



Science.  
Applied to Life.™



# Moderne Wundbehandlung & Hautschutz

Produktkatalog   



# Bessere Behandlungsergebnisse durch patientenorientierte Wissenschaft.

Bessere Pflege für alle Patienten und zu jeder Zeit – für alle Hauttypen und für jede Wunde. Das ist das oberste Ziel Ihrer täglichen Arbeit. Und unser Anliegen ist es, Sie dabei so gut wie möglich zu unterstützen.

Wir möchten Ihnen mit unserer Wissenschaft bei Ihrem unermüdlichen Einsatz für Ihre Patienten helfen. Zusammen können wir dafür Sorge tragen, dass die kritische Rolle, welche die Haut beim Wohlbefinden jedes Menschen spielt, ausreichend Beachtung findet. Mit maßgeschneiderten Behandlungsmethoden können wir die Heilung von Wunden unterstützen, damit die Patienten schnell in ihr normales Leben zurückfinden.

## Inhaltsverzeichnis

### **Moderne Wundbehandlung und Hautschutz**

Aufführung aller Produkte entsprechend der Art der fortschrittlichen Wundversorgung und der Anwendung, zu der sie erforderlich sind. .... 4

### **Hautschutz- und Hautpflege**

Produkte zum Schutz der Haut und zur Behandlung feuchtigkeitsbedingter Hautschäden, einschließlich Inkontinenz-assoziiertes Dermatitis. .... 6

### **Wundreinigung**

Effektive Wundreinigung auf Wasser- und Salzbasis für alle Anforderungen. .... 12

### **Versorgung von Infektionen und Entzündungen, Geruchsreduktion**

Produkte, um den Wundgrund optimal auf die Heilung vorzubereiten, indem eine Kontamination durch Bakterien verhindert oder beseitigt wird, sodass Entzündungen während der Wundheilung wirksam vorgebeugt wird – gleichzeitig wird auch die Bildung unangenehmer Gerüche verhindert.

Gerüche werden minimiert und zugleich werden pathogene Keime gebunden, die den Heilungsprozess beeinträchtigen könnten. .... 14

### **Haftung minimieren**

Produkte, die sich optimal dem Wundgrund anpassen und dabei atraumatisch entfernt werden können. .... 22

### **Exsudatmanagement**































Produkte, die ein angenehmes und heilungsförderndes feuchtes Wundmilieu bei bestimmten Wundarten gewährleisten und/oder die Wunde vor Kontamination schützen. .... 26

### **Kompression**

Produkte zur Kompressionstherapie. .... 42

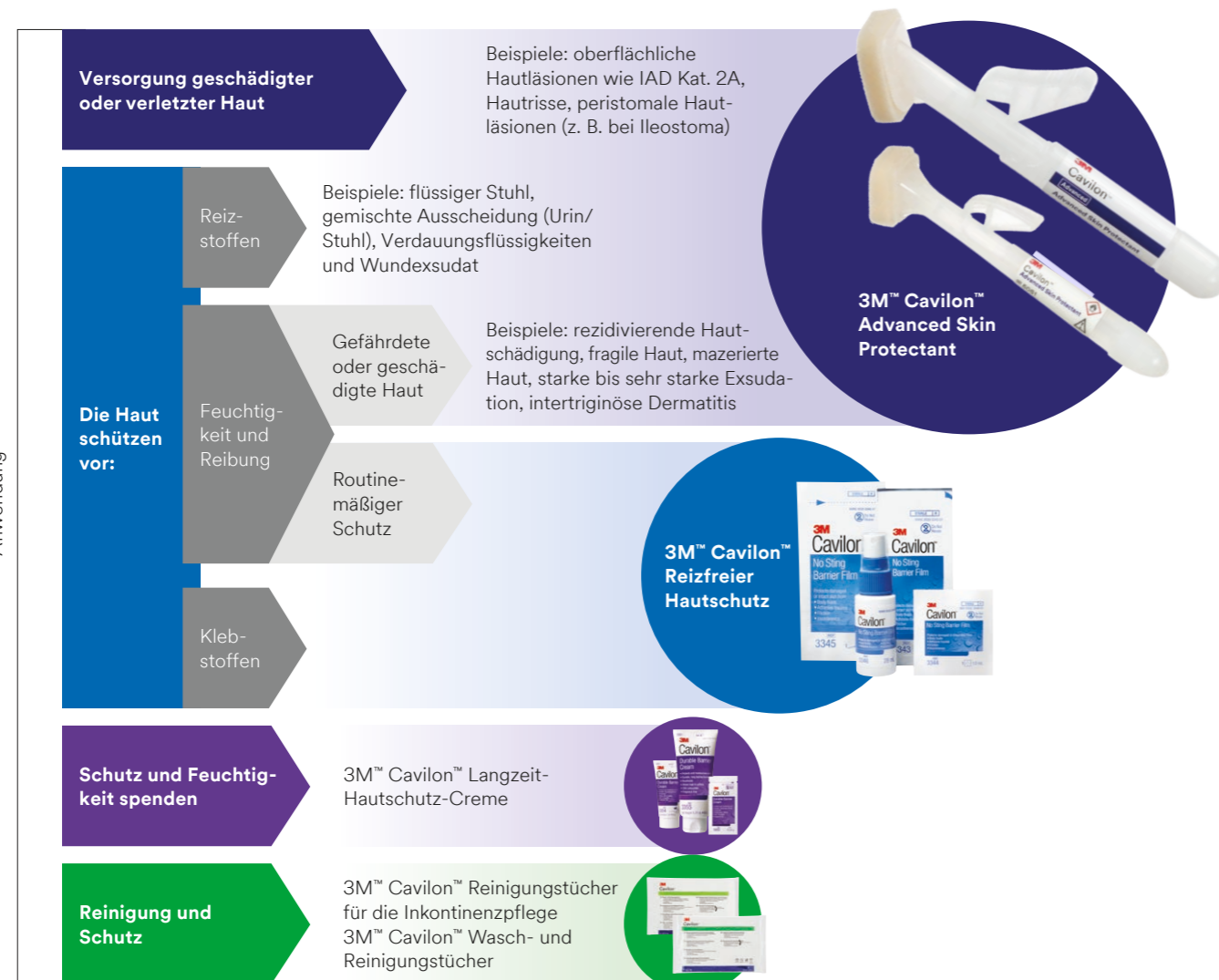
# Moderne Wundbehandlung und Hautschutz

Unser umfassendes Sortiment beinhaltet das gesamte Spektrum fortschrittlicher Lösungen zur modernen Wundversorgung und für die Hautintegrität. Unten aufgeführt finden Sie die passenden Lösungen für die jeweilige Art von Wundversorgung, die Sie benötigen.

Hautschutz und -pflege	Wundreinigung	Infektionsmanagement	Versorgung von Entzündungen	Haftung minimieren	Exsudatmanagement				Kompression
					Trocken	Schwach	Mäßig	Stark	
 <p><b>3M™ Caviol™</b> Advanced Skin Protectant</p>	 <p><b>3M™ Kerrasol™</b> Wundspüllösung</p>	 <p><b>3M™ Silvercel™</b> Silberhaltiger antimikrobieller Hydroalginatverband</p>	 <p><b>3M™ Promogran Prisma™</b> Wundausgleichende Matrix</p>	 <p><b>3M™ Adaptic™</b> Nicht haftender Wundverband</p>	 <p><b>3M™ Tegaderm™ Film</b> Transparentverband</p>	 <p><b>3M™ Tegaderm™ Absorbent</b> Transparenter Hydroaktivverband</p>	 <p><b>3M™ Tegaderm™ Silicone Foam</b> Silikon-Schaumverband</p>	 <p><b>3M™ Kerramax Care™</b> Superabsorbierende Wundaufflage</p>	 <p><b>3M™ Coban™ 2</b> Zweilagiges Kompressionssystem</p>
 <p><b>3M™ Caviol™</b> Reizfreier Hautschutz</p>	 <p><b>3M™ Kerrasol™</b> Wundspray</p>	 <p><b>3M™ Silvercel™ Non-Adherent</b> Antimikrobieller Hydroalginatverband mit Silber und Easylift™ Präzisionsfilmentechnologie</p>	 <p><b>3M™ Promogran™</b> Protease modulierende Matrix</p>	 <p><b>3M™ Adaptic™ Touch</b> Nicht haftender Silikon-Wundverband</p>	<p>Feuchtigkeitsspendend</p>  <p><b>3M™ Kerralite Cool™</b> Feuchtigkeitsregulierende Hydrogelwundaufflage</p>		 <p><b>3M™ Tegaderm™ Foam</b> Hochleistungsfähiger, nicht klebender Schaumverband</p>		 <p><b>3M™ Coban™ 2 Lite</b> Zweilagiges Kompressionssystem</p>
 <p><b>3M™ Caviol™</b> Langzeit-Hautschutz-Creme</p>		 <p><b>3M™ Inadine™</b> (PVP-I) Nicht haftende Wundaufflage</p>		 <p><b>3M™ Adaptic™ Digit</b> Nicht haftender Wundverband</p>	 <p><b>3M™ Nu-Gel™</b> Hydrogel mit Alginat</p>		 <p><b>3M™ Tegaderm™ Foam Adhesive</b> Hochleistungsfähiger, klebender Schaumverband</p>		
 <p><b>3M™ Caviol™</b> Reinigungstücher für die Inkontinenzpflege</p>		<p>Geruchsreduktion</p>			 <p><b>3M™ Kerrasol™</b> Wundsprühgel</p>		 <p><b>3M™ Tegaderm™ Alginate</b> Alginatverband</p>		
 <p><b>3M™ Caviol™</b> Wasch- und Reinigungstücher</p>		 <p><b>3M™ Actisorb™ Silver 220</b> Aktivkohlewundaufflage mit Silber</p>			 <p><b>3M™ Kerrasol™</b> Wundgel</p>		 <p><b>3M™ Kerracel™</b> Gelbildende Wundaufflage</p>		
Hautschutzprodukte	Wundspüllösungsprodukte	Antimikrobielle Produkte	Kollagen/ORC	Wunddistanzgitter	Folie und Hydrogel	Acrylat-Polymer	Schaumstoff, Alginat und Gelfaser	Superabsorber	Zweilagige Kompression

# Hautschutz und -pflege

Genau wie für Sie ist es auch unser oberstes Anliegen, die sichersten und effektivsten Lösungen für die Versorgung der Haut zur Verfügung zu stellen, um die Behandlungsergebnisse bei Ihren Patienten oder den Bewohnern Ihrer Einrichtung zu verbessern. Bei der Erhaltung eines intakten Hautzustands können Sie sich auf Hautschutzprodukte verlassen, bei deren Entwicklung das Patientenwohl an oberster Stelle steht. Die 3M™ Cavilon™ Produkte umfassen alles, um die Gesundheit der Haut Ihrer Patienten zu schützen: hochwertiger Hautschutz, neuartige Hautschutzbarrieren und ein Sortiment an Begleitprodukten zur Bewahrung der Hautgesundheit.



## Worum handelt es sich?

Cavilon Advanced erzeugt mit seiner revolutionären Polymer-Cyanacrylat-Technologie eine ultradünne und äußerst haltbare Barriere, die geschädigte oder intakte Haut vor hautreizenden, aggressiven Körperflüssigkeiten wie flüssigem Stuhl oder Verdauungsflüssigkeiten schützt.

## Wie funktioniert es?

Das einzigartige elastomere Polymer bedeckt die Haut mit einer dehnbaren und anpassungsfähigen Barriere, sodass sie nicht reißt wie andere Barrierefilme und reine Cyanacrylate.

Im Gegensatz zu Barriereprodukten, die nicht zuverlässig auf der darunterliegenden Haut haften, gewährleistet die Polymer-Cyanacrylat-Verbindung von 3M eine sichere Haftung auf feuchter, nässender oder geschädigter Haut<sup>1</sup>.

Durch den Einweg-Applikator wird das Risiko von Kreuzkontaminationen reduziert – zudem muss Cavilon Advanced nicht entfernt werden.



## Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Cavilon Advanced schützt und behandelt Ihre Patienten bei folgenden Hautschädigungen:

- ▶ Inkontinenz-assoziierte Dermatitis
- ▶ Hautschäden um Stomata und Fisteln
- ▶ Hautschädigung am Wundrand
- ▶ Intertrigo

## Bestellinformationen

Art.-Nr.	Größe	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode
5050G	2,7 ml Applikator	20*	12407238	4736169	7768957
5050G4P	2,7 ml Applikator	4	15635359	5321476	7768956
5051G	0,7 ml Applikator	20*	16397703	5410091	7786930
5051G4P	0,7 ml Applikator	4	16822684	5607435	7818815

\*Die PZN bezieht sich auf den einzelnen Applikator, Mindestbestellmenge = 20 Stück

## Quellenangaben

1. Brennan MR, Milne CT, Agrell-Kann M, Ekholm, BP. Clinical Evaluation of a Skin Protectant for the Management of Incontinence Associated Dermatitis: An Open-Label, Nonrandomized, Prospective Study. Journal of Wound, Ostomy & Continence Nursing. 2017; 44(2):172-180.

