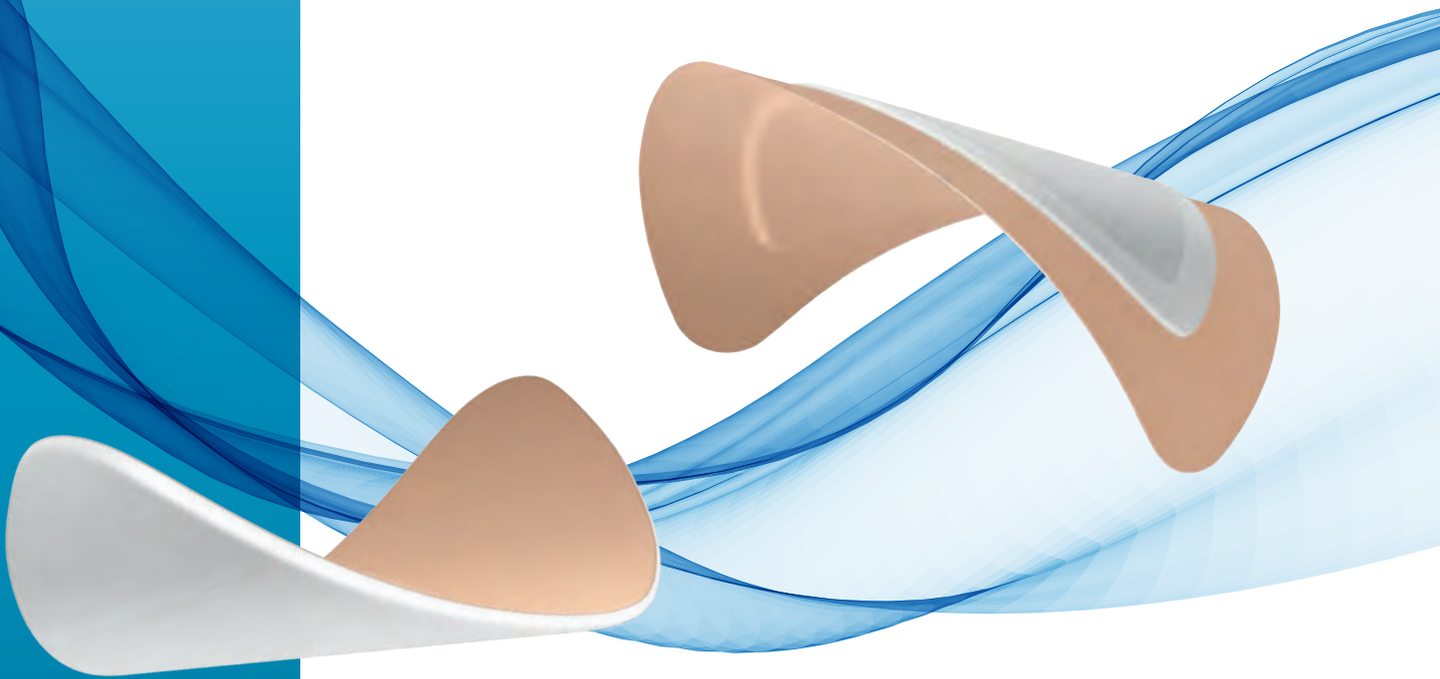


Produktübersicht

Wundversorgung

Advanced Wound Care







Inhaltsverzeichnis

Wundmanagement

Herzlich Willkommen	5
Hinweise zur erfolgreichen Wundbehandlung	6
6 Schritte zur Wundbeurteilung und Wunddokumentation	7
Phasengerechte Wundbehandlung	8
Exsudatmanagement	10
Bakteriologie	11
Hydrofiber® Technologie	12
Ag+ Technologie	13
ConvaTec Wundversorgungsprodukte	14

Produktübersicht

AQUACEL® Foam	18
AQUACEL® Ag Foam	20
AQUACEL® Extra™	22
AQUACEL® Ag Extra™	24
AQUACEL® Ag+ Extra™	26
FoamLite™ ConvaTec	28
AQUACEL® Ag Burn	30
AQUACEL® Surgical/AQUACEL® Ag Surgical	32
CarboFlex®	34
KALTOSTAT®	36
VARIHESIVE® E/VARIHESIVE® E Border	38
VARIHESIVE® Extra dünn	40
VARIHESIVE® Signal	42
VARIHESIVE® Hydrogel®	44
Sensi-Care™	46

Wundmanagement



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



1996

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.

AQUACEL®

AQUACEL® Ag

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

2003



2011

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

AQUACEL® Surgical
AQUACEL® Ag Surgical



Herzlich Willkommen

ConvaTec ist ein führendes Unternehmen auf dem Gebiet der Entwicklung und Vermarktung von innovativen medizinischen Technologien und agiert in vier Hauptgeschäftsbereichen – Stomaversorgung, moderne Wundversorgung, Stuhlinkontinenz 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 mehr als 9.000 Mitarbeiter an 11 Betriebsstätten in 8 Ländern und ist in über 100 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 modernen Wundversorgungsprodukten.

AQUACEL[®]Extra[™] AQUACEL[®]Ag⁺Extra[™]

Mit AQUACEL[®] Extra[™]/AQUACEL[®] Ag Extra[™] erweitert ConvaTec die Produktlinie der patentierten Hydrofiber[®] Technologie. AQUACEL[®] Extra[™]/AQUACEL[®] Ag Extra[™] bietet eine noch höhere Aufnahmekapazität. Integrierte Verstärkungsfasern sorgen für eine sichere Anwendung.

2012

AQUACEL[®]Ag⁺Extra[™]

AQUACEL[®] Ag⁺ Extra[™] – die perfekte Wundaufgabe, um die Barrieren der Wundheilung zu durchbrechen. Die revolutionäre Ag⁺ Technologie zerstört Biofilm und tötet Bakterien ab.

2014



2012

AQUACEL[®] Foam – ConvaTec erweitert sein Produktportfolio um einen Schaumverband – kombiniert mit der einzigartigen gelbildenden AQUACEL[®] Wundkontaktschicht.

AQUACEL[®]Foam



2013

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

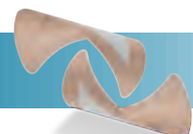
AQUACEL[®]Ag⁺Foam



2016

FoamLite[®] ConvaTec – ein dünner Schaumverband mit atmungsaktivem Schutzfilm und hautfreundlicher Silikonhaftfläche ergänzt das Portfolio der Wundversorgungsprodukte.

FoamLite[®]
ConvaTec



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 die Lebensqualität der Menschen mit akuten und chronischen Wunden erhalten und verbessern sollen.



