



Science.
Applied to Life.™



Oplossingen voor geavanceerde wondzorg en integriteit van de huid

Portfoliocatalogus

Baanbrekende resultaten door patiëntgerichte wetenschap.

Betere zorg voor iedereen - elke huid, elke wond, elke keer weer. Dat staat centraal bij alles wat u doet, elke dag weer. En wij zetten ons in om u daarbij te helpen. Daarom hebben 3M en KCI hun krachten gebundeld.

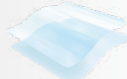
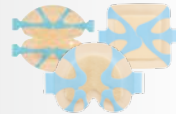
We koppelen onze wetenschap aan uw onvermoeibare inzet voor de zorg. Samen kunnen we de kritieke functie die de huid vervult voor het welzijn van elke persoon bevorderen en de zorg vooruit helpen om met behandelingen op maat de genezing van patiënten te bevorderen en hen te helpen het leven weer op te pikken.

Inhoud

Oplossingen voor geavanceerde wondzorg en integriteit van de huid Bekijk alle producten op type geavanceerde wondzorg en benodigde toepassing.	4
Bescherming en behandeling van de huid De huid beschermen en vochtgerelateerde huidbeschadiging behandelen, inclusief Incontinentiedermatitis.	6
Behandeling infectie/ inflammatie Het wondbed effectief prepareren voor optimale genezing door bacteriën te bestrijden en herkolonisatie te voorkomen, en effectief te helpen de ontstekingsfase van wonden te beëindigen en tegelijkertijd geur te bestrijden.	12
Minimaliseren verkleving Ervoor zorgen dat het verband zich beter vormt naar het wondbed en tegelijkertijd trauma tijdens het verwijderen van het verband zoveel mogelijk beperken.	18
Exsudaatmanagement Een comfortabele en effectieve wondvochtomgeving bevorderen voor geïndiceerde wondtypen en/of de wond beschermen tegen externe contaminatie.	22
Compressie De effecten van veneuze insufficiëntie tegengaan.	38

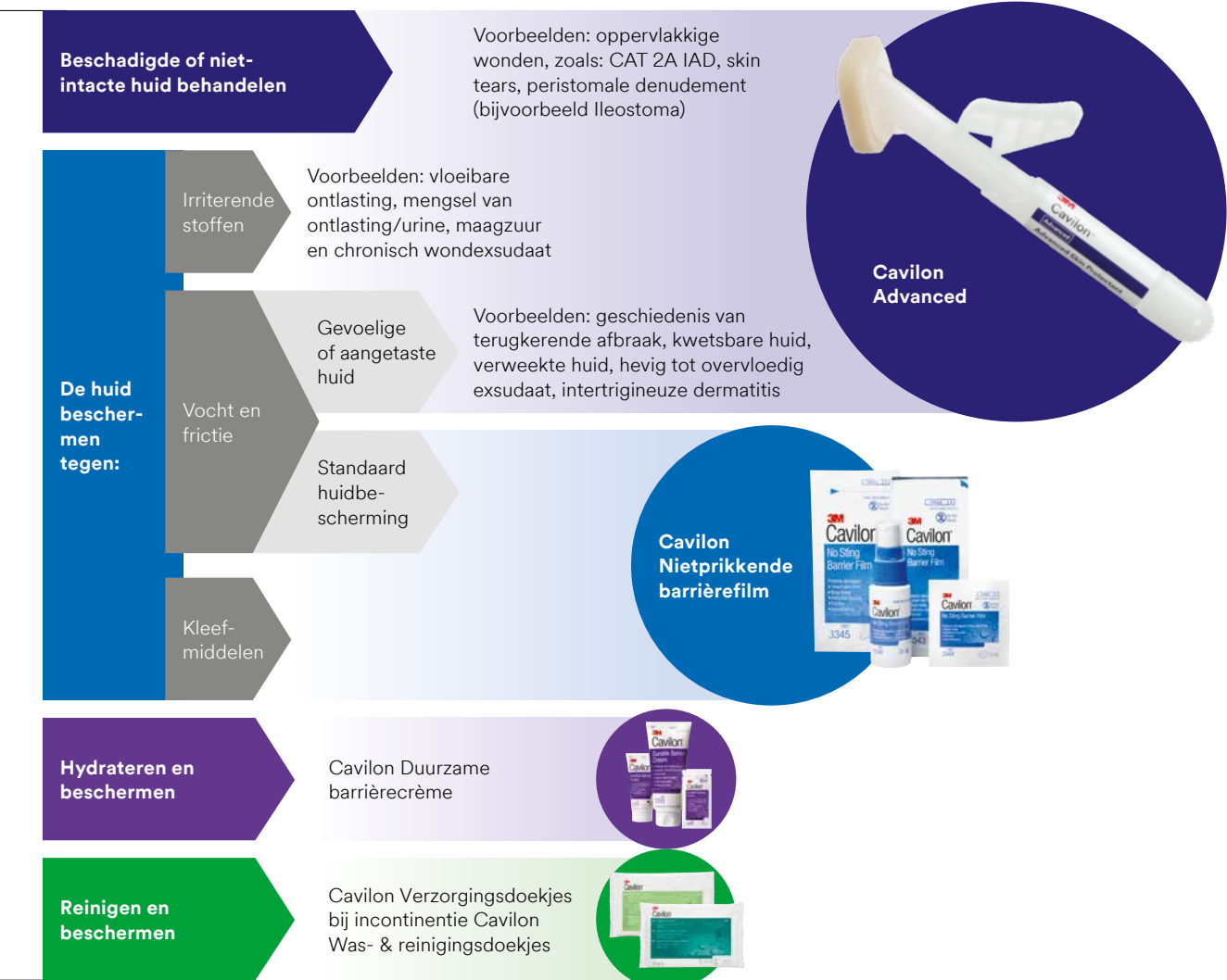
Oplossingen voor geavanceerde wondzorg en integriteit van de huid

Ons uitgebreide oplossingenportfolio bestrijkt het volledige spectrum van behoeften op het gebied van wondzorg en integriteit van de huid. Hieronder treft u oplossingen aan op basis van het type wondzorgtoepassing dat u nodig hebt.

Bescherming en behandeling van de huid	Behandeling infectie	Behandeling inflammatie	Minimaliseren verkleving	Exsudaatmanagement				Compressie
				Droog	Laag	Matig	Hoog	
 3M™ Caviion™ Advanced  3M™ Caviion™ Niet-prikkende barrièrefilm  3M™ Caviion™ Duurzame barrièrecreme  3M™ Caviion™ Verzorgingsdoekjes bij incontinentie  3M™ Caviion™ Was- & reinigingsdoekjes	 3M™ Silvercel™ Hydroalginaat antimicrobieel verband  3M™ Silvercel™ Non-Adherent hydroalginaat antimicrobieel verband met zilver, met Easylift™ Precision Film-technologie  3M™ Inadine™ (PVP-I) Niet-klevend verband Bestrijding geur  3M™ Actisorb™ Silver 220 Actief-koolstofverband met zilver	 3M™ Promogran Prisma™ Wondbalancerende matrix  3M™ Promogran™ Protease modulerende matrix	 3M™ Adaptic™ Touch Niet-klevend siliconenverband  3M™ Adaptic™ Niet-klevend verband  3M™ Adaptic™ Digit Niet-klevend verband	 3M™ Tegaderm™ Film Transparante film Vocht afgeven  3M™ Kerralite Cool™ Hydrogel verband  3M™ Nu-Gel™ Hydrogel met alginaat  3M™ Tegaderm™ Hydrogel wondvuller	 3M™ Tegaderm™ Absorbent Absorberend transparant acrylverband  3M™ Tegaderm™ Hydrocolloid Hydrocolloïde verband	 3M™ Tegaderm™ Silicone Foam Siliconenfoamverband  3M™ Tegaderm™ Foam Adhesive Hoogwaardige Foamverbanden  3M™ Tegaderm™ Alginate Alginaatverband  3M™ Kerracel™ Gelerend vezelverband	 3M™ Kerramax Care™ Superabsorberend verband	 3M™ Coban™ 2 Tweelaags Compressiesysteem  3M™ Coban™ 2 Lite Tweelaags Compressiesysteem
Barrièrefilm en huidbescherming	Antimicrobiële middelen	Collageen/ORC	Contactlaag	Folie en Hydrogel	Composiet en hydrocolloïde	Foam, alginaat en gelerend vezelverband	Super absorberend	Tweelaagse compressie

Bescherming en behandeling van de huid

Net als u. zetten we ons in om de veiligste en meest effectieve huidoplossingen te bieden om te helpen de klinische resultaten voor uw patiënten of bewoners te verbeteren. Zoals ze op u vertrouwen voor de integriteit van hun huid, kunt u vertrouwen op de huidzorgoplossingen die zijn gemaakt met integriteit in gedachten. Met geavanceerde huidbescherming, innovatieve barrières en een scala van bijbehorende producten die helpen de gezondheid van de huid te beschermen, bieden 3M™ Cavilon™ Huidverzorgingsoplossingen alles wat u nodig hebt om de huid die heb beschermt te beschermen.



