

Die richtige Pflege für jeden Patienten

Jeder Patient verdient den bestmöglichen Start nach einer Operation. Die Lösungen von Mölnlycke® für das Management von chirugischen Inzisionen helfen Ihnen, qualitativ hochwertige Ergebnisse für Ihre Patienten zu erreichen.

Ein falsches Inzisionsmanagement kann zu einer verlangsamten Genesung und steigenden Kosten führen:

bis zu

41 %

der orthopädischen Patienten leiden an postoperativen Spannungsblasen, die durch Verbände verursacht werden¹ mehr als

9.7

zusätzliche Tage verbleiben Patienten mit postoperativen Wundinfektionen in Krankenhäusern / Institutionen² bis zu

20.000\$

zusätzliche Behandlungskosten für Patienten, die an einer postoperativen Wundinfektion leiden²

Wenn sich das Risiko ändert, sollte sich auch die Behandlung des Patienten ändern



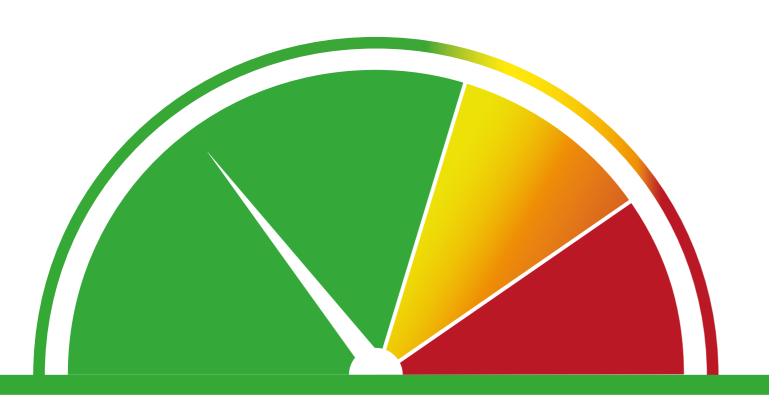
Wir bei Mölnlycke® sind uns bewusst, dass die Risikobewertung grundlegend und wichtig ist, wenn es darum geht, die Bedürfnisse der Patientenversorgung festzulegen: vor, während und nach der Operation. Wenn sich das Risiko ändert, sollte sich auch die Behandlung ändern.

Die Risikobewertung gibt Aufschluss über potentielle Wundkomplikationen und die Wahl der postoperativen Wundversorgung.

Ein Tool zur Unterstützung evidenzbasierter Entscheidungen

Das Risikobewertungstool bietet eine praktische und pragmatische Lösung zur Identifizierung von Risiko- und Hochrisikopatienten, um die für den Patienten optimale postoperative Wundversorgung zu gewährleisten. Dazu integriert es Informationen über den Gesundheitszustand des Patienten und Eckdaten des chirurgischen Eingriffs.

Das Risikobewertungstool hilft somit, nur diejenigen Patienten mit kostspieligen Massnahmen zur Risikominderung zu behandeln, welche als Hochrisikopatienten eingestuft werden. Ressourceneinsätze können dadurch optimiert und Patientenergebnisse verbessert werden.



Risikobewertungstool

von Mölnlycke®

Erfahren Sie mehr über das Risikobewertungstool und laden Sie sich unser editierbares PDF herunter, um das Tool in Ihrer Praxis, Ihrer Institution oder Ihrer Klinik zu nutzen.





Für den bestmöglichen

Start nach einer Operation

Hohes Risiko

Für Hochrisikopatienten wird die **Avance® Solo** Unterdruck-Wundtherapie für geschlossene chirurgische Eingriffe (ciNPT) empfohlen.

Erhöhtes Risiko

Für Patienten mit erhöhtem Risiko wird der hochwertige postoperative Wundverband **Mepilex® Border Post-Op**, empfohlen. Bei einem ausgewogenen Verhältnis von Kosten und Nutzen sollte ciNPT in Betracht gezogen werden.

Geringes bis mittleres Risiko

Für Patienten mit geringem bis mittlerem Risiko wird der hochwertige postoperative Wundverband **Mepilex® Border Post-Op** für geschlossene chirurgische Eingriffe empfohlen.

Konstanter Unterdruck. Für konstante Behandlung.

