



Vítejte!

Tato komplexní brožura obsahuje podrobné informace o produktech společnosti Smith & Nephew, které jsou v současnosti k dispozici. Dokumenty k produktům jsou k dispozici na vyžádání v našem sídle v Hullu nebo u vašeho místního obchodního zástupce PROMEDICA PRAHA GROUP, a.s..

Společnost Smith & Nephew také nabízí vzdělávací semináře o tématech jako je ošetření rány, péče o bérkové vředy a podtlaková terapie. Naše školení, které dodává tým vysoce kvalifikovaných klinických specialistů, zahrnuje vysvětlení vhodného použití přípravku a základních klinických podmínek, pro které mohou být produkty použity.

Vzdělávání a školení mohou být na míru přizpůsobené podle zvoleného načasování, předmětu a umístění. Toto školení může být dodáno v podobě ucelených témat v rámci studijního dne, nebo jako výběr a mix modulů pro budování znalostí v menších časových úsecích v klinických oblastech.

Společnost Smith & Nephew také poskytuje místní podporu a pomoc při spuštění nových forem léčby k dosažení klinicky ověřené a cenově výhodné péče o rány. Tato podpora vám pomůže s plánováním, organizováním, tiskem a školením v závislosti na vašich konkrétních potřebách a požadavcích.

Další informace o produktech nebo jakýchkoli zdrojích nabízených společností Smith & Nephew získáte od místního zástupce nebo se podívejte na zadní stranu této brožury na užitečné kontaktní informace.

Obsah

Antimikrobiální krytí na rány	
ACTICOAT® RANGE	3
ACTICOAT®/ ACTICOAT 7	4
ACTICOAT® Flex 3/ ACTICOAT Flex 7	5
ACTICOAT® Post-Op	6
ACTICOAT® Moisture Control	7
ACTICOAT® Site	8
Pěnová a silikonová absorpční krytí na rány	
ALLEVYN® Adhesive/Sacrum	9
ALLEVYN® Ag Adhesive/Sacrum	10
ALLEVYN® Ag Non-Ahesive	11
ALLEVYN® Ag Gentle	12
ALLEVYN® Ag Gentle Border	13
ALLEVYN® Gentle	14
ALLEVYN® Gentle Border/Heel/Sacrum	15
ALLEVYN® Gentle Border Lite	16
ALLEVYN® Heel/Ag Heel	17
ALLEVYN® Life/Heel/Sacrum	18
ALLEVYN® Life Non-Bordered NEW!	19
ALLEVYN® Non-Adhesive	20
ALLEVYN® Tracheostomy	21
CUTINOVA® Hydro	22
Gelující vláknité krytí	
DURAFIBER®	23
DURAFIBER® Ag	24
Algináty	
ALGISITE® Ag	25
ALGISITE® M	26
Krytí s uhlím	
CARBONET®	27
Hydrokoloidní krytí	
REPLICARE®	28
Mast upravující aktivitu proteáz	
CADESORB®	29
Cadexomer s jódem	
IODOSORB®	30
Hydrogel – hydratace ran	
INTRASITE® Conformable	31
INTRASITE® Gel	32
Antiseptické a kontaktní krytí	
BACTIGRAS®	33
JELONET®	34
Neadhezivní krytí na rány	
MELOLIN®	35
MELOLITE®	36
EXU-DRY®	37

Filmové krytí	
OPSITE® FLEXIFIX	38
OPSITE® FLEXIFIX Gentle	39
OPSITE® FLEXIGRID	40
OPSITE® Spray	41
Incizní fólie	
OPSITE® Incise	42
Pooperční, fixační krytí, zabezpečení drénů	
PRIMAFIX®	43
CICAPLAIE®	44
CUTIPLAST® Sterile/Non-Sterile	45
OPSITE® Post-Op	46
OPSITE® Post-Op Visible	47
PRIMAPORE®	48
Uzavírání ran	
LEUKOCLIP® FD/SD/Remover	49
LEUKOSTRIP®	50
Krytí I.V. vstupů	
IV3000®	51
BIOBRANE®	52
CICA-CARE®	53
Ochranné prostředky	
PROSHIELD®	54
PROSHIELD® Plus	55
SECURA® Barrier Cream D	56
SECURA® Extra Protective Cream Z30	57
SECURA® No-Sting Barrier Film	58
PROFORE®	59
Hydrochirurgie	
VERSAJET® II	60
Podtlaková terapie	
PICO®	61
PICO® 7 NEW!	62
RENASYS® EZ MAX	63
RENASYS® GO	64
RENASYS® TOUCH NEW!	65
RENASYS® Consumables	66

ACTICOAT[◇] RANGE

Antimikrobiální bariérové krytí potažené stříbrem

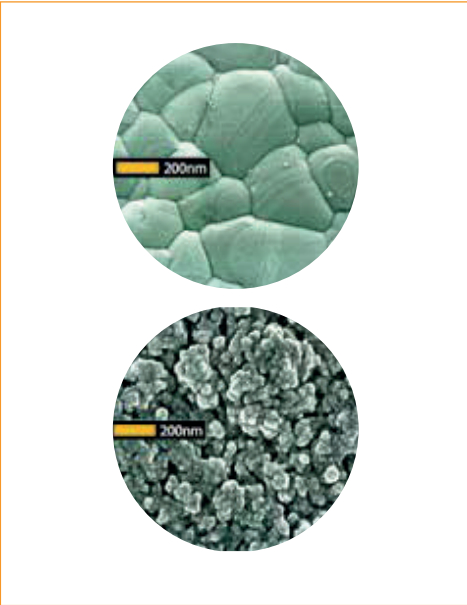
ACTICOAT je řada krytí, které využívá antimikrobiální vlastnosti stříbra a poskytuje tak účinnou bariéru pro průchod bakterií. Flexibilní, absorpční a přizpůsobivé – každá z variant krytí ACTICOAT je vyvinuta podle vlastností specifických pro její požadované použití.

Krytí ACTICOAT používá naši technologii nanokrystalického stříbra, která je navržena tak, aby rychle dopravila stříbro na ránu a udržela antibakteriální účinek krytí po dobu až tří (ACTICOAT a ACTICOAT Flex 3) nebo sedmi dní (ACTICOAT 7 a ACTICOAT Flex 7).

Tato technologie vytváří vysoce rozpustnou formu stříbra, která při navlhčení uvolňuje stříbrné ionty (Ag +) do rány. Tato struktura vytváří plochu výrazně větší než běžné stříbro, což zvyšuje rozpustnost stříbra na krytí, díky čemuž se dostane do rány rychleji.¹

Krytí ACTICOAT je prokázáno jako účinné (in-vitro) proti:

- 150+ patogenům - široké spektrum
- Gram-pozitivním bakteriím
- Gram-negativním bakteriím
- Onemocněním v důsledku patogenních hub
- Kmenům Staphylococcus aureus rezistentním na metililin (MRSA)
- Enterokokům rezistentním na vancomycin (VRE)
- Bakteriím obsahujícím karbapenemasy NDM-1



ACTICOAT[◇]/ ACTICOAT 7

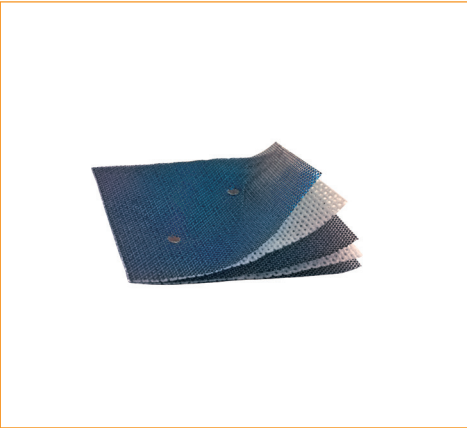
Antimikrobiální bariérové krytí potažené stříbrem

Silné antimikrobiální krytí.

Nanokrystalický stříbrný povlak rychle zabije široké spektrum bakterií za pouhých 30 minut.

Krytí ACTICOAT se skládá ze tří vrstev: absorpčního vnitřního jádra vloženého mezi vnější vrstvy stříbrem potažené polyetylenové sítě s nízkou přilnavostí. Nanokrystalické stříbro chrání místo poranění před bakteriální kolonizací, zatímco vnitřní jádro pomáhá udržovat vlhké prostředí rány.

- Působí rychle - zabíjí bakterie za pouhých 30 minut (in-vitro)
- Účinné proti více než 150 patogenům, včetně gram-pozitivních bakterií, gram-negativních bakterií, kvasinek a patogenů z houbových poranění (in vitro)^{1,2}
- Udržuje antimikrobiální aktivitu - přípravek ACTICOAT zůstává účinný po dobu minimálně 3 dnů a přípravek ACTICOAT 7 zůstává účinný minimálně 7 dní.^{3,4}



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000808	0081318	ACTICOAT	5 cm x 5 cm	5
66000789	0081319	ACTICOAT	10 cm x 10 cm	5
66000791	0169654	ACTICOAT	10 cm x 10 cm	12
66000793		ACTICOAT	20 cm x 40 cm	6
66000794		ACTICOAT	40 cm x 40 cm	6
66000795		ACTICOAT	10 cm x 120 cm	6
66000792		ACTICOAT	10 cm x 20 cm	12
66000809	0081431	ACTICOAT 7	5 cm x 5 cm	5
66000796	0081432	ACTICOAT 7	10 cm x 12.5 cm	5
66000797		ACTICOAT 7	15 cm x 15 cm	5

ACTICOAT[◇] Flex 3/ ACTICOAT Flex 7

Antimikrobiální bariérové krytí potažené stříbrem

Přípravek ACTICOAT se skládá z pružné polyesterové vrstvy potažené patentovanou stříbrnou technologií. Vysoce přizpůsobivé krytí, které sleduje kontury těla, aby udrželo kontakt s povrchem rány. Nízká míra adheze pomáhá minimalizovat trauma rány při výměnách krytí.

- Rychle působí - zabíjí bakterie za pouhých 30 minut (in-vitro)
- Účinné proti více než 150 patogenům, včetně gram-pozitivních bakterií, gram-negativních bakterií, kvasinek a houbových patogenů (in vitro) ^{1 2}
- Udržuje antimikrobiální aktivitu – přípravek ACTICOAT Flex 3 zůstává účinný po dobu minimálně 3 dnů a přípravek ACTICOAT Flex 7 zůstává účinný minimálně 7 dní.^{3 4}
- Umožňuje dodání exsudátu přes krytí
- Řada ACTICOAT Flex může být použita v kombinaci s přípravky PICO [™] a RENASYS [™] až po dobu 3 dnů



Indikace: pro použití pro rány v částečné a plné tloušťce kůže. To zahrnuje:

- Popáleniny prvního a druhého stupně
- Krytí štěpů
- Chirurgické zákroky
- Venózní vředy
- Tkáňové vředy
- Diabetické vředy

Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800396	0169466	ACTICOAT FLEX 3	5 cm x 5 cm	5
66800398	0169467	ACTICOAT FLEX 3	10 cm x 10 cm	5
66800399	0169655	ACTICOAT FLEX 3	10 cm x 10 cm	12
66800409		ACTICOAT FLEX 3	10 cm x 20 cm	12
66800419		ACTICOAT FLEX 3	20 cm x 40 cm	6
66800432		ACTICOAT FLEX 3	40 cm x 40 cm	6
66800435		ACTICOAT FLEX 3	10 cm x 120 cm	6
66800395	0169468	ACTICOAT FLEX 7	5 cm x 5 cm	5
66800397		ACTICOAT FLEX 7	10 cm x 12,5 cm	5
66800420		ACTICOAT FLEX 7	15 cm x 15 cm	5
66800400		ACTICOAT FLEX 7	20 cm x 40 cm	6
66800401		ACTICOAT FLEX 7	40 cm x 40 cm	6

ACTICOAT[◇] Post-Op

Antimikrobiální bariérové krytí potažené stříbrem

Absorpční pooperační krytí obsahuje následující:

- Nanokrystalická polyuretanová vrstva potažená stříbrem
- Bílá polyuretanová pěnová vložka
- Lepicí vodotěsná polyuretanová vrstva

Poskytuje účinnou bariéru pro penetraci bakterií. Při přítomnosti exsudátu pomůže udržení vlhkosti rány. Může být ponecháno na ráně až 7 dní.

Indikace

Lehká až střední poškození, rány v částečné a plné tloušťce kůže, použití u dekubitózních vředů, diabetických vředů, chirurgických ran, popálenin prvního a druhého stupně a míst po transplantaci. Přípravek ACTICOAT Post-Op Dressing může být použit na sanované rány v částečné tloušťce kůže.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000808	0081318	ACTICOAT	5 cm x 5 cm	5
66000789	0081319	ACTICOAT	10 cm x 10 cm	5
66000791	0169654	ACTICOAT	10 cm x 10 cm	12
66000793		ACTICOAT	20 cm x 40 cm	6
66000794		ACTICOAT	40 cm x 40 cm	6
66000795		ACTICOAT	10 cm x 120 cm	6
66000792		ACTICOAT	10 cm x 20 cm	12
66000809	0081431	ACTICOAT 7	5 cm x 5 cm	5
66000796	0081432	ACTICOAT 7	10 cm x 12,5 cm	5
66000797		ACTICOAT 7	15 cm x 15 cm	5

ACTICOAT[◇] Moisture Control

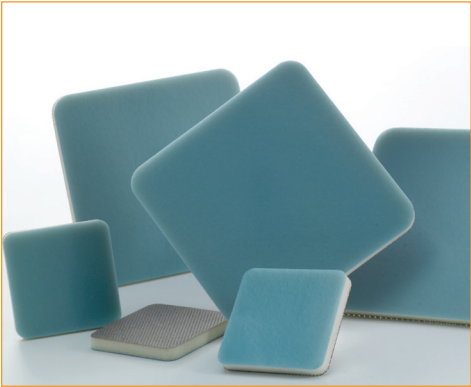
Antimikrobiální bariérové krytí potažené stříbrem

Popis

Přípravek ACTICOAT Moisture Control se skládá z prodyšného vodotěsného modrého vrchního filmu, vnitřního jádra z vysoce absorpční hydrocelulární pěny a nelepivé kontaktní vrstvy s povlakem z nanokrystalického stříbra.

Indikace

Jako antimikrobiální absorpční bariéra, krytí na rány v částečné a plné tloušťce kůže jako jsou tlakové vředy, žilní vředy, diabetické vředy, popáleniny, chirurgické rány, místa po transplantaci, místa štěpu a popáleniny prvního a druhého stupně.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66001790	0081916	ACTICOAT Moisture Control	5 cm x 5 cm	10
66001791	0081917	ACTICOAT Moisture Control	10 cm x 10 cm	10
66001792		ACTICOAT Moisture Control	10 cm x 20 cm	10

ACTICOAT[◇] Site

S přípravkem SILCRYST[◇]

Antimikrobiální absorpční krytí potažené stříbrem

Antimikrobiální bariérové krytí potažené stříbrem poskytuje sedmidenní antimikrobiální bariéru, která poskytuje rychlou a dlouhodobou antimikrobiální kontrolu pro místa s IV, katétrem, externím fixátorem a odtokovou trubicí.

Indikace

Absorpční antimikrobiální krytí se stříbrným povlakem, které může být použito na infikovaných místech vpichu.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66001788	ACTICOAT Site	Ø = 2,5 cm	10

ALLEVYN[®] Adhesive/Sacrum

Díky své jedinečné struktuře tvořené trojitými vrstvami zajišťuje optimální interakci s tekutinami, a podporuje tak hojení vlhkých ran. ¹ Ekonomicky efektivní ² krycí prostředek speciálně určený k léčbě chronických nebo akutních exsudativních ran.

- Jedinečná technologie s trojitým účinkem pomáhá udržovat optimální rovnováhu tekutin a vytváří tak vlhké prostředí pro léčení rány ¹
- Málo alergenní adhezivum ³ pomáhá udržet krytí bezpečně na místě bez přilnutí k ráně ^{4,5}
- Vysoce prodyšný vrchní film pomáhá minimalizovat riziko macerace rány a okolí rány ^{6,7}
- Poskytuje účinnou bariérovou funkci pro exogenní bakterie a pomáhá předcházet průniku tekutin a bakterií ⁸
- Snadno aplikovatelné a odstranitelné ^{4,5,7}
- Odpovídá křivkám těla a je pro pacienty velmi pohodlné ^{4,5,7,9}
- K dispozici v široké škále velikostí, které lze řezat tak, aby odpovídaly problematickým oblastem, jako jsou lokty a paty
- Anatomicky tvarované křížové náplasti, které kombinují vysokou míru absorpce a zajišťují adhezi i při anatomicky tvarovaném krytí.