Wat is het?

Cavilon Advanced maakt gebruik van een revolutionaire polymeercyanoacrylaattechnologie voor de vorming van een uiterst duurzame, ultradunne barrière die beschadigde of intacte huid beschermt tegen bijtende, agressieve lichaamsvloeistoffen, waaronder vloeibare ontlasting en maagzuur.

Hoe werkt het?

Het unieke elastomeer polymeer vormt een coating die meerekt en de huid volgt bij bewegingen, waardoor het breken van de filmlaag, zoals vaak voorkomt bij cyanoacrylaatproducten, wordt vermeden.

In tegenstelling tot vochtbarrièreproducten die geen betrouwbare hechting bieden aan de onderliggende huid, biedt het polymeercyanoacrylaat van 3M hechting aan natte, vochtige, beschadigde huid.¹

De applicator voor eenmalig gebruik verlaagt het risico van kruisbesmetting. Bovendien hoeft Cavilon Advanced niet te worden verwijderd.

Wanneer gebruik ik het?

Cavilon Advanced kan helpen uw patiënten te beschermen tegen de volgende typen huidbeschadigingen die zijn ontstaan in de gezondheidszorg:

- Incontinentiedermatitis
- Peristomale/perifistulaire huidbeschadiging
- Decubitus
- Periwond huidbeschadiging

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
5050G	2,7 ml Applikator	20	16581954	3458205
5050G4P	2,7 ml Applikator	4	16893778	3782323
5051G	0,7 ml Applikator	20	16973097	4160131

Referenties

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.



Wat is het?

Cavilon Niet-prikkende barrièrefilm is de originele alcoholvrije barrière-film. Het is een milde, effectieve en CHG-compatibele oplossing voor alledaagse huidbescherming en wordt geschraagd door meer dan 80 bewijsstukken.

Hoe werkt het?

De unieke terpolymeerformule biedt uitzonderlijke duurzaamheid en flexibiliteit om de huid rond wonden en stoma's te beschermen tegen vocht en lichaamsvloeistoffen.

Wanneer gebruik ik het?

- Bescherming tegen vochtgerelateerde huidbeschadiging
- Peristomale/peri-tube huidbescherming
- Huidbescherming rondom een wond
- Bescherming tegen huidletsel door een medische kleefstof (MARSI)
 - Verbanden
 - Tapes
 - Vacuümtherapie (NPWT)
- Bescherming tegen vocht en wrijving



Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
3343E	1 ml Swab	25	14122308	3119575
3343P	1 ml Swab	5	14160064	1437268
3346P	28 ml Spray	1	14122316	1437276

Wat is het?

Cavilon Verzorgingsdoekjes bij incontinentie bieden uw patiënten een optimale manier om zich comfortabel, schoon en beschermd te voelen. Elk deel van het lichaam kan voorzichtig worden gewassen en verzorgd en waar nodig worden beschermd met een wrijvingsarm medisch doekje. Tegelijkertijd vermindert u het risico van kruisbesmetting.

Hoe werkt het?

Cavilon Verzorgingsdoekjes bij incontinentie bevatten 3% dimethicone en bieden zo een effectieve barrière tegen vocht en lichaamsvloeistoffen.

- De huid reinigen, hydrateren en beschermen in één simpele stap
- De transparante barrière maakt een regelmatige beoordeling van de huid gemakkelijk
- pH-neutraal en vrij van parabenen en geurstoffen
- Hypoallergeen
- Geproduceerd in een schone omgeving

Wanneer gebruik ik het?

Cavilon Verzorgingsdoekjes bij incontinentie kunnen worden gebruikt om risicovolle huid te reinigen, hydrateren en beschermen tegen aan incontinentie gerelateerde beschadiging.



Bestelinformatie

3M™ Cavilon™ Verzorgingsdoekjes bij incontinentie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
9274	20 × 30 cm	8	16039637	3126935

3M™ Cavilon™ Was- & reinigingsdoekjes

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
9272	20 × 30 cm	8	16039645	3126943

Wat is het?

Cavilon Duurzame barrièrecrème, samengesteld met 3M polymeer-technologie, is een geconcentreerde, hydraterende huidbarrière zonder geurstoffen, die bestand is tegen wassen en adhesieven laat hechten. Deze crème is ideaal voor het hydrateren van risicovolle huid en/of zeer droge huid. Ook biedt de crème een barrière die de huid beschermt bij een laag risico voor letsel.

Hoe werkt het?

Deze geconcentreerde, CHG-compatibele crème helpt te voldoen aan de behoeften van zorgverleners en patiënten dankzij een op polymeer gebaseerde formule die:

- Risicovolle en zeer droge huid hydrateert
- Bestand tegen wassen, waardoor vaak aanbrengen niet meer nodig is
- Tapes en verbanden kunnen gewoon hechten

Wanneer gebruik ik het?

Cavilon Duurzame barrièrecrème kan worden gebruikt om droge huid te hydrateren en risicovolle huid te beschermen tegen aan incontinentie gerelateerde beschadiging.



Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
3392GS	2 g Sachet	20	3119575	14862514
3391G	28 g Tube	1	3119609	14882930
3392G	92 g Tube	1	3119591	14862506



Behandeling infectie/ inflammatie

Schep de genezende omgeving die de wonden van uw patiënten nodig hebben zodat uw patiënten hun activiteiten weer kunnen oppikken. Met een verscheidenheid aan oplossingen om de wond te prepareren voor optimale genezing, van 3M™ Promogran™ Protease-modulerende matrix, een collageen/ORC-verband waarvan klinisch is aangetoond dat het de genezing van chronische wonden bevordert als het vroeg in het behandelingsregime wordt toegepast, tot 3M™ Silvercel™ Nietklevende hydro-alginaat antimicrobieel verband met zilver met Easylift™ Precision Film-technologie die de bioburden helpt te verlichten door de antimicrobiële werking, en diverse andere verbanden waarmee ook geur kan worden bestreden.

Behandeling infectie



3M™ Silvercel™
Hydroalginaat antimicrobieel pverband



3M™ Silvercel™ Non-Adherent
Hydroalginaat antimicrobieel verband met zilver, met Easylift™ Precision Film-technologie



3M™ Inadine™
(PVP-I) Niet-klevend verband

Behandeling inflammatie



3M™ Promogran Prisma™
Wondbalancerende matrix



3M™ Promogran™
Protease modulerende matrix

Geruchsreduktion



3M™ Actisorb™ Silver 220
Actief-koolstofverband met zilver

Antimicrobiële middelen

Collageen/ORC

Wat is het?

Inadine is een gewezen viscosemateriaal met een lage kleefkracht, geïmpregneerd met een basis van polyethyleenglycol (PEG) met 10% povidonjodium; equivalent aan 1,0% beschikbaar jodium.

Hoe werkt het?

