

Catálogo Mölnlycke 2026

Revolucionamos el cuidado
de las personas y el planeta

molnlycke.medifacil.com





Revolucionamos
el cuidado de las
personas y el
planeta

Índice

Sobre Mölnlycke®	04
Nuestras Tecnologías	07
Catálogo de productos	16
Referencias	41



Sobre Mölnlycke®

Una empresa líder mundial
en soluciones sostenibles
para el cuidado de heridas



Impulsamos cambios
que mejoran la salud
y el bienestar de los
pacientes y de
quienes los cuidan.

Mölnlycke® Health Care es una empresa de tecnología médica (MedTech) líder mundial en soluciones sostenibles para el cuidado de heridas y procedimientos quirúrgicos. Nuestros productos y soluciones son utilizados a diario por hospitales y profesionales.



+8 mil
colaboradores

65%
mujeres



35%
hombres



+100
países



+15
fábricas



Sede Global:
Gotemburgo,
Suécia



Una historia de innovación y cuidado

Mölnlycke®, fundada en 1849 como industria textil, destacó por su carácter pionero en la producción de algodón y apósitos durante la década de 1950, introduciendo técnicas y materiales innovadores para reducir la propagación de bacterias. En los años 80, la empresa lanzó la tecnología Safetac® y apósitos innovadores como Mepitel®, Mepiform® y Mepilex®. Desde el año 2000, Mölnlycke® continúa ampliando sus soluciones para la prevención de lesiones por presión, así como limpiadores, posicionadores, apósitos posoperatorios y mucho más.

Mölnlycke adopta un **enfoque centrado en nuestros clientes** y sus pacientes para garantizar que ofrecemos soluciones que, además de ser relevantes para el futuro, tengan un impacto positivo en los tratamientos en todo el mundo.

Cráterios ESG

Mölnlycke®, a través del plan WeCare, busca liderar la salud sostenible abordando el cambio climático, la circularidad y la inclusión. Comprometida con alcanzar el objetivo de cero emisiones netas (Net Zero) para 2050, promueve innovaciones y prácticas sostenibles validadas por la iniciativa Science Based Targets.

Enfoque en el cliente

En Mölnlycke®, situamos a nuestros clientes en el centro de todo. Con más de 175 años de experiencia, escuchamos activamente sus necesidades, construyendo relaciones sólidas y desarrollando soluciones innovadoras. Esto nos hace ágiles y adaptables a los cambios constantes y a las necesidades de los clientes.

Digitalización

Mölnlycke® invierte en soluciones digitales y ecosistemas para mejorar los resultados de los pacientes, aumentar la eficiencia y reducir costos. Valoramos las colaboraciones con proveedores, clientes e instituciones académicas para desarrollar soluciones digitales que mejoran la calidad de la atención sanitaria.

Cuidado de

Pacientes de todo el mundo sufren heridas agudas y crónicas que resultan difíciles y costosas de tratar. Mölnlycke® colabora con pacientes, cuidadores y sistemas de salud para reducir las molestias que causan estas heridas mediante soluciones innovadoras que favorecen la prevención, una cicatrización más rápida y una mejor calidad de vida.

Nuestras Tecnologías

Innovación aplicada a través
de soluciones que marcan
la diferencia en el día a día.



Tecnología Safetac®

Safetac® es una tecnología desarrollada por Mölnlycke® para transformar el mundo de los apósitos de silicona, estableciendo un nuevo estándar global en el cuidado de heridas.

Desde su creación hace más de tres décadas, la tecnología Safetac® tiene como misión principal aliviar a los pacientes de dolores innecesarios durante el proceso de cicatrización. Esta tecnología exclusiva y patentada minimiza el dolor durante el cambio de apósitos, proporcionando confort y seguridad al paciente.

La excepcional suavidad de Safetac® no solo mejora la experiencia del paciente, sino que también facilita el trabajo de los profesionales de la salud, haciendo que el tratamiento de heridas sea más eficaz y menos traumático.

