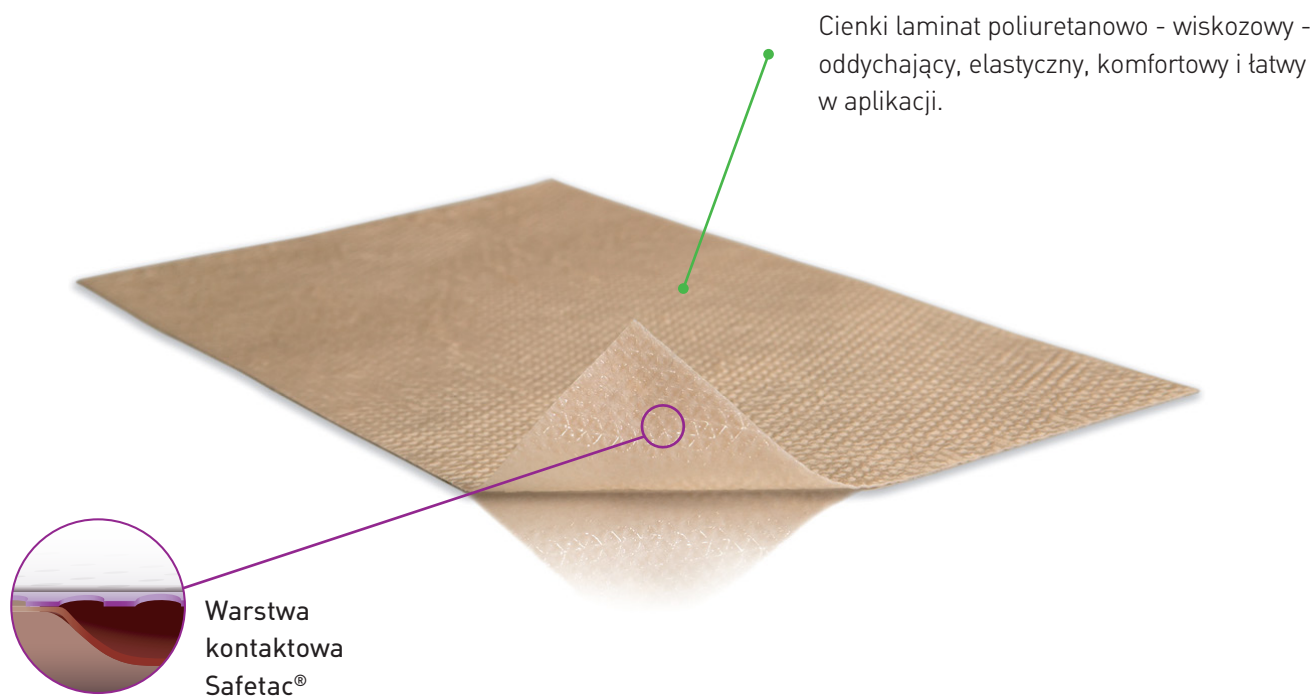


Samoprzylepny opatrunek przeznaczony do leczenia blizn, keloidów i wygojonych ran z ryzykiem przerostu blizny.

- Ograniczenie bólu i urazów związanych ze zmianą opatrunków
- Nie wymaga dodatkowego mocowania
- Idealnie dopasowuje się do kształtu ciała
- Nie ogranicza codziennej aktywności

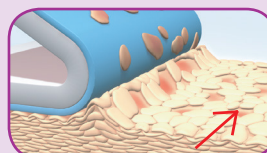


Technologia SafetaC®

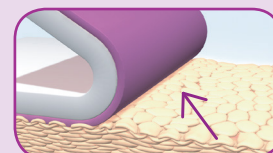
Technologia SafetaC®. Mniej urazów. Mniej bólu.

Opatrunki w technologii SafetaC® zapewniają atraumatyczną zmianę opatrunku. Minimalizują urazy rany i skóry otaczającej. Minimalizują ból odczuwany przez pacjenta. Zmniejszają ryzyko maceracji skóry wokół rany.

Aby uzyskać więcej informacji wejdź na stronę www.molnlycke.pl

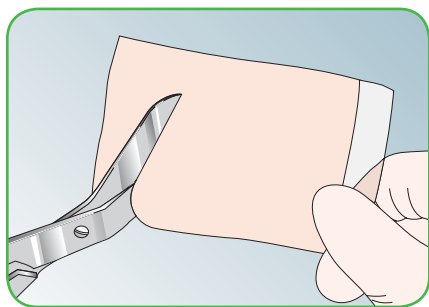


Opatrunek z tradycyjną warstwą przyklepną powoduje bolesne odrywanie komórek skóry.

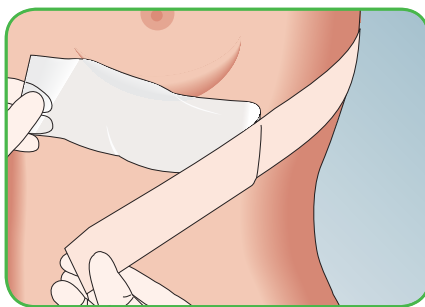


Technologia SafetaC® nie powoduje uszkodzeń dna rany i skóry otaczającej.

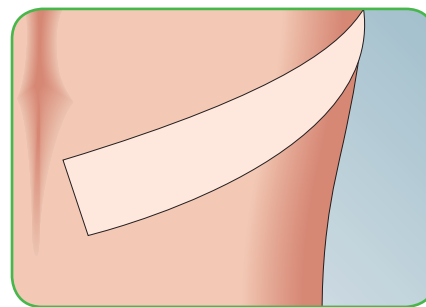
Jak prawidłowo stosować Mepiform®?



Usunąć folię zabezpieczającą.
Jeśli to konieczne dociąć opatrunek.