Inadine Verband is ontworpen om wonden te beschermen, zelfs wanneer ze geïnfecteerd zijn en langdurige antimicrobiële werking te bieden tegen bacteriën, mycobacteriën, schimmels, protozoa en virussen¹, met inbegrip van resistente soorten als MRSA.^{2,3}

Inadine (PVP-I) Niet-klevend verband minimaliseert verkleving aan het wondbed. Hierdoor wordt het risico van beschadiging van het granulatieweefsel tijdens het verwijderen van verband zo laag mogelijk gehouden.⁴ Daarnaast blijkt in de praktijk dat de patiënt minder pijn heeft.^{5,6}

Zodra de PVP-I uitgewerkt raakt, verkleurt het verband van oranje naar wit. Deze kleurontwikkeling geeft een indicatie van hoe vaak verbanden moeten worden vervangen, waardoor onnodige verbandwisseling wordt vermeden in vergelijking met andere verbanden.¹ Hierdoor kan de kosteneffectiviteit van de behandeling worden verbeterd.⁵

Wanneer gebruik ik het?

Inadine is geïndiceerd voor het behandelen van ulceratieve wonden en kan ook worden gebruikt voor de preventie van infecties bij:

- Lichte brand-/schaafwonden
- Traumatisch huidverlies

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
P01481	5 × 5 cm	25	16181743	1368-075
P01512	9,5 × 9,5 cm	25	16181786	4199-592
P01491	9,5 × 9,5 cm	10	16181751	1368-091

Referenties

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.



3M™ Silvercel™ en 3M™ Silvercel™ Non-Adherent

Hydroalgiinaat antimicrobieel verband

3M™ Actisorb™ Silver 220

Actief-koolstofverband met zilver

Wat is het?

Silvercel Non- Adherent verband en Silvercel zijn non- woven verbanden, gemaakt van algiinaat, carboxymethylcellulose (CMC) en nylonvezels met zilvercoating. Silvercel Non- Adherent verband bevat is tevens voorzien van een niet-klevende wondcontactlaag.

Hoe werkt het?

Niet-klevend*

Easylift™ Precision Film-technologie heeft de volgende eigenschappen:

- ▶ Eenvoudig en pijnloos te verwijderen¹
- ▶ Intact te verwijderen, waardoor het risico van loslatende vezels zoveel mogelijk wordt beperkt^{1,2}
- ▶ Effectieve bescherming van het nieuwgevormde weefsel³

Antimicrobiële werking

- ▶ Biedt een continue afgifte van zilverionen tot 7 dagen lang^{*4}
- ▶ Effectief in vitro tegen een breed spectrum van wondpathogenen, waaronder MRSA, MRSE en VRE^{1,3}

Absorptievermogen

- ▶ Beheert matige tot hevig exsuderende wonden⁵
- ▶ Biedt mogelijkheden voor effectief beheer van exsudaat⁶
- ▶ Helpt een vochtige wondomgeving te handhaven om de wondgenezing te bevorderen⁶

Wanneer gebruik ik het?

Zowel Silvercel Non- Adherent verband als Silvercel is geschikt voor chronische en acute wonden met matige tot hoge exsudaatniveaus, zoals:

- ▶ Decubituswonden
- ▶ Veneuze beenulcera
- ▶ Diabetische voetulcera
- ▶ Donorlocaties
- ▶ Traumatische en chirurgische wonden
- ▶ Partial thickness wonden

Silvercel Niet-klevend verband kan geschikt zijn voor gebruik onder compressiezwachtels⁵ en kan worden gecombineerd met een niet-afsluitend secundair verband. Aangezien het product algiinaat bevat, kan het helpen bij het beheersen van lichte bloedingen in oppervlakkige wonden. Het is ook geschikt om onder medisch toezicht te worden gebruikt voor het beheren van geïnfecteerde wonden, of wonden waarbij een verhoogd infectierisico aanwezig is.

Bestelinformatie

3M™ Silvercel™ Non-Adherent

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code	CNK
CAD7230	2,5 × 30,5 cm (streng)	5	16181697	3444-817
CAD7050	5 × 5 cm	10	16181662	3443-397
CAD7011	11 × 11 cm	10	16181670	3443-405
CAD7020	10 × 20 cm	5	16181689	3443-413

3M™ Silvercel™

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code	CNK
CAD230	2,5 × 30,5 cm (streng)	5	16181735	2370-484
CAD050	5 × 5 cm	10	16181700	2370-518
CAD011	11 × 11 cm	10	16181719	2370-500
CAD020	10 × 20 cm	5	16181727	2370-492

Non- woven verband bestaande uit:
▶ Algiinaat
▶ CMC
▶ Nylonvezels met zilvercoating

Easylift™ Precision Film:
Gelamineerde niet-klevende wondcontactlaag*

* Alleen niet-klevende variant

Referenties

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).

Wat is het?

Actisorb Silver 220 Verband is een actief-koolstofverband met zilver, ingesloten in een niet-klevende nylon hoes.

Hoe werkt het?

Actisorb Silver 220 Verband onderscheidt zich van andere koolstofverbanden. Het heeft een driedubbele werking die niet alleen geur onderdrukt maar ook de oorzaak ervan aanpakt:

- ▶ Actief koolstof vangt geurtjes op in het verband¹
- ▶ Actief koolstof bindt bacteriën en toxinen in het verband¹
- ▶ Zilver doodt de bacteriën in het verband²

Antimicrobiële werking

Actisorb Silver 220 Verband is effectief in vitro tegen 150 micro-organismen die betrokken zijn bij wondinfecties, met inbegrip van MRSA en VRE.³ Een in vitro onderzoek laat zien dat het verband een effectieve antimicrobiële werking heeft zonder schade toe te brengen aan hostcellen of de vermeerdering van fibroblasten te verhinderen.^{4,5}

Beheer van geur en exsudaat

Actisorb Silver 220 elimineert onaangename geuren, waardoor de kwaliteit van het leven van de patiënt verbetert.⁶⁻⁸ Aangezien onaangename geuren gepaard kunnen gaan met wondvocht, beheert Actisorb Silver 220 Verband ook exsudaat en helpt het tegelijkertijd een vochtige wondgenezingsomgeving in stand te houden.⁷

Wanneer gebruik ik het?

Actisorb Silver 220 biedt een effectieve barrière tegen bacteriële penetratie en voor het absorberen van onaangename geuren die worden veroorzaakt door wonden. De bindende eigenschappen van het verband vangen bacteriën, bacteriële toxinen en geurtjes. Actisorb Silver 220 kan helpen infecties te reduceren in oppervlakkige en diepe wonden, met inbegrip van:

- ▶ Oncologische ulcera
- ▶ Ulceratieve, traumatische en chirurgische wonden waarbij bacteriële contaminatie, infectie of geuren optreden.

Actisorb Silver 220 Verband kan worden gecombineerd met een niet-klevende primaire contactlaag, zoals Adaptic Touch niet-klevend siliconenverband. Afhankelijk van de hoeveelheid exsudaat, kan Actisorb Silver 220 worden gecombineerd met een geschikt secundair verband om te helpen bij het beheren van wondexsudaat en te helpen een vochtige wondgenezingsomgeving te behouden.

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code	CNK
MAS065	6,5 × 9,5 cm	10	16181883	1569-607
MAS105	10,5 × 10,5 cm	10	16181891	1569-581
MAS190	10,5 × 19 cm	10	16181905	1569-565

Aktivkohle mit Silber

Nicht-haftende Spinnvlies-Nylonhülle

Referenties

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.

Wat is het?

Promogran Matrix bestaat uit 45% geoxideerd geregenereerd cellulose (ORC) en 55% collageen in een steriel gevriesdroogd composiet.

Promogran Prisma Matrix bestaat uit 44% geoxideerd geregenereerd cellulose (ORC), 55% collageen en 1% zilver-ORC in een steriel gevriesdroogd composiet.

Promogran Prisma Matrix bevat een verbinding van zilver en ORC en heeft nominaal tweemaal zoveel collageen/ ORC-materiaal als een Promogran Matrix van hetzelfde formaat.

Hoe werkt het?

Optimale omgeving voor wondgenezing

Promogran Matrix en Promogran Prisma Matrix zorgen voor een optimale omgeving voor wondgenezing. Deze omgeving bevordert de vorming van granulatie-weefsel, epithelialisatie en snelle wondgenezing.

