

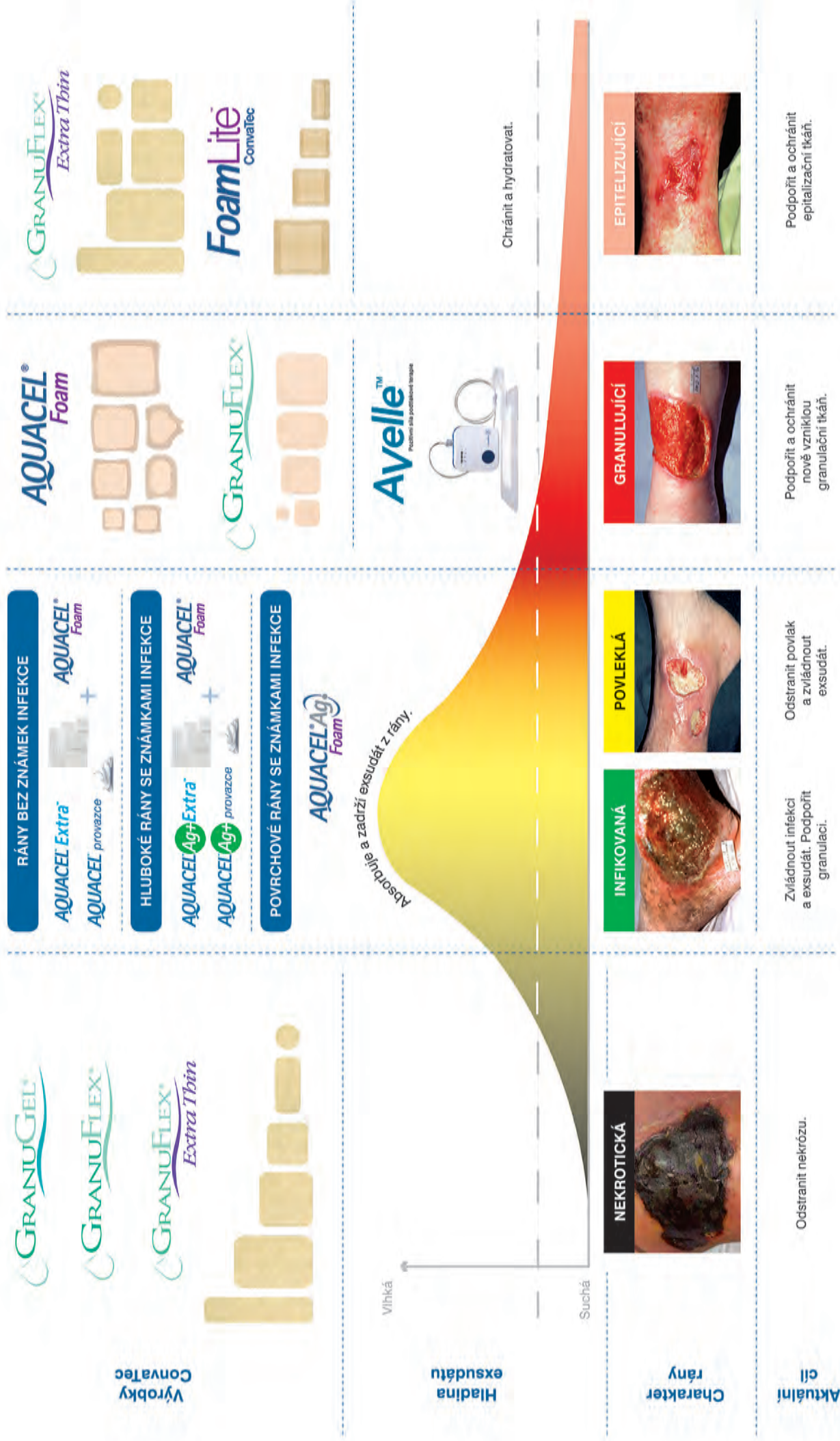
PRŮVODCE HOJENÍM RAN



ConvaTec

POMÁHAT NÁS BAVÍ

KLASIFIKAČNÍ MODEL RAN



Průvodce sortimentem

Moderní obvazové materiály představují rozšíření terapeutických možností při hojení chronických a akutních ran. Jejich použití umožňuje a respektuje důsledný fázový postup při ošetřování ran. Jsou-li tyto materiály správně indikovány a použity, zkrátí se doba hojení, redukuje se počet převazů, dochází k časovým úsporám personálu, sníží se ekonomické náklady. Převazy jsou pro pacienta nebolestivé, zlepšují se kvalita života pacienta. Na konci našeho společného snažení bude to nejdůležitější – spokojený pacient.

GRANUFLEX®	Hydrokoloid 	4	■
GRANUFLEX® SIGNAL	Hydrokoloid 	5	■
GRANUFLEX® EXTRA THIN (EXTRA TENKÝ)	Hydrokoloid 	6	■
GRANUGEL®	Hydrogel 	7	■
AQUACEL® EXTRA	Hydrofiber 	8	■
AQUACEL™ AG+ EXTRA™	Hydrofiber 	9	■
AQUACEL® SURGICAL	Hydrofiber 	11	■
AQUACEL® AG SURGICAL	Hydrofiber 	12	■
AQUACEL® AG FOAM	Hydrofiber 	13	■
AQUACEL® FOAM	Hydrofiber 	14	■
FOAM LITE®	Pěnové krytí se silikonem 	15	■
KALTOSTAT®	Alginát 	16	■
CARBOFLEX®	Aktivní uhlí 	17	■
LITERATURA		18	■
AVELLE		20	■
CENÍK		24	■

Hydrokoloid

Technologie hydrokoloidů je už dlouho považována za zlatý standard v oblasti hojení ran. ConvaTec nabízí hydrokoloid unikátního složení, který je tvořen zesíťovanou maticí, jejíž oka mají tvar medové plástve. Produkt je chráněn patentem. Jde o směs natrium karboxymethylcelulózy, želatiny, pektinu a adhezivních polymerů. Při styku s exsudátem vytváří matrice gel. Gel s obsahem hydrokoloidů zabezpečí ideální vlhké prostředí se zachováním stále teploty, hypoxie a mírně kyselého pH, které podporuje autolytické čištění, povzbuzuje angiogenezi a granulaci.

Krytí Hydrofiber®

Hydrofiber je vysoce absorpční krytí vyrobeno ze 100% hydrokoloidu (natrium karboxymethylcelulóza). Jde o unikátní vláknitou formu hydrokoloidu. Je zpracován moderním způsobem pletení, který se nazývá interlock. Vzniká tak měkký, netkaný krycí materiál, který se při styku s exsudátem mění v pevný kompaktní gel.

Krytí Hydrofiber® s Ag+ technologií

Ag+ technologie je unikátní formulace zaměřená na biofilm. Obsahuje ionty stříbra, které narušují a rozkládají slizovitý povlak biofilmu vytvořený bakteriemi.¹⁻³ Zabíjí široké spektrum bakterií včetně rezistentních na ATB,^{2, 3, 27} a zabraňuje znovuvytvoření biofilmu.^{2, 3}

Hydrogely

Hydrogely jsou směsí hydrofilních a gelotvorných látek. Jsou určeny k autolytickému čištění rány, podporují granulaci a epitalizaci. Díky vysokému obsahu vody se používají k odstranění nektrů či povlaků.

Algináty

Suché krytí tvořené vlákny z mořských řas, které obsahují vápenaté a sodné ionty. Při aplikaci ionty sodíku přítomné v exsudátu nahradí ionty přítomné v alginátu a dochází k přeměně alginátových vláken na hydrofilní neadherentní gel.

Aktivní uhlí

Krycí materiály s obsahem aktivního uhlí byly vyvinuty pro zachycení či redukování nepříjemného zápachu z infikovaných ran. Jádrem materiálu obsahuje aktivní uhlí.



GranuFlex® Hydrokoloid

Indikace

GranuFlex® je indikován pro ošetřování mírně až středně exsudujících ran bez známek infekce.

- **Chronické rány:** dekubity, bérkové vředy, diabetické defekty, dehiscence
- **Akutní rány:** popáleniny I. a II. stupně, plochy po odebrání kožních štěpů, chirurgické rány, traumatické rány.

Princip hojení

Spojením adhezivní hydrokoloidní matrice a vnější fóliové vrstvy polopropustné pro kyslík a nepropustné pro viry a bakterie vzniká krytí, které vytváří ideální vlhké prostředí. Krytí GranuFlex® vytváří vlhké prostředí podporující autolytické čištění rány, angiogenezi, aktivně následnou granulaci a urychluje migraci epitelových buněk. Mírně kyselé prostředí vznikající pod krytím GranuFlex® má antibakteriální efekt. GranuFlex® se z rány lehce odstraňuje, nedochází k poškození nově vytvořené tkáně.

Aplikace

Krytí GranuFlex® se aplikuje na opláchnutou a osušenou ránu. Zvolte takový rozměr, aby přesahoval okraje rány minimálně o 2 cm. Po odstranění ochranné fólie přiložte krytí na ránu a mírným tlakem přitlačte na okolní neporušenou tkáň. GranuFlex® lze použít jako primární krytí nebo sekundární krytí v kombinaci s jinými vhodnými materiály, jako jsou GranuFlex® pasta, Aquacel®, GranuGEL® nebo Kaltostat®. Frekvence výměn je závislá na množství exsudátu. Krytí vyměňte při podtečení nebo dosažení gelového pučhyře okrajů krytí. Při odstraňování krytí GranuFlex® prsty mírně přichyťte kůži v okolí rány a opatrně odstraňte krycí materiál z rány. Ránu vždy hodnotte po opláchnutí. Před použitím si prostudujte příbalový leták s příslušnými pokyny.



GranuFlex®

Ekonomicky výhodný:

- Méně časté převazy.
- Snížení nákladů na ošetřování.^{6,7}

Klinicky vyzkoušený:

- Vytváří ideální vlhké prostředí.¹
- Podporuje autolytické čištění a angiogenezi.⁴
- Prostřednictvím granulace dochází k obnově tkání.⁴
- Poskytuje optimální podmínky pro hojení rány.¹
- Udržuje nervová zakončení ve vlhkém prostředí.
- Má nejvíce klinických studií.

Tenký polyuretanový film:

- Vytváří bariéru proti virům³ a bakteriím,² snižuje riziko infekce.²
- Prevence nozokomiálních nákaz.
- Je odolný proti vodě.

Snadno se používá:

- Snadno se aplikuje, šetří čas ošetřovatelského personálu.



Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
10 x 10	10	5006801	plná
15 x 15	10	5006535	plná
20 x 20	5	5006525	plná
20 x 30	5	5006491	plná

GranuFlex® Signal

Hydrokoloid

Indikace

GranuFlex® Signal je indikován pro ošetřování mírně až středně secer-nujících ran.