### Worum handelt es sich?

Cavilon Reizfreier Hautschutz ist ein schnelltrocknender, alkoholfreier Barrierefilm. Er bietet einen hauchdünnen, wasserdampfdurchlässigen, transparenten und effektiven Hautschutz. Er ist kompatibel mit CHG (Chlorhexidinguconat) und wird durch mehr als 80 Studien und Publikationen belegt.

### Wie funktioniert es?

Die einzigartige Terpolymer-Zusammensetzung gewährleistet eine langanhaltende, flexible Barriere, um die Haut um Wunden und Stomata vor Feuchtigkeit und Körperflüssigkeiten bis zu 72 Stunden zu schützen.



### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

- ▶ Schutz vor feuchtigkeitsbedingten Hautschäden
- ▶ Schutz um Tuben, Drainagen und Stomata
- ▶ Schutz von Wundrand/Wundumgebung
- ▶ Schutz vor Hautverletzungen durch medizinische Klebstoffe (MARSI)
  - Verbände
  - Rollenpflaster
  - Unterdruck-Wundtherapie
- ▶ Schutz vor Feuchtigkeit und Reibung

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Größe	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇩🇪 Hilfsmittel-Nr.	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
3343P	1 ml Schaumstoffapplikator	5	15258678	29.26.10.2013	2855668	2962803	35.20.01.01.1
3343E	1 ml Schaumstoffapplikator	25	15258661	29.26.10.2013	2219010	7818455	35.20.01.01.1
3344E	1 ml Wipe	30	*	*	5601106	7810852	**
3345P	3 ml Schaumstoffapplikator	5	*	*	2855711	*	*
3345E	3 ml Schaumstoffapplikator	25	15258684	29.26.10.2013	2219027	4132715	35.20.01.02.1
3346P	28 ml Sprayflasche	1	15258655	29.26.10.2014	2245705	3033431	**
3346E	28 ml Sprayflasche	12	15258626	29.26.10.2014	**	7818345	**

\* Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

\*\* Produkt im jeweiligen Land erhältlich, keine MiGeL verfügbar

🇨🇭 Bei Stomaträgern werden Cavilon Hautschutzprodukte als Bestandteil der Pauschale durch die Grundversicherung der Krankenkasse rückvergütet. Bitte geben Sie zu diesem Zweck die entsprechende MiGeL-Positions-Nr. an: 29.01.01.00.1 (Colostomie), 29.02.01.00.1 (Ileostomie/Fistel) oder 29.03.01.00.1 (Urostomie).

### Worum handelt es sich?

Cavilon Langzeit-Hautschutz-Creme ist eine hochergiebige, parfümfreie, feuchtigkeitsspendende Barrierecreme, die dem Waschen widersteht und die Haftung von Pflastern und klebenden Verbänden ermöglicht. Sie eignet sich ideal für die Pflege gefährdeter und/oder trockener Haut und bildet eine Barriere, um diese vor Hautschädigungen zu schützen.

### Wie funktioniert es?

Diese hochergiebige und CHG-(Chlorhexidinguconat)-kompatible Creme wird den Bedürfnissen von Pflegekräften und Patienten gerecht, da sie auf einer Zusammensetzung auf Polymerbasis beruht, die:

- ▶ Gefährdete und trockene Haut pflegt und schützt
- ▶ Dem Waschen widersteht, wodurch ein häufiges Wiederauftragen nicht erforderlich ist
- ▶ Die Haftung von Pflastern und klebenden Verbänden ermöglicht
- ▶ Erhält die Aufnahmefähigkeit von Inkontinenzhilfsmitteln

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Cavilon Langzeit-Hautschutz-Creme lässt sich zur Pflege trockener Haut sowie zum Schutz gefährdeter Haut vor Schäden durch Inkontinenz verwenden.



### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Größe	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode
3392GS	2 g Sachet	20	15581646	4311292	7778055
3391G	28 g Tube	1	10286428	4309361	7825862
3392G	92 g Tube	1	10286434	4309349	7822214

🇨🇭 Bei Stomaträgern werden Cavilon Hautschutzprodukte als Bestandteil der Pauschale durch die Grundversicherung der Krankenkasse rückvergütet. Bitte geben Sie zu diesem Zweck die entsprechende MiGeL-Positions-Nr. an: 29.01.01.00.1 (Colostomie), 29.02.01.00.1 (Ileostomie/Fistel) oder 29.03.01.00.1 (Urostomie).



### Worum handelt es sich?

Die Cavilon Wasch- und Reinigungstücher sind eine ideale Lösung für die tägliche, hygienische Patientenreinigung. Sie bieten die Vorteile einer kombinierten hautschonenden Reinigung und feuchtigkeitsspendenden Pflege.

### Wie funktioniert es?

Die Cavilon Wasch- und Reinigungstücher sorgen auf optimale Weise dafür, dass sich Ihre Patienten wohl, sauber und geschützt fühlen.

- ▶ Reinigt und pflegt die Haut in einem Arbeitsgang
- ▶ pH-hautneutral, frei von Duftstoffen und Parabenen
- ▶ Reinigt sanft ohne Reizung
- ▶ Frei von Parabenen und Duftstoffen

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Verwenden Sie Cavilon Wasch- und Reinigungstücher zur Teil- oder Ganzkörperreinigung der Patienten sowie zum Säubern der Haut nach jeder Stuhl- oder Urinausscheidung.



### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode
9272	20 × 30 cm	8	10341587	4396213	7803571

⊕ Bei Stomaträgern werden Cavilon Hautschutzprodukte als Bestandteil der Pauschale durch die Grundversicherung der Krankenkasse rückvergütet. Bitte geben Sie zu diesem Zweck die entsprechende MiGeL-Positions-Nr. an: 29.01.01.00.1 (Colostomie), 29.02.01.00.1 (Ileostomie/Fistel) oder 29.03.01.00.1 (Urostomie).

### Worum handelt es sich?

Die Cavilon Reinigungstücher für die Inkontinenzpflege sorgen auf optimale Weise dafür, dass sich Ihre Patienten wohl, sauber und geschützt fühlen. Mit diesen sanften medizinischen Reinigungstüchern können Sie jedes Körperteil schonend waschen und pflegen oder bei Bedarf schützen. Zugleich reduzieren Sie das Risiko einer Kreuzkontamination.

### Wie funktioniert es?

Cavilon Reinigungstücher für die Inkontinenzpflege enthalten als wirksamen Schutz vor Feuchtigkeit und Körperflüssigkeiten 3 % Dimethicon.

- ▶ Reinigt, pflegt und schützt die Haut in einem Arbeitsgang
- ▶ Die transparente Barriere erleichtert die regelmäßige Beurteilung der Haut
- ▶ pH-hautneutral, frei von Duftstoffen und Parabenen
- ▶ Reinigt sanft ohne Reizung

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Reinigungstücher für die Inkontinenzpflege können zur Reinigung, Pflege sowie zum Schutz gefährdeter Haut vor Schäden durch Inkontinenz verwendet werden.



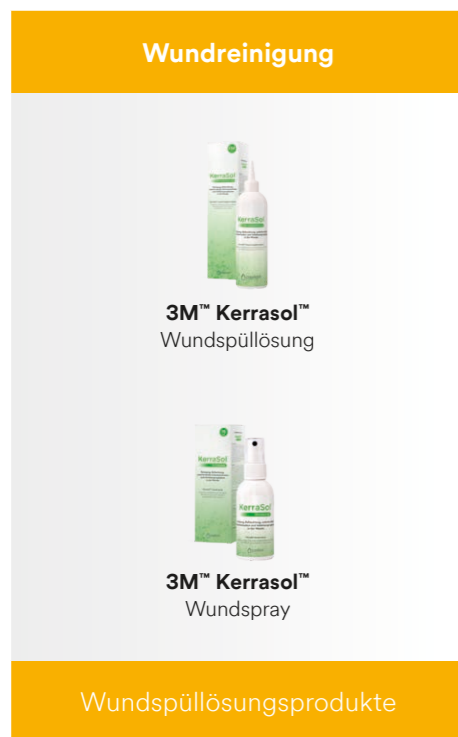
### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode
9274	20 × 30 cm	8	10341593	4396242	7799190

⊕ Bei Stomaträgern werden Cavilon Hautschutzprodukte als Bestandteil der Pauschale durch die Grundversicherung der Krankenkasse rückvergütet. Bitte geben Sie zu diesem Zweck die entsprechende MiGeL-Positions-Nr. an: 29.01.01.00.1 (Colostomie), 29.02.01.00.1 (Ileostomie/Fistel) oder 29.03.01.00.1 (Urostomie).

# Wundreinigung

Effektive Wundreinigung auf Wasser- und Salzbasis für alle Anforderungen. Zur Reinigung, Befeuchtung und Infektionsprophylaxe in der Wunde sowie zum Ablösen von verkrusteten Wundauflagen, Verbänden und Belägen.



## Worum handelt es sich?

Das Kerrasol Wundspray und die Kerrasol Wundspüllösung dienen dem Reinigen und Befeuchten der Wunde und zur Vorbeugung einer Infektion.

Die Kerrasol Wundspüllösung und das Kerrasol Wundspray können bei Patienten mit chronischen Wunden, akuten Verletzungen oder bereits vorhandenen Hautproblemen für die mechanische Wundreinigung sowie zum Ablösen verkrusteter Verbände, Bandagen und Beläge von der Wunde verwendet werden.

Die Kerrasol Wundspüllösung und das Kerrasol Wundspray sind wirksam gegen Viren, Bakterien und Pilze.<sup>2,4</sup> Das konservierende Natriumhypochlorit in den Kerrasol Produkten wirkt außerdem gegen gram-negative Bakterien wie beispielsweise Pseudomonas oder pathogene Hefen. Es bestehen keine bekannten Resistenzen<sup>3</sup>. Die Anwendung ist nahezu schmerzfrei<sup>2,3</sup> und es bestehen hinsichtlich der Anwendungsdauer keinerlei Einschränkungen.

Die Produkte sind gebrauchsfertig und wirken direkt in der Wunde. Unangenehme Wundgerüche werden reduziert.

## Wirksam dank der ECA-Technologie

Alle Kerrasol Produkte beruhen auf der Verwendung der ECA (elektrochemische Aktivierung)-Technologie. Dadurch werden Lösungen mit speziellen physikochemischen und katalytischen Eigenschaften erzeugt, die nicht nur wirksam, sondern auch stabil und sehr gut verträglich sind, da sie auf natürlichen Inhaltsstoffen basieren. Deswegen weisen die Kerrasol Wundspüllösung, das Kerrasol Wundspray, das Kerrasol Wundgel und das Kerrasol Wundsprühgel auch eine längere Haltbarkeit als andere Produkte auf, die auf dem deutschen Markt erhältlich sind.<sup>1</sup>



## Bestellinformationen

### 3M™ Kerrasol™ Wundspray

Art.-Nr.	Größe	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CWL1150	75 ml Sprühflasche	1	11341106	*	*	*

### 3M™ Kerrasol™ Wundspüllösung

Art.-Nr.	Größe	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CWL1152	250 ml Flasche	1	11341129	*	*	*
CWL1277	1 l Flasche	6	16576794	*	*	*

\* Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

#### Quellenangaben

1. Kammerlander G, Assadian O, Eberlein T et al. J Wound Care. 2011; 20(4): 149-50. 149-50. 2. Kapur V, Mawaha AK. Indian J Surg. 2011; 73(1): 48-53. 3. Kramer A, Dissemund J, Kim S et al. Skin Pharmacol Physiol. 2018; 31(1): 28-58. 4. Brill FH. Gutachten zur antimikrobiellen Wirksamkeit und Verträglichkeit von ProntoSol. Institute für Hygiene und Mikrobiologie. 2013.

# Versorgung von Infektionen und Entzündungen, Geruchsreduktion

Erzeugen Sie eine heilungsfördernde Umgebung für die Wunden Ihrer Patienten, damit diese so schnell wie möglich wieder zu ihrem normalen Leben zurückkehren können. Wir bieten Ihnen verschiedene Lösungen zur modernen Wundversorgung: Zum Beispiel die 3M™ Promogran™ Protease modulierende Matrix; ein Kollagen-/ORC-Verband, der die Heilung chronischer Wunden unterstützt. Oder auch 3M™ Silvercel™ Non-Adherent antimikrobieller Hydroalginatverband mit Silber und Easylift™ Präzisionsfilmtechnologie, der durch seine antimikrobielle Wirkung die Gesamtkeimzahl verringert. Dazu kommen verschiedene andere Wundverbände, die eine Geruchsreduktion ermöglichen.