Indikace
Plytké granulační rány, chronické a akutní exsudativní rány, rány v plné a částečné tloušťce kůže jako jsou tlakové vředy, vředy na nohou a diabetické vředy na nohou; infikované rány; zhoubné rány; chirurgické rány; popáleniny prvního a druhého stupně; rány po transplantaci; mokvající rány.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000043	0080763	ALLEVYN Adhesive	7,5 cm x 7,5 cm	10
66000044	0081616	ALLEVYN Adhesive	12,5 cm x 12,5 cm	10
66000045		ALLEVYN Adhesive	17,5 cm x 17,5 cm	10
66000046		ALLEVYN Adhesive	22,5 cm x 22,5 cm	10
66000348	0080762	ALLEVYN Adhesive	7,5 cm x 7,5 cm	3
66000349		ALLEVYN Adhesive	12,5 cm x 12,5 cm	3
66000700		ALLEVYN Sacrum	17,5 cm x 17,5 cm	10
66000451		ALLEVYN Sacrum	22 cm x 22 cm	10

ALLEVYN[®] Ag Adhesive/Sacrum

Polyuretanové antimikrobiální pěnové krytí

Vysoce absorpční⁸ antimikrobiální krytí, které je také k dispozici v anatomickém tvaru Sacrum pro oblasti, které jsou vystaveny vysokému riziku kontaminace.

Indikace
plytké granulační rány; chronické a akutní exsudativní rány; rány v plné a částečné tloušťce kůže jako jsou tlakové vředy, vředy na nohou a diabetické vředy; infikované rány; zhoubné rány; rány po chirurgickém zákroku; popáleniny prvního a druhého stupně; rány po transplantaci; mokvající rány.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800072	0081918	ALLEVYN Ag Adhesive	7,5 cm x 7,5 cm	10
66800074	0169656	ALLEVYN Ag Adhesive	10 cm x 10 cm	10
66800076	0081919	ALLEVYN Ag Adhesive	12,5 cm x 12,5 cm	10
66800080		ALLEVYN Ag Adhesive	17,5 cm x 17,5 cm	10
66800092		ALLEVYN Ag Sacrum	17 cm x 17 cm	10
66800095		ALLEVYN Ag Sacrum	22 cm x 22 cm	10

1.The composite structure of ALLEVYN Adhesive allows a moist wound environment to be maintained at the wound surface. The moisture is held in the open pores in the foam. As the dressing becomes saturated and the moisture reaches the backing film the excess moisture is removed through this layer; 2. A cost effectiveness study using ALLEVYN dressings. Harding K et al.; 3. A human repeat insult patch test with adhesive materials. Inveresk Research International. Report No 3524. June 1986; 4. Avanzi R, Martinelli R, Accardi S, Giraudi C, Peroli P, Rowan S et al. Adhesive hydrocellular dressing vs hydrocolloid dressing in the treatment of 2nd and 3rd degree pressure ulcers.; 5. Bale S, Squires D, Varnon T, Walker A, Benbow M, Harding KG. A comparison of two dressings in pressure sore management. J Wound Care 1997; 6(10): 463 – 466; 6. Data on file report 0601003. Comparison of the permeability of old ALLEVYN Adhesive and new modified ALLEVYN Adhesive. David Foster and Ana Rial. February 2006; 7. Cassino R, Ricci E, Carusone A, Mercanti A. A conformable hydrogel in the debridement of complex necrotic wounds. EWMA; 1997.; 8. Data on file report 0607022. An in-vitro assessment of the bacterial barrier properties of ALLEVYN Adhesive. D. Smith. July 2006; 9. Harding Kg, Bales S. A randomised clinical study to evaluate and compare the performance of ALLEVYN Adhesive and TielleTM dressings in the management of exuding wounds in the community. Smith & Nephew Healthcare; 10. HIS/044: Histological demonstration of cellular debris within ALLEVYN dressings.

ALLEVYN[◇] Ag Non-Ahesive

Polyuretanové antimikrobiální pěnové krytí

Vysoce absorpční⁹ neadherentní antimikrobiální krytí vhodné pro poškozenou pokožku, které je možné nastříhat tak, aby vyhovovalo pacientům.

Indikace

Plytké granulační rány; chronické a akutní exsudativní rány; rány v plné a částečné tloušťce kůže jako jsou tlakové vředy, vředy na nohou a diabetické vředy; infikované rány; zhoubné rány; rány po chirurgických zákrocích; popáleniny prvního a druhého stupně; rány po transplantacích; mokvající rány.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800082	0081920	ALLEVYN Ag Non-adhesive	5 cm x 5 cm	10
66800084	0081921	ALLEVYN Ag Non-adhesive	10 cm x 10 cm	10
66800087		ALLEVYN Ag Non-adhesive	15 cm x 15 cm	10
66800090		ALLEVYN Ag Non-adhesive	20 cm x 20 cm	10

ALLEVYN[◇] Ag Gentle

Polyuretanové antimikrobiální pěnové krytí

Vysoce absorpční¹¹ antimikrobiální krytí s měkkým gelem, jemně lepicí, které umožňuje snadnou aplikaci⁶ při sekundární retenci včetně komprese.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800440	0169458	ALLEVYN Ag Gentle	5 cm x 5 cm	10
66800441	0169459	ALLEVYN Ag Gentle	10 cm x 10 cm	10
66800442		ALLEVYN Ag Gentle	10 cm x 20 cm	10
66800443		ALLEVYN Ag Gentle	15 cm x 15 cm	10
66800444		ALLEVYN Ag Gentle	20 cm x 20 cm	10
66800436	0169460	ALLEVYN Ag Gentle	7,5 cm x 7,5 cm	10

References 1. The clinical and physical properties of ALLEVYN Ag dressings and the moist wound environment;2. Data on File 0707052 – Antimicrobial activity of ALLEVYN Ag dressings against a broad spectrum of wound pathogens using a dynamic shake flask method. July;3. Smith & Nephew Research Centre Report Ref: RR-WMP07330-10-03. The equivalence of the antimicrobial efficacies of the ALLEVYN Ag foam variants against key wound pathogens. Driffield K, Woodmansey E. Dates 25/03/2009; 4. Harding KG, Bale S. A randomised clinical study to evaluate and compare the performance of ALLEVYN Adhesive and Tielle dressings in the management of exuding wounds in the community: Smith & Nephew healthcare; 5. Managing diabetic foot lesions with ALLEVYN Heel dressing , Watret L (2000) The Diabetic Foot, 3(1),21-22 ;6. Data on file report ref: 0711086 – Results from a 7 day volunteer trial evaluating ALLEVYN Gentle dressings in terms of pain on removal, dressing retention and other physical characteristics. A. Bond December 2007; 7. Smith & Nephew Medical Ltd. Report Ref: HVT050 Results from an open, prospective, randomised, within volunteer comparison of Dakota and Mepilex Border, Palmer S., & Smith G. 4th December 2008; 8. Data on File Reference 0702002, ALLEVYN Ag Adhesive dressing Physical Properties, Daubney L, February 2007 ;9. Data on File Reference 0702001, ALLEVYN Ag Non Adhesive – Physical Properties, L Daubney, February 2007;10. Comparing two dressings in the treatment of diabetic foot ulcers, Foster AVM et al (1994), J Wound Care, 3(5), 224-228 ;11. Smith & Nephew Medical Ltd. Report Ref: DS/08/107/R1b, ALLEVYN Ag Gentle Dressings Physical Properties, Carpenter S. November 2008 ;12. Smith and Nephew Medical Ltd. Report Ref: DS/08/098/R1b, ALLEVYN Ag Gentle Border Dressings Physical Properties, Carpenter S, November 2008

ALLEVYN[◇] Ag Gentle Border

Polyuretanové antimikrobiální pěnové krytí

Vysoce absorpční¹² antimikrobiální krytí s jemným silikonovým lepidlem, ideální jednostupňové krytí pro použití na zranitelné kůže⁷.

Indikace

Léčení ran pomocí sekundárního záměru pro chronická a akutní zranění, rány v částečné a plné tloušťce kůže, granulační, exsudativní rány jako jsou tlakové vředy, vředy na nohou, infikované rány, diabetické vředy na nohou, chirurgické rány. Přípravek ALLEVYN Ag Gentle Border je vhodný pro použití na křehké kůže.

Přípravek ALLEVYN Ag Gentle Border je vhodný pro rány s mírnou až vysokou hladinou exsudátu. Přípravek ALLEVYN Ag Gentle by měl být zajištěn retenční látkou, páskou nebo krytím.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800436	0169460	ALLEVYN Ag Gentle Border	7,5 cm x 7,5 cm	10
66800437		ALLEVYN Ag Gentle Border	10 cm x 10 cm	10
66800438		ALLEVYN Ag Gentle Border	12,5 cm x 12,5 cm	10
66800439		ALLEVYN Ag Gentle Border	17,5 cm x 17,5 cm	10

References 1. The clinical and physical properties of ALLEVYN Ag dressings and the moist wound environment;2. Data on File 0707052 – Antimicrobial activity of ALLEVYN Ag dressings against a broad spectrum of wound pathogens using a dynamic shake flask method. July;3. Smith & Nephew Research Centre Report Ref: RR-WMP07330-10-03. The equivalence of the antimicrobial efficacies of the ALLEVYN Ag foam variants against key wound pathogens. Driffield K, Woodmansey E. Dates 25/03/2009; 4. Harding KG, Bale S. A randomised clinical study to evaluate and compare the performance of ALLEVYN Adhesive and Tielle dressings in the management of exuding wounds in the community; Smith & Nephew healthcare; 5. Managing diabetic foot lesions with ALLEVYN Heel dressing , Watret L (2000) The Diabetic Foot, 3(1),21-22 ;6. Data on file report ref: 0711086 – Results from a 7 day volunteer trial evaluating ALLEVYN Gentle dressings in terms of pain on removal, dressing retention and other physical characteristics. A. Bond December 2007; 7. Smith & Nephew Medical Ltd. Report Ref: HVT050 Results from an open, prospective, randomised, within volunteer comparison of Dakota and Mepilex Border, Palmer S., & Smith G. 4th December 2008; 8. Data on File Reference 0702002, ALLEVYN Ag Adhesive dressing Physical Properties, Daubney L, February 2007 ;9. Data on File Reference 0702001, ALLEVYN Ag Non Adhesive – Physical Properties, L Daubney, February 2007;10. Comparing two dressings in the treatment of diabetic foot ulcers, Foster AVM et al (1994), J Wound Care, 3(5), 224-228 ;11. Smith & Nephew Medical Ltd. Report Ref: DS/08/107/R1b, ALLEVYN Ag Gentle Dressings Physical Properties, Carpenter S. November 2008 ;12. Smith and Nephew Medical Ltd. Report Ref: DS/08/098/R1b, ALLEVYN Ag Gentle Border Dressings Physical Properties, Carpenter S, November 2008

ALLEVYN[◇] Gentle

Jemné gelové adhezní hydrocelulární pěnové krytí

Měkké gelové adhezní hydrocelulární pěnové krytí, které je navrženo tak, aby pomohlo, když potřebujete jemnou přilnavost, když aplikujete krytí na zranitelných místech těla. Měkké gelové lepidlo je vhodné pro použití na křehké kůže¹ a ukazuje se, že minimalizuje trauma a bolest při výměnách krytí².

Díky využití technologie Triple Action ALLEVYN pro efektivní práci s tekutinami³ je přípravek ALLEVYN Gentle vhodný také pro aplikaci při kompresní bandáži⁴.

Indikace

Léčení rány sekundárním záměrem, použití pro mělké, granulační rány, chronické a akutní exsudativní rány, rány v plné a částečně tloušťce kůže jako jsou tlakové vředy, vředy na nohou, diabetické vředy na nohou, infikované rány, zhoubné rány, chirurgické rány, popáleniny prvního a druhého stupně, místa po transplantaci, natržení kůže, mokvající vředy. Může být použito v kombinaci s přípravkem INTRASITE[™] Gel pro nekrotické nebo poškozené rány. Přípravek ALLEVYN Gentle je vhodný k použití pro křehkou pleť.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800247	0081926	ALLEVYN Gentle	5 cm x 5 cm	10
66800248	0081927	ALLEVYN Gentle	10 cm x 10 cm	10
66800250		ALLEVYN Gentle	15 cm x 15 cm	10
66800249		ALLEVYN Gentle	10 cm x 20 cm	10
66800251		ALLEVYN Gentle	20 cm x 20 cm	10

References 1. Technical Justification AG001, November 2007; 2. Technical Justification AG003, November 2007 ; 3. Data on File: 0709060 – Comparison of the fluid handling capacity of ALLEVYN Gentle, ALLEVYN Non Adhesive and other competitor products. L. Tompkins. September 2007 ;4. Data on File 0711086: Results from a 7 day volunteer trial evaluating ALLEVYN Gentle dressings in terms of pain on removal, dressing retention and other physical characteristics. Amy Bond. November 2007

ALLEVYN[◇] Gentle Border/Heel/Sacrum

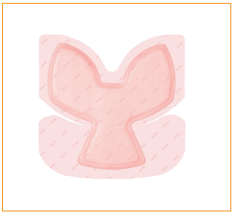
Silikonové gelové adhezní hydrocelulární pěnové krytí

Řada ALLEVYN Gentle Border byla navržena pro lidi s obzvláště citlivou nebo křehkou kůží.^{1,2,3} Tato krytí obsahují měkké silikonové gelové lepidlo, které minimalizuje trauma rány při výměně krytí^{1,3,4}, což pomáhá předcházet bolesti pacienta bez snížení kvality péče.^{1,3}

- Technologie ALLEVYN triple-action udržuje optimální rovnováhu tekutiny pro metodu hojení ran ve vlhku.⁵
- Vhodné krytí - poskytuje pohodlí pro pacienta.^{1,3}
- Minimalizuje trauma a bolest při výměně
- Snadno se aplikuje a odstraňuje^{1,3,6} - krytí lze snadno přemístit bez ztráty přilnavých vlastností
- Voděodolné krytí umožňující pacientům sprchovat se s krytím
- K dispozici v řadě tvarů a velikostí - čtverce, obdélníky a řada tvarů pro zajištění komplikovaných ploch.⁷

Indikace

Léčba zranění sekundárním záměrem , použití na mělkých, granulačních ranách, chronických a akutních exsudačních ranách, ranách v plné a částečné hloubce kůže jako jsou tlakové vředy, vředy na nohou, infikované rány, zhoubné rány, chirurgické rány, popáleniny prvního a druhého stupně, natržení, mokvající vředy. Přípravek ALLEVYN Gentle Border může být použit v kombinaci s přípravkem INTRASITE [™] Gel pro nekrotické nebo loupající se rány. Přípravek ALLEVYN Gentle Border je vhodný pro použití na křehké kůži.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800269	0081928	ALLEVYN Gentle Border	7,5 cm x 7,5 cm	10
66800272	0081929	ALLEVYN Gentle Border	12,5 cm x 12,5 cm	10
66800273		ALLEVYN Gentle Border	17,5 cm x 17,5 cm	10
66800264		ALLEVYN Gentle Border	10 cm x 25 cm	10
66800265		ALLEVYN Gentle Border	10 cm x 30 cm	10
66800506		ALLEVYN Gentle Border Heel	23 cm x 23,2 cm	5
66800897		ALLEVYN Gentle Border Sacrum	16,8 cm x 17,1 cm	6

References 1. Data on file: OR-DOF/001 ;2. "Ageing changes in skin", update on 22nd August 2006 by Sandra W. ohen M.D. Ref: <http://nim.nih.gov/medlineplus/ency/article/004014.htm> ;3. Hurd T et al. A multicentre in-market evaluation of ALLEVYN Gentle Border. Wounds UK, 2009, Vol 5, No 3 ;4. ALLEVYN Gentle Border, A 17 day wound healing study in minipigs (wacker silicone adhesive). Skytte C, October 2008 ;5. The clinical and physical properties of ALLEVYN Gentle Border dressing and the moist wound environment. Myers D, November 2007 ;6. Smith & Nephew Wound Management, Data on file report reference ORDOF/ 017. An open, prospective, randomised, comparative study to compare the performance of ALLEVYN Gentle Border Multisite with an alternative silicone adhesive dressing. Palmer S and Mistry C. June 2011 ;7. Smith & Nephew Wound Management. Data on file report reference ORDOF/ 011. Results from a multi-centre, non-comparative clinical in market evaluation of ALLEVYN Gentle Border dressings (CIME/008) and from open, prospective, randomised within volunteer (VTE/HVT 050) comparison of Dakota and Mepilex Border in terms of showerproof and use on awkward areas. Hussein D. August 2010

ALLEVYN[◇] Gentle Border Lite

Silikonové gelové adhezní hydrocelulární pěnové krytí

Byl speciálně navržen pro osoby s citlivou nebo křehkou kůží¹, které mají lehce až mírně exsudativní rány. Toto krytí, které je dostupné v širokém spektru tvarů a velikostí kombinuje tenkou pěnu, která je přizpůsobivá a pohodlná pro nošení ¹, a jemnost silikonového lepidla pro minimalizaci bolesti při odstraňování¹.

