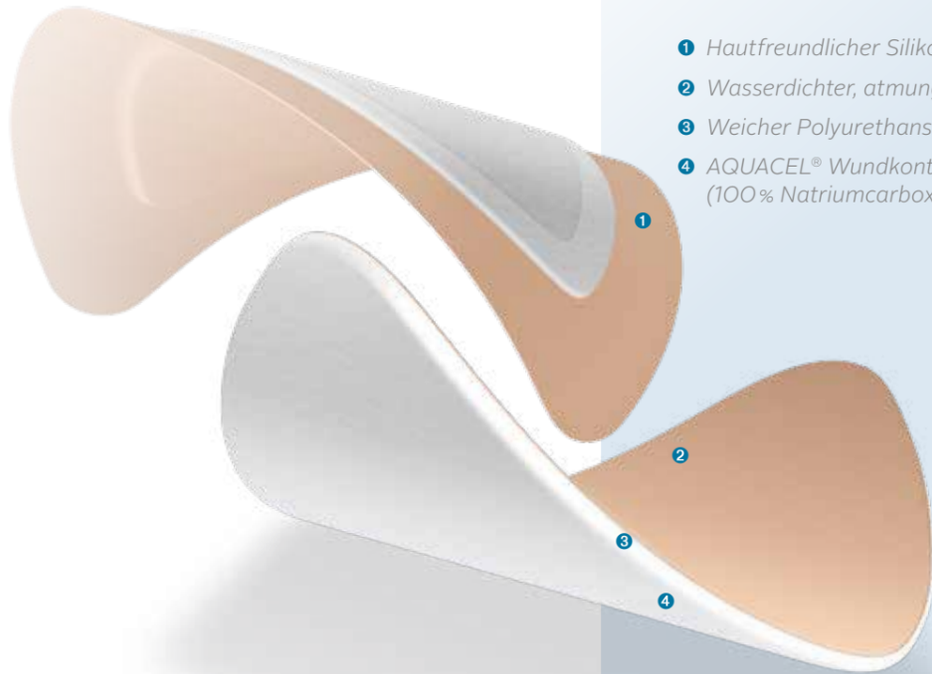
Verordnungsinformation AQUACEL[®] Ag+ Extra[™]

Größe	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
AQUACEL[®] Ag+ Extra[™] 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
AQUACEL[®] Ag+ 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

AQUACEL[®]Foam

Schaumverband mit verlässlichem Wundrandschutz

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



Hydrofiber[®] Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

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 (Hautentnahmestellen)
- 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



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

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.



Anwendung



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



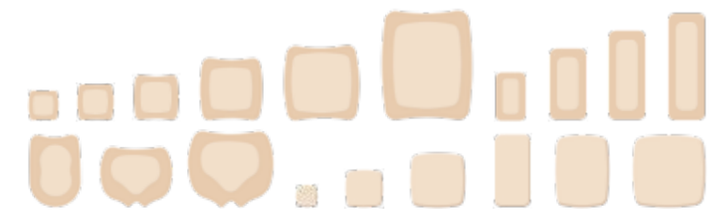
AQUACEL[®] Foam kann bei tiefen Wunden, z. B. in Kombination mit AQUACEL[®] Extra[™], als **Sekundärverband** eingesetzt werden.



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



AQUACEL® Ag Foam

Antimikrobieller Schaumverband mit Silber und verlässlichem Wundrandschutz

- 1 Hautfreundlicher Silikonhafttrand
- 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 (Hautentnahmestellen)
- Sekundär heilende Wunden

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™ 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
- Reduziert Bakterien zuverlässig durch eine kontrollierte und kontinuierliche antimikrobielle Wirkung der Silberionen



Zur Abtötung eines breiten Spektrums an Bakterien, einschließlich antibiotika-resistenter Superkeime



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

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.



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



Hydrofiber® Technologie für einen verlässlichen Wundrandschutz

Art des Wundverbandes
Primärverband

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation), Granulation (Proliferation)

Exsudat
mäßig

Bakteriologie
infektionsgefährdete/infizierte Wunde

Dünnere Schaumverband mit atmungsaktivem Schutzfilm und hautfreundlicher Silikonhaftfläche

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



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

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Anwendung



FoamLite™ ConvaTec passt sich flexibel an Körperkonturen an.