Infektionsmanagement		Versorgung von Entzündungen	
 <b>3M™ Silvercel™</b> Silberhaltiger antimikrobieller Hydroalginatverband	 <b>3M™ Silvercel™ Non-Adherent</b> Antimikrobieller Hydroalginatverband mit Silber und Easylift™ Präzisionsfilmtechnologie	 <b>3M™ Promogran Prisma™</b> Wundausgleichende Matrix	
 <b>3M™ Inadine™</b> (PVP-I) Nicht haftende Wundauflage		 <b>3M™ Promogran™</b> Protease modulierende Matrix	
Geruchsreduktion			
 <b>3M™ Actisorb™ Silver 220</b> Aktivkohlewundauflage mit Silber	 <b>3M™ Actisorb™ Silberfrei</b> Aktivkohlewundauflage		
Antimikrobielle Produkte		Kollagen/ORC	

## Worum handelt es sich?

Bei der Inadine Wundauflage handelt es sich um ein wenig haftendes, gewobenes Viskosegewebe, das mit Polyethylenglykol (PEG) imprägniert ist und 10 % Povidon-Iod enthält – was 1,0 % an verfügbarem Jod entspricht.

## Wie funktioniert es?

Die Inadine Wundauflage ist darauf ausgelegt, Wunden zu schützen, selbst wenn diese infiziert sind. Sie weist eine langanhaltende antimikrobielle Wirkung gegen Bakterien, Mykobakterien, Pilze, Protozoen und Viren auf<sup>1</sup>, einschließlich multiresistenter Keime wie MRSA.<sup>2,3</sup>

Sie minimiert die Haftung am Wundgrund und reduziert so das Risiko einer Schädigung des Granulationsgewebes bei der Verbandabnahme<sup>4</sup>. In der klinischen Praxis wird dadurch nachweislich der Schmerz der Patienten reduziert.<sup>5,6</sup>

In dem Maß, wie der PVP-I-Gehalt abnimmt, ändert der Verband seine Farbe von Orange zu Weiß. Dieser Farbwechsel zeigt an, wie häufig das Produkt gewechselt werden sollte. So werden im Vergleich zu anderen Produkten unnötige Verbandwechsel vermieden.<sup>1</sup> Dadurch können Behandlungen kosteneffizienter durchgeführt werden.<sup>5</sup>

## Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Die Inadine Wundauflage ist für die Behandlung akuter und chronischer Wunden indiziert und kann auch zur Infektionsprävention eingesetzt werden bei:

- ▶ Leichten Verbrennungen/Abschürfungen
- ▶ Ablösungen

## Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
P01481	5 × 5 cm	25	07584205	1861164	2160883	35.05.08.01.1
P01512	9,5 × 9,5 cm	25	07584228	**	*	*
P01491	9,5 × 9,5 cm	10	07584211	1861187	2816119	35.05.08.02.1

\* Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich  
 \*\* Produkt im jeweiligen Land erhältlich, keine PZN verfügbar

## Quellenangaben

1. Sibbald RG, Leaper DJ, Queen D. Iodine Made Easy. Wounds International. 2011;2(2). 2. Vowden P and Cooper RA. An integrated approach to managing wound infection. Position Document: Management of wound infection. European Wound Management Association (EWMA). 2006; London, UK. 3. Gordon J. Clinical significance of methicillin-sensitive and methicillin resistant Staphylococcus aureus in UK hospitals and the relevance of povidone iodine in their control. Postgraduate Medical Journal. 1993; 69(3):106-116. 4. Langley SRN. Inadine wound dressings speed healing, reduce patient discomfort and cuts costs by almost 40%. Burns. 1989; Vol.15. 5. Han KH et al. Management of partial skin thickness burn wounds with Inadine® dressings. Burns. 1989; 15(6):399-402. 6. Campbell N, Campbell D et al. Evaluation of a non-adherent, povidone- iodine dressing in a case series of chronic wounds. Journal of Wound Care. 2013; 22(8):401-2,404-6.





### Worum handelt es sich?

Bei dem Silvercel Non-Adherent Wundverband handelt es sich um eine Wundauflage, die aus Alginat, Carboxymethylcellulose (CMC) und silberbeschichteten Nylonfasern besteht. Der Silvercel Non-Adherent Wundverband verfügt zusätzlich über ein nicht haftendes Wunddistanzgitter.

### Wie funktioniert es?

#### Nicht haftend\*

Die Easylift™ Präzisionsfilmtechnologie ermöglicht ein problemloses und schmerzfreies Ablösen<sup>1</sup> sowie eine Minimierung der Faserablösung<sup>1,2</sup> bei gleichzeitigem wirksamem Schutz des neu gebildeten Gewebes<sup>3</sup>.

#### Antimikrobielle Wirkung

- ▶ Gewährleistet eine anhaltende Abgabe von Silberionen für bis zu 7 Tage<sup>4</sup>
- ▶ Ist in vitro wirksam gegen ein breites Spektrum von Wundkeimen, einschließlich MRSA, MRSE und VRE<sup>1,3</sup>

#### Saugfähigkeit

- ▶ Geeignet für Wunden mit schwacher bis starker Exsudation<sup>5</sup>
- ▶ Ermöglicht eine wirksame Kontrolle von Exsudat<sup>6</sup>
- ▶ Unterstützt die Aufrechterhaltung eines feuchten Wundmilieus, das die Wundheilung fördert<sup>6</sup>

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Der Silvercel Non-Adherent Wundverband eignet sich für chronische und akute Wunden mit einer schwachen bis starken Exsudation einschließlich Dekubitus, Venöse Ulcera, Diabetische Fußulcera, Spalthautentnahmestellen, traumatische, oberflächliche oder chirurgische Wunden.

Der Silvercel Non-Adherent Wundverband lässt sich mit einem nicht-okklusiven Sekundärverband abdecken.

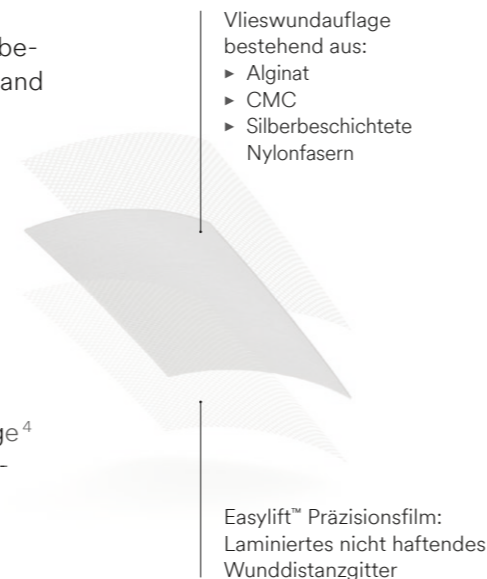
Da das Produkt Alginat enthält, kann es zur Blutstillung bei kleineren, oberflächlichen Wunden eingesetzt werden. Es eignet sich unter ärztlicher Aufsicht auch zur Versorgung infizierter Wunden oder von Wunden, bei denen ein erhöhtes Infektionsrisiko besteht.

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CAD7230	2,5 × 30,5 cm (Tamponade)	5	05378401	3466176	4331857	35.06.06.26.1
CAD7050	5 × 5 cm	10	05378370	3466070	4331366	35.06.06.20.1
CAD7011	11 × 11 cm	10	05378387	3466101	4331389	35.06.06.21.1
CAD7020	10 × 20 cm	5	05378393	3466130	4331478	35.06.06.22.1

#### Quellenangaben

1. Clark R et al. Simulated in use tests to evaluate a Non-Adherent Antimicrobial silver alginate dressing. Poster presented at: CAWC; October 29-November 1, 2009; Quebec City, Canada.  
2. Snyder R et al. Non-Adherent Properties of a New Antimicrobial Dressing Demonstrated by Clinical Evaluations. Poster presented at: Wounds UK Annual Conference; November 15-17, 2010; Harrogate, UK. 3. Clark R and Bradbury S. Silvercel NON ADHERENT Made Easy. Wounds International. 2010; Vol. 1(5). 4. Clark R, Stephens SA, Del Bono M, Abioye O, Bayliff S. The evaluation of absorbent silver containing dressings in vitro. Poster presented at: Wounds UK Annual Conference; November 10-12, 2009; Harrogate, UK. 5. International case series: Using SILVERCEL Non-Adherent: Case Studies. London: Wounds International. 2012. 6. Gray D. Silvercel Non-Adherent dressing: taking the pain out of antimicrobial use. Wounds UK. 2009; Vol 5(4).



### Worum handelt es sich?

Bei dem Silvercel Wundverband handelt es sich um eine Wundauflage, die aus Alginat, Carboxymethylcellulose (CMC) und silberbeschichteten Nylonfasern bestehen.

### Wie funktioniert es?

#### Antimikrobielle Wirkung

- ▶ Ist in vitro wirksam gegen ein breites Spektrum von Wundkeimen, einschließlich MRSA, MRSE und VRE<sup>1,3</sup>

#### Saugfähigkeit

- ▶ Geeignet für Wunden mit schwacher bis starker Exsudation<sup>5</sup>
- ▶ Ermöglicht eine wirksame Kontrolle von Exsudat<sup>6</sup>
- ▶ Unterstützt die Aufrechterhaltung eines feuchten Wundmilieus, das die Wundheilung fördert<sup>6</sup>

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Der Silvercel Wundverband eignet sich für chronische und akute Wunden mit einer schwachen bis starken Exsudation einschließlich Dekubitus, Venöse Ulcera, Diabetische Fußulcera, Spalthautentnahmestellen, traumatische, oberflächliche oder chirurgische Wunden.

Da das Produkt Alginat enthält, kann es zur Blutstillung bei kleineren, oberflächlichen Wunden eingesetzt werden. Es eignet sich unter ärztlicher Aufsicht auch zur Versorgung infizierter Wunden oder von Wunden, bei denen ein erhöhtes Infektionsrisiko besteht.

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CAD230DE	2,5 × 30,5 cm (Tamponade)	5	00033123	3051268	1007615	35.06.06.26.1
CAD050	5 × 5 cm	10	00032098	3051185	2956300	35.06.06.20.1
CAD011DE	11 × 11 cm	10	00032164	3051216	2956323	35.06.06.21.1
CAD020	10 × 20 cm	5	00032313	3051245	*	*

\*Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

#### Quellenangaben

1. Clark R et al. Simulated in use tests to evaluate a Non-Adherent Antimicrobial silver alginate dressing. Poster presented at: CAWC; October 29-November 1, 2009; Quebec City, Canada.  
2. Snyder R et al. Non-Adherent Properties of a New Antimicrobial Dressing Demonstrated by Clinical Evaluations. Poster presented at: Wounds UK Annual Conference; November 15-17, 2010; Harrogate, UK. 3. Clark R and Bradbury S. Silvercel NON ADHERENT Made Easy. Wounds International. 2010; Vol. 1(5). 4. Clark R, Stephens SA, Del Bono M, Abioye O, Bayliff S. The evaluation of absorbent silver containing dressings in vitro. Poster presented at: Wounds UK Annual Conference; November 10-12, 2009; Harrogate, UK. 5. International case series: Using SILVERCEL Non-Adherent: Case Studies. London: Wounds International. 2012. 6. Gray D. Silvercel Non-Adherent dressing: taking the pain out of antimicrobial use. Wounds UK. 2009; Vol 5(4).

### Worum handelt es sich?

Der Actisorb Silver 220 Verband ist ein Aktivkohleverband mit Silber, der in eine nicht haftende Nylonhülle eingeschlossen ist.

### Wie funktioniert es?

Der Actisorb Silver 220 Verband zeichnet sich durch eine dreifache Wirkung aus, die Gerüche nicht nur unterbindet, sondern auch ihre Ursache bekämpft.

