



CATÁLOGO DE **PRODUCTOS** INTERACTIVO



ÍNDICE

Acerca de
Mölnlycke

página **02**

Nuestras
Tecnologías

página **04**

Nuestros
Productos

página **13**

Introducción a
M.O.I.S.T.

página **10**

Referencias

página **35**

ACERCA DE MÖLLNYCKE

02

ACERCA DE MÖLNLYCKE

UNA EMPRESA LÍDER MUNDIAL EN SOLUCIONES MÉDICAS

Nuestra misión es liberar a pacientes, cuidadores y sistemas de salud del peso de las heridas al ofrecerles soluciones innovadoras para prevención, cicatrización más rápida y una mejor calidad de vida.

UNA EMPRESA GLOBAL CON HERENCIA SUECA

Mölnlycke es una empresa global con sede en Gotemburgo. Operamos directamente en más de 40 países y nuestros clientes emplean nuestras soluciones en aproximadamente 100 países.



APOYO A LA COMUNIDAD

Como líder en soluciones médicas, Mölnlycke posee un fuerte compromiso hacia los profesionales de la salud y también hacia las personas con EB (Epidermólisis Bullosa) y Fisura Labiopalatina. A través de alianzas globales y locales brindamos apoyo a las organizaciones Debra y Operation Smile. Al donar tiempo, productos y apoyo financiero, ayudamos a mejorar la vida de los pacientes y apoyamos a quienes los cuidan.



NUESTRAS
TECNOLOGÍAS

04

TECNOLOGÍA SAFETAC®

La jornada de la TECNOLOGÍA SAFETAC® comenzó con Tomas Fabo, un desarrollador de productos, quien en sus investigaciones y observaciones notó cómo el cambio de apósitos causaba dolor y lesiones en la piel a los pacientes, dificultando el proceso de cicatrización. Fue en ese momento que, incluso con recursos limitados, Tomas desarrolló SAFETAC®, el verdadero divisor de aguas para el tratamiento de heridas.

Safetac® es una tecnología de adhesivos de silicona que minimiza el dolor en los pacientes y el trauma en la herida.

¿POR QUÉ UTILIZAR LA TECNOLOGÍA SAFETAC®?

- Minimiza el dolor y reduce el trauma durante los cambios de la cobertura¹
- No se adhiere al lecho de la herida²
- Sella los bordes de la herida y reduce el riesgo de maceración³
- Protege la piel frágil⁴
- Permite la reposición atraumática cuando sea necesario⁵
- También puede reducir el costo del tratamiento⁶

Safetac[®]
TECHNOLOGY



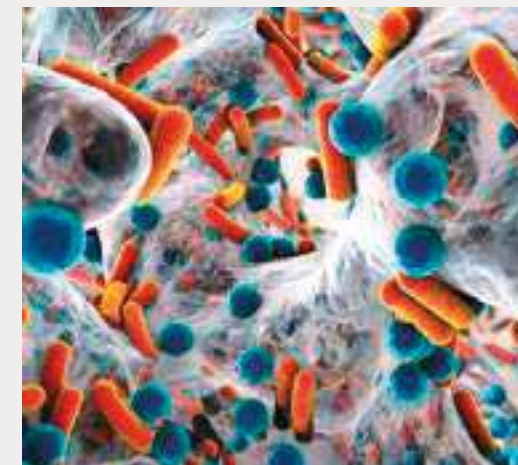
TECNOLOGÍA HYDROLOCK®

Alta absorción y retención de exudado, incluso bajo presión de 40 mmHg.^{7,8,9}



01 TRANSFERENCIA DEL EXUDADO

Exufiber® Ag+ transfiere de forma eficiente* el exudado del lecho de la herida al apósito secundario después de saturado.¹⁰ Importante para evitar el represamiento del exudado en lesiones cavitadas. Sorptividad Comprobada: Su absorción y transferencia eficiente evitan desbordes y maceración.^{11,12}



03 PREVIENE LA REFORMACIÓN DEL BIOFILM

Al reducir el número de microorganismos, Exufiber Ag+ puede evitar la reformación del biofilm*** (in vivo).^{8,15,16}



02 MANTIENE LIMPIO EL LECHO DE LA HERIDA

Su capacidad de retención superior** mantiene el lecho de la herida limpio^{13,14} mientras mantiene el medio húmedo ideal para la cicatrización para reducir el tiempo adicional de enfermería durante los cambios de apósito.

*Cuando se expone a una tasa de flujo de 0,6 ml/h a una presión de 40 mmHg por un máximo de 7 días

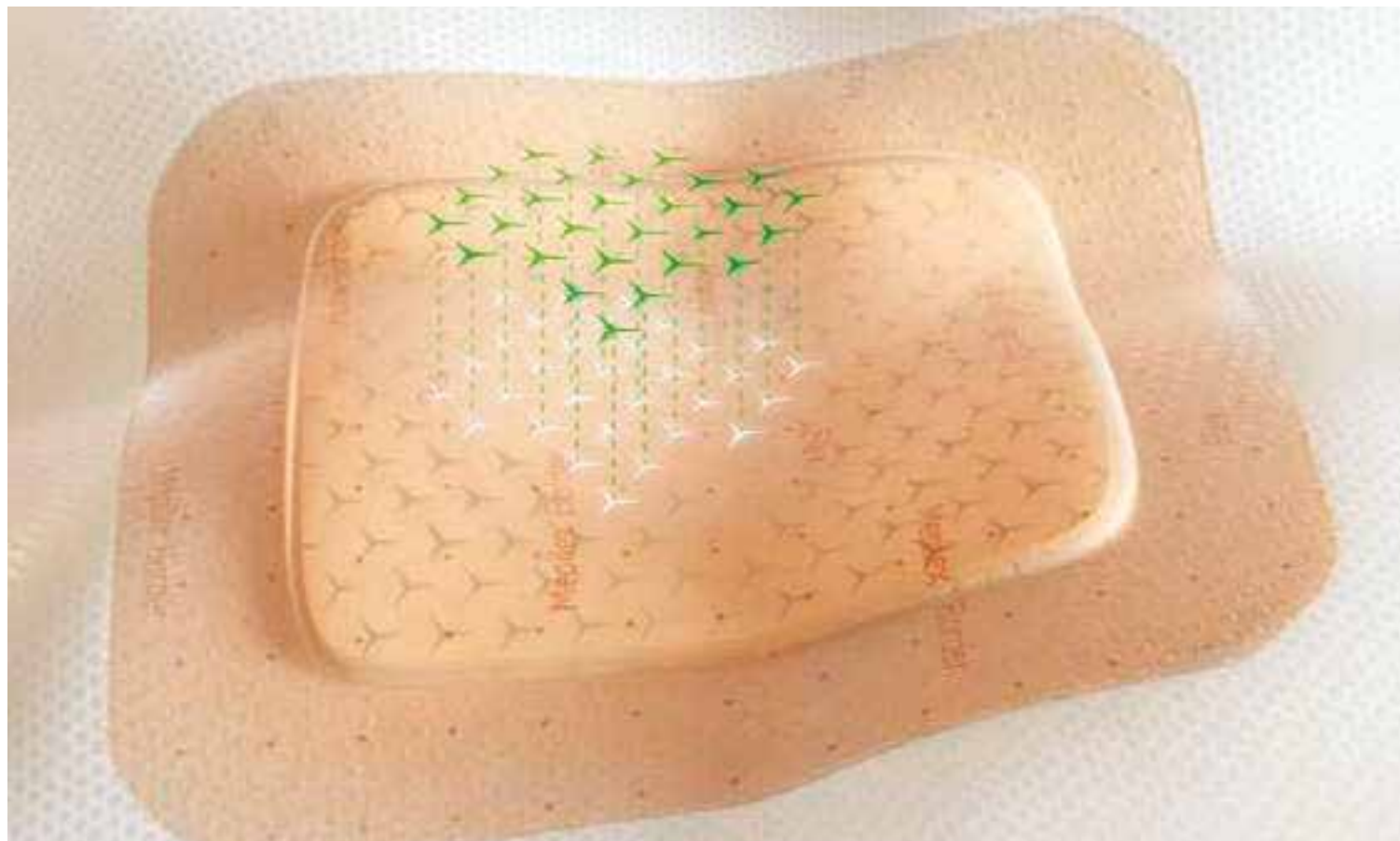
** En comparación con Aquacel® Ag Extra™

*** Recomendado como parte de un tratamiento holístico de gestión de biofilm, incluyendo limpieza, desbridamiento y reevaluación clínica de acuerdo con las orientaciones internacionales.

