

## Tehokas haavan kontaktipinta

Mepitel® One on erittäin läpinäkyvä yksipuoleinen haavan kontaktipinta, joka voidaan jättää paikalleen jopa 14 vuorokauden ajaksi, haavan kunnosta riippuen<sup>3-7</sup>. Sidoksen huokoinen rakenne mahdollistaa eritteen siirtymisen sekundääriseen sidokseen ja haavan tarkkailu onnistuu helposti myös sidoksen läpi. Safetac®-teknologian ansiosta Mepitel One on kivuttomampi potilaalle ja tuottaa haavalle vähemmän vauriota poistettaessa<sup>1,2</sup>.



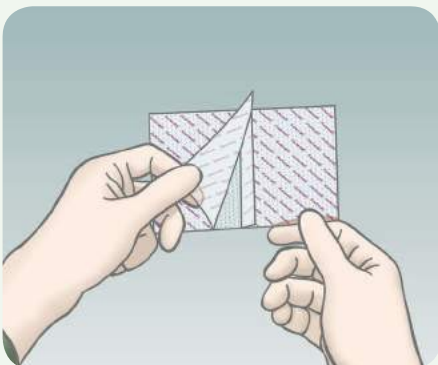
### Polyuretaani verkko

- Avoin verkkomainen rakenne mahdollistaa erinomaisen eritteiden siirtymisen sekundäärisidokseen
- Erittäin läpinäkyvä

### Safetac®-teknologia

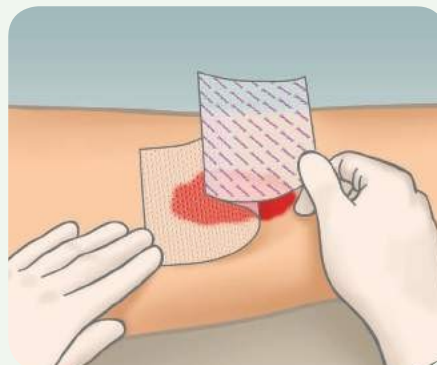
- Vähentää potilaalle aiheutuvaa kipua ja haavalle aiheutuvaa vauriota sidosvaihdon yhteydessä<sup>9</sup>
- Ei kiinnity kosteaan haavan pintaan vaan kuivaan, haavaa ympäröivään ihoon
- Sulkee haavan reuna-alueen ja vähentää maseraation riskiä<sup>10</sup>

## Mepitel® One - Asetus



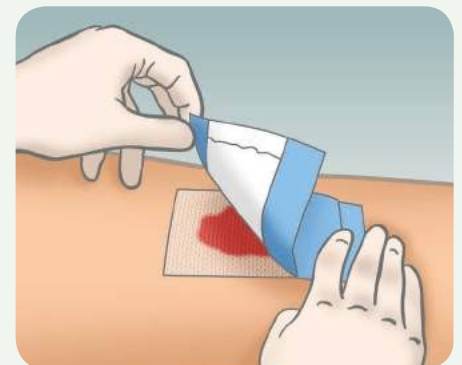
### 1. Valmistelu

Puhdista haava ja kuivaa ympäröivä iho huolella. Poista sidoksen taustakalvo.



### 2. Asetus

Aseta Mepitel One haavalle Safetac-puoli alaspäin.



### 3. Sekundäärisidoksen asettaminen

Aseta imevä sekundäärinen sidos, (kuten Mextra Superabsorbent) Mepitel Onen päälle ja vaihda eritustason mukaisesti.

## Mepitel Onen edut

- Minimoi kipua ja vauriota sidosvaihdon yhteydessä
- Voidaan jättää paikoilleen jopa 14 päivän ajaksi, mikä mahdollistaa häiriintymättömän haavan paranemisen
- Mahdollistaa harvemman sidosten vaihtovälin
- Minimoi maseraation riskiä
- Säilyttää ominaisuutensa ajan saatossa, ei jätä jäämiä haavalle tai menetä kiinnittävyyttään
- Läpinäkyvyys helpottaa haavan tarkkailua sidoksen asettamisen ja käytön aikana
- Mukautuu hyvin kehon eri muotoihin
- Pysyy hyvin paikallaan
- Vähäinen allergian tai ihoärsytyksen riski

## Käyttöalueet

Mepitel One on suunniteltu sopimaan suurelle joukolle haavoja, kuten kivuliaalle haavoille, ihon repeämille ja hankaumille, kirurgisille haavoille, toisen asteen palovammoille, traumaattisille haavoille, rakkuloille, osa- tai koko ihonsiirteille, sädetetylle iholle sekä kroonisille alaraajahaavoille. Sidosta voidaan myös käyttää suojaavana kerroksena haavoille, jotka eivät eritä sekä hauraalle iholle.