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, Adhärenz (Compliance), Rauchgewohnheiten
- Lokale Faktoren: Lokalisation der Wunde, Durchblutung des Wundgebietes, Exsudatmenge, Temperatur der Wunde, Fremdkörper

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)

6. Wunddokumentation durchführen

- Wunddokumentationsbogen
- Fotodokumentation

Phasengerechte Wundbehandlung

Der Wundheilungsprozess lässt sich in drei Phasen einteilen:

1. Exsudationsphase

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

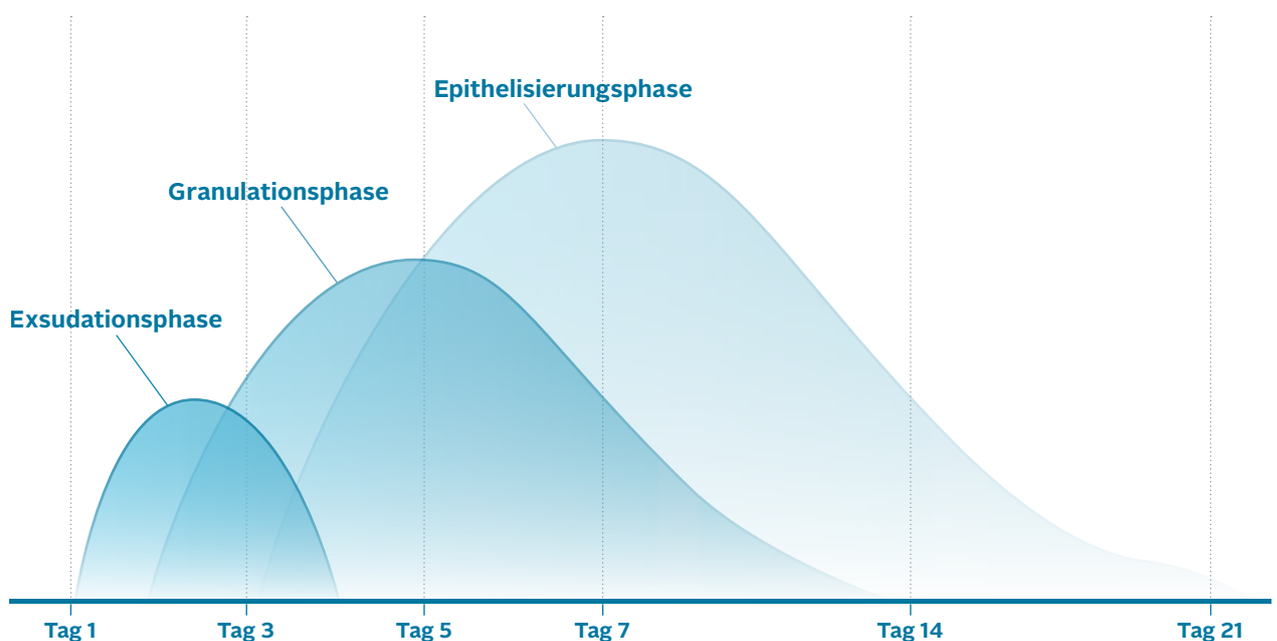
2. Granulationsphase

Proliferative Phase zum Aufbau von neuem Gewebe

3. Epithelisierungsphase

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

Phasen der Wundheilung



Exsudationsphase

Wundreinigung, Abbau von zerstörtem Gewebe

Ziele

- Entfernung von leblosem 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

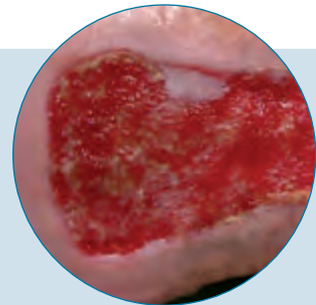
Beginn der Gefäßneubildung und Aufbau von Granulationsgewebe

Ziele

- Schaffung und Erhaltung des 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

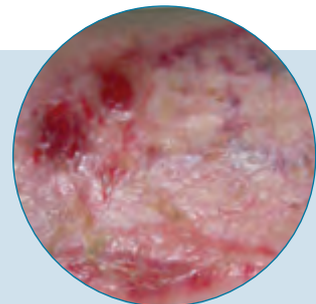
Bildung der Epithelschicht vom Wundrand zur Mitte, Beginn der Vernarbungsprozesse

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



Exsudatmanagement

In der Praxis zeigt sich, dass die Einschätzung des Exsudats mit zu den schwierigsten Aufgaben der Wundbeurteilung gehört.

Das Ausmaß und die Beschaffenheit des Wundexsudats geben nicht nur wichtige Hinweise auf eventuell bestehende Probleme im Heilungsverlauf, sie liefern zusätzlich wichtige Informationen darüber, welcher Verband oder welche Verbandkombination in der jeweiligen Wundheilungsphase eingesetzt werden sollte.

Adäquates Exsudatmanagement verfolgt das Ziel, ein feuchtes Wundmilieu herzustellen bzw. aufrechtzuerhalten.

Systemische, lokale und wundbezogene Interventionen können helfen, das feuchte Wundmilieu zu optimieren.

Außerdem muss sich das Management an exsudatbezogenen Problemen wie z. B. Undichtigkeit und Verschmutzungen, verzögerter Wundheilung, Schmerzen und Geruch orientieren.

Ziel:	Erreichung eines feuchten Wundmilieus
Exsudatmenge:	viel – mäßig – wenig
Exsudatmanagement:	trockene Wunden → Wunden rehydrieren feuchte Wunden → Exsudat konservieren nasse Wunden → Exsudat reduzieren

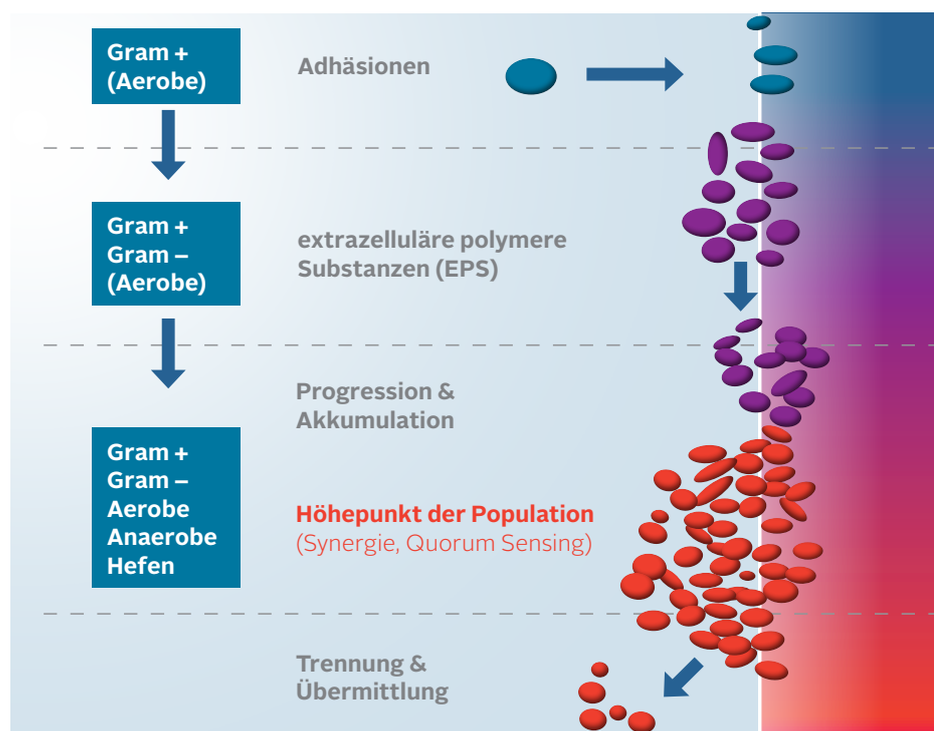


Abb: Zusammenhang zwischen Mikroorganismenwachstum und Biofilmentwicklung

© ConvaTec 2004

Bakteriologie

Mikroorganismen kommen auf natürliche Weise in Wunden vor. In der Regel ist das Immunsystem des Menschen in der Lage, dies zu bewältigen und eine Wundheilung zu erzielen. Vermehren sich Mikroorganismen jedoch überproportional, kann das zum Kontrollverlust des Wirtes führen. Es kann sich Biofilm bilden, der in das Gewebe eindringt und es in der Folge schädigt. Biofilm verzögert die Heilung und kann systemische Infektionen verursachen.