- **Chronické rány:** dekubity, bérkové vředy, diabetické defekty, dehiscence.
- **Akutní poranění:** popáleniny I. a II. stupně, plochy po odebrání kožních štěpů, chirurgické rány, traumatické rány.

Princip hojení

Spojením adhezivní hydrokoloidní matrice a vnější fóliové vrstvy polopropustné pro kyslík a nepropustné pro viry a bakterie vzniká krytí, které vytváří ideální vlhké prostředí. Krytí GranuFlex® Signal vytváří vlhké prostředí podporující autolytické čištění rány, angiogenezi, aktivně následnou granulaci a urychluje migraci epitelových buněk. Mírně kyselé prostředí vznikající pod GranuFlexem® Signal má antibakteriální efekt. GranuFlex® Signal se z rány lehce odstraňuje, nedochází k poškození nově vytvořené tkáně.

Aplikace

GranuFlex® Signal aplikujte na opláchnutou a osušenou ránu. Zvolte takový rozměr, aby rána nepřesahovala vyznačenou indikační zónu na povrchu krytí. Po odstranění ochranné fólie přiložte krytí na ránu a mírným tlakem přitlačte na okolní neporušenou tkáň. Krytí lze použít jako primární krytí nebo sekundární krytí v kombinaci s jinými vhodnými materiály, jako jsou GranuFlex® pasta, Aquacel®, GranuGEL® nebo Kaltostat®. Při odstraňování krytí GranuFlex® Signal prsty mírně přichyťte kůži v okolí rány a opatrně odstraňte krycí materiál z rány. Ránu vždy hodnotte po opláchnutí. Před použitím si prostudujte příbalový leták s příslušnými pokyny.



GranuFlex® Signal

Indikátor výměny:

- Zjednodušuje převazy rány samotným pacientům.
- Zabraňuje předčasné výměně krytí.

Ztenčené okraje:

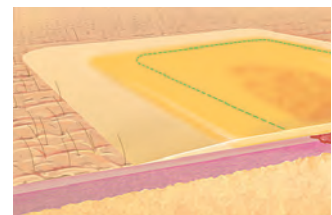
- Zabezpečuje lepší adhezi krytí.
- Snižuje riziko shrnutí krytí v problémových partiích.

Různé tvary a rozměry:

- K dispozici ve speciálních tvarech pro oblast sakra a paty.

Klinicky vyzkoušený:

- Vytváří ideální vlhké prostředí.¹
- Podporuje autolytické čištění a angiogenezi.⁴
- Prostřednictvím granulace dochází k obnově tkání.⁴
- Poskytuje optimální podmínky pro hojení rány.¹
- Udržuje nervová zakončení ve vlhkém prostředí.



Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
10 x 10	5	5006808	plná
14 x 14	5	5006745	plná
18,5 x 19,5 (pata, loket, rameno)	5	5006523	plná
20 x 20	5	5006521	plná
20 x 22,5 (sacrum)	5	5006520	plná

www.convatec.cz



GranuFlex® Extra Thin

Hydrokoloid

Indikace

GranuFlex® Extra Thin je indikován k ošetřování epitelizujících, mírně exsudujících ran bez známek infekce.

- **Chronické rány:** dekubity, bérkové vředy, diabetické defekty, dehiscence.
- **Akutní rány:** popáleniny I. stupně, abraze, lacerace, pooperační rány.
- **Dermatologie:** samostatně nebo v kombinaci se steroidy při terapii psoriázy nebo jiných úporných stavů, kde je doporučeno použít okluzivní krytí.
- **Prevence:** preventivně na predilekční místa u dlouhodobě ležících pacientů, u operativních výkonů s delší časovou náročností, u nedonošených dětí.

Princip hojení

Spojením adhezivní hydrokoloidní matrice a vnější fóliové vrstvy polopropustné pro kyslík a nepropustné pro viry a bakterie vzniká krytí, které vytváří ideální vlhké prostředí. Toto prostředí aktivně napomáhá migraci epitelových buněk až po ukončení celého procesu reepitalizace. GranuFlex® Extra Thin se z rány lehce odstraňuje, nedochází k poškození nově vytvořené tkáně, chrání křehkou nově vzniklou tkáň.

Aplikace

GranuFlex® Extra Thin aplikujte na opláchnutou a osušenou ránu. Zvolte takový rozměr, aby přesahoval okraje rány minimálně o 2 cm. Po odstranění ochranné fólie přiložte krytí na ránu a mírným tlakem přitlačte na okolní neporušenou tkáň. Krytí lze použít jako primární krytí nebo sekundární krytí v kombinaci s jinými vhodnými materiály, jako jsou GranuFlex® pasta, Aquacel®, GranuGEL® nebo Kaltostat®. Frekvence výměn je závislá na množství exsudátu. Krytí vyměňte při podtečení nebo dosažení gelového puchýře okrajů krytí. Při odstraňování krytí prsty mírně přichyťte kůži v okolí rány a opatrně odstraňte krycí materiál z rány. Ránu vždy hodnotte po opláchnutí. Před použitím si prostudujte příbalový leták s příslušnými pokyny.



GranuFlex® Extra Thin

Klinicky vyzkoušený:

- Vytváří vlhké prostředí v ráně.¹
- Aktivně podporuje epitelizaci.⁴
- Poskytuje optimální podmínky pro hojení rány.¹
- Chrání nově vzniklou tkáň před poškozením.

Tenký polyuretanový film:

- Vytváří bariéru proti virům³ a bakteriím,² snižuje riziko infekce.²
- Prevence nozokomiálních nákaz.
- Je odolný proti vodě.

Snadno se používá:

- Je flexibilní, snadno se aplikuje.
- Krytí lze použít jako prevenci na predilekční místa.



Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
7,5 x 7,5	5	5006811	plná
10 x 10	5	5006805	plná
15 x 15	5	5006528	plná
5 x 10	10	5006861	plná
5 x 20	10	5006864	plná

GranuGEL® Hydrogel

Indikace

GranuGEL® je indikován pro ošetřování suchých nekrotických ran a ran povleklých. Lze ho použít k hojení povrchových i hlubokých ran.

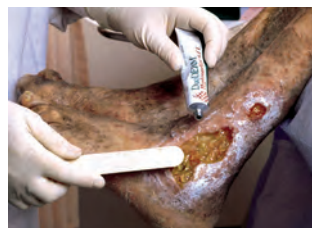
- **Chronické rány:** dekubity, bérkové vředy, diabetické defekty, dehiscence.

Princip hojení

GranuGEL® vytváří prostředí s vysokou vlhkostí, má silný hydratační účinek. Aktivně podporuje autolytické čištění a následně pomáhá odstraňovat nekrotickou tkáň a povlaky. Obsahuje hydrokoloidy, které nasmartují granulační proces.

Aplikace

GranuGEL® aplikujte na opláchnutou a osušenou ránu, maximálně do úrovně okolní kůže a překryjte sekundárním krytím GranuFlex®, GranuFlex® Signal nebo GranuFlex® Extra Thin. GranuGEL® lze ponechat na ráně nejdéle 3 dny. Ránu vždy hodnotte po opláchnutí. Před použitím si prostudujte příbalový leták s příslušnými pokyny.



GranuGEL®

Hydratační účinek:

- Podporuje autolýzu¹ a čištění rány.
- Odstraňuje nekrotickou tkáň a povlaky.
- Podporuje granulaci.



ConvaTec
800 122 111
HOJENÍ RAN

Velikost	Ks v bal.	Kód	Úhrada
15 g (tuba)	1	5006798	plná

POMÁHAT
nás baví

Aquacel® Extra™ Hydrofiber

Indikace

Aquacel® Extra™ je indikován jako primární krytí k hojení středně až silně exsudujících ran.

- **Chronické rány:** dekubity, bérkové vředy, diabetické defekty, dehiscence, onkologické rány.
- **Akutní rány:** plochy po odebrání kožních štěpů, abraze, lacerace, chirurgické a traumatické rány.

Aquacel® Extra™ lze použít na infikované rány pod lékařským dohledem.



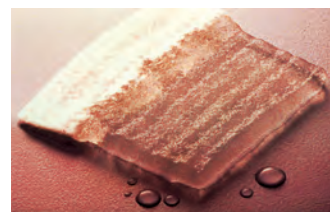
Princip hojení

Aquacel® Extra™ posouvá technologii Hydrofiber na další úroveň.

Aby vlákna byla pevnější, jsou spojena přešitím, což zvyšuje kompaktnost krytí při převazech. Dvouvrstvý Hydrofiber zajišťuje o 39 % více absorpce ve srovnání s krytím Aquacel®. Aquacel® Extra™ absorbuje exsudát včetně bakterií do unikátní vláknité struktury, kde následně dochází ke gelové blokaci. Má vysokou absorpční a retenční schopnost. Exsudát neprosakuje do stran a nedochází k maceraci okolní tkáně. Při absorpci se mění suché krytí na vysoce kompaktní gel, který přilne na spodinu rány a minimalizuje „mrtvý“ prostor.

Aplikace

Aquacel® Extra™ přiložte na opláchnutou a osušenou ránu tak, aby jeho okraje přesahovaly zhruba 2 cm na neporušenou tkáň. Aquacel® Extra™ je nutné sekundárně kryt. Jako sekundární krytí použijte Aquacel® Foam nebo jakékoliv krytí GranuFlex®, GranuFlex® Signal, GranuFlex® Extra Thin případně gázu. Krytí vyměňte při vyčerpání absorpční kapacity. Ránu vždy hodnotte po opláchnutí. Před použitím si prostudujte příbalový leták s příslušnými pokyny.



Aquacel® Extra™

Vysoká absorpce:

- O 39 % více absorpce.¹
- Snižuje frekvenci převazů.²

Vytváří vlhké prostředí:

- Aktivně podporuje proces granulace.
- Zaručuje optimální klinické výsledky.

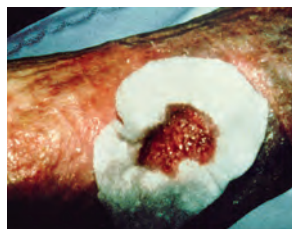
Zadržuje exsudát v krytí:

- Zvládá různé hladiny exsudátu.
- Zadržuje exsudát včetně bakterií.
- Snižuje riziko macerace okolní tkáně.

Ekonomicky výhodný:⁵

- 9x pevnější krytí.
- Méně časté převazy.
- Snížení nákladů na ošetřování.

Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
5 x 5	10	5006677	plná
10 x 10	10	5006569	plná
15 x 15	5	5006432	plná



Přispívá ke komfortu pacienta:

- Šetrně se přizpůsobí tvaru rány.
- Odstraňuje se snadno a nebolestivě.
- Zanechává významně méně reziduí než špičkový alginát.