TECNOLOGÍA FLEX

MÁXIMA PERMANENCIA, FLEXIBILIDAD Y CONFORT.

La tecnología Flex ofrece una excelente flexibilidad¹⁷ y capacidad de adaptación a la piel para evitar que se despegue demasiado pronto.¹⁸



¿POR QUÉ UTILIZAR LA TECNOLOGÍA FLEX?

- Flexibilidad 360°
- Mejora el confort¹⁹⁻²¹
- Minimiza el riesgo de que se suelte¹⁸
- Fijación superior a la de otros apósitos^{22,23,*}
- Reduce el estrés de la piel¹⁹⁻²¹
- Menos cambios de apósitos.^{22,23}

*En rodillas y codos en comparación con otros apósitos cuadrados



TECNOLOGÍA DEEP DEFENSE

¿POR QUÉ UTILIZAR LA TECNOLOGÍA DEEP DEFENSE?

- Protege contra la acción de los factores extrínsecos combinados (presión, cizallamiento y fricción).²⁴
- Mantiene la integridad estructural y la durabilidad a través del tiempo de uso.²⁵
- Brinda flexibilidad que permite una buena conformabilidad y el movimiento lateral que ocurre naturalmente.¹³

Entonces, ¿cómo puede esta tecnología hacer que Mepilex Border Sacrum sea tan eficaz en la protección contra las lesiones por presión?

La Tecnología de Deep Defense, a través de Mepilex® Border Sacrum y Heel, brinda resistencia en la dirección de deslizamiento/cizallamiento del paciente y flexibilidad en la dirección horizontal. Esta estructura única protege contra el efecto combinado de las fuerzas extrínsecas responsables de la lesión por presión y conserva la integridad estructural del apósito, incluso con la absorción del sudor.¹⁴

Diseñada para proteger contra las 4 causas principales de lesión por presión:



Presión



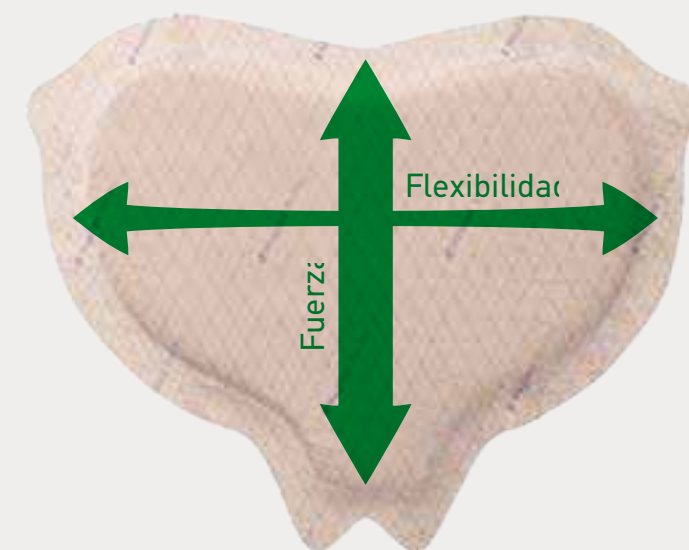
Cizallamiento



Fricción



Microclima



Mepilex® Border Sacrum
Efecto Anisotrópico

OXIGENACIÓN TÓPICA

La oxigenación tópica es una solución acuosa que mejora la difusión del oxígeno en el lecho de la herida, tiene como componente principal hemoglobina la cual se une al oxígeno del ambiente y lo libera en la zona afectada, favoreciendo a la replicación celular, el crecimiento del tejido de granulación y reduciendo el tiempo de cicatrización de heridas crónicas como pie diabético, úlceras y lesiones por presión.

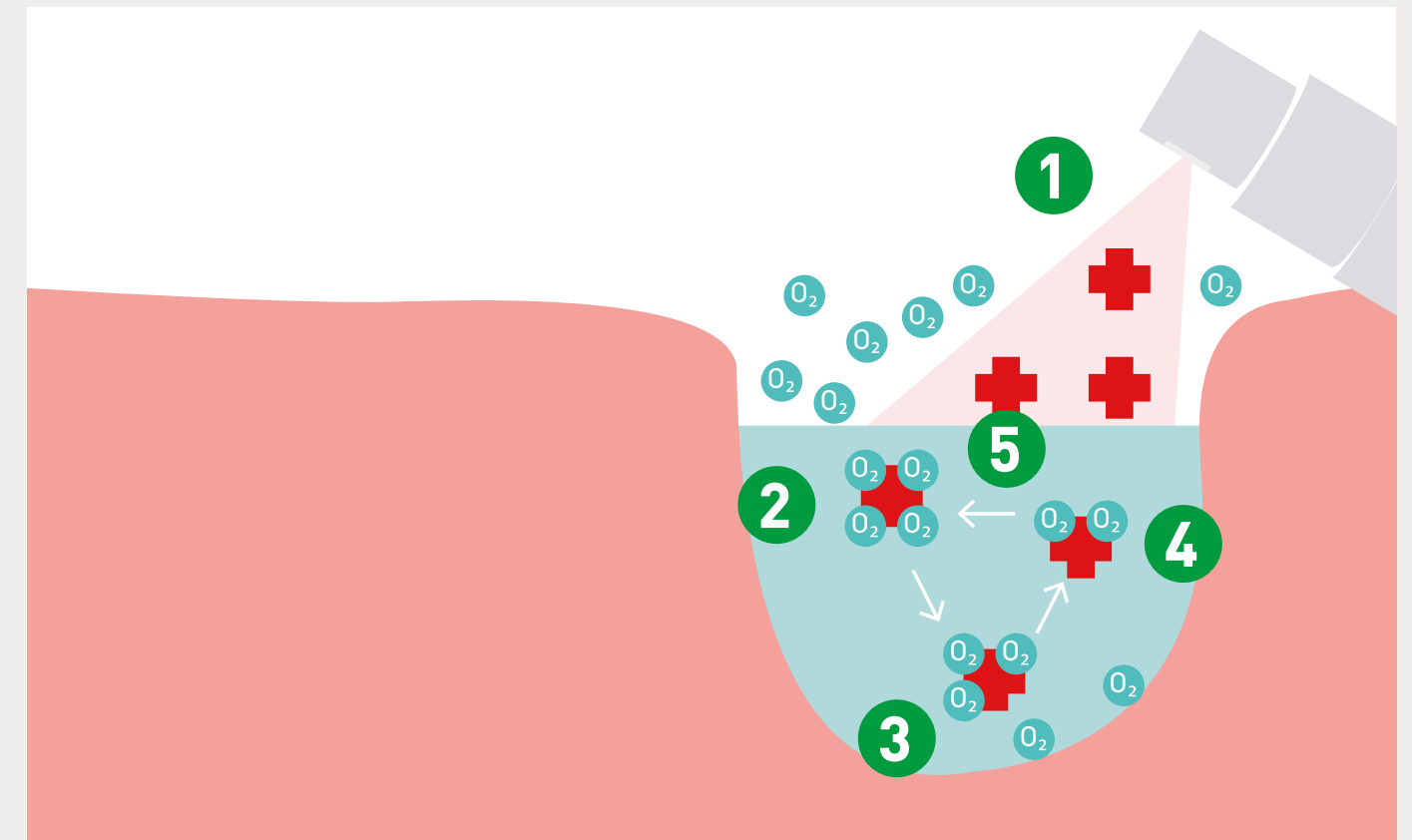
Nuestra oxigenación tópica puede utilizarse con apósitos comunes no oclusivos o combinada con terapias comunes.

Con Mölnlycke acelera la cicatrización y devuelve la salud a tu piel.

