



Acelity™

Systagenix Wound Management  
(Germany) GmbH  
Flughafenstraße 52a, 22335 Hamburg

**Informationshotline**  
Die Therapie-Beratung für Klinik und Praxis beantwortet  
Ihre Fragen gerne kostenlos: **Telefon 0 800 100 13 07**

**Bestellhotline**  
Telefon: 0800 50 300 16 (kostenlos)  
Telefax: 0800 589 431 5555 (kostenlos)

© Systagenix 2014. Die mit ® oder ™ bezeichneten Markennamen sind eingetragene Warenzeichen von Systagenix. Alle anderen in dieser Broschüre genannten Produkte sind eingetragene Warenzeichen der jeweiligen Eigentümer.

TRIONIC® ist eine eingetragene Marke der Laboratoires Brothier.

[www.systagenix.de](http://www.systagenix.de)

#### Referenzen:

1. Gray, D. Silvercel Non-Adherent dressing: taking the pain out of antimicrobial use. Wounds UK, 2009, Vol 5(4).  
2. Clark, R. et al. Simulated in use tests to evaluate a Non-Adherent Antimicrobial silver alginate dressing. Poster CAWC, 2009 (in vitro).  
3. Clark, R. et al. The Evaluation of Absorbent Silver containing dressings. In Vitro. Poster Wounds UK 2009.  
4. Clark, R. and Bradbury, S. SILVERCEL® Non Adherent Made Easy. Wounds International Vol. 1(5) 2010. 5. International case series: Using SILVERCEL Non-Adherent. Case Studies. London: Wounds International, 2012. 6. Addison, D. et al. Evaluation of the Antimicrobial Properties, Silver Release Profile & Absorbency Characteristics of an Antimicrobial Silver Hydro-Alginate Wound Dressing. 2005. 7. Addison, D. et al. A Comparison of the Antimicrobial Properties of Silver Dressings for Chronic Wound Care. Poster, EWMA 2002 (in vitro). 8. Kerihuel, J. C. Charcoal combined with silver for the treatment of chronic wounds. Wounds UK, 2009, Vol 5(3): 87-93. 9. Jackson, L. Use of a charcoal dressing with silver on an MRSA-infected wound. BJ Comm nursing 2, 19-26, 2001. 10. Leak, K. PEG site infections: a novel use for Actisorb Silver 220. British J Comm Nursing, 2002, Vol 7(6): 321-325. 11. Nisbet, L. et al. The benefits of activated charcoal cloth with silver on odour control and bacterial endotoxin binding. Poster, Wounds UK 2011 (in vitro). 12. Stadler, R. and Wallenfang, K. Survey of 1244 patients with chronic wounds treated with charcoal dressing (ACTISORB®). Aktuelle Dermatologie 2002, 28(10): 351-354. 13. Morrison, L. et al. The effect of a silver impregnated activated charcoal dressing on delayed-healing wounds - analysis of open, multi-center, observational studies. Poster, 2002. 14. Hill, K.E. et al. An in vitro model of chronic wound biofilms to test wound dressings and assess antimicrobial susceptibilities. J Antimicrob Chemother 2010; 1195-1206. 15. Langley, S.R.N. INADINE® wound dressings speed healing, reduce patient discomfort and cuts costs by almost 40%. Burns 1989; Vol.15. 16. Campbell, N. and Campbell, D. Evaluation of a non-adherent, povidone-iodine dressing in a case series of chronic wounds. JWC 2013, Vol. 22(8). 17. Witkowski, K. Practice Improvements Related to the Use of Antimicrobial/Antiseptic Products. Poster CAWC 2011. 18. Cullen, B. and Ivins, N. PROMOGRAN® & PROMOGRAN PRISMA® made easy. Wounds International 2010, Vol. 1(1). 19. Vin, F. et al. The healing properties of Promogran in venous leg ulcers. J. Wound Care 2002; 11(9): 335-41. 20. 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): 1-7. 21. Cullen B, et al. The role of oxidized regenerated cellulose/collagen in chronic wound repair and its potential mechanism of action. Int J Biochem & Cell Biol 2002; 34: 1544-1556. 22. Cullen B, et al. Mechanism of action of PROMOGRAN, a protease modulating matrix, for the treatment of diabetic foot ulcers. Wound Rep Reg 2002; 10: 16-25. 