## Mepitel® One valikoima

(Steriilisti yksittäispakattu)

Tuotenro.	Koko cm	Kpl/osastopakkaus	Kpl/kuljetuspakkaus
289100	5 x 7,5	10	70
289300	7,5 x 10	10	40
289500	10 x 18	10	70
289700	17 x 25	5	40
289750	27,5 x 50	2	14
289-%%	.,5 x &50	1	9

## Huomioitavaa

- Kliinisten ohjeiden mukaan haava tulee tarkistaa infektion merkkien varalta. Konsultoi terveydenhoidon ammattilaista tarpeellisesta hoidosta.
- Kiinnitä erityistä huomiota kun käytät Mepitel Onea meshatuilla ihonsiirteillä tai kasvojen alueen ihonsiirteillä.
- Vältä asettamasta tarpeetonta painetta sidoksen päälle, kun Mepitel Onea käytetään meshatuilla ihonsiirteillä.
- Kun Mepitel Onea käytetään siirteiden päällä kasvjen alueella: vältä asettamasta painetta sidokseen sitä nostettaessa ja vaihda sidoksen paikkaa joka toinen päivä.
- Jos Mepitel Onea käytetään Epidermolysis Bullosa potilaalle, kiinnitä erityistä huomiota sidosten vaihtoon. Mepitel One kiinnittyy iholle hieman tiukemmin kuin Mepitel.
- Kun sidosta käytetään vuotavilla haavoilla tai haavoilla, joiden erite on sakeaa, Mepitel One tulee peittää sekundärisellä imevällä sidoksella.
- Kun Mepitel Onea käytetään kiinnityksenä ihonsiirteille, sidosta ei tulisi vaihtaa ennen viidettä post-operatiivista päivää.



[www.molnlycke.fi](http://www.molnlycke.fi)

Mölnlycke Health Care Oy, Pitäjänmäentie 14, 3 krs, 00380 Helsinki, Puh: +358 [0]201 622 300  
Mölnlycke Health Caren nimi ja logot ovat yhdelle tai useammalle Mölnlycke Health Care Group -konsernin yritykselle globaalisti rekisteröityjä tavaramerkkejä. © 2014. Kaikki oikeudet pidätetään.



**Viitteet:**  
1. Gotschall CS, et al. Prospective, randomized study of the efficacy of Mepitel on children with partial-thickness scalds. Journal of Burn Care & Rehabilitation 1998;19(4):279-283. 2. Bugmann Ph, et al. A silicone-coated nylon dressing reduces healing time in burned paediatric patients in comparison with standard sulfadiazine treatment: a prospective randomized trial. Burns 1998;24:609-612. 3. Eagle M. Use of non-adherent silicone dressing Mepitel to meet client centered needs in chronic non-healing wounds. Clinical Report Mölnlycke Health Care (1998). 4. Taylor R. Use of a silicone net dressing in severe mycosis fungoides. JoWC, Vol 8, No 9 (1999), p.429-430. 5. Young T. Fungating wounds: their diagnosis and management. Community nurse, 5, No 10 (1999), p. 53-54. 6. Marconi R, Laverda F, Trevisan G. Poster Presentation European Wound Management Association, Helsinki, Finland, 2009. 7. Barraziol R, Fracalenta E, Schiavon M. Poster Presentation European Wound Management Association, Helsinki, Finland, 2009. 8. Rippon M, Davies P, White R, Bosanquet N. Cost implications of using an atraumatic dressing in the treatment of acute wounds. Jo WC, vol 17, No 5 (2008), p. 224-7. 9. Dykes PJ et al. Effects of adhesive dressings on the stratum corneum of the skin. J Wound Care 2001; 10(2):7-10. 10. Dykes PJ. The effect of adhesive dressing edges on cutaneous irritancy and skin barrier function. J Wound Care 2007, 16(3):97-100.

## Safetac®-tekniikan sidokset ovat vähemmän kivuliaita

Safetac on patentoitu kiinnittämistekniikka, jonka on todistettu vähentävän potilaan kokemaa kipua sidosvaihdon aikana sekä minimoivan haavalle aiheutuvaa vauriota. Safetac-tekniikkaa käytetään ainoastaan Mölnlycke Health Caren haavanhoitotuotteissa.

Lue lisää: [www.molnlycke.fi](http://www.molnlycke.fi)



Perinteiset kiinnitysaineet aiheuttavat kivuliasta ihon kuoriutumista



Safetac-tekniikan tuotteita käytettäessä ei esiinny ihon kuoriutumista