INDICACIONES CLAVE

- Lesiones del pie diabético
- Lesiones por presión
- Lesiones venosas de pierna
- Heridas quirúrgicas por segunda intención

Granulox® aumenta la difusión de oxígeno en la herida



- 1 Granulox se rocía, la hemoglobina (Hb) se difunde en el exudado de la herida y comienza a unirse al oxígeno(O₂)
- 2 El O₂ está fácilmente disponible en la superficie y la Hb se une a más O₂
- 3 La Hb se difunde dentro del lecho de la herida
- 4 Impulsada por el gradiente de O₂, la Hb libera O₂ en las regiones hipóxicas, mejorando así la difusión de oxígeno en el lecho de la herida
- 5 El proceso es reversible y la Hb puede absorber más O₂ donde esté disponible

INTRODUCCIÓN A M.O.I.S.T.

Las investigaciones demuestran que las heridas de cicatrización lenta o que no cicatrizan causan un enorme sufrimiento a los pacientes, tanto físico como emocional. **Nuestro objetivo en Mölnlycke siempre fue reducir el dolor y el trauma de los pacientes, y ofrecerles a los profesionales de la salud productos y herramientas que promuevan una recuperación rápida y que minimicen las complicaciones.**

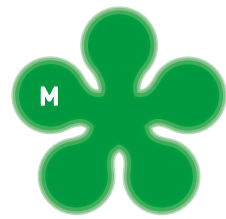


OBJETIVO

Transmitir confianza para una toma de decisiones equilibrada e independiente en lo que se refiere al tratamiento de heridas, así como en mejorar los cuidados que reciben los pacientes.



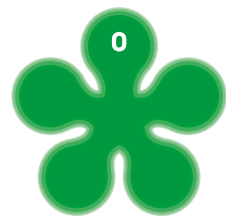
INTRODUCCIÓN A M.O.I.S.T.



EQUILIBRIO DE LA HUMEDAD

MOISTURE BALANCE

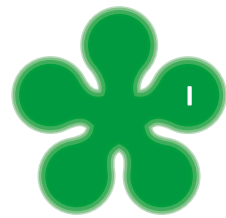
Una herida muy seca o muy húmeda puede retrasar la cicatrización. Por lo tanto, es importante que el equilibrio de la humedad se ajuste para crear un nivel ideal de humedad en el lecho de la herida.



EQUILIBRIO DEL OXÍGENO

OXYGEN BALANCE

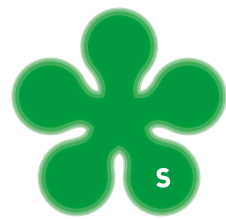
El oxígeno ayuda en los procesos metabólicos del cuerpo, incluso en el complejo proceso de cicatrización de heridas.



CONTROL DE LA INFECCIÓN

INFECTION CONTROL

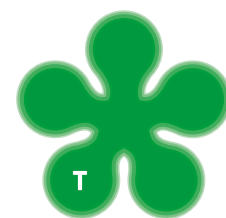
La infección es un riesgo que siempre está presente y una seria complicación potencial en la cicatrización de heridas. Causa dolor e incomodidad a los pacientes, puede retardar la cicatrización y derivar en la readmisión hospitalaria.



SOPORTE

SUPPORT

Cuando el tratamiento de heridas complejas no obtiene la cicatrización esperada, las estrategias para reequilibrar el entorno dentro del lecho de la herida pueden reencausar la cicatrización.



GESTIÓN DEL TEJIDO

TISSUE MANAGEMENT

Un lecho de herida sana es fundamental para el proceso de cicatrización de la herida. La limpieza y preparación del lecho de la herida, retirando células muertas y tejidos desvitalizados, puede realizarse mediante diferentes tipos de desbridamiento.

- El modelo se aplica después de una minuciosa evaluación de la herida y en conjunto con terapias de apoyo.
- Las etapas se pueden considerar en el orden decidido por el profesional de la salud como el más apropiado.
- M.O.I.S.T. puede brindar apoyo a los especialistas en heridas para implementar un modelo de tratamiento comprobado, así como a los generalistas de heridas en la evaluación y tratamiento de las heridas.

CATÁLOGO DE PRODUCTOS

13

MEPILEX® BORDER HEEL Y SACRUM

COBERTURA PARA TODAS LAS FASES:
DESDE LA PREVENCIÓN HASTA EL TRATAMIENTO

- Puede reubicarse sin perder la adhesividad
- Alto poder de retención que previene la maceración y un mayor control de la carga microbiana^{26,27}
- Mayor tiempo de permanencia

Cobertura altamente flexible y absorbente diseñada para la prevención y/o el tratamiento de heridas exudativas. Compuesta de 5 capas (que actúan en fricción, cizallamiento, roce y presión):



- 05 **Película protectora²⁸:** Película de poliuretano permeable al vapor e impermeable a las bacterias y otros contaminantes. Actúa en la reducción de la fricción.
- 04 **Capa con fibras superabsorbentes:** Alto poder de absorción a través de las fibras de algodón y poliacrilato.
- 03 **Capa de dispersión flexible:** Capa dispersiva de viscosa y poliéster, no tejido, que actúa en la dispersión de la presión, el cizallamiento y la fricción.
- 02 **Capa de Absorción:** Capa de espuma de poliuretano que actúa en la absorción y transferencia del exudado a las capas superiores.
- 01 **Capa de contacto de silicona^{28,29}:** Capa con tecnología Safetac que permite proteger los bordes de la lesión, gestionar el microclima y la remoción sin traumas.

INDICACIONES PRINCIPALES

- Prevención y tratamiento de lesión por presión
- Lesiones agudas y crónicas



Mepilex® Border Sacrum
Registro Sanitario: 0513C2016 SSA

Mepilex® Border Heel
Registro Sanitario: 1346C2023 SSA



Mepilex® Heel
Registro Sanitario: 0513C2016 SSA

MEPILEX® BORDER SACRUM		
PROTECCIÓN SACRO E ISQUIO BILATERAL		
CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
282055	16 x 20 cm	10
282455	22 x 25 cm	10

MEPILEX® BORDER HEEL		
PROTECCIÓN MALEOLAR		
CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
282790	22 x 23 cm	10

MEPILEX® HEEL		
CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
288100	13 x 20 cm	5



EXUDADO



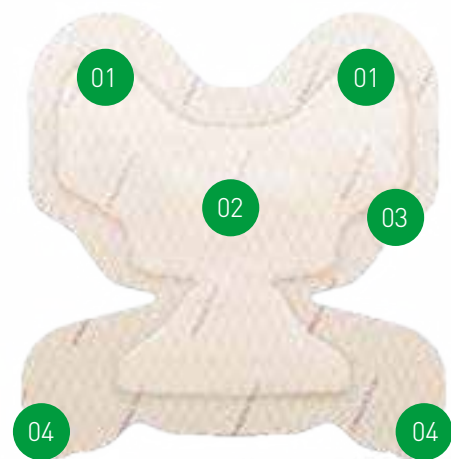
NIVEL

MEPILEX® BORDER HEEL Y SACRUM

COBERTURA PARA TODAS LAS FASES:
DESDE LA PREVENCIÓN HASTA EL TRATAMIENTO

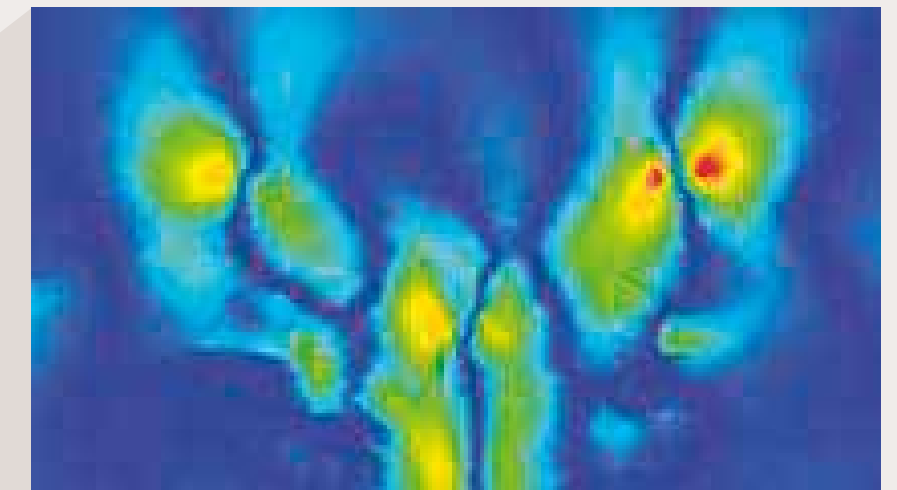
Mepilex Border Heel

Nuestro apósito Mepilex Border Heel actualizado dispone de la misma construcción que el apósito original, con cobertura mejorada y recursos optimizados de fácil utilización.