Indikace

Léčení rány sekundárním záměrem, na mělké, granulační rány, chronické a akutní exsudativní rány, rány v částečné a plné tloušťce jako jsou tlakové vředy, vředy na nohou, diabetické vředy na nohou, infikované rány, zhoubné rány, chirurgické rány, popáleniny prvního a druhého stupně, místa po transplantaci, natržení kůže, mokvající vředy. Nezahrnuje použití na křížové ploše. Přípravek ALLEVYN Gentle Border Lite je vhodný pro použití na křehké kůži. Přípravek ALLEVYN Gentle Border Lite je vhodný pro rány s nízkým až středním stupněm exsudace. Přípravek ALLEVYN Gentle Border Lite drží na místě bez potřeby sekundární retence.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800833	ALLEVYN Gentle Border Lite	5 cm x 5 cm	10
66800834	ALLEVYN Gentle Border Lite	7,5 cm x 7,5 cm	10
66800835	ALLEVYN Gentle Border Lite	10 cm x 10 cm	10
66800836	ALLEVYN Gentle Border Lite	5,5 cm x 12 cm	10
66800837	ALLEVYN Gentle Border Lite	8 cm x 15 cm	10
66800840	ALLEVYN Gentle Border Lite	15 cm x 15 cm	10

References 1. Hurd T et al: A multicentre in-market evaluation of ALLEVYN Gentle Border. Wounds UK 2009, Vol 5, No 3. 2. Demonstrable

ALLEVYN[®] Heel/Ag Heel

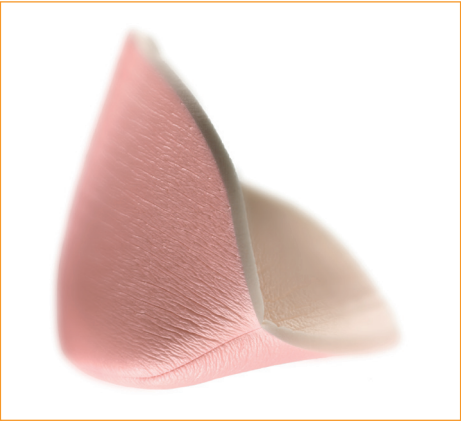
Neadhezní polyuretanové krytí – sterilní

Krytí bylo navrženo s vynikajícími anatomickými vlastnostmi a pro pohodlnou manipulaci pro zlepšení léčení ran na patě.

- Jednodílná konstrukce
- Nelepivý
- Jedinečná třílaminátová konstrukce
- Nelepivá vrstva kontaktu s ránou
- Vysoce absorpční centrální hydrocelulární vrstva
- Voděodolný film na vnější vrstvě
- Ochranné polstrování

Indikace

Hojení ran sekundárním záměrem pro chronické a akutní rány, rány v částečné a plné tloušťce kůže, plytké, granulační a exsudativní rány, jako jsou tlakové vředy, vředy na nohách, infikované rány, vředy na diabetických nohách a chirurgické rány. Přípravky ALLEVYN Heel a ALLEVYN Ag Heel jsou anatomicky tvarovaná krytí pro použití na rány na patách. Přípravek ALLEVYN Ag Heel je určen pro rány vykazující příznaky infekce. Pokud je přípravek používán na infikovaných ránách, rány by měly být ošetřeny podle lokálního protokolu.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66007630	0081930	ALLEVYN Heel	10,5 cm x 13,5 cm	5
66800098		ALLEVYN Ag Heel	10,5 cm x 13,5 cm	5

ALLEVYN[®] Life/Heel/Sacrum

Silikonové gelové adhezní hydrocelulární pěnové krytí

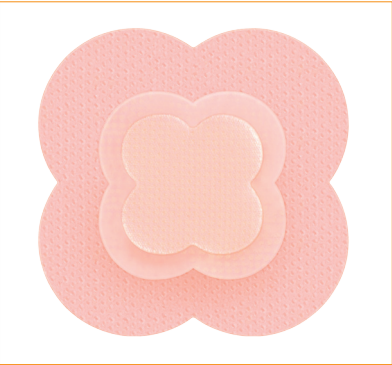
Vícevrstvé zpracování s hydrocelulární pěnou, vysoce absorpčním jádrem a maskovací vrstvou, která byla navržena pro každodenní použití díky prvkům jako jsou:

- Jedinečný tvar čtyřúhelníku se širokým okrajem je navržen tak, aby lépe odpovídal obrysům lidského těla¹⁻² a umožňuje pacientům sprchovat se s krytím¹⁻³
- Ochranná maskovací vrstva minimalizuje vizuální dopad průsaku⁴ (in-vitro), což pacientovi dává jistotu, že jeho krytí nepřitahuje negativní pozornost ostatních
- Vynikající systém zamykání kapaliny pod tlakem⁵ (in-vitro)
- Poskytuje pacientovi ochranu proti průsaku⁵ (in-vitro)
- Absorpce pachů při testování (in vitro) na reprezentativní látky⁶
- Vícevrstvý design prostředku ALLEVYN Life zajišťuje polstrování a rozložení tlaku⁷ (in-vitro)
- Silikonová kontaktní vrstva zajišťuje minimální bolest a nepohodlí při odstraňování⁸, přičemž dovoluje opětovné nalepení krytí⁹
- Indikátor výměny optimalizuje frekvenci výměny krytí¹⁰ a minimalizuje plýtvání

Přípravek **ALLEVYN Life Sacrum** má jedinečný „ocas“ navržený speciálně pro rány v křížové oblasti a kopíruje anatomii těla, aby pomohl překonat běžné problémy, jako nepřílnavost krytí. Krytí bylo navrženo na základě pozorovacího etnografického výzkumu mezi pacienty a klinickými lékaři, kteří mají zkušenosti s ránami v křížové oblasti. Přípravek **ALLEVYN Life Heel** má jedinečný design a je jediným krytím paty, který zajišťuje pokrytí malleolu bez potřeby sekundárního obvázání.

Indikace

Léčení rány sekundárním záměrem na mělkých, granulačních ránách, pro chronické a akutní exsudativní rány, rány v plné a částečné tloušťce kůže jako jsou tlakové vředy, vředy na nohou, diabetické vředy, infikované rány, zhoubné rány, chirurgické rány, popáleniny prvního a druhého stupně, místa po transplantaci, natržení kůže, mokvající vředy. Přípravek ALLEVYN Life může být používán společně s přípravkem INTRASITE[™] Gel pro nekrotické nebo loupající se rány. Přípravek ALLEVYN Life je vhodný pro použití na křehké kůže.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66801067	0169657	ALLEVYN Life	10,3 cm x 10,3 cm	10
66801068	0169658	ALLEVYN Life	12,9 cm x 12,9 cm	10
66801069	0169659	ALLEVYN Life	15,4 cm x 15,4 cm	10
66801070		ALLEVYN Life	21 cm x 21 cm	10
66801304		ALLEVYN Life Heel (Global)	Pack of 5	5
66801306		ALLEVYN Life Sacrum (Small)	Pack of 10	10
66801307		ALLEVYN Life Sacrum (Large)	Pack of 10	10

References AL 1. Smith & Nephew data on file report OR-DOF 020 An open, prospective, randomised, comparative volunteer trial to compare the performance of silicone adhesive dressings. Mepilex™ Border. 2. Smith & Nephew data on file report OR-DOF 041 An open, prospective, comparative volunteer trial to assess the retention qualities of ALLEVYN Life and Biatain™ Silicone. 3. Smith & Nephew data on file report OR-DOF 011, Results from a multi-centre, non-comparative clinical in market evaluation of ALLEVYN Gentle Border dressing and from Open, prospective randomised, within volunteer comparison of Dakota and Mepilex Border in terms of showerproof and use on awkward areas. Hussein D; August 2010. 4. Smith & Nephew data on file report DS/12/129/DOF Simulated wound model testing of ALLEVYN Life and Mepilex Border. 5. Smith & Nephew data on file report DS/12/130/DOF Simulated wound model testing of ALLEVYN Life and Mepilex Border. 6. Data on File Report DS/12/127/DOF, June 2012, Roberts Sarah. Odour reducing properties of ALLEVYN Life. 7. Smith & Nephew data on file report DS/12/185/DOF Impact protection properties of ALLEVYN Life, Mepilex Border and Biatain Silicone. 8. Rossington A et al. Clinical performance and positive impact on patient wellbeing of ALLEVYN Life. Wounds UK 2013; Vol 9, No. 4. 9. Smith & Nephew Data on File. OR-DOF-001. Results from an open, prospective, randomised within volunteer comparison of ALLEVYN Gentle Border and Mepilex Border. Palmer S. and Smith G. November 2008; 10. Stephen-Haynes et al., An appraisal of the clinical performance and economic benefits of a silicone foam in a large UK Primary care organisation. Journal of Community Nursing 2013

ALLEVYN[◇] Life Non-Bordered NEW!

Pěnové krytí

Absorpční krytí s pěti vrstvami ⁴ se silikonem s nízkou přilnavostí; Navrženo pro:

- absorpci - i vertikálně^{18, 8}
- uzamčení exsudátu ^{6, 8}
- minimalizaci rizika poškození kůže^{12, 13}

Pětivrstvý kompatibilní tvar ¹⁰, který:

- je možné rozstříhat ⁹
- lze použít při kompresní terapii^{6, 18}
- lze použít s různými sekundárními retencemi
- lze použít na různé rány

Indikace

Léčení ran sekundárním záměrem na mělkých, granulačních ránách, chronických a akutních exsudativních ránách, ránách v plné a částečné vrstvě kůže včetně: tkáňových vředů, vředů na nohou, diabetických vředů na nohou, chirurgických ran, popálenin prvního a druhého stupně, míst kožního štěpu při transplantaci, natržení kůže, mokvajících ran.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66801748	Allevyn Life Non Bordered	10,5 cm x 10,5 cm	10
66801749	Allevyn Life Non Bordered	16 cm x 16 cm	10
66801751	Allevyn Life Non Bordered	10 cm x 20 cm	10

References:4. Ellis K (2004) Short-stretching bandaging the way forward for venous leg ulcer management. J Comm Nurs 18(5): 16 – 20 6. Smith & Nephew Data on File D5.16.328.R v2 ALLEVYN LIFE Non-Bordered physical testing 8. Smith & Nephew Data on File D5.16.470.R ALLEVYN LIFE Non-Bordered horizontal wound model 9. Smith & Nephew Data on File D5/16/429/R Shedding when cut – Testing on ALLEVYN LIFE non-Bordered and DURAFIBER dressings 12. Rossington et al (2013) Clinical performance and positive impact on patient wellbeing of ALLEVYN LIFE. WOUNDS UK. Vol 9. No. 4 13. Fairlamb D. (2017) ALLEVYN LIFE Non-Bordered Clinical Claims Supporting Statement 18. Smith & Nephew Data on File D5.16.469.R ALLEVYN LIFE Non-Bordered Vertical Wound Model.

ALLEVYN[◇] Non-Adhesive

Polyuretanové krytí – sterilní

Od počátku byl přípravek ALLEVYN navržen tak, aby reagoval na lidské tělo. Přípravek ALLEVYN Non-Adhesive byl první variantou přípravku ALLEVYN, který byl uveden na trh v roce 1987 a kombinuje pohodlí pacienta s revolučním třívrstevným systémem pro řízení tekutin, který umožňuje hojení ran pomocí vlhkosti¹. Přípravek ALLEVYN Non-Adhesive prošel testem času a je stále základním přípravkem pro pacienty a klinické lékaře po celém světě.

Indikace

Léčba ran pomocí sekundárního záměru pro mělké, granulační rány. Chronické a akutní exsudativní rány, rány v plné a částečné tloušťce kůže jako jsou tlakové vředy, infikované rány, diabetické vředy na nohou, zhoubné rány, chirurgické rány, popáleniny prvního a druhého stupně, místa po transplantaci, mokvající vředy. Přípravek může být použit ve spojení s přípravkem INTRASITE[™] Gel pro nekrotické nebo olupující se rány. Přípravek ALLEVYN Heel přispívá k uvolnění tlaku, když je používán ve spojení s přípravky pro zmírnění tlaku.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66007643		ALLEVYN Non-Adhesive	5 cm x 5 cm	10
66007637		ALLEVYN Non-Adhesive	10 cm x 10 cm	10
66000093		ALLEVYN Non-Adhesive	15 cm x 15 cm	10
66007335		ALLEVYN Non-Adhesive	10 cm x 20 cm	10
66007638		ALLEVYN Non-Adhesive	20 cm x 20 cm	10
66000351	0080760	ALLEVYN Non-Adhesive	5 cm x 5 cm	3
66000532	0080761	ALLEVYN Non-Adhesive	10 cm x 10 cm	3
66007643	0080117	ALLEVYN Non-Adhesive	5 cm x 5 cm	10
66007637	0080115	ALLEVYN Non-Adhesive	10 cm x 10 cm	10

References: 1. The clinical and physical properties of ALLEVYN Non Adhesive dressings and the moist wound environment; 2. Smith and Nephew data on file report: Comparison of the permeability of ALLEVYN Non-Adhesive standard and new ALLEVYN Non-Adhesive written by David Foster and Anna Rial, Feb 2006; 3. Clinical evaluation report ref: CE/022/ANA – A prospective user evaluation on the effect of process changes tot eh manufacture of ALLEVYN Non-Adhesive wound dressings. Samantha Hartwell, November 2006 ;4. Denyer J. Wound Management for children with Epidermolysis Bullosa.Dermatol Clin. 28(2):257-64, 2010; 5. Managing diabetic foot lesions with ALLEVYN Heel dressing. Watret L (2000) The Diabetic Foot, 3(1), 21-22; 6. Evaluation of a hydrocellular dressing in the management of exuding wounds in the community. Kurring PA et al (1994). Br J Nurs 3(20) 1049-1053; 7. Bacterial barrier testing of Johannesburg formulations of ALLEVYN Non-Adhesive and ALLEVYN Lite. Report Ref: WRP-TW090-150-01; 8. Report Ref: DS/04/065/R1 – ALLEVYN Pressure reduction. Sarah Painter / D Foster, 05/11/04; 9. Smith and Nephew

ALLEVYN[◇] Tracheostomy

Hydrofilní polyuretanové krytí (s dírou) - sterilní

Hydrofilní polyuretanový obvaz (s dírou) – sterilní. Kombinuje výhody přípravku ALLEVYN s „klíčovou dírkou“, která umožňuje, aby krytí vhodně sedělo kolem tracheostomické trubice nebo jiného kanálu nebo stomie.

- Otvor ve tvaru „klíčové dírky“
- Růžová voděodolná vnější vrstva
- Vysoce absorpční hydrocelulární středová vrstva
- Nepropustná vnitřní vrstva
- Polstrovaná podložka

Indikace

Absorpční aperturní obvaz pro stomii po tracheostomii nebo pro místa, kde dochází k odvodnění ran. Přípravek ALLEVYN Tracheostomy by měl být zajištěn retenční látkou, páskou nebo obvazem.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66010674	0169462	ALLEVYN Trach. Paediatric	4 cm x 6 cm	10
66007640	0081931	ALLEVYN Tracheostomy	9 cm x 9 cm	10

CUTINOVA[◇] Hydro

Samolepicí hydro-selektivní krytí UTIP

Samolepicí hydro-selektivní krytí, které bylo navrženo pro efektivní léčbu exsudativních ran.