Das Potenzial für schädliche Wirkungen von Bakterien wird beeinflusst durch:

- Die Fähigkeit des Immunsystems des Patienten, die Bakterien zu bekämpfen (Wirtsresistenz)
- Die Anzahl der Mikroorganismen, die vorhanden sind (größere Mengen können eher die Wirtsresistenz überwinden)
- Die Art der eingebrachten Bakterien: Einige Bakterien haben eine höhere Virulenz als andere und können Krankheiten bereits in relativ geringen Mengen verursachen

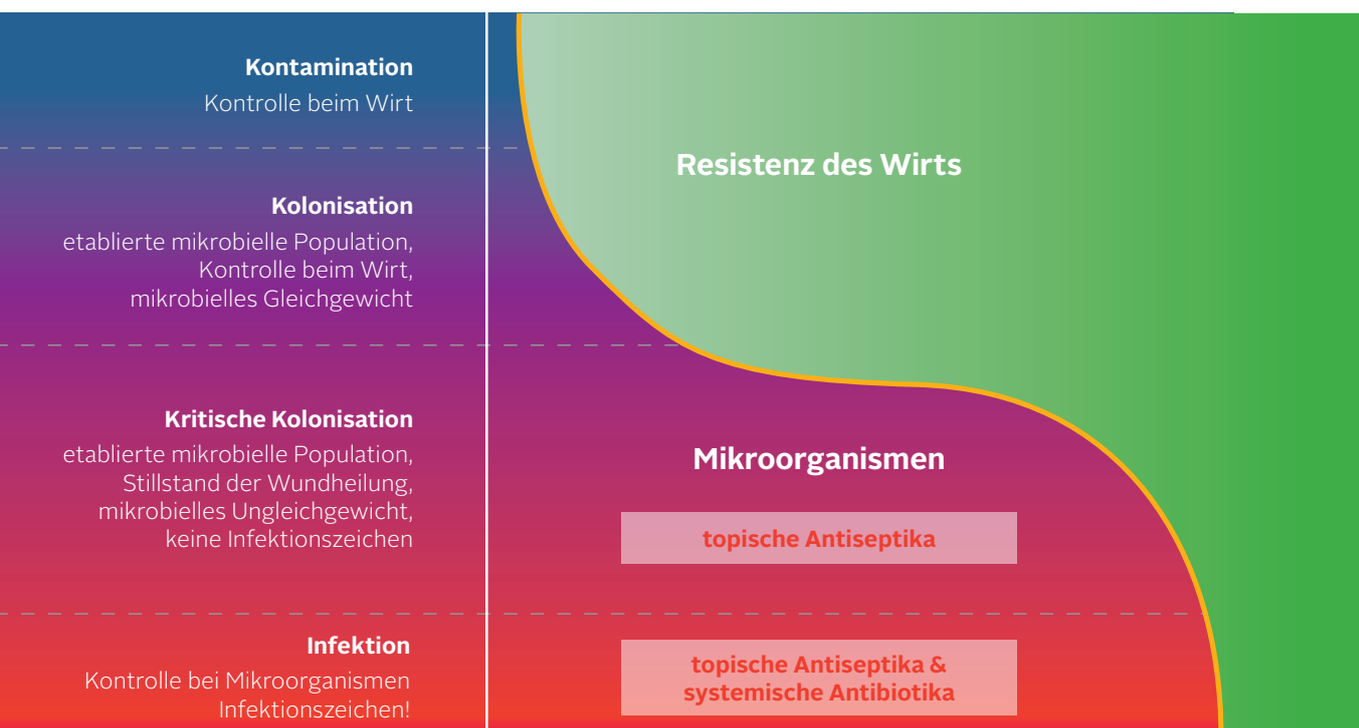
Die Grafik zeigt, wie Mikroorganismen im Verlauf von oben nach unten kontinuierlich zunehmen und die Kontrolle über den Wirt gewinnen. Es entsteht ein Ungleichgewicht zu Ungunsten des Wirtes durch eine unkontrollierbare Population von Mikroorganismen.

In diesem Verlauf produzieren die Mikroorganismen eine sie schützende, schleimige Biofilm-Matrix (EPS). So entsteht Biofilm, der es Mikroorganismen ermöglicht, ihren Stoffwechsel zu reduzieren, miteinander zu kommunizieren (Quorum Sensing) und sich so gegenseitig zu beeinflussen und zu schützen (Synergie).

Das Ziel der Intervention besteht darin, die Kontrolle des Wirtes über die Population der Mikroorganismen zu erreichen.

Daher besteht die Therapie von Wundinfektionen aus einer Reihe von Maßnahmen, die sich gegenseitig ergänzen:

- Mechanische Wundreinigung
- Chirurgisches Débridement
- Systemische Antibiotikagabe
- Wundreinigung mit Antiseptika
- Einsatz von antimikrobiellen Wundverbänden



Hydrofiber® Technologie

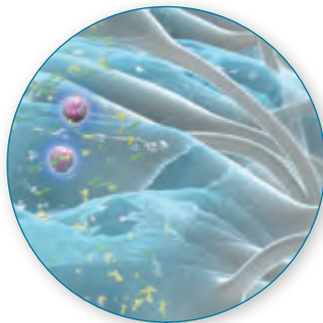


Die patentierte Hydrofiber® Technologie von ConvaTec basiert auf reiner Cellulose, die chemisch zu Natriumcarboxymethylcellulose weiterverarbeitet wird. Wundverbände mit Hydrofiber® Technologie verfügen über eine hohe Aufnahmekapazität sowie ein hohes Retentionsvermögen. Darüber hinaus bilden sie bei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

Diese Eigenschaften sorgen für ein optimales Exsudatmanagement.

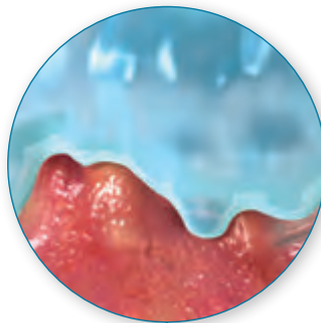
Die Hydrofiber® Technologie bildet die Basis für die AQUACEL® Wundverbände von ConvaTec, die hinsichtlich Exsudatmanagement und Infektionskontrolle einzigartig sind.