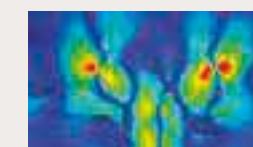


- 01 Cobertura con protección de los maléolos que suministra máxima protección³⁰
- 02 Formato anatómico que maximiza la protección de las áreas de alto riesgo³⁰
- 03 Bordes mejorados que permiten un manejo eficiente³⁰
- 04 Guías visuales que facilitan la ubicación de la cobertura

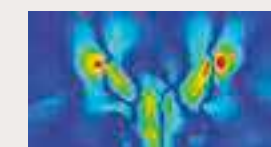
Mepilex Border Sacrum reduce el estrés de los tejidos



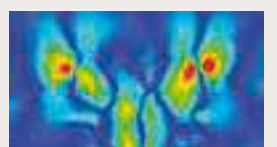
Con la utilización de la cobertura Mepilex Border Sacrum



Sin cobertura



Otras coberturas
sacrales



Cobertura con
capa de
hidrofibra

El color rojo representa las áreas de presión elevada.

Mepilex Border Sacrum redujo de 90 a 100% del estrés tisular mientras otros apósitos tuvieron una reducción de 0 a 10%.

MEPILEX® BORDER FLEX

COBERTURA PARA TODAS LAS FASES:
DESDE LA PREVENCIÓN HASTA EL TRATAMIENTO

- Puede reubicarse sin perder la adhesividad
- Alto poder de retención que previene la maceración y un mayor control de la carga microbiana^{31,32}
- Mayor tiempo de permanencia
- 11 veces más flexible en comparación con los otros apósitos³³

¿Cómo funciona el Monitor de Evolución de Exudado?

Dejar las heridas intactas puede ayudar a la cicatrización. El Monitor de evolución de exudado ofrece la confianza para dejar el apósito en el lugar por más tiempo.³²



El Monitor de Progreso de Exudado es un punto de cuadrícula equidistante



Por ej.: 4 x 4 cm
A medida que se disemina el exudado, podrá registrar un conteo de puntos que refleje el volumen de exudado en el apósito



Por ej.: 8 x 10 cm.
De este modo, podrá consultar el conteo de puntos grabados para ayudar a monitorear las tendencias del exudado.



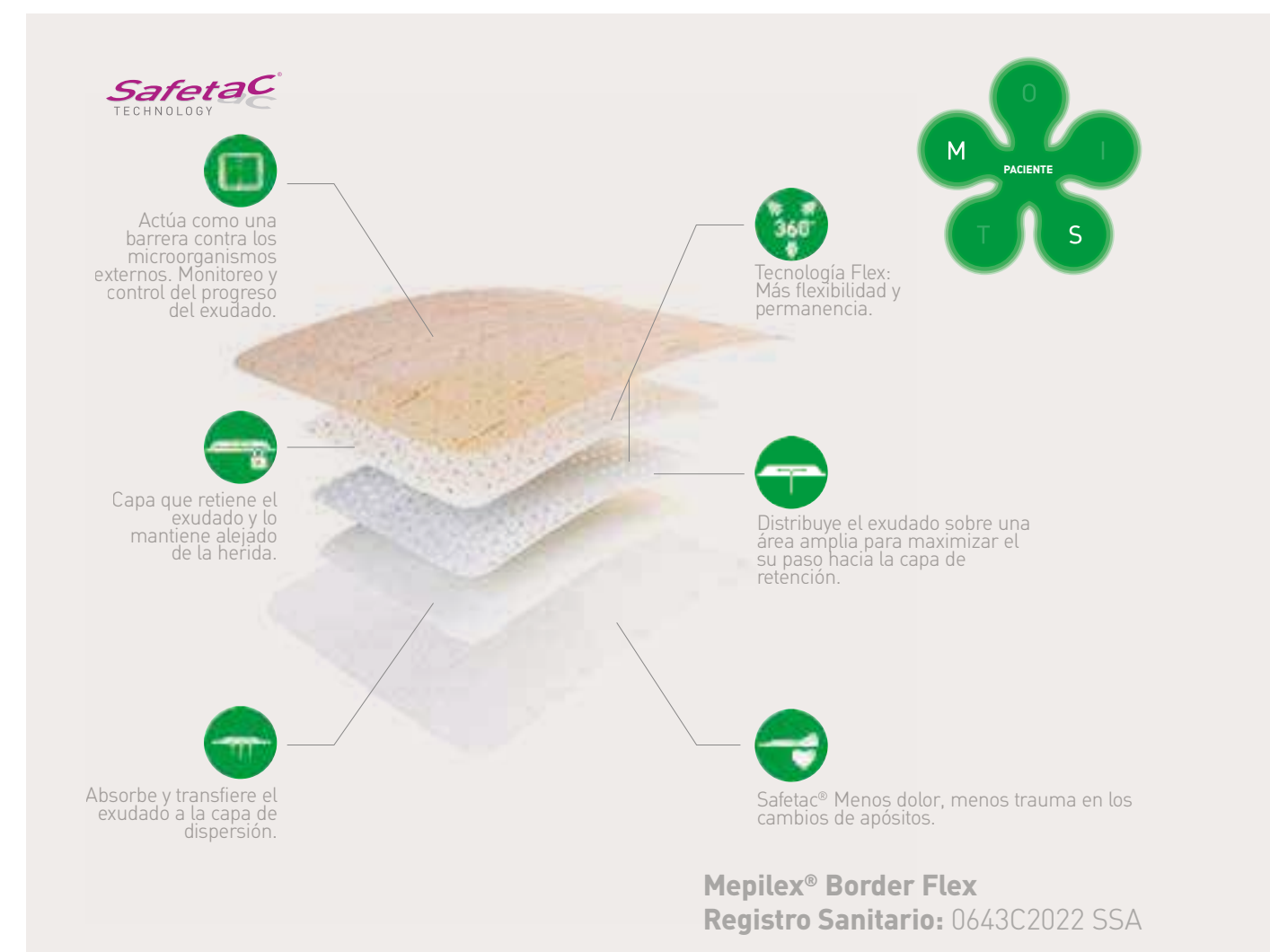
Por ej.: 10 x 14 cm.
Considerar el cambio cuando el exudado se aproxime a los bordes del apósito***



INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones del pie diabético
- Lesión en piernas y pies
- Epidermólisis Bullosa
- Prevención y tratamiento de lesión por presión
- Lesiones agudas y crónicas

***La inspección de la herida y las frecuencias de cambio de apósitos se determinan según la decisión clínica y deben quedar a criterio del médico tratante



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
595200	7,5 x 7,5 cm	5
595300	10 x 10 cm	5
595400	15 x 15 cm	5
595600	15 x 20 cm	5

MEPILEX® TRANSFER

COBERTURA PRIMARIA

Cobertura primaria de transferencia, suave, fina y altamente adaptable a la superficie de la herida y la piel circundante (incluso en áreas irregulares). Optimiza la transferencia vertical del exudado a la cobertura secundaria y mantiene el medio húmedo ideal para la cicatrización activa de la lesión.

Es una cobertura primaria indicada para el tratamiento de lesiones tumorales fungoides, Epidermólisis Bullosa (EB), área donante de injerto y lesiones venosas. Se puede utilizar como una capa de protección en heridas no exudativas y/o en grandes áreas con piel frágil.