Hasta la fecha, se han utilizado miles de millones de apósitos con tecnología Safetac® en todo el mundo, transformando la experiencia de millones de personas al ofrecer menos traumatismo y menos dolor.

Solidez de la evidencia

Con un sólido respaldo científico, la tecnología Safetac® está avalada por 531 publicaciones revisadas que demuestran su eficacia y sus beneficios en diversas indicaciones.



Menos dolor. Más alivio. Una experiencia de cuidado inigualable.

Conozca las características que hacen de la tecnología Safetac® un referente en el mercado.

Remoción atraumática

La tecnología Safetac® ofrece una adhesividad suave y promueve una mayor cobertura de la superficie cutánea, lo que favorece la distribución de las fuerzas de tracción durante su retiro, ayudando a evitar el desprendimiento de tejido. El resultado es un retiro totalmente indoloro y sin traumatismos, que redefine el confort en el cuidado de heridas.



ADHESIVO TRADICIONAL

Vs.

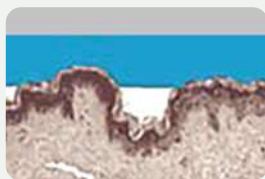


TECNOLOGÍA SAFETAC®

Propiedades Microadherentes

La tecnología Safetac® posee una propiedad microadherente que permite una adaptación perfecta a las irregularidades de la piel, garantizando una conformación ideal y segura.

Simultáneamente, esta propiedad asegura la protección y el sellado eficaz de los bordes y de la zona perilesional, protegiendo contra las fugas de exudado y la maceración.



ADHESIVO TRADICIONAL

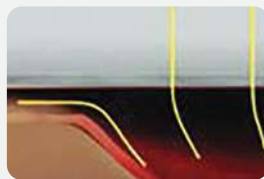


TECNOLOGÍA SAFETAC®

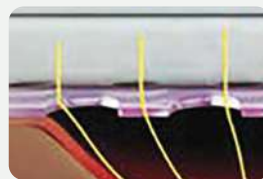
Condiciones ideales de cicatrización

La tecnología Safetac® contribuye a mantener las condiciones ideales de cicatrización, ayudando a una recuperación más rápida y eficaz.

Esto se debe a su propiedad hidrofóbica, que impide la adherencia a tejidos húmedos. Dicha adhesión selectiva a la piel seca permite preservar el lecho de la herida, manteniéndolo protegido y libre de adherencias no deseadas.



ADHESIVO TRADICIONAL



TECNOLOGÍA SAFETAC®

Otras ventajas de Safetac®

Sin rotura de células epiteliales

- Menos traumatismo en la piel circundante y menos dolor.
- Menor riesgo de flictenas (ampollas) e infecciones.

No deja residuos

- Facilita el proceso de limpieza de la herida y de la piel circundante.
- Reduce el riesgo de presencia de cuerpos extraños en la herida.



Reducción de sensibilidad

- Menor riesgo de alergias e irritaciones.
- Mayor tiempo de uso y permanencia.



Puede reposicionarse

- Facilidad de uso y menos desperdicio.



Gestión del exudado

- Las microperforaciones permiten el drenaje vertical del exudado, optimizando su gestión.

Estudio Comparativo

Propiedades microadherentes de Safetac® en comparación con el adhesivo tradicional

En un estudio de laboratorio, se introdujo líquido en la ventana de un apósito con tecnología Safetac® y en otro apósito tradicional. Los resultados demostraron que **la propiedad de microadherencia de Safetac® protegió eficazmente la piel, evitando la fuga del líquido.**

Por otro lado, la ausencia de microadherencia, tal como se ilustra en la imagen 1, permitió la formación de espacios muertos, a menudo imperceptibles a simple vista. Estos espacios facilitaron la fuga de líquido, provocando la maceración de los bordes de la herida, lo que compromete el proceso de cicatrización y aumenta el riesgo de complicaciones.^{1,2}



ADHESIVO TRADICIONAL



TECNOLOGIA SAFETAC®

Estudio Comparativo

Interacción de Mepilex® Border con la piel en comparación con los apósitos tradicionales

En un estudio realizado con 22 voluntarios sanos, se aplicaron apósitos tradicionales y apósitos Mepilex® Border con tecnología Safetac®, retirándolos tras 48 y 72 horas.