Das einzigartige Wirkprinzip der Hydrofiber® Technologie



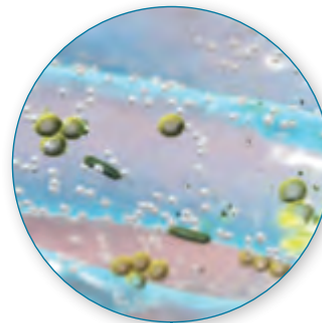
Schließt

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}

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 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

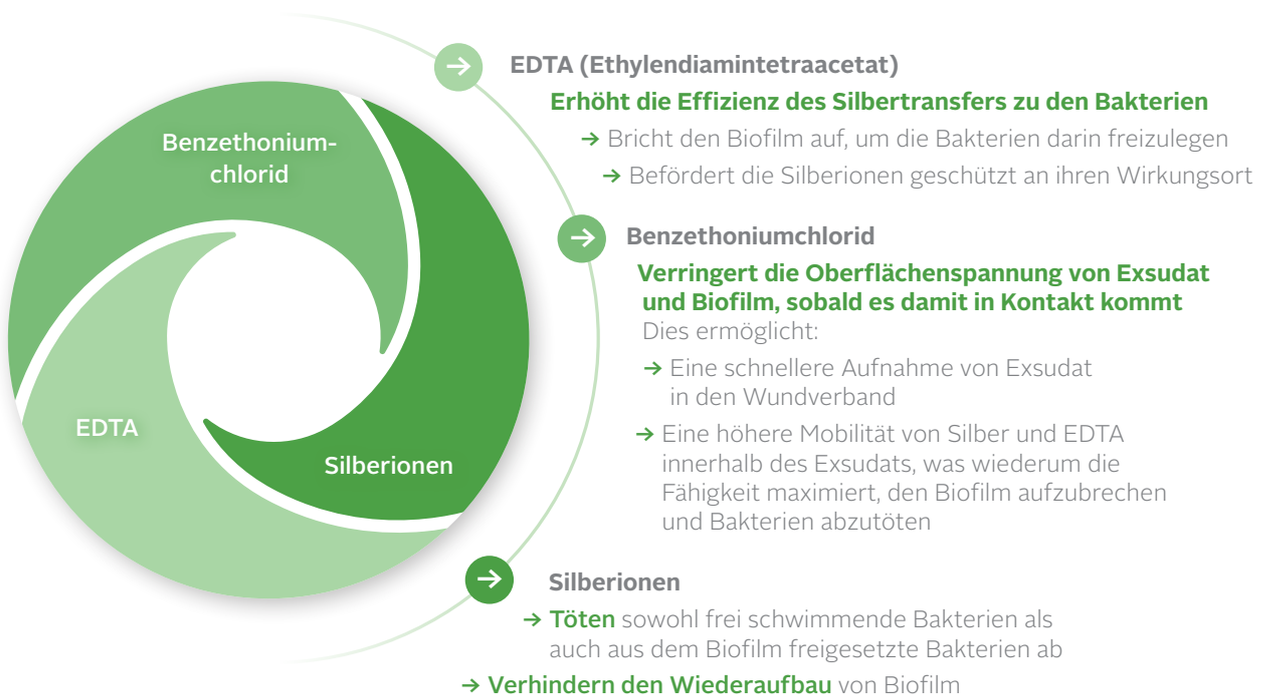
* In vitro belegt

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 Unter Biofilm versteht man komplexe mikrobielle Gemeinschaften, die in einer schützenden, schleimigen Barriere aus Zucker und Proteinen eingebettet sind. Selbst mittels eines Débridements ist es schwierig, einen Biofilm vollständig zu entfernen.¹⁵ Denn Biofilm bildet sich schnell wieder neu¹⁶ und ist tolerant gegenüber:

- Antimikrobiellen Substanzen (z. B. PHMB¹⁷, Honig¹⁸, Jod^{19,20} und Silber²¹)
- Antibiotika²²
- Den körpereigenen Versuchen, das Wundbett zu reinigen und die Wunde zu schließen¹⁷

Die Ag+ Technologie ist eine einzigartige silberhaltige Formel, die in der Lage ist, Biofilm zu zerstören, Bakterien schnell abzutöten und den Wiederaufbau des Biofilms zu verhindern.²³⁻²⁵

Die Zusammensetzung und Wirkweise der Ag+ Technologie



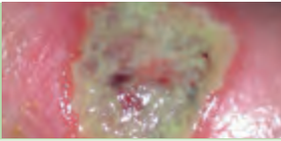
Referenzen: **12.** James GA, Swogger E, Wolcott R, Pulcini EL, Secor P, Sestrich J, et al, 2008. Biofilms in Chronic Wounds. *Wound Rep Regen*; 16: 37-44. **13.** Metcalf D, Bowler P, 2013. Biofilm delays wound healing: A review of the evidence. *Burns & Trauma*. 1: 5-12. **14.** Percival SL, Bowler 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.** Wolcott RD, Kennedy JP, Dowd SE, 2009. Regular debridement is the main tool for maintaining a healthy wound bed in most chronic. *J Wound Care*; 18: 54-56. **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.** Brackman G, De Meyer L, Nelis HJ, Coenye T, 2013. Biofilm inhibitory and eradicating activity of wound care products against *Staphylococcus aureus* and *Staphylococcus epidermidis* biofilms in an in vitro chronic wound model. *J Appl Microbiol*; 114: 1833-42. **19.** Darouiche RO, Mansouri MD, Gawande PV, Madhyastha S. Antimicrobial and antibiofilm efficacy of triclosan and DispersinB combination. *J Antimicrob Chemother*. 2009 Jul;64(1):88-93. **20.** Thorn RM, Greenman J. A novel in vitro flat-bed perfusion biofilm model for determining the potential antimicrobial efficacy of topical wound treatments. *J Appl Microbiol*. 2009 Dec 1;107(6):2070-9. **21.** Bjarnsholt B, Kirketerp-Møller K, Kristiansen S, Phipps R, Nielsen AK, Jensen Po, et al, 2007. Silver against *Pseudomonas aeruginosa* biofilms. *APMIS* 115: 921-8. **22.** Stewart PS, Costerton JW, 2001. Antibiotic resistance of bacteria in biofilms. *Lancet*; 358: 135-138. **23.** 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 **24.** 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) **25.** 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

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 Keimbesiedelung der Wunde.