Indikace

Pro léčbu exsudativních ran, které se hojí sekundárním záměrem, jako jsou vředy na nohou, tlakové vředy, popáleniny, rány v povrchové a částečné tloušťce kůže, vředy na diabetických nohou a sekundární obvaz na dutinové rány, kde je okolní kůže neporušená a v normálním stavu.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66047441	CUTINOVA Hydro	5 cm x 6 cm	10
66047443	CUTINOVA Hydro	10 cm x 10 cm	5
66047445	CUTINOVA Hydro	15 cm x 20 cm	3

DURAFIBER[◇]

Gelující vláknité krytí

Vysoce absorpční netkané gelující vláknité krytí. Skládá se z jedinečné směsi celulóзовých vláken a poskytuje všestranné řešení pro zvládání středně až silně exsudativních chronických ran a akutních ran v plné nebo částečné tloušťce kůže nebo mělkých granulačních ran.

Indikace
Pro zvládnutí chronických a akutních ran, v plné a částečné tloušťce kůže nebo mělkých granulujících vylučujících ran. Například: vředy na nohou; tlakové vředy; diabetické vředy; chirurgické rány; rány, které se léčily sekundárním záměrem; místa po transplantaci; tunelové a píštělové rány; popáleniny v částečné tloušťce kůže; traumatické rány; a rány, které jsou náchylné ke krvácení, jako jsou rány, které byly chirurgicky nebo mechanicky narušeny.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800029	0169473	DURAFIBER	5 cm x 5 cm	10
66800030		DURAFIBER	10 cm x 10 cm	10
66800031		DURAFIBER	15 cm x 15 cm	5
66800033	0169475	DURAFIBER	2 cm x 45 cm	5
66800546		DURAFIBER	4 cm x 10 cm	5
66800547		DURAFIBER	4 cm x 20 cm	5
66800548	0169474	DURAFIBER	4 cm x 30 cm	5
66800551		DURAFIBER	10 cm x 12 cm	10

DURAFIBER[◇] Ag

Stříbrné gelující vláknité krytí

Absorpční, netkané, antimikrobiální krytí obsahující stříbro složené celulóзовých ethylsulfonátových vláken. Iontové stříbro v krytí vykazuje antimikrobiální aktivitu proti širokému spektru běžných patogenních onemocnění, která mohou přispět ke snížení bakteriálního zatížení a riziku infekce; navrženo tak, aby při kontaktu s tekutinou v ráně krytí rychle vytvářelo čirý chladný gel. Tento gel absorbuje přebytečnou tekutinu, uzamyká exsudát z rány, vytváří vlhké prostředí, které podporuje autolytické hojení a dokonale se přizpůsobí vrstvě rány.

Vysoká celková pevnost přípravku DURAFIBER Ag za mokra usnadňuje jednoduché odstranění přípravku v jednom kuse i z vlhkých ran a dutinových ran. Minimalizuje se tak trauma rány a bolest způsobená odstraněním přípravku.

Přípravek DURAFIBER Ag může být použit v kombinaci s řadou krycích obvazů včetně přípravků ALLEVYN a PROFORE.

Přípravek DURAFIBER Ag může být také použit s přípravkem OPSITE na lehce exsudativní rány.

Indikace
Pro zvládnutí chronických a akutních ran, v plné a částečné tloušťce kůže nebo mělkých granulujících vylučujících ran. Například: vředy na nohou; tlakové vředy; diabetické vředy; chirurgické rány; rány, které se nechaly léčit sekundárním záměrem; místa po transplantaci; tunelové a píštělové rány; popáleniny v částečné tloušťce kůže; traumatické rány; a rány, které jsou náchylné ke krvácení, jako jsou rány, které byly chirurgicky nebo mechanicky narušeny.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800034	DURAFIBER Ag	5 cm x 5 cm	10
66800035	DURAFIBER Ag	10 cm x 10 cm	10
66800036	DURAFIBER Ag	15 cm x 15 cm	5
66800037	DURAFIBER Ag	20 cm x 30 cm	5
66800038	DURAFIBER Ag	2 cm x 45 cm	5
66800583	DURAFIBER Ag	4 cm x 10 cm	5
66800584	DURAFIBER Ag	4 cm x 20 cm	5
66800585	DURAFIBER Ag	4 cm x 30 cm	5

ALGISITE[◇] Ag

Krytí s alginátem vápenatým a stříbrem

Indikace
Určeno pro použití při poranění, u nichž dochází k mírnému až těžkému výskytu exsudátu, jako jsou například pooperační rány, rány v částečné a plné tloušťce kůže, arteriální, žilní a diabetické vředy na nohou, pooperační rány a houbovitě léze. Přípravek může být použit na rány, které jsou infikované nebo u kterých je riziko vzniku infekce.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800111	0082074	ALGISITE Ag	5 cm x 5 cm	10
66800112	0082075	ALGISITE Ag	10 cm x 10 cm	10
66800113		ALGISITE Ag	10 cm x 20 cm	5
66800114	0169457	ALGISITE Ag	2 cm x 30 cm	5

ALGISITE[◇] M

Krytí s alginátem vápenatým - sterilní

Vápenato-alginátové krytí, které tvoří měkký gel, který je absorpční, když přichází do styku s exsudátem rány. Přípravek ALGISITE M pomáhá využívat osvědčené výhody vlhkých ran.

Indikace
Pro zvládnutí ran v částečné a plné tloušťce kůže s mírným až těžkým exsudátem, které mohou být také náchylné k menším krvácením, jako jsou tlakové vředy, vředy na nohou, chirurgické rány, diabetické vředy na nohou, zhoubné rány a popáleniny.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000519	0080839	ALGISITE M	5 cm x 5 cm	10
66000520	0080840	ALGISITE M	10 cm x 10 cm	10
66000521		ALGISITE M	15 cm x 20 cm	10
66000522	0169456	ALGISITE M	2 cm x 30 cm	5

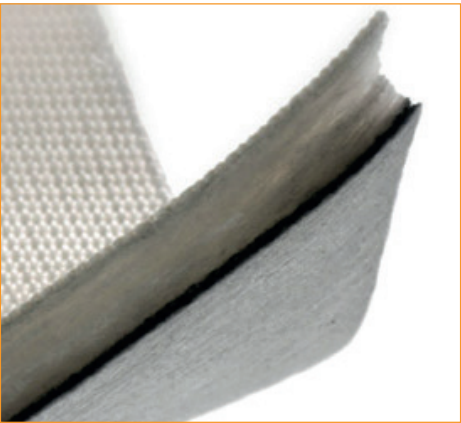
CARBONET

Krytí s dřevěným uhlím pohlcující zápach

Přípravek byl navržen tak, aby usnadňoval kontrolu ran a snížil dobu ošetřování při léčbě zápalových a infikovaných ran. Využívá důležité, dobře prokázané výhody vrstvy s aktivním uhlím s přidanými vlastnostmi absorpce a bez lepivosti. Krytí vytváří příznivé prostředí pro hojení ran a zároveň je ekonomicky efektivní a snadno použitelné.

- Vrstva aktivního dřevěného uhlí
- Kontaktní vrstva
- Absorpční polštářková vrstva
- Absorbuje bakterie a pachy
- Flexibilní a přizpůsobivé

Indikace:
Rány s výtokem, infikované a zapáchající rány. Například: žilní vředy; pohyblivé karcinomy (např. na prsou); fekální fistuly; infikované chirurgické rány.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
7064	0081693	CARBONET	10 cm x 10 cm	10
7065		CARBONET	10 cm x 20 cm	10

REPLICARE

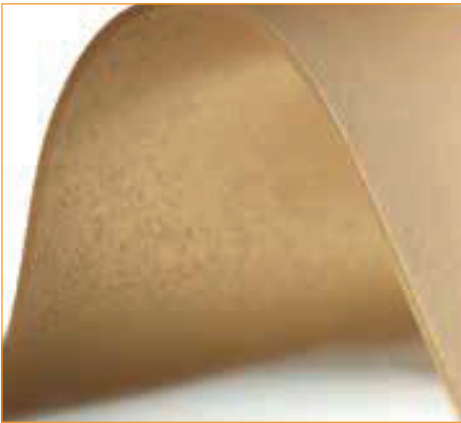
Hydrokoloidní krytí

Pokročilé hydrokoloidní krytí, které nabízí optimální řízení exsudátu a zvýšenou absorpční schopnost.

Zlepšená konstrukce zajišťuje lepší odpařování pomocí adaptabilního polyuretanového vrchního filmu, který reguluje rychlost přenosu vlhkosti. To umožňuje odpaření přebytečné vlhkosti při zachování správného vlhkého prostředí rány. Horní fólie je vodotěsná, snadno se čistí a pomáhá při prevenci bakteriální kontaminace.

Jedinečné mikro-tenké hrany a vylepšené lepidlo nabízejí lepší přilnavost, snížení úniku tekutin a možnost rolovat okraje. Může zůstat na místě po dobu až 7 dní.

Indikace
Při aplikaci zdravotnickým odborníkem může být krytí REPLICARE Ultra použito v I. etapě až po IV. etapu u ran s lehkým až středním exsudátem, jako jsou: tkáňové vředy; vředy na nohou; povrchové popáleniny; povrchní rány; místa po transplantaci; kožní oděrky; popáleniny v částečné tloušťce kůže.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000434	0080837	REPLICARE Ultra	10 cm x 10 cm	10

CADESORB

Proteázová modulační mast

Bílá sterilní mast na bázi škrobu, která kontroluje lokální pH rány a tím moduluje aktivitu proteázy; navrženo speciálně pro kontrolu pH u lokálních ran.

Kontrolou hladiny pH a modulací aktivity proteázy a řízením loupání a exsudátu pomůže přípravek CADESORB vytvořit přirozenou rovnováhu u chronických ran a pomůže stimulovat hojení.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000054	0081848	CADESORB Ointment	20 g	1
66000056	0081847	CADESORB	5 x 10 g	5
66000055		CADESORB Ointment	2 x 20 g	2

IODOSORB

Cadexomerový krém/prášek s jódem

Cadexomerové krytí s jódovými výrobky, dostupný ve třech variantách: mast; krytí a prášek; podporuje hojení dvojím účinkem antimikrobiálních a odváděcích vlastností. Širokospektrální antimikrobiální účinek je zajištěn trvalým uvolňováním jódu a odváděcí účinek je poskytován jedinečnou cadexomerovou maticí. Účinným odstraněním bariér bakterií, olupující se kůže, residuí a přebytku exsudátu je přípravek IODOSORB účinný při léčbě infekce u chronických exsudativních zranění.

Výhody přípravku IODOSORB

- Klinicky ověřená léčba infekcí
- Efektivní antimikrobiální a léčebné účinky
- Vysoká nasákavost
- Široká nabídka klinické podpory na vysoké úrovni
- Všestranný rozsah
- Změní barvu, když se vyloučí jod
- Podporuje hojení ran
- Pomáhá eliminovat zápach

Vlastnosti přípravku IODOSORB

- Změna barvy: indikuje, kdy je potřeba vyměnit obvaz
- Neadherentní: může být odstraněn fyziologickým roztokem, který pomůže snížit trauma pacienta a zvýšit kvalitu života pacienta
- Biologicky odbouratelný
- Rozsah velikostí: výběr krytí
- Pomáhá snížit plýtvání

Indikace

Pro léčbu chronických vylučujících ran. Přípravek Iodosorb lze použít na infikované rány. Pokud se přípravek používá na infikovaných ranách, infekce by měla být zkontrolována a léčena podle místního klinického protokolu.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66001290		IODOSORB Dressing	4 cm x 6 cm (5 g)	5
66001291		IODOSORB Dressing	6 cm x 8 cm (10 g)	3
66001292	0169464	IODOSORB Dressing	6 cm x 8 cm (10 g)	5
66001293		IODOSORB Dressing	8 cm x 10 cm (17 g)	2
66001297	0169465	IODOSORB Ointment	2 x 20 g	2
66001299		IODOSORB Ointment	40 g	1
66001284		IODOSORB Ointment	25 g	1
66001285	0169463	IODOSORB Powder	50 g	1

The mythology of povidone-iodine and the development of self-sterilizing plastics. SURGERY 1993 Feb; 176(2):183-190 4 Haughton W, Young T. Common problems in wound care: malodorous wounds. BJN 1995 4, (16):959-963 5 Thomas S. Treating malodorous wounds. Community Outlook, 1989 Oct :27-28,30 6 Falanga V. Iodine containing pharmaceuticals: a reappraisal. Proceedings of the 6th European Conference on Advances in Wound Healing. London: Macmillan Magazines Ltd 1997 7 Tröeng T, Skog E, Amesjö B, Gjörres JE, Bergljung L, Gundersen J et al. A randomised multicentre trial to compare the efficacy of cadexomer iodine and standard treatment in the management of chronic venous ulcers in out patients. In: Cadexomer iodine, Fox JA, Fisher H editors. Stuttgart: Schattauer Verlag 1983. p. 35-412 Drosou A, Falabella A, Kirsner RS. Antiseptics on Wounds: An Area of Controversy. Wounds 2003 15(5): 149-66. 3 LeVein HH, LeVein RF, LeVein EG. References: 1 Gustavson B. Cadexomer iodine: Introduction. In: Cadexomer iodine. Fox JA, Fisher H, editors. Stuttgart: Schattauer Verlag 1983. p. 35-412 Drosou A, Falabella A, Kirsner RS. Antiseptics on Wounds: An Area of Controversy. Wounds 2003 15(5): 149-66. 3 LeVein HH, LeVein RF, LeVein EG. The evaluation of cadexomer iodine wound dressing on methicillin resistant staphylococcus aureus (MRSA) in acute wounds. Dermatol Surg 1999; 25(2): 89-93. 12 Sundberg J, Meller R. A retrospective review of the use of cadexomer iodine in the treatment of chronic wounds. Wounds 1997; 9(3):68-86. 13 Gilchrist B. Should iodine be considered in wound management? J Wound Care 1997; 6(3): 148-50. 14 Jones V, Milton T. When and how to use iodine dressings. Nursing Times 2000; 96 (45 suppl):2-3 15 Collier, M. Recognition and management of wound infections. Worldwidewounds, January 2005. 16 Ormiston MC, Seymour MT, Venn GE, Cohen RI, Fox JA Controlled trial of Iodosorb in chronic venous ulcers. BMJ 1985; 291:308-310. 17 Skog E. et al A randomised trial comparing cadexomer iodine and standard treatment in the out-patient management of chronic venous ulcers Br J Dermatol 1983; 109(1): 77-83. 18 Zhou L.H. Nahm W.K. Badiavas E, Yufit T and Falanga V. Slow release iodine preparation and wound healing: in-vitro effects consistent with lack of in-vivo toxicity in human chronic wounds. British Journal of Dermatology 2002; 146(3): 365-374 19 Mertz PM, Davis S, Brewer L, Franzen L. Can antimicrobials be effective without impairing wound healing? The evaluation of a cadexomer iodine ointment. Wounds 1994; 6(6): 184-93

INTRASITE[◇] Conformable

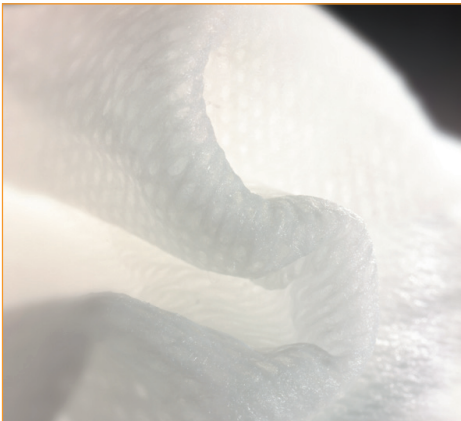
Netkaný materiál impregnovaný přípravkem INTRASITE Gel - sterilní

Kombinuje výhody přípravku INTRASITE Gel s netkaným materiálem, který usnadňuje jemné obalení otevřených ran. Sterilní.