Aquacel™ Ag+ Extra™

Hydrofiber s Ag+ technologií

Indikace

Aquacel™ Ag+ Extra™ s technologií Ag+ ničí biofilm a široké spektrum bakterií.⁶⁻⁸ Je indikován jako primární krytí k hojení infikovaných ran či ran s vysokým rizikem infekce, středně až silně exsudujících.

- **Chronické rány:** diabetické defekty, dekubity, bérkové vředy, dehiscence, onkologické rány.
- **Akutní rány:** plochy po odebrání kožních štěpů, chirurgické a traumatické rány.

Aquacel™ Ag+ Extra™ nesmí být použit u pacientů s přecitlivělostí či alergií na stříbro.

Princip hojení

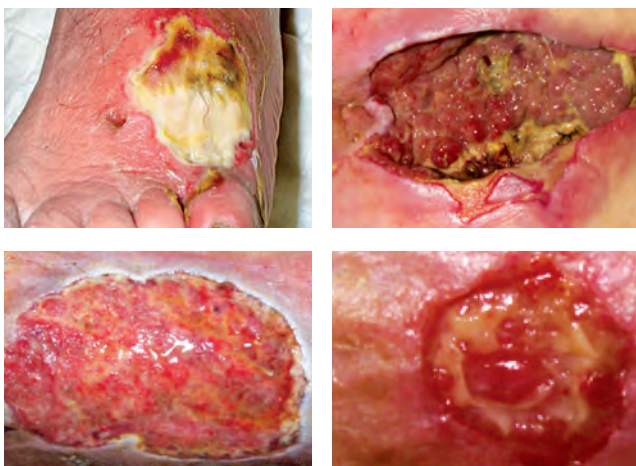
Aquacel™ Ag+ Extra™ absorbuje exsudát včetně bakterií do unikátní vláknité struktury, kde následně dochází ke gelové blokaci a k uvolňování stříbrných iontů. Ionty sodíku v exsudátu se vážou na vlákno Hydrofiber® a začínají se uvolňovat ionty stříbra. Aquacel™ Ag+ Extra™ díky technologii Ag+ zaměřené na biofilm obsahuje ionty stříbra, které narušují a rozkládají slizovitý povlak biofilmu vytvořený bakteriemi.¹⁻³ Zabíjí široké spektrum bakterií včetně rezistentních na ATB, tzv. superbakterie, s využitím iontového stříbra v krytí^{2, 3, 27} a zabraňuje znovuvytvoření biofilmu.^{2, 3} Má vysokou absorpční a retenční schopnost, exsudát neprosakuje do stran a nedochází k maceraci okolní tkáně. Při absorpci se mění suché krytí na vysoce kompaktní gel, který přilne na spodinu rány a minimalizuje „mrtvý“ prostor. Zachovává si svoji kompaktnost při převazech.

Aplikace

Aquacel™ Ag+ Extra™ přiložte na opláchnutou a osušenou ránu tak, aby jeho okraje přesahovaly alespoň 1 cm na neporušenou tkáň. Aquacel™ Ag+ Extra™ je nutné sekundárně krýt. Použijeme Aquacel® Foam nebo GranuFlex®, případně gázu. Krytí vyměňte při vyčerpání absorpční kapacity.

Krytí na ráně může zůstat až 7 dní.

Před použitím prostudujte příbalový leták s příslušnými pokyny.



Aquacel™ Ag+ Extra™

Technologie MORE THAN SILVER™, speciálně vyvinutá pro boj s biofilmem, obsahuje tři komponenty: iontové stříbro v kombinaci se surfaktantem a kovovým chelatačním činidlem, které díky společnému účinku umožňují dosáhnout mimořádné účinnosti proti biofilmu.²⁶

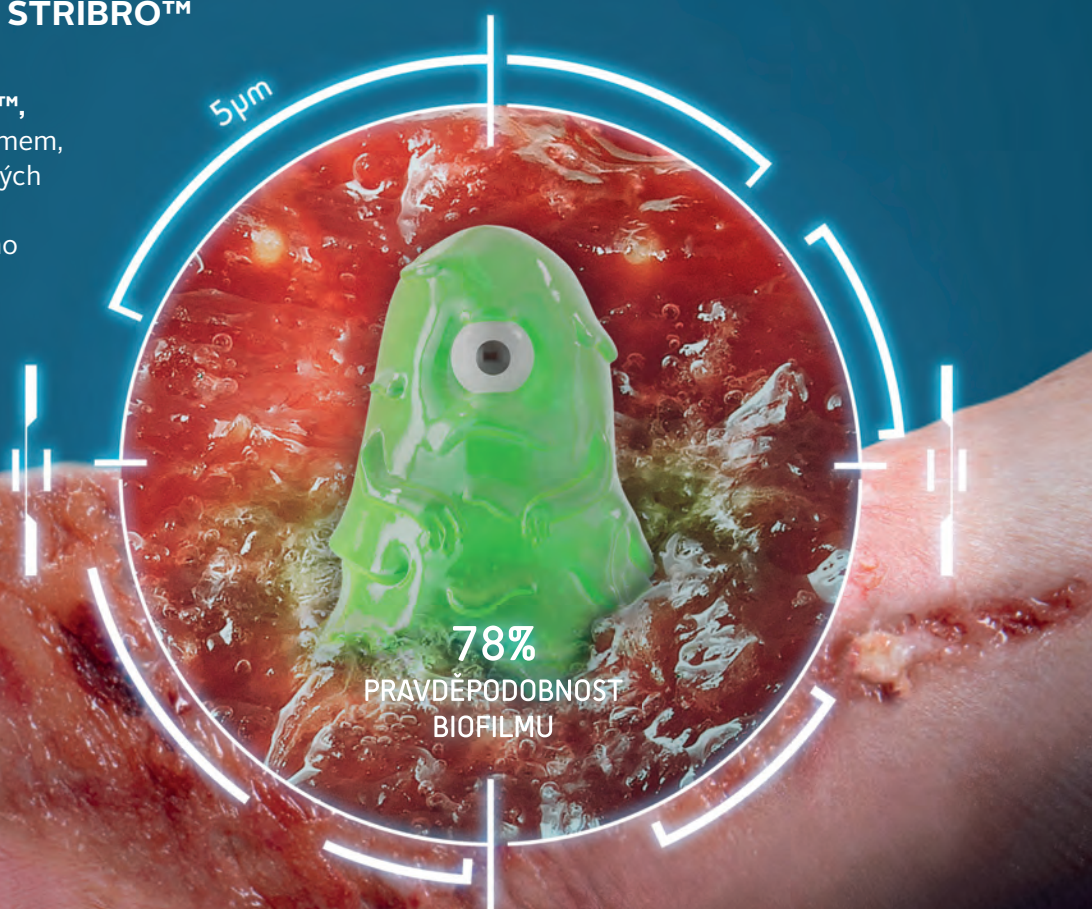
Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
5 x 5	10	5006704	plná
10 x 10	10	5006759	plná
15 x 15	5	5006493	plná
20 x 30	5	5006496	plná
2 x 45	5	5006666	plná



MÁTE MOC ROZRUŠIT A ZNIČIT BIOFILM, A URYCHLIT TAK HOJENÍ^{1,2}

STAGNUJÍCÍ RÁNY POTŘEBUJÍ
TECHNOLOGII **VÍCE NEŽ STŘÍBRO™**

Technologie **VÍCE NEŽ STŘÍBRO™**, speciálně vyvinutá pro boj s biofilmem, využívá synergický efekt tří klíčových komponentů: ionického stříbra, surfaktantu a kovového chelačního činidla. Tyto složky mezi sebou spolupracují, aby přinesly co nejlepší výsledek.*



Aquacel® Surgical

Chirurgické krytí

Indikace

Sterilní pooperační krytí na chirurgické rány.

Princip hojení

Krytí Aquacel® Surgical je tvořeno třemi vrstvami – vrchní vrstvou z polyuretanového filmu, fixační hydrokoloidní vrstvou a kontaktní vrstvou Hydrofiber®. Technologie Hydrofiber® absorbuje a uzamyká tekutinu obsahující škodlivé bakterie do unikátní vláknité struktury, kde následně dochází ke gelové blokaci. Unikátní konstrukce spojuje vlákno Hydrofiber® s vlákny nylonu a elastanu a zvyšuje tak míru extenzity a flexibility. Polštářek z vlákna Hydrofiber® je vložen mezi dvě vrstvy tenkého hydrokoloidu (GranuFlex® ExtraThin). Polyuretanový film poskytuje voděodolnost, dokonalou virovou a bakteriální ochranu a snižuje riziko infekce v místě operačního výkonu (SSI).



Aplikace

Krytí Aquacel® Surgical aplikujte na osušenou ránu. Zvolte vhodnou délku krytí podle délky incize. Z krytí sejměte 3/4 ochranné fólie a přiložte na ránu tak, aby vláknem Hydrofiber® byla pokryta celá délka incize, pak odstraňte zbytek fólie. Krytí nenatahujte. Krytí uhladte, abyste docílili dokonalého přilnutí hydrokoloidní části. Krytí Aquacel® Surgical je flexibilní, můžete ho aplikovat i v místech ohybů. Frekvence výměn je závislá na množství exsudátu, krytí vyměňte při vyčerpání absorpční kapacity. Aquacel® Surgical může zůstat na ráně až 7 dnů. Krytí je poloprůhledné, lze vizuálně kontrolovat stav rány. Při odstraňování krytí Aquacel® Surgical jednou rukou mírně přichyťte kůži v okolí rány a druhou opatrně zvedejte okraje krytí. Ránu vždy hodnotte po opláchnutí. Před použitím si prostudujte příbalový leták.

Aquacel® Surgical

Pro chirurgické rány:

- Snižuje míru výskytu infekce v místě operačního výkonu.
- Snižuje výskyt puchýřů.

Ekonomicky výhodný:

- Méně časté převazy.
- Snižuje náklady na ošetřování.
- Snižuje délku hospitalizace.

Zvyšuje komfort pacienta.

Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
9x10	10	5006742	plná
9x15	10	5006773	plná
9x25	10	5008045	plná
9x35	10	5006534	plná



Aquacel® Ag Surgical

Chirurgické krytí

Indikace

Sterilní pooperační krytí se stříbrem na chirurgické rány.