Bakteriologie	Wundheilungsphase	Wundbeispiel	Exsudatmenge
Keimarme Wunde	Exsudation		 
	Granulation		  
	Epithelisierung		 
Infektionsgefährdete / infizierte Wunde	Exsudation		 

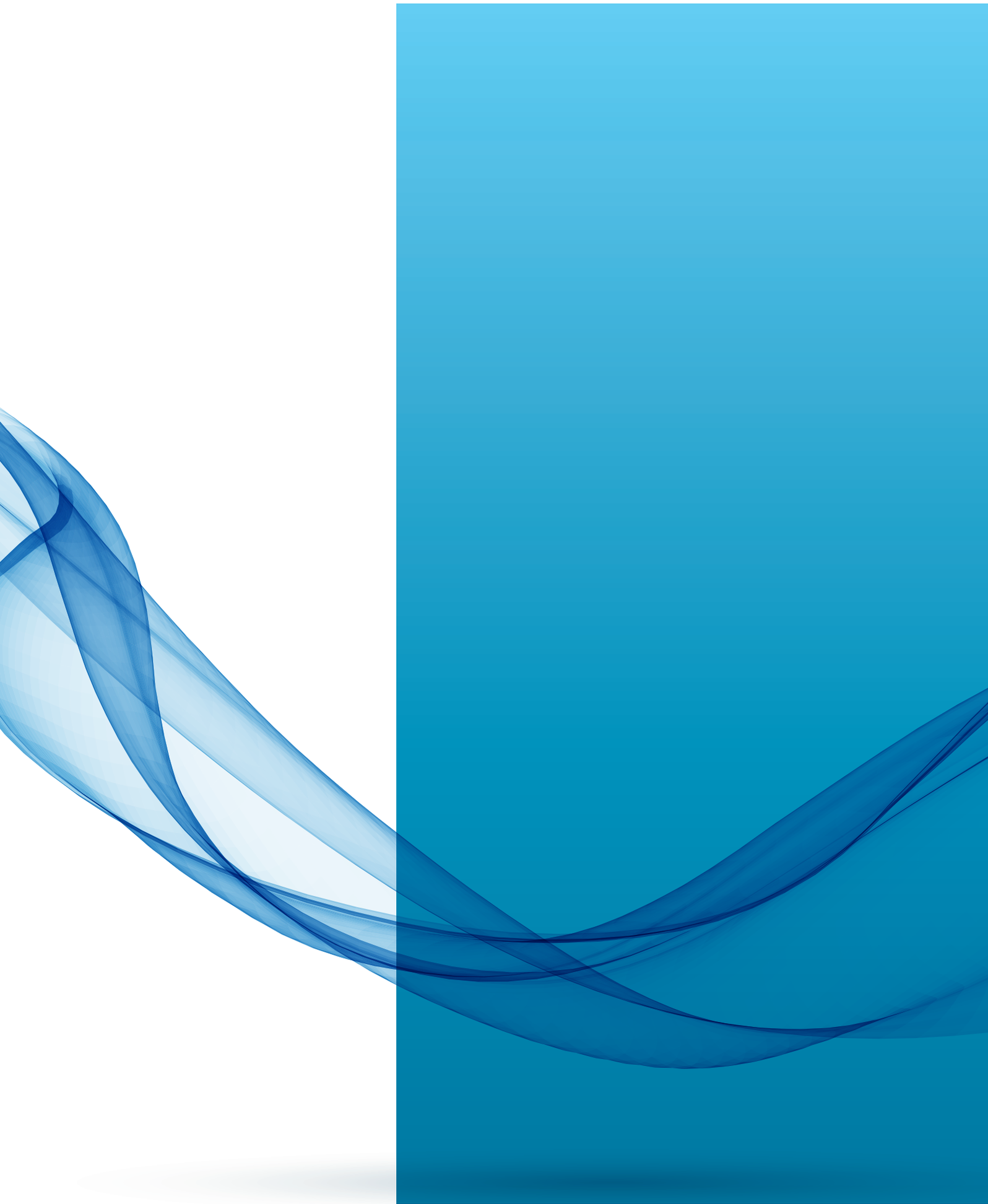
Weitere Indikationen:

- Blutende Wunde**
- Riechende Wunde**
- Hautschutz / Pflasterlöser**
- Chirurgische Wunde**
- Verbrennungswunde 2a / 2b**

 = viel Exsudat
  = mäßig Exsudat
  = wenig Exsudat
  = kein Exsudat

Wundversorgungsprodukte

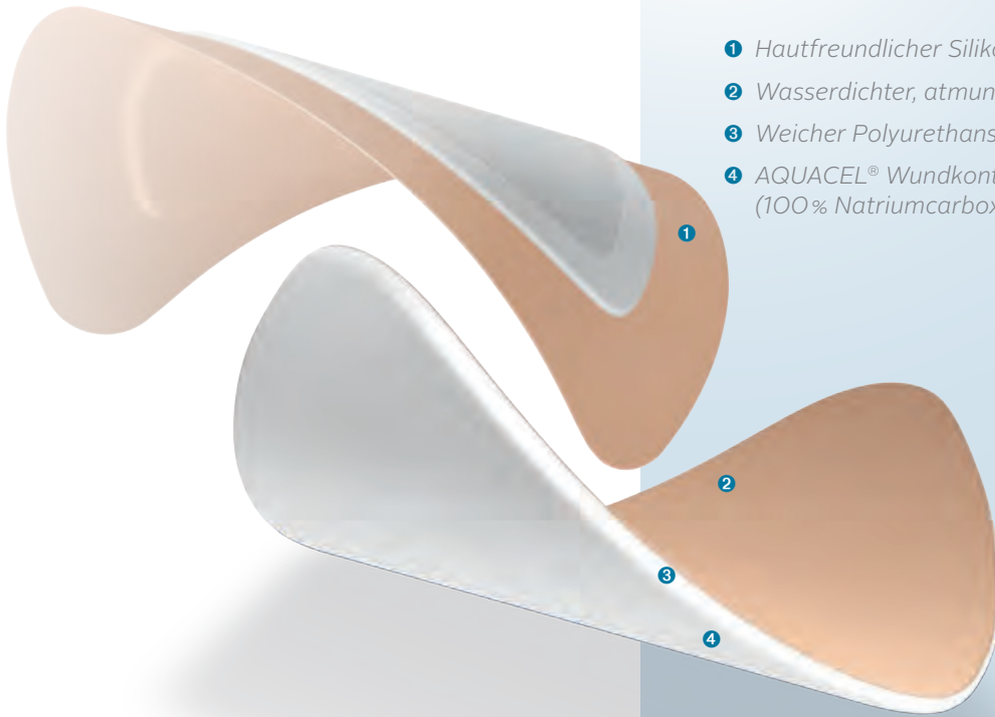
Oberflächliche Wunden	Tiefere Wunden
 <p>AQUACEL® Foam</p>	 <p>AQUACEL® Extra™</p> <p>+</p>  <p>AQUACEL® Foam</p>
 <p>FoamLite™ ConvaTec</p>  <p>VARIHESIVE® Hydrokolloidverbände</p>  <p>VARIHESIVE® Hydrogel</p>	
 <p>AQUACEL® Ag Foam</p>	 <p>AQUACEL® Ag Extra™</p>  <p>AQUACEL® Ag+ Extra™</p> <p>+</p>  <p>AQUACEL® Foam</p>
 <p>KALTOSTAT®</p>	<p>+</p>  <p>AQUACEL® Foam</p>
 <p>AQUACEL® Ag Extra™</p>  <p>AQUACEL® Ag+ Extra™</p>	<p>+</p>  <p>CarboFlex®</p>
 <p>Sensi-Care™</p>	
 <p>AQUACEL® Surgical / AQUACEL® Ag Surgical</p>	
 <p>AQUACEL® Burn</p>	



Produktübersicht



AQUACEL® Foam



Schaumverband mit verlässlichem Wundrandschutz

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



Hydrofiber® Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

Art des Wundverbandes
Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase
Exsudation, Granulation

Exsudat
mäßig

Bakteriologie
keimarme Wunde

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 1cm über den Wundrand hinaus appliziert werden.