- Má jemný a přitom efektivní odstraňující a odvádějící účinek díky rehydrataci nekrotické tkáně a absorpci olupující se kůže. Také absorbuje přebytek exsudátu.
- Snadno se přizpůsobuje tvarům zranění.
- Udržuje vlhké prostředí na povrchu rány, zabraňuje přilnutí a umožňuje snadnou výměnu obvazu, aniž by došlo k poškození křehké nové tkáně.

Indikace

Indikace pro použití v otevřených ranách, např. u zánětlivých vředů, hojení chirurgických ran sekundárním záměrem, pro zhoubné rány, mělké rány, exorbitovanou kůži a radiační popáleniny.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000324	0081066	INTRASITE Comformable	10 cm x 10 cm	10
66000325		INTRASITE Comformable	10 cm x 20 cm	10
66000326		INTRASITE Comformable	10 cm x 40 cm	10

INTRASITE[◇] Gel

Netkaný materiál impregnovaný přípravkem INTRASITE Gel

Čirý amorfni hydrogel obsahující modifikovaný karboxymethylcelulózový polymer, propylen glykol a vodu. Podporuje přirozené hojení pomocí autolýzy jemnou hydratací nekrotické tkáně. Rovněž uvolňuje a absorbuje olupající se kůži a exsudát. Poskytuje vlhké prostředí pro hojení ran. Není adherentní a nepoškozuje životaschopné tkáně nebo kůži obklopující rány. Sterilní v jednorázovém dávkovacím balení pro snadné použití.

- Bakteriostatický účinek
- Efektivní hojení a olupování ran
- Mokrý / suché krytí s méně bolestivou technikou hojení
- Uspodňuje opakovanou epitelizaci a vede ke zmenšení jizvy po vyléčení^{7,27,30}

Indikace

Zvládání mělkých a hlubokých otevřených ran léčených sekundárním záměrem; pro venózní vředy na nohou, diabetické vředy na nohou, chirurgické rány, tlakové vředy, poranění při extravazaci, radiační poškození, popáleniny, píštěle, amputace, mokvající vředy.

Obal se sekundárním krytím dle výběru založeného na přípravku WOUND STAGE DRESSING, např.:
Nekrotické: OPSITE[™] FLEXIGRID[™]
Olupující se: ALLEVYN[™] / MELOLIN[™]
Granulující: ALLEVYN / MELOLIN / OPSITE FLEXIGRID
Zapáchající: CARBONET[™]

Pro použití v mělkých a hlubokých otevřených ranách pro hojení pomocí sekundárního záměru.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000240	0080836	INTRASITE Gel	15 g APPLIPAK	5
7308		INTRASITE Gel	8 g APPLIPAK	10
7311		INTRASITE Gel	15 g APPLIPAK	10
7313	0080834	INTRASITE Gel	25 g APPLIPAK	10

BACTIGRAS

Léčivý mastný tyl – sterilní

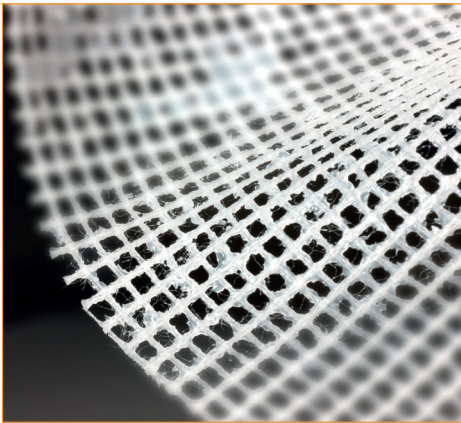
Vyrobeno z prodyšné gázové tkaniny impregnované měkkým parafínem obsahujícím 0,5% chlorhexidin acetátu BP.

Složení krytí: chlorhexidin-acetát BP 0,5% v bílém měkkém parafínu BP; zklidňující a mírně prostupné, umožňuje snadné odvodnění rány.

Indikace
Krytí by nemělo být použito pro rány pokrývající více než 10% plochy povrchu těla.

Doporučuje se používat jako lehce lepicí vrstva na rány, které jsou nebo mohou být nakaženy, jako jsou: drobné popáleniny a opaření, roztržení, oděrky a jiné zranění pokožky, místa po transplantaci u dárců a recipientů.

Pro již infikované rány; může být použito ve spojení se systémovými antibakteriálními činidly.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
7456	0081688	BACTIGRAS (individually wrapped)	5 cm x 5 cm	50
7457	0080765	BACTIGRAS (individually wrapped)	10 cm x 10 cm	10
7461		BACTIGRAS (individually wrapped)	15 cm x 20 cm	10

JELONET

Neléčivý mastný tyl – sterilní

Sterilní parafínové mastné krytí vyrobené z otevřené gázové vazby. Gáza má do sebe zapadající nitě, které minimalizují roztržení při řezání do tvaru. Přípravek JELONET je zklidňující a málo přilnavý a umožňuje volné vysušení rány do absorpčního sekundárního obvazu. Přípravek JELONET není léčivý a je proto ideální pro použití s lokálními antiseptiky nebo antibiotiky. Přípravek JELONET je dostupný v řadě velikostí, z nichž velká velikost je vhodná pro použití na popáleniny. K dispozici je výběr variant: jednodílné obvazy prokládané v oddělovacích pouzdrech pro aseptické použití a zásobníky nebo role pro snadné použití na velké plochy těla, kde bude celý zásobník použit v jedné aplikaci.

Indikace
Popáleniny jako jsou malé popáleniny a opary; místa po transplantaci u dárců a recipientů; kožní poranění a odřeniny; chronické rány, jako jsou vředy na nohou a tlakové vředy.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66007478	0081933	JELONET	10 cm x 10 cm	36
66007477		JELONET (hospital dispenser pack)	10 cm x 7 m	1
7403	0081689	JELONET (individually wrapped)	5 cm x 5 cm	50
7404	0080767	JELONET (individually wrapped)	10 cm x 10 cm	10
7409		JELONET (individually wrapped)	10 cm x 10 cm	100
7459		JELONET (individually wrapped)	10 cm x 40 cm	10
7415		JELONET (pharmacy pack)	15 cm x 2 m	12

MELOLIN[◇]

Absorpční krytí s nízkou adhezí – sterilní

Indikace
Absorpční krytí s nízkou adhezí používané k léčbě široké škály lehce až středně vylučujících ran včetně čistých saturovaných ran, odřenin, zlomenin a malých popálenin.

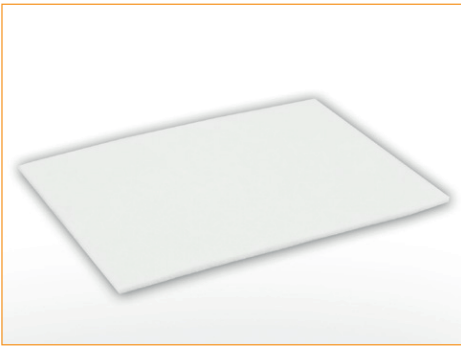


Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66974932	0080122	MELOLIN Sterile	5 cm x 5 cm	25
66974940	0080125	MELOLIN Sterile	5 cm x 5 cm	100
66974933	0080123	MELOLIN Sterile	10 cm x 10 cm	10
66974941	0080126	MELOLIN Sterile	10 cm x 10 cm	100
66974939		MELOLIN Sterile	10 cm x 20 cm	100
66974942		MELOLIN Non-Sterile	10 cm x 10 cm	150
66974943		MELOLIN Non-Sterile	10 cm x 20 cm	75
66974944		MELOLIN Non-Sterile	20 cm x 30 cm	25
66974930		MELOLIN Roll Non-Sterile	50 cm x 7 m	1

MELOLITE[◇]

Absorpční krytí s nízkou adhezí – sterilní

Indikace
Pro použití po nehodách a pooperační použití na čisté, sešívané rány a pro ošetření zranění a odřenin.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
4811	MELOLITE	5 cm x 7,5 cm	100
4812	MELOLITE	10 cm x 7,5 cm	100
4814	MELOLITE	20 cm x 7,5 cm	100

EXU-DRY

Jednodílné nesmekavé krytí na rány

Unikátní jednodílné krytí na rány, které je určeno k pokrytí rány se sníženým třením, šetří dobu ošetřování a snižuje celkové náklady na ošetření. Přípravek EXU DRY nahrazuje neadherentní obvazy, gázové a břišní podložky.

Indikace

Indikace pro absorpci exsudátu a zvládání poranění v částečné až plné tloušťce kůže. Některé typické rány jsou: vředy (žilní, arteriální, diabetické); otlačeniny; místa po transplantaci; chirurgické řezy; chirurgické excize; popáleniny (1. a 2. stupeň).



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
5999004120	EXU-DRY	10 cm x 15 cm	120
5999006	EXU-DRY	15 cm x 23 cm	48
5999009	EXU-DRY	23 cm x 38 cm	30
5999018	EXU-DRY	38 cm x 46 cm	30
5999L72	EXU-DRY	91 cm x 183 cm	15
5999024	EXU-DRY	38 cm x 61 cm	30
5999LV1	EXU-DRY	Vest	20

OPSITE FLEXIFIX

Transparentní film v roli (nesterilní)

Přípravek OPSITE Film - film je vodotěsný a napomáhá prevenci bakteriální kontaminace. Jeho vysoká propustnost proti vlhkosti pomáhá předcházet akumulaci potu a tekutiny pod krytím. Akrylátové lepidlo minimalizuje riziko poškození kůže po odstranění, zvláště po dlouhé době nošení.

- Přízpůsobivý pro nepohodlné oblasti – přípravek OPSITE FLEXIFIX byl navržen tak, aby umožnil snadné nanášení filmu na komplikované oblasti těla a přes obvazy a kanyly. Film je vysoce přízpůsobivý a vhodný pro zvýšení pohodlí pacienta.
- Unikátní rolovací systém - umožňuje rychlé a ekonomické použití fólie OPSITE pro vytvoření pohodlné, vodotěsná fixace krytí.

Indikace

Zadržení primárního krytí, lehce adherentního krytí nebo přípravku ALLEVYN® Hydrocellular Hydrophilic Polyurethane Wound Dressing; upevnění kanyl; upevnění obalů na nohy, stomatická zařízení, atd.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000040	OPSITE FLEXIFIX	5 cm x 10 m	1
66000041	OPSITE FLEXIFIX	10 cm x 10 m	1
66000375	OPSITE FLEXIFIX	15 cm x 10 m	1

OPSITE[◇] FLEXIFIX Gentle

Transparentní silikonový adhezivní film v roli

Kombinuje prodyšnost, průhlednost a sedmidenní dobu opotřebení, nabízí všestranný silikonový film v roli pro pacienty s křehkou nebo ohroženou kůží. Odstraňuje se čistě, aniž by narušil křehké vrstvy pokožky nebo způsobil pacientům nepřiměřenou bolest.

Toto krytí kombinuje všechny výhody filmu OPSITE s jemným lepidlem na bázi silikonového gelu, které umožňuje zdvihání a přemísťování obvazu bez ztráty přilnavých vlastností. Film je průhledný, odolný proti vodě a bakteriím, což umožňuje sledování místa pod filmem bez nutnosti zvedání obvazu. Film s nízkým třením pomáhá chránit pokožku před tvorbou tlakových poranění.

Indikace

Přípravek OPSITE FLEXIFIX Gentle je určen k následujícím účelům: Uchovávání primárních ob vazů a fixace pomůcek a kanyl; k ochraně pokožky před třením a vnějším znečištěním, při profylaxi proti vředům; pro zmírnění bolesti při bolestivé diabetické neuropatii; k ochraně pokožky kolem stomie a pod obaly na nohy.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66801195	OPSITE FLEXIFIX Gentle	2,5 cm x 5 m	1
66801196	OPSITE FLEXIFIX Gentle	5 cm x 5 m	1
66801197	OPSITE FLEXIFIX Gentle	10 cm x 5 m	1

OPSITE[◇] FLEXIGRID

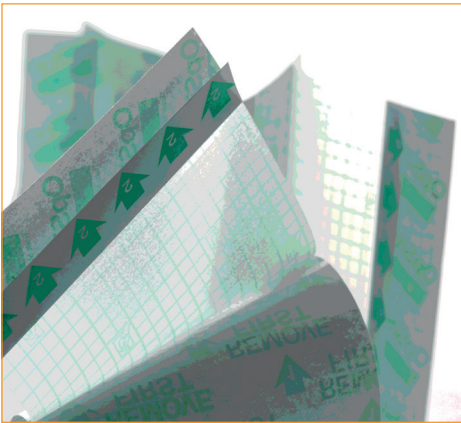
Prodyšný paropropustný lepicí film – sterilní

Jedná se o průhlednou lepicí vrstvu s jedinečnou mřížkou pro měření rány. Film je propustný pro vodní páru, přizpůsobivý a roztahatelný. Je široce používán pro poskytování vlhkého prostředí pro hojení ran u povrchových ran; je také ideální pro použití jako sekundární krytí.

- Kvalitní film s akrylovým lepidlem
- Vodotěsný film
- Jednoduchá a efektivní aplikační technika
- Přizpůsobitelné pro komplikované oblasti
- Jedinečná mřížka pro měření rány

Indikace

Povrchové tlakové vředy a jejich profylaxe: abraze a lacerace; kožní štěpy a místa po transplantaci; pooperační rány; malé popáleniny a opary; ochrana kůže kolem stomatů a obalů na nohy; úleva od bolesti při diabetické neuropatii.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
4628	0080768	OPSITE FLEXIGRID	6 cm x 7 cm	100
4629	0080769	OPSITE FLEXIGRID	10 cm x 12 cm	10
4630		OPSITE FLEXIGRID	10 cm x 12 cm	50
4631		OPSITE FLEXIGRID	15 cm x 20 cm	10
4632		OPSITE FLEXIGRID	25 cm x 12 cm	20

OPSITE[◇] Spray

Transparentní krytí ve spreji

Průhledný a rychleschnoucí film, který se snadno a pohodlně aplikuje. Film pomáhá poskytovat ochranu pro suché drobné chirurgické a povrchové rány.

- **Permeabilní pro vlhkost, páru a vzduch**, dovoluje okolní kůži dýchat, a zabraňuje tak maceraci.
- **Odolnost proti vodě**: oblast pokožky může být snadno omyta bez ovlivnění krytí nebo rány.
- **Kompatibilní a elastický**: Film zůstává neporušený i v oblastech pokožky, které jsou pružné nebo pohyblivé, jako jsou klouby.

Indikace

Menší řezy a abraze; přes suché suturované rány; utěsnění drenážních trubic a vnější ortopedická fixace, jako jsou Steinmanovy kolíky; po odstranění stehu; přes místa po očkování; kožní štěpy; může pomoci chránit neporušené puchýře; může pomoci chránit pokožku před třením a zabránit tak puchýřům.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66004980	0169469	OPSITE Spray	AEROSOL CAN 240 ml	12
66004978		OPSITE Spray	AEROSOL CAN 100 ml	12

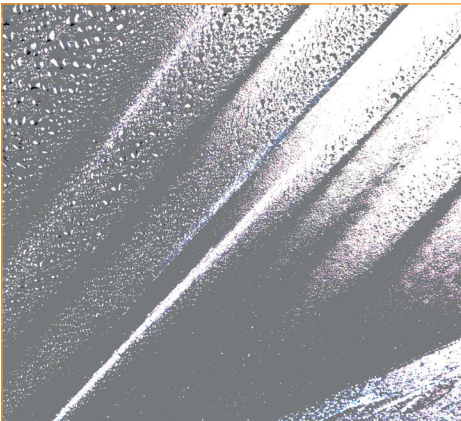
OPSITE[◇] Incise

Lepicí krytí incize

OpSite Incise Drape je průhledný, adhezivní polyuretanový film, který dovoluje pokožce dýchat a zabraňuje tak tvorbě vlhkosti pod krytím. Výsledkem toho je, že přípravek OpSite se během dlouhých chirurgických zákroků drží na okolní kůži a zejména na okraji rány.