Princip hojení

Krytí Aquacel® Ag Surgical je tvořeno třemi vrstvami – vrchní vrstvou z polyuretanového filmu, fixační hydrokoloidní vrstvou a kontaktní vrstvou Hydrofiber®. Patentovaná technologie Hydrofiber® absorbuje a uzamyká tekutinu obsahující škodlivé bakterie do unikátní vláknité struktury, kde následně dochází ke gelové blokaci. Unikátní konstrukce spojuje vlákno Hydrofiber® s vlákny nylonu a elastanu a zvyšuje tak míru extenzity a flexibility. Polštářek z vlákna Hydrofiber® je vložen mezi dvě vrstvy tenkého hydrokoloidu (GranuFlex® ExtraThin). Polyuretanový film poskytuje vodě-odolnost, virovou a bakteriální ochranu a snižuje riziko infekce v místě operačního výkonu (SSI). Ionty sodíku v exsudátu se vážou na vlákno Hydrofiber® a uvolňují ionty stříbra. Ionické stříbro ničí široké spektrum patogenů, včetně MRSA a VRE.¹ Stříbro v technologii Hydrofiber® poskytuje trvalý antimikrobiální účinek až 14 dní.²

Aplikace

Krytí Aquacel® Ag Surgical aplikujte na osušenou ránu. Zvolte vhodnou délku krytí podle délky incize. Z krytí sejměte 3/4 ochranné fólie a přiložte na ránu tak, aby vláknem Hydrofiber® byla pokryta celá délka incize, pak odstraňte zbytek fólie. Krytí nenatahujte. Krytí uhladte, abyste docílili dokonalého přilnutí hydrokoloidní části. Krytí Aquacel® Ag Surgical je flexibilní, můžete ho aplikovat i v místech ohybů. Frekvence výměn je závislá na množství exsudátu, krytí vyměňte při vyčerpání absorpční kapacity. Aquacel® Ag Surgical může zůstat na ráně až 7 dnů. Krytí je poloprůhledné, takže přes něj lze vizuálně kontrolovat stav rány. Při odstraňování krytí Aquacel® Ag Surgical jednou rukou mírně přichyťte kůži v okolí rány a druhou opatrně zvedejte okraje krytí. Ránu vždy hodnotte po opláchnutí. Před použitím si prostudujte příbalový leták.



Aquacel® Ag Surgical

Pro chirurgické rány:

- Snižuje míru výskytu infekce v místě operačního výkonu.
- Snižuje výskyt puchýřů.

Ionty stříbra ničí bakterie:

- Ionty stříbra působí baktericidně a bakteriostaticky.³

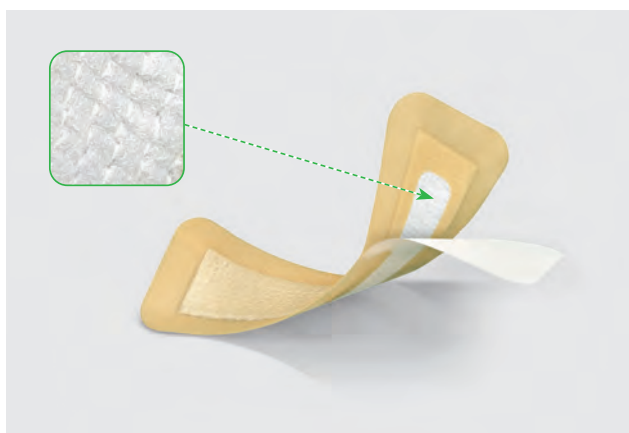
Ekonomicky výhodný:

- Méně časté převazy.
- Snižuje náklady na ošetřování.
- Snižuje délku hospitalizace.

Přispívá ke komfortu pacienta:

- Šetrně se přizpůsobí tvaru rány.
- Odstraňuje se snadno a bezbolestně.
- Pacient může rehabilitovat.
- Pacient se může sprchovat.

Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
9x10	10	5006775	plná
9x15	10	5006730	plná
9x25	10	5006531	plná
9x35	10	5006519	plná



Aquacel® Ag Foam

Pěnové krytí se stříbrem

Indikace

Pěnové krytí Aquacel® Ag Foam se používá při ošetření infikovaných chronických i akutních ran, nebo tam, kde je riziko nebo zvýšené riziko vzniku infekce. Indikace viz Aquacel® Foam.

Princip hojení

Aquacel® Ag Foam je antimikrobiální krytí se stříbrem, které ničí bakterie v průběhu 7 dní.¹⁴ Aquacel Ag® Foam absorbuje více exsudátu díky přidané pěnové vrstvě a eliminuje tak prosakování do stran a následnou maceraci okolní kůže.^{12, 13} Chrání ránu před virální kontaminací zvenčí a má optimální poměr MVTR související s prodyšností krytí.²

Aplikace

Krytí Aquacel® Ag Foam se aplikuje stejně jako Aquacel® Foam. Může být ponecháno na ráně do vyčerpání absorpční kapacity, maximálně 7 dní. Před použitím si prostudujte leták s příslušnými pokyny.

TIP: Pro mělké, secernující rány, které jsou infikované nebo jsou v riziku infekce použijte Aquacel® Ag Foam. Pro hluboké, secernující rány, které jsou infikované nebo jsou v riziku infekce použijte Aquacel® Ag jako primární krytí a jako sekundární krytí použijte Aquacel® Foam.



Aquacel® Ag Foam

Voděodolná ochranná vrstva umožňuje:

- Odpařování nadbytečné vlhkosti z rány* s ochranou proti pronikání bakterií a virů.*²

Měkká pěna:

- Absorbuje tekutiny.*

Jemný silikonový okraj (pouze u adhezivní formy):

- Přilne k pokožce v okolí rány.

Vrstva Aquacel® Ag s technologií Hydrofiber®:

- Gelovatí při styku s povrchem rány a zadržuje exsudát včetně všech škodlivých složek, které obsahuje.*³ Stříbro v iontové formě ničí širokou paletu mikroorganismů, včetně velmi nebezpečných druhů rezistentních vůči antibiotikům.*¹



ADHEZIVNÍ

Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
8 x 8	10	5006674	plná
10 x 10	10	5006583	plná
12,5 x 12,5	10	5006503	plná
17,5 x 17,5	10	5006502	plná
21 x 21	5	5006501	plná
25 x 30	5	5006498	plná
18,5 x 14	5	5006500	plná
(pata, loket, koleno)			
20 x 17 (sákrální oblast)	5	5006499	plná

NEADHEZIVNÍ

Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
5 x 5	10	5006684	plná
10 x 10	10	5006606	plná
15 x 15	5	5006507	plná
15 x 20	5	5006504	plná
20 x 20	5	5006506	plná

Aquacel® Foam

Pěnové krytí

Indikace

Pěnové krytí AQUACEL® se používá při ošetření těchto typů ran:

- Menší abraze (odřeniny).
- Menší řezné rány.
- Lacerace (tržné rány).
- Menší opaření a popáleniny.

Pod lékařským dohledem lze použít skupinu pěnových krytí typu AQUACEL® k ošetření chronických i akutních ran, jako jsou tyto:

- Bércové vředy, dekubity (stadium II–IV) a diabetické vředy.
- Některé operační rány (rány hojící se sekundárně a místa odběru kožních štěpů).
- Popáleniny druhého stupně.
- Traumatické rány.
- Onkologické rány s exsudátem.

Princip hojení

Krytí Aquacel® Foam – pěnové krytí nabízí komfort a jednoduchost v kombinaci s hojivými účinky vrstvy Aquacel®.

Aquacel® Foam se používá velmi jednoduše, stejně jako jiné pěny. Navíc obsahuje osvědčený Aquacel® s vláknem Hydrofiber®, který absorbuje exsudát včetně bakterií do unikátní vláknité struktury, kde gelovatí.

Aquacel® Foam má vysokou absorpční a retenční schopnost. U adhezivní varianty je navíc opatřen silikonovým samolepícím okrajem, který krytí dobře drží na ráně a jemně kopíruje okraje rány.



Aplikace

Krytí Aquacel® Foam přiložte na opláchnutou a osušenou ránu tak, aby okraje aktivní plochy přesahovaly zhruba 2 cm na neporušenou tkáň. Krytí lze stříhat podle potřeby. Krytí bez adhezivního okraje fixujte náplastí nebo obvazem. U adhezivního krytí pečlivě uhladte adhezivní okraje. Pro anatomické oblasti, které se obtížně kryjí – např. pata nebo sacrum, je možné použít speciálně tvarované krytí. Krytí může být ponecháno na ráně do vyčerpání absorpční kapacity, maximálně 7 dní. Před použitím si prostudujte příbalový leták.

Aquacel® Foam

Vrchní ochranná krycí vrstva umožňuje vypařování nadbytečné vlhkosti a vytvoření bariéry odolávající vodě a zabraňující pronikání virů a bakterií.⁷⁻⁸

Jemná pěnová podložka zajišťuje komfort pacienta a absorbuje nadbytečný exsudát.

Vrstva AQUACEL® gelovatí při styku s exsudátem z rány a udržuje vlhké prostředí (zadržuje exsudát z rány a všechny další škodlivé složky),⁹ zamezuje šíření tekutiny do stran, čímž se snižuje riziko macerace,⁹ kopíruje mikrokontury spodiny rány, k nimž přilne a minimalizuje tak mrtvý prostor, v němž se mohou množit bakterie.⁴

Jemný silikonový okraj (u adhezivní formy) přilne k okolní pokožce a nikoli ke spodině rány. Adhezivum je šetrné ke kůži a umožňuje jednoduchou aplikaci i odstranění (nízká možnost kožního dráždění a vzniku alergické kontaktní citlivosti).¹⁰

ADHEZIVNÍ

Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
8 x 13	5	5006487	plná
10 x 10	10	5006596	plná
12,5 x 12,5	10	5006517	plná
17,5 x 17,5	10	5006516	plná
21 x 21	10	5006515	plná
25 x 30	10	5006508	plná
19,8 x 14	5	5006513	plná
(pata, loket, koleno)			
20 x 16,9 (sacrum)	5	5006511	plná

NEADHEZIVNÍ

Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
5 x 5	10	5006686	plná
10 x 10	10	5006608	plná
10 x 20	10	5006489	plná
15 x 15	5	5006530	plná
15 x 20	5	5006518	plná
20 x 20	5	5006537	plná

Foam Lite®

Pěnové krytí se silikonem

Indikace

Krytí Foam Lite™ ConvaTec je určeno pro široké spektrum slabě secernujících ran až po nesecernující rány. Pod lékařským dohledem může být krytí Foam Lite™ ConvaTec použito na chronické rány i na akutní rány.

Princip hojení

Krytí Foam Lite™ ConvaTec je tenké, přizpůsobivé krytí, které obsahuje vrstvu polyuretanové pěny. Je složené z voděodolného vnějšího polyuretanového filmu a absorpčního pěnového polštářku s perforovaným jemným silikonovým adhezivem. Vnější vrstva filmu zabezpečuje voděodolnost, virovou a bakteriální ochranu, která chrání před externí kontaminací, čímž napomáhá snižovat riziko infekce. Film na krytí působí jako ochrana rány před bakteriemi a krví se šířícími patogenními viry.

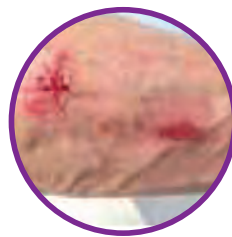
Aplikace

Krytí Foam Lite™ se aplikuje stejně jako Aquacel® Foam. Může být ponecháno na ráně do vyčerpání absorpční kapacity, maximálně 7 dní. Před použitím si prostudujte leták s příslušnými pokyny. Krytí Foam Lite™ ConvaTec se může stříhat do požadovaného tvaru a velikosti podle požadavků zdravotnického pracovníka. Pokud se krytí bude stříhat, je potřebné použít fixační pásku na jeho dodatečnou fixaci.