23. Snyder, R. et al. A Retrospective Study of Sequential Therapy with Advanced Wound Care Products versus Saline Gauze Dressings: Comparing Healing and Cost. OMW Supplements 2010, vol. 56(1A). 24. Lanzara, S. and Zamboni, P. A pilot randomised trial to determine the effects of a new active dressing on wound healing of venous leg ulcers. Presentation, EWMA 2008. 25. Gotttrup, F. et al. Randomized controlled trial on collagen/oxidized regenerated cellulose/silver treatment. Wound Rep Reg 2013, 21:1-10. 26. Data on file. 27. Romanelli, M. et al. Hydration response technology - a clinician's insight into two versions of a hydroactive wound dressing. Poster, EWMA 2012. 28. Meyer, C. et al. Efficiency in modern wound care. Capacity of superabsorbent dressings in in-vitro measurement. Poster, EWMA 2012. 29. Westgate, S. and Cutting, K.F. Assessment of the fluid handling capacity of super absorbent and foam dressings. Poster, EWMA 2012. 30. Cutting, K.F. Managing wound exudate using a super-absorbent polymer dressing: a 53-patient clinical evaluation. JWC 2009, Vol. 18(5). 31. Cutting, K.F. Optimal exudate management in a dressing. J Comm Nurs 2008, Vol 22(1). 32. Riepe, G. Can a wound dressing ever substitute for negative pressure wound therapy? Poster, EWMA 2011. 33. Foster, S. and Mistry, P. Evaluation of the liquid retention capabilities of foam dressings. Wounds UK 2010. 34. Turton, K. et al. Evaluation Of The Fluid Handling Properties Of Hydropolymer Foam Dressings For Managing Wound Exudate. Wounds UK 2011. 35. Mellor J & Boothman, S. TIELLE® hydropolymer dressings: wound responsive technology, [2003] Br J Comm Nurs (Product Review). 36. Schulze, H.J. Clinical evaluation of TIELLE® Plus dressing in the management of exuding chronic wounds. Br. J. Comm. Nursing 2003, 8(11): 18-22. 37. Carter, K. Hydropolymer dressings in the management of wound exudate. Br. J. Comm. Nursing 2003, 8(9) Suppl: 10-16. 38. Turton, K. et al. Evaluation Of The Fluid Handling Properties Of Hydropolymer Foam Dressings For Managing Wound Exudate. Wounds UK 2011. 39. Ballard, K. Clinical and scientific data of a hydropolymer range of dressings. B J of Nursing 2002; vol. 11 n. 20. 40. Bianchi, J. et al. Consensus guidance for the use of Adaptic Touch® non-adherent dressing. Wounds UK, 2011, Vol 7, No 3. 41. 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, WIC 2011. 42. International case series: Using ADAPTIC TOUCH® Non-Adhering Silicone Dressing: Case Studies. London: Wounds International, 2013. 43. Brosnan, P. et al. The design principles of non-adherent materials. Poster, EWMA 2012. 44. Stephens S. et al. In-Vitro evaluation of a new non-adhering silicone primary wound contact layer. Poster, WIC 2011. 45. Terrill, P.J. and Varughese, G. A comparison of three primary non-adherent dressings applied to hand surgery wounds. J Wound Care. 2000; 9: 359-363. 46. Whittaker S. A dressing for the occasion? A comparative trial of two dressings for digit injuries. Professional Nurse Magazine, 1994 Aug; 729-732. 47. ADAPTIC® DIGIT case study, 28th November 2012. 48. Vanscheidt, V. et al. Autolytic debridement of chronic wounds using a Hydrogel (Nu-Gel®). Vasomed; 9. Jan. (1997); 26-34. 49. Young, T. et al. A study of two hydrogels used in the management of pressure sores, Published in the Proceedings of the 6th European Conference on Advances in Wound Management 1997. 50. Danino A.M., et al. Calcium Polyuronate Dressing Supplemented With Zinc And Manganese (Trionic) In Necrotizing Dermohypodermis Of The Extremities.