- Minimiza el dolor y el trauma durante los cambios de la cobertura^{34,35}
- No se adhiere al lecho de la herida y sí a la piel seca íntegra perilesional
- Sella los bordes de la herida y reduce el riesgo de maceración³⁶
- Se adapta a la perfección a las heridas en lugares de difícil aplicación de coberturas

Es necesario un apósito secundario para fijación.



INDICACIONES PRINCIPALES

- Epidermólisis Bullosa
- Lesiones agudas y crónicas



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
294899	15 x 20 cm	5
294599	20 x 50 cm	4

MEPILEX® BORDER FLEX LITE

APÓSITO MULTICAPA CON TECNOLOGÍA FLEX Y SISTEMA DE MONITORIZACIÓN

Es un apósito multicapa flexible todo en uno. Tiene una óptima gestión del exudado, tanto de exudados normales como viscosos. La tecnología Flex permite una gran movilidad al paciente, distribuye la fuerza de tensión de manera uniforme evitando así que el apósito se despegue. La flexibilidad y la capacidad de gestión del exudado permiten que el apósito permanezca más tiempo sobre la herida. La capa con Safetac® sella los bordes, previniendo las fugas y minimizando el riesgo de maceración. Safetac asegura un cambio de apósito atraumático y sin dolor. Además protege la piel perilesional.

- La tecnología Flex aporta una flexibilidad de 360º, permitiendo una máxima permanencia en la herida
- Mepilex Border Flex Lite gestiona más cantidad de exudado que el resto de apósitos gracias a su capacidad de absorción y evaporación
- La tecnología Flex ayuda a que el apósito permanezca más tiempo en la herida reduciendo la tensión en los bordes una media de un 20% con respecto a otros apósitos del mercado
- El sistema de marcaje por cm² monitoriza el exudado lo que permite hacer un seguimiento y control del mismo y reducir los cambios de apósito
- Indicado para un amplio rango de heridas con niveles de exudado de bajo a moderado



EXUDADO

NIVEL



INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones vasculares
 - Úlceras del pie diabético
- Lesión por presión
 - Heridas quirúrgicas y traumáticas







Registro Sanitario: 0131C2022 SSA

CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
581011	4 x 5cm	10
581100	5 x 12.5cm	5
581200	7.5 x 7.5cm	5
581300	10 x 10cm	5
581500	15 x 15cm	5

MEPILEX®

HERIDAS NO INFECTADAS

Revestido con una capa de contacto con la herida de silicona Safetac®. Posee una capa absorbente flexible de espuma de poliuretano y una película exterior que es permeable al vapor y a prueba de agua. Es altamente adaptable, absorbe el exudado y mantiene un ambiente húmedo ideal para la cicatrización.



EXUDADO

NIVEL



INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones en piernas y pies
- Lesión por presión
- Lesiones del pie diabético
- Heridas traumáticas
- Áreas donantes e injertos
- Con terapias de compresión
- Lesiones agudas y crónicas
- Prevención de lesión por dispositivo



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
294199	10 x 10 cm	5
294299	10 x 20 cm	5
294399	15 x 15 cm	5
294499	20 x 20 cm	5

MEPILEX® LITE

HERIDAS NO INFECTADAS Y
PREVENCIÓN PIEL FRÁGIL

Mepilex® Lite es un apósito de espuma delgada absorbente con Tecnología Safetac®. Consiste de espuma de poliuretano hidrofílica, absorbente, flexible y altamente moldeable, cubierta por una capa de contacto de suave silicona (Tecnología Safetac®) y una película de respaldo de poliuretano permeable al vapor. Absorbe poco o moderado exudado, ayuda a mantener un ambiente húmedo mientras minimiza el riesgo de maceración de la piel perilesional. Tiempo de uso hasta 7 días.

- Atraumático para la herida y para la piel perilesional durante la retirada
- Disminuye el dolor durante los cambios de apósito
- Minimiza el riesgo de maceración y se adapta a los contornos del cuerpo
- Delgado, cómodo de llevar y fácil de manejar
- Se puede recortar y utilizar bajo vendaje de compresión
- Su suave adherencia lo hace el apósito ideal para Recién Nacidos



EXUDADO

NIVEL


INDICACIONES PRINCIPALES

- Quemadura superficial
 - Lesiones en piernas y pies
 - Para terapias de compresión
 - Irritación periestomal
 - Lesión por presión
- Radiodermatitis
 - Epidermólisis Bullosa
 - Lesiones agudas y crónicas
 - Prevención de lesión por presión



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
284090	6 x 8.5cm	5
284190	10 x 10cm	5
284390	15 x 15cm	5
284599	20 x 50cm	4

MEPITEL® ONE

COBERTURA PRIMARIA

Membrana de poliuretano perforada, transparente, flexible y fina. Compuesto de una capa de contacto con la herida con tecnología Safetac® en un solo lado. No es absorbente. La estructura perforada permite que el exudado pase directamente a la cobertura absorbente, la cual se deberá cambiar de acuerdo con las condiciones de la herida y la cantidad de exudado existente para prevenir la maceración. Indicado para heridas traumáticas, laceraciones y también se puede utilizar como una capa de protección en heridas no exudativas y en áreas con piel frágil.

- Puede reubicarse
- Minimiza el dolor durante los cambios^{37,38}
- Minimiza los riesgos de adherirse a la herida
- Minimiza los riesgos de maceración^{37,38}
- La transparencia permite inspeccionar la herida sin retirar el apósito³⁹
- Puede utilizarse en combinación con geles



EXUDADO

NIVEL



INDICACIONES PRINCIPALES

- Desgarros cutáneos
 - Injerto
 - Quemados
 - Área donante
- Epidermólisis Bullosa
 - Abrasión de piel
 - Lesiones en piernas y pies
 - Heridas traumáticas y laceraciones



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
289100	5 x 7,5 cm	10
289300	7,5 x 10 cm	10
289500	10 x 18 cm	10
289700	17 x 25 cm	5

MELGISORB® PLUS

ALGINATO DE CALCIO

Cobertura de fibras hidrofílicas de alginato de calcio y sodio absorbentes. Posee buena absorción y no se adhiere al lecho húmedo de la herida. Es suave, flexible, conformable y recortable.

- Hidrofibra de alginato de calcio y sodio
- Acelera la agregación plaquetaria promoviendo hemostasia
- Apósito primario
- No se adhiere a la herida, incluso bajo compresión



EXUDADO

NIVEL



INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones del pie diabético
- Lesiones por presión
- Lesiones vasculares



Registro Sanitario: 1919C2013 SSA

CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
252000	5 x 5 cm	10
252200	10 x 10 cm	10
252500	10 x 20 cm	10
253500	3 x 45 cm	5

MEPITEL®

COBERTURA PRIMARIA

Compuesto de una capa de contacto con la herida con tecnología Safetac® y una red de poliamida porosa, transparente y flexible con una estructura de malla abierta. No es absorbente. La estructura de malla abierta le permite al exudado pasar verticalmente a una cobertura absorbente secundaria, que debe cambiarse de acuerdo con el estado de la herida y el volumen de exudado para evitar la maceración.

- Cobertura primaria
- La transparencia permite inspeccionar la herida sin retirar el apósito
- Puede reubicarse
- Puede utilizarse en combinación con geles



EXUDADO



NIVEL

INDICACIONES PRINCIPALES

- Epidermólisis Bullosa
 - Desgarros cutáneos
 - Incisiones quirúrgicas
 - Quemaduras parciales
- Laceraciones
 - Úlceras diabéticas
 - Úlceras venosas y arteriales
 - Injertos de espesor parcial y total



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
290599	5 x 7,5 cm	10
290799	7,5 x 10 cm	10
291099	10 x 18 cm	10
292005	20 x 30 cm	5

GRANULOX®

PULVERIZADOR DE HEMOGLOBINA TÓPICO PARA EL TRATAMIENTO DE HERIDAS CRÓNICAS

Spray oxigenante indicado para el tratamiento de heridas crónicas. Al aplicar Granulox, la hemoglobina altamente purificada toma moléculas de oxígeno del ambiente y los transporta a través del exudado, hasta llegar al lecho de la herida.

