

Retentionsstark¹⁻⁴ . Nassreissfest^{1-4,7} . Verhindert Biofilm^{*}-Neubildung^{8,9} .

Durch Verminderung der Mikroorganismenzahl kann Exufiber® Ag+ die Biofilm-Neubildung* (*in vivo*) verhindern^{8,9}

Bei Kontakt mit Flüssigkeit setzt Exufiber® Ag+ Silberionen frei und inaktiviert *in vitro* nachweislich eine Vielzahl von Wundkeimen wie Bakterien, Pilze und Schimmelpilze.^{8,9,19-21} Exufiber® Ag+ tötet ein breites Spektrum von Krankheitserregern ab^{19,20,21}.

- Exufiber® Ag+ ist ein PVA-Vliesstoffverband, der bei Kontakt mit Exsudat ein Gel bildet und sich sanft an das Wundbett anpasst^{1-4,11}
- Absorbiert und bindet Exsudat, Blut und Bakterien^{1-4,12-14}
- Durch Verminderung der Mikroorganismenzahl kann Exufiber® Ag+ die Biofilm-Neubildung* (*in vivo*) verhindern^{8,9}

Hohe Nassreissfestigkeit

- Sauberes, einfaches Entfernen des Wundverbands in einem Stück^{1,4-6}
- Geringeres Risiko von in der Wunde verbleibenden Rückständen und Faserresten^{1,4-7}

Wundverband aus Polyvinylalkohol-(PVA)-Fasern mit patentierter Hydrolock®-Technologie

- Hohe Retentionskapazität vermindert das Auslaufen von Exsudat^{1,2,4,12,17,18}
- Weich und formflexibel und daher problemlos applizierbar^{1,11}

Hohe Retentionskapazität

- Hohe Retention vermindert die Gefahr von Leckagen^{1-4,12-18}
- Minimiert das Mazerationsrisiko^{1-4,15,16}
- Absorbiert und bindet Exsudat, Blut und Bakterien^{1-4,12-14}

Anhaltende antimikrobielle Wirkung dank Silbersulfat¹⁹⁻²¹

- Abtötung eines breiten Erregerspektrums (*in vitro*)¹⁹⁻²¹
- Anhaltende antimikrobielle Wirkung über bis zu 7 Tage (*in vitro*)¹⁹⁻²¹

* Exufiber® Ag+ wird empfohlen im Rahmen eines ganzheitlichen Biofilm-Managements gemäss internationalen Leitlinien (mit Wundreinigung, Débridement und wiederholter Beurteilung)¹⁰

Exufiber® Ag+

Mit Hydrolock®-Technologie und Silber



Anwendungshinweise für Exufiber® Ag+



1. Reinigen Sie die Wunde entsprechend der klinischen Praxis mit Kochsalzlösung. Trocknen Sie die wundumgebende Haut gründlich ab. Nehmen Sie den Verband unter aseptischen Bedingungen aus der Verpackung.



2. Flache Wunden: Wählen Sie die passende Verbandgrösse. Stellen Sie mit Blick auf ein optimales klinisches Ergebnis sicher, dass das Produkt das gesamte Wundbett abdeckt und die Wundränder überlappt. Der Verband schrumpft, wenn er Wundflüssigkeit aufsaugt und unter Gelbildung quillt. Applizieren Sie Exufiber® Ag+ trocken auf die Wunde.

Tiefe Wunden und Kavitäten: Tamponieren Sie die Wundhöhlen locker mit dem Tamponadestreifen bzw. der Komresse aus, sodass diese noch Platz zum Quellen hat. Den Tamponadestreifen schneiden Sie auf die passende Länge zu, sodass er noch 2–3 cm aus der Wunde herausragt; dies erleichtert das Entfernen. **Decken Sie mit einem geeigneten Sekundärverband ab.** Die Wahl des Sekundärverbands richtet sich nach dem Exsudationsgrad.



3. Flache Wunden: Fixieren Sie Exufiber® Ag+ mit einem geeigneten Sekundärverband. Die Wahl des Sekundärverbands richtet sich nach dem Exsudationsgrad. Exufiber Ag+ kann auch unter Kompression eingesetzt werden.

Tiefe Wunden und Kavitäten: Fixieren oder bedecken Sie Exufiber® Ag+ je nach Gegebenheiten mit einem selbsthaftenden Verband oder einer Bandage.

Hinweise

Wunde und Wundverband sollten regelmässig kontrolliert werden. Exufiber® Ag+ kann je nach Wundzustand oder klinischer Indikation bis zu sieben Tage auf der Wunde belassen werden^{1,7,19,22-24}.

Ein ausgetrockneter und schwer zu entfernender Exufiber® Ag+ ist gemäss den anwendbaren Vorschriften mit Kochsalzlösung anzufeuchten, bis er so weit vollgesogen ist, dass er sich leicht ablösen lässt. Bis zur Gelbildung von Exufiber® Ag+ können mehrere Minuten verstreichen.

* Exufiber® Ag+ wird empfohlen im Rahmen eines ganzheitlichen Biofilm-Managements gemäss internationalen Leitlinien (mit Wundreinigung, Débridement und wiederholter Beurteilung)¹⁰.

