

Mepitel® One

COBERTURA PRIMÁRIA COM TECNOLOGIA SAFETAC® EM UMA FACE

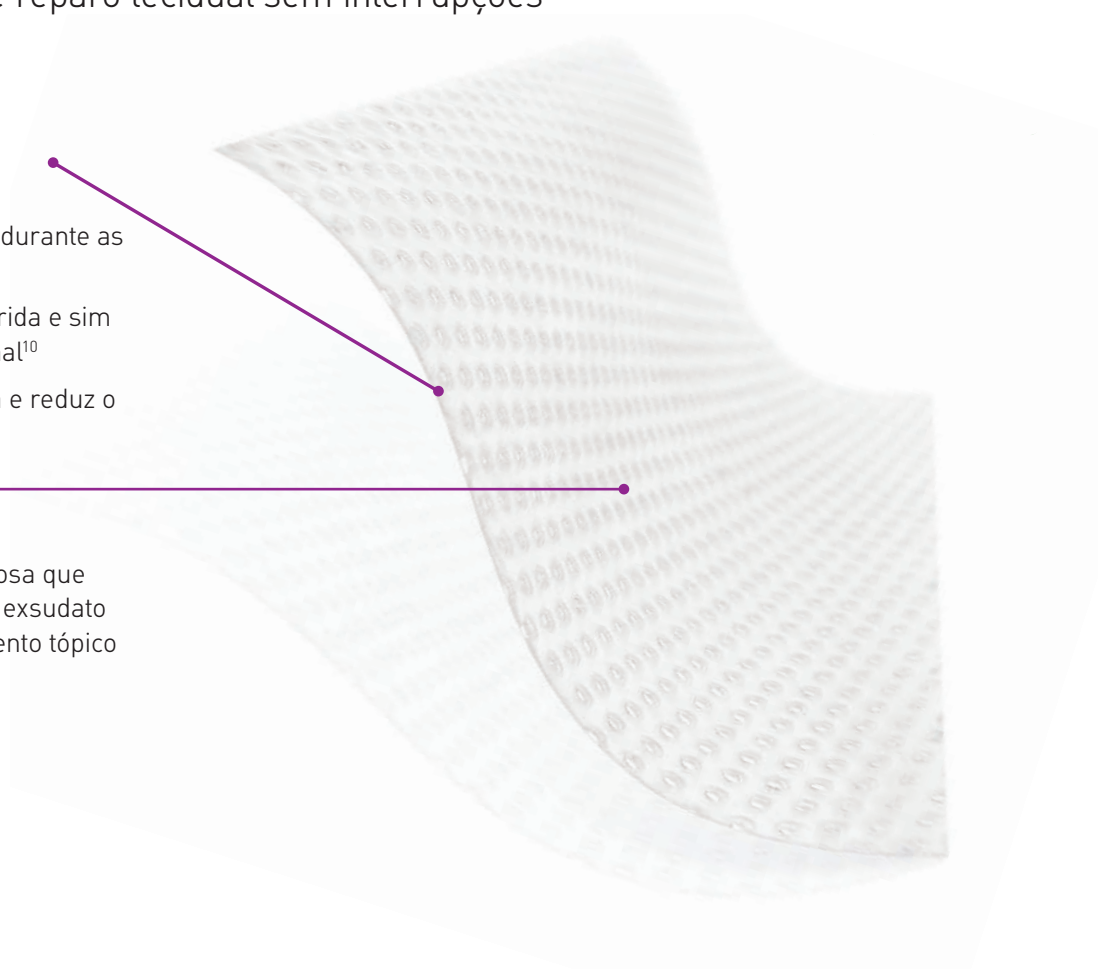
- Minimiza o trauma e a dor durante as trocas de cobertura^{1,2}
- Pode permanecer na ferida até 14 dias³⁻⁷, possibilitando um custo efetivo¹⁻⁸ e um processo de reparo tecidual sem interrupções

Camada com tecnologia Safetac®

- Reduz a dor e o trauma durante as trocas de cobertura⁹
- Não adere ao leito da ferida e sim à pele íntegra perilesional¹⁰
- Sela as bordas da ferida e reduz o risco de maceração¹⁰

Tela de poliuretano

- Estrutura de malha porosa que permite a passagem de exsudato e a aplicação de tratamento tópico
- Alta transparência



Safetac
TECHNOLOGY

Escolha comprovada para melhores resultados

Safetac®*, pioneira da Mölnlycke Health Care, oferece mais e vai além do comum. Com comprovações em ajudar a otimizar a trajetória de cura de feridas e até mesmo preveni-las, coberturas com Safetac® são a escolha segura para pacientes e campeãs em padrões elevados de tratamento de feridas.