Klinisch bewezen

De werkzaamheid van Promogran Matrix en Promogran Prisma Matrix wordt ondersteund door een grote hoeveelheid klinisch bewijs, met inbegrip van 13 gepubliceerde RCT's.¹⁻¹³

Kosteneffectiviteit

In de klinische praktijk is Promogran Matrix een kosteneffectieve behandeling gebleken.^{2,14}

Wanneer gebruik ik het?

Promogran Matrix is geïndiceerd door de verzorging van secundaire wondgenezing, vrij van necrotisch weefsel, zoals:

- ▶ Diabetische ulcera
- ▶ Veneuze ulcera
- ▶ Dekubituswonden
- ▶ Ulcera veroorzaakt voor gemengde vasculaire aetiologieën
- ▶ Traumatische en chirurgische wonden

Promogran Matrix heeft bewezen hemostatische eigenschappen en kan worden gebruikt onder compressietherapie.

Om een vochtige wondgenezingsomgeving te behouden moet het verband worden afgedekt met een halfafsluitend of niet-afsluitend secundair verband.



Bestelinformatie

3M™ Promogran™

Artikelcode	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code 	CNK 
M772028	28 cm²	10	16181948	2040-319
M772123	123 cm²	10	16181956	2040-301

3M™ Promogran Prisma™

Artikelcode	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code 	CNK 
PS2028	28 cm²	10	16181913	3444-866
PS2123	123 cm²	10	16181921	4199-600

Referenties

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 mat ix 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 Diabetes 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 oxidised 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 oxidised 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-metalloproteases 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.



Minimaliseren verkleaving

In het geval van wondverband is het cruciaal erop toe te zien dat niet-klevende wondcontactlagen voldoende en onbelemmerde doorgang van exsudaat naar het secundaire verband toelaten zonder het genezingsproces te verstoren.¹ Daarom bieden we diverse oplossingen om te helpen de kleefkracht te verminderen en tegelijkertijd het risico van ophoping van exsudaat en verweking te reduceren.^{2,3} Het verband is speciaal ontworpen om met zo min mogelijk pijn voor de patiënt en trauma voor de wond te kunnen worden verwijderd wanneer het tijd is om het verband te vervangen.

Minimaliseren verkleaving



3M™ Adaptic™ Touch
Niet-klevend siliconenverband



3M™ Adaptic™
Niet-klevend verband



3M™ Adaptic™ Digit
Niet-klevend verband

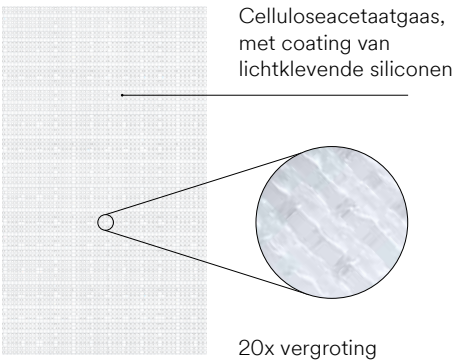
Contactlaag

Wat is het?

Adaptic Touch is een flexibele, siliconen wondcontactlaag met open structuur en een optimale poriegrootte om de vrije doorgang van vloeistof¹ naar de absorberende secundaire verband mogelijk te maken en de pijn bij de verbandwissel tot een minimum te beperken.²

Hoe werkt het?

Adaptic Touch helpt de wond te beschermen en tegelijkertijd het trauma voor de patiënt tijdens het vervangen van het verband³ en het risico van ingroei van granulatieweefsel zoveel mogelijk te beperken.^{4,5}



De lichtklevende siliconen helpen hechting van het secundaire verband aan de wond te voorkomen.^{3,6}

De optimale poriegrootte zorgt ervoor dat de onderliggende wond zichtbaar is zonder dat het verband te verwijderen en het wond-genezingsproces te verstoren.¹

Wanneer gebruik ik het?

Adaptic Touch is ontworpen als primaire wondcontactlaar voor het beheren van droge tot hevig exsuderende, oppervlakkige en diepe chronische wonden, zoals:

- ▶ Veneuze ulcera
- ▶ Decubituswonden
- ▶ Diabetische ulcera
- ▶ Traumatische en chirurgische wonden
- ▶ Donorlocaties
- ▶ Eerste- en tweedegraads brandwonden

Adaptic Touch kan onder medisch toezicht ook toegepast worden met vacuümtherapie (NPWT).

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
TCH501	7,6 × 5 cm	10	16181581	3440-948
TCH502	7,6 × 11 cm	10	16181603	3440-955
TCH503	12,7 × 15 cm	10	16181611	3440-963
TCH504	20 cm × 32 cm	5	16181646	3440-971

Referenties

- 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).

Referenties

- 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.
- Bianchi J and Gray D. Adaptic Touch non-adherent dressing. Wounds UK. 2011; Vol. 7(1).
- Bianchi J. Consensus guidance for the use of Adaptic Touch non-adherent dressing. Wounds UK. 2011; Vol. 7(3).

Wat is het?

Adaptic Digit is gemaakt van een unieke, klevende, met siliconen gecoate stof die bedekt is met een buisvormige zwachtel. Het is speciaal ontwikkeld voor het aanbrengen van verband op vingers en tenen.

Hoe werkt het?

Adaptic Digit kleeft niet aan de wond. Het is vervormbaar en is geen dik verband, waardoor de vinger of teen maximale flexibiliteit behoudt.

Wanneer gebruik ik het?

Adaptic Digit is geïndiceerd voor de behandeling van diverse milde tot ernstige letsels aan vingers of tenen, zoals:

- ▶ Scheuren en schaafwonden
- ▶ Traumatische letsels
- ▶ Nagelextracties
- ▶ Hechtingen

Adaptic Digit Verband kan worden gebruikt als primair en secundair verband.

Bestelinformatie

3M™ Adaptic™ Digit Vinger

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
MAD023	L 2,8 cm	10	16180712	4199-667
MAD013	M 2,4 cm	10	16180704	4199-659
MAD003	S 2 cm	10	16180690	4199-642
MAD042	XL 3 cm	10	16180720	4199-675

3M™ Adaptic™ Digit Teen

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
MAD062	L 2,8 cm	10	16180739	4199-683



Wat is het?

Adaptic is een primair verband van celluloseacetaatgaas, geïmpregneerd met een speciaal geformuleerde petrolatumemulsie.

Hoe werkt het?

Het unieke celluloseacetaatgaas van Adaptic beschermt herstellend weefsel door het wond trauma tijdens het vervangen van het verband zoveel mogelijk te beperken.¹

De poriegrootte van Adaptic Verband zorgt voor eenvoudige doorgang van exsudaat naar het secundaire absorberende verband, waardoor het risico van opeenhoping en verweking op de wondlocatie zoveel mogelijk wordt beperkt.

Verder wordt het risico verlaagd dat weefsel aan het Adaptic Verband en het secundaire verband blijft kleven.¹

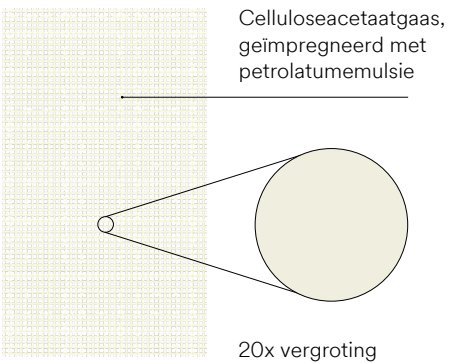
Wanneer gebruik ik het?

Adaptic is geïndiceerd voor droge tot hevig exsuderende wonden, waaronder eerste- en tweedegraads brandwonden, scheuren en schaafwonden, transplantaties, veneuze ulcera, decubitis, nagelextracties, eczeem, krammen en hechtingen en chirurgische incisies en reconstructieve procedures.

