

● Mepilex® Border Ag

APÓSITO ANTIMICROBIANO DE ESPUMA ABSORBENTE CON TECNOLOGÍA SAFETAC

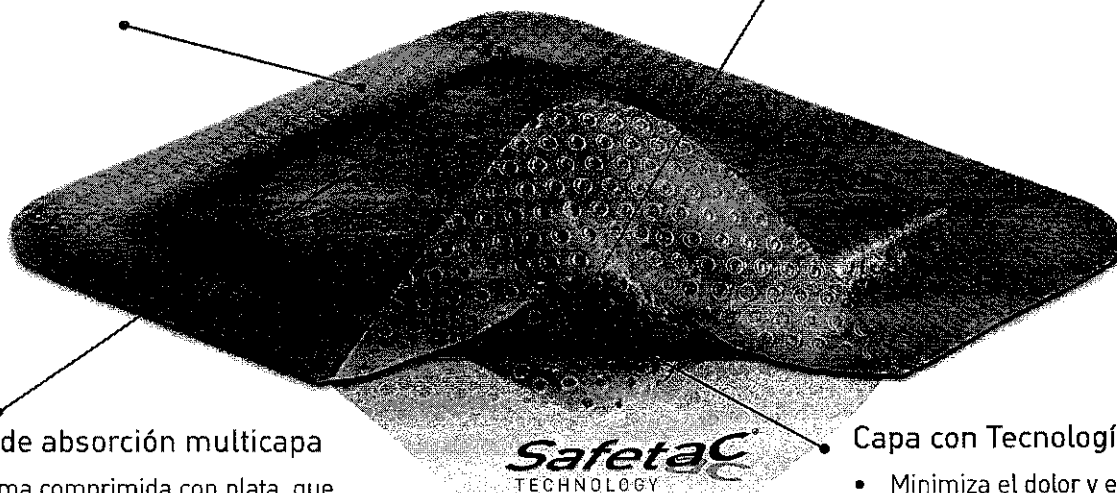
- Minimiza el dolor y el traumatismo en los cambios de apósito^{1,2,3}
- Efecto antimicrobiano rápido y sostenido⁵
- Manejo del exudado muy efectivo
- Fijación segura y retirada atraumática

Film posterior de poliuretano

- Permeable a gases.
- Impermeable a líquidos.
- Barrera efectiva contra virus y bacterias*.

Liberación rápida y sostenida de los iones plata

- Actividad antimicrobiana en 30 minutos y hasta 7 días.⁵



Cuerpo de absorción multicapa

- Espuma comprimida con plata, que absorbe y distribuye el exudado.
- Capa de fibras superabsorbentes para una máxima retención del exudado:
 - fibras poliacrílicas
 - fibras de algodón
 - fibras de poliéster/ polietileno/polipropileno
- Capa de tela de tejido sin tejer.

Capa con Tecnología Safetac®

- Minimiza el dolor y el traumatismo antes, durante y después de la retirada del apósito.¹
- No se adhiere al lecho húmedo de la herida, sí a la piel seca.³
- Sella los márgenes de la herida y minimiza el riesgo de maceración.⁴

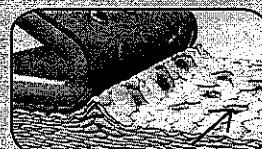
*Microbios mayores de 25 nm

Tecnología Safetac®

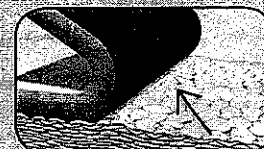
Safetac® Menos trauma. Menos dolor.™

La Tecnología Safetac® es una tecnología exclusiva y patentada. Los apósitos con Tecnología Safetac® son atraumáticos incluso durante su retirada. Estos apósitos minimizan el traumatismo en la herida y la piel perilesional, lo que minimiza el dolor en el paciente. El riesgo de maceración se minimiza al sellar herméticamente los bordes de la herida.