TIELLE® Hydropolymer-Wundauflage		Maximale Wundgröße		
Best.-Nr.	Größe	PZN	Best.-Einheit	St./OP
MTL100DE	7cm x 9cm	(2x4) 07478265	1 CT	10
MTL101DE	11cm x 11cm	(7x7) 04876137	1 CT	10
MTL105	15cm x 15cm	(10x10) 08513839	1 CT	10
MTL102	15cm x 20cm	(10x15) 04876166	1 CT	5
MTL103	18cm x 18cm	(13x13) 07193433	1 CT	5
MTL104	18cm x 18cm Sacrum	(6x10) 07193456	1 CT	5
MT2450	9.5cm x 9.5cm Packing	(9,5x9,5) 08697590	1 CT	10
TIELLE® PLUS Hydropolymer-Wundauflage		Maximale Wundgröße		
MTP501DE	11cm x 11cm	(6x6) 01217457	1 CT	10
MTP505	15cm x 15cm	(10x10) 01217434	1 CT	10
MTP502	15cm x 20cm	(10x15) 01219752	1 CT	5
MTP506	15cm x 15cm Sacrum	(6x9) 01835936	1 CT	10
MTP508	26.5cm x 20cm Heel	(13x7) 04171460	1 CT	5
TIELLE® MAX Hydropolymer-Wundauflage (ohne Haftrand)		Maximale Wundgröße		
MTF701DE	11cm x 11cm	(10x10) 02088418	1 CT	10
MTF702	15cm x 20cm	(14x19) 02088513	1 CT	5
MTF705	15cm x 15cm	(14x14) 02088594	1 CT	10
TIELLE® LITE Hydropolymer-Wundauflage		Maximale Wundgröße		
MTL300	7cm x 9cm	(3x4) 00880225	1 CT	10
MTL301	11cm x 11cm	(6x6) 00880231	1 CT	10
MTL308	8cm x 15cm	(4x10) 00880248	1 CT	10
MTL309	8cm x 20cm	(4x15) 00880254	1 CT	10
ADAPTIC TOUCH® nichthaftende Silikon-Wundauflage				
TCH501DE	5cm x 7,6cm	06579892	1 CT	10
TCH501D	5cm x 7,6cm	Spenderbox 09442432	1 BX	75
TCH502DE	7,6cm x 11cm	06579900	1 CT	10
TCH502D	7,6cm x 11cm	Spenderbox 09442455	1 BX	75
TCH503DE	12,7cm x 15cm	06579917	1 CT	10
TCH503D	12,7cm x 15cm	Spenderbox 09442461	1 BX	50
TCH504	20cm x 32cm	06579923	1 CT	5
ADAPTIC® nichthaftende feuchte Wundauflage				
2012DE	7,6cm x 7,6cm	04589188	1 CT	50
2012Z	7,6cm x 7,6cm	01228159	1 CT	10
2013	7,6cm x 20,3cm	03135309	1 CT	108
2014	7,6cm x 40,6cm	01231339	1 CT	36
2015DE	7,6cm x 20,3cm	02252562	1 CT	24
2015Z	7,6cm x 20,3cm	01228165	1 CT	10
2019DE	12,7cm x 22,9cm	06641036	1 CT	12
ADAPTIC® DIGIT Fingerverband				
MAD003	2.0cm Ø	Small 08410654	1 CT	10
MAD013	2.4cm Ø	Medium 08410660	1 CT	10
MAD023	2.8cm Ø	Large 08410677	1 CT	10
MAD042	3.0cm Ø	Xtra Large 08410683	1 CT	10
ADAPTIC® DIGIT Zehenverband				
MAD062	2.8cm Ø	Large 08410708	1 CT	10
NU-GEL® Hydrogel mit Alginat				
MNG415N	15g	00165468	1 CT	3
MNG415DE	15g	07222554	1 CT	10
MNG425	25g	07222560	1 CT	6