- ▶ Die Aktivkohle bindet Gerüche im Verband<sup>1</sup>
- ▶ Die Aktivkohle bindet Bakterien und Toxine, die den Heilungsprozess beeinträchtigen<sup>1</sup>
- ▶ Silber tötet die Bakterien im Verband ab<sup>2</sup>

### Antimikrobielle Wirkung

Der Actisorb Silver 220 Verband ist in vitro gegen 150 Mikroorganismen wirksam, die mit Wundinfektionen in Verbindung gebracht werden, einschließlich MRSA und VRE.<sup>3</sup> Eine In vitro-Studie zeigt, dass der Verband eine effektive antimikrobielle Wirkung besitzt, ohne die Wirtszellen zu beschädigen oder die Migration von Fibroblasten zu verhindern.<sup>4,5</sup>

### Beseitigung von Gerüchen und Exsudat

Der Actisorb Silver 220 Verband unterbindet unangenehme Gerüche und verbessert so das Wohlbefinden des Patienten.<sup>6-8</sup>

Da Geruchsbelästigungen mit Wundexsudat einhergehen können, reguliert der Actisorb Silver 220 Verband auch das Exsudat und sorgt dafür, dass ein feuchtes Wundmilieu aufrechterhalten bleibt.<sup>7</sup>

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Der Actisorb Silver 220 Verband bildet eine wirksame Barriere gegen das Eindringen von Bakterien und absorbiert unangenehme Gerüche, die von der Wunde ausgehen. Die Bindeeigenschaften des Verbands halten Bakterien, bakterielle Toxine und Gerüche zurück. Der Actisorb Silver 220 Verband kann helfen Infektionen zu reduzieren bei tiefen und oberflächlichen Wunden, einschließlich:

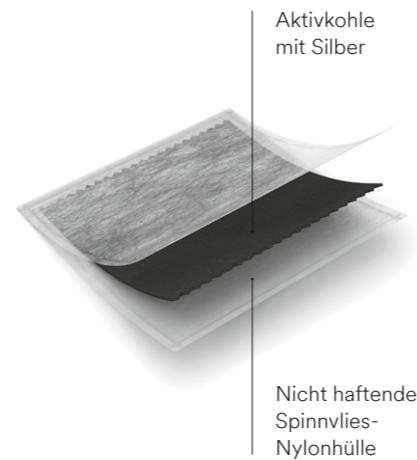
- ▶ Exulcerierenden Karzinomen
- ▶ Ulcerierten, traumatischen und chirurgischen Wunden, bei denen eine bakterielle Kontamination, Infektion oder Gerüche auftreten

Der Actisorb Silver 220 Verband kann in Kombination mit einer nicht haftenden primären Wundaufgabe wie dem Adaptic Touch nicht haftenden Silikon-Wundverband verwendet werden.

Abhängig vom Exsudataufkommen kann der Actisorb Silver 220 Verband mit einem geeigneten Sekundärverband kombiniert werden, um das Wundexsudat zu absorbieren und ein feuchtes Wundmilieu aufrechtzuhalten.

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
MAS065DE	6,5 × 9,5 cm	10	01098768	2380596	2235380	35.03.01.02.1
MAS105DE	10,5 × 10,5 cm	10	01098774	2380610	2235368	35.03.01.03.1
MAS190DE	10,5 × 19 cm	10	01098780	2380633	2235345	35.03.01.04.1



#### Quellenangaben

1. Nisbet L et al. The beneficial effects of activated charcoal cloth with silver on odour control and bacterial endotoxin binding. Poster presented at: Wounds UK; 2011; Harrogate, UK. 2. Addison D et al. A comparison of the antimicrobial properties of silver dressings for chronic wound care. Poster presented at: EWMA; May 23-25, 2002; Granada, Spain. 3. Rennison TJ et al. Antimicrobial efficacy of silver impregnated activated charcoal wound dressing. Poster presented at: the 13th Annual Meeting of the European Tissue Repair Society; September 21 - 23, 2003; Amsterdam, NL. 4. Cullen B et al. The effects of silver-based wound dressings on protease activity and cell proliferation. Poster presented at: the 16th Annual Symposium on Advanced Wound Care; April 28 - May 1, 2003; Las Vegas, NV. 5. Nisbet L et al. The beneficial effects of a non-releasing silver containing wound dressings on fibroblast proliferation. Poster presented at: Wounds UK; 2011; Harrogate, UK. 6. Jackson L. Use of a charcoal dressing with silver on an MRSA-infected wound. B J Comm Nursing. 2001; Vol. 2:19-26. 7. Hampton S. Actisorb Silver 220: a unique antibacterial dressing. J Comm Nursing Nursing. 2002; 17-19. 8. Leak K. PEG site infections: a novel use for Actisorb Silver 220. B J Comm Nursing. 2002; Vol. 7(6):321-325.

### Worum handelt es sich?

Der Actisorb Silberfrei Verband besteht aus reiner Aktivkohle, die von einer Nylonvlieshülle umgeben ist.

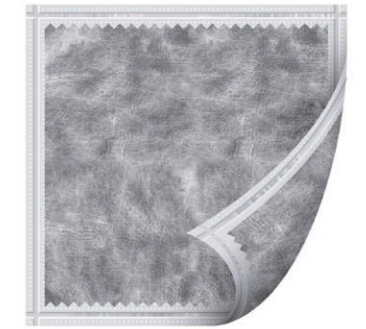
### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Der Actisorb Silberfrei Verband eignet sich für die Behandlung aller chronischen Wunden einschließlich von exulcerierenden Karzinomen, diabetischen Ulcera, Dekubitalulcera, venösen Ulcera, arteriellen Ulcera, Ulcera von gemischter Ätiologie sowie von traumatischen und chirurgischen Wunden, bei denen Gerüche auftreten.

### Schließt Bakterien ein und neutralisiert Gerüche

Das Aktivkohlegewebe bindet Bakterien<sup>1,#</sup> und neutralisiert unangenehme Gerüche<sup>2,#</sup>.

Durch die Beseitigung unangenehmer Gerüche steigert der Actisorb Silberfrei Aktivkohleverband das Wohlbefinden von Patienten und Pflegekräften.



### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode
ASF0609	6,5 × 9,5 cm	10	10020340	*	*
ASF1010	10,5 × 10,5 cm	10	10020363	*	*
ASF1019	10,5 × 19 cm	10	10020469	*	*

\* Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

# in vitro

#### Quellenangaben

1. LAB-SUPPORT-05-857908: Actisorb Ag PLM Document Transfer -R&D Report 1696 (Staphylococcus aureus binding study ATCC6538), June 2015  
2. LAB-SUPPORT-05-878085, 12TD025 Lab data, Activated charcoal in-vitro odour capture (2012)



### Worum handelt es sich?

Die Promogran Matrix besteht zu 45 % aus oxidiertem regeneriertem Cellulose (ORC) und zu 55 % aus Kollagen in einer sterilen, gefriergetrockneten Zusammensetzung.

### Wie funktioniert es?

#### Optimales Wundmilieu

Die Promogran Matrix hält ein optimales Wundmilieu aufrecht, welches die Bildung von Granulationsgewebe und die Epithelisierung fördert sowie so eine schnelle Wundheilung ermöglicht.

#### Klinisch erprobt

Die Wirksamkeit der Promogran Matrix wird durch zahlreiche klinische Evidenzen, einschließlich von 13 veröffentlichten randomisierten kontrollierten Studien (RKS), unterstützt.<sup>1-13</sup>

#### Kosteneffizienz

In der klinischen Praxis hat sich die Promogran Matrix als kosteneffiziente Behandlung erwiesen.<sup>2,14</sup>

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Die Promogran Matrix ist für die Behandlung bei sekundär heilenden Wunden indiziert, bei denen der Wundgrund frei von nekrotischem Gewebe ist, einschließlich:

- ▶ Diabetische Ulcera
- ▶ Venöse Ulcera
- ▶ Dekubitus
- ▶ Ulcera, die durch gemischte vaskuläre Ätiologien verursacht werden
- ▶ Traumatische und chirurgische Wunden

Die Promogran Matrix hat hämostatische Eigenschaften gezeigt und kann in Kombination mit der Kompressionstherapie angewandt werden. Um ein feuchtes Wundmilieu aufrechtzuerhalten, muss der Verband mit einem semiokklusiven oder nichtokklusiven Sekundärverband bedeckt werden.

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode
M770285	28 cm <sup>2</sup>	5	02063950	2698200	4409200
M772028DE	28 cm <sup>2</sup>	10	01532354	2609231	5818975
M771235	123 cm <sup>2</sup>	5	02063944	2698217	*
M772123DE	123 cm <sup>2</sup>	10	01532360	2609248	4409312

\* Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

#### Quellenangaben

1. Gottrup F et al. Randomized controlled trial on collagen/oxidized regenerated cellulose/silver treatment. Wound Rep Reg. 2013; 21:1-10. 2. Nisi G et al. Use of a protease-modulating matrix in the treatment of pressure sores. Chir Ital. 2005; Vol. 57(4):465-468. 3. Lazaro-Martinez J et al. Randomized comparative trial of a collagen/oxidized regenerated cellulose dressing in the treatment of neuropathic diabetic foot ulcers. F.R. Circ. Esp. 2007; 82(1), 27-31. 4. Veves A et al. A Randomized, Controlled Trial of Promogran (a Collagen Oxidized Regenerated Cellulose Dressing) vs Standard Treatment in the Management of Diabetic Foot Ulcers. Arch. Surg. 2002; Vol. 37:822-827. 5. Vin F et al. The healing properties of Promogran in venous leg ulcers. J. Wound Care. 2002; 11(9):335-41.5. 6. Lobmann R et al. Expression of matrix metalloproteinases and growth factors in diabetic foot wounds treated with a protease absorbent dressing. J. Dia-

### Worum handelt es sich?

Die Promogran Prisma Matrix besteht zu 44 % aus oxidiertem regeneriertem Cellulose (ORC), zu 55 % aus Kollagen und zu 1 % aus Silber-ORC in einer sterilen, gefriergetrockneten Zusammensetzung. Sie enthält einen Verbund aus Silber und ORC, der nominell die doppelte Menge an Kollagen-/ORC-Material im Vergleich zu einer Promogran Matrix gleicher Größe enthält.

### Wie funktioniert es?

#### Optimales Wundmilieu

In-vitro-Studien haben gezeigt, dass die Promogran Prisma Matrix in der Lage ist, das Bakterienwachstum zu reduzieren und ein feuchtes Wundmilieu zu fördern, welches die Bildung von Granulationsgewebe und die Epithelisierung fördert sowie so eine schnelle Wundheilung ermöglicht.

#### Klinisch erprobt

Die Wirksamkeit der Promogran Prisma Matrix wird durch zahlreiche klinische Evidenzen, einschließlich von 13 veröffentlichten randomisierten kontrollierten Studien (RKS), unterstützt.<sup>1-13</sup>

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Die Promogran Prisma Matrix ist für die Behandlung bei sekundär heilenden Wunden indiziert, bei denen der Wundgrund frei von nekrotischem Gewebe ist, einschließlich:

- ▶ Diabetische Ulcera
- ▶ Venöse Ulcera
- ▶ Dekubitus
- ▶ Ulcera, die durch gemischte vaskuläre Ätiologien verursacht werden
- ▶ Traumatische und chirurgische Wunden

Die Promogran Matrix hat hämostatische Eigenschaften gezeigt und kann in Kombination mit der Kompressionstherapie angewandt werden. Um ein feuchtes Wundmilieu aufrechtzuerhalten, muss der Verband mit einem semiokklusiven oder nichtokklusiven Sekundärverband bedeckt werden.

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode
PS2028DE	28 cm <sup>2</sup>	10	03136668	3087533	1007672
PS2123	123 cm <sup>2</sup>	10	03136674	3087556	3044908

betes Complications. 2006; 20(5) : 329-3356. 7. Ulrich D et al. Effect of oxidized regenerated cellulose/collagen matrix on proteases in wound exudate of patients with diabetic foot ulcers. J Wound Ostomy Continence Nurs. 2011; 38(5) 1-77. 8. Smeets R et al. Effect of oxidized regenerated cellulose/collagen matrix on proteases in wound exudate of patients with chronic venous ulceration. Int. Wound J. 2008; 5:195-2038. 9. Kakagia D.D et al. Synergistic action of protease-modulating matrix and autologous growth factors in healing of diabetic foot ulcers. A prospective randomized trial. J Diabetes Complications. 2007; 21(6): 387-91. 10. Wollina U et al. Some Effects of a Topical Collagen-Based Matrix on the Microcirculation and Wound Healing in Patients With Chronic Venous Leg Ulcers: Preliminary Observations. Lower Extremity Wounds. 4(4):2005. 11. Kloeters O, Unglaub F, de Laat E, van Abeelen M, Ulrich D. Prospective and randomised evaluation of the protease-modulating effect of oxidized regenerated cellulose/collagen matrix treatment in pressure sore ulcers. Int Wound J. 2015. 12. Motzkau M, Tautenhahn J, Lehnert H, Lobmann R. Expression of matrix-metalloproteinases in the fluid of chronic diabetic foot wounds treated with a protease absorbent dressing. Exp Clin Endocrinol Diabetes. 2011; 119:286-290. 13. Cullen B, Serena T, Gibson M, Snyder R, Hanft J, Yaakov R. Randomized controlled trial comparing collagen/oxidized regenerated cellulose/silver to standard of care in the management of venous leg ulcers. Adv Skin Wound Care. 2017; 30(10):464-468. 14. Guest JF, Rana K, Singh H, Vowden P. Cost-effectiveness of using a collagen-containing dressing plus compression therapy in non-healing venous leg ulcers. J Wound Care. 2018; 27(2):68-78.