Avance[®] Solo ist ein tragbares Einweg-Unterdrucktherapiesystem, welches durch einen kontinuierlichen Unterdruck eine konstante Heilung, verbesserte Patientenmobilität und die Reduktion von Komplikationen an der Operationsstelle unterstützt.



Avance Solo Patienten mit hohem Risiko



Mepilex® Border Post-Op Für Patienten mit geringem bis mittlerem Risiko

Kontinuierliche Heilung

Mepilex® Border Post-Op wurde entwickelt, um die klinischen Herausforderungen und Kriterien zu erfüllen, die von führenden Chirurgen für postoperative Verbände festgelegt wurden¹. Für jeden Patienten sollte ein hochwertiger postoperativer Wundverband verwendet werden.

Mepilex Border Post-Op erfüllt alle Anforderungen:

- ✓ Gute Haftung
- Flexibel
- Duschfest¹

- Kein Totraum
- Schutz der Haut
- Gute Absorption



-125 mmHg⁴

Ein kontinuierlicher Unterdruck von -125 mmHg ist der klinische Standard und hat sich als wirksam bei der Reduktion von Komplikationen wie Dehiszenzen, Seromen und Hämatomen erwiesen.

CFM Technologie™5-8

Eine Kombination aus kontrolliertem Luftstrom, absorbierendem Verband und Kanister, die es dem Avance Solo NPWT-System ermöglicht, einen kontinuierlichen Unterdruck zu erzeugen.

Safetac® Verbände9-14

Minimiert Traumata an der Wunde und Schmerzen für den Patienten beim Entfernen oder Wechsel des Verbands und ermöglicht eine Repositionierung.

Hilft, das Risiko von postoperativen Wundinfektionen zu reduzieren^{8,9,15}

Durch Minimierung von Hautschäden, Spannungsblasen und potenziell kontaminierenden Verbandwechsel.

Unterstützt die frühzeitige Mobilität der Patienten^{8,9,15}

Durch seine Flexibilität passt es sich an individuelle Körperkonturen an.

Reduziert die Verbandkosten^{8,9,15}

Durch eine Tragezeit von bis zu 7 Tagen^{9,10} kann die Anzahl der Verbandwechsel reduziert werden.



Unterdruck-Wundtherapie zur Behandlung von Inzisionsstellen

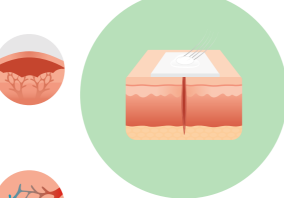
Verringerung der Spannung an der Inzisionslinie

Verringerung der Zugkräfte an der Inzisionsstelle, wodurch das Risiko einer Dehiszenz und Kontamination reduziert wird. 5-17



Verringerung der Inzidenz und Beseitigung von Hämatomen/Seromen

Verringerung/Beseitigung des Totraums innerhalb der Inzision zur Reduktion und Vermeidung von Hämatomen und Seromen, die zu Komplikationen wie Infektionen und verzögerter Heilung führen können. 18-20



Auflösung des Ödems und Verbesserung der Durchblutung

Verringerung des Ödems, verbesserte Durchblutung und Verbesserung des Abtransports von Flüssigkeit in das Lymphsystem, wodurch die Kompression der Mikrogefässe an der Inzisionsstelle verringert wird. 21-23



Avance Solo

Einweg-Unterdruck-Therapie ohne Kompromisse. Avance® Solo ist ein modulares NPWT-System für die Anwendung bei chirurgischen, akuten und chronischen Wunden:

> Gewicht: ca. 130 g Kanister: 50 ml



Einweg-NPWT-System

- -125mmHG
- Lebensdauer 14 Tage
- Tragbar



Die CFM-Technologie¹⁴ (Controlled Fluid Management) ist eine Kombination aus kontrolliertem Luftstrom, absorbierendem Verband und distalem Kanister.

Sie sorgt für einen kontinuierlichen, regulierten Unterdruck und ein effizientes Exsudatmanagement.