SILVERCEL® NON-ADHERENT nichthaftende, antibakterielle Wundauflage mit Silber				
Best.-Nr.	Größe	PZN	Best.-Einheit	St./OP
CAD7050	7cm x 5cm	05378370	1 CT	10
CAD7011	11cm x 11cm	05378387	1 CT	10
CAD7020	10cm x 20cm	05378393	1 CT	5
CAD7230	2.5cm x 30.5cm	Tamponade 05378401	1 CT	5
SILVERCEL® antibakterielle Wundauflage mit Silber				
CAD050	5cm x 5cm	00032098	1 CT	10
CAD011DE	11cm x 11cm	00032164	1 CT	10
CAD020	10cm x 20cm	00032313	1 CT	5
CAD230DE	2.5cm x 30.5cm	Tamponade 00033123	1 CT	5
ACTISORB® SILBER 220 Silber-Aktivkohle-Wundauflage				
MAS065DE	6.5cm x 9.5cm	01098768	1 CT	10
MAS105DE	10.5cm x 10.5cm	01098774	1 CT	10
MAS190DE	19cm x 10.5cm	01098780	1 CT	10
ACTISORB® SILBERFREL Aktivkohleauflage				
ASF0609	6.5cm x 9.5cm	10020340	1 CT	10
ASF1010	10.5cm x 10.5cm	10020363	1 CT	10
ASF1019	19cm x 10.5cm	10020469	1 CT	10
INADINE® nichthaftende Wundauflage mit PVP-Iod				
P01481	5cm x 5cm	07584205	1 CT	25
P01491	9.5cm x 9.5cm	07584211	1 CT	10
P01512	9.5cm x 9.5cm	07584228	1 CT	25
PROMOGRAN® PRISMA® Matrix aus Kollagen, ORC und Silber				
PS2028DE	28cm²	03136668	1 CT	10
PS2123	123cm²	03136674	1 CT	10
PROMOGRAN® Protease modulierende Matrix				
M770285	28cm²	02063950	1 CT	5
M772028DE	28cm²	01532354	1 CT	10
M771235	123cm²	02063944	1 CT	5
M772123DE	123cm²	01532360	1 CT	10
BIOSORB® Superabsorbierende Wundauflage				
BIO1010	10cm x 10cm	10089515	1 CT	10
BIO2010	20cm x 10cm	10089521	1 CT	10
BIO2020	20cm x 20cm	10089538	1 CT	10
BIO3020	30cm x 20cm	10089544	1 CT	10
NU-DERM® Hydrokolloid-Wundauflage				
HCB102	5cm x 5cm	00328232	1 CT	20
HCB204	10cm x 10cm	00328249	1 CT	10
HCB106	15cm x 15cm	00328255	1 CT	5
HCB108	20cm x 20cm	01004738	1 CT	5
HCS100	15cm x 18cm	Sacrum 00328344	1 CT	5
HCH207	8cm x 12cm	Heel/Elbow 00328350	1 CT	10
HCT101	10cm x 10cm	Thin 00328367	1 CT	10
TRIONIC® zellaktives Alginat				
TRI300	5cm x 5cm	00600869	1 CT	10
TRI301	9.5cm x 9.5cm	00600875	1 CT	10
TRI302	10cm x 20cm	00600881	1 CT	10
TRI303	2g	Wundtamponade 00600898	1 CT	6