Oczyścić i osuszyć skórę w obrębie blizny.
Nie stosować maści. Zaaplikować opatrunek.



Ponowne zastosowanie po oczyszczeniu blizny.

Jak działa Mepiform®?

Mepiform® jest cienkim i dyskretnym opatrunkiem zmniejszającym blizny z warstwą kontaktową Safetac®. Nie wymaga dodatkowego mocowania. Dobrze dostosowuje się do kształtu ciała i może być noszony w czasie wykonywania codziennych czynności. Po zdjęciu ze skóry nie traci właściwości adhezyjnych, co umożliwia powtórne zastosowanie. Warstwa kontaktowa Safetac® delikatnie przylega do blizny i skóry otaczającej i nie powoduje podrażnień w trakcie noszenia i zmiany opatrunku. Opatrunek powinien pozostawać na skórze przez 24 godz. na dobę. W przypadku dyskomfortu w początkowym okresie stosowania opatrunek należy zdjąć po paru godzinach i stopniowo przyzwyczajać skórę do opatrunku. Aby zapewnić maksymalną skuteczność Mepiform® powinien być stosowany na nowopowstałe blizny. W zależności od stanu blizny zalecany czas leczenia wynosi 2 do 12 miesięcy.

Korzyści ze stosowania Mepiform®:

- Brak dolegliwości bólowych i podrażnień skóry związanych ze zmianą opatrunku
- Nie wymaga dodatkowego mocowania
- Elastyczny i wygodny - dobrze dostosowuje się do kształtu ciała
- Nie ogranicza codziennej aktywności
- Cienki, elastyczny, dyskretny

Wskazania

Mepiform® przeznaczony jest do stosowania w przypadku świeżych, starych, hipertroficznycy blizn i keloidów zarówno u dzieci jak i u dorosłych. Może być stosowany wyłącznie na wygojone rany. Opatrunek można stosować na blizny pooperacyjne po zdjęciu szwów oraz profilaktycznie w przypadku ryzyka bliznowacenia.

Referencje: 1. Meuleneire, F. Using a soft silicone dressing (Mepiform) to prevent scarring in an acute traumatic wound. *Wounds UK* 2007;3(4):134-135. 2. Dykes, P.J., Heggie, R., Hill, S.A. Effects of adhesive dressings on the stratum corneum of skin. *Journal of Wound Care* 2001;10(2):7-10. 3. Colom Majan, J.L. Evaluation of a self-adherent soft silicone dressing for the treatment of hypertrophic postoperative scars. *Journal of Wound Care* 2006;15(5):193-196. 4. Saulsberry, C.M., Abney, S.B., Landry, K.N. An evaluation of a new silicone dressing for the management of hypertrophic scars. Poster presentation at the 12th Symposium on Advanced Wound Care and Medical Research Forum on Wound Repair, Anaheim, California, United States of America, 1999. 5. Mölnlycke Health Care data on file. 6. Forest-Lalande, L. Hypertrophic scar management: our experience with Mepiform dressing. Poster presentation at the 7th Annual Canadian Association of Wound Care conference, London, Ontario, Canada, 2001. 7. Mölnlycke Health Care data on file. 8. Zillmer, R., Agren, M.S., Gottrup, F., Karlsmark, T. Biophysical effects of repetitive removal of adhesive dressings on peri-ulcer skin. *Journal of Wound Care* 2006;15(5):187-191. 9. Meuleneire, F. A vapour-permeable film dressing used on superficial wounds. *British Journal of Nursing* 2014;23(15 Supplement): S36-S43. 10. Butcher, M., Rippon, M., Davies, P. Dressings with Safetac technology: a new 'ideal' for burns. *Journal of Wound Care* 2012; 21 (8 Supplement): S1-S22. 11. Thomas, S. Soft silicone dressings: frequently asked questions. *World Wide Wounds* 2013; October. 12. Davies, P., Rippon, M. Evidence review: the clinical benefits of Safetac technology in wound care. *Journal of Wound Care* 2008; Supplement:3-31. 13. Santamaria N, Gerdiz M, Liu W, Rakis S, Sage S, Ng AW, Tudor H, McCann J, Vassiliou T, Morrow F, Smith K, Knott J, Liew D. 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; 24(8):340-345. 14. Santamaria N, Santamaria H. An estimate of the potential budget impact of using prophylactic dressings to prevent hospital-acquired PUs in Australia. *Journal of Wound Care* 2014; 23(11):583-589. 15. Mustoe, T.A., Cooter, R.D., Gold, M.H., Hobbs, R., Ramelet, A.A., Shakespeare, P.G., Stella, M., Teot, L., Wood, F.M., Ziegler, U.E., for the International Advisory Panel on Scar Management. International clinical recommendations on scar management. *Plastic and Reconstructive Surgery* 2002;110 (2): 560-571. 16. Mölnlycke Health Care data on file.



Mepiform®

Numer katalogowy	Wielkość opatrunku w cm	Ilość sztuk w opakowaniu zbiorczym
293600	4x30	5
293700	5x7,5	5
293800	10x18	5

Dowiedz się więcej www.molnlycke.pl

Mölnlycke Health Care Polska Sp. z o.o., ul. Przasnyska 6B (wejście C, 2 piętro), 01-756 Warszawa

Biuro Handlowe: ul. Przasnyska 6B (wejście C, 2 piętro), 01-756 Warszawa. **Obsługa Klienta:** (+48) 22 350 52 88

Znaki firmowe, nazwy i logo Mölnlycke Health Care oraz ProcedurePak® są zarejestrowane globalnie w ramach grupy Mölnlycke Health Care Group of Companies. © 2016. Mölnlycke Health Care AB. Wszystkie prawa zastrzeżone.


Mölnlycke®