

Granudacyn® spillösning och gel för rengöring, fuktning och sköljning

Granudacyn® är en spillösning för rengöring och fuktning av akuta-, svårläkta- och kontaminerade sår samt för ytliga- och delhudsbrännskador. Hypoklorsyra (HOCl) garanterar säker konservering och gör Granudacyn till en pålitlig lösning för sårsköljning och spolning. HOCl förhindrar spridning av gramnegativa och grampositiva bakterier inklusive: MRSA, ORSA, VRSA, VRE, virus, svamp och sporer¹.

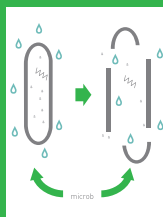
Granudacyn® fördelar

- Rengör såret mekaniskt
- Fritt från bakterier och pH-neutralt
- Icke-cytotoxisk och irriterar inte huden
- Hypotonisk
- Innehåller inga tungmetaller
- Minskar dålig lukt från sår²
- Spillösningen håller 24 månader och gelen håller i 18 månader
- Det första valet för peritonealtvätt²
- Kan appliceras på vävnad, brosk och ben
- Passar även bra för kaviteter och fistlar
- Kan vara kvar i såret



Hur Granudacyn® fungerar

Granudacyn® spillösning håller upp till 60 dagar efter att förpackningen öppnats, och Granudacyn gel håller upp till 90 dagar. För att säkerställa säker användning efter öppning konserveras Granudacyn-produkterna med hypoklorsyra, ett ämne som naturligt genereras i människokroppen av aktiverade neutrofiler².



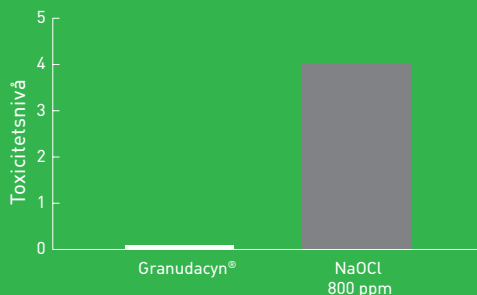
1. Stör cellväggens strukturer
Granudacyn spillösning omger mikroorganismerna, och hypoklorsyran tränger igenom cellväggen på mikroorganismerna och ökar dess permeabilitet³.



2. Osmolys leder till att cellerna spricker
Granudacyn spillösning är hypotonisk, vilket gör att vatten flödar in i cellerna. Detta leder till osmolys, det vill säga att det ökande inre trycket gör att cellerna spricker.

Cytotoxicitet⁴

Granudacyn orsakade varken toxikologiska eller biologiska skador på ett underkonfluentlager av musfibroblaster (L929). Däremot ledde testämnet med en NaOCl-koncentration av 800 ppm till cytotoxisk reaktion i musfibroblaster³. Granudacyn är klassad som icke-cytotoxisk.



Sammansättning: Granudacyn innehåller vatten, natriumklorid, natriumhypoklorid och hypoklorsyra. Granudacyn spillösning och sårgel innehåller totalt 100 ppm av konserveringsmedlet (HOCl/NaOCl). Den relativa koncentrationen av HOCl och NaOCl varierar enligt pH-värdet. Vid neutralt pH innehåller Granudacyn spillösning och sårgel 50 ppm HOCl och 50 ppm NaOCl.

Förvaring: Granudacyn spillösning har en livslängd på 24 månader efter tillverkningsdatum och 60 dagar efter öppning. Granudacyn sårgel håller i 18 månader efter tillverkning och 90 dagar efter öppning. Granudacyn lösning och gel kan förvaras i rumstemperatur.

Tillverkare: P.G.F. Industry Solutions GmbH, Österrike.

Distributör: Mölnlycke Health Care AB.

CE-märkning: 44 232 160605 (0044 TÜV Nord).

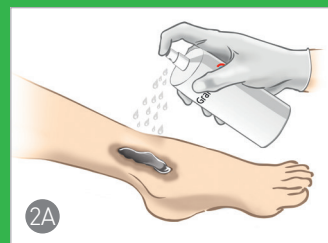
Klass: IIb

Så här används Granudacyn®

Spillösning och spray: utformad för rengöring och noggrann applicering.



1. Effektiv sårrengöring med Granudacyn® spillösning.



2A. Spreja på det rengjorda såret från ett avstånd på cirka 15–30 cm.



2B. Rengör såret eller applicera på såret med en indränkt kompress.



3. Kan kombineras med standardförband.

Produktinformation

Produkt	Innehåll	Artikelkod	Shelf life	Antal/förp.
Granudacyn Wound spillösning	50ml sprej	360150	24 månader	20
	250ml sprej	360100		15
	500ml	360101		12
	1000ml	360102		6
	500ml NPWT	360103		12
	1000ml NPWT	360104		6
Granudacyn sårgel	50g sårgel	360107	18 månader	12
	100g sårgelspray	360108		12
	250g sårgelspray	360106		15

Granudacyn® kan användas för spolning, rengöring och dekontaminering av följande sårtyper:

- Alla slags svårläkta sår med varierande djup, såsom fotsår hos diabetiker, trycksår, venösa bensår etc.
- Alla akuta sår, såsom skärsår, sår från bett, sticksår, skrubbsår etc.
- Kirurgiska sår (intraoperativa och postoperativa)
- Sår med exponerat brosk, exponerade senor, ligament och/eller ben
- Ytliga- och delhudsbrännskador
- Strålningssår
- Fistlar och abscesser

Referenser: 1. In-vitro suspension test (EN13727, EN 13624, EN 13704, EN 14476 – phase 2) with Granudacyn® wound irrigation solution. 2. Consensus on Wound Antisepsis: Update 2018, Skin Pharmacol Physiol 2018;31:28–58, DOI: 10.1159/000481545. 3. Fukuzaki, Biocontrol Science, 2006, Vol. 11, No. 4, 147–157. 4. Method Ph.Eur. 2.2.35, test conducted by BIOSERV Analytik- und Medizinprodukte GmbH, Rostock, Germany.

Läs mer på www.molnlycke.se

Mölnlycke Health Care AB, Box 13080, Gamlestadsvägen 3C, SE-402 52 Göteborg. Tel.: + 46 31 722 30 00. Varumärkena, namnen och logotyperna Mölnlycke och Granudacyn är globalt registrerade av ett eller flera företag i Mölnlycke Health Care Group. © 2019 Mölnlycke Health Care. Med ensamrätt. SEWC0012201

Mölnlycke®