## PRODUKTÜBERSICHT

Dieser Katalog gibt Ihnen eine Übersicht der wichtigsten Produkte von Systagenix.

Alle Produkte sind einzeln steril verpackt.

Unsere Produkte sind als Verbandmittel über Einzelverordnung oder (regional bedingt) als Sprechstundenbedarf verordnungsfähig.

Die Versorgung und Untersuchung des Patienten sowie die Auswahl einer geeigneten Wundauflage bleibt dem medizinischen Fachpersonal vorbehalten und hat gemäß der jeweils geltenden Standards zu erfolgen.

Für Hinweise zur Vorbereitung des Wundbettes, der Anwendung und zum Verbandwechsel beachten Sie bitte die Packungsbeilage.

Weitere Informationen und klinische Nachweise unter [www.systagenix.de](http://www.systagenix.de)

## PRODUKTÜBERSICHT



[www.systagenix.de](http://www.systagenix.de)



An Acelity Company

Produkt	SILVERCEL® NON-ADHERENT	SILVERCEL®	ACTISORB® Silver 220	ACTISORB® SILBERFREI	INADINE®	PROMOGRAN®	PROMOGRAN PRISMA®	BIOSORB™	TIELLE® Familie	ADAPTIC TOUCH®	ADAPTIC®	ADAPTIC® DIGIT	NU-GEL® Hydrogel	NU-DERM®	TRIONIC®																																																		
	Nichthaftende Hydroalginat-Wundauflage mit Silber	Hydroalginat-Wundauflage mit Silber	Aktivkohle-Auflage mit Silber	Aktivkohle-Auflage	Nichthaftende Wundauflage mit PVP-Iod	Proteasemodulierende Matrix	Proteasemodulierende Matrix	Superabsorbierende Wundauflage	TIELLE® Familie Hydropolymereschäume	Nichthaftende Silikon-Wundkontaktschicht	Nichthaftende Wundkontaktschicht	Nichthaftende Wundauflage für Finger und Zehen	Hydroaktives, amorphes Gel mit Natriumalginat	Hydrokolloidverband	Zellaktives Alginat																																																		
Was ist es?	Faserstoff-Wundauflage, bestehend aus Alginat, Carboxymethylcellulose sowie silberbeschichteten Nylonfasern umhüllt von der nichthaftenden Wundkontaktschicht <b>EasyLIFT™</b> .	Faserstoff-Wundauflage bestehend aus Alginat mit hohem G-Anteil (Guluron), Carboxymethylcellulose sowie silberbeschichteten Nylonfasern.	Aktivkohle-Auflage mit Silber, umhüllt von gesponnenem Nylonvlies.	Sterile Wundauflage aus Aktivkohle, umhüllt von gesponnenem Nylonvlies.	Besteht aus einem kaum anhaftenden Viskose-Gewirk, welches mit einer Polyethylenglykol-Schicht imprägniert ist, die 10% enthält. Das bedeutet 1% verfügbares Povidon-Iod.	Bestehend aus 45% oxidiertes regenerierter Cellulose (ORC) und 55% Collagen als gefriergetrocknete Zusammensetzung.	Bestehend aus 44% oxidiertes regenerierter Cellulose (ORC), 55% Collagen sowie 1% Silber-ORC als gefriergetrocknete Zusammensetzung.	Hydroaktive Wundauflage mit superabsorbierenden, flüssigkeitspeichernden Polymeren.	Hydropolymereschäume mit LiquaLock®-Technologie, die hilft, dass Flüssigkeit sicher eingeschlossen und das Risiko von Leckagen und Mazerationen minimiert wird <sup>33,34</sup> .	Flexible, offenmaschige Wundkontaktschicht aus Cellulose-Acetat umhüllt mit einer sanften Silikonschicht, die entwickelt wurde, um das Flüssigkeitsmanagement zu optimieren und Schmerzen beim Verbandwechsel zu minimieren.	Primärverband bestehend aus einem Cellulose-Acetat-Netz, das mit einer speziell formulierten Öl-in-Wasseremulsion imprägniert ist.	Besteht aus einem einzigartigen silikonbeschichteten Gewirk mit einer Bandage, die speziell für die Behandlung von Fingern und Zehen entwickelt wurde.	Ist ein transparentes, hydroaktives, amorphes Gel mit Natriumalginat, das sanft und effektiv nekrotisches Gewebe und fibrinös belegte Wunden rehydriert und ein für die Granulation und Epithelisierung von Wunden förderliches feuchtes Wundheilungsmilieu schafft.	Hydrokolloidverband, der hilft, ein feuchtes Wundmilieu aufrecht zu erhalten. Die Oberseite besteht aus einer semi-permeablen Polyurethanschicht. Die Verbände sind wasserdicht und bleiben beim Duschen haften.	TRIONIC® ist ein Alginat aus Braunalgen und Chlorophyll mit Calcium-, Zink- und Manganionen zur Stimulation der Gewebebildung und zur Förderung der Wundheilung.																																																		
Was kann es?	<ul style="list-style-type: none"> <li>Die stark absorbierende Hydroalginat-Komponente ermöglicht ein effektives Exsudatmanagement<sup>1</sup>.</li> <li>Die EasyLIFT™ Präzisionsfolie erlaubt ein einfaches und schmerzfreies Entfernen<sup>1,2</sup>.</li> <li>Durch die gleichbleibende Abgabe von Silberionen über bis zu 7 Tagen besteht antimikrobieller Schutz während der gesamten Tragedauer<sup>3,4</sup>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Bewältigt Exsudat in leicht bis stark exsudierenden Wunden und sorgt gleichzeitig durch eine begünstigende Umgebung für eine effektive Wundheilung<sup>6</sup>.