# Haftung minimieren

Bei Wundverbänden ist es entscheidend, dass die nicht haftende Wundkontaktschicht das Exsudat effizient und ungehindert vom Wundgrund zum Sekundärverband durchlässt, ohne dabei den Heilungsprozess zu stören.<sup>1</sup> Deswegen bieten wir verschiedene Lösungen an, bei denen die Haftung sowie das Risiko einer Ansammlung von Exsudat und einer Mazeration minimiert wird.<sup>2,3</sup> Diese sind insbesondere darauf ausgelegt, die Schmerzen der Patienten sowie Traumata bei Verbandwechseln zu minimieren.

**Haftung minimieren**



**3M™ Adaptic™**  
Nicht haftender  
Wundverband



**3M™ Adaptic™ Touch**  
Nicht haftender  
Silikon-Wundverband



**3M™ Adaptic™ Digit**  
Nicht haftender  
Silikon-Wundverband

**Wunddistanzgitter**

**Quellenangaben**

1. Brosnan P, Addison D, Stephens S, Mistry P, Mantle B. The Design Principles of Non-adherent Materials. 22nd Conference of the European Wound Management Association. 2012.
2. Bianchi J and Gray D. Adaptic Touch non-adherent dressing. Wounds UK. 2011; Vol. 7(1).
3. Bianchi J. Consensus guidance for the use of Adaptic Touch non-adherent dressing. Wounds UK. 2011; Vol. 7(3).

## Worum handelt es sich?

Beim Adaptic Verband handelt es sich um einen Primärverband aus einem Celluloseacetat-Netz, das mit einer speziellen Petrolatum-Emulsion imprägniert ist.

## Wie funktioniert es?

Das einzigartige Celluloseacetat-Maschennetz des Adaptic Verbands schützt das sich neu bildende Gewebe, indem es Traumata beim Verbandwechsel minimiert.<sup>1</sup>

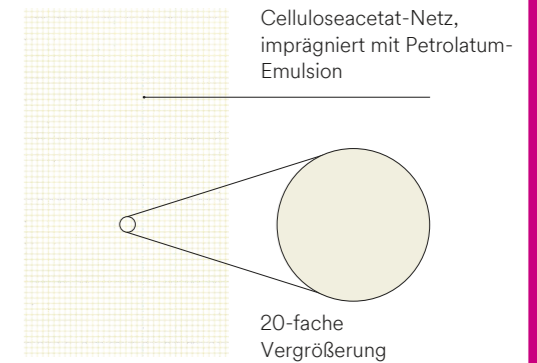
Die Porengröße des Adaptic Verbands ermöglicht es dem Exsudat ungehindert zum Sekundärverband durchzudringen, sodass das Risiko einer Exsudatansammlung und einer Mazeration an der Wunde minimiert wird.

Sie reduziert auch das Risiko, dass Gewebe entweder am Adaptic Verband oder am Sekundärverband anhaftet.<sup>1</sup>

## Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Der Adaptic Verband ist indiziert für trockene bis stark exsudierende Wunden einschließlich Verbrennungen ersten und zweiten Grades, Platzwunden und Abschürfungen, Transplantationen, venösen Ulcera, Dekubitus, ausgerissenen Nägeln, Ekzemen, Klammer- und Nahtlinien sowie chirurgischen Inzisionen und rekonstruktiven Prozeduren.

Der Adaptic Verband kann in Kombination mit der Kompressionstherapie angewandt werden.<sup>2</sup>



## Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
2012	7,6 × 7,6 cm	50	18059614	1391818	7850587	35.05.08.02.1
2012Z	7,6 × 7,6 cm	10	01228159	3839453	7850594	35.05.08.02.1
2013	7,6 × 20,3 cm	108	03135309	1727997	*	*
2015	7,6 × 20,3 cm	24	18059620	1391824	7850586	35.05.08.03.1
2015Z	7,6 × 20,3 cm	10	01228165	**	7850593	35.05.08.03.1
2014	7,6 × 40,6 cm	36	01231339	1751493	*	*
2018	7,6 × 152,4 cm	36	*	*	7852235	**
2019	12,7 × 22,9 cm	10	06641036	2399785	*	*

\* Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich  
\*\* Produkt im jeweiligen Land erhältlich, keine PZN/MiGeL verfügbar

**Quellenangaben**

1. Terrill P and Varughese G. A comparison of three primary non-adherent dressings applied to hand surgery wounds. J. Wound Care. 2000; 9:359-363.
2. Vin F et al. The healing properties of Promogran in venous leg ulcers. J. Wound Care. 2002; 11(9):335-41.



## Worum handelt es sich?

Beim Adaptic Touch Verband handelt es sich um eine flexible, offenmaschige Wundkontaktschicht mit optimierter Porengröße durch die Flüssigkeit ungehindert<sup>1</sup> zum saugfähigen Sekundärverband vordringen kann und welche Schmerzen beim Verbandwechsel minimiert.<sup>2</sup>

## Wie funktioniert es?

Der Adaptic Touch Verband schützt die Wunde und minimiert Traumata beim Verbandwechsel<sup>3</sup> sowie das Risiko des Einwachsens von Granulationsgewebe.<sup>4,5</sup> Das sanft haftende Silikon verhindert das Anhaften des Sekundärverbands an der Wunde.<sup>3,6</sup>

Die optimierte Porengröße ermöglicht die Sicht auf die darunterliegende Wunde, ohne dass der Verband abgenommen und der Wundheilungsprozess gestört werden muss.<sup>1</sup>

## Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Der Adaptic Touch Verband ist ausgelegt als primäre Wundkontaktschicht für die Behandlung trockener bis stark exsudierender Wunden sowie tiefer und oberflächlicher chronischer Wunden, einschließlich:

- ▶ Venöser Ulcera
- ▶ Dekubitus
- ▶ Diabetischer Ulcera
- ▶ Traumatischer und chirurgischer Wunden
- ▶ Spalthautentnahmestellen
- ▶ Verbrennungen ersten und zweiten Grades

Der Adaptic Touch Verband kann sich unter ärztlicher Aufsicht auch zur Verwendung bei einer Unterdruck-Wundtherapie (NPWT) eignen und kann in Kombination mit der Kompressionstherapie angewandt werden.

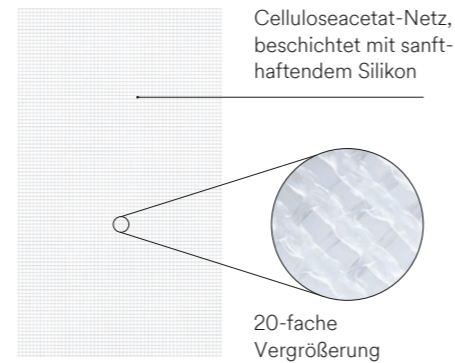
## Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode
TCH501	7,6 × 5 cm	10	06579892	3837193	7840639
TCH502	7,6 × 11 cm	10	06579900	3837201	7840640
TCH503	12,7 × 15 cm	10	06579917	3837218	7840641
TCH504	20 × 32 cm	5	06579923	3837224	7840642
TCH501D	7,6 × 5,0 cm (Spenderbox)	75	09442432	*	*
TCH502D	7,6 × 11 cm (Spenderbox)	75	09442455	*	*
TCH502D120	7,6 × 11 cm (Spenderbox)	120	10944587	*	*
TCH503D	12,7 × 15 cm (Spenderbox)	50	09442461	*	*

\* Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

### Quellenangaben

- Stephens S et al. Evaluation of a new non-adhering silicone wound contact dressing with optimized design for the management of dry to highly exuding wounds. Poster presented at: Wounds UK Annual Conference; November 15-17, 2010; Harrogate, UK.
- Ivins N, Harding K. A series of case studies using a non-adhering silicone dressing. Poster presented at: EWMA; May 25-27, 2011; Brussels, BE.
- International case series: Using Adaptic Touch Non-Adhering Silicone Dressing: Case Studies. London: Wounds International. 2013.
- Bianchi J. Consensus guidance for the use of Adaptic Touch Non-Adherent Dressing. Wounds UK. 2011.
- Brosnan P et al. The design principles of non-adherent materials. Poster presented at: EWMA; May 23-25, 2012; Vienna, Austria.
- Bianchi J, Gray D. Adaptic Touch Non-Adherent Dressing. Wounds UK. 2011; 7(1).



## Worum handelt es sich?

Der Adaptic Digit Verband besteht aus einem einzigartigen, nicht haftenden, silikonbeschichteten Gewebe, das mit einer Schlauchbandage bedeckt ist. Er ist speziell als Verband für Finger und Zehen konzipiert.

## Wie funktioniert es?

Der Adaptic Digit Verband haftet nicht an der Wunde. Er ist anpassungsfähig und ermöglicht so eine maximale Flexibilität der Finger.

## Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Der Adaptic Digit Verband ist indiziert zur Behandlung einer Reihe leichter bis schwerer Finger- und Zehenverletzungen wie:

- ▶ Platzwunden und Abschürfungen
- ▶ Traumatischen Verletzungen
- ▶ Ausgerissenen Nägeln
- ▶ Nähte

Der Adaptic Digit Verband kann als Primär- oder Sekundärverband eingesetzt werden.



## Bestellinformationen

### 3M™ Adaptic™ Digit Nicht haftender Fingerverband

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
MAD003	S 2 cm	10	08410654	3847429	7850590	35.05.08.01.1
MAD013	M 2,4 cm	10	08410660	2613882	7850589	35.05.08.01.1
MAD013D	M 2,4 cm	85	10843461	*	*	*
MAD023	L 2,8 cm	10	08410677	2613907	7850588	35.05.08.01.1
MAD023D	L 2,8 cm (Spenderbox)	85	10843478	*	*	*
MAD042	XL 3 cm	10	08410683	3847435	7850591	35.05.08.01.1













### 3M™ Adaptic™ Digit Nicht haftender Zehenverband

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
MAD062	L 2,8 cm	10	08410683	2613936	7850592	35.05.08.01.1
MAD062D	L 2,8 cm (Spenderbox)	85	10843484	*	*	*

\* Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

# Exsudatmanagement

Eine optimale Wundheilung hängt von der richtigen Feuchtigkeit des Wundmilieus ab. Dies erfordert ein Exsudatmanagement. Sie benötigen einen Verband, der den richtigen Grad an Feuchtigkeit in jeder Phase der Wundheilung sicherstellt. Dabei muss berücksichtigt werden, dass sich in Abhängigkeit von der bakteriellen Belastung das Aufkommen von Exsudat erhöhen kann. Die Aufrechterhaltung eines feuchten Milieus zur Wundheilung bei gleichzeitigem Schutz der Wundumgebung vor Feuchtigkeit oder einem Austrocknen ist möglich – und sie spielt nachweislich eine Schlüsselrolle bei der Förderung der Heilung von exsudierenden Wunden.<sup>1</sup>

Exsudatmanagement			
Trocken	Schwach	Mäßig	Stark
 <p><b>3M™ Tegaderm™ Film</b> Transparentverband</p>	 <p><b>3M™ Tegaderm™ Absorbent</b> Transparenter Hydroaktivverband</p>	 <p><b>3M™ Tegaderm™ Silicone Foam</b> Silikon-Schaumverband</p>	 <p><b>3M™ Kerramax Care™</b> Superabsorbierende Wundaufflage</p>
Feuchtigkeitsspendend			
 <p><b>3M™ Kerralite Cool™</b> Feuchtigkeitsregulierende Hydrogelwundaufflage</p>	 <p><b>3M™ Nu-Gel™</b> Hydrogel mit Alginat</p>	 <p><b>3M™ Tegaderm™ Foam</b> Hochleistungsfähiger, nicht klebender Schaumverband</p>	
 <p><b>3M™ Kerrasol™</b> Wundgel</p>	 <p><b>3M™ Kerrasol™</b> Wundsprühgel</p>	 <p><b>3M™ Tegaderm™ Foam Adhesive</b> Hochleistungsfähiger, klebender Schaumverband</p>	
		 <p><b>3M™ Tegaderm™ Alginate</b> Alginatverband</p>	
		 <p><b>3M™ Kerracel™</b> Gelbildende Wundaufflage</p>	
Folie und Hydrogel	Acrylat-Polymer	Schaumstoff, Alginat und Gelfaser	Superabsorber

**Quellenangaben**

1. NPIAP. Prevention and Treatment of Pressure Ulcers/Injuries: Clinical Practice Guideline. 2019; 235.



### Worum handelt es sich?

Die Tegaderm Film Verbände werden zum Abdecken und Schützen von Kathetereinstichstellen und Wunden, zur Aufrechterhaltung eines idealfeuchten Wundmilieus, als Sekundärverbände, als Schutzschicht über gefährdeter Haut, zum Fixieren von Medizinprodukten auf der Haut sowie als Augenschutz verwendet.