Indikace

Pro použití jako krytí v hlavní a drobné chirurgii, včetně: ortopedie; neurochirurgie; hlavní břišní oblasti; plastické chirurgie; chirurgie srdce a hrudníku; pediatrie.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
4975	OPSITE Incise	10 cm x 14 cm	50
4967	OPSITE Incise	14 cm x 25 cm	20
4986	OPSITE Incise	15 cm x 28 cm	10
4987	OPSITE Incise	30 cm x 28 cm	10
4988	OPSITE Incise	45 cm x 28 cm	10
4989	OPSITE Incise	45 cm x 55 cm	10
4994	OPSITE Incise	56 cm x 84 cm	10
4995	OPSITE Incise	40 cm x 42 cm	10

PRIMAFIX

Hypoalergenní netkaný retenční materiál

Poskytuje širokou oblast fixace obvazů na rány, zejména na kloubech, často pohybovaných a tvarovaných částech těla. Přípravek PRIMAFIX může být také použit pro bezpečné uchycení trubic, katétrů, měřicích přístrojů a dalších přístrojů. Je vyroben z netkaného polyesterového substrátu s lepidlem s nízkým alergenním potenciálem vhodným pro pacienty s citlivou kůží. Vhodné pro aktivní pacienty.

Indikace
Udržení pooperačního krytí na ranách. Pojistná gáza a absorpční polštářky. Pro zajištění katétru a odvodňovacích trubic.



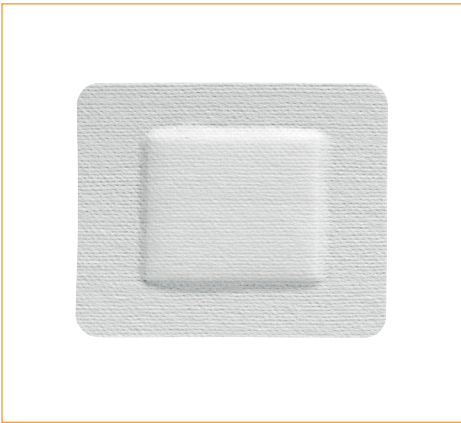
Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800151	PRIMAFIX	5 cm x 10 cm	1
66800152	PRIMAFIX	10 cm x 10 cm	1
66800153	PRIMAFIX	15 cm x 10 cm	1
66800154	PRIMAFIX	20 cm x 10 cm	1

CICAPLAIE

Adhezivní krytí ran s nízkým alergenním potenciálem

- Vysoce savá podložka
- Lepidlo s nízkým alergenním potenciálem
- Měkká a přizpůsobivá
- Snadné použití

Indikace
Krytí pooperačních ran a řezů, natržení nebo ran po šití.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66660272	CICAPLAIE	5 cm x 7 cm	100
66660273	CICAPLAIE	10 cm x 8 cm	50
66660274	CICAPLAIE	15 cm x 10 cm	50
66660275	CICAPLAIE	20 cm x 10 cm	50
66660276	CICAPLAIE	25 cm x 10 cm	25
66660277	CICAPLAIE	30 cm x 10 cm	25
66660278	CICAPLAIE	35 cm x 10 cm	25

CUTIPLAST[◇] Sterile/Non-Sterile

Absorpční krytí s lepicím okrajem – sterilní

Indikace
Pooperační rány, řezné a tržné rány, saturované rány.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66001478	CUTIPLAST Sterile	7,2 cm x 5 cm	100
66001473	CUTIPLAST Sterile	10 cm x 8 cm	50
66001474	CUTIPLAST Sterile	15 cm x 8 cm	50
66001475	CUTIPLAST Sterile	20 cm x 10 cm	50
66001476	CUTIPLAST Sterile	25 cm x 10 cm	50
66001477	CUTIPLAST Sterile	30 cm x 10 cm	50
66001464	CUTIPLAST Non-Sterile	4 cm x 5 m	1
66001466	CUTIPLAST Non-Sterile	6 cm x 5 m	1
66001468	CUTIPLAST Non-Sterile	8 cm x 5 m	1

OPSITE[◇] Post-Op

Lepicí krytí s absorpčním polštářkem – sterilní

Revoluční pooperační krytí kombinující fólii s vysokou rychlostí přenosu vlhkosti (Moisture, Vapour Tranmission Rate, MVTR), změkčení a nasákavost pevně přiléhajícího polštářku spolu s jednoduchým systémem aplikace. Hydrofilní polyuretanový film na přípravku OpSite Post-Op má vlastnosti REACTIC *, které se „zapínají“ za přítomnosti vlhkosti, což umožňuje, že veškeré přebytky se odpaří do prostředí.

Indikace
Málo až středně exsudativní akutní rány jako jsou: pooperační rány, drobné řezy, odřenyiny a roztržení.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000708	0080771	OPSITE Post-Op	6,5 cm x 5,0 cm	100
66000709	0081692	OPSITE Post-Op	9,5 cm x 8,5 cm	20
66000710		OPSITE Post-Op	10 cm x 12 cm	10
66000712		OPSITE Post-Op	15,5 cm x 8,5 cm	20
66000713		OPSITE Post-Op	20 cm x 10 cm	20
66000714		OPSITE Post-Op	25 cm x 10 cm	20
66000716		OPSITE Post-Op	35 cm x 10 cm	20
66000715		OPSITE Post-Op	30 cm x 10 cm	20

OPSITE[◇] Post-Op Visible

Voděodolné krytí odolné proti bakteriím, s průhledným absorpčním polštářkem

Unikátní a inovativní design přípravku OPSITE Post-Op Visible umožňuje neustálé sledování rány bez nutnosti narušení procesu hojení díky nadbytečným výměnám obvazu.

- **Vitální ochrana proti závažným následkům:** Poskytuje nepropustnou bariéru proti bakteriím včetně MRSA¹
- **Spokojenost pacienta:** Pacienti uvedli, že přípravek OPSITE Post-Op Visible byl velmi pohodlný a dal jim jistotu, že jsou chráněni před MRSA.²
- **Efektivní kontrola místa řezu:** pomáhá zajistit optimální rovnováhu mezi nadměrným exsudátem rány a množstvím tekutiny potřebným pro hojení rány.
- **Neustálá kontrola:** Jedinečný design umožňuje neustálé sledování místa řezu bez nutnosti narušení procesu hojení.
- **Pomáhá zabránit tvorbě puchýřů:** u pacientů, kteří podstoupili celkovou náhradu kyčelního a kolenního kloubu bylo prokázáno, že přípravek OPSITE Post-Op Visible snižuje výskyt puchýřů na pokožce ze 14% na 8%.⁴

Indikace

Speciálně konstruováno pro málo až středně exsudativní akutní rány, lacerace, drobné řezy a drobné popáleniny.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800136	0169660	OPSITE Post-Op Visible	10 cm x 8 cm	20
66800137		OPSITE Post-Op Visible	15 cm x 10 cm	20
66800138		OPSITE Post-Op Visible	20 cm x 10 cm	20
66800139		OPSITE Post-Op Visible	25 cm x 10 cm	20
66800140		OPSITE Post-Op Visible	30 cm x 10 cm	20
66800141		OPSITE Post-Op Visible	35 cm x 10 cm	20

References: 1 Smith & Nephew data on file report 0505004 2 O'Brien G et. al (2009). A prospective evaluation to assess performance of a new post-operative dressing, Poster presentation Infection Prevention Society Conference, Harrogate, UK 3 O'Brien G (2009). OPSITE Post-Op Visible a clinical evaluation. Supplement to World of Irish Nursing and Midwifery; 17:4 4 Byrne-Murphy S. (2009). A prospective evaluation of a new dressing OPSITE Post-Op Visible on post op blistering following total hip and knee replacement, poster presented at Wounds UK, Harrogate, UK 5 Keene (2007). Low Allergy Statement

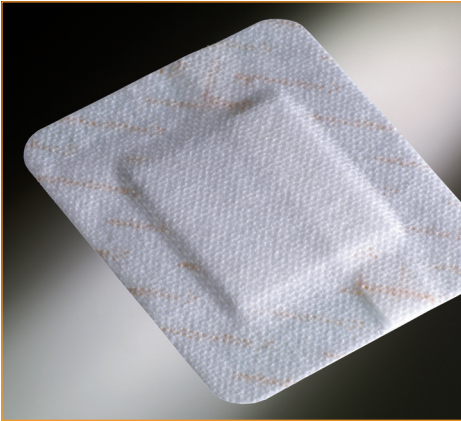
PRIMAPORE[◇]

Absorpční krytí s adhezivním krajem – sterilní

Přizpůsobivé adhezivní krytí sestávající z prodyšné netkané vrchní vrstvy a lehce přilnavé absorpční vložky ^{1,2}; navrženo tak, aby krytí bylo prospěšné jak pro pacienta, tak pro zdravotnický personál. Krytí je velmi měkké a přizpůsobitelné, takže je pohodlné na nošení a zároveň chrání ránu před dalšími traumaty.

Indikace

Krytí pooperačních ran nebo řezů, na roztržené nebo šité rány.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000317	PRIMAPORE	10 cm x 8 cm	20
66000318	PRIMAPORE	15 cm x 8 cm	20
66000319	PRIMAPORE	20 cm x 10 cm	20
66000320	PRIMAPORE	25 cm x 10 cm	20
66000321	PRIMAPORE	30 cm x 10 cm	20
7133	PRIMAPORE	7,2 cm x 5 cm	100
7135	PRIMAPORE	8,3 cm x 6 cm	50
66007140	PRIMAPORE Adhesive	35 cm x 10 cm	20

References 1. Wound contact layer is similar to that used in MELOLIN[®], and is therefore supported by, Warltier A W (1996) New Approach to dressing raw surfaces. Nursing Times December 9:1608 - 1609. 2. Walker T, March 2000, Report Reference PS/WR/00/03/02 - Comparison of the Performance of PRIMAPORE, CICAPLAI[®] and Mepore[™].

LEUKOCLIP[◇] FD/SD/Remover

Systém pro sešívání kůže – Sterilní

LEUKOCLIP FD

Nejnovější přírůstek řady LEUKOCLIP. Jedná se o plně použitelnou sešívačku, která obsahuje 35 svorek; rychle a přesně vysune svorky. To umožňuje rychlé uzavření rány, zkracuje operační dobu, čímž se snižuje riziko pro pacienty. Jedná se o jednotku typu „vše v jednom“ - připraveno k uvolnění 35 svorek, pak může být produkt zlikvidován. Není nutné znovu produkt sterilizovat.

Indikace

Zavření rány po operaci.

LEUKOCLIP SD

Polo-jednorázová sešívačka pro zavření rány s patentovanou sponou ve tvaru „B“, která snižuje poškození tkání a jizvení. Přípravek Leukoclip SD se skládá ze dvou částí: opakovaně použitelná rukojeť, která je samoštěpitelná a jednorázový zásobník obsahující 10, 20 nebo 35 svorek. Svorky jsou flexibilní, přizpůsobují se otokům rány a nenarušují normální průtok krve.

Indikace

Zavření rány po malých, středních a velkých řezech ve všech operačních disciplínách; upevnění štěpů.

LEUKOCLIP

Odstraňovač svorek

Opakovaně použitelný odstraňovač svorek přípravku Leukoclip SD.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66047112	LEUKOCLIP SD	CARTRIDGE 20W	10
66047113	LEUKOCLIP SD	CARTRIDGE 35W	10
66047111	LEUKOCLIP SD	HANDLE	5
66047114	LEUKOCLIP SD	CARTRIDGE 10W	10
66001201	LEUKOCILP	STAPLE REMOVER	15
66047110	LEUKOCLIP FD	FULLY DISPOSABLE	5

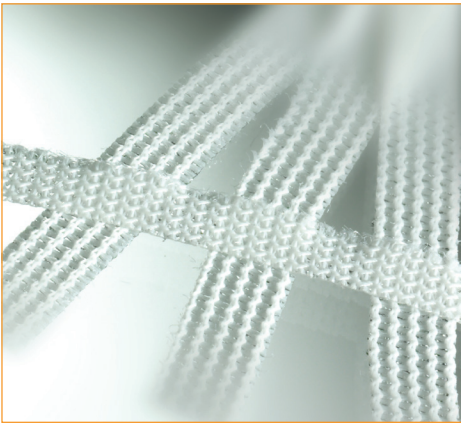
LEUKOSTRIP[◇]

Pásky pro zavření rány – sterilní

Pásky pro zavření rány LEUKOSTRIP jsou vyrobeny ze 100% polyamidu pokrytého hypoalergenním lepidlem, které umožňuje téměř bezbolestné uzavření rány. Nahrazením kožních svorek přípravkem LEUKOSTRIP ve třetím pooperačním dni se minimalizuje tvorba jizev v místech punkce. Přípravek LEUKOSTRIP lze také kombinovat s podkožními nebo intrakutánními stehy a také se používá k doplnění klipu nebo individuálních stehů na přetížení.

Indikace

Primární a sekundární uzavření ran; upevnění kožních transplantátů; výměna stehů po podkožních stezích; podpora a úleva pro intrakutánní stehy, sešívání sponami nebo individuálními nitěmi přesahujícími stehy. Používá se při fixaci kožních štěpů.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66002876	LEUKOSTRIP	4 mm x 38 mm	50
66002878	LEUKOSTRIP	6,4 mm x 76 mm	50
66002879	LEUKOSTRIP	6,4 mm x 102 mm	50
66002880	LEUKOSTRIP	13 mm x 102 mm	50
66002881	LEUKOSTRIP	26 mm x 102 mm	25
66002882	LEUKOSTRIP S	4,0 mm x 38,0 mm (4)	50
66002883	LEUKOSTRIP S	6,4 mm x 76 mm (3)	50
66102872	LEUKOSTRIP ASS	4,0 x 38 (4); 6,4x76 (3)	20

IV3000

Intravenózní krytí s paropropustnou adhezivní vrstvou - sterilní

Speciální řada intravenózního krytí navrženého tak, aby splňovala požadavky moderní péče o intravenózní místa. Nabízí několik důležitých funkcí:

- Vrstva IV3000 a jedinečná lepicí mřížka umožňující optimální přenos vlhké páry ke snížení akumulace vlhkosti a růstu bakterií⁴;
- Vysoká hodnota MVTR (typicky minimálně 14 000 g / m2 za 24 hodin při 37 ° C);
- Vodotěsné, umožňující pacientovi sprchovat se s krytím in-situ⁵;
- Krytí obsahuje dva vylepšené bezpečnostní pruhy ^{7,8} a dokumentační štítek. Technologie reagující na vlhkost ¹ přípravku IV3000 TM reaguje za přítomnosti vlhkosti nebo vody tím, že ji odstraní z polštářku, udržuje tak optimální podmínky pro místo intravenózní incize.

Zároveň přípravek IV3000 působí jako bakteriální a virová bariéra^{2-3,6}. To je podpořeno lepidlem na mřížce, které zvyšuje reakční vlastnosti krytí.



Indikace
Pro krytí centrálních linií, periferních, PICC, epidurálních a dětských katétrů.

Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
4008	IV3000 (Central)	10 cm x 12 cm	50
4925	IV3000 (Central)	10 cm x 14 cm	10
4973	IV3000 (Central)	10 cm x 14 cm	50
4649	IV3000 (Epidural)	10 cm x 20 cm	50
4007	IV3000 (Non-Ported Peripheral)	6 cm x 7 cm	100
4924	IV3000 (Non-Ported Peripheral)	6 cm x 8,5 cm	100
66004009	IV3000 (Ported Central+Peripheral)	12 cm x 9 cm	50
4006	IV3000 (Ported Peripheral)	7 cm x 9 cm	100
4923	IV3000 (Ported Peripheral)	6 cm x 8 cm	100
59410082	IV3000 (Window Frame)	6 cm x 7 cm	100
59410882	IV3000 (Window Frame)	10 cm x 12 cm	50
66004011	IV3000 Paediatric Dressing	5 cm x 6 cm	100

BIOBRANE

Dočasné biosyntetické krytí ran

Flexibilní a přizpůsobivé kompozitní krytí s přilnavými vlastnostmi a hydrofilním povrchem.

Biosyntetické krytí vyrobené z polopropustné perforované silikonové membrány, která je mechanicky spojena s pružnou nylonovou tkaninou pružnými nitěmi. Na nylonovou / silikonovou membránu je nalepený denaturovaný prasečí dermální kolagen.