FoamLite

- Krytí Foam Lite™ ConvaTec je určeno pro slabě secernující rány a pomáhá udržovat vlhké prostředí v ráně, což může pomoci rychlejšímu uzavření a zhojení rány.
- Krytí Foam Lite™ ConvaTec je vyrobeno tak, že není zapotřebí jeho sekundární fixace.
- Krytí Foam Lite™ ConvaTec může být v průběhu aplikace repositionováno.



Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
5,5 x 12,5	10	5006600	plná
8 x 8	10	5006603	plná
10 x 10	10	5006542	plná
15 x 15	10	5006495	plná

Kaltostat® Alginát

Indikace

Kaltostat® je indikován jako primární krytí pro rány středně až silně exsudující a na rány mírně krvácející.

- **Chronické rány:** dekubity, bérkové vředy, diabetické defekty, dehiscence.
- **Akutní rány:** plochy po odebrání kožních štěpů, chirurgické a traumatické rány.

Princip hojení

Kaltostat® je alginát vápenato-sodný (80 % Ca a 20 % Na). Algináty absorbují exsudát na základě výměny iontů mezi ránou a alginátovými vlákny. Při styku krytí s exsudátem z rány dochází k výměně vápenatých iontů z krycího materiálu za sodné ionty z exsudátu. Krytí se pozvolna mění ze suchého vláknitého stavu na vlhký gel. Kaltostat® má hemostatický účinek, obsahuje matici podporující srážení krve.

Aplikace

Na plošnou ránu přiložte Kaltostat® tak, aby odpovídal velikosti a tvaru rány. Před použitím si krytí upravte do požadovaného rozměru. Hluboké rány vyplňte rozměrem ve formě provazců určených pro hluboké rány. Kaltostat® je nutné sekundárně krýt. Použijte GranuFlex®, GranuFlex® Signal, GranuFlex® Extra Thin případně absorpční krytí. Krytí vyměňte při vyčerpání absorpční kapacity. Před použitím si prostudujte příbalový leták s příslušnými pokyny.



Kaltostat®

Absorpční schopnost:

- Snižuje frekvenci převazů.¹

Vytváří vlhké prostředí:

- Poskytuje optimální podmínky pro hojení rány.

Mění se v gel:

- Odstraňuje se snadno a nebolestivě.³

Vykazuje hemostatický účinek:²

- Zastavuje menší krvácení.



Rozměr v cm	Ks v bal.	Kód	Úhrada
5 x 5	10	5006859	plná
7,5 x 12	10	5006829	plná
10 x 20	10	5006431	plná
15 x 25	10	5006430	plná
2 g/45 cm	5	5006809	plná



Carboflex®
Aktivní uhlí

Indikace

CarboFlex® je indikován k ošetřování zápachajících ran.

- **Chronické rány:** dekubity, bércové vředy, diabetické defekty, onkologické rány.
- **Akutní rány:** chirurgické a traumatické rány.



Princip hojení

Plocha dotýkající se rány u krytí CarboFlex® je tvořena směsí alginátových a hydrokoloidních vláken. Tato směs zajišťuje absorpci exsudátu¹ a vlhké prostředí potřebné k procesu hojení. Vrstva aktivního uhlí uvnitř krytí účinně zachycuje a eliminuje zápach.²

Aplikace

CarboFlex® přiložte na opláchnutou a osušenou ránu tak, aby jeho okraje přesahovaly zhruba 2 cm na neporušenou tkáň. Krytí aplikujte na ránu vláknitou stranou (nelesklou). Vláknitá vrstva se ve spojení s exsudátem změní v gel. CarboFlex® fixujte přelepením nebo obvazem. Krytí vyměňte při vyčerpání absorpční kapacity. Před použitím si prostudujte příbalový leták s příslušnými pokyny.

CarboFlex®

Redukce zápachu:

- Krytí zachycuje a eliminuje zápach.
- Pomáhá odstranit společenskou izolaci.
- Okolí není obtěžováno zápachem.

Absorpční schopnost:

- Snižuje frekvenci převazů.

Vytváří vlhké prostředí:

- Poskytuje optimální podmínky pro hojení rány.

Mění se v gel:

- Odstraňuje se snadno a nebolestivě.



Rozměr v cm	Ks v balení	Kód	Úhrada
10 x10	10	5006822	plná



www.convatec.cz

Literatura

GRANUFLEX, GRANUFLEX SIGNAL, GRANUFLEX PASTA

1. Burgess B., An investigation of hydrocolloids, Professional Nurse 1993; 8 (7) Supplement. 2. Hutchinson JJ, McGuckin M. Occlusive dressings: amicrobiological and clinical review. Am J Infect Control, 1990; 18 (4): 257–268. 3. Bowler PG, Delargy J, Prince D, Fondberg L. The viral barrier properties of some occlusive dressings and their role in infection control. Wounds, 1993; 5 (1): 1–84. 4. Romanelli M. Objective measurement of venous ulcer debridement and granulation with a skin colour reflectance analyser. Wounds, 1997; (4): 122–126. 5. Nemeth A a spol. Faster healing and less pain in skin biopsy sites treated with an occlusive dressing. Arch Dermatol. 1991; 127: 1679–1683. 6. Lindholm C. Leg ulcer treatment in hospital and primary care in Sweden: cost effectiveness and quality of life. Proceedings of the international committee on Wound Management meeting. Advances in Wound Care. 8 (5): 45–47. 7. Harding K, Cutting KA, Price P. The cost effectiveness of Wound management protocols of care, BJN October 2000.

GRANUFLEX EXTRA THIN

1. Burgess B., An investigation of hydrocolloids, Professional Nurse 1993; 8 (7) Supplement. 2. Hutchinson JJ, McGuckin M. Occlusive dressings: a microbiological and clinical review. Am J Infect Control, 1990; 18 (4): 257–268. 3. Bowler PG, Delargy J, Prince D, Fondberg L. The viral barrier properties of some occlusive dressings and their role in infection control. Wounds, 1993; 5 (1): 1–84. 4. Romanelli M. Objective measurement of venous ulcer debridement and granulation with a skin colour reflectance analyser. Wounds, 1997 (4): 122–126. 5. Meredith GD. Dressed to heal. Journal of District Nursing, September 1988. 6. Heffernan A, Martin AJ. Comparison of modified form of GranuFlex (GranuFlex Extra Thin) and a conventional dressing for management of lacerations, abrasions and minor operations in A&E department. Journal of Accident and Emergency Medicine. 1994; 11: 227–230.

GRANUGEL

1. Alonso C. A non comparative evaluation of a hydrocolloid Gel in pressure sores. ConvaTec. Data on file.

AQUACEL AG+ EXTRA (str. 3)

1. Physical Disruption of Biofilm by AQUACEL® Ag+ Wound Dressing. Scientific Background Report. WHRI3850 MA232, 2013, Data on file, ConvaTec Inc. 2. Antimicrobial activity and prevention of biofilm reformation by AQUACEL™ Ag+ EXTRA dressing. Scientific Background Report. WHRI3857 MA236, 2013, Data on file, ConvaTec Inc. 3. Antimicrobial activity against CA-MRSA and prevention of biofilm reformation by AQUACEL™ Ag+ EXTRA™ dressing. Scientific Background Report. WHRI3875 MA239, 2013, Data on file, ConvaTec Inc. 27. Bowler PG, Welsby S, Towers V, Booth V, Hogarth A, Rowlands V, Joseph A, et al, 2012. Multidrug-resistant organisms, wounds and topical antimicrobial protection. Int Wound J. 9: 387–396.

AQUACEL EXTRA

1. Preliminary assessment of the physical properties of AQUACEL® EXTRA™ and AQUACEL® Dressings. Scientific Background Report. WHRI3461 TA214. 2011, Data on File, ConvaTec Inc. 2. Armstrong SH, Ruckley CV. Use of fibrous dressing in exuding leg ulcers. J Wound Care. 1997; 6 (7): 322–324. 3. Robinson BJ. The use of a hydrofibre dressing in wound management. J Wound Care. 2000; 9 (1): 32–34. 4. Waring et al. A new wound care treatment for the 90s. The Hydrofibre ConvaTec, Data on file. 5. Moore PJ, Foster L. Cost benefits of two dressings in the management of surgical wounds, B. J. N. 2000; 9 (17): 1128–1132.

AQUACEL AG+ EXTRA

1. Physical Disruption of Biofilm by AQUACEL® Ag+ Wound Dressing. Scientific Background Report. WHRI3850 MA232, 2013, Data on file, ConvaTec Inc. 2. Antimicrobial activity and prevention of biofilm reformation by AQUACEL™ Ag+ EXTRA dressing. Scientific Background Report. WHRI3857 MA236, 2013, Data on file, ConvaTec Inc. 3. Antimicrobial activity against CA-MRSA and prevention of biofilm reformation by AQUACEL™ Ag+ EXTRA™ dressing. Scientific Background Report. WHRI3875 MA239, 2013, Data on file, ConvaTec Inc. 4. Newman GR, Walker M, Hobot JA, Bowler PG, 2006. Visualisation of bacterial sequestration and bacterial activity within hydrating Hydrober™ wound dressings. Biomaterials; 27: 1129–1139. 5. Walker M, Hobot JA, Newman GR, Bowler PG, 2003. Scanning electron microscopic examination of bacterial immobilization in a carboxymethyl cellulose (AQUACEL™) and alginate dressing. Biomaterials; 24: 883–890. 6. Bowler PG, Jones SA, Davies BJ, Coyle E, 1999. Infection control properties of some wound dressings. J. Wound Care; 8: 499–502. 7. Walker M, Bowler PG, Cochrane CA, 2007. In vitro studies to show sequestration of matrix metalloproteinases by silver-containing wound care products. Ostomy/Wound Management. 2007; 53: 18–25. 8. Assessment of the in vitro Physical Properties of AQUACEL EXTRA, AQUACEL Ag EXTRA and AQUACEL Ag+ EXTRA dressings. Scientific background report. WHRI3817 TA297, 2013, Data on file, ConvaTec Inc. 26. 1. Metcalf DG et al. J. Wound Care 2016; Vol25, No3. 27. Bowler PG, Welsby S, Towers V, Booth V, Hogarth A, Rowlands V, Joseph A, et al, 2012. Multidrug-resistant organisms, wounds and topical antimicrobial protection. Int Wound J. 9: 387–396.