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



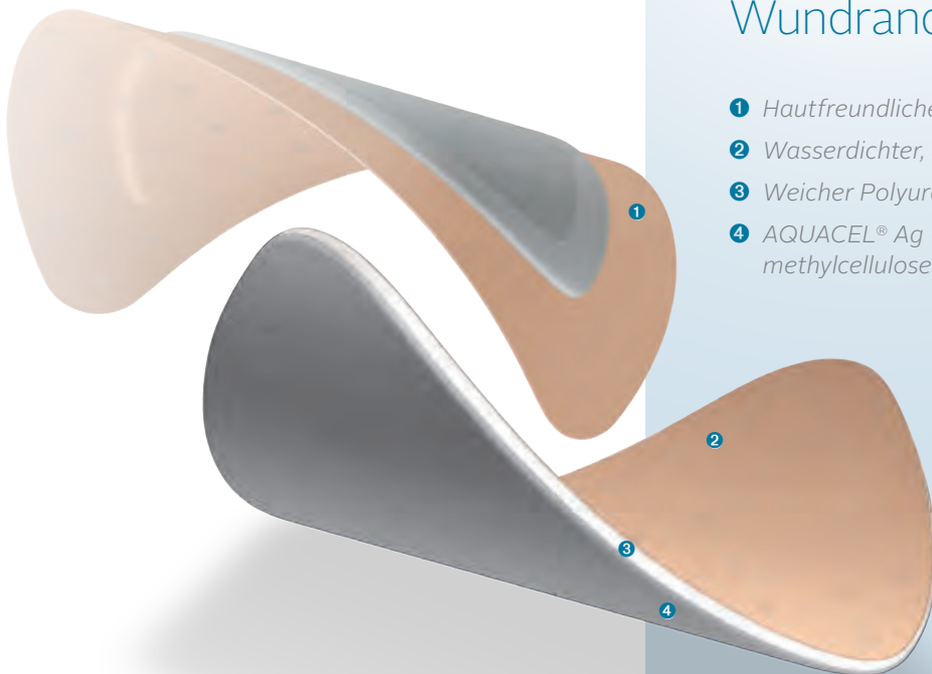
AQUACEL® Foam **Spezialformen** für schwierig zu versorgende Körperstellen, z. B. Sakralbereich

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	545 14 05
10 x 10 (7 x 7) cm	10 Stück	095 085 33	420 680	529 31 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	529 30 82
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 Silikonhafterand
- 2 Wasserdichter, atmungsaktiver Schutzfilm (Polyurethanfilm)
- 3 Weicher Polyurethanschaumstoff
- 4 AQUACEL® Ag Wundkontaktschicht (100% Natriumcarboxymethylcellulose mit 1,2% Silberionen)



Hydrofiber® Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

Art des Wundverbandes
Primärverband

Wundheilungsphase
Exsudation, Granulation

Exsudat
mäßig

Bakteriologie
infektionsgefährdete/infizierte Wunde

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



AQUACEL[®] Extra[™]



Hydrofiber[®] Wundauflage mit hoher Aufnahmekapazität und für einen sicheren Exsudat-Einschluss

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



Hydrofiber[®] Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

Art des Wundverbandes
Primärverband, Wundfüller

Wundheilungsphase
Exsudation, Granulation

Exsudat
mäßig bis viel

Bakteriologie
keimarme Wunde

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	505 82 11
10 x 10 cm	10 Stück	090 788 48	420 672	505 82 28
15 x 15 cm	5 Stück	090 788 54	420 673	505 82 34
5 x 10 cm	10 Stück	–	420 825	–
4 x 10 cm	10 Stück	087 465 90	–	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 mit hoher Aufnahmekapazität und für sicheren Exsudat-Einschluss

- 1 100% Natriumcarboxymethylcellulose mit 1,2% Silberionen
 - Hohe Aufnahmekapazität für weniger Verbandwechsel
 - Extra Reißfestigkeit durch eingearbeitete Verstärkungsfasern für eine einfache Entfernung
 - Zuverlässige und langanhaltende antimikrobielle Wirkung durch Silberionen



Hydrofiber® Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

Art des Wundverbandes
Primärverband, Wundfüller

Wundheilungsphase
Exsudation, Granulation

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 infiziert oder infektionsgefährdet sind.

Produktnutzen

- Reduziert Bakterien zuverlässig durch eine kontrollierte und kontinuierliche antimikrobielle Wirkung der Silberionen
- 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 antibiotika-resistenter 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	095 084 44	420 675	538 72 74
10 x 10 cm	10 Stück	095 085 04	420 676	538 72 80
15 x 15 cm	5 Stück	095 085 10	420 678	538 72 97
20 x 30 cm	5 Stück	095 085 27	420 679	538 73 05
AQUACEL® Ag Wundauflage				
4 x 10 cm	10 Stück	016 707 83	403 739	270 20 02
4 x 20 cm	10 Stück	016 708 08	403 740	270 20 25
4 x 30 cm	10 Stück	016 708 14	403 741	270 20 31
AQUACEL® Ag Tamponade				
1 x 45 cm	5 Stück	065 818 48	420 128	488 83 30
2 x 45 cm	5 Stück	021 401 36	403 771	260 26 48

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 durch eingearbeitete Verstärkungsfasern für eine einfache Entfernung
 - Einzigartige antimikrobielle Formel, die Bakterien abtötet und speziell gegen Biofilm wirksam ist



Hydrofiber[®] Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz



Ag+ Technologie
einzigartig wirksam
gegen Biofilm

Art des Wundverbandes
Primärverband, Wundfüller

Wundheilungsphase
Exsudation

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 antibiotika-resistenter 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	585 01 63
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

Dünnere 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

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

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





Antimikrobielle silberhaltige Hydrofiber® Wundauflage zur Behandlung von Verbrennungen zweiten Grades

- 1 Natriumcarboxymethylcellulose mit 1,2% Silberionen
- 2 Nylonverstärkt
- 3 Vernähung mit Polyesterfäden



Hydrofiber® Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

Art des Wundverbandes

Primärverband

Wundheilungsphase

Exsudation

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 gebildenden 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
- Als Kompresse und Handschuh (bei Verbrennungen an den Händen) erhältlich



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.