Para más información visite www.molnlycke.es

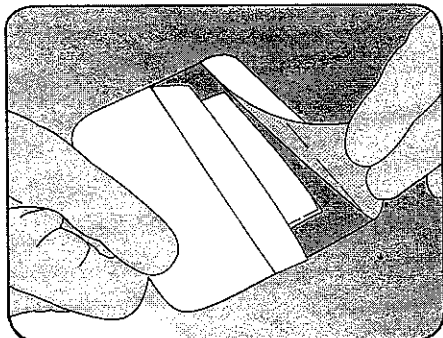


Desprendimiento de la piel con adhesivos convencionales

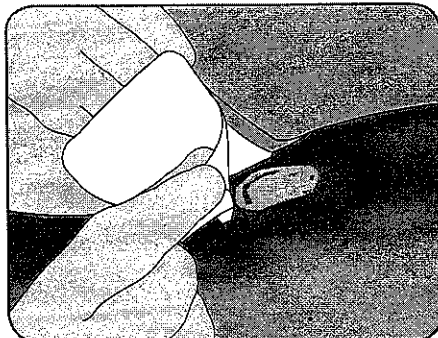


Sin desprendimiento de piel con la Tecnología Safetac

Modo de utilización Mepilex® Border Ag



Limpiar la herida y retirar el papel protector



Aplicar la cara adherente sobre la herida.
No estirar

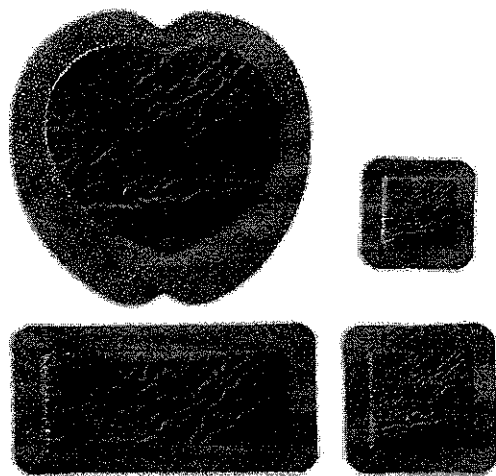
Cómo funciona Mepilex Border Ag

Mepilex® Border Ag es un apósito antimicrobiano todo en uno que absorbe y gestiona el exudado de forma efectiva y mantiene el ambiente húmedo de la herida. La capa con Tecnología Safetac® sella los bordes de la herida, minimizando así el riesgo de maceración. La capa con Tecnología Safetac® asegura que el apósito pueda cambiarse sin dañar la herida ni la piel perilesional.

Mepilex® Border Ag inactiva los agentes patógenos presentes en la herida en los primeros 30 minutos y tiene un efecto sostenido de hasta 7 días. Al reducir el número de microorganismos, Mepilex® Border Ag también reduce el olor de la herida infectada.

Beneficios de Mepilex Border Ag

- Minimiza el dolor y el traumatismo en el cambio de apósito.
- Auto-adherente: no necesita una fijación secundaria.
- Impermeable.
- Puede usarse bajo vendaje compresivo.
- Muy cómodo para el paciente.
- Puede permanecer en su sitio durante varios días dependiendo de las condiciones de la herida.
- Se puede levantar y ajustar sin perder sus propiedades adherentes.
- Hipoalergénico.



Indicaciones

Mepilex® Border Ag está diseñado para el tratamiento de heridas con un nivel de exudado medio-alto, en las que está indicado un ambiente de cura húmeda, una gestión eficaz del exudado y una acción antimicrobiana; tales como úlceras vasculares, úlceras por presión, lesiones malignas, quemaduras, heridas traumáticas y quirúrgicas.

Precauciones

Para información más detallada ver el prospecto.



PRESENTACIONES MEPILEX® BORDER AG

nº Ref.	Tamaño cm	Uds/env.	Uds/transp.
395200	7,5 x 7,5	5	70
395300	10 x 10	5	50
395010	12,5 x 12,5	5	50
395400	15 x 15	5	50
395600	15 x 20	5	45
395800	10 x 20	5	35
395900	10 x 30	5	25
Mepilex® Border Sacrum Ag			
382000	18 x 18	5	40
382400	23 x 23	5	25

Sobres estériles



Horarios de recepción de pedidos

Con el fin de aclarar las horas de corte de pedidos, adjunto una tabla indicando las horas límite de recepción de pedidos por zona/tipo de pedido.

Zona	Planta	Cutt off (CET)	Cutt off (Local time)	Hora máxima de recepción de pedidos (Local time)
ESA Península	SELY	16.00h	16.00h	15.00h
Baleares	ESCO Remex	15.00h	15.00h	14.30h
Canarias	ESCO Logista	13.30h	12.30h	12.00h
Consignments ESA	SELY	12.00h	12.00h	11.30h
Consignments	ESCO Remex	15.00h	15.00h	12.30h
Coop. Fcas Canarias	SELY	16.00h	13.00h	12.00h Martes

Debido a las necesidades del almacén de SELY, la carga de trabajo del CSC de Iberia y cuestiones técnicas, para asegurar que se registren a tiempo los pedidos, deberían ser enviados conforme a estos horarios. Se hará todo lo posible por incluir aquellos pedidos que lleguen más tarde de ese horario, pero aumenta significativamente el riesgo de sufrir un retraso de 24h.

Por eso es muy importante que se tenga en cuenta y se informe a los clientes

CSC & CSD Iberia



Declaration of Conformity EU

Document ID: PD-408573 Rev: 00
Created by: Roland Sobenius
Approved by: Anders Edner
Approval date: 2010-12-08

Title: Mepilex Border Ag / Mepilex Border Sacrum Ag

Page 1(2)

We, Mölnlycke Health Care AB, Gamlestadsvägen 3C, Box 13080, SE-402 52 Göteborg, Sweden being the manufacturer of the following, declare that the devices listed in the attached schedule are in conformity with the provisions of the Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993, as amended by 2007/47/EEC, concerning medical devices, the Medical Devices Act SFS 1993:584 and the Swedish Medical Product Agency regulations and guidelines: Medical Devices, LVFS 2003:11, as amended by LVFS 2009:18.

Trade name/ Product name:	Mepilex Border Ag / Mepilex Border Sacrum Ag
--------------------------------------	---

Product classification: III
Sterility: EtO
Measuring function: No

This declaration is supported by a conformity assessment procedure in accordance with	
Annex/es:	II

Certificate number:	CE 514235
Issued by:	BSI 0086
For non-sterile, non-measuring Class I products, no certificate is issued by a Notified Body.	

Mölnlycke Health Care issues this declaration in recognition of all applicable harmonised standards.

Signed for and on behalf of Mölnlycke Health Care

Date: 2010-12-08 **Function:** RA Director Operations

Name: Anders Edner

Signature:

© Mölnlycke Health Care AB. This document is the property of Mölnlycke Health Care and must not be reproduced, disclosed to any third party or used in any unauthorised manner without written consent.



Product(s) covered by this declaration:

Product Reference:	Product Descriptor:
382000	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing
382200	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
382220	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
382400	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395010	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395200	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395260	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395300	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395320	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395360	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395400	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395410	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395460	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395600	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395660	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395700	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395800	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.
395900	Self- adherent antimicrobial soft silicone foam dressing.