AQUACEL SURGICAL, AQUACEL AG SURGICAL

1. Jones SA, Bowler PG, Walker M, Parsons D. Controlling wound bioburden with a novel silver-containing Hydrofiber dressing. Wound Repair Regen. 2004; 12 (3): 288–294. 2. Bowler PG, Jones SA, Walker M, Parsons D. Microbicidal properties of a silver-containing hydrofiber dressing against a variety of burn wound pathogens. J Burn Care Rehabil. 2004; 25 (2): 192–196. 3. Data on File: MA068, ConvaTec.

AQUACEL FOAM

1. Okan D, Woo K, Ayello EA, Sibbald RG. The role of moisture balance in wound healing. Adv Skin Wound Care. 2007; 20: 39–53; quiz 54–55. 2. Walker M, Lam S, Pritchard D, Cochrane CA. Care. 2003; 12 (4): 125–128. 4. Jones SA, Bowler PG, Walker M. Antimicrobial activity of silver-containing dressings is influenced by dressing conformability with a wound surface. Wounds. 2005; 17 (9): periwound skin. World Wide Wounds. <http://www.worldwidewounds.com/2009/October/Lawton-Langoen/vulnerable-skin-2.html>. Accessed November 4, 2011. 7. AQUACEL® foam dressing – waterproofness, in a carboxymethylcellulose (Aquacel) and alginate dressing. Biomaterials. 2003; 24 (5): 883–890. 9. Waring MJ, Parsons D. Physico-chemical characterisation of carboxymethylated spun cellulose fibres.

AQUACEL AG FOAM

** If the adhesive is cut, additional tape may be required to secure it in place. Additional tape, or other means of fixation, will be required to secure the AQUACEL® Ag Foam non-adhesive dressing in place. 1. Jones SA, Bowler PG, Walker M, Parsons D. Controlling wound bioburden with a novel silver-containing Hydrofiber dressing. Wound Repair Regen. 2004; 12 (3): 288–294. 2. AQUACEL® Foam dressing – waterproofness, bacterial and viral barrier testing. WHRI3538 MS069. Data on File, ConvaTec Inc. 3. Walker M, Hobot JA, Newman GR, Bowler PG. Scanning electron microscopic examination of bacterial immobilization in a carboxymethyl cellulose (AQUACEL®) and alginate dressings. Biomaterials. 2003; 24 (5): 883–890. 4. Armstrong SH, Brown DA, Hill E, Ruckley CV. A randomized trial of a new Hydrofiber dressing, AQUACEL®, and an alginate in the treatment of exuding leg ulcers. Presented at: 5th European Conference on Advances in Wound Management; Harrogate, UK: November 1995. 5. 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): 132–136. 6. Caruso DM, Foster

Literatura

KN, Blome Eberwein SA, et al. Randomized clinical study of Hydrofiber dressing with silver or silver sulfadiazine in the management of partial thickness burns. *J Burn Care Res.* 2006; 27 (3): 298–309. 7. Kogan L, Moldavsky M, Szvalb S, Govrin Yehudain J. Comparative study of AQUACEL® and Silverol treatment in burns. *Ann Burns Fire Disasters.* 2004; 17 (4): 201–207. 8. Waring MJ, Parsons D. Physico-chemical characterisation of carboxymethylated spun cellulose fibres. *Biomaterials.* 2001; 22 (9): 903–912. 9. Jones S, Bowler PG, Walker M. Antimicrobial activity of silver-containing dressings is influenced by dressing conformability with a wound surface. *WOUNDS.* 2005; 17 (9): 263–270. 10. Cook L, Baker C. AQUACEL® Foam dressing: A case study demonstrating its effectiveness in managing the complications of wound exudate under compression bandaging. Poster presented at: Wounds UK Conference. November 12–14, 2012, Harrogate. 11. In vitro testing of AQUACEL® Ag Foam dressing and Competitor dressings – Lateral Spread determination. Market Support. WHR13662 MS101. 2013. Data on file, ConvaTec. 12. In vitro testing of AQUACEL® Ag Foam dressing and Competitor dressings – Fluid Absorbency & Retention under Compression. Market Support. WHR13665 MS104. 2013. Data on file, ConvaTec. 13. In vitro testing of AQUACEL® Ag Foam dressings and Competitor Dressings – Visual Assessment of Retention of Fluid under Compression. Market Support. WHR13666 MS105. 2013. Data on file, ConvaTec. 14. The antimicrobial activity of AQUACEL® Ag Foam adhesive using a simulated shallow wound microbial model. Microbiological Application. WHR13771 MA221. 2013. Data on file, ConvaTec. 15. Bowler PG, Jones SA, Walker M, Parsons D. Microbicidal properties of a silver-containing Hydrofiber dressing against a variety of burn wound pathogens. *J Burn Care Rehabil.* 2004; 25 (2): 192–196. 16. Bowler PG, Welsby S, Towers V, Booth R, Hogarth A, Rowlands V, Joseph A, Jones SA. Multidrug-resistant organisms, wounds and topical antimicrobial protection. *Int Wound J* 2012; 9: 387–396. 17. The Antimicrobial Activity of AQUACEL® Ag foam over 7 Days using a Simulated Wound Fluid Model. Microbiological Application. WHR13687 MA211. 2013. Data on file, ConvaTec. 18. In vitro testing of AQUACEL® Ag Foam and Competitor Dressings – Intimate Contact. Market Support. WHR13661 MS100. 2013. Data on file, ConvaTec. AQUACEL a Hydrofiber jsou registrované obchodní známky společnosti ConvaTec Inc. Všechny další obchodní známky jsou vlastnictvím svých vlastníků. ©2013 ConvaTec Inc. AP-013532-MM.

AQUACEL AG BURN

1. Caruso DM, Foster KN, Hermans MHE, Rick C. AQUACEL® Ag in the management of partial thickness burns: Results of a clinical trial. *Journal of Burn Care and Rehabilitation.* 2004 Jan/Feb; 25 (1): 89–97. 2. Hoekstra MJ, Hermans MHE, Richters CD, Dutrieux RP. A histological comparison of acute inflammatory responses with a Hydrofiber or tulle gauze dressing. *J Wound Care.* 2002; 11(2):113–119. 3. Clinical Study Report CW-0508-06-A083: A Phase II, Non-Comparative Evaluation of Carboxymethylcellulose Silver Reinforced with Nylon in the Care of Partial Thickness Burns, July 2008. 4. Caruso DM, Foster KN, Blome-Eberwein SA, et al. Randomized clinical study of Hydrofiber dressing with silver or silver sulfadiazine in the management of partial-thickness burns. *J Burn Care Res.* 2006; 27 (3): 298–309. 5. Armstrong SH, Brown DA, Hill E, Ruckley CV. A randomized trial of a new Hydrofiber dressing, AQUACEL®, and an alginate in the treatment of exuding leg ulcers. Presented at 5th European Conference on Advances in Wound Management; Harrogate, UK: November 1995. 6. 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): 132–136. 7. Kogan L, Moldavsky M, Szvalb S, Govrin-Yehudain J. Comparative study of AQUACEL® and Silverol treatment in burns. *Ann Burns Fire Disasters.* 2004; 17 (4): 201–207. 8. Walker M, Hobot JA, Newman GR, Bowler PG. Scanning electron microscopic examination of bacterial immobilization in a carboxymethyl cellulose (AQUACEL®) and alginate dressing. *Biomaterials.* 2003; 24 (5):883–890. 9. Bowler PG, Jones SA, Davies BJ, Coyle E. Infection control properties of some wound dressings. *J Wound Care.* 1999; 8 (10): 499–502. 10. Jones SA, Bowler PG, Walker M, Parsons D. Controlling wound bioburden with a novel silver-containing Hydrofiber dressing. *Wound Repair Regen.* 2004; 12 (3): 288–294. 11. Newman GR, Walker M, Hobot J, Bowler P. Visualisation of bacterial sequestration and bactericidal activity within hydrating Hydrofiber® wound dressings. *Biomaterials.* 2006; 27 (7): 1129–1139. 12. Jones S, Bowler PG, Walker M. Antimicrobial activity of silver-containing dressings is influenced by dressing conformability with a wound surface. *WOUNDS.* 2005; 17 (9): 263–270. 13. Coutts P, Sibbald RG. The effect of a silver-containing Hydrofiber dressing on superficial wound bed and bacterial balance of chronic wounds. *Int Wound J.* 2005;2(4):348–356. 14. Robinson BJ. The use of a Hydrofiber dressing in wound management. *J Wound Care.* 2009; 9 (1): 32–34.

KALTOSTAT

1. Meldgaard I et al. Effective use of modern wound dressings in community wound care, 1996. Poster představený na 6. Evropské konferenci o pokrocích v ošetřování ran, Amsterdam, říjen 1996. 2. Sirimanna KS et al. A randomized study to compare calcium sodium alginate fibre with two commonly used materials for packing after nasal surgery. *Clinical Otolaryngology Allied Science.* (1992); 17, (3), 237–9. 3. Beisl D, Treatment of exuding wounds with modern hydroactive dressings, 1996. Protokoly ze 6. Evropské konference o pokrocích v ošetřování ran, Amsterdam, říjen 1996.

CARBOFLEX

1. Griffiths B et al. Investigation into the fluid handling characteristics of various charcoal dressings. ConvaTec, Data on file. 2. Griffiths B et al. Determination of malodour reduction performance in various charcoal containing dressings. ConvaTec, Data on file.



Avelle™

Podtlakový systém pro léčbu ran

Rozdíl je v technologii Hydrofiber®

Technologie Hydrofiber®, které důvěřujete,
kombinovaná s hojivou silou podtlakové
terapie až po dobu 30 dnů.