Adaptic kan worden gebruikt bij compressietherapie.²

Bestelinformatie

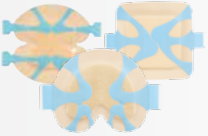
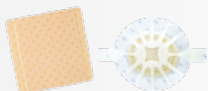
Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
2019	12,7 cm × 22,9 cm	12	16181565	1368-042
2015Z	7,6 cm × 20,3 cm	10	16181549	4199-634
2013	7,6 cm × 20,3 cm	108	16188969	4199-626
2015	7,6 cm × 20,3 cm	24	16187601	1081-983
2014	7,6 cm × 40,6 cm	36	16308514	1081-975
2012Z	7,6 cm × 7,6 cm	10	16181506	4199-618



Referenties
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.

Exsudaatmanagement

Bij optimale wondgenezing speelt het bewaren van de vochtbalans door middel van exsudaatmanagement een belangrijke rol. U hebt het juiste vochtbalancerende verband nodig voor elke fase van het wondgenezingsproces. Afhankelijk van de bacteriologische belasting, kan de hoeveelheid exsudaat toenemen. Het handhaven van een vochtige wondgenezingsomgeving tijdens het beschermen van de huid rond de wond tegen vocht of uitdroging is mogelijk en blijkt een belangrijke rol te spelen in het bevorderen van de genezing van exsuderende wonden.¹

Exsudaatmanagement			
Droog	Laag	Matig	Hoog
 3M™ Tegaderm™ Film Transparante film	 3M™ Tegaderm™ Absorbent Absorberend transparant acrylverband	 3M™ Tegaderm™ Silicone Foam Siliconenfoamverband	 3M™ Kerramax Care™ Superabsorberend verband
Feuchtigkeitsspendend			
 3M™ Kerralite Cool™ Hydrogel verband	 3M™ Tegaderm™ Hydrocolloid Hydrocolloïde verband	 3M™ Tegaderm™ Foam Adhesive Hoogwaardige Foamverbanden	
 3M™ Nu-Gel™ Hydrogel met algiinaat		 3M™ Tegaderm™ Alginate Algiinaatverband	
 3M™ Tegaderm™ Hydrogel wondvuller		 3M™ Kerracel™ Gelerend vezelverband	
Folie en Hydrogel	Composiet en hydrocolloïde	Foam, algiinaat en gelerend vezelverband	Super absorberend

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

Wat is het?

Tegaderm Transparante filmverbanden worden gebruikt om de plaats van inbrenging van de katheter en wonden af te dekken en te beschermen, om een vochtige omgeving te handhaven voor wondgenezing, als secundair verband, als beschermende afdekking van risicovolle huis, om hulpmiddelen op de huid te fixeren en als beschermende afdekking van de ogen.

Tegaderm Transparante film kan ook worden gebruikt om een vochtige wondomgeving te bieden om autolytisch debridement te bevorderen.

Hoe werkt het?

Tegaderm Transparante filmverbanden bestaan uit een ruglaag met een dunne film met een hypoallergene, latexvrije kleeflaag dat zich zacht maar stevig vasthecht aan de huid. De verbanden zijn luchtdoorlatend, steriel, transparant en waterdicht en ze creëren een barrière tegen externe verontreinigingen.

Wanneer gebruik ik het?

Voorgestelde toepassingen:

- ▶ Plaatsen van inbrenging van de katheters
- ▶ Acute en chronische wonden
- ▶ Huidbescherming
- ▶ Voedingssondes

Tegaderm Transparante film is radiologisch transparant. Het is niet nodig het verband van een patiënt te verwijderen door het maken van een röntgenfoto.



Wat is het?

Kerralite Cool bevordert wondbedpreparatie en granulatie in droge en licht exsuderende wonden door ondersteuning van autolytisch debridement en het tot stand brengen van een optimale vochtbalans.

Hoe werkt het?

Kerralite Cool is ontworpen met Pro-ionic™-technologie om actief te reageren op wondcondities door vloeistof af te geven en te absorberen naar behoefte. Deze interactie met het wondbed reguleert het vocht-niveau, bevordert debridement en granulatie en creëert zodoende optimale omstandigheden voor wondgenezing. De polyurethaan buiten-film is vochtafstotend en sterk ademend, beschermt de wond tegen bacteriën en de externe omgeving en is tegelijkertijd vochtdoorlatend.

Wanneer gebruik ik het?

Kerralite Cool kan worden gebruikt voor het beheren van chronische wonden en het behandelen van pijnlijke wonden en huidaandoeningen als:

- ▶ Ulcera aan het been
- ▶ Schade door bestralingstherapie
- ▶ Brandwonden en brandblaren

Het kan worden gebruikt op licht exsuderende en nietexsuderende wonden om het autolytische debridement te ondersteunen door het hydrateren van necrotisch weefsel en wondbeslag en voor het absorberen van exsudaat.

Kan worden gebruikt met secundaire fixatie waar dat nodig is en kan worden gebruikt onder compressie.



Kerralite Cool



Kerralite Cool Wundauflage Border

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
1622P	4,4 × 4,4 cm	5	14044781	*
1622W	4,4 × 4,4 cm	100	15011569	0447078
1623W	6 × 7 cm	100	17053951	1115500
1624P	6 × 7 cm	5	14044803	1224757
1624W	6 × 7 cm	100	14892200	1170315
1626P	10 × 12 cm	5	16969545	1224740
1626W	10 × 12 cm	50	14892219	1170281
1627	10 × 25 cm	20	14211920	893974
1628	15 × 20 cm	10	14216256	893982
1629	20 × 30 cm	10	12370401	893990
1630W	10 × 11,5 cm	50	17053978	2072510

* Product beschikbaar, geen Z-Code of CNK beschikbaar

Bestelinformatie

3M™ Kerralite Cool™

Artikelcode	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code 	CNK 
CWL1005	12 cm × 8,5 cm	5	16797809	4199-998
CWL1006	18 cm × 12,5 cm	5	16797817	4200-002
CWL1004	6 cm × 6 cm	5	16797795	4199-980

3M™ Kerralite Cool™ Border

Artikelcode	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code 	CNK 
CWL1008	7,3 cm × 7,3 cm	5	16797841	4200-028
CLW1009	11,4 cm × 11,7 cm	5	16797868	4200-036
CWL1007	5,2 cm × 5,2 cm	5	16797833	4200-010

Wat is het?

Hydrateer waar de patiënt het nodig heeft, met Nu-Gel Hydrogel. Het schept een vochtige wondgenezingsomgeving die het natuurlijke autolytische debridement bevordert, en het alginaat versterkt de absorberende capaciteiten. De gel kan worden gebruikt voor het zachtmaken en hydrateren van korstjes door de vochtbalans in de wond te herstellen.

Hoe werkt het?

Schept een vochtige omgeving voor wondgenezing

De hydrogel schept een vochtige wondgenezingsomgeving die het natuurlijke autolytische debridement bevordert, en het alginaat versterkt de absorberende capaciteiten. De gel kan worden gebruikt voor het zachtmaken en hydrateren van korstjes door de vochtbalans in de wond te herstellen.

Eenvoudig te gebruiken

Nu-Gel Hydrogel kan eenvoudig met één hand op de wond worden aangebracht. De ampulverpakking maakt eenvoudig aanbrengen mogelijk en beperkt verspilling van het product.

Lange draagtijd

Tijdens een gerandomiseerde klinische studie naar decubitus bleek dat Nu-Gel Hydrogel een gemiddelde draagtijd heeft van 2,78 dagen, 38% langer dan IntraSite Gel®, voordat het secundair verband moest worden vervangen¹ (p = 0,014).

Wanneer gebruik ik het?

Nu-Gel Hydrogel helpt een vochtige wondgenezingsomgeving te scheppen voor het bevorderen van autolytisch debridement en het verwijderen van wondbeslag, en voor het beheren van chronische wonden in alle stadia van het genezingsproces.



Wat is het?

Tegaderm Hydrogel Wondvuller is een eenvoudig aan te brengen amorfe hydrogel, vrij van conserveermiddelen, geformuleerd om te helpen een vochtige wondgenezingsomgeving te bieden waarvan is aangetoond dat deze de wondgenezing bevordert.

Wanneer gebruik ik het?