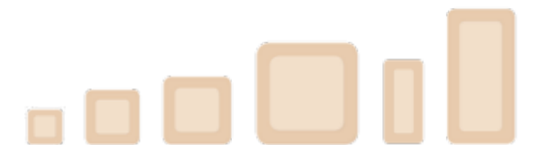
FoamLite™ ConvaTec lässt sich durch seine hautfreundliche Silikonhaftfläche einfach applizieren und atraumatisch entfernen.



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



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



ConvaMax™ SUPERABSORBER

Superabsorber Wundauflage
mit sehr hoher Aufnahmekapazität
für effektives Management
übermäßigen Exsudats

Zusammensetzung

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



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



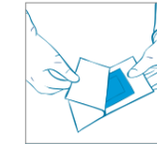
Weich und flexibel



Einfache Handhabung

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage
für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

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	7783727
10 x 10 (7,5 x 7,5) cm	10 Stück	156 344 37	7783728
10 x 20 (7,5 x 17) cm	10 Stück	156 344 66	7783729
15 x 15 (12 x 12) cm	10 Stück	156 344 89	7783730
15 x 20 (12 x 17) cm	10 Stück	156 344 95	7783731
20 x 20 (17 x 17) cm	10 Stück	156 345 03	7783732
nicht-adhäsiv			
7,5 x 7,5 (5 x 5) cm	10 Stück	156 343 25	7783718
10 x 10 (7,5 x 7,5) cm	10 Stück	156 343 31	7783719
12,5 x 12,5 (10 x 10) cm	10 Stück	-	7783720
10 x 20 (7,5 x 17) cm	10 Stück	156 343 48	7783721
15 x 15 (12 x 12) cm	10 Stück	156 343 60	7783722
15 x 20 (12 x 17) cm	10 Stück	156 343 77	7783723
20 x 20 (17 x 17) cm	10 Stück	156 343 83	7783724
20 x 30 (17 x 27) cm	10 Stück	-	7783725
20 x 40 (17 x 37) cm	10 Stück	156 344 14	7783726

* Erhältlich in Deutschland und der Schweiz.



VARIHESIVE® E

Der bewährte Hydrokolloidverband

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

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



Flexibel und anpassungsfähig



Barriere gegen Viren und Bakterien



Zuschneidbar



Einfach zu applizieren und zu entfernen



Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

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
Tropfenform 15 x 18 (10 x 13) cm	5 Stück	044 747 23	187 973	146 75 04
Tropfenform 20 x 23 (15 x 18) cm	5 Stück	044 747 52	187 974	146 75 27

VARIHESIVE® E Border

Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
Granulation (Proliferation),
Epithelisierung (Regeneration)

Exsudat
kein bis wenig

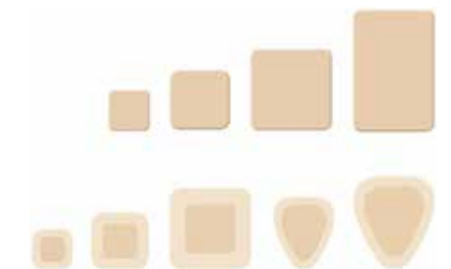
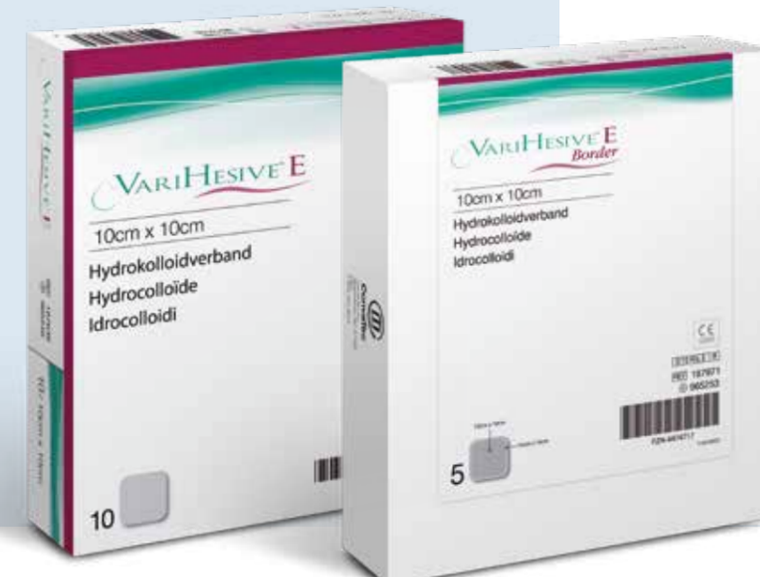
Bakteriologie
keimarme Wunde