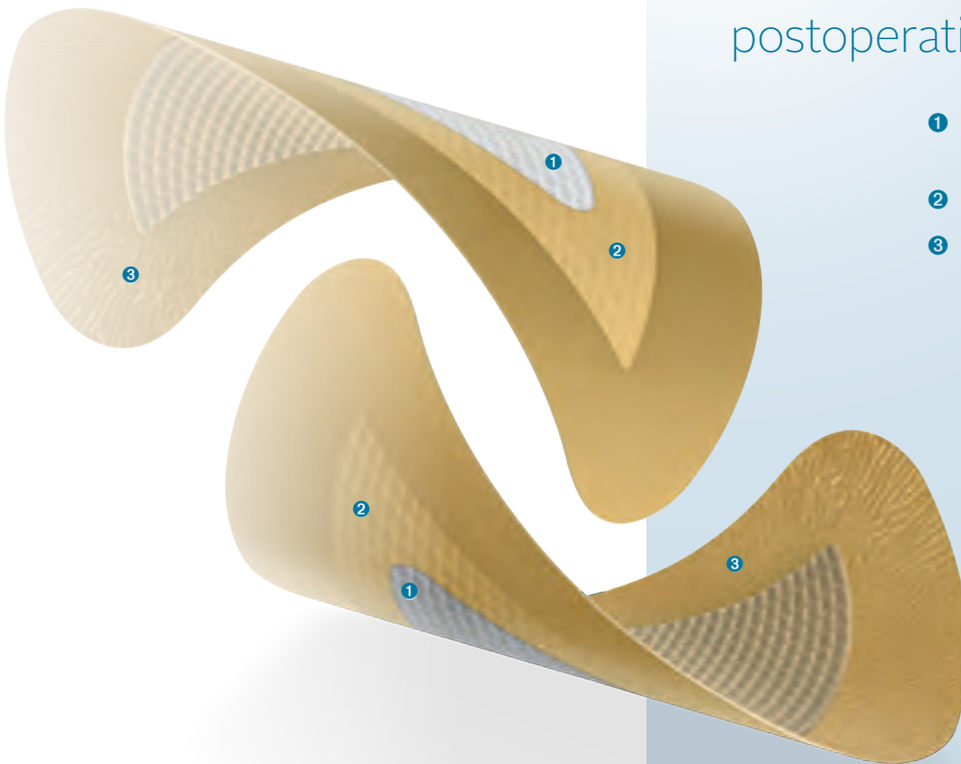
Sobald die Wunde epithelisiert ist, löst sich AQUACEL® Ag Burn von der Haut. Um die vollständige Entfernung des Wundverbandes zu erleichtern, kann dieser zuvor mit steriler Lösung befeuchtet werden.

Verordnungsinformation AQUACEL® Ag Burn

Größe	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)
Kompresse				
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
Handschuh				
Größe 1	1 Stück	002 151 89	403 791	538 93 62
Größe 2	1 Stück	002 248 86	403 792	538 93 79
Größe 3	1 Stück	002 284 53	403 793	538 93 85
Größe 4	1 Stück	002 335 95	403 794	538 93 91
Größe 5	1 Stück	002 336 03	403 795	538 94 16



AQUACEL[®] Surgical



AQUACEL[®] Ag Surgical



Hydrofiber[®] Technologie
für einen verlässlichen
Wundrandschutz

Art des Wundverbandes

Primärverband

Exsudat

wenig bis mäßig

Bakteriologie

infektionsgefährdete/infizierte Wunde

Hydrofiber[®] Wundverband zur Behandlung von postoperativen Wunden

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

Antimikrobieller silber- haltiger Hydrofiber[®] Wundverband zur Behandlung von post- operativen Wunden

- 1 Wundkissen: Natriumcarboxymethylcellulose mit 1,2% Silberionen, verwoben mit Nylon- und Elasthangarn
- 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
- 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 und AQUACEL® Ag 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

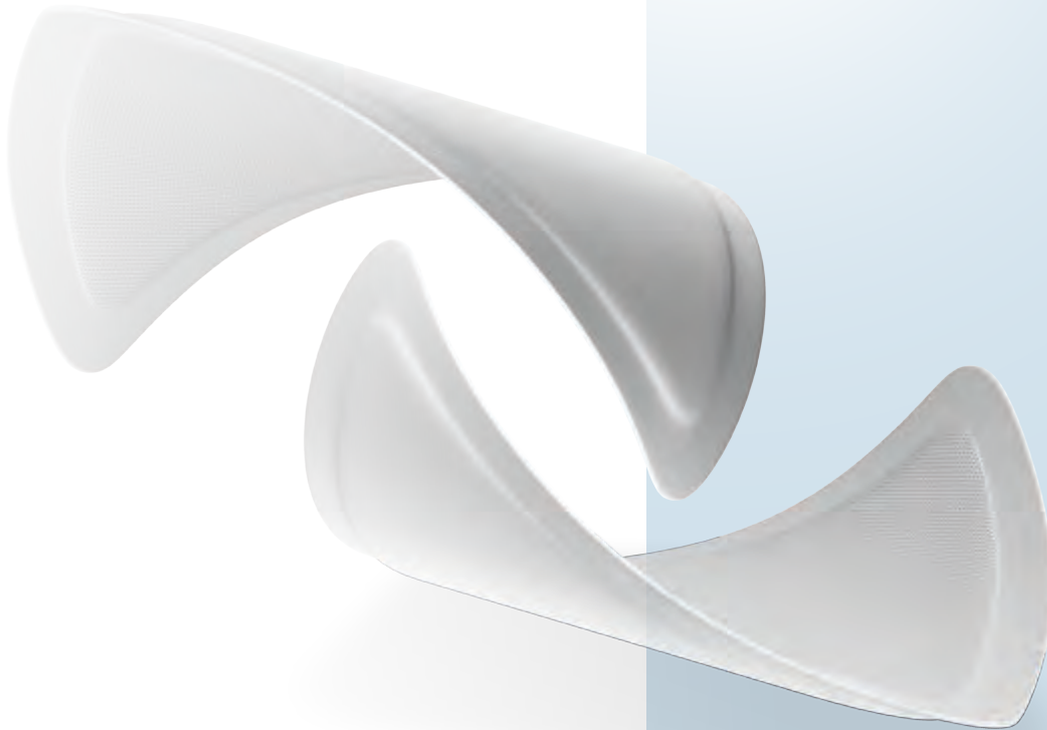
Verordnungsinformation AQUACEL® Ag Surgical

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



CarboFlex®

Geruchsneutralisierende
Wundauflage mit Aktivkohle



Art des Wundverbandes

Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase

Exsudation, Granulation

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**

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



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

KALTOSTAT®

Calcium-Natriumalginat
Wundauflage mit
blutstillender Wirkung



Art des Wundverbandes
Primärverband, Wundfüller

Wundheilungsphase
Exsudation, Granulation

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
- Enthaltene Gularonsäure 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**

Bitte beachten Sie die Packungsbeilage
für eine vollständige Gebrauchsanweisung.