Voorgestelde toepassingen:

- Droge tot minimaal vochtafgevende huidzweren: decubitus, arteriële, veneuze en neuropathische (diabetische) ulcera
- Wonden die droge korstjes en fibrineus wondbeslag vertonen
- Postoperatieve chirurgische wonden
- Schaafwonden en scheuren

Tegaderm Hydrogel Wondvuller kan worden aangebracht op steriel verbandgaas en worden gebruikt voor het licht inpakken van ondermijnde of getunnelde wonden.



Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
91110	15 g	10	15018989	2175388

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
MNG415N	15 g	3	16182081	2437-259
MNG415	15 g	10	16187628	1368-117
MNG425	25 g	6	16187636	1368-133
MNG425N	25 g	2	16182111	2437-267

Wat is het?

Tegaderm Absorberend transparant acrylverband is een uniek absorberend verband waardoor de wond of chirurgische incisie duidelijk zichtbaar is. Het biedt een waterbestendige transparante barrière, waardoor actief kan worden gecontroleerd en vroegtijdig kan worden ingegrepen zonder de wond of incisie te hoeven verstoren.

Hoe werkt het?

Het innovatieve acrylpolymeerverband is luchtdoorlatend en ontworpen om licht tot gemiddeld exsudaat te absorberen om een optimale genezingsomgeving te bevorderen. Een langere draagtijd biedt patiënten langere bescherming, ook thuis na het verlaten van het ziekenhuis. Daarbij dient het als een barrière tegen externe contaminanten zoals lichaamsvloeistoffen, bacteriën en virussen.*

Wanneer gebruik ik het?

Voorgestelde toepassingen:

- ▶ Oppervlakkige en diepe ulcera
- ▶ Skin tears
- ▶ Dekubituswonden
- ▶ Oppervlakkige wonden en schaafwonden
- ▶ Oppervlakkige brandwonden
- ▶ Donorlocaties
- ▶ Schone, gesloten chirurgische incisies of laparoscopische incisies.

Tegaderm Absorberend transparant acrylverband kan ook worden gebruikt als beschermend verband op risicovolle onbeschadigde huid of op huid met beginnende tekenen van schade als gevolg van wrijving of schuring.

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
90800	3,8 × 5,7 cm	5	15102165	2252-591
90801	6 × 7,6 cm	5	15102173	2252-575
90802	10,1 × 10,1 cm	5	15102203	2252-609
90803	8,7 × 10,7 cm	5	15102181	2252-583
90805	14,9 × 15,2 cm	5	15102211	2252-617



Wat is het?

Tegaderm™ Hydrocolloïde verband is bedoeld voor licht tot matig exsuderende wonden.

Hoe werkt het?

Het gladde buitenoppervlak helpt het risico van schuren en wrijving te reduceren en de ademende buitenlaag biedt een consistent hoge verspreiding van dampvocht. De waterbestendige filmrand op ovaal en sacraal verband maakt tape overbodig en vergemakkelijkt het aanbrengen van het verband. De buitenste filmbarrière beschermt de wond en de omliggende huid tegen contaminanten, lichaamsvocht, bacteriën en virussen.*

Wanneer gebruik ik het?

Tegaderm Hydrocolloïde verbanden, verkrijgbaar in ovale, vierkante en sacrale vormen, zorgen voor een optimale vochtige wondomgeving waarvan is gebleven dat deze de genezing bevordert.

Voorgestelde toepassingen:

- ▶ Oppervlakkige en diepe ulcera
- ▶ Oppervlakkige wonden en schaafwonden
- ▶ Oppervlakkige en diepere brandwonden
- ▶ Donorlocaties

Tegaderm Hydrocolloïde verbanden kunnen ook worden gebruikt als beschermend verband op risicovolle onbeschadigde huid of op huid met beginnende tekenen van schade als gevolg van wrijving of schuring.



Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
90001	6,9 cm × 8,8 cm (ooval)	5	13295543	2304-681
90002	10cm × 10cm	5	13295551	2304-723
90003	10 cm × 12 cm (ooval)	5	13295578	2304-699
90007	12,3 cm × 15,9 cm (sacrum)	6	14575434	2304-764

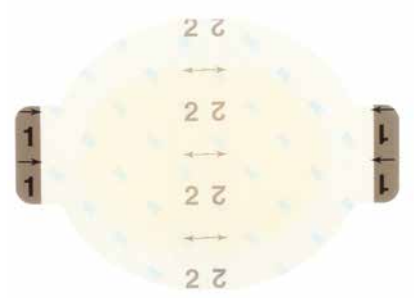
* In vitro testing shows that the transparent film provides a viral barrier from viruses 27nm in diameter or larger while the dressing remains intact without leakage.
** Dimensions of entire dressing, including hydrocolloid and film backing.

Wat is het?

Tegaderm Hydrocolloide Thin bestaat uit een hydrocolloïde adhesief en een transparante afdekkende film. Dit transparante verband wordt gebruikt voor mild exsuderende wonden op risicovolle of intacte huid om deze te beschermen tegen wrijving.

Hoe werkt het?

Dit dunne, absorberende en sterk vervormbare verband beschermt de wond en huid rondom een wond tegen contaminanten, lichaamsvocht, bacteriën en virussen.* De filmrand op ovale modellen vormt een afsluiting om prematuur falen van het verband als gevolg van losrakende randen te voorkomen.



Wanneer gebruik ik het?

Voorgestelde toepassingen:

- ▶ Oppervlakkige en diepe ulcera
- ▶ Oppervlakkige wonden en schaafwonden
- ▶ Donorlocaties

Bestelinformatie

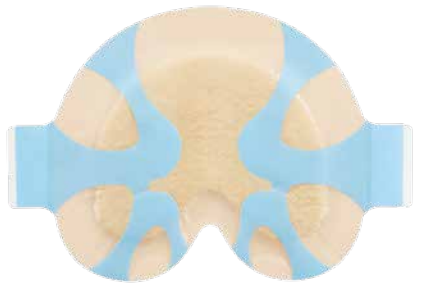
Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
90021	6,9 cm × 8,8 cm (ovaal)	10	13827383	2304-798
90022	10,1 × 10,1 cm (vierkant)	5	13827375	2304-848
90023	10,1 cm × 12 cm (ovaal)	10	13827391	2304-814

* Product beschikbaar, geen Z-Code of CNK beschikbaar

Wat is het?

Tegaderm Siliconenfoamverbanden, verkrijgbaar met en zonder border, zijn een uitstekende keuze voor wondverzorging. Het gebruik van Tegaderm Siliconenfoamverbanden kan helpen huidbeschadiging te voorkomen als onderdeel van een uitgebreid decubituspreventie-programma. Het verband kan worden losgemaakt en teruggeplaatst om de huid te kunnen bekijken.

Het verband is voorzien van de innovatieve kleeftechnologie van 3M en biedt een significant langere draagtijd dan de belangrijkste siliconefoamverbanden van de concurrentie¹ en is tegelijk vriendelijk voor de huid. Het verband heeft een uiterst comfortabele, onopvallende rand die het oprollen en loslaten helpt minimaliseren, met name op plaatsen met veel schuifkrachten. Uniek meerlaags ontwerp dat vocht absorbeert en laat verdampen met een gepatenteerd “spaak- aanbrengconstructie” dat eenvoudig aanbrengen mogelijk maakt.



Hoe werkt het?

Het unieke meerlaagse ontwerp absorbeert vocht en laat het verdampen, weg van de huid, waardoor het risico op huidmaceratie wordt verminderd. De foamlaag voert het vocht af en de superabsorberende laag houdt het vast, waarna de vochtbeheersingslaag ervoor zorgt dat het vocht verdampt. Het vocht wordt van de huid getrokken en geïsoleerd, wat zorgt voor een optimale omgeving voor wondgenezing.

Wanneer gebruik ik het?

Tegaderm Siliconenfoamverband is bedoeld voor het beheren van licht tot hevig exsuderende, oppervlakkige of diepere wonden, zoals decubitus, veneuze beenulcera, neuropathische ulcera, arteriële ulcera, skin tears en chirurgische wonden.