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 Fixierband 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 gebildenden Eigenschaften



VARIHESIVE® Extra dünn

Dünnere Hydrokolloidverband für maximale Anpassung

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



Weich, flexibel und anpassungsfähig



Barriere gegen Viren und Bakterien



Zuschneidbar



Einfach zu applizieren und zu entfernen



Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Anwendung

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

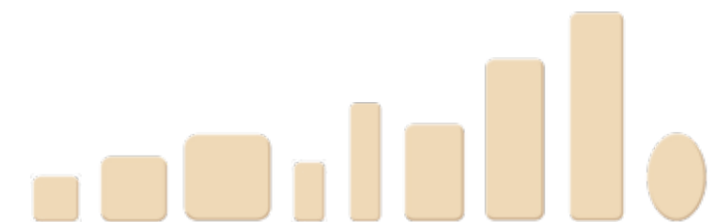
VARIHESIVE® Extra dünn haftet nur auf trockener Haut.

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
9 x 35 cm	10 Stück	016 708 43	187 922	270 24 79
Oval 10 x 15 cm	5 Stück	068 699 28	-	-



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



Hydrokolloidverband mit Verbandwechselindikator

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



Weich, flexibel und
anpassungsfähig



Barriere gegen Viren
und Bakterien



Einfach zu applizieren
und zu entfernen



Empfohlene Tragedauer:
maximal 7 Tage

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage
für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Anwendung

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

VARIHESIVE® Signal 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® Signal gesättigt ist. Eine Sättigung ist erreicht, sobald der Wundverband eine Blase bildet, die sich maximal bis zur Verbandwechselindikatorlinie ausbreiten darf.

Die ergonomischen Formen eignen sich speziell für die Versorgung von Lokalisationen wie Sakralbereich und Ferse.

Verordnungsinformation VARIHESIVE® Signal

Größe	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)
10 x 10 cm	5 Stück	004 686 02	403 326	271 34 31
14 x 14 cm	5 Stück	004 686 19	403 327	271 34 48
20 x 20 cm	5 Stück	004 686 25	-	271 34 54
Ferse 18,5 x 19,5 cm	5 Stück	004 686 31	-	271 34 60
Sakral 20 x 22,5 cm	5 Stück	004 686 48	-	271 34 77



Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

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

Exsudat
kein bis wenig

Bakteriologie
keimarme Wunde

Indikation

VARIHESIVE® Signal eignet sich für die Behandlung von trockenen bis feuchten Wunden, die akut oder chronisch sind.

Produktnutzen

- Fördert die Wundheilung durch Erhaltung eines idealen feucht-warmen Wundheilungsmilieus
- Reduziert Wundschmerzen aufgrund der gelbildenden Eigenschaften
- Sichere Haftung durch abgeflachte Ränder, ein flaches Profil und eine reibungsarme Oberfläche



KALTOSTAT®

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



Flexibel und anpassungsfähig



Zuschneidbar



Einfach zu applizieren und zu entfernen



Empfohlene Tragedauer: maximal 7 Tage

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

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 Guluronsäure gewährleistet die Formstabilität
- Fördert die Wundheilung durch Erhaltung eines idealen feuchtwarmen Wundheilungsmilieus