Las capas en contacto con la herida se analizaron mediante microscopía electrónica de barrido, evaluando el material celular y los depósitos de proteínas adheridos a los apósitos. En el caso de los apósitos tradicionales, se observó claramente la presencia de células epidérmicas adheridas tras la retirada, lo que evidencia un posible daño cutáneo.

Por otro lado, **Mepilex® Border, con tecnología Safetac®, demostró una interacción más suave con la piel**, protegiendo su integridad y ofreciendo una experiencia de cuidado superior^{1,2}



Los pacientes eligen Safetac® por una razón: Menos dolor, menos trauma y más confianza en el cuidado.

El dolor y el trauma asociados a la retirada de apósitos son desafíos ampliamente reconocidos por los pacientes. Un estudio, realizado con 3.034 pacientes en 20 países y con diferentes tipos de heridas, buscó comprender esta experiencia en profundidad.

Los pacientes fueron entrevistados en dos visitas distintas y **respondieron a dos preguntas principales:**

1. **¿Cuál fue la diferencia en el dolor percibido entre los apósitos avanzados utilizados?**
2. **¿Qué apósito prefirieron?**

Simultáneamente, los cuidadores evaluaron el nivel de trauma observado en la herida en el momento de retirar los apósitos. Los resultados de la investigación revelaron una preferencia abrumadora y estadísticamente significativa por **los apósitos con tecnología Safetac®**.

Evolución del trauma

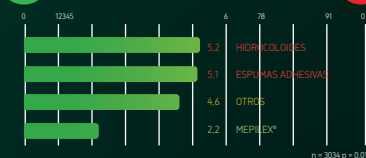


Traumatismo de la herida evaluado mediante los cuidados⁸

● = ningún trauma o un trauma muy leve ● = trauma de moderado a alto



Evolución del dolor



Dolor durante la extracción evaluado por el paciente⁸

0 = sin dolor 10 = dolor insoportable

93%

expresaron el deseo de seguir utilizando apósitos con esta tecnología, destacando que son significativamente menos dolorosos durante su retirada.

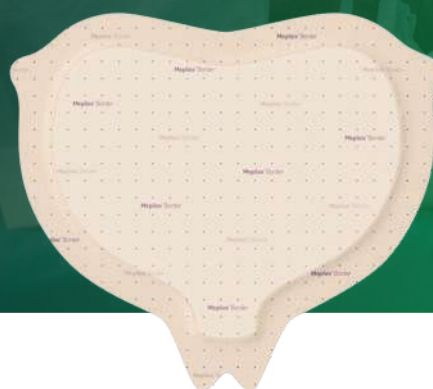
Tecnología Deep Defense®

PRESENTE EN MEPILEX® BORDER SACRUM Y MEPILEX® BORDER HEEL.

La combinación de resistencia a la cizalladura y flexibilidad de movimiento, formando una estructura única que protege contra el efecto combinado de las fuerzas extrínsecas causantes de lesiones por presión.



**Mepilex®
Border
Heel**



**Mepilex®
Border
Sacrum**

Otros apósitos de espuma de 5 capas tienen una construcción muy diferente. Algunos son rígidos en todas las direcciones y otros son flexibles en todas las direcciones.

El término científico para esto es "isotropía". Por el contrario, la tecnología Deep Defense® fue diseñada para presentar "anisotropía", que es la característica de un medio o material que presenta ciertas propiedades físicas diferentes según las distintas direcciones.