Het verband is geschikt voor gebruik op een kwetsbare huid en bij compressietherapie.

Bestelinformatie

3M™ Tegaderm™ Silicone Foam
Border (Verband met border)

Artikelcode	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code 	CNK 
90643	5 × 5 cm	10	16778405	3508-108
90640	7,5 × 7,5 cm	10	16778413	2941-177
90641	10 × 10 cm	10	16778421	2941-185
90642	15 × 15 cm	10	16778448	2941-193
90646	16,5 × 16,5 cm	5	16778456	3508-090
90647	15 × 17 cm	10	16778464	3508-082
90648	18,5 × 22 cm	5	16778472	3508-074

Referenties

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

3M™ Tegaderm™ Silicone Foam
Non-Bordered (Verband zonder border)

Artikelcode	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code 	CNK 
90631	10 × 10,8 cm	10	16778480	2941-227
90632	15 × 15 cm	10	16778499	2941-201

* 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.
** Dimensions of entire dressing, including hydrocolloid and film backing.

Wat is het?

Tegaderm foamverbanden met border zijn ontworpen om de uitdagingen van licht tot hevig exsuderende wonden te overwinnen.

Hoe werkt het?

In dit verband wordt gebruikgemaakt van innovatieve gelaagde technologie voor het absorberen en verdampen van vocht om een optimale omgeving voor wondgenezing te creëren. Het hoge absorberende vermogen en de hoge luchtdoorlatendheid reduceren het risico van verweking. De ruglaag voorkomt doorslag en beschermt tegen externe bacteriën en virussen.* De miniwikkel maakt het aanbrengen op lastige lichaamsvormen, zoals vingers en tenen, gemakkelijk.**



Wanneer gebruik ik het?

Tegaderm foamverbanden met border zijn ontworpen om eenvoudig te kunnen worden aangebracht op lastige lichaamsvormen, zoals hielen en ellebogen, zonder geknipt te hoeven worden. Het verband is geïndiceerd voor gebruik als primair of secundair verband voor licht en hevig exsuderende oppervlakkige of diepere wonden.

Voorgestelde toepassingen:

- ▶ Decubituswonden
- ▶ Veneuze beenulcera
- ▶ Traumawonden
- ▶ Arteriële ulcera
- ▶ Skin tears
- ▶ Neuropathische ulcera

Tegaderm foamverband met border kan worden gebruikt onder compressie voor de behandeling van veneuze beenulcera.

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Afmeting wondafdeklaag	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
90610	5 × 5 cm (vierkant)	8,8 × 8,8 cm	10	14920611	2305-050
90612	10 × 10 cm (vierkant)	14,3 × 14,3 cm	10	14920654	2305-084
90613	10 × 11 cm (ovaal)	14,3 × 15,6 cm	5	14920662	2305-100
90616	14 × 17,1 cm (ovaal)	19 × 22,2 cm	5	14920670	2305-118
90619	7,6 × 7,6 cm (haak / elleboog)	13,9 × 13,9 cm	5	14920646	2305-134

Wat is het?

Tegaderm foamverband zonder border is ontworpen om de uitdagingen van licht tot hevig exsuderende wonden te overwinnen.

Hoe werkt het?

In dit verband wordt gebruikgemaakt van innovatieve gelaagde technologie voor het absorberen en verdampen van vocht om een optimale omgeving voor wondgenezing te creëren. Het hoge absorberende vermogen en de hoge luchtdoorlatendheid reduceren het risico van verweking. De ruglaag voorkomt doorslag en beschermt tegen externe bacteriën en virussen.*



Wanneer gebruik ik het?

Aanbevolen toepassingen voor dit verband:

- ▶ Beheer van licht tot hevig exsuderende oppervlakkige en diepere wonden
- ▶ Behandeling van veneuze beenulcera
- ▶ Bij compressietherapie
- ▶ Venstervormig verband kan worden gebruikt rond drains en slangen

Tegaderm foamverband zonder border kan ook worden gebruikt onder compressie voor de behandeling van veneuze beenulcera en rond katheteruitgansplaatsen om absorptie en polstering te bieden.

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
90600	5 × 5 cm	10	14920689	2304-939
90601	10 × 10 cm	10	14920700	2304-954
90602	10 × 20 cm	5	14952718	2304-970
90603	20 × 20 cm	5	14920735	2304-988
90604	8,8 × 8,8 cm	10	14920697	2305-001
90605	10 × 60 cm	1	14920727	2305-027

* 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.

Wat is het?

Tegaderm Alginaatverband is optimaal voor het handhaven van een vochtige wondgenezingsomgeving. Het absorberende verband kan worden gebruikt op matig tot hevig exsuderende wonden en is in staat tot 20 keer het eigen gewicht te absorberen.

Hoe werkt het?

Het verband vormt een gel voor het ondersteunen van een optimale vochtige wondgenezingsomgeving en is compatibel met de secundaire verbanden van 3M.



Wanneer gebruik ik het?

Aanbevolen toepassingen voor Tegaderm Alginaatverband:

- ▶ Decubitus, arteriële, veneuze en neuropathische (diabetische) ulcera
- ▶ Oppervlakkige wonden, snij- en schaafwonden
- ▶ Donorlocaties
- ▶ Postoperatieve wonden
- ▶ Traumawonden
- ▶ Ander huidletsel

Het verband is tevens bedoeld om te helpen lichte bloedingen te beheersen en autolytisch debridement te ondersteunen.

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
90110	5 × 5 cm	10	14039257	2304-855
90112	10 × 10 cm	10	14039265	2304-863
90114	20 × 10 cm	5	14057093	2304-871
90120	30,4 × 2 cm	5	14039249	2304-889

Wat is het?

Kerracel is een veelzijdig primair carboxymethylcellulose (CMC) verband voor matig exsuderende wonden.

Hoe werkt het?

Het 100% CMC-verband absorbeert grote hoeveelheden exsudaat^{1*} en vormt een gel^{2*} die zich vormt naar het wondbed wat een vochtige wondgenezingsomgeving ondersteunt. Het ongestikte ontwerp bevordert microcontouring rond het wondbed,^{2*} waardoor zo min mogelijk vrije ruimte overblijft waarin bacteriën kunnen gedijen.^{2*}



Wanneer gebruik ik het?

Kerracel is geïndiceerd voor het beheren van matig tot hevig exsuderende wonden:

- ▶ Beenulcera
- ▶ Decubituswonden
- ▶ Diabetische voetulcera
- ▶ Chirurgische wonden
- ▶ Donorlocaties
- ▶ Diepe wonden
- ▶ Oppervlakkige en diepere brandwonden
- ▶ Traumawonden
- ▶ Oncologiewonden
- ▶ Beheersing van lichte bloedingen in oppervlakkige wonden

Geschikt om te gebruiken onder compressieverbanden.

Bestelinformatie

Artikelcode	Afmeting	Stuks/doos	Z-Code 	CNK 
CWL1166	10 × 10 cm	10	16990056	4313-755
CWL1034	15 × 15 cm	5	16990064	4313-789
CWL1035	2,5 × 45 cm	5	16990072	4313-797
CWL1032	5 × 5 cm	10	16990013	4313-722

* Zoals aangetoond in vitro
Referenties
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.

Wat is het?

Kerramax Care is een primair of secundair verband met geavanceerde EXU-SAFE™-technologie voor betere patiëntenzorg.

Hoe werkt het?

Zacht, non-woven materiaal aan beide zijden helpt het comfort van de patiënt te verhogen en zorgt voor een uitstekende vochtafvoer. De unieke horizontale verdampingslaag neemt sereus en viskeus exsudaat op¹, verdeelt dit gelijkmatig, zowel horizontaal als verticaal, door het volledige verband om de volledige absorbtiecapaciteit te benutten en uitzetten te voorkomen.^{2,3} De superabsorberende kern vangt exsudaat,^{*4} bacteriën^{*5} en matrix metalloproteïnasen (MMP's),^{5*} om het risico van verweking en wondcomplicaties te reduceren - zelfs onder compressie.^{*4} De zachte, flexibele, hittegestante rand helpt lekkage naar de patiënt te voorkomen en houdt het verband langer schoon en comfortabel.