Art des Wundverbandes
Primärverband, Wundfüller

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

Exsudat
mäßig

Bakteriologie
keimarme Wunde



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

CarboFlex®

Geruchsneutralisierende Wundauflage mit Aktivkohle



Weich, sanft und flexibel



Einfach zu applizieren und zu entfernen



Empfohlene Tragedauer: maximal 3 Tage

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

Zusammensetzung

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

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

Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
Exsudation (Inflammation),
Granulation (Proliferation)

Exsudat
mäßig bis viel

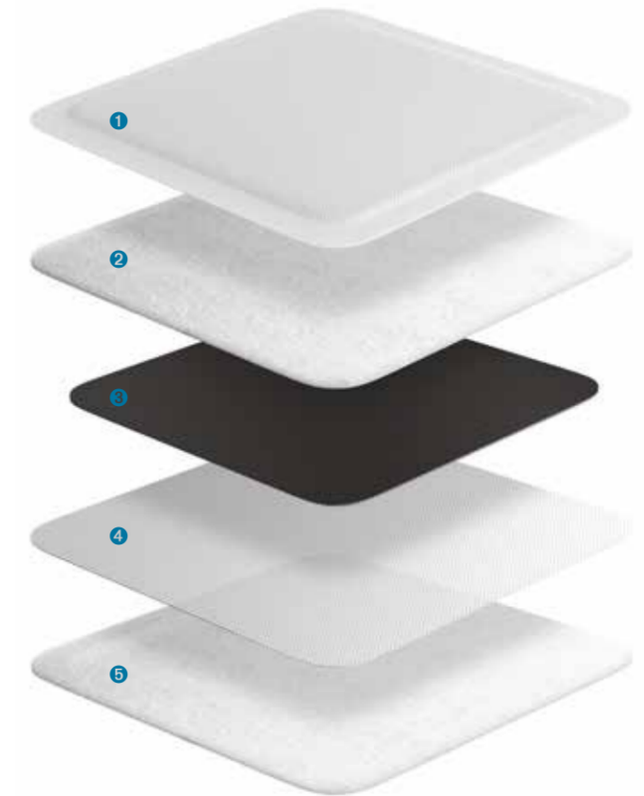
Bakteriologie
übelriechende infektionsgefährdete/
infizierte Wunde

Anwendung

CarboFlex® darf nicht zerschnitten werden.

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

CarboFlex® darf keinesfalls mit okklusiven Wundverbänden abgedeckt werden.

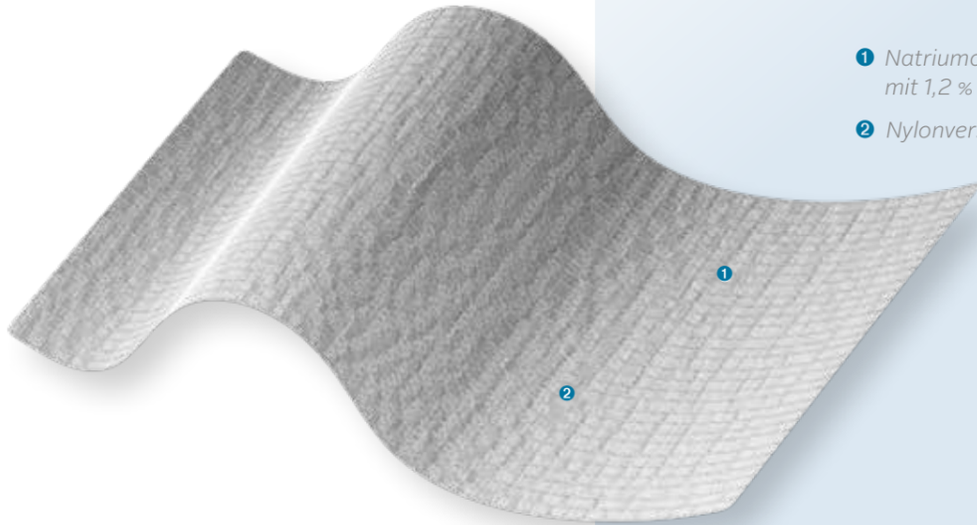


Verordnungsinformation CarboFlex®

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

Antimikrobielle silberhaltige Hydrofiber® Wundauflage zur Behandlung von Verbrennungen zweiten Grades