Der Tegaderm Film Verband lässt sich auch zur Aufrechterhaltung eines idealfeuchten Wundmilieus einsetzen, um die autolytische Wundreinigung zu unterstützen.

### Wie funktioniert es?

Tegaderm Film Verbände bestehen aus einer dünnen Filmschicht mit einem hautfreundlichen, latexfreien Klebstoff, der schonend aber sicher an der Haut haftet. Die Verbände sind atmungsaktiv, steril, transparent und wasserfest. Zudem bieten sie Schutz vor externen Verunreinigungen.

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Empfohlene Anwendungen:

- ▶ Kathetereintrittsstellen
- ▶ Akute und chronische Wunden
- ▶ Hautschutz
- ▶ Ernährungssonden

Der Tegaderm Film Verband ist strahlendurchlässig. Es ist nicht erforderlich, ihn vor dem Röntgen abzunehmen.



### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
1622NP	4,4 × 4,4 cm	5	07194881	*	3980890	35.05.10.01.1
1622W	4,4 × 4,4 cm	100	02094790	2992224	1009969	35.05.10.01.1
1624NP	6 × 7 cm	5	07194898	1146970	3980915	35.05.10.01.1
1624W	6 × 7 cm	100	02097989	1155526	1009970	35.05.10.01.1
1630NP	10 × 11,5 cm	5	07194906	1557124	4008464	35.05.10.03.1
1630W	10 × 11,5 cm	50	02102880	2992230	1009975	35.05.10.03.1
1626NP	10 × 12 cm	5	07194929	5083516	3980944	35.05.10.03.1
1627	10 × 25 cm	20	02100361	1355610	1009972	35.05.10.04.1
1628	15 × 20 cm	10	02100378	2022916	1009973	35.05.10.05.1
1629	20 × 30 cm	10	02105542	1557124	1009974	35.05.10.06.1

\*Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

### Worum handelt es sich?

Kerralite Cool Verbände regen die Vorbereitung des Wundgrunds und die Granulation in trockenen und schwach exsudierenden Wunden an, indem sie ein autolytisches Debridement fördern und für ein Milieu mit optimaler Feuchtigkeit sorgen.

### Wie funktioniert es?

Kerralite Cool Verbände verfügen über die Pro-ionic™ Technologie, sodass sie aktiv auf den Zustand der Wunde reagieren, indem sie je nach Bedarf Flüssigkeit abgeben oder absorbieren. Durch diese Interaktion mit dem Wundgrund wird das Feuchtigkeitsniveau reguliert sowie die autolytische Wundreinigung und die Bildung von Granulationsgewebe gefördert, sodass optimale Bedingungen für die Wundheilung sichergestellt sind. Der äußere Polyurethan-Film ist flüssigkeitsabweisend, hochgradig atmungsaktiv und schützt die Wunde vor Bakterien sowie vor äußeren Einflüssen. Dabei ist er zugleich wasserdampfdurchlässig.

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Kerralite Cool Verbände können zur Behandlung chronischer und schmerzhafter Wunden sowie bei Hautproblemen verwendet werden wie:

- ▶ Venösen Ulcera
- ▶ Schädigungen durch Strahlentherapie
- ▶ Verbrennungen und Verbrühungen

Das Produkt kann bei wenig oder nicht-exsudierenden Wunden verwendet werden, um die autolytische Wundreinigung durch Hydrierung von nekrotischem und fibrinösem Gewebe zu fördern und um Exsudat zu absorbieren.

Es kann gegebenenfalls mit einer sekundären Fixierung sowie unter Kompressionsverbänden verwendet werden.

### Bestellinformationen

#### 3M™ Kerralite Cool™ Feuchtigkeitsregulierende Hydrogelwundauflage

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CWL1004	6 × 6 cm	5	11140477	4801205	7835470	35.05.02.01.1
CWL1005	12 × 8,5 cm	5	11140460	4801211	7835461	35.05.02.03.1
CWL1006	18 × 12,5 cm	5	11140454	4801228	7835446	35.05.02.04.1

#### 3M™ Kerralite Cool™ Feuchtigkeitsregulierende Hydrogelwundauflage mit Haftrand

Art.-Nr.	Abmessung	Abmessung Wundauflage	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CWL1007	8 × 8 cm	5 × 5 cm	5	11140572	4801234	7830240	35.05.02.02.1
CWL1008	11 × 11 cm	7,2 × 7,2 cm	5	11140589	4801240	7830238	35.05.02.03.1
CLW1009	15 × 15 cm	11,5 × 11,5 cm	5	11140595	4801257	7830239	35.05.02.04.1



3M™ Kerralite Cool™  
Feuchtigkeitsregulierende  
Hydrogelwundauflage



3M™ Kerralite Cool™  
Feuchtigkeitsregulierende  
Hydrogelwundauflage mit Haftrand

### Worum handelt es sich?

Sorgen Sie mit dem Nu-Gel Hydrogel dort für Hydrierung, wo Ihr Patient sie benötigt. Es sorgt für ein feuchtes Wundmilieu, welches die natürliche autolytische Wundreinigung unterstützt, während die Alginatkomponente die absorbierenden Eigenschaften verstärkt. Das Gel kann zum Einweichen und Hydratisieren von Schorf verwendet werden.

### Anwenderfreundlich

Das Nu-Gel Hydrogel lässt sich problemlos mit einer Hand auftragen. Die Ampullenverpackung ermöglicht eine einfache Verwendung und reduziert die Produktverschwendung.

### Lange Wirkungsdauer

Eine randomisierte kontrollierte Studie (RKS) zu Dekubitalucera zeigt, dass Nu-Gel Hydrogel eine durchschnittliche Wirkungsdauer von 2,78 Tagen aufweist, 38 % länger als beim IntraSite™ Gel#, bevor ein Wechsel des sekundären Verbands notwendig wurde<sup>1</sup> (p = 0,014).

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Nu-Gel Hydrogel sorgt für ein feuchtes Wundmilieu, das darauf ausgelegt ist, die autolytische Wundreinigung und das Lösen von Schorf zu ermöglichen. Es lässt sich dabei bei allen Phasen des Wundheilungsprozesses zur Behandlung chronischer Wunden verwenden.



### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Größe	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
MNG415N	15 g	3	00165468	3845092	7850580	35.05.09.02.1
MNG415	15 g	10	18059637	1758012	7850581	35.05.09.02.1
MNG425	25 g	6	07222560	1758029	7850582	35.05.09.03.1

#IntraSite Gel ist ein Markenzeichen von Smith & Nephew

#### Quellenangaben

1. Young T et al. A study of two hydrogels used in the management of pressure sores. Study presented at: European Wound Management Association. 1996; Amsterdam, NL.





### Worum handelt es sich?

Das Wundgel dient dem Reinigen und Befeuchten der Wunde und zur Vorbeugung einer Infektion.

Das Kerrasol Wundgel hält die Wunde feucht und fördert so den Wundheilungsprozess.

Es ist wirksam gegen Viren, Bakterien und Pilze.<sup>2,4</sup> Das konservierende Natriumhypochlorit in den Kerrasol Produkten wirkt außerdem gegen gram-negative Bakterien wie beispielsweise Pseudomonas oder pathogene Hefen. Es bestehen keine bekannten Resistenzen<sup>3</sup>. Die Anwendung ist nahezu schmerzfrei<sup>2,3</sup> und es bestehen hinsichtlich der Anwendungsdauer keinerlei Einschränkungen.

Das Produkt ist gebrauchsfertig und wirkt direkt in der Wunde. Unangenehme Wundgerüche werden reduziert.

### Wirksam dank der ECA-Technologie

Alle Kerrasol Produkte beruhen auf der Verwendung der ECA (elektrochemische Aktivierung)-Technologie. Dadurch werden Lösungen mit speziellen physikochemischen und katalytischen Eigenschaften erzeugt, die nicht nur wirksam, sondern auch stabil und sehr gut verträglich sind, da sie auf natürlichen Materialien basieren. Deswegen weisen die Kerrasol Wundspüllösung, das Kerrasol Wundspray, das Kerrasol Wundgel und das Kerrasol Wundsprühgel auch eine längere Haltbarkeit als andere Produkte auf, die auf dem deutschen Markt erhältlich sind.<sup>1</sup>



### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Größe	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CWL1154	20 g Tube	1	11341112	*	*	*

\*Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

#### Quellenangaben

1. Kammerlander G, Assadian O, Eberlein T et al. J Wound Care. 2011; 20(4): 149-50. 149-50. 2. Kapur V, Mawaha AK. Indian J Surg. 2011; 73(1): 48-53. 3. Kramer A, Dissemond J, Kim S et al. Skin Pharmacol Physiol. 2018; 31(1): 28-58. 4. Brill FH. Gutachten zur antimikrobiellen Wirksamkeit und Verträglichkeit von ProntoSol. Institute für Hygiene und Mikrobiologie. 2013.

### Worum handelt es sich?

Das Kerrasol Wundsprühgel dient dem Reinigen und Befeuchten der Wunde und zur Vorbeugung einer Infektion.

Das Kerrasol Wundsprühgel ist wirksam gegen Viren, Bakterien und Pilze.<sup>2,4</sup> Das konservierende Natriumhypochlorit in den Kerrasol Produkten wirkt außerdem gegen gram-negative Bakterien wie beispielsweise Pseudomonas oder pathogene Hefen. Es bestehen keine bekannten Resistenzen<sup>3</sup>. Die Anwendung ist nahezu schmerzfrei<sup>2,3</sup> und es bestehen hinsichtlich der Anwendungsdauer keinerlei Einschränkungen.

Das Produkt ist gebrauchsfertig und wirkt direkt in der Wunde. Unangenehme Wundgerüche werden reduziert.

### Wirksam dank der ECA-Technologie

Alle Kerrasol Produkte beruhen auf der Verwendung der ECA (elektrochemische Aktivierung)-Technologie. Dadurch werden Lösungen mit speziellen physikochemischen und katalytischen Eigenschaften erzeugt, die nicht nur wirksam, sondern auch stabil und sehr gut verträglich sind, da sie auf natürlichen Materialien basieren. Deswegen weisen die Kerrasol Wundspüllösung, das Kerrasol Wundspray, das Kerrasol Wundgel und das Kerrasol Wundsprühgel auch eine längere Haltbarkeit als andere Produkte auf, die auf dem deutschen Markt erhältlich sind.<sup>1</sup>



### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Größe	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CWL1153	75 ml Sprühflasche	1	11341135	*	*	*

\*Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

#### Quellenangaben

1. Kammerlander G, Assadian O, Eberlein T et al. J Wound Care. 2011; 20(4): 149-50. 149-50. 2. Kapur V, Mawaha AK. Indian J Surg. 2011; 73(1): 48-53. 3. Kramer A, Dissemond J, Kim S et al. Skin Pharmacol Physiol. 2018; 31(1): 28-58. 4. Brill FH. Gutachten zur antimikrobiellen Wirksamkeit und Verträglichkeit von ProntoSol. Institute für Hygiene und Mikrobiologie. 2013.



## Worum handelt es sich?

Tegaderm Absorbent ist ein einzigartiger absorbierender Verband, der freie Sicht auf die Wunde oder chirurgische Inzisionen ermöglicht. Er stellt einen wasserabweisenden, transparenten Schutz dar, der eine aktive Beobachtung und frühe Interventionen erlaubt, ohne dass die Wunde oder Inzision beeinträchtigt wird.

## Wie funktioniert es?

Seine neuartige Acrylat-Polymer-Auflage ist atmungsaktiv und darauf ausgelegt, geringe bis moderate Mengen an Exsudat zu absorbieren, um ein optimales Wundmilieu zu fördern. Die längere Tragedauer sorgt dafür, dass Patienten über ihren Krankenhausaufenthalt hinaus auch zu Hause länger geschützt bleiben. Zudem wirkt er als Schutz vor externen Verunreinigungen, Körperflüssigkeiten, Bakterien und Viren.#



## Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Empfohlene Anwendungen:

- ▶ Oberflächliche und tiefe Ulcera
- ▶ Hautrisse
- ▶ Dekubitus
- ▶ Oberflächliche Wunden und Abschürfungen
- ▶ Oberflächliche Verbrennungen
- ▶ Spalthautentnahmestellen
- ▶ Saubere, geschlossene, adaptierte chirurgische Inzisionen oder laparoskopische Inzisionen

Tegaderm Absorbent lässt sich auch als Schutzverband bei gefährdeter ungeschädigter Haut oder bei Haut, bei der erste Anzeichen einer Schädigung durch Reibung oder Scherkräfte sichtbar sind, verwenden.

## Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Abmessung Wundaufflage	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
90800	7,6 × 9,5 cm (oval)	3,8 × 5,7 cm	10	17983225	3071348	7835047	35.05.02.02.1
90801	11,1 × 12,7 cm (oval)	6 × 7,6 cm	10	17983231	3071354	7835043	35.05.02.03.1
90803	14,2 × 15,8 cm (oval)	8,5 × 10,7 cm	10	17983254	*	7835044	35.05.02.04.1
90802	14,9 × 15,2 cm (quadratisch)	9,8 × 10,1 cm	10	17983248	3071377	7835045	35.05.02.04.1
90805	20 × 20,3 cm (quadratisch)	14,9 × 15,2 cm	10	17983260	*	7835046	35.05.02.06.1
90815	9 × 25 cm (rechteckig)	4,5 × 20 cm	30	17606847	5681306	7835048	35.05.02.04.1
90817	9 × 35 cm (rechteckig)	4,5 × 30 cm	30	17606853	5681312	7835049	35.05.02.05.1

\* Produkt im jeweiligen Land erhältlich, keine PZN verfügbar

# In-vitro-Tests zeigen, dass die transparente Folie eine Virenbarriere für Viren mit einem Durchmesser von 27 nm oder mehr bildet, während der Verband intakt bleibt und nicht ausläuft.

## Worum handelt es sich?

Tegaderm Silicone Foam ist sowohl mit und ohne Haftrand erhältlich und eignet sich hervorragend für die Wundversorgung sowie zur Dekubitusprävention. Der Verband kann zur Untersuchung der Haut angehoben und repositioniert werden.

Die Verbände zeichnen sich durch die innovative Klebstofftechnologie von 3M aus, wodurch sie schonend zur Haut sind. Sie verfügen über ein überaus anpassungsfähiges, flaches Profil, das ein Aufrollen und Ablösen minimiert, insbesondere an Stellen mit hoher Reibung. Das patentierte Speichen-Applikationssystem ermöglicht eine einfache Applikation.



## Wie funktioniert es?

Der mehrlagige Aufbau der Verbände sorgt für eine Absorption und Verdunstung von Feuchtigkeit von der Haut, sodass die Gefahr von Mazerationen reduziert wird. Die Schaumstoffschicht absorbiert das Wundexsudat und die Superabsorbierende Schicht schließt es ein – anschließend sorgt die feuchtigkeitsregulierende Lage dann für die Verdunstung. Die Verbände führen Exsudat von der Haut weg und schließen sie ein, sodass ein optimales Wundmilieu begünstigt wird.

## Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Tegaderm Silicone Foam ist zur Behandlung von schwach bis stark exsudierenden, tiefen und oberflächlichen Wunden vorgesehen wie etwa einem Dekubitus, venösen Ulcera, neuropathischen Ulcera, arteriellen Ulcera, Hautrissen und chirurgischen Wunden.

Der Verband eignet sich für empfindliche Haut und kann in Kombination mit der Kompressionstherapie angewandt werden.

## Bestellinformationen

### 3M™ Tegaderm™ Silicone Foam, Silikon-Schaumverband mit Haftrand

Art.-Nr.	Abmessung	Abmessung-Wundaufflage	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
90643	5 × 5 cm (quadratisch)	2 × 2 cm	10	12530306	4745926	7331970	35.05.04.01.1
90640	7,5 × 7,5 cm (quadratisch)	4 × 4 cm	10	16394840	4745889	7331941	35.05.04.02.1
90641	10 × 10 cm (quadratisch)	6 × 6 cm	10	16398565	4745895	7331958	35.05.04.03.1
90642	15 × 15 cm (quadratisch)	10,5 × 10,5 cm	10	16398571	4745903	7331964	35.05.04.04.1
90646	16,5 × 16,5 cm (Ferse & Kontur)	9,8 × 9,8 cm	5	12530312	4745932	7331987	35.05.04.04.1
90647	15 × 17 cm (sakral klein)	10,5 × 12,4 cm	10	12530329	4745949	7331993	35.05.04.10.1
90648	18,5 × 22 cm (sakral groß)	13 × 16 cm	5	12530341	4745955	7332001	35.05.04.10.1

### 3M™ Tegaderm™ Silicone Foam, Silikon-Schaumverband

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
90631	10 × 10,8 cm	10	16394828	4745866	7332018	35.05.04.03.1
90632	15 × 15 cm	10	12530370	4745872	7332024	35.05.04.04.1

#### Quellenangabe

1. 4x4 and 6x6 dressings, based on in vivo studies EM-13977 and EM-13978. 3M data on file.

### Worum handelt es sich?

Tegaderm Foam Adhesive Schaumverbände sind auf die Anforderungen bei gering bis stark exsudierenden Wunden ausgelegt.

### Wie funktioniert es?

Der hoch absorbierende Schaum gewährleistet durch seinen einzigartigen Aufbau ein besonders effizientes Exsudatmanagement. Seine starke Saugfähigkeit und Atmungsaktivität reduziert das Risiko von Mazerationen. Die Filmschicht verhindert ein Durchnässen und schützt vor externen Bakterien und Viren.#

Die spezielle Kleeblattform ermöglicht ein einfaches Anlegen an schwierige Körperkonturen wie Finger und Zehen.##

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Der Tegaderm Foam Adhesive Schaumverband lässt sich einfach und ohne Zuschneiden an schwierigen Körperkonturen applizieren, einschließlich den Fersen und Ellenbogen. Der Verband ist als Primär- oder Sekundärverband für schwach bis stark exsudierende, tiefe und oberflächliche Wunden geeignet.

Empfohlene Anwendungen:

- ▶ Dekubitus
- ▶ Venöse Ulcera
- ▶ Schürfwunden
- ▶ Arterielle Ulcera
- ▶ Hautrisse
- ▶ Neuropathische Ulcera

Der Tegaderm Foam Adhesive Schaumverband kann zur Behandlung von venösen Ulcera in Kombination mit der Kompressionstherapie angewandt werden.

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Abmessung Wundauflage	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
90610	8,8 × 8,8 cm (quadratisch)	5 × 5 cm	10	16394722	2855585	7835450	35.05.04.01.1
90611	10 × 11 cm (oval)	6 × 7,6 cm	10	16394739	2855591	7835451	35.05.04.02.1
90612	14,3 × 14,3 cm (quadratisch)	10 × 10 cm	10	16394745	2855616	7835452	35.05.04.03.1
90613	14,3 × 15,6 cm (oval)	10 × 11 cm	5	16394751	2855622	7835453	35.05.04.03.1
90614	6,9 × 7,6 cm (mini, oval)	3,1 × 3,8 cm	10	16394768	3379589	7835454	35.05.04.01.1
90615	6,9 × 6,9 cm (Kleeblatt-Form)	2,5 × 2,5 cm	10	16394774	3379572	7835455	35.05.04.01.1
90616	19 × 22,2 cm (oval)	14 × 17,1 cm	5	16394805	2855645	7835456	35.05.04.04.1
90619	13,9 × 13,9 cm (Fersen/Ellenbogen)	7,6 × 7,6 cm	5	16394811	2855651	7835457	35.05.04.02.1

# In vitro testing shows that the transparent film provides a viral barrier from viruses 27nm in diameter or larger while the dressing remains intact without leakage.  
## The mini wrap dressing is constructed of a conformable, absorbent, polyurethane foam pad with a highly breathable, non-waterproof, film backing reinforced with soft cloth tape.

### Worum handelt es sich?

Tegaderm Foam Schaumverbände sind auf die Anforderungen bei gering bis stark exsudierenden Wunden ausgelegt.

### Wie funktioniert es?

Der hoch absorbierende Schaum gewährleistet durch seinen einzigartigen 4-Lagen-Aufbau ein besonders effizientes Exsudatmanagement. Die starke Saugfähigkeit und Atmungsaktivität reduziert das Risiko von Mazerationen. Die Filmschicht verhindert ein Durchnässen und bietet Schutz vor externen Bakterien und Viren.#

### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Empfohlene Anwendungen:

- ▶ Behandlung von schwach bis stark exsudierenden, tiefen und oberflächlichen Wunden
- ▶ Behandlung von venösen Ulcera
- ▶ Bei der Kompressionstherapie
- ▶ Gefensterte Verbände lassen sich um Drainagen und Schläuche verwenden

Der Tegaderm Foam Schaumverband lässt sich auch unter Kompressionsverbandsystemen zur Behandlung von venösen Ulcera und um Austrittsstellen von Drainagen verwenden, um dort für Absorption und Polsterung zu sorgen.

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
90600	5 × 5 cm (quadratisch)	10	16394656	2836010	7834254	35.05.04.01.1
90601	10 × 10 cm (quadratisch)	10	16394662	2836027	7834255	35.05.04.03.1
90602	10 × 20 cm (rechteckig)	5	16394679	2836056	7834256	35.05.04.04.1
90603	20 × 20 cm (quadratisch)	5	16394685	2836062	7834257	35.05.04.05.1
90604	8,8 × 8,8 cm (quadratisch, gesschlitzt)	10	16394691	2836079	7834258	35.05.04.03.1

# In-vitro-Tests belegen, dass der transparente Film eine Barriere für Viren mit einem Durchmesser von 27 nm oder größer bildet, solange der Verband intakt bleibt und keine Flüssigkeit durchsickert.



### Worum handelt es sich?

Tegaderm Alginatverbände mit hoher Strukturfestigkeit eignen sich optimal zur Aufrechterhaltung eines feuchten Wundmilieus. Der saugfähige Verband kann bei mäßig bis stark exsudierenden Wunden verwendet werden und absorbiert dabei mehr als das 20-Fache seines eigenen Gewichts.

### Wie funktioniert es?

Die Verbände bilden ein Gel, das ein optimales feuchtes Wundmilieu unterstützt und mit Sekundärverbänden kompatibel ist.



### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Empfohlene Anwendungen für Tegaderm Alginatverbände:

- ▶ Dekubitalulcera sowie venöse und neuropathische (diabetische) Ulcera
- ▶ Oberflächliche Wunden
- ▶ Spalthautentnahmestellen
- ▶ Postoperative Wunden
- ▶ Traumawunden
- ▶ Andere Hautläsionen

Der Verband ist auch zur Versorgung kleinerer Blutungen vorgesehen und fördert die autolytische Wundreinigung.

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
90110	5 × 5 cm	10	04971367	2367779	7808118	35.05.06.01.1
90112	10 × 10 cm	10	04971373	2367785	7808119	35.05.06.02.1
90114	20 × 10 cm	5	04971396	2367791	7724511	35.05.06.03.1
90120	30,4 × 2 cm (Tamponade)	5	04971404	2367816	3402414	35.05.06.08.1

### Worum handelt es sich?

Kerracel Verbände sind vielseitige Carboxymethylcellulosen (CMC)-Primärverbände für mäßig bis stark exsudierende Wunden.

### Wie funktioniert es?

Dieser Verband aus 100 % CMC absorbiert in hohem Maße Exsudat und hält es fest.<sup>1,#</sup> Dabei bildet er ein Gel<sup>1,#</sup>, das sich an den Wundgrund anpasst und ein feuchtes Wundmilieu fördert. Das nahtlose Design sorgt so für eine noch bessere Mikrokonturierung an den Wundgrund,<sup>2,#</sup> sodass der Totraum, in dem sich Bakterien ausbreiten könnten, minimiert wird.<sup>2,#</sup>



### Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Der Kerracel Verband ist indiziert für die Behandlung moderat bis stark exsudierender Wunden:

- ▶ Venöse Ulcera
- ▶ Dekubitus
- ▶ Diabetische Fußulcera
- ▶ Operationswunden
- ▶ Spalthautentnahmestellen
- ▶ Wundhöhlen
- ▶ Verbrennungen ersten und zweiten Grades
- ▶ Traumawunden
- ▶ Onkologische Wunden
- ▶ Stillung leichter Blutungen an oberflächlichen Wunden

Geeignet für die Anwendung unter der Kompressionstherapie.

### Bestellinformationen

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CWL1032	5 × 5 cm	10	11869646	4801263	7835445	35.05.07.01.1
CWL1166	10 × 10 cm	10	11869652	4801286	7844783	35.05.07.02.1
CWL1034	15 × 15 cm	5	11869669	4801292	7835468	35.05.07.04.1
CWL1035	45 × 2,5 cm (Tamponade)	5	11869675	4801300	7835469	35.05.07.05.1

# Wie in vitro gezeigt wurde

#### Quellenangaben

1. Erbogasto D. Physical testing of Kerracel™ Dressing and market competitors. R&D Trial Report CHC R1004. Knutsford, UK. Crawford Healthcare. 2020.
2. Lovett J, Stephenson C. An assessment of the intimate wound contact properties of Kerracel™ Dressings. CHL-032. University of Manchester. UK. 2014.