Wundverbände mit Safetac® Technologie für mehr Sicherheit und Patientenkomfort



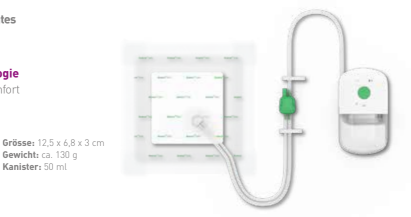
50ml Kanister

- Vermeidung von Verbandsättigung
- Einfacher Wechsel



Therapie-Sicherheit

Optische und akustische Warnhinweise (Leckage, Blockade/ Kanister voll, Batteriestand)



Avance® Solo Sortiment

Avance Solo

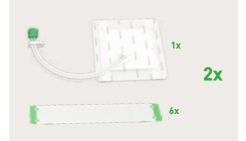
Avance® Solo Starter Set

Das Avance® Solo-Starter-Set beinhaltet je einmal:

- Pumpe
- 50-ml-Kanister mit Schlauch und Konnektor
- 4 AA-Lithium-Batterien
- Kunststoff-Gürtelclip

ArtNr.	Art. Beschreibung	Stück/ Packung	Stück/ Karton
888 00 50	Avance Solo Starter-Set	1	2

Erhältlich in acht verschiedenen Verbandgrössen, inklusiv Schlauch und Konnektor sowie 6 Fixierstreifer



Art.-Nr. Art. Beschreibung Stück/ Packung Stück/ Karton 88 10 20 Wundverband, Haftrand 10 x 20 cm 88 10 30 Wundverband, Haftrand 10 x 30 cm 88 10 35 Wundverband, Haftrand 10 x 35 cm 88 15 15 Wundverband, Haftrand 15 x 15 cm 88 15 20 Wundverband. Haftrand 15 x 20cm 88 15 30 Wundverband, Haftrand 15 x 30 cm 88 20 20 Wundverband, Haftrand 20 x 20 cm 88 25 25 Wundverband, Haftrand 25 x 25 cm

Avance® Solo Starter-Set inkl. Verband



Für den Einsatz bei chirurgischen Wunden im OP. Enthält alle Komponenten für die Erstversorgung.

- 50-ml-Kanister mit Schlauch und Konnektor
- Kunststoff-Gürtelclip
- 4 AA Lithium-Batterien
- Wundverband mit 6 Fixierstreifen, je nach Set, Verband in drei verschiedenen Grössen erhältlich.

ArtNr.	Art. Beschreibung	Stück/ Packung	Stück/ Karton
888 10 20	Starter-Set inklusiv Verband 10 x 20 cm	1	2
888 10 30	Starter-Set inklusiv Verband 10 x 30 cm	1	2
888 10 35	Starter-Set inklusiv Verband 10 x 35 cm	1	2

Verbrauchsmaterialien und Zubehör: Avance° Solo und Avance° Solo Adapt



Kanister und Wundfüller (10x12x1,5 cm) sind im vierer Set erhältlich. Sie sind steril einzeln verpackt. Jeder Kanister ist mit einem integrierten Schlauch und Konnektor versehen.

ArtNr.	Art. Beschreibung	Stück/ Packung	Stück/ Karton
88 00 50	Avance® Solo 50ml-Kanister mit Schlauch und Konnektor	4	8
88 20 00	Avance® Solo Wundfüller	4	8
ArtNr.	Art. Beschreibung		Versand / Stück
89 00 02	Tragetasche (gross, schwarz)		8
510 51 00	Night Case		7



Mepilex® Border Post-Op

Mepilex Border Post-Op ist die Antwort auf klinische Herausforderungen und die Anforderungen der Experten bei postoperativen akuten Wunden:

- ✓ Die innovative **Flex-Technologie** ermöglicht eine 360°-Dehnung und passt sich dem Körper an. Das 2-lagige Flex-Cut-Polster absorbiert und hält Flüssigkeit effektiv zurück, um die Anzahl der Verbandwechsel zu reduzieren und das Mazerationsrisiko zu vermindern.⁶⁻⁹
- ✓ Die **Safetac®** -Wundkontaktschicht auf der gesamten Verbandfläche, minimiert **Hohlräume** zwischen Verband und Wunde. Der Verband **liegt sanft** auf der Haut, **schützt** sie und minimiert Hautschädigungen sowie Verklebungen mit der Wunde, reduziert Schmerzen beim Verbandwechsel.⁶⁻⁹
- ✓ Atmungsaktive Folie schützt vor Keimen und macht den Verband duschfest.¹¹¹-¹²



Reduziert postoperative Wundinfektionen⁶⁻¹³

Weniger Hautirritationen und Verbandwechsel.