Wanneer gebruik ik het?

Kerramax Care is geschikt voor gebruik op zowel acute als chronische wonden met matig tot hevig exsudaat, zoals:

- ▶ Beenulcera
- ▶ Decubituswonden
- ▶ Diabetische voetulcera

Geschikt om te gebruiken onder alle vormen van compressie.



3M™ Kerramax Care™
Superabsorberend verband



3M™ Kerramax Care™
Superabsorberend verband met border

Bestelinformatie

3M™ Kerramax Care™ zonder border

Artikelcode	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code 	CNK 
PRD500-025	5 × 5 cm	10	16797663	4199-873
PRD500-050	10 × 10 cm	10	16797671	4199-881
PRD500-100	13,5 × 15,5 cm	10	16797698	4199-899
PRD500-120	10 × 22 cm	10	16797701	4199-907
PRD500-240	20 × 22 cm	10	16797728	4199-915
PRD500-380-B10	20 × 30 cm	10	16797736	4199-923
PRD500-600-B10	20 × 50 cm	10	16797744	4199-931
PRD500-300	21 × 23 cm	5	16797752	4199-949

3M™ Kerramax Care™ met border

Artikelcode	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code 	CNK 
CWL1000	16 × 16 cm	5	16797760	4199-956
CWL1001	16 × 26 cm	5	16797779	4199-964
CWL1002	26 × 26 cm	5	16797787	4199-972

* Zoals aangetoond in vitro

Referenties: 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 absor-bency, retention and subjective squeeze testing on KerraMax Care US Afmeting (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.

Compressie

Compressietherapie is de gouden zorgstandaard voor de behandeling van veneuze beenulcera en heeft laten zien het genezingspercentage te verhogen in vergelijking met genezing zonder compressie.¹ Onderzoeksresultaten geven aan dat een bandage of meerlaags compressie-systeem dat in staat is een niet-elastische zwachtel te vormen de stijfheid biedt die nodig is voor een effectieve ondersteuning van veneuze pompmechanismen.^{2,3}

Compressiezwachtels die in staat zijn een hoge stijfheid te realiseren, blijken grotere druk-veranderingen te weeg te kunnen brengen in de onderste ledematen tijdens activiteit⁴ in vergelijking met zwachtels met een lagere stijfheid, resulterend in een betere uitkomst voor de patiënt.⁵

Aspecten die ertoe kunnen bijdragen dat de patiënt zich beter aan de voorschriften houdt zijn onder andere een zwachtel die op zijn plaats blijft tijdens het dragen, comfortabel is en mobiliteit met normaal schoeisel mogelijk maakt.

Compressie



3M™ Coban™ 2
Tweelaags Compressiesysteem



3M™ Coban™ 2 Lite
Tweelaags Compressiesysteem

Tweelaagse compressie

Wat is het?

Coban 2 Tweelaagse compressiesystemen zijn eenvoudig te gebruiken en bieden krachtige compressie voor patiënten met een ABPI van 0,8 of hoger, en gereduceerde compressie voor patiënten met een ABPI van 0,5 of hoger. Elk systeem wordt geleverd in de vorm van een kit met een comfortfoamlaag en een cohesieve bandage met een korte rek. Samen vormen ze een dunne, lichtgewicht en luchtdoorlatende zwachtel die het voor patiënten mogelijk maakt hun eigen schoeisel te dragen. Coban 2 Compressiesystemen zijn comfortabel om te dragen en bieden aanhoudende therapeutische compressie, tot zeven dagen lang.



Hoe werkt het?

Coban 2 Tweelaagse compressiesystemen zijn voorzien van intelligente compressiedynamiek om beter op hun plaats te blijven zitten. Het is klinisch aangetoond dat ze minder verschuiven, waardoor patiënten worden aangemoedigd ze langer aan te houden.^{1,2}



Wanneer gebruik ik het?

Het Coban 2 Compressiesysteem biedt comfortabele therapeutische compressie voor het beheren van veneuze beenulcera en lymfoedeem.

- Het Coban 2 Tweelaagse compressiesysteem kan worden gebruikt voor patiënten met een ABPI van 0,8 of hoger
- Het Coban 2 Lite Tweelaagse compressiesysteem kan worden gebruikt voor patiënten met een ABPI van 0,5 of hoger

Bestelinformatie

3M™ Coban™ 2

Artikel-code	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code	CNK
2094	1 set met: 1 rol comfortlaag 10cm x 2,7m, 1 rol compressielaag 10 cm x 4,7 m	1	15189848	2275253
20012	5 cm x 1,2 m (Comfortlaag)	32	15658988	3019569
20014	10 cm x 3,5 m (Comfortlaag)	18	15658996	3019502
20016	15 cm x 3,5 (Comfortlaag)	10	15659003	3019551
20022	5 cm x 2,7 m (Compressielaag)	32	15659054	3019494
20024	10 cm x 4,5 m (Compressielaag)	32	15659062	3019478
20026	15 cm x 4,5 m (Compressielaag)	15	15659070	3019460

3M™ Coban™ 2 Lite

Artikel-code	Afmeting	Stuks/ doos	Z-Code	CNK
2794E	1 set met: 1 rol comfortlaag 10cm x 2,7m, 1 rol compressielaag 10 cm x 4,7 m	1	15578704	2658524
20713	7,5 cm x 2,7 m (Lite Comfortlaag)	18	15659089	3019452
20714	10 cm x 2,7 m (Lite Comfortlaag)	18	15659097	3019510
20716	15 cm x 2,7 m (Lite Comfortlaag)	10	*	3019445
20721	2,5 cm x 3,5 m (Lite Compressielaag)	36	15659127	3019528
20723	7,5 cm x 3,5 m (Lite Compressielaag)	32	15659135	3019536
20724	10 cm x 3,5 m (Lite Compressielaag)	32	15659143	3019544

* Product beschikbaar, geen Z-Code beschikbaar

Referenties

1. 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.
2. 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.

Referenties

1. O'Meara S, Cullum N, Nelson EA, Dumville JC. Compression for venous leg ulcers. Cochrane Database Syst Rev. 2012.
2. Mosti G, Partsch H. Measuring venous pumping function by strain-gauge plethysmography. International Angiology. 2010; 29(5):421-425.
3. Partsch H. Understanding the pathophysiological effects of compression. In: EWMA Position Document: Understanding compression therapy. London: 2003.
4. Partsch H, Clark M, Mosti G et.al. Classification of compression bandages: practical aspects. Dermatol Surg. 2008; 34:600–9.
5. 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.



**3M Belgium BVBA/SPRL
Health Care**

Hermeslaan 7
1831 Diegem
Tel +32 2 722 5133
3m_email_healthcare_be@mmm.com
www.3Mbelgique.be/medical

**3M Nederland B.V.
Health Care**

Molengraaffsingel 29
2629 JD Delft
Tel +31 15 782 2435
3m_email_healthcare_nl@mmm.com
www.3mnederland.nl/medical

All products (except for 3M™ Cavilon,
3M™ Coban 2, 3M™ Tegaderm™ Hydrogel
and 3M™ Tegaderm™ Film) are distributed by



GD Medical Belgium BV

Rue Abbé Cuypers 3
B-1040 Brussel
+32(0)2 808 58 80

GD Medical

Hastelweg 224
5652 CL Eindhoven
+31(0)40 3031 099

OPMERKING: Voor de hier genoemde producten en therapieën zijn er specifieke Indicaties, contra-indicaties, waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en veiligheid gezondheidsinformatie. Neem voor gebruik contact op met een medische professional Gekwalificeerd personeel en lees de gebruiksaanwijzing van het product. Deze materialen zijn bedoeld voor gezondheidswerkers.

© 2021 3M. Alle rechten voorbehouden. 3M en de andere getoonde merken zijn handelsmerken en/of geregistreerde handelsmerken.
Ongeoorloofd gebruik verboden.

PRA-PM-BE-00096 (12/21)