</li> <li>Durch die gleichbleibende Abgabe von Silberionen über bis zu 7 Tagen besteht antimikrobieller Schutz während der gesamten Tragedauer, abhängig von der Exsudatmenge<sup>6</sup>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Das Silber tötet nachweislich Bakterien<sup>7</sup> und unterstützt die Reduzierung der Keimbelastung. Eine Studie legt nahe, dass auch das Wachstum von Biofilm reduziert wird<sup>8</sup>.</li> <li>Wirksam gegen 150 verschiedene Keime, die mit Wundinfektion assoziiert werden, einschließlich antibiotika-resistente Stämme (MRSA, VRE)<sup>9,10</sup>.</li> <li>Schließt Gerüche ein<sup>11</sup>.</li> <li>Die größte Patientenbeobachtung in der Wundversorgung an 12.444 Patienten: 94,8% der Patienten geheilt oder verbessert<sup>12,13</sup>.</li> </ul>	Verbessert die Lebensqualität von Patienten und Pflegepersonal, indem unangenehme Gerüche gebunden werden.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Entwickelt, um in chronischen und akuten Wunden bakterielle Kontamination einzudämmen und Infektionen vorzubeugen.</li> <li>Ist nachgewiesenmaßen wirksam gegen Biofilme<sup>4</sup>.</li> <li>Minimiert das Anhaften am Wundbett und verringert dadurch das Risiko von Verletzungen des Granulationsgewebes bei der Entfernung<sup>5</sup>.</li> <li>Durch die Abgabe von PVP-Iod verändert sich die Farbe der Auflage von orange zu weiß.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Studien haben gezeigt, dass PROMOGRAN® dabei helfen kann, die Erfolgsraten bei der Behandlung von chronischen Wunden zu verbessern<sup>18,19</sup>.</li> <li>Bringt die Wundumgebung einer chronifizierten Wunde wieder ins Gleichgewicht. In vitro, am Wundflüssigkeitsmodell und in der Praxis<sup>20-22</sup>.</li> <li>Kosteneffizienz: eine retrospektive Untersuchung an 974 Patienten zeigte, dass ein sequenzieller Einsatz von PROMOGRAN PRISMA® und PROMOGRAN® in der klinischen Praxis eine kosteneffiziente Behandlung ist<sup>23</sup>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>In Studien hat PROMOGRAN PRISMA® die Erfolgsraten bei der Behandlung von chronischen Wunden verbessert<sup>24</sup>.</li> <li>Durch die Kontrolle der Keimbelastung schützt PROMOGRAN PRISMA® vor Infektionen, was sich in verbesserten Heilungsraten zeigt<sup>25</sup>.</li> <li>Kosteneffizienz: eine retrospektive Untersuchung an 974 Patienten zeigte, dass ein sequenzieller Einsatz von PROMOGRAN PRISMA® und PROMOGRAN® in der klinischen Praxis eine kosteneffiziente Behandlung ist<sup>23</sup>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>BIOSORB™ hat ein durchschnittliches Wasserrückhaltevermögen von 228,68g/100cm<sup>2</sup><sup>26</sup>.</li> <li>BIOSORB™ hat einen positiven Effekt auf die Reduzierung der kritischen Kolonisation im Wundbett, indem es überschüssiges Exsudat von der Wundfläche entfernt<sup>27</sup>.</li> <li>BIOSORB™ ist in der Lage, Wundflüssigkeit zu absorbieren und zurück zu halten, selbst unter Kompression<sup>28,29</sup>.</li> <li>Die absorbierenden, gelbildenden und flüssigkeitsspeichernden Eigenschaften helfen, dem Risiko von Leckagen und Exsudataustritt vorzubeugen<sup>30</sup>.</li> <li>Reduziert das Mazerationsrisiko<sup>30,31</sup> und hilft, die Lebensqualität der Patienten zu verbessern<sup>32</sup>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Optimales Exsudatmanagement<sup>35-38</sup>.</li> <li>Überlegene Absorption<sup>35-38</sup>.</li> <li>Fähigkeit, sich auszudehnen und sich den Konturen des Wundbetts anzupassen, um das Exsudat in der Wunde zu bewältigen<sup>35,37,38</sup>.</li> <li>Die LiquaLock® Technologie ermöglicht die chemische Bindung von Flüssigkeit, sobald die Wundauflage mit Flüssigkeit in Berührung kommt, maximiert sich die Flüssigkeitsretention<sup>35,37,39</sup>.</li> <li>Die Verbände der TIELLE Produktreihe eignen sich für die Versorgung verschiedenster Wundarten und Exsudatgrade. Bitte beziehen Sie sich auf die jeweilige Gebrauchsinformation des relevanten TIELLE® Verbands.</li> <li>Die TIELLE Produkte können sowohl als Primär- und Sekundärverband eingesetzt werden.</li> <li>Für den Einsatz unter Kompressionstherapie geeignet.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Ist atraumatisch zur Wunde und zur Umgebungshaut<sup>40,41</sup>.</li> <li>Die offenmaschige Struktur erlaubt einen ungehinderten Exsudatabfluss in den Sekundärverband und reduziert das Risiko für einen Exsudatstau und Mazeration<sup>41,42,43</sup>.</li> <li>Verrutscht nicht beim Anlegen und ermöglicht Zeit zum Anlegen des Sekundärverbands<sup>40</sup>.</li> <li>Ist anpassungsfähig und kann auf die gewünschte Größe zurecht geschnitten werden, ohne auszufransen oder zu zerfasern<sup>41</sup>.