Technologie Hydrofiber®

Navržena pro optimalizaci systému podtlakové terapie

ConvaTec již déle než 20 let pomáhá lékařům zlepšovat výsledky v hojení ran a pacientům umožňuje znovu pokračovat v běžném životě – díky technologii Hydrofiber®, jejíž výsledky **jsou prokázané celosvetově a odborníci jí důvěřují.**

Technologie Hydrofiber®



Uzamyká exsudát z rány a zachycuje bakterie^{12–14}, čímž pomáhá chránit okolí rány a omezuje maceraci.^{15, 16*}



Kopíruje spodinu rány a minimalizuje tak mrtvý prostor, kde se mohou množit bakterie.^{17*}



Vyvažuje množství tekutin v ráně gelováním, udržuje tak v ráně vlhké prostředí.^{18*}



NPWT – mechanismus účinku^{19, 20}

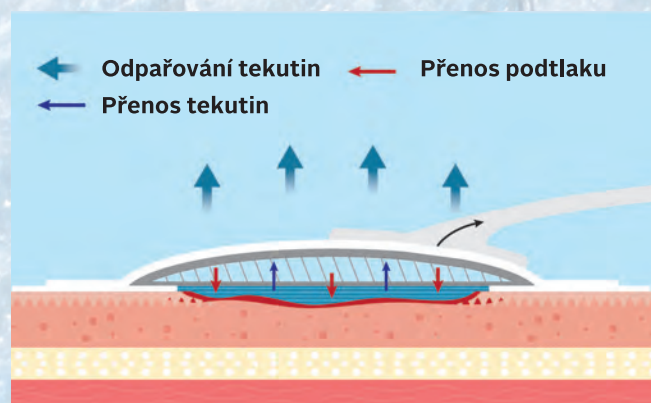
- Redukce otoku tkání
- Kontrakce rány na základě aplikovaného napětí
- Zvýšená perfúze
- Stimulace angiogeneze
- Tvorba granulační tkáně



Technologie Hydrofiber®



Gelující efekt technologie Hydrofiber®



Ilustrace – průřez rány

Avelle™ NPWT pumpa a krytí s technologií Hydrofiber® – prokázané přínosy kombinace systému NPWT a vlhkého hojení ran.²¹

12. Waring MJ, Parsons D. Physico-chemical characterisation of carboxymethylated spun cellulose fibres. *Biomaterials*. 2001; 22: 903–912. 13. Newman, G.R., et al., Visualisation of bacterial sequestration and bactericidal activity within hydrating Hydrofiber wound dressings. *Biomaterials*, 2006. 27(7): p. 1129–39. 14. Walker M, Hobot JA, Newman GR, Bowler PG. Scanning electron microscopic examination of bacterial immobilisation in a carboxymethylcellulose (Aquacel) and alginate dressings. *Biomaterials*. 2003; 24(5): 883–890. 15. Coutts P, Sibbald RG. The effect of a silver-containing Hydrofiber dressing on superficial wound bed and bacterial balance of chronic wounds. *Int Wound J*. 2005; 2(4): 348–356. 16. Robinson BJ. The use of a hydrofiber dressing in wound management. *J Wound Care*. 2000; 9(1): 32–34. 17. Jones S, Bowler PG, Walker M. Antimicrobial activity of silver-containing dressings is influenced by dressing conformability with a wound surface. *WOUNDS*. 2005; 17(9): 263–270. 18. Parsons D, Bowler P, Myles V, Jones S. Silver antimicrobial dressings in wound management: A comparison of antibacterial, physical and chemical characteristics. *Wounds*. 2005; 17: 222–232. 19. Borgquist O, Gustafsson L, Ingemansson R, Malmso M, 2009, Tissue Ingrowth Into Foam but Not Into Gauze During NPWT, *Wounds* 2009; 21(11): 302–309. 20. Malmso M, Borgquist O. NPWT setting and dressing choices Made Easy. *Wounds International* 2010; 1(5): 21. Bishop SM, Walker M, Rogers AA, Chen WYJ. Moisture balance: optimising the wound-dressing interface. *J Wound Care*. 2003; 12: 125–128.

Pumpa Avelle™

Avelle™
Podtlakový systém pro léčbu ran

Správná kombinace NPWT pumpy a krytí může znamenat přínos z hlediska podpory uzavření rány a přispívá k zotavení pacienta.

Jednorázová pumpa Avelle™ určená k použití u jednoho pacienta:



Udržuje tlak 80 mmHg (± 20 mmHg)

Kontinuální terapeutický tlak dodaný ke spodině rány



Nákladově efektivní

Ekonomické řešení ve srovnání s jinými přístroji na 7 dnů



Pracovní životnost až 30 dnů*

Univerzální terapie pro různá oddělení



Malý a přenosný přístroj

Ergonomické provedení – příjemné pro pacienta



Obsluha jediným tlačítkem

Snadné použití i obsluha

Jednoduché indikátory (bez alarmu)

Ovládání jediným tlačítkem



Zlepšení komfortu pacienta a jeho kvality života s využitím systému Avelle™



Pacient může pumpu odpojit a osprchovat se, aniž by musel krytí sundat. Podtlak přitom zůstane zachován až po dobu 1 hodiny.



Pacienti mohou při používání systému Avelle™ zůstat aktivní, což přispívá k zotavení a rehabilitaci.



Tekutiny jsou zadržovány pomocí krytí s technologií Hydrofiber®, což zabraňuje prosáknutí na oděv.

*Prokázáno *in vitro*

†Během doby životnosti pumpy může být nutné vyměnit baterie.

Informace pro objednání

Avelle™
Podtlakový systém pro léčbu ran

Pumpa a krytí Avelle™ jsou baleny samostatně, což umožňuje efektivní řízení zásob a omezení množství zbytečného odpadu.

Systém Avelle™

Popis	Kód výrobku	Velikost balení	Velikost polštářku
Pumpa Avelle™	421551	1	–
16 x 16 cm	421552	5	8 x 8 cm
16 x 21 cm	421553	5	8 x 13 cm
12 x 21 cm	421554	5	4 x 13 cm
12 x 31 cm	421555	5	4 x 23 cm
12 x 41 cm	422155	5	4 x 33 cm
21 x 26 cm	422156	5	13 x 18 cm
26 x 26 cm	422157	5	18 x 18 cm

Všechny sáčky s krytím obsahují 6 ks adhezivních fixačních proužků.

AQUACEL™ Extra™

Systém Avelle™ používejte spolu s krytím AQUACEL® Extra

Krytí AQUACEL® Extra nabízejí všechny hlavní přínosy, které od technologie Hydrofiber® očekáváte, a v případě hlubších ran do 2 cm je lze kombinovat se systémem Avelle™.

Krytí AQUACEL® Extra™

Popis	Kód výrobku	Velikost balení
5 x 5 cm	5006677	10
10 x 10 cm	5006569	10
15 x 15 cm	5006432	10

convatec.cz



Avelle™
Podtlakový systém pro léčbu ran



V případě zájmu o podrobnější informace k portfoliu ConvaTec nebo o sjednání návštěvy s vaším místním zástupcem ConvaTec nás kontaktujte:

Telefonujte na číslo 800 122 111 www.convatec.cz

®/™ Avelle, Hydrofiber a AQUACEL jsou ochranné známky společnosti ConvaTec Inc. Všechny ostatní ochranné známky jsou majetkem příslušných vlastníků.
©2018 ConvaTec Inc. AP-019785-MM



ConvaTec

Podtlakový systém pro léčbu ran

Ceník

Kód SÚKL	Doplňek	Základní cena	Úhrada pojišťovny
Hydrokoloidní krytí			
GranuFlex®			
5006801	10x10 cm, hydrokoloidní krytí, 10 ks	1011,07	1 453,41 plná
5006535	15x15 cm, hydrokoloidní krytí, 10 ks	1 886,98	2 712,53 plná
5006525	20x20 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	1 551,50	2 230,28 plná
5006491	20x30 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	3 120,00	4 485,00 plná
GranuFlex® Bordered (s adhesivním okrajem)			
5006863	6x6 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	299,52	430,56 plná
5006799	10x10 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	643,54	925,09 plná
5006522	15x15 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	1 165,72	1 675,72 plná
5006857	10x13 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	523,99	753,23 plná
GranuFlex® Extra Thin (Extra tenký)			
5006811	7,5 x 7,5 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	292,50	420,46 plná
5006805	10x10 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	379,33	545,29 plná
5006528	15x15 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	956,06	1 374,34 plná
5006861	5x10 cm, hydrokoloidní krytí, 10 ks	447,23	642,90 plná
5006864	5x20 cm, hydrokoloidní krytí, 10 ks	939,49	1 350,52 plná
GranuFlex® Signal			
5006808	10x10 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	520,00	747,50 plná
5006745	14x14 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	1 019,93	1 466,15 plná
5006521	20x20 cm, hydrokoloidní krytí, 5 ks	1 660,52	2 387,00 plná
5006523	18,5x19,5 cm, hydrokoloidní krytí – pata, loket, rameno, 5 ks	1 530,53	2 200,14 plná
5006520	20x22,5 cm, hydrokoloidní krytí – sacrum, 5 ks	1 853,43	2 664,31 plná
Hydrokoloidní pasta			
GranuFlex® Pasta			
5006814	30 g, hydrokoloidní pasta, 1 ks	271,20	389,85 plná
Hydrofiber			
GranuGEL®			
5006798	15 g, hydrokoloidní gel, 1 ks	135,60	194,92 plná
Hydrogel			
Aquacel® Extra			
5006677	5x5 cm, krytí s technologií Hydrofiber, 10 ks	296,00	425,50 plná
5006569	10x10 cm, krytí s technologií Hydrofiber, 10 ks	982,70	1 412,63 plná
5006432	15x15 cm, krytí s technologií Hydrofiber, 10 ks	1 332,00	1 914,75 plná
Aquacel® Ag+ Extra			
5006704	5x5 cm, krytí s technologií Hydrofiber a se stříbrem, 10 ks	434,00	623,87 plná
5006759	10x10 cm, krytí s technologií Hydrofiber a se stříbrem, 10 ks	1 180,79	1 697,38 plná
5006493	15x15 cm, krytí s technologií Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	1 953,00	2 807,43 plná
5006496	20x30 cm, krytí s technologií Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	3 799,06	5 461,15 plná
5006666	2x45 cm, krytí s technologií Hydrofiber a se stříbrem, 10 ks	1 139,49	1 638,01 plná
Aquacel® Ag			
5006748	5x5 cm, krytí s technologií Hydrofiber, 10 ks	434,00	623,87 plná
5006734	10x10 cm, krytí s technologií Hydrofiber 10 ks	1 180,81	1 697,41 plná
5006494	15x15 cm, krytí s technologií Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	1 953,00	2 807,43 plná
5006532	20x30 cm, krytí s technologií Hydrofiber, 5 ks	3 799,10	5 461,21 plná
5006788	2x45 cm, krytí s technologií Hydrofiber, 5 ks	781,20	1 122,97 plná
Aquacel® Ag Foam adhezivní			
5006674	8x8 cm, pěnové krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 10 ks	755,39	1 085,87 plná
5006583	10x10 cm, pěn. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 10 ks	1 180,72	1 697,28 plná
5006503	12,5x12,5 cm, pěn. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 10 ks	1 488,35	2 139,50 plná
5006502	17,5x17,5 cm, pěn. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 10 ks	2 952,58	4 244,33 plná
5006501	21x21 cm, pěn. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	2 109,17	3 031,93 plná
5006498	25x30 cm, pěn. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	3 582,70	5 150,13 plná
5006500	18,5x14 cm, pěn. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	1 509,61	2 170,06 plná
5006499	20x17 cm, pěn. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	1 573,43	2 261,81 plná

U každého výrobku je vždy uvedena cena výrobce a příslušná úhrada zdravotní pojišťovny zaokrouhlená na dvě desetinná místa a bez DPH.