Bestellinformationen (steril verpackt)

Bestellnummer	Pharmacode	Grösse (cm)	Stk./ Packung	Stk./ Versandkarton
603401	7844757	5 x 5	10	40
603402	7844758	10 x 10	10	60
603403	7844759	15 x 15	10	60
603405	7741864	4,5 x 20	10	50
603400	7844756	2 x 45	5	20

Anwendungsgebiet

Exufiber® Ag+ ist zur Anwendung bei den folgenden mässig bis stark exsudierenden Wunden vorgesehen:

- Venöse Unterschenkel Ulzera
- Diabetische Fussulzera

Anwendungsdauer: bis zu sieben Tage.

Quellen: 1. Mölnlycke Health Care. Lev-Tov H. A clinical investigation to study the effect of Exufiber Ag+ and other gelling fibre dressings on wound exudate and bioburden in medium to high exuding wounds. Mölnlycke, unveröffentlichte Daten, 2018. 2. Mölnlycke Health Care. Challenge Ag: External tests on Challenge Ag vs competitors – Free Swell as well as Absorbency and Retention at SMTL. [Unveröffentlichte Daten, 2015.] 3. Mölnlycke Health Care. Retention Exufiber Ag+ vs. Aquacel Ag Extra. [Unveröffentlichte Daten, 2015.] 4. Davies, P., Hamberg, K., Gerner, E., Hall, S., Reford, R. Exufiber Ag+: the science behind the technology. Mölnlycke Health Care. Bericht Nr. MHC-2018-37223 [unveröffentlicht]. 5. Mölnlycke Health Care. Tensile strength Exufiber Ag+. [Unveröffentlichte Daten, 2016.] 6. Mölnlycke Health Care. SMTL report, Tensile Strength. [Unveröffentlichte Daten, 2015.] 7. Mölnlycke Health Care. Verification tests Exufiber Ag+. [Unveröffentlichte Daten, 2019.] 8. Gil et al. 2017. Evaluation of a Gelling Fiber Dressing with Silver to Eliminate MRSA Biofilm Infections and Enhance the Healing. Posterpräsentation anlässlich des Symposium on Advanced Wound Care Spring Meeting / Wound Healing Society (WHS), Jahrestagung 2017, 05.–09. April 2017, San Diego, CA, USA. 9. Davis, S. C., Li, J., Gil, J., Head, C., Valdes, J., Glinos, G. D., Solis, M., Higa, A. and Pastar, I. (2019). Preclinical evaluation of a novel silver gelling fiber dressing on Pseudomonas aeruginosa in a porcine wound infection model. Wound Rep Reg, 27: 360–365. 10. Bjarnsholt T, Eberlein T, Malone M, Schultz G. Management of wound biofilm Made Easy. London: Wounds International 2017. 11. Mölnlycke Health Care. Exufiber Ag+: Determination of Bending Length. [Unveröffentlichte Daten, 2019.] 12. Mölnlycke Health Care. Maximum absorption Exufiber Ag+. [Unveröffentlichte Daten, 2015.] 13. Mölnlycke Health Care. Absorption of thick exudate Exufiber Ag+ vs. Aquacel Ag Extra. [Unveröffentlichte Daten, 2015.] 14. Mölnlycke Health Care. Absorption of blood Exufiber Ag+ vs. Aquacel Ag Extra. [Unveröffentlichte Daten, 2015.] 15. Retrospective observational study Exufiber Ag+, DFU and VLU. [Mölnlycke, unveröffentlichte Daten, 2018.] 16. Retrospective observational study Exufiber Ag+, PU. [Mölnlycke, unveröffentlichte Daten, 2018.] 17. Mölnlycke Health Care. Absorption under continuous flow Exufiber Ag+ vs. Aquacel Ag Extra. [Unveröffentlichte Daten, 2015.] 18. Mölnlycke Health Care. Absorption under compression Exufiber Ag+ vs. Aquacel Ag Extra. [Unveröffentlichte Daten, 2015.] 19. Mölnlycke Health Care. CE: Performance of Exufiber Ag+ in vitro; Antimicrobial effect, silver release kinetics and minimal effective concentration. [Unveröffentlichte Daten, 2016.] 20. Hamberg K., Gerner E. und Falkbring S., Mölnlycke Health Care, Göteborg, Schweden. «Antimicrobial effect of a new silver-containing gelling fibre dressing against common wound pathogens». Posterpräsentation anlässlich des Symposium on Advanced Wound Care Spring Meeting / Wound Healing Society (WHS), Jahrestagung 2017, 05.–09. April 2017, San Diego, CA, USA. 21. Hamberg K., Gerner E. und Falkbring S., Mölnlycke Health Care, Göteborg, Schweden. «In vitro evaluation of the antimicrobial effect of silver-containing fibre dressings». Posterpräsentation anlässlich des Symposium on Advanced Wound Care Spring Meeting / Wound Healing Society (WHS), Jahrestagung 2017, 05.–09. April 2017, San Diego, CA, USA. 22. Mölnlycke Health Care. Temporary Biological Evaluation Product Exufiber Ag+. 23. Mölnlycke Health Care. Exufiber Ag+: Physiological Evaluation

Erfahren Sie mehr unter www.molnlycke.ch

Mölnlycke Health Care AG, Brandstrasse 24, 8952 Schlieren, Schweiz. Tel.: + 41 44 744 54 00, info.ch@molnlycke.com.

Die Marken, Namen und Logos Mölnlycke, Hydrolock und Exufiber sind weltweit für ein oder mehrere Unternehmen der Mölnlycke Health Care Unternehmensgruppe eingetragen. © 2020 Mölnlycke Health Care. Alle Rechte vorbehalten. HQIM001600