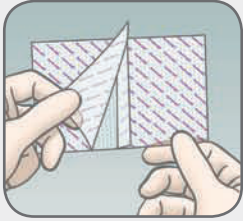
Na verdade, uma imensidão de evidências suportam os benefícios clínicos e econômicos das coberturas com Safetac®, incluindo Mepilex®, Mepitel®, Mepiform® e Mepitac®.

Estas coberturas têm ajudado milhões de pacientes em todo o mundo¹¹⁻¹³.

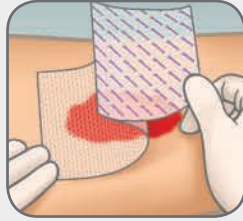
*Tecnologia proprietária única e exclusiva da Mölnlycke Health Care

Safetac
TECHNOLOGY

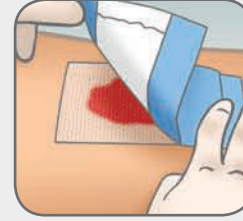
Como usar Mepitel® One



Limpe a área da ferida. Assegure-se que a pele perilesional esteja seca. Remova a película de proteção maior.



Aplique **Mepitel® One** na ferida, permitindo sobreposição das bordas da ferida em pelo menos 2 cm. Feridas grandes podem requerer uma sobreposição maior. Remova a segunda película de proteção durante a aplicação.



Aplique uma cobertura absorvente secundária e se necessário uma bandagem de retenção.

Como Mepitel® One funciona

Mepitel® One pode permanecer sobre a ferida até 14 dias³⁻⁷, dependendo do seu estado, reduzindo a necessidade de mudanças frequentes da cobertura primária. A estrutura porosa de **Mepitel® One** permite que o exsudato passe para uma cobertura absorvente secundária. A camada **Safetac®** impede que a cobertura secundária fique aderida à ferida e garante trocas atraumáticas da cobertura. A camada **Safetac®** também sela as bordas da ferida, prevenindo a passagem de exsudato para a pele circundante, minimizando o risco de maceração.

Benefícios de Mepitel® One

- Minimiza a dor e o trauma durante as trocas da cobertura^{1,2}
- A camada **Safetac®** apenas do lado de contato com a ferida facilita o manuseio e a aplicação.
- Pode permanecer na ferida por até 14 dias³⁻⁷ o que possibilita um custo efetivo e uma reparação tecidual sem interrupções^{1,8}
- Permite trocas de coberturas com menor frequência
- Minimiza o risco de maceração
- Não deixa resíduos e mantém o leito da ferida úmido
- É transparente, permitindo a inspeção da ferida durante a aplicação e durante a utilização
- Adapta-se bem aos contornos do corpo, promovendo conforto ao paciente durante a utilização
- Permanece fixo no local aplicado

Áreas de utilização

Mepitel® One é indicado para o tratamento de vários tipos de feridas como:

- Feridas dolorosas
- Abrasões de pele
- Queimaduras de espessura parcial
- Bolhas
- Feridas provocadas por radiação
- Exertos de espessura parcial e total
- Incisões cirúrgicas
- Feridas traumáticas
- Lacerações
- Úlceras de perna e pé
- Skin tears

Também pode ser utilizado como camada de proteção em feridas não exsudativas e em áreas com pele frágil.

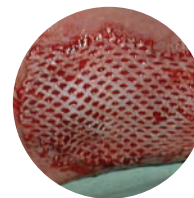
Tempo de utilização: Até 14 dias.