Ceník

Kód SÚKL	Doplňek	Základní cena	Úhrada pojišťovny
Aquacel® Ag Foam neadhezivní			
5006684	5x5 cm, pěň. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 10 ks	500,00	718,75 plná
5006606	10x10 cm, pěň. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 10 ks	1 167,04	1 677,62 plná
5006507	15x15 cm, pěň. krytí s techn. Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	1 162,66	1 671,32 plná
5006504	15x20 cm, pěň. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	1 439,71	2 069,58 plná
5006506	20x20 cm, pěň. krytí s tech. Hydrofiber a se stříbrem, 5 ks	1 738,89	2 499,66 plná
Aquacel® Foam adhezivní			
5006596	10x10 cm, pěňové krytí, 10 ks	1 167,35	1 678,06 plná
5006487	8x13 cm, pěňové krytí, 10 ks	1 805,44	2 595,32 plná
5006517	12,5x12,5 cm, pěňové krytí, 10 ks	1 475,44	2 120,95 plná
5006516	17,5x17,5 cm, pěňové krytí, 10 ks	2 926,74	4 207,19 plná
5006515	21x21 cm, pěňové krytí, 5 ks	2 090,71	3 005,40 plná
5006508	25x30 cm, pěňové krytí, 5 ks	3 551,50	5 105,28 plná
5006513	19,8x14 cm, pěňové krytí – pata, 5 ks	1 452,91	2 088,56 plná
5006511	20x16,9 cm, pěňové krytí – sacrum, 5 ks	1 559,59	2 241,91 plná
Aquacel® Foam neadhezivní			
5006686	5x5 cm, pěňové krytí, 10 ks	348,00	500,25 plná
5006608	10x10 cm, pěňové krytí, 10 ks	1 061,14	1 525,39 plná
5006489	10x20 cm, pěňové krytí, 10 ks	2 784,00	4 002,00 plná
5006530	15x15 cm, pěňové krytí, 5 ks	1 152,61	1 656,87 plná
5006518	15x20 cm, pěňové krytí, 5 ks	1 427,10	2 051,45 plná
5006537	20x20 cm, pěňové krytí, 5 ks	1 723,68	2 477,79 plná
Aquacel® Surgical			
5006742	9x10 cm, chirurgické krytí, 10 ks	1 065,60	1 531,80 plná
5006773	9x15 cm, chirurgické krytí, 10 ks	1 598,40	2 297,70 plná
5008045	9x25 cm, chirurgické krytí, 10 ks	2 664,00	3 829,50 plná
5006534	9x35 cm, chirurgické krytí, 10 ks	3 729,60	5 361,30 plná
Aquacel® Ag Surgical			
5006775	9x10 cm, chirurgické krytí se stříbrem, 10 ks	1 562,40	2 245,95 plná
5006730	9x15 cm, chirurgické krytí se stříbrem, 10 ks	2 343,60	3 368,92 plná
5006531	9x25 cm, chirurgické krytí se stříbrem, 10 ks	3 815,87	5 485,31 plná
5006519	9x35 cm, chirurgické krytí se stříbrem, 10 ks	4 537,13	6 522,12 plná
Foam Lite™ adhezivní			
5006600	5,5x12 cm, pěňové krytí, 10 ks	710,87	1 021,88 plná
5006603	8x8 cm, pěňové krytí, 10 ks	755,32	1 085,77 plná
5006542	10x10 cm, pěňové krytí, 10 ks	1 167,11	1 677,72 plná
5006495	15x15 cm, pěňové krytí, 10 ks	2 684,11	3 858,41 plná
Algináty			
Kaltostat®			
5006859	5x5 cm, krytí, 10 ks	312,00	448,50 plná
5006829	7,5x12 cm, krytí, 10 ks	710,71	1 021,64 plná
5006431	10x20 cm, krytí, 10 ks	2 496,00	3 588,00 plná
5006430	15x25 cm, krytí, 10 ks	4 680,00	6 727,50 plná
Kaltostat® Cavity (pro hluboké rány)			
5006809	2 g/45 cm pro hluboké rány, krytí, 5 ks	561,60	807,30 plná
Krytí s aktivním uhlím			
CarboFlex®			
5006822	10x10 cm, karbonové krytí pro páchnoucí rány, 10 ks	768,00	1 104,00 plná

Postup při předepisování vlhkého krytí v prvních šesti měsících léčby

Schvalování revizním lékařem je prvních 6 měsíců léčby automatické a slouží pouze k evidenci pojišťovny. Lékař vyplňuje **Poukaz** a **Žádanku** [Žádanka o schválení (povolení) výkonu – léčiva – PZT – ostatní].

ŽÁDANKA O SCHVÁLENÍ (POVOLENÍ)
výkonu – léčivého přípravku – ZP – ostatní

Kód pojišťovny: 01 00 8 2 7 4 7

Pro pacienta (zařízení):

Čís. pojištěnce: 01 00 6 4 9 3

Čís. schválení: 01 00 6 4 9 3

Předloženo dne: 1.12.2019

Specifikace požadavku:
Informace o zahájení léčby prostředky pro vlhké hojení ran

Zdůvodnění:
Pacient léčen pro:
Rána:
Velikost defektu:
Četnost převazů:

Počet provedení:
balení: 999
ks:
km:

Platnost do: 01 00 6 2 0

Stanovisko revizního lékaře: _____

razítko a podpis žadatele: _____

datum, razítko a podpis: _____

V Žádance (Vzor 1) musí být uveden **univerzální kód 0082747** pro zahájení léčby vlhkou terapií, název výrobku, univerzální počet balení 999, datum vystavení poukazu (shodné s datem zahájení léčby) a platnost + 6 měsíců. V poli Specifikace požadavku je třeba vyplnit: **Informace o zahájení léčby prostředky pro vlhké hojení ran**. Žádanku je nutné vyplnit 2x, lékař ji odešle na pojišťovnu a následně, po jejím zpracování pojišťovnou, ji obdrží zpět.

Vzor 1

Na **Poukaze** (Vzor 2) musí být uvedeno skutečně požadované množství zdravotnického prostředku (ZP). Dále musí být uvedeno, že byl schválen revizním lékařem (RL) do data dd.mm.rrrr + 6 měsíců (je-li počátek léčby na žádance 1. 12. 2019, uvede se na Poukaze datum 1. 6. 2020).

Poukaz se již neposílá ke schválení RL, nově jej lékař předává přímo pacientovi k vyzvednutí ZP bez dalšího odkladu.

Na Poukaze musí být uveden konkrétní kód výrobku. Při předepsání dalších Poukazů k léčbě této rány v období prvních 6 měsíců již lékař Žádanku nevystavuje. Počet Poukazů v rámci 6 měsíců není omezen.

POUKAZ NA LÉČEBNOU A ORTOPEDICKOU POMŮCKU

Kód pojišťovny: 01 00 8 2 7 4 7

Pro pacienta (zařízení):

Čís. pojištěnce: 01 00 6 4 9 3

Čís. schválení: 01 00 6 4 9 3

Předloženo dne: 1.12.2019

Specifikace požadavku:
Informace o zahájení léčby prostředky pro vlhké hojení ran

Zdůvodnění:
Pacient léčen pro:
Rána:
Velikost defektu:
Četnost převazů:

Počet provedení:
balení: 999
ks:
km:

Platnost do: 01 00 6 2 0

Stanovisko revizního lékaře: _____

razítko a podpis žadatele: _____

datum, razítko a podpis: _____

Vzor 2

www.convatec.cz

OBCHODNÍ ZÁSTUPCI HOJENÍ RAN



Michaela Nováková

Region: Děčín, Ústí nad Labem, Teplice, Most, Chomutov, Louny, Litoměřice, Mělník, Kladno, Rakovník, Praha 1, Praha 2, Praha 3, Praha 6, Praha 7, Praha 10, Praha 11.
michaela.novakova@convatec.com
+ 420 778 411 618



Bc. Tereza Jurčková

Region: Blansko, Prostějov, Kroměříž, Uherské Hradiště, Vyškov, Brno - město, Brno - venkov, Znojmo, Břeclav, Hodonín.
tereza.jurcekova@convatec.com
+ 420 602 293 638



Bc. Denisa Voglová

Region: Karlovy Vary, Sokolov, Cheb, Rokycany, Plzeň - město, Plzeň - jih, Plzeň - sever, Plzeň - západ, Tachov, Domažlice, Klatovy, Příbram, Benešov, Praha 4, Praha 5.
denisa.voglova@convatec.com
+ 420 778 411 616



Bc. Hana Talábová

Region: Bruntál, Opava, Karviná, Ostrava, Frýdek - Místek, Nový Jičín, Přerov, Vsetín, Zlín.
hana.talabova@convatec.com
+ 420 778 411 613



Jiřina Dubová

Region: Liberec, Jablonec nad Nisou, Semily, Česká Lípa, Mladá Boleslav, Jičín, Nymburk, Kolín, Kutná Hora, Beroun, Praha 8, Praha 9.
jirina.dubova@convatec.com
+ 420 778 411 615



Lucie Vykouřilová

Region: Trutnov, Náchod, Rychnov nad Kněžnou, Hradec Králové, Pardubice, Chrudim, Ústí nad Orlicí, Jeseník, Šumperk, Olomouc, Svitavy.
lucie.vykourilova@convatec.com
+ 420 777 364 397



ConvaTec
800 122 111
HOJENÍ RAN



Martina Cicvářková

Region: Havlíčkův Brod, Žďar nad Sázavou, Jihlava, Pelhřimov, Třebíč, Jindřichův Hradec, Tábor, Písek, Strakonice, České Budějovice, Prachatic, Český Krumlov.
martina.cicvarkova@convatec.com
+ 420 777 364 398



CENTRA, KDE VÁM POMŮŽOU

WWW.CONVATEC.CZ



ZDRAVOTNICKÉ POTŘEBY U RADIMA:

PRAHA: Vinohradská 60, 130 00 Praha 3 | Tel.: 224 254 007 | Otevřeno: Po–Pá: 9–18 hodin |
Dopravní spojení: metro trasa A – stanice Jiřího z Poděbrad

OSTRAVA: Českobratrská 63, 702 00 Ostrava | Tel.: 596 618 459 | Otevřeno: Po–Pá: 8–17 hodin |
Dopravní spojení: autobus 37, 38, 50, stanice Českobratrská

BEZPLATNÁ LINKA CONVATEC: 800 122 111 | pro volajícího zdarma
(Zde není možné zboží objednávat!)

DISTRIBUTOŘI:

Phoenix Vysoké Mýto | Tel.: 465 461 411, 465 461 429

Alliance Healthcare | Tel.: 296 567 499

Pharmos Ústí nad Labem | Tel.: 477 757 020–27

Pharmos Ostrava | Tel.: 597 575 200

nebo na dalších pobočkách těchto společností



ConvaTec

Podrobnější informace získáte na adrese:

ConvaTec Česká republika s. r. o., Olivova 4/2096, 110 00 Praha 1,
Tel.: 225 109 220, Fax: 225 109 910, email: objednavky@convatec.cz.

Určeno pro odbornou veřejnost.

www.convatec.cz