

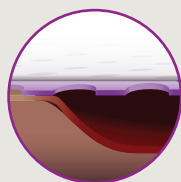
Mepilex® Border Post-Op Ag

Le pansement post-opératoire tout-en-un flexible et antimicrobien

SafetaC
TECHNOLOGIE

Permet des temps de port prolongés et une fréquence plus faible des changements de pansements¹⁻⁴

- Un joint résistant à l'eau sous la douche et une barrière protectrice contre les bactéries*.
- Un matériau ultra-absorbant qui absorbe plus de sang que tout autre pansement actuel sur le marché.
- Une bordure transparente qui permet d'inspecter sans avoir à retirer le pansement



Interface Safetac

Cliniquement éprouvé afin de minimiser les dommages cutanés liés à l'usage des pansements et de réduire la douleur¹⁻⁴.

- L'interface Safetac adhère en douceur en maintenant l'intégrité de la peau.

* (microbes supérieurs à 25 nm)

Libération rapide et soutenue d'argent ionique

- Activité antimicrobienne dans les 30 minutes et jusqu'à 7 jours⁵.

Soutient la mobilisation précoce des patients³

- Le rembourrage flexible unique s'étend dans toutes les directions, s'adaptant au corps même lorsqu'il se déplace.



- Aide à réduire les infections du site opératoire (ISO) en réduisant le nombre de changements de pansements et les dommages cutanés péri-lésionnels¹⁻⁴.
- Effet antimicrobien rapide, large et durable⁵.
- Soutient la mobilisation du patient³
- Diminuez le coût associé à l'usage de pansements en réduisant au minimum le nombre de changements¹⁻²

Choix éprouvé pour un meilleur résultat

La technologie Safetac*, lancée par Mölnlycke Health Care, offre des services hors pair. Démontrés pour aider à optimiser la cicatrisation des plaies et même à prévenir celles-ci, les pansements dotés de la technologie Safetac sont le choix le plus sûr pour vos patients et représentent les standards les plus élevés dans le soin des plaies.

*Une technologie brevetée unique et exclusive de Mölnlycke Health Care

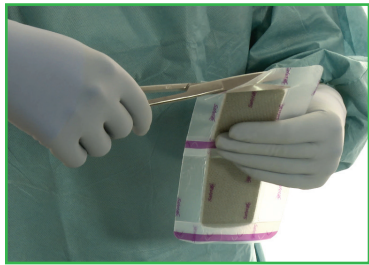
En outre, nous disposons d'un grand nombre de preuves qui corroborent les avantages cliniques et économiques des pansements Safetac, notamment Mepilex^{MD}, Mepitel^{MD}, Mepiform^{MD} et Mepitac^{MD}. À ce jour, ces pansements ont aidé des millions de patients dans le monde entier¹⁻³.

SafetaC
TECHNOLOGIE

Mepilex® Border Post-Op Ag


Mölnlycke[®]

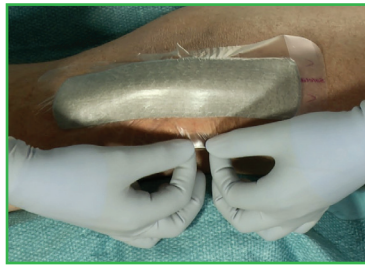
Mode d'emploi



1. Ouvrez l'emballage stérile et enlevez le pansement.



2. Retirez la partie centrale de la pellicule et appliquez le pansement dans la bonne position.



3. Retirez la pellicule la plus large du reste de l'emballage de manière continue tout en appliquant le pansement. Recommencez avec la plus petite pellicule et repositionnez au besoin.



4. Finalisez l'application du pansement en frottant avec douceur l'ensemble de la zone pour une adhérence maximale.

Mode d'action de Mepilex® Border Post-Op Ag

Mepilex® Border Post-Op Ag est un pansement tout-en-un qui absorbe et qui retient les exsudats chirurgicaux avec une grande efficacité. L'interface Safetac® minimise les lésions douloureuses de la plaie et de la plaie péri-lésionnelle lors du retrait du pansement¹⁻⁴. L'interface Safetac® scelle les bords de la plaie, empêchant les exsudats de s'infiltrer sur la peau environnante, minimisant le risque de macération⁹⁻¹³. Le rembourrage flexible permet une grande flexibilité et une très bonne conformabilité sur les articulations, telles que les genoux ou les hanches, favorisant la mobilisation du patient⁵.

Mepilex® Border Post-Op Ag inactive les pathogènes liés à la plaie dans les 30 minutes avec un effet prolongé jusqu'à 7 jours⁵. En réduisant le nombre de micro-organismes, Mepilex® Border Post-Op Ag peut également réduire les odeurs.

Fréquence de changement

Mepilex® Border Post-Op Ag peut être laissé en place pendant plusieurs jours en fonction de l'état de la plaie et de la peau environnante, ou encore comme indiqué par la pratique clinique en vigueur.