## Worum handelt es sich?

Der Kerramax Care Verband ist ein Primär- oder Sekundärverband mit fortschrittlicher Exu-Safe™ Technologie zur Verbesserung des Exsudatmanagements.

## Wie funktioniert es?

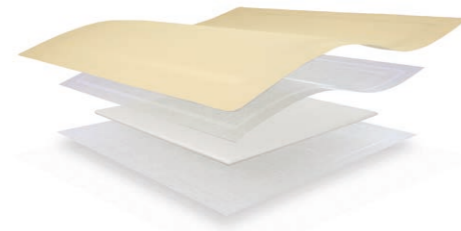
Das weiche Vliesmaterial sorgt beim Patienten für Wohlbefinden und gewährleistet eine hervorragende Transpiration. Die einzigartige horizontale Kapillarschicht nimmt seröses und viskoses Exsudat<sup>1</sup> auf und verteilt es gleichmäßig horizontal und vertikal durch den Verband, wodurch die volle Saugfähigkeit ausgenutzt wird.<sup>2,3</sup> Der superabsorbierende Kern schließt Exsudat,<sup>#,4</sup> Bakterien<sup>#,5</sup> und Matrixmetallproteinasen (MMP)<sup>5,#</sup> ein, sodass das Risiko einer Mazeration und von weiteren von Komplikationen reduziert wird – selbst unter Kompression.<sup>#,4</sup> Der weiche, flexible, hitzeversiegelte Rand verhindert das Austreten von Exsudat.<sup>#</sup>

## Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Kerramax Care Verbände eignen sich für akute und chronische Wunden, die mäßig bis sehr stark exsudieren, einschließlich venösen Ulcera, Dekubitus und Diabetischen Fußulcera. Geeignet zur Anwendung unter allen Arten von Kompressionsverbänden.



3M™ Kerramax Care™  
Superabsorbierende Wundauflage



3M™ Kerramax Care™  
Superabsorbierende Wundauflage  
mit Hafttrand

## Bestellinformationen

### 3M™ Kerramax Care™ Superabsorbierende Wundauflage

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
PRD500-025	5 × 5 cm	10	11158419	5220284	7835462	35.05.05.01.1
PRD500-065	6,5 × 8 cm	10	15882661	*	*	*
PRD500-050	10 × 10 cm	10	11140365	5220226	7835463	35.05.05.03.1
PRD500-050-B50	10 × 10 cm	50	12548737	5240648	*	*
PRD500-120	10 × 22 cm	10	11140371	5220232	7835466	35.05.05.04.1
PRD500-120-B50	10 × 22 cm	50	12548766	5240677	*	*
PRD500-100	13,5 × 15,5 cm	10	*	5220315	*	*
PRD500-240	20 × 22 cm	10	11140388	5220255	7835465	35.05.05.05.1
PRD500-240-B30	20 × 22 cm	30	12548772	5240714	*	*
PRD500-380-B10	20 × 30 cm	10	14056346	5220278	7835467	35.05.05.06.1
PRD500-380-B30	20 × 30 cm	30	12548789	5250724	*	*
PRD500-600-B10	20 × 50 cm	10	14056323	5220309	7835464	35.05.05.08.1

\*Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

### 3M™ Kerramax Care™ Superabsorbierende Wundauflage mit Hafttrand

Art.-Nr.	Abmessung	Abmessung Wundauflage	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
CWL1000	16 × 16 cm (quadratisch)	6,5 × 8,5 cm	5	11140425	5220350	7846287	35.05.05.03.1
CWL1001	16 × 26 cm (rechteckig)	8 × 18 cm	5	11140431	5220367	7846288	35.05.05.04.1
CWL1002	26 × 26 cm (quadratisch)	18 × 17 cm	5	11140448	5220373	7846289	35.05.05.05.1

# Wie in vitro gezeigt wurde

**Quellenangaben:** 1. Hughes M. A large-scale evaluation of managing moderate and highly exuding wounds in the community. Wounds UK. 2017;13(3):78-85. 2. Cotton S. The management of a chronic leg ulcer using Kerramax Care Super-Absorbent Dressing under compression. Poster presented at Wounds UK; November 2015; Harrogate, UK. 3. Rose R. A large clinical evaluation assessing the tolerance & effectiveness of super-absorbent dressing, Kerramax Care. Poster presented at Wounds UK; November 2015; Harrogate, UK. 4. Lovett J. Free swell absorbency, retention and subjective squeeze testing on KerraMax Care US Größe (13.5×15.5cm). CHC R267. Knutsford, UK. Crawford Healthcare. 2015. 5. Warde D. An investigation into the ability of KerraMax Care to bind bacteria. CHC R752. Knutsford, UK. Crawford Healthcare. 2018.



# Kompression

Die Kompressionstherapie ist der Goldstandard zur Versorgung von Ulcus cruris venosum (UCV) und verbessert nachweislich die Heilungsraten im Vergleich zu Behandlungen ohne Kompression.<sup>1</sup> Studien weisen darauf hin, dass Bandagen oder Mehrschichten-Kompressionssysteme, die eine nicht elastische Manschette bilden, die nötige Steifheit bieten, um den venösen Pumpmechanismus wirksam zu unterstützen.<sup>2,3</sup>

Kompressionsbandagensysteme, die eine hohe Steifheit bieten, erzeugen nachweislich größere Druckunterschiede in den unteren Gliedmaßen während einer Aktivität<sup>4</sup> als Systeme, die eine niedrigere Steifheit aufweisen, was sich in besseren Behandlungsergebnissen niederschlägt.<sup>5</sup>

Die Bandage verrutscht beim Tragen nicht, lässt sich angenehm tragen und ermöglicht das Laufen mit normalem Schuhwerk.



#### Quellenangaben

- O'Meara S, Cullum N, Nelson EA, Dumville JC. Compression for venous leg ulcers. Cochrane Database Syst Rev. 2012.
- Mosti G, Partsch H. Measuring venous pumping function by strain-gauge plethysmography. International Angiology. 2010; 29(5):421-425.
- Partsch H. Understanding the pathophysiological effects of compression. In: EWMA Position Document: Understanding compression therapy. London: 2003.
- Partsch H, Clark M, Mosti G et al. Classification of compression bandages: practical aspects. Dermatol Surg. 2008; 34:600-9.
- Mosti G, Crespi A, Mattaliano V. Comparison Between a new, Two-component Compression System with Zinc Paste Bandages for Leg Ulcers Healing: A Prospective, Multicenter, Randomized, Controlled Trial Monitoring Sub-bandage Pressures. Wounds. 2011; 23(5):126-134.

## Worum handelt es sich?

Coban 2 Kompressionssysteme lassen sich einfach anwenden und bieten eine starke Kompression für Patienten mit einem ABPI von 0,8 oder höher sowie eine verringerte Kompression für Patienten mit einem ABPI von 0,5 oder höher. Jedes System wird als Set geliefert und beinhaltet eine Komfort-Schaumstoffschicht und eine kohäsive Kurzzugbandage. Zusammen bilden beide eine dünne, leichte und atmungsaktive Kompression, die es den Patienten ermöglicht, ihr eigenes Schuhwerk zu tragen. Die Coban 2 Kompressionssysteme lassen sich bequem tragen und sorgen für bis zu sieben Tage für eine nachhaltige Kompressionstherapie.



## Wie funktioniert es?

Coban 2 Kompressionssysteme sind mit einer intelligenten Kompressionsdynamik konzipiert, damit sie an Ort und Stelle bleiben – sie sind klinisch erprobt, sodass sie einem Verrutschen entgegenwirken und so zu einer längeren Tragedauer motivieren.<sup>1,2</sup>

## Wann sollte das Produkt angewendet werden?

Das Coban 2 Kompressionssystem ist eine angenehm zu tragende Kompressionstherapie zur Behandlung von venösen Ulcera und von Lymphödemen.

- Das Coban 2 Kompressionssystem kann bei Patienten mit einem ABPI von 0,8 oder höher verwendet werden
- Das Coban 2 Lite Kompressionssystem kann bei Patienten mit einem ABPI von 0,5 oder höher verwendet werden

#### Quellenangaben

- Moffatt C et al. A randomised controlled 8-week crossover clinical evaluation of the 3M™ Coban™ 2 Layer Compression System versus Profore™ to evaluate the product performance in patients with venous leg ulcers. International Wound Journal. 2008; 5(2), 267-279.
- Mosti G, Crespi A, Mattaliano V. Comparison Between a New, Two-component Compression System With Zinc Paste Bandages for Leg Ulcer Healing: A Prospective, Multicenter, Randomized, Controlled Trial Monitoring Sub-bandage Pressures. Wounds UK. 2011; 23(5):126-134.

## Bestellinformationen

### 3M™ Coban™ 2 Zweilagige Kompressionssystem

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
2094	1 Kit mit: 1 Rolle Komfortlage 10 cm x 2,7 m, 1 Rolle Kompressionslage 10 cm x 3,5 m	1	01529955	4406911	3481388	17.30.01.03.1
20012	5 cm x 1,2 m (Komfortlage)	32	*	**	4999302	17.30.01.31.1
20022	5 cm x 2,7 m (Kompressionslage)	32	*	**	4999147	17.30.01.32.1
20014	10 cm x 3,5 m (Komfortlage)	18	07418470	**	4999319	17.30.01.31.1
20024	10 cm x 4,5 m (Kompressionslage)	32	07515807	**	4999153	17.30.01.32.1
20016	15 cm x 3,5 m (Komfortlage)	10	07418487	**	4999325	17.30.01.31.1
20026	15 cm x 4,5 m (Kompressionslage)	15	07515836	**	4999176	17.30.01.32.1

### 3M™ Coban™ 2 Lite Zweilagige Kompressionssystem

Art.-Nr.	Abmessung	Stück/Packung	🇩🇪 PZN	🇦🇹 PZN	🇨🇭 Pharmacode	🇨🇭 MiGeL
2794E	1 Kit mit: 1 Rolle Komfortlage 10 cm x 2,7 m, 1 Rolle Kompressionslage 10 cm x 3,2 m	1	05749777	4406905	4524295	17.30.01.03.1
20721	2,5 cm x 3,5 m (Lite Kompressionslage)	36	07515670	**	4999242	17.30.01.32.1
20713	7,5 cm x 2,7 m (Lite Komfortlage)	18	07418263	**	4999271	17.30.01.31.1
20723	7,5 cm x 3,5 m (Lite Kompressionslage)	32	07515693	**	4999236	17.30.01.32.1
20714	10 cm x 2,7 m (Lite Komfortlage)	18	07418292	**	4999288	17.30.01.31.1
20724	10 cm x 3,5 m (Lite Kompressionslage)	32	07515718	**	4999259	17.30.01.32.1
20716	15 cm x 2,7 m (Lite Komfortlage)	10	*	**	4999294	17.30.01.31.1
20726	15 cm x 3,5 m (Lite Kompressionslage)	15	*	**	4999265	17.30.01.32.1

\* Produkt im jeweiligen Land nicht erhältlich

\*\* Produkt im jeweiligen Land erhältlich, keine PZN/MiGeL verfügbar



HINWEIS: Für die hier genannten Produkte und Therapien liegen spezifische Indikationen, Kontraindikationen, Warnungen, Vorsorgemaßnahmen und Sicherheitsinformationen vor. Bitte kontaktieren Sie vor der Anwendung medizinisches Fachpersonal und lesen Sie die Bedienungsanleitung zum Produkt. Die vorliegenden Materialien richten sich an Gesundheitsfachpersonen.

Vertrieb in Österreich:

**CHEMOMEDICA**

**Medizintechnik und Arzneimittel Vertriebsges.m.b.H**

1010 Wien, Wipplingerstraße 19

Tel.: +43 (0) 1/533 26 66-0

Fax.: +43 (0) 1/533 26 66-58

info@chemomedica.at

www.chemomedica.at

**3M**

**3M Deutschland GmbH**

**Health Care Business**

Carl-Schurz-Str. 1

41453 Neuss

Tel +49 (0)2131 881 9260

3Mmedica.de@mmm.com

www.3M.de/medicalsolutions

**3M Österreich GmbH**

**Health Care Business**

Kranichberggasse 4

1120 Wien

Tel +43 (0)186 68 60

medizin-at@mmm.com

www.3MAustria.at/medicalsolutions

**3M (Schweiz) GmbH**

**Health Care Business**

Eggstrasse 91

8803 Rüschlikon

Tel +41 (0)44 724 90 90

innovation.ch@mmm.com

www.3MSchweiz.ch/medicalsolutions

© 2023 3M. Alle Rechte vorbehalten.  
3M und die anderen gezeigten Marken sind Warenzeichen und/oder eingetragene Warenzeichen. Unerlaubte Verwendung verboten.

3dc648b13173 / EB12-0267