- Odpovídá povrchovým nepravidlostem¹. Flexibilní a přizpůsobivý kompozitní obvaz s přilnavými vlastnostmi a hydrofilním povrchem.¹⁻³
- Zrychluje hojení^{4,5}. Rychlejší hojení a epitelizace ve srovnání s přípravkem Silver Sulfadiazine ⁶
- Průhlednost umožňuje přímou kontrolu rány.^{1,2}
- Snadno se aplikuje a odstraňuje, ⁷ může být použito na rozsáhlých oblastech těla. ^{8,9,10}



Způsob účinku: Krevní a plazmatické látky se sráží uvnitř nylonové matrice, čímž krytí pevně přilne k ráně. Nadbytečnou tekutinu je možné vysoušet díky perforacím. Epitelizace by se měla objevit pod nylonovou maticí a postupně vytlačit přípravek BIOBRANE a odhalit zdravý povrch kůže.

Indikace
Čistě rány v částečné tloušťce kůže; rány po transplantaci v různé tloušťce kůže. Lze použít v pediatrii.

Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800174	BIOBRANE	13 cm x 13cm	5
66800175	BIOBRANE	13 cm x 38cm	5
66800176	BIOBRANE	25 cm x 38cm	5
66800177	BIOBRANE	38 cm x 51cm	1
66800181	BIOBRANE Glove	PEDIATRIC	2
66800182	BIOBRANE Glove	SMALL	2
66800183	BIOBRANE Glove	MEDIUM	2
66800184	BIOBRANE Glove	LARGE	2

References: 1. Lang et al. (2005) Biobrane in the treatment of burn and scald injuries in children," Ann Plast Surg, vol. 55, pp. 485-489; 2. Farroha et al. (2013) The use of Biobrane to dress split-thickness skin grafts in paediatric burns," Ann Burns Fire Disasters, vol. 26, pp. 94-97; 3. Whitaker, S. Worthington, S. Jivan, and A. Phipps, "The Use of Biobrane by burn unites in the United Kingdom: a national study," Burns, vol. 33, pp. 1015-1020, December 2007; 4. Barret et al. (2000) Biobrane versus 1% silver sulfadiazine in second-degree pediatric burns," Plast Reconstr Surg, vol. 105, pp. 62-65; 5. Gerding et al. (1998) Biosynthetic skin substitute vs. 1% silver sulfadiazine for treatment of inpatient partial-thickness thermal burns," J Trauma, vol. 28, pp. 1265-1269; 6. Wasiak et al. (2013) Dressings for superficial and partial thickness burns. Cochrane Database of Systematic Reviews; 7. Greenwood et al. (2009) Experience with Biobrane: uses and caveats for success," Eplasty, vol. 9, p. e25; 8. Lal et al, (1999) Biobrane improved wound healing in burned children without increased risk of infection," Shock, vol. 14, pp. 314 - 319; 9. Erdman et al. (1996) Treatment of a severe alkali burn," Burns, vol. 22, pp. 141-146; 10. Lamy et al. (2013) The role of skin substitutes in the surgical treatment of extensive burns.

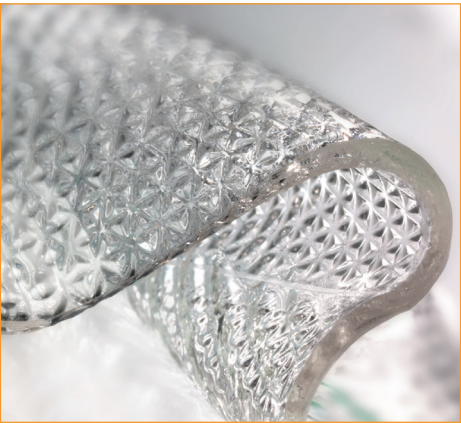
CICA-CARE

Silikonová gelová látka

Pro dočasné použití jako profylaktická léčba uzavřených ran, aby se zabránilo hypertrofickým jizvám nebo keloidům^{3,4}.

Využijte výhody používání silikonových gelových látek v léčbě jizev s dalšími přínosy jako je lepivost a trvanlivost. Výsledkem je vyšší úspěšnost ¹ v léčbě jizev a jejich prevence.

Měkká, samolepicí, okluzivní silikonová látka vyrobená z lékařského silikonu posílená podložkou ze silikonové membrány. Přípravek CICA-CARE je určen pro použití při léčbě jak stávajících, tak nových hypertrofických jizev a keloidů. Navíc může být použit jako profylaktická léčba uzavřených ran, aby se zabránilo hypertrofickému zjizvení a keloidům.



Indikace:
Dočasné použití při léčbě starých a nových hypertrofických jizev a keloidů².

Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66250704	0080841	CICA CARE	12 cm x 6 cm	1
66250706		CICA CARE	12 cm x 15 cm	1
66250707		CICA CARE	12 cm x 15 cm	10

PROSHIELD

Pěna & Sprej

Jemný hydratační čistící sprej s vyváženým pH, bez aerosolu, bez nutnosti oplachů, který minimalizuje podráždění a suchost pokožky pacienta ^[1,2,3,4,5]. Výrobek je navržen tak, aby pomohl eliminovat zápach a rozkládat suchou stolici, čímž se sníží potřeba drhnutí jemné tkáně ^[2,5].

Indikace
Pro čištění nepoškozené nebo poškozené pokožky spojené s častým závažným nebo chronickým průjmem nebo inkontinencí. Určeno také pro odstranění moči a stolice, suché krve, pooperačních antiseptických roztoků a dalších těžko odstranitelných nečistot z kůže pacienta a pro odstranění kožních bariér, jako je prostředek Proshield Plus Skin Protectant.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
8213-0150-08	PROSHIELD Foam&Spray	235ml	1

References[1] Data on File – Anderson, Larry, R&D/CMC (Fort Worth), Ingredient Function Certification, 03 Feb 2016, PROSHIELD Foam & Spray Cleanser.[2] Data on File – Technical File PROSHIELD Foam & Spray Incontinence Cleanser (Product Formulation/Specifications).[3] Handbook of Pharmaceutical Excipients, Fourth Edition, Glycerin, pp:257-259.[4] Handbook of Pharmaceutical Excipients, Fourth Edition, Poloxamer, pp:447-450.[5] Data on File – Anderson, Larry, R&D/CMC (Fort Worth), Does Not Contain Ingredients Certification 11 Feb 2016 – PROSHIELD Foam & Spray Cleanser.[6] Data on File – Technical File PROSHIELD Foam & Spray Incontinence Cleanser.[7] Data on File – Investigation of the potential for kidney toxicity following dermal application of PROSHIELD Plus. Dr Morley T. July 2016.[8] Title 21 CFR Part 347 – Skin protectant drug products for over-the-counter human use (Final Monograph, 06/2003).

PROSHIELD[◇] Plus

Prostředek PROSHIELD Plus Skin Protectant – ochrana kůže

Indikace

Prostředek PROSHIELD Plus je určen k péči o nepoškozenou nebo zraněnou pokožku spojenou se závažným chronickým průjmem nebo inkontinencí. Je také indikován k hydrataci a ochraně velmi suché pokožky .



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
8213-0300-04	PROSHIELD Plus Skin Protect	4oz	1

SECURA[◇] Barrier Cream D

Ochrana kůže

- Obsahuje 5% dimethikone pro maximální ochranu
- Chrání drobná podráždění pokožky spojená s dermatitidou od plen a pomáhá chránit před vlhkostí
- Pomáhá předcházet a dočasně chrání pokožku a rty, před poškozením, popraskáním nebo vysušení větrem
- Bez mastnoty, nestírá se
- Rychle vstřebává
- Neucpává póry
- Propylenglykol hydratuje pokožku
- Transparentní aplikace umožňuje vizuální kontrolu kůže
- Může být použit po ozařování k ošetření a uklidnění pokožky
- Testováno pediatry

Indikace

Ochrana kůže / bariéra: Zvlhčuje suchou pokožku a je ochranným prostředkem, který pomáhá snižovat expozici vůči výkalům, moči a tělesným tekutinám.



Kód	Název produktu	Prodejní jednotka
66800983	SECURA Barrier Cream Dimethicone	92g
66800986	SECURA Barrier Cream Dimethicone	28g

SECURA[◇] Extra Protective Cream Z30

Ochrana kůže

- Obsahuje 30% oxidu zinečnatého
- Může být použit na exsudativní kůži
- Poskytuje vysokou úroveň ochrany pacientům s těžkým průjemem
- Po opakovaném vystavení moči a výkalům se neodplaví
- Obsahuje látku karaya, která absorbuje vlhkost a přilne k exsudativní macerované pokožce
- Uklidňující
- Nesenzibilizující
- Obsahuje vitamín E
- Pediatrická zkouška

Indikace

Prostředek chránící pokožku / bariéra proti vlhkosti pokožky a pro prevenci vyrážky související s expozicí vůči moči, výkalům nebo jiným tělesným tekutinám.



Kód	Název produktu	Prodejní jednotka
59450425	SECURA (Triple Care) Extra Protective Cream	Z30

SECURA[◇] No-Sting Barrier Film SECURA NO-STING SKIN-PREP[◇] Protective Spray, Wipes, Swabs

Ochrana kůže

Kapalný film tvořící látku chránící pokožku, která minimalizuje bodnutí. Při aplikaci na nepoškozenou nebo poškozenou pokožku vytváří ochranné rozhraní, které pomáhá chránit nepoškozenou a poškozenou pokožku před podrážděním kvůli^{2,3} inkontinenci moči a stolice, tělesných tekutin, adhezivních traumat, třecích sil.

- K dispozici ve 3 sterilních formátech; spreji, tamponech a utěrkách.
- Nedráždí pokožku ^{6,7}, formule bez alkoholu, která snižuje možnost podráždění.
- Doba schnutí je kratší než 30 sekund
- Efektivní vodotěsnost^{7,8} a prodyšná bariéra po dobu až 96 hodin (4 dny) ²
- Jedinečný polymerní přípravek znamená, že pro vytvoření ochranného filmu je potřeba pouze jeden povlak.
- Po nanesení je film čistý, což zajišťuje neustálou viditelnost pokožky a oblasti kolem rány.
- Snadno se aplikuje i na oblasti, jako jsou lokty, kolena a paty. Pohybuje se přirozeně s kůží pacienta a nezpůsobuje trhliny ani loupání kůže.

Indikace

Bezpečnostní film SECURA No-Sting a film NO-STING SKIN-PREP[™] jsou sterilní kapalně filmotvorné produkty, které obsahují rozpouštědlo, které rychle uschne. Přípravek SECURA NO- STING Barrier Film a NO-STING SKIN PREP pomáhá chránit nepoškozenou nebo poškozenou pokožku před podrážděním vyvolaným močí a / nebo fekální inkontinencí, trávicími šťávami, vylučováním rány, lepidlem a třením. Při aplikaci na nepoškozenou nebo poškozenou kůži tvoří film pro místo připojení pro drenážní trubice, vnější katétr, okolí stomických prostor a adhezivní obvazy. Film je bezbarvý, průhledný a má dobrou průchodnost pro kyslík a vlhkost.



Kód	Kód VZP	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800710	0169470	SECURA Spray	28ml	1
66800711		SECURA Swab	3ml	50
66800712		SECURA Wipes	1ml	50
66800787		SECURA No-Sting Barrer Film	APPLICATOR 3ml	5
66800788		SECURA No-Sting Barrer Film	APPLICATOR 3ml	25
66800789		SECURA No-Sting Barrer Film	APPLICATOR 1ml	5
66800790		SECURA No-Sting Barrer Film	APPLICATOR 1ml	25

References: Assessing the Sting Potential of Film Forming Barriers. Rpt # 0960, Cyberderm Clinical Studies, 2009. Study to Compare the Wash Off Resistance and Durability of a Barrier Film. Rpt # 0958A, Cyberderm Clinical Studies, 2009.Skin Protectant Barrier Test: No-Sting Barrier Film. SAP, 2009. An Evaluation of Health Care Products on Children 0-36 Months of Age w/ Normal Skin. Report 09129700111, Hilltop Research, 2010. In vitro Formulations: NOSTINGSKINPREP Spray and NOSTINGSKINPREP Wipe/Swab Time To Dry Test: No-Sting Barrier Film. SAP, 2009.Tactile Characterization (Stickiness) Test: No-Sting Barrier Film. SAP, 2009.

PROFORE◊

Vícevrstvý kompresní obvazový systém

Vícevrstvý kompresní obvazový systém vyvinutý pro aplikaci kontinuálně odstupňované komprese pro léčbu vředů na nohách a souvisejících stavů. Vícevrstvá kompresní bandáž je první volbou při léčbě vředů na nohou.

Přípravek PROFORE je zlatý standardní čtyřvrstvý systém komprese, který je podpořen rozsáhlými klinickými důkazy a podporou. K dispozici je řada produktů, které vyhovují potřebám pacienta a odborná podpora je poskytována prostřednictvím studijních dnů a vzdělávání. Poskytuje přibližně tlak v hodnotě 40 mm Hg v kotníku snižující se až na 17 mm Hg u kolena.

Indikace

Systém vícevrstvého obvazového systému PROFORE je vhodný pro vředy na nohou s hodnotou Doppler ABPI větší než 0,8.; přípravek PROFORE Lite je vhodný u smíšené etiologie vředů na nohy (které vyžadují sníženou kompresi) s hodnotou Doppler ABPI mezi 0,6 a 0,8.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66000016	PROFORE	ANKLE DIA. 18-25 cm	8
66000017	PROFORE	ANKLE DIA. 25-30 cm	8
66000018	PROFORE	ANKLE DIA. >30 cm	8
66000015	PROFORE	ANKLE DIA. <18 cm	4

References: 1 Understanding Compression Therapy EWMA Position Document 2003 2 Blair, SD, Wright, DI, et al. Sustained compression and healing of chronic venous ulcers. BMJ (1998): 297: 1159-116

VERSAJET◊ II

Hydrochirurgický systém

Systém VERSAJET II umožňuje chirurgovi přesně vybírat, vyříznout a odstranit neživou tkáň, bakterie a kontaminující látky z ran, popálenin a zranění měkkých tkání. Když se rukojeť pohybuje tangenciálně nad povrchem měkké tkáně, vytváří hladké ložisko rány při maximálním zachování pokožky. Technika zachování tkáně snižuje dobu uzavření rány, což může snížit celkové náklady na léčbu.^{1,3,6}

Klinické výsledky

- Snížené bakteriálního zatížení ⁶
- Uchovává životaschopnou tkáň ^{1,2,3}
- Odstraní nežádoucí nekrózu a nečistoty ^{1,2,3}
- Vylepšené štěpení a syntetické krycí výsledky ^{3,7}
- Vylepšené vyříznutí profilovaných oblastí, pavučinových oblastí a obličejových struktur ^{3,4,5}
- Minimální poškození periferních tkání ^{1,2,3}

Hospodářské výsledky v oblasti zdraví

- Snížený počet odstranění kůže ^{1,9}
- Snížená doba hojení oproti běžným metodám ⁹
- Snížená doba použití operačních sálů ^{6,8}
- Postupy s opakovanými procedurami ^{1,9}
- Minimální křížená kontaminace ^{5,11}
- Snížené náklady na léčbu ¹

Indikace

Tlakové vředy; diabetické vředy na nohách; popáleniny a plastická chirurgie; vředy na nohách; odhalené rány; nehojící se rány.