Informação para encomenda de Mepitel® One

Código	Tamanho	Unid./Cartucho
289100	5 x 7,5 cm	10
289300	7,5 x 10 cm	10
289500	10 x 18 cm	10
289700	17 x 25 cm	5



Queimaduras



Fixação de enxertos expandidos



Skin tears

Precauções

- A ferida deve ser inspecionada de forma a detectar sinais de infecção, de acordo com a prática clínica. Consulte um profissional de saúde para o tratamento apropriado.
- Se **Mepitel® One** for utilizado em pacientes com Epidermólise Bolhosa, dedique especial atenção às trocas de cobertura. A aderência de **Mepitel® One** é ligeiramente superior à de **Mepitel**.
- Se **Mepitel® One** for utilizado em queimaduras tratadas com enxertos, evite aplicar pressão desnecessária sobre a cobertura.
- Quando **Mepitel® One** for utilizado após reconstrução facial, evite aplicar pressão sobre a cobertura; levante a mesma no mínimo de dois em dois dias.
- Quando utilizado em feridas com sangramento abundante ou com elevado nível de exsudato viscoso, **Mepitel® One** deve ser coberto por uma cobertura secundária absorvente úmida.
- Quando **Mepitel® One** for utilizado na fixação de enxertos de pele, a cobertura não deve ser trocada antes do quinto dia após a aplicação.

Advertências

Quando **Mepitel® One** for utilizado em queimaduras tratadas com enxertos ou após reconstrução facial, o produto pode deixar marcas dos poros se não for corretamente aplicado.

Referências:

1. Gotschall CS, et al. Prospective, randomized study of the efficacy of Mepitel on children with partial-thickness scalds. *Journal of Burn Care & Rehabilitation* 1998;19(4):279-283.
2. Bugmann Ph, et al. A silicone-coated nylon dressing reduces healing time in burned paediatric patients in comparison with standard sulfadiazine treatment: a prospective randomized trial. *Burns* 1998;24:609-612.
3. Eagle M. Use of non-adherent silicone dressing Mepitel to meet client centered needs in chronic non-healing wounds. *Clinical Report Mölnlycke Health Care* [1998].
4. Taylor R. Use of a silicone net dressing in severe mycosis fungoides. *JoWC*, Vol 8, No 9 [1999], p.429-430.
5. Young T. Fungating wounds: their diagnosis and management. *Community nurse*, 5, No 10 [1999], p. 53-54.
6. Marconi R, Laverda F, Trevisan G. Poster Presentation European Wound Management Association, Helsinki, Finland, 2009.
7. Barraziol R, Fracalenta E, Schiavon M. Poster Presentation European Wound Management Association, Helsinki, Finland, 2009.
8. Rippon M, Davies P, White R, Bosanquet N. Cost implications of using an atraumatic dressing in the treatment of acute wounds. *Jo WC*, vol 17, No 5 [2008], p. 224-7.
9. Dykes PJ et al. Effects of adhesive dressings on the stratum corneum of the skin. *J Wound Care* 2001; 10(2):7-10.
10. Dykes PJ. The effect of adhesive dressing edges on cutaneous irritancy and skin barrier function. *J Wound Care* 2007, 16(3):97-100.
11. Davies, P., Rippon, M. Evidence review: the clinical benefits of Safetac technology in wound care. *JWC* 2008; 5:3-10.
12. Santamaria, N. et al. Clinical effectiveness of a silicone foam dressing for the prevention of heel pressure ulcers in critically ill patients: Border II Trial. *JWC* 2015; 24(8):340-345.
13. Santamaria, N., Santamaria, H. An estimate of the potential budget impact of using prophylactic dressings to prevent hospital-acquired PUs in Australia. *JWC* 2014;23(11):583-589.



Mölnlycke Health Care Brasil

Mölnlycke Health Care Venda de Produtos Médicos Ltda
Rua Castilho, 392 - Cj. 122 | CEP 04568-010 | São Paulo - SP - Brasil
Telefone Comercial: (11) 3016-8900 | E-mail: atendimento.brasil@mölnlycke.com
www.mölnlycke.com.br



As marcas Mölnlycke Health Care, Mepitel®, Safetac®, nomes e respectivos logotipos são marcas registradas da Mölnlycke Health Care AB.