La aportación de oxígeno a la base de la herida, es un coadyuvante a la cicatrización. Una aplicación adecuada de Granulox hace del producto una solución portátil y fácil de utilizar junto con tratamientos de heridas estándar. Es posible adaptar la aplicación de Granulox® a la frecuencia de cambio del apósito correspondiente. Aplique Granulox en cada cambio de apósito, como mínimo, cada 3 días. Estudios demuestran que el uso de Granulox® reduce el tiempo de cicatrización.



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
360001	12ml	1

INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones vasculares (venosa, arterial y mixtas)
- Heridas no cicatrizadas después de amputación
- Lesiones del pie diabético
- Tratamiento de heridas infectadas y con esfacelo
- Cicatrización por segunda intención de heridas quirúrgicas
- Lesión por presión

EXUFIBER® Ag+

NUEVA GENERACIÓN DE FIBRAS GELIFICANTES
CON TECNOLOGÍA HYDROLOCK®

Promueve el desbridamiento autolítico^{24,25,40}

Cicatrización activa

- Posee alta absorción y retención de fluidos, es resistente a la tracción y al ambiente húmedo
- Previene la reformulación del biofilm^{40,41,11}
- Sorptividad Comprobada: Su absorción y transferencia eficiente evitan desbordes y maceración^{11,12}
- El apósito puede permanecer en la lesión por hasta 7 días
- Retira en una única pieza, sin dejar residuos

Apósito de fibras gelificantes con sulfato de plata 0,2 mg/cm², compuesto 100 % con fibras alcohol polivinílico [PVA] e hidroxipropilcelulosa, que se incluye en el revestimiento del producto final.



Antimicrobiano



EXUDADO



FIBRA GELIFICANTE

INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones del pie diabético
 - Lesión en piernas y pies
 - Quemados
- Lesión por presión
 - Lesiones agudas y crónicas



Registro Sanitario: 1621C2021 SSA

CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
603420	2 x 45 cm	5
603421	5 x 5 cm	10
603422	10 x 12 cm	10
603423	15 x 15 cm	10
603424	20 x 30 cm	5

MEPILEX® Ag

TRATAMIENTO DE HERIDAS INFECTADAS

Espuma de poliuretano suave con acción antimicrobiana, revestida con una capa de contacto con la herida de silicona Safetac®. Absorbe el exudado y mantiene el medio húmedo de la herida promoviendo la cicatrización.

Contiene carbón activado (control de olor⁴²) y sulfato de plata, que en contacto con fluidos libera iones de plata que crean una barrera eficaz contra los agentes patogénicos (hongos y bacterias).

- Contiene carbón activado, que ayuda a controlar el olor⁴³
- Acción antimicrobiana que se inicia dentro de los 30 minutos y dura hasta 7 días⁴²
- Eficiente contra una gama de patógenos
- Conformable, fácil de manipular y reubicar

**EXUDADO**

**NIVEL**

**ANTIMICROBIANO**

INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones en piernas y pies
- Lesión por presión
- Quemados
- Lesiones del pie diabético
- Heridas traumáticas
- Áreas donantes e injertos
- Con terapias de compresión
- Lesiones agudas y crónicas



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
287100	10 x 10 cm	5
287200	10 x 20 cm	5
287300	15 x 15 cm	5
287400	20 x 20 cm	5
287500	20 x 50 cm	2

MEPILEX® HEEL Ag

TRATAMIENTO DE HERIDAS INFECTADAS

Espuma de poliuretano suave con acción antimicrobiana, revestida con una capa de contacto de silicona suave Safetac®. Absorbe el exudado y mantiene el ambiente húmedo de la herida promoviendo la cicatrización. Contiene carbón activado (control de olor⁴²) y sulfato de plata, que en contacto con fluidos libera iones de plata que crean una barrera eficaz contra los agentes patogénicos (hongos y bacterias).

- Contiene carbón activado, que ayuda a controlar el olor⁴³
- Acción antimicrobiana que se inicia dentro de los 30 minutos y dura hasta 7 días⁴²
- Eficiente contra una gama de patógenos
- Conformable, fácil de manipular y reubicar



EXUDADO



NIVEL



ANTIMICROBIANO

INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones en piernas y pies
- Lesión por presión
- Lesiones del pie diabético
- Heridas traumáticas



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
388100	13 x 20 cm	5
388390	15 x 22 cm	5

MEPILEX® BORDER Ag y SACRUM Ag

HERIDAS INFECTADAS

Cobertura antimicrobiana de espuma de poliuretano con una capa de contacto con la herida de silicona Safetac®, bordes de silicona suave y sulfato de plata. El sulfato de plata, en contacto con los fluidos, libera iones de plata que crean una barrera eficaz contra bacterias y hongos. Esto inactiva una gran variedad de patógenos que están relacionados con el retraso en el tratamiento de las heridas.

- Alto poder de absorción del exudado
- Mantiene el ambiente húmedo ideal⁴⁴ para la cicatrización activa de las heridas
- Carbón activado que ayuda a controlar el olor²⁸

**EXUDADO**

NIVEL

**ANTIMICROBIANO**

INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones en piernas y pies
- Lesiones del pie diabético
- Lesiones agudas y crónicas



Mepilex® Border Ag
Registro Sanitario: 0513C2016 SSA



Mepilex® Border Sacrum Ag
Registro Sanitario: 1184C2013 SSA

MEPILEX® BORDER AG		
CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
395290	7,5 x 7,5 cm	5
395390	10 x 10 cm	5
395890	10 x 20 cm	5
395790	10 x 25 cm	5
395990	10 x 30 cm	5
395490	15 x 15 cm	5
395690	15 x 20 cm	5

MEPILEX® BORDER SACRUM AG		
CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
382090	18 x 18cm	5
382490	23 x 23cm	5

TUBIFAST®

FIJACIÓN DE DISPOSITIVOS

Compuesto de viscosa con hilos finos de elastano que mantienen el apósito en su lugar, sin constricción ni compresión. El tejido de entramado abierto y ligero permite que el aire circule sobre la piel y ayuda a prevenir la maceración. Indicado como parte de la técnica de vendaje (seco y húmedo) y como una malla tubular.

- Malla tubular respirable
- Adaptable
- Ligera elasticidad que permite libertad de movimiento y confort
- Lavable
- Mantiene el apósito en el lugar sin constricción ni compresión
- Puede utilizarse sobre apósito secundario
- Con tecnología 2-Way Stretch®

INDICACIONES PRINCIPALES

- Lesiones del pie diabético
 - Quemados
- Epidermólisis Bullosa
 - Lesiones en piernas y pies



Registro Sanitario: 1957C2021 SSA

CÓDIGO	LÍNEA	PRODUCTO	TAMAÑO DEL MIEMBRO	ANCHO EN REPOSO	LONGITUD
2434		Miembros Pequeños	9 - 18 cm	3,5 cm	10m
2436		Miembros Pequeños y Medianos	14 - 24 cm	5 cm	10m
2438		Miembros Grandes	24 - 40 cm	7,5 cm	10m
2440		Miembros Extra Grandes, Cabeza, Tronco de Niños	35 - 64 cm	10, 75 cm	10m
2444		Tronco de Adultos	64 - 130 cm	20 cm	10m

MEPITAC®

FIJACIÓN DE DISPOSITIVOS

Cinta de silicona, adhesivo adaptable, fácil de aplicar y de retirar. Mepitac® puede reaplicarse, si es necesario, y no deja residuos. Observar el lugar de aplicación.

- Cinta de Silicona
- Puede reubicarse
- Atraumático
- No deja residuos
- Ideal para fijar dispositivos en pieles frágiles o sensibles
- Resistente al agua

SafetaC
TECHNOLOGY



Registro Sanitario: 0511C2016 SSA

CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
298300	2 cm x 3 m	1
298400	4 cm x 1,5 m	1

INDICACIONES PRINCIPALES

- Fijación de dispositivos médicos

MEFIX®

FIJACIÓN DE DISPOSITIVOS

Cinta adhesiva hipoalergénica para fijación, no estéril, porosa, permeable al vapor, compuesta de fibras elásticas de poliéster, no tejidas, recubiertas con adhesivo de poliacrilato, protegidas con papel seccionado cada 10 cm, en rollo.