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66800039	VERSAJET II Console		1
10000517	VERSAJET Power Cord Europe	order extra, FOC with device	1
66800040	VERSAJET II Exact	15°/14mm	1
66800041	VERSAJET II Exact	45°/14mm	1
66800042	VERSAJET II Exact	45°/8mm	1
66800043	VERSAJET II Plus	15°/14mm	1
66800044	VERSAJET II Plus	45°/14mm	1
66800045	VERSAJET II Plus	45°/8mm	1

References: Granick MS et al, "Efficacy and cost-effectiveness of a high-powered parallel waterjet for wound debridement", Wound Repair & Regeneration, 2006, 14, 394-397. 2 Granick MS et al, "Toward a common language; surgical wound bed preparation and debridement", Wound Repair & Regeneration, 2006, 14, 51-510. 3 Cubison CS et al, "Dermal preservation using the VERSAJET® Hydrosurgery System for debridement of pediatric burns", Burns, 2006, 32, 714-720. 4 Klein MB et al, "The VERSAJET® Water Dissector: A new tool for tangential excision", Journal of Burn Care & Rehabilitation 2005, 26, 483-487. 5 Rennekampff HO et al, "Debridement of burn wounds with a water jet surgical tool", Burns, 2006, 32, 64-69. 6 Mosti G et al, "The Debridement of Chronic Leg Ulcers by Means of a New, Fluidjet - Based Device", Wounds, 2006, 18, 227-237. 7 McCardle JE, "VERSAJET® hydrosalpel: treatment of diabetic foot ulceration", British Journal of Nursing, 2006, 15, Tissue Viability Supplement. 8 McAleer, JP et al, "A Prospective Randomized Study Evaluating the Time Efficiency of the VERSAJET® Hydrosurgery System and Traditional Wound Debridement", 2005, Presented at ACFAS Conference. Data on File.9 Paolo DL et al, "The use of VERSAJET® in the limb salvage following failure of minor amputation in diabetic foot", 2005, AIUC Meeting. Data on File. 10 Boyd JI, "High-Pressure Pulsatile Lavage Causes Soft Tissue Damage", Clinical Orthopaedics and Related Research, 2004, 427, 13-17. 11 Smith J, Minimal bacterial transfer during and following hydrosurgical debridement, poster presented at SAWC Florida 2010

PICO

Systém pro podtlakovou terapii na jedno použití

Nově vyvinutý systém bez nádob pro podtlakovou terapii (Negative pressure wound therapy, NPWT) na jedno použití, který nabízí přenosný, přístupný a cenově dostupný systém terapie NPWT.¹⁹⁻²⁰ Tento systém se skládá z průkopnického, jemného silikonového krytí, které účinně dodává terapii NPWT na indikované typy rány * za použití malého, snadno ovladatelného, akumulátorového zařízení.^{11,21} Systém může být používán až 7 dní.

Systém PICO pro podtlakovou terapii ošetření ran na jedno použití je určen pro pacienty, kteří by měli prospěch z odsávacího zařízení (podtlaková terapie), systém podporuje hojení ran tím, že odstraní malou až střední míru exsudátu a infekčních materiálů.

Indikace

Systém PICO pro individuální použití pro podtlakovou terapii je vhodný pro použití v nemocnici i v komunitním prostředí a je schválen pro následující indikace: akutní rány; chronické rány; chlopně a štěpy; spáleniny v částečné tloušťce kůže; subakutní a odcizené rány; chirurgicky uzavřené incize; traumatické rány; vředy (diabetické nebo tlakové).



Kód	Název produktu	Popis produktu	Prodejní jednotka
66801358	PICO Singe Use NPWT System, 10 x 20 / 5 x 10	1	3
66801359	PICO Singe Use NPWT System, 10 x 30 / 5 x 20	1	3
66801360	PICO Singe Use NPWT System, 15 x 20 / 10 x 15	1	3
66801361	PICO Singe Use NPWT System, 15 x 15 / 10 x 10	1	3
66801362	PICO Singe Use NPWT System, 10 x 40 / 5 x 30	1	3
66801363	PICO Singe Use NPWT System, 15 x 30 / 10 x 25	1	3
66801364	PICO Singe Use NPWT System, 20 x 20 / 15 x 15	1	3
66801365	PICO Singe Use NPWT System, 25 x 25 / 20 x 20	1	3
66800918	PICO Carry bag		5
66801020	Non-Medicated Gauze Kit for PICO (Wound Filler)	5 x 2	10
66801021	Foam Kit for PICO (Wound Filler)	1	5

References: 11.Malmsjö M, Huddleston EM, Martin R. Biological Effects of a Disposable, Canisterless Negative Pressure Wound Therapy System; Eplasty 2014;14:e1519;Hurd, T; Evaluating the costs and benefits of innovations in chronic wound care products and practices; Ostomy Wound Management Supplement Jun 2013 20;Hampton J. Providing cost-effective treatment of hard-to-heal wounds in the community through use of NPWT. Br J Community Nurs. 2015;Suppl Comm(Sup6):S14, S16–20. doi:10.12968/bjcn.2015.20.Sup6.S1421;Hudson DA, Adams KG, Huyssteen A Van, Martin R, Huddleston EM. Simplified negative pressure wound therapy: clinical evaluation of an ultraportable, no-canister system. Int Wound J. 2013;(epub ahead of print). doi:10.1111/iwj.12080.

PICO 7 NEW!

Podtlakový terapeutický systém na jedno použití

Naše další generace platformy PICO™ přináší průkopnickou technologii získanou za více než 160 let zkušeností v oblasti pokročilé péče o rány. Zařízení PICO7 poskytuje vylepšenou funkcionalitu s vynikajícím řízením průsaku¹, tichým chodem² a vylepšenou systémovou komunikací s HCP a pacienty.²

Co je nového?

• Čerpadlo, které pro vás pracuje lépe

Více než dvakrát tak efektivní při řešení úniku vzduchu než jeho předchůdce. Tato výrazně zlepšená účinnost. podporuje zdravotnický personál v používání podtlakové terapie⁶ a systém může být dokonce použit v problematických neobvyklých oblastech.

• Tichý se ještě více ztišil

Nové čerpadlo je výrazně tišší než jeho předchůdce. Toto zvýšení se projevuje snížením hluku o 25% (7 dB), což může přispět ke zlepšení kvality života pacientů.⁷

• Účelnější ukazatele

Přepracovali jsme uživatelské rozhraní, abychom zajistili větší jasnost komunikace pro zdravotnický personál o stavu systému. Dalším faktorem je i nový indikátor výměny obvazu.

• Nový klip zvyšuje volnost pacienta

Jednodušší a hladký design, který nyní obsahuje průhledný klip, který umožňuje pacientům přenosnost a diskrétnost, kterou chtějí.



Systém PICO™

1 přístroj, 2 krytí, 1 list retenčních pásů, 2 x baterie

Kód	Název produktu	Prodejní jednotka
66801795	PICO with Soft Port 10x20cm	1
66801796	PICO with Soft Port 10x30cm	1
66801797	PICO with Soft Port 10x40cm	1
66801798	PICO with Soft Port 15x15cm	1
66801799	PICO with Soft Port 15x20cm	1
66801800	PICO with Soft Port 15x30cm	1
66801801	PICO with Soft Port 20x20cm	1
66801802	PICO with Soft Port 25x25cm	1
66801803	PICO Multisite Small	1
66801804	PICO Multisite Large	1

References: 1. Canonico et al., Therapeutic possibilities with portable NPWT. Initial multidisciplinary observations with the negative pressure device. Acta Vulnol. 2012;10: 57-66; 2. Hudson DA, Adams KG, Van Huyssteen A, Martin R, Huddleston EM. Simplified negative pressure wound therapy: clinical evaluation of an ultraportable, no-canister system. Int Wound J 2013; doi: 10.1111/iwj.12080; 3. Witt-Majchrzak et al. (2014). Preliminary outcome of treatment of postoperative primarily closed sternotomy wounds treated using negative pressure wound therapy Polish Journal of Surgery (2014) Vol 86(Issue 10): 456-465; 4. Nana Hyldig, Birke-Sorensen, Kruse, Vinter, Joergensen, Soerensen, Mogensen, Lamont & Bille. Meta-analysis of negative-pressure wound therapy for closed surgical incisions. British Journal of Surgery (2016) Vol 103 : pp 477-486 doi:10.1002/bjs.10084; 5. SL Karläkki, AK Hamad, CWhittall, NM Graham, RD Banerjee, JH Kuiper. Incisional negative pressure wound therapy dressings (INPWT) in routine primary hip and knee arthroplasties: A randomised controlled trialBone & Joint Research (2016) Vol 5 (Issue 8): pp 328-337 doi:10.1302/2046-3758.58.BJR-2016-0022.R1; 6. DS.16.352.R Measurement of NPWT device air leak tolerance – PICO vs PICO II. September 2016; 7. DS.16.351.R Comparison of noise levels generated by the PICO and PICO II devices in operation. September 2016;

RENASYS[◇] EZ MAX

Podtlaková terapie léčení ran

Robustní a snadno použitelné zařízení pro podtlakovou terapii, které poskytuje řešení pro velkoobjemová poranění a zároveň nabízí flexibilitu při léčbě různých akutních a chronických ran.

- Jasně ovládací prvky pro snadné ovládání
- Uživatelsky přívětivé analogové řízení tlaku (40-200 mmHg) a snadno čitelné ovladače umožňují jednoduchý a bezproblémový provoz
- Lehký, avšak robustní (7,4 kg / 3,3 kg)
- Jednoduchý přepínač zapnutí / vypnutí
- Výkonný - Vysoký průtok čerpadla pomáhá rychle uzavřít těsnění
- Přibližná životnost baterie 40 hodin
- Flexibilní - více možností montáže a nastavení tlaku vhodných pro ošetření široké škály typů a velikostí rány
- Upevnění IV pólové tyčky a držáku lůžka umožňují flexibilní umístění
- Volba balení: 800 ml a 250 ml balených a uzavřených nádob
- Více bezpečnostních alarmů, které jsou vybaveny funkcí blokování pacienta
- Kompatibilní s abdominální sadou

Indikace

Přípravek RENASYS EZ MAX je indikován u pacientů, kteří by měli prospěch z odsávacího zařízení (podtlak), protože mohou podporovat hojení ran prostřednictvím odstranění tekutin, včetně zavlažování a tělesných tekutin, exsudátů rány a infekčních materiálů. Příklady vhodných typů ran zahrnují: chronické, akutní, traumatické, subakutní a nezhojené rány, vředy (jako jsou tlakové nebo diabetické), popáleniny v částečné tloušťce kůže, chlopně a štěpy.

Kód	Název produktu	Prodejní jednotka
66801309	RENASYS EZ MAX, HOSPITAL	1
66800913	Renasys EZ canister, 250 ml - for Soft Port (with solidifier)	1
66800912	Renasys EZ canister, 800 ml - for Soft Port (with solidifier)	1
66801066	Renasys EZ canister, 800 ml - for Soft Port (without solidifier)	1
66800587	Renasys EZ Transit Case	1
66800060	Renasys EZ Canister Holder Kit	1
66800291	IEC Cable (Renasys Go + EZ Plus)	

RENASYS[◇] GO

Podtlaková terapie

Kombinací přenosnosti a snadného ovládání s cílem maximalizovat pohodlí, mobilitu a pohodlí pacienta nabízí prostředek RENASYS GO flexibilitu při léčbě široké škály ran v akutní a domácí péči.

- Jednoduchost: intuitivní uživatelské rozhraní pro snadné ovládání a čištění
- Uživatelsky přívětivé digitální nastavení tlaku 40-200mmHg, které pomáhají navést na správnou terapii
- Kompaktní a lehký (2,4 kg / 1,1 kg), což umožňuje mobilitu pacienta
- Elegantní, tichý a pohodlný, aby pomohl pacientovi dodržovat pravidla v celém kontinuu péče
- 20hod. výdrž baterie
- Vhodné pro širokou škálu typů ran a péče, které umožňují snadné přechody od akutní péče k domácí péči
- Volba velkého (750 ml) nebo malého balení (300 ml) s uzavřenou a utěsněnou nádobou, která pacientům poskytne flexibilitu a zvýší důstojnost
- Více bezpečnostních alarmů, které jsou vybaveny funkcí blokování pacienta

Indikace

Přípravek RENASYS GO je určen pacientům, kteří by měli prospěch z odsávacího zařízení (podtlak), které pomůže podpořit hojení ran tím, že odstraní tekutiny včetně zavlažování a tělesných tekutin, exsudátů rány a infekčních materiálů.

Kód	Název produktu	Prodejní jednotka
66801496	RENASYS GO V2	1
66800914	Renasys GO canister, 300 ml - for Soft Port (with solidifier)	1
66800916	Renasys GO canister, 750 ml - for Soft Port (with solidifier)	1
66800162	Renasys GO Carry-Bag	1
66800163	Renasys GO Carry-Belt	1
66800603	Renasys GO O-Ring (Bag)	20
66800061	Renasys GO Odoro Filter-Bag	1
66800586	Renasys Go Transit Case	1
66800161	Power Adapter (Renasys Go)	1
54841007	Maintenance for Renasys GO	1

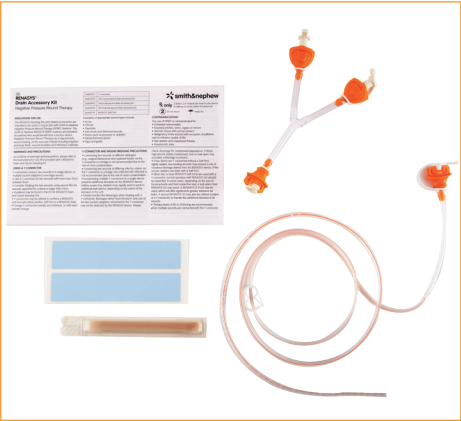
Navržen tak, aby nabízel jednoduchost kombinovanou s výkonem a přenositelností. To usnadňuje účinnou terapii a současně podporuje individualizovanou péči o pacienta z nemocnice v domácnosti.

- Uživatelsky přívětivý ovládací prvek: Intuitivní, snadno navigovatelná dotyková obrazovka s nastavením a zahájením terapie z domovské obrazovky.
- Výběr pokročilé terapie: Velký rozsah nepřetržitých, variabilních a přerušovaných nastavení a flexibilní doby cyklu pro přesné řízení dodávek NPWT.
- Nástroje pro vzdělávání a asistenci na palubě: Přístup k rychlým referenčním příručkám, asistenci při řešení problémů a kontaktním informacím o zákaznících pomáhá pacientům a opatrovníkům zlepšit autonomii lůžka.
- Nastavitelný kompresní poměr a alarm: Selektivní kontrola doby čerpání na předepsanou úroveň podtlaku a nastavitelnou hlasitost poplachu usnadňují individualizovanou péči o pacienty.
- Posouzení netěsností: Průtokoměr pomáhá při rychlém vyhledání a vyřešení alarmů, zatímco kontrola úniku během čerpání podporuje spolehlivou aplikaci krytí.
- Denní a podrobné protokoly o terapii: Komplexní údaje o terapii v zařízení poskytují jistotu, že léčba se dodržuje.



Kód	Název produktu	Prodejní jednotka
66801280	RENASYS TOUCH Device	1
66801273	RENASYS TOUCH 300ml Canister	1
66801274	RENASYS TOUCH 800ml Canister	1
Příslušenství		
66801276	RENASYS TOUCH Carry Straps	1
66801277	RENASYS TOUCH Carry Bag	1
66801287	RENASYS TOUCH Clinician User Manual	1
66801288	RENASYS TOUCH Home Healthcare User Manual Single	1
66801289	RENASYS TOUCH Service Manual	1
66801286	RENASYS TOUCH Class 2 Power Supply	1
66801283	RENASYS TOUCH O-Ring	1
66801284	RENASYS TOUCH Odour Filter	1

RENASYS[®] Consumables



Kód	Název produktu	Prodejní jednotka
Foam Dressing Kits with Soft Port		
66800794	RENASYS-F Soft Port kit, small	1
66800795	RENASYS-F Soft Port kit, medium	1
66800796	RENASYS-F Soft Port kit, large	1
66800797	RENASYS-F Soft Port kit, Xlarge	1
66800980	RENASYS-F/AB Abdominal Soft Port kit (foam)	1
Gauze dressing kits with Soft Port		
66800933	Gauze Dressing Kit, small	1
66800934	Gauze Dressing Kit, medium	1
66800935	Gauze Dressing Kit, large	1
66800936	Gauze Dressing Kit, Xlarge	1
66800961	RENASYS-G - sterile gauze set with Soft port	1
Gauze drain Dressing Kits (gauze dressing kit with drain)		
66801255	Gauze Dressing Kit, 10Fr Round Drain	1
66801256	Gauze Dressing Kit, 10mm Flat Drain	1
66801257	Gauze Dressing Kit, 15Fr Channel Drain	1
66801258	Gauze Dressing Kit, 19Fr Round Drain	
Kit accessories		
66800391	Gauze Spare Kit (not available in the EU)	5
66800394	Drape Spare Kit - Large	10
66800853	Drape Spare Kit - Xlarge (40x60cm)	5
66800799	Soft Port	1
66801082	RENASYS Gel-Patches 10x7 cm	10
66800971	RENASYS Y-Connector - for Soft Port	1

[illegible]