</li> <li>Das weiterentwickelte Netzgewirk erlaubt ein atraumatisches Entfernen des Verbandes<sup>41,44</sup>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Schützt das regenerierte Gewebe indem es Traumata beim Verbandwechsel minimiert<sup>45</sup>.</li> <li>Minimiert die Schmerzen für den Patienten während der Verbandwechsel<sup>45</sup>.</li> <li>Reduziert das Anhaftungsrisiko des Gewebes sowohl an der ADAPTIC® nichthaftende Wundauflage als auch am darüber liegenden Sekundärverband<sup>45</sup>.</li> <li>Lässt das Exsudat in den Sekundärverband abfließen<sup>45</sup>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Der Verband haftet nicht an der Wunde, ist anschniegsam und dünn, so dass er eine sehr gute Finger- und Zehenbeweglichkeit zulässt.</li> <li>Einfache und schnelle Anwendung ohne Schere oder Applikator beim Anlegen bzw. Entfernen.</li> <li>Kann sauber von der Wunde abgenommen werden, ohne dass sie traumatisiert wird<sup>46</sup>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Rehydriert sanft und effektiv die Wunde, fördert so ein autolytisches Debridement und verringert signifikant die Menge an nekrotischem Gewebe und Fibrinbelägen<sup>48</sup>.</li> <li>Die Alginat-Komponente erhöht das Absorptionsvermögen<sup>49</sup>.</li> <li>Kann einfach mit einer Hand auf die Wundfläche aufgetragen werden. Die Ampullenverpackung erlaubt eine einfache Anwendung und verringert den Produktabfall.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Trägt zur Erhaltung eines heilungsfördernden feuchten Wundmilieus bei, unterstützt das autolytische Debridement und schafft so optimale Bedingungen für die Granulation.</li> <li>Zum Schutz von Wunden mit niedrigem Risiko für eine bakterielle Kontamination.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Bei Kontakt mit Blut wird die Aktivität der Blutplättchen angeregt, was die Bildung von Fibrin sowie die Zellaktivität wichtiger molekularer Prozesse beschleunigt<sup>50</sup>.</li> <li>Die in TRIONIC® enthaltenden Zink- und Manganionen fördern bekanntermaßen Prozesse, die für die Wundheilung benötigt werden<sup>50</sup>.</li> </ul>																																																		
Indikationen	<ul style="list-style-type: none"> <li>Hilft dabei, bakterielle Kontamination und Infektionen bei leicht bis stark exsudierenden Wunden unterschiedlicher Tiefe in den Griff zu bekommen.</li> <li>Prophylaktischer Einsatz: Kann als antimikrobieller Hemmer bei Wunden mit einem erhöhten Infektions- oder Reinfektionsrisiko eingesetzt werden<sup>5</sup>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Behandlung leicht bis stark exsudierender chronischer Wunden unterschiedlicher Tiefe.</li> <li>Prophylaktischer Einsatz: Kann unter ärztlicher Aufsicht für die Behandlung von Wunden mit einem erhöhten Infektionsrisiko eingesetzt werden.</li> </ul>	Geeignet für die Behandlung von bakterieller Kontamination, Infektion und Geruch bei einem breiten Spektrum von Wunden einschließlich: Dekubitus, Beinulzerationen unterschiedlicher Herkunft, diabetische Fußulzerationen, exulzierende Karzinome, traumatische und chirurgische Wunden.	Geeignet für die Behandlung von allen chronischen Wunden einschließlich: exulzierende Karzinome, diabetische Ulzerationen, Dekubitus, venöse, arterielle oder gemischte Beinulzerationen unterschiedlicher Herkunft, traumatische und chirurgische Wunden; wenn Gerüche vorhanden sind.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Indiziert für die Behandlung von ulzerierenden Wunden sowie als Infektionsprävention bei leichten Verbrennungen oder Schürfwunden.</li> <li>Klinische Studien zeigen, dass INADINE® auch für das Management von chronischen Wunden einschließlich Beinulzerationen unterschiedlichen Ursprungs eingesetzt werden kann<sup>15,17</sup>.</li> </ul>	Indiziert für die Behandlung von exsudierenden Wunden einschließlich: diabetische Fußulzerationen, venöse Ulzerationen, Dekubitus, Ulzerationen unterschiedlicher Herkunft, oberflächliche und tiefe Wunden, Spenderstellen (Hauttransplantat) sowie andere blutende, oberflächliche Wunden, Abschürfwunden, traumatische und chirurgische Wunden, die sekundär heilen.	Indiziert für die Behandlung von exsudierenden Wunden einschließlich: diabetische Fußulzerationen, venöse Ulzerationen, Dekubitus, Ulzerationen unterschiedlicher Herkunft, oberflächliche und tiefe Wunden, Spenderstellen (Hauttransplantat) sowie andere blutende, oberflächliche Wunden, Abschürfwunden, traumatische und chirurgische Wunden, die sekundär heilen.	<ul style="list-style-type: none"> <li>BIOSORB™ ist für die Behandlung exsudierender Wunden angezeigt, einschließlich: Ulzera (venös, arteriell, mixtum), Dekubitalulzera, Diabetische Fußulzera, exsudierende chirurgische Wunden, exsudierende Verbrennungen, Drainage, exulzierende Karzinome, ähnlich exsudierende Wunden.