Anwendung

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

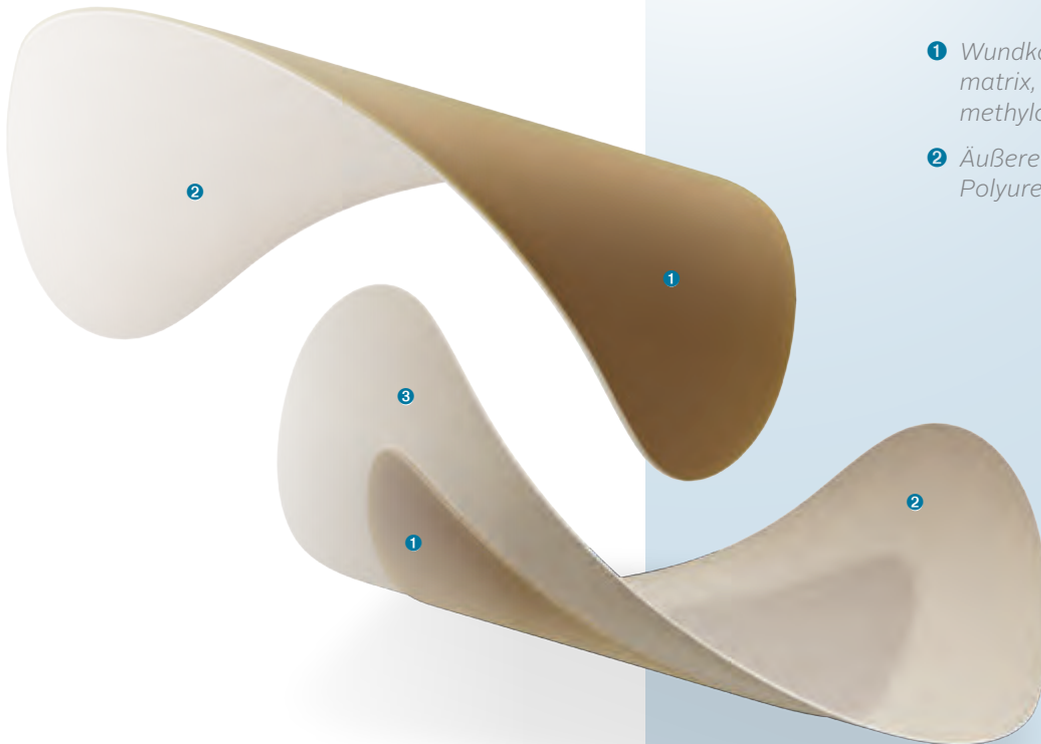
KALTOSTAT® eignet sich nicht für stark blutende Wunden.

Blutende Wunden erfordern eine engmaschige Kontrolle durch
den Arzt.

Verordnungsinformation KALTOSTAT®

Größe	Packungs- inhalt	PZN (D)	REF (A)	Pharma- code (CH)
Wundaufgabe				
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

VARIHESIVE® *E*



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-Fixierband

VARIHESIVE® *E Border*

Art des Wundverbandes

Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase

Granulation, Epithelisierung

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 gelbildenden Eigenschaften



**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™, 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®
Extra dünn

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, Epithelisierung

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
- Kontrollierte Absorptionsrate von Wundexsudat durch Dreifach-Hydrokolloidmatrix



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.

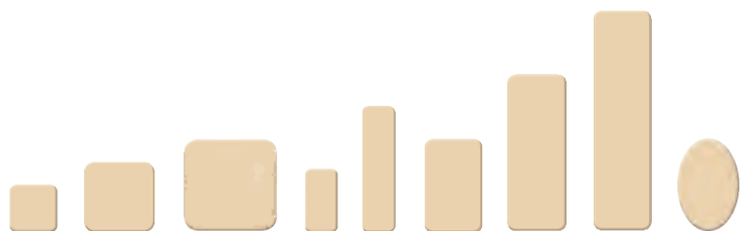
VARIHESIVE® Extra dünn haftet nur auf trockener Haut.

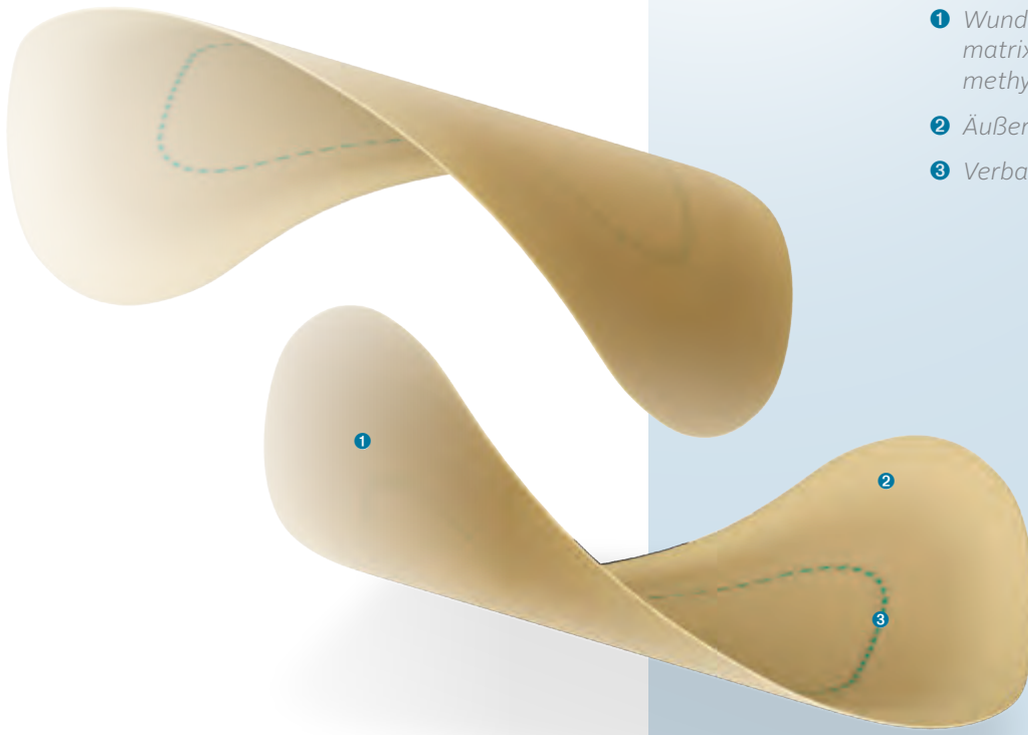
Ab 3 mm Wundtiefe sollte ein Wundfüller, z. B. AQUACEL® Extra™, AQUACEL® Ag Extra™, AQUACEL® Ag+ Extra™ oder KALTOSTAT®, verwendet werden.

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	-	-





Hydrokolloidverband mit Verbandwechselindikator

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

Art des Wundverbandes

Primärverband, Sekundärverband

Wundheilungsphase

Granulation, Epithelisierung

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
- Kontrollierte Absorptionsrate von Wundexsudat durch Dreifach-Hydrokolloidmatrix
- Sichere Haftung durch abgeflachte Ränder, ein flaches Profil und eine reibungsarme Oberfläche



**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™, 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 Verbandwechsel-indikatorlinie 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



VARIHESIVE® Hydrogel®

Feuchtigkeitsspendendes Hydrogel

① Natriumcarboxymethylcellulose, Pektin



Wundheilungsphase
Granulation, Epithelisierung

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	–



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

Reizfreier silikonbasierter Hautschutz

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



Reizfreier silikonbasierter Pflasterlöser und -entferner

SENSI CARE™

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





Herausgeber:

ConvaTec (Germany) GmbH
Radlkofenstr. 2
81373 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.

© 2018
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
Radlkoferstr. 2
81373 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.com
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