- Hipoalergénico
- Fibra de poliéster elástico
- Respirable y a prueba de agua
- Barrera física contra bacterias
- Fijación de coberturas, catéteres, cánula, tubos y sondas



Registro Sanitario: 0511C2016 SSA

CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
310299	2,5 cm x 10 m	1
310599	5 cm x 10 m	1
311099	10 cm x 10 m	1
311599	15 cm x 10 m	1
312000	20 cm x 10 m	1

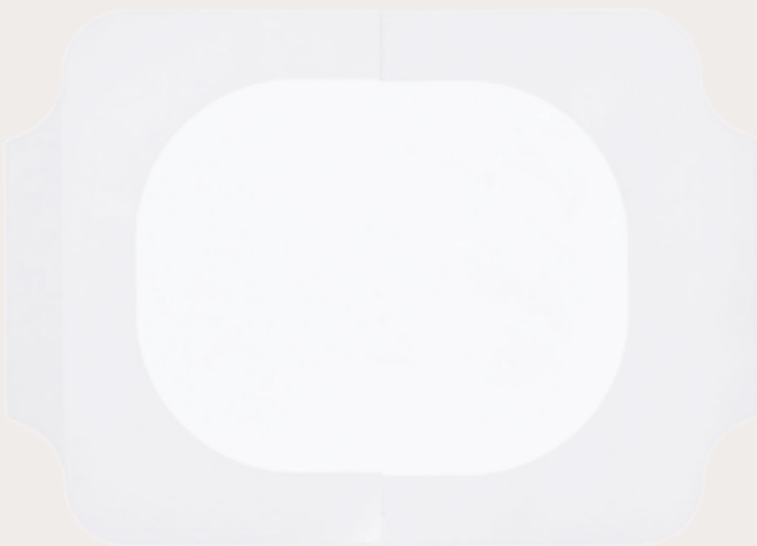
INDICACIONES PRINCIPALES

- Fijación de apósitos
- Fijación de gasas
- Fijación de cánulas

MEPORE® FILM

FIJACIÓN

Film flexible y transparente compuesto de una película respirable de poliuretano revestida de poliacrilato. Mepore® Film puede utilizarse para fijar dispositivos médicos como tubos, cánulas y apósitos de heridas. Indicado para piel intacta y heridas superficiales.



Registro Sanitario: 1269C2012 SSA

CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
270600	6 x 7 cm	100
271500	10 x 12 cm	70
272500	10 x 25 cm	20
273000	15 x 20 cm	10

INDICACIONES PRINCIPALES

- Fijación de dispositivos médicos (catéteres)
- Fijación de cánulas

MEPIFORM®

CICATRICES HIPERTRÓFICAS Y QUELOIDES

Cobertura fina, discreta y flexible compuesta de una película de poliuretano laminado revestida con un gel suave de silicona.
Es una barrera mecánica que protege a la herida o a la cicatriz contra el ambiente externo. Indicado para heridas quirúrgicas cerradas, queloides y cicatrices hipertróficas.

- Permite reubicación⁴⁵
- Factor de protección 5 FPS
- Recortable
- A prueba de humedad



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
293199	4 x 30 cm	5
293299	5 x 7,5 cm	5
293499	10 x 18 cm	5

INDICACIONES PRINCIPALES

- Cicatrices queloides
- Cicatrices hipertróficas
- Disminución de una cicatriz

MEPILEX® BORDER POST-OP AG

POSOPERATORIO

Apósito postquirúrgico de 5 capas todo en uno, con efecto antimicrobiano, constituido por una capa adhesiva de suave silicona atraumática con tecnología Safetac®. Una capa con plata iónica que brinda un efecto antimicrobiano rápido (en 30 minutos) y sostenido hasta por 7 días. Una almohadilla absorbente flexible que cuenta con dos capas: una capa de extensión no tejida y una capa con fibras súper absorbentes. Una película exterior transparente permeable a gases e impermeable a líquidos y microbios mayores a 25 nm, con borde flexible y transparente.

Indicaciones: riesgo de infección del sitio quirúrgico (SSI). El diseño ofrece una flexibilidad muy alta, lo que le hace ser el apósito ideal para ser utilizado en articulaciones, como por ejemplo cadera y rodillas.



EXUDADO

NIVEL



INDICACIONES PRINCIPALES

- Heridas postquirúrgicas en riesgo de infección
- Heridas postquirúrgicas infectadas



CÓDIGO	TAMAÑO	PIEZAS POR CAJA
498300	10 x 15 cm	5
498400	10 x 20 cm	5
498450	10 x 25 cm	5
498600	10 x 30 cm	5
498650	10 x 35 cm	5

REFERENCIAS

35

REFERENCIAS

1. White R. A multinational survey of the assessment of pain when removing dressings. Wounds UK. 4 (1). 2008. / Zillmer R, et al. Biophysical effects of repetitive removal of adhesive dressings on peri-ulcer skin. J Wound Care 2006;15(5):187-191.
2. White R. Evidence for atraumatic soft silicone wound dressing use. Wounds UK. 2005;1(3):104-109.
3. Meaume S, et al. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. Ostomy Wound Manage. 2003;49(9):44-51. / Feili F, et al. Retention capacity. Poster presentation at EWMA Conference, Lisbon, Portugal, 14-16 May 2008. / Wiberg AB, et al. Preventing maceration with a soft silicone dressing: in-vitro evaluations. Poster presented at the 3rd Congress of WUWHS, Toronto, Canada. 4-8 June 2008.
4. Gotschall CS, et al. Prospective, randomized study of the efficacy of Mepitel on children with partial-thickness scalds. J Burn Care and Rehabil. 1998;19(4):279-283. / Silverstein P, et al. An open, parallel, randomized, comparative, multicenter study to evaluate the cost-effectiveness, performance, tolerance, and safety of a silver-containing soft silicone foam dressing (intervention) vs silver sulfadiazine cream. J Burn Care Res. 2011;32(6):617-626. / Gee Kee EL, et al. Randomized controlled trial of three burns dressings for partial thickness burns in children. Burns. 2015;41(5):946-955. / David, F. Comparison of two wound contact layers in acute wounds. Poster presentation at Journées Cicatrisations conference, Paris, France, 2017.
5. Tecnología de silicone.
6. Gotschall CS, et al. Prospective, randomized study of the efficacy of Mepitel on children with partial-thickness scalds. J Burn Care and Rehabil. 1998;19(4):279-283. / David, F. Comparison of two wound contact layers in acute wounds. Poster presentation at Journées Cicatrisations conference, Paris, France, 2017. / Bredow J, et al. Randomized clinical trial to evaluate the performance of a flexible self-adherent absorbent dressing coated with a soft silicone layer after hip, knee or spinal surgery in comparison to standard wound dressing. Poster presentation at the 5th Congress of WUWHS, Florence, Italy, 25-29 Sep 2016.
7. Chadwick P, McCardle J. Exudate management using a gelling fibre dressing. The Diabetic Foot Journal 2015.
8. Lustig A., Gefen A., The performance of gelling fibre wound dressings under clinically relevant robotic laboratory tests. International Wound Journal. 2022
9. Mölnlycke Health Care Technical PerformanceAssessment - Exufiber [unpublished report, 2016].
10. World Union of Wound Healing Societies (WUWHS) Consensus Document. Wound exudate: effective assessment and management, Wounds International, 2019.
11. Lustig A., Gefen A., The performance of gelling fibre wound dressings under clinically relevant robotic laboratory tests. International Wound Journal. 2022.
12. Chadwick P, McCardle J. Exudate management using a gelling fibre dressing. The Diabetic Foot Journal 2015. 2
13. Product Manual – Mepilex Border Flex Bacteria encapsulation PD-537072. Data on file.
14. Mölnlycke Health Care. Finite Element Analysis studying the effect of different prevention dressings on protecting soft tissues from high stresses and deformation. 2019 Data on File.
15. Davis, S.C., et al. Preclinical evaluation of a novel silver gelling fiber dressing on Pseudomonas aeruginosa in a porcine wound infection model. Wound Rep Reg 2019, 27: 360-365.
16. Davis, S.C., et al. Effects of a novel gelling fibre dressing with silver (Exufiber Ag+) 1 treating methicillin-resistant Staphylococcus aureus biofilm infections in a deep partial thickness porcine wound model. [Submitted for publication].
17. Mölnlycke Health Care. Mepilex® Border Flex – Conformability Report. Data on file.
18. Alten. Comparison of Mepilex® Border Flex dressing and Mepilex® Border dressing in wet condition. Report no. PD-530246. 18 January 2017. Data on file.
19. Mölnlycke Health Care. FEM – Mepilex® Border Flex vs Optifoam gentle. Data on file.
20. Mölnlycke Health Care. FEM – Mepilex® Border Flex vs Aquacel foam. Data on file.
21. Mölnlycke Health Care. Mepilex® Border Flex – Absorption and dispersion tests on inclined plane, viscous test solution. Data on file.
22. Mölnlycke Health Care. Mepilex® Border Flex – Bacteria encapsulation. Data on file.
23. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2018.
24. Mölnlycke Health Care. Datos en archivo. 2018.
25. Sullivan R. Use of a soft silicone foam to change the trajectory of destruction associated with suspected deep tissue pressure ulcers MEDSURG Nursing, July-August 2015, Vol. 24/No.
26. Dykes PJ. The effect of adhesive dressing edges on cutaneous irritancy and skin barrier function. J Wound Care 2007, 16(3):97-100.
27. Taherinejad and Hamberg. Antimicrobial effect of a silver-containing foam dressing on a broad range of common wound pathogens. Poster publication, WUWHS 2008.
28. Mölnlycke – Productos