Assortiment Mepilex® Border Post-Op Ag (emballage stérile)

No. Article	Taille du pansement (cm)	Taille du coussinet (cm)	Pcs/boîte	Pcs/carton
498300	10 x 15	5 x 10	5	70
498400	10 x 20	5 x 15	5	25
498450	10 x 25	5 x 20	5	35
498600	10 x 30	5 x 25	5	25
498650	10 x 35	5 x 30	5	60

Avis : Pour plus de renseignements incluant les Précautions sur les produits Mölnlycke, veuillez consulter notre site web www.molnlycke.ca

RÉFÉRENCES : 1. Zarghooni K. et al. Effect of a modern dressing compared to standard dressings on outcome after primary hip and knee arthroplasty: a prospective, non-randomised controlled study. E-poster, EWMA, 2015. 2. Zarghooni K. et al. Randomized clinical trial to evaluate performance of flexible self-adherent absorbent dressing coated with silicone layer after hip, knee or spinal surgery in comparison to standard wound dressing. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHs, Florence, Italy, 2016. 3. v Overschelde P. et al. A randomised controlled trial comparing two wound dressings used after elective hip and knee arthroplasty. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHs, Florence, Italy, 2016. 4. Johansson C. et al. Preventing post-operative blisters following hip and knee arthroplasty. Wounds International, 2012. 5. Mölnlycke Health Care. Laboratory reports 20151026-005, 20151109-002, 20151110-007. 6. Davies P. et al. Evidence review: the clinical benefits of Safetac technology in wound care. Journal of Wound Care, 2008. 7. Santamaria N. et al. Clinical effectiveness of a silicone foam dressing for the prevention of heel pressure ulcers in critically ill patients: Border II Trial. Journal of Wound Care, 2015. 8. Santamaria N. et al. An estimate of the potential budget impact of using prophylactic dressings to prevent hospital-acquired PUs in Australia. Journal of Wound Care, 2014. 9. Meaume S. et al. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. Ostomy Wound Management, 2003. 10. Wiberger A.B. et al. Preventing maceration with a soft silicone dressing: in-vitro evaluations. Poster presented at the 3rd Congress of the WUWHs, Canada, 2008. 11. Feili F. et al. Blood absorption capacity of post-operative wound dressings. Poster presented at the 5th Congress of the WUWHs, Italy, 2016. 12. Feili F. et al. A laboratory evaluation of the fluid retention properties of post-operative absorbent dressings. Poster presented at the 5th Congress of the WUWHs, Italy, 2016. 13. Fluid handling properties of antimicrobial post-operative wound dressings. Poster presented at the 5th Congress of the WUWHs, Italy, 2016.

Bienfaits de Mepilex® Border Post-Op Ag

- Minimise les lésions cutanées, y compris le cloquage¹⁻⁴
- Très forte capacité d'absorption conduisant à une réduction des changements de pansements^{1-4, 11-13}
- Une flexibilité élevée qui prodigue confort extrême et conformabilité¹⁻³
- Peut être soulevé et ajusté sans perdre ses propriétés adhésives¹⁴
- Des bordures larges et transparentes pour une inspection simple de zone de la plaie
- Une barrière protectrice contre les virus et les bactéries (microbes →25 nm)
- Ne laisse aucun résidu afin de minimiser le potentiel d'irritation cutanée et d'allergies¹⁻⁴
- Résiste à l'eau sous la douche¹⁻³

Indications

Le pansement Mepilex® Border Post-Op Ag est indiqué pour le traitement de plaies exsudatives telles que des plaies chirurgicales et traumatiques.

Mepilex® Border Post-Op Ag peut aussi être utilisé sous des bandages compressifs.

Le sulfate d'argent présent dans le pansement aide à réduire la colonisation microbienne dans le pansement.

Précautions

- Mepilex® Border Post-Op Ag doit être utilisé sous le contrôle d'un professionnel de santé qualifié.
- Ne pas utiliser chez des patients présentant une allergie connue à l'argent ou à tout autre composant du pansement.
- Mepilex® Border Post-Op Ag peut provoquer une décoloration transitoire du lit de la plaie et de la peau péri-lésionnelle. Une utilisation fréquente ou prolongée de ce produit peut conduire à une décoloration permanente de la peau.
- En cas d'infection clinique avérée, Mepilex® Border Post-Op Ag ne doit pas se substituer à un traitement systémique ou à tout autre traitement anti-infectieux adapté.
- Retirer Mepilex® Border Post-Op Ag avant le début d'un traitement par radiothérapie si le produit se trouve sur la région à traiter. Un nouveau pansement peut être appliqué après le traitement.
- Éviter tout contact avec les électrodes ou les gels conducteurs au cours d'enregistrements de l'activité électrique tels que des électrocardiogrammes (ECG) ou des électroencéphalogrammes (EEG).
- Ne pas utiliser Mepilex® Border Post-Op Ag avec des agents oxydants tels que des solutions d'hypochlorite ou du peroxyde d'hydrogène.
- Le noir de carbone contenu dans ce dispositif est susceptible de causer une légère irritation et des rougeurs. Cesser l'application si des symptômes apparaissent.
- A l'exception de la solution saline ou de l'eau, l'interaction de Mepilex® Border Post-Op Ag avec des agents nettoyants n'a pas été démontrée.
- L'interaction de Mepilex® Border Post-Op Ag avec d'autres traitements locaux n'a pas été démontrée.
- Usage externe uniquement.
- Ne pas réutiliser. S'il est réutilisé, le produit peut perdre de son efficacité et une contamination croisée peut survenir.
- Stérile. Ne pas utiliser si l'emballage intérieur est ouvert ou endommagé avant l'utilisation. Ne pas restériliser.
- Ne pas utiliser après la date de péremption. Les propriétés du produit ne peuvent pas être garanties en cas d'utilisation après sa date de péremption.