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



Weich, sanft, flexibel und gut anmodellierbar



Einfach zu applizieren und zu entfernen



Empfohlene Tragedauer: maximal 21 Tage

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

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)
Wundauflage				
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

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 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 feuchtwarmen Wundheilungsmilieus
- Ermöglicht Mobilisierung
- Kann bei Kindern und Erwachsenen eingesetzt werden
- Leicht und rückstandsfrei zu entfernen



AQUACEL[®] Surgical

Hydrofiber[®] Wundverband zur Behandlung von postoperativen Wunden

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

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

- 1 Wundkissen: Natriumcarboxymethylcellulose mit 1,2% Silberionen, verwoben mit Nylon- und Elasthanangarn
- 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

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

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, 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

AQUACEL[®] Ag Surgical



Hydrofiber[®] Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

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)**



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

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

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



Zusammensetzung Wundverband

- 1 Hautfreundlicher Silikonhafrand
- 2 Hydrofiber® Wundkontaktschicht
- 3 Hydrofiber® Kern
- 4 Speziell konzipierte Schaumschicht
- 5 Polyurethan-Filmschicht



Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
Granulation (Proliferation), Epithelisierung (Regeneration)

Exsudat
gering bis mäßig

Bakteriologie
keimarme Wunden

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

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage für eine vollständige Gebrauchsanweisung.

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 Verbands mit 1cm Überlappung, um eine gute Abdichtung zu erreichen.



Verbinden Sie Pumpe und Verbandschlauch 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)***
Avelle™ Pumpe*		
Avelle™ Pumpe	1 Stück	421 551
Avelle™ 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.



Reizfreier silikonbasierter Hautschutz

Reizfreier silikonbasierter Pflasterlöser und -entferner

Verordnungsinformation Sensi-Care™ Hautschutz

Handelsform	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
Hautschutz Applikator				
1 ml	5 Stück	070 659 13	420 793	554 18 70
1 ml	25 Stück	070 659 59	420 794	554 18 87
3 ml	5 Stück	070 659 36	420 795	554 18 93
3 ml	25 Stück	070 655 28	420 796	554 19 01
Hautschutz Spray / Tücher				
Spray 28 ml	1 Stück	070 655 34	420 797	554 19 24
Tücher	30 Stück	089 286 93	413 501	666 83 25

Indikation

Bildet einen klaren, durchlässigen Film, der die Haut vor den negativen Folgen des Einsatzes haftender bzw. klebender Materialien sowie vor Körperflüssigkeiten und Hautspannungen schützt.

Produktnutzen

- Hautverträglich und hypoallergen
- Schnell trocknend
- Ohne Zusatz von Alkohol
- Keine Austrocknung der Haut

Indikation

Schafft zwischen Haut und Kleber einen dünnen Film aus Silikon, der das Adhäsiv (z. B. Wundverband) schonend von der Haut löst. Sensi-Care™ Pflasterentferner beseitigt mögliche Klebereste von Verbänden.