REFERENCIAS

29. Meaume S. et al. A study to compare a new self-adherent soft silicone dressing with a self-adherent polymer dressing in stage II pressure ulcers. *Ostomy Wound Management*, 2003.
30. Davies, P. User evaluation of interface dressings for pressure ulcer prevention. Mölnlycke Health Care. 18 April 2017. Data on file.
31. Dykes PJ. The effect of adhesive dressing edges on cutaneous irritancy and skin barrier function. *J Wound Care* 2007, 16(3):97-100.
32. Taherinejad and Hamberg. Antimicrobial effect of a silver-containing foam dressing on a broad range of common wound pathogens. Poster publication, WUWHS 2008
33. Mepilex® Border Flex Product Manual – Conformability PD-528870
34. White R. , A Multinational survey of the assessment of pain When removing dressings . *Wounds U K* 2008; Vol 4, No 1.
35. Dykes PJ et al . Effects of adhesive dressings on the stratum corneum of the skin. *J Wound Care* 2001; 10(2): 7- 10
36. Dykes PJ . The effect of adhesive dressing edges on cutaneous irritancy and skin barrier function. *J Wound Care* 2007, 16(3): 97- 100.
37. Patton P. et al. An open, prospective, randomized pilot investigation evaluating pain with the use of a soft silicone wound contact layer vs bridal veil and staples on split thickness skin grafts as a primary dressing. *Journal of Burn Care and Research*, 2013.
38. David F. et al. A randomised, controlled, non-inferiority trial comparing the performance of a soft silicone-coated wound contact layer (Mepitel One) with a lipidocolloid wound contact layer (UrgoTul) in the treatment of acute wounds. *International Wound Journal*, 2017.
39. Mölnlycke Health Care. Design Verification Report, Mepitel One, PD-557646. Data on file.
40. Davis, S.C., et al. Effects of a novel gelling fibre dressing with silver (Exufiber Ag+) 1 treating methicillin- resistant *Staphylococcus aureus* biofilm infections in a deep partial thickness porcine wound model. [Submitted for publication].
41. Davis, S.C., et al. Preclinical evaluation of a novel silver gelling fiber dressing on *Pseudomonas aeruginosa* in a porcine wound infection model. *Wound Rep Reg* 2019, 27: 360-365.
42. Taherinejad and Hamberg. Antimicrobial effect of a silver-containing foam dressing on a broad range of common wound pathogens. Poster publication, WUWHS 2008.
43. BRASIL. Ministerio de Salud. Secretaría de Atención Especializada para la Salud. Secretaría de Ciencia, Tecnología e Insumos Estratégicos en Salud. Directrices Brasileñas para Cuidados de Pacientes con Epidermólisis Bullosa – Brasilia, Brasil; 2021. Disponible en: https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/protocolos-clinicos-e-diretrizes-te-rapeutico-caspcdt/arquivos/2022/portal-portaria-conjunta_-no-24-diretrizes_brasileiras_eb.pdf.
44. Data on file, Mölnlycke Health Care, 2015.
45. BRASIL. Ministerio de Salud. Secretaría de Atención Especializada para la Salud. Secretaría de Ciencia, Tecnología e Insumos Estratégicos en Salud. Directrices Brasileñas para Cuidados de Pacientes con Epidermólisis Bullosa – Brasilia, Brasil; 2021. Disponible en: https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/protocolos-clinicos-e-diretrizes-te-rapeutico-caspcdt/arquivos/2022/portal-portaria-conjunta_-no-24-diretrizes_brasileiras_eb.pdf.
46. Zarghooni K. et al. Effect of a modern dressing compared to standard dressings on outcome after primary hip and knee arthroplasty: a prospective, non-randomised controlled study. E-poster, EWMA, London, 2015.
47. Bredow J. et al. Randomized clinical trial to evaluate performance of flexible self-adherent absorbent dressing coated with silicone layer after hip, knee or spinal surgery in comparison to standard wound dressing. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHS, Florence, Italy, 2016.
48. Van Overschelde P. et al. A randomised controlled trial comparing two wound dressings used after elective hip and knee arthroplasty. Poster presentation at 5th Congress of the WUWHS, Florence, Italy, 2016.
49. Johansson C. et al. Preventing post-operative blisters following hip and knee arthroplasty. *Wounds International*, 2012.

GUÍA DE RECOMENDACIONES

	LESIÓN VASCULOGÉNICA	PIE DIABÉTICO	QUEMADURAS	POSOOPERATORIO	
Primera Opción	 Mepilex Border Flex	 Mepilex Ag  Mepilex Border Flex	 Mepilex Ag		
Segunda Opción	 Mepilex Transfer	 Mepilex Border Flex  Mepilex		 Mepore	
Antimicrobiano	 Mepilex Ag			 Mepilex Border Ag	
Cavidad	 Exufiber Ag	 Exufiber Ag	 Exufiber Ag	 Exufiber Ag	
Limpieza y Desbridamien	 Mesalt				
Fijación de Dispositivo	 Mefix	 Mepore Film	 Mepitac	 Mepitel Film	 Tubifast
Cicatrices y Queloide	 Mepiform				
Simple					
Distrófica					

GUÍA DE RECOMENDACIONES

TRATAMIENTO DE LESIÓN POR PRESIÓN

PREVENCIÓN DE LESIÓN POR PRESIÓN

EPIDERMÓLISIS BULLOSA

Mepilex Border Flex	Mepilex Border Flex, Sacrum e Heel Mepilex Flex Lite			
Mepilex				
Mepilex Border Ag				
Melgisorb Plus Exufiber Ag				
		Granulox		
Mefix	Mepore Film	Mepitac	Mepitel Film	Tubifast
		Mepiform		
			Mepilex Border Mepilex Flex Lite Mepilex Border Mepilex Ag	Mepilex Transfer Mepitel Tubifast Mepitel One

[illegible]



¿Dónde comprar?



Para conocer más acerca de Mölnlycke y nuestros productos, escanee el código QR o visite molnlycke.medifacil.com

Mölnlycke Health Care

Las marcas Mölnlycke®, Mepilex®, Mepiform®, Mepitac®, Mepitel® y Safetac® son marcas registradas, nombres y respectivos logos están registrados globalmente por el grupo de la compañía Mölnlycke Health Care. © 2023 Mölnlycke Health Care AB. Todos los derechos reservados.