Unterstützt eine frühzeitige Patientenmobilisierung⁶⁻⁹

Passt sich der Körperform an, ist flexibel und reduziert das Risiko schmerzhafter Hautschädigungen. Ermöglicht die Reduzierung der Verbandkosten^{7,9}

Durch eine geringere Anzahl

Kann bis zu 7 Tage auf der Wunde verbleiben.

Bestellinformationen

Grösse	Grösse Wundkissen	ArtNr.	Packung/ Karton
6 x 8 cm	3 x 5 cm	49 61 00	10/80
9 x 10 cm	5 x 6 cm	49 62 00	10/70
10 x 15 cm	5 x 10 cm	49 63 00	10/100
10 x 20 cm	5 x 15 cm	49 64 00	10/120
10 x 25 cm	5 x 20 cm	49 64 50	10/60
10 x 30 cm	5 x 25 cm	49 66 00	10/40
10 x 35 cm	5 x 30 cm	49 66 50	5/50

Steril – einzeln verpackt

Proving it every day

Mölnlycke® liefert innovative Produkte für das Wundmanagement, Lösungen zur Verbesserung der Sicherheit und Effizienz im OP und zur Vorbeugung und Behandlung von Druckgeschwüren. Diese Produkte und Lösungen tragen zu besseren Behandlungsergebnissen bei und werden von klinischen und gesundheitsökonomischen Nachweisen gestützt.

Alles was wir tun, dient einem einzigen Zweck: Medizinische Fachkräfte zu unterstützen, ihr Bestes zu geben und somit eine bestmögliche Versorgung Ihrer Patienten zu gewährleisten. Und wir sind bestrebt, dies täglich unter Beweis zu stellen.

Wenn Sie mehr zu Postoperativer Wundversorgung erfahren möchten, besuchen Sie: www.molnlycke.de/wundtypen/ post-op-wundversorgung



Referenzen:

1. Johansson C et al. Preventing post-operative blisters following hip and knee arthroplasty. Wounds International, 2012. 2. Ban, Kristen A. et al. American College of Surgeons and Surgical Infection Society: Surgical Site Infection Guideline, Journal of the American College of Surgeons, 2016. 3. SSERA Group (2023) Surgical patient population risk assessment: The simplified SSERA assessment model. Wounds International. 4. Data on file (15). 5. Data on file (10). 6. Data on file [18]. 7. Data on file [23]. 8. Data on file [17]. 9. Beele H. et al. A prospective randomized controlled clinical investigation comparing two post-operative wound dressings used after elective hip and knee replacement; Mepilex® Border Post-Op versus Aquacel® Surgical. International Journal oen, parallele, randomisierte, vergleichende, multizentrische Studie zur Bewertung der Kosteneffizienz, pf Orthopaedic and Trauma Nursing, 2020. 10. Bredow J. et al. Beurteilung von absorbierenden und konventionellen Wundverbänden. Eine randomisierte kontrollierte Studie in der Orthopädie. Deutsches Arztblatt International, 2018. 11. Silverstein P. et al. An operformance, tolerance, and safety of a silver-containing soft silicone foam. Journal of Burn Care and Research, 2011. 12. Gee Kee E.L. et al. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. Burns, 2014. 13. David F. et al. A randomised, controlled, non-inferiority trial comparing the performance of a soft silicone-coated wound contact layer [Mepitel One] with a lipidocolloid wound contact layer [UrgoTul] in the treatment of acute wounds. International Wound Journal, 2017. 14. Patton M.L. et al.. An open, prospective, randomized pilot investigation evaluating pain with the use of a soft silicone wound contact layer vs bridal veil and staples on split thickness skin grafts as a primary dressing. Journal of burn care & research, 2013. 15. Zarghooni K. et al. Is the use of modern versus conventional wound dressings warranted after primary knee and hip art

Erfahren Sie mehr unter www.molnlycke.de

Mölnlycke Health Care GmbH
Grafenberger Allee 297, 40237 Düsseldorf, Deutschland, Tel +49 211 920 88 0
Wagenseilgasse 14, 1120 Wien, Österreich, Tel +43 1 2788542
Brandstrasse 24, 8952 Schlieren, Schweiz, Tel +41 44 744 54 00
Der Name Mölnlycke® und das Safetac Logo sowie alle genannten Produkte sind weltweit eingetragene Marken eines oder mehrerer Mitglieder der Mölnlycke Health Care Unternehmensgruppe. ©2023 Mölnlycke Health Care. Alle Rechte vorbehalten. DWC0131