</li> <li>Ist für den Einsatz unter Kompression geeignet.</li> </ul>	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="5">Übersicht TIELLE® Familie</th> </tr> <tr> <th>TIELLE® Familie</th> <th>LIQUA LOCK®</th> <th>Exsudations-grad</th> <th>Haftend</th> <th>Zuschneidbar*</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>TIELLE® Lite</td> <td>🔒</td> <td>💧💧</td> <td>✓</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>TIELLE®</td> <td>🔒</td> <td>💧💧💧</td> <td>✓</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>TIELLE® Sacrum</td> <td>🔒</td> <td>💧💧💧</td> <td>✓</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>TIELLE® Packing</td> <td>🔒</td> <td>💧💧💧</td> <td>—</td> <td>✂️</td> </tr> <tr> <td>TIELLE® Plus</td> <td>🔒</td> <td>💧💧💧</td> <td>✓</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>TIELLE® Plus Sacrum</td> <td>🔒</td> <td>💧💧💧</td> <td>✓</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>TIELLE® Plus Heel</td> <td>🔒</td> <td>💧💧💧</td> <td>✓</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>TIELLE® Max</td> <td>🔒</td> <td>💧💧💧</td> <td>—</td> <td>✂️</td> </tr> </tbody> </table> <p>*Einige der nichthaftenden Varianten können bei Bedarf auch zugeschnitten werden, um schwer zugängliche Körperpartien zu versorgen - sprechen Sie uns bezüglich der Schneidetechniken an.</p>	Übersicht TIELLE® Familie					TIELLE® Familie	LIQUA LOCK®	Exsudations-grad	Haftend	Zuschneidbar*	TIELLE® Lite	🔒	💧💧	✓	—	TIELLE®	🔒	💧💧💧	✓	—	TIELLE® Sacrum	🔒	💧💧💧	✓	—	TIELLE® Packing	🔒	💧💧💧	—	✂️	TIELLE® Plus	🔒	💧💧💧	✓	—	TIELLE® Plus Sacrum	🔒	💧💧💧	✓	—	TIELLE® Plus Heel	🔒	💧💧💧	✓	—	TIELLE® Max	🔒	💧💧💧	—	✂️	Ist angezeigt zur Behandlung von trockenen bis stark nässenden oberflächlichen und tiefen chronischen Wunden einschließlich: Beinulzera (venosum, arteriell, mixtum), Druckgeschwüre, Diabetische Fußulzera, Transplantatentnahmestellen, Verbrennungen ersten und zweiten Grades, traumatische (z.B. Hauteinrisse), chirurgische Wunden.	Zur Behandlung von trockenen bis stark sezernierenden Wunden, bei denen ein Verkleben von Wundexsudat und Verbandmaterial verhindert werden soll, einschließlich: Verbrennungen ersten und zweiten Grades, Hautabschürfwunden und Schnittwunden, Hauttransplantate, Venöse Ulzera, Dekubitalulzera, Nagelextraktionen, Ekzeme, Klammern und chirurgische Nähte sowie rekonstruktive Eingriffe.	<ul style="list-style-type: none"> <li>Angezeigt für leichte bis schwere Finger- und Zehenverletzungen einschließlich Hautabschürfwunden und Schnittwunden, traumatische Verletzungen, Nagelextraktionen, chirurgische Nähte und rekonstruktive Eingriffe.</li> <li>Kann bei Patienten mit beanspruchter oder sensibler Haut<sup>42</sup> und im Rahmen der Kompressionstherapie eingesetzt werden.</li> <li>Ist unter ärztlicher Aufsicht geeignet zur Anwendung in Verbindung mit einer Unterdruck-Wundtherapie (NPWT).</li> </ul>	Hilft, ein feuchtes Wundmilieu aufrecht zu erhalten und ist für das Debridement von Wunden und das Abtragen von Belägen indiziert und unterstützt das Management chronischer Wunden in sämtlichen Stadien des Heilungsprozesses.	<ul style="list-style-type: none"> <li>NU-DERM® Border ist indiziert für die Behandlung von schwach bis mäßig exsudierenden Druck- und Beinulzera.</li> <li>NU-DERM® Thin ist in erster Linie für die Behandlung von oberflächlichen, trockenen bis schwach exsudierenden Wunden, postoperativen Wunden sowie oberflächlichen Wunden und Abschürfwunden indiziert. Es kann auch in der letzten Heilungsphase kleinerer Wunden eingesetzt werden.</li> </ul>	Zur Anwendung bei mäßig bis stark exsudierenden Wunden wie z.B. Dekubitus, Ulcus cruris, diabetische Fußulzera, postoperative kutane Wunddehiszenz, Amputationsstümpfe, Abszesse, Hautentnahmestellen und Verbrennungen.
Übersicht TIELLE® Familie																																																																	
TIELLE® Familie	LIQUA LOCK®	Exsudations-grad	Haftend	Zuschneidbar*																																																													
TIELLE® Lite	🔒	💧💧	✓	—																																																													
TIELLE®	🔒	💧💧💧	✓	—																																																													
TIELLE® Sacrum	🔒	💧💧💧	✓	—																																																													
TIELLE® Packing	🔒	💧💧💧	—	✂️																																																													
TIELLE® Plus	🔒	💧💧💧	✓	—																																																													
TIELLE® Plus Sacrum	🔒	💧💧💧	✓	—																																																													
TIELLE® Plus Heel	🔒	💧💧💧	✓	—																																																													
TIELLE® Max	🔒	💧💧💧	—	✂️																																																													