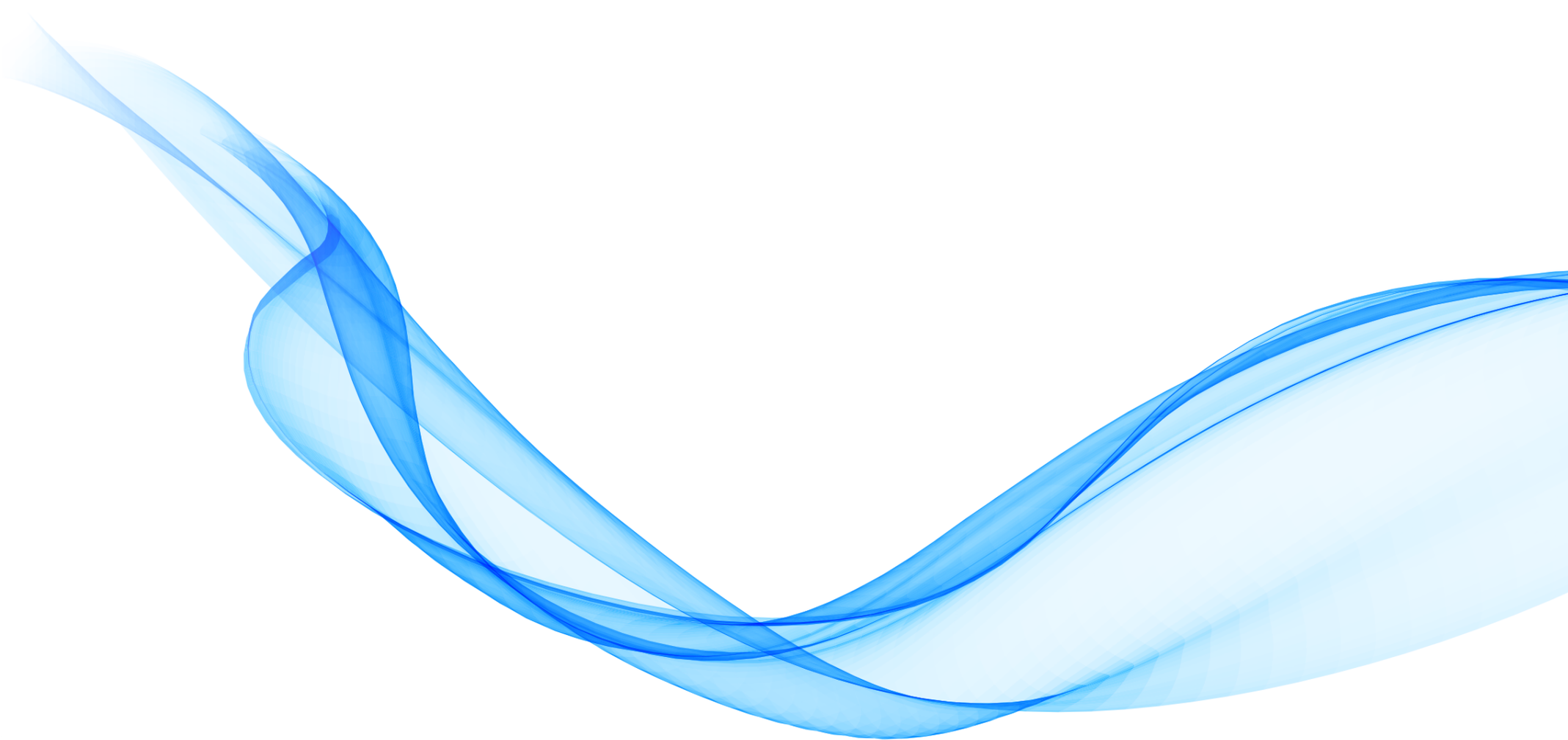
Produktnutzen

- Rückstandsfreie Anwendung
- Hautverträglich
- Frei von Alkohol, Öl, Duft- und Konservierungsstoffen
- Schnell trocknend

Verordnungsinformation Sensi-Care™ Pflasterlöser und -entferner

Handelsform	Packungs-inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma-code (CH)
Pflasterlöser Spray / Pflasterentferner Tücher				
Spray 50 ml	1 Stück	109 141 55	413 499	666 83 77
Spray 150 ml	1 Stück	070 659 42	420 798	554 19 18
Tücher	30 Stück	089 286 87	413 500	666 83 60



A decorative graphic consisting of several overlapping, wavy, translucent blue lines that flow from the left side of the page towards the right, creating a sense of movement and depth. The lines vary in opacity and thickness, creating a layered effect.

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.

© 2021
ConvaTec (Germany) GmbH
ConvaTec (Switzerland) GmbH
ConvaTec (Austria) GmbH

Kundenberatung

Sagen Sie uns, womit wir Ihnen helfen können.

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

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