Investigaciones científicas más recientes han demostrado que ninguno de esos apósitos es tan capaz de proteger los tejidos blandos como los que cuentan con la tecnología Deep Defense®^{8,9}

La tecnología Deep Defense® hace tres cosas:



Protege contra la combinación de factores extrínsecos (presión, cizallamiento, fricción).¹²



Mantiene la integridad estructural y la durabilidad frente al desgaste a lo largo del tiempo.¹⁴



Proporciona flexibilidad, permitiendo una buena conformabilidad y el movimiento lateral que se produce de forma natural.⁷

Tecnología Flex

La flexibilidad de 360° se obtiene mediante los cortes en Y de la exclusiva tecnología Flex.

Esto permite una adaptación exclusiva, que tiene 3 beneficios principales:

Adaptación uniforme al cuerpo, incluso en zonas de difícil aplicación:
Reduce el riesgo de maceración en la piel circundante.

Menos estrés y presión sobre la piel:
Aumenta la movilidad y el confort del paciente.

Menos estrés en los bordes del apósito:
Aumenta la capacidad de fijación del apósito y el tiempo de permanencia.

El movimiento genera tensión y presión en la espuma y el borde, lo que puede causar molestias y provocar que el apósito se suelte.

Con la inclusión de cortes en forma de Y, el modelado por elementos finitos verifica que...



Apósitos con Tecnología Flex

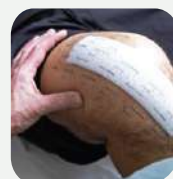
Mepilex® Border Flex



Mepilex® Border Flex Lite



Mepilex® Border Post-Op



Mepilex® Border Post-Op Ag



Tecnología Hydrolock®

Absorción, retención y bloqueo eficiente del exudado.

Las soluciones con tecnología Hydrolock®, como Exufiber® Ag+, cuenta con fibras de alcohol polivinílico (PVA) firmemente entrelazadas que reducen los espacios libres, impidiendo que el exudado circule libremente por el apósito.



Una encuesta realizada a más de 500 profesionales reveló datos interesantes sobre los desafíos que enfrentan al tratar heridas con apósitos de fibras.

Más de
1 de cada 3

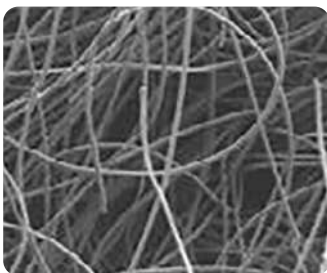
Dijeron que los apósitos de fibras gelificantes que utilizan se rompen durante la retirada.³

Más
de la mitad

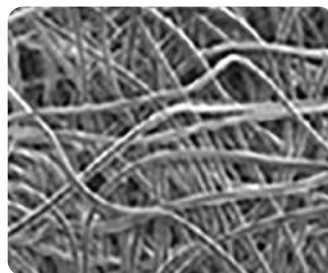
Dijeron que gestionar el derrame del exudado es un desafío.³

Sorptividad Comprobada

Exufiber Ag+ transfiere eficientemente el exudado desde el lecho de la herida hacia el apósito secundario una vez saturados;¹³ una acción importante para evitar la acumulación de exudado en lesiones cavitarias.



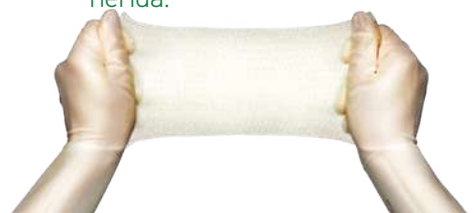
COBERTURA DE FIBRAS GELIFICANTES 100% CMC



EXUFIBER® CON TECNOLOGIA HYDROLOCK®

Exufiber Ag+ absorbe el exudado y lo mantiene retenido en el apósito, garantizando:

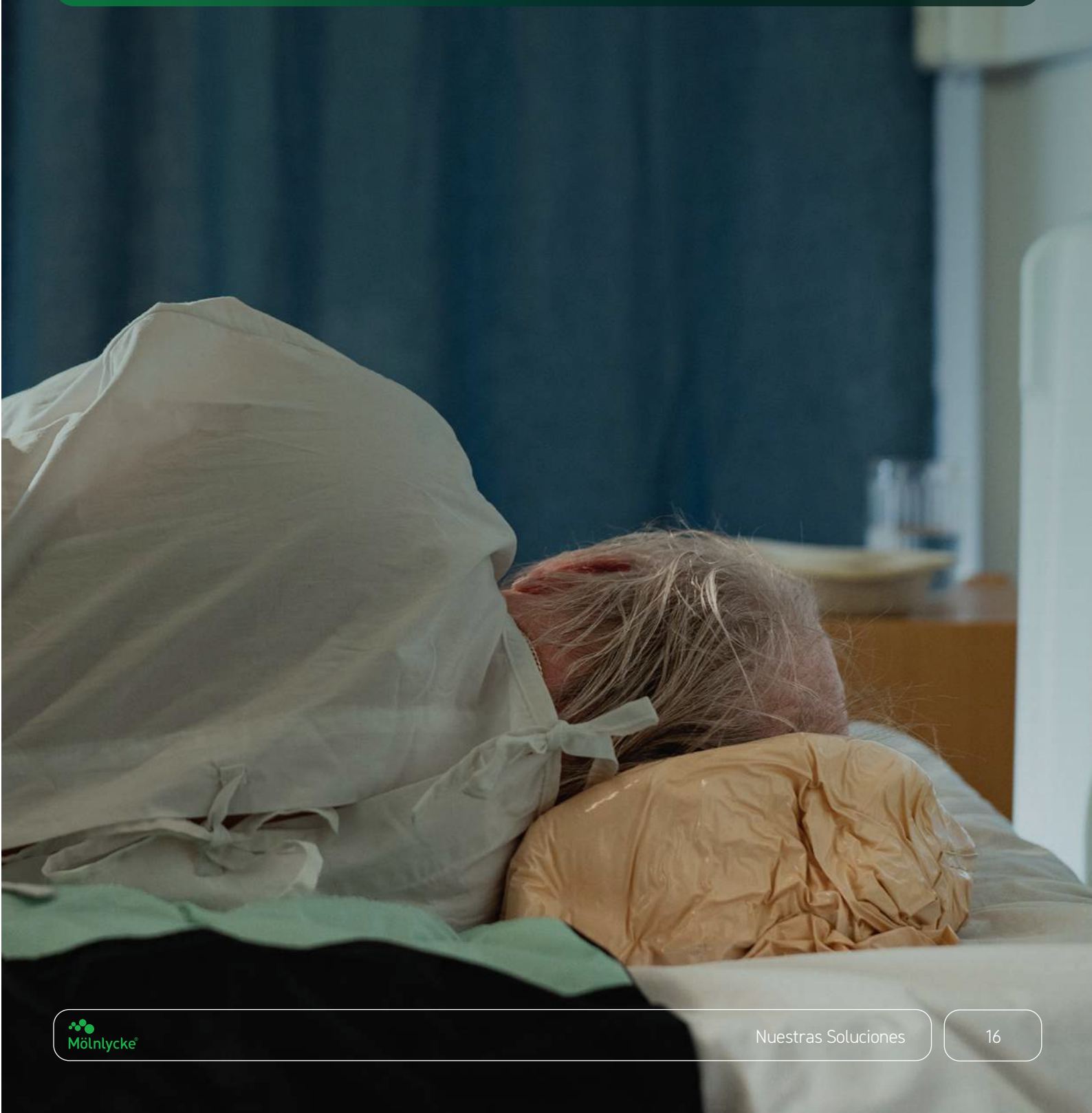
- Alta absorción y retención de exudado, incluso bajo una presión de 40 mmHg. ^{10,11,12}
- Reducción del riesgo de fugas y maceración.
- Bloqueo de las bacterias presentes en los fluidos, impidiendo que vuelvan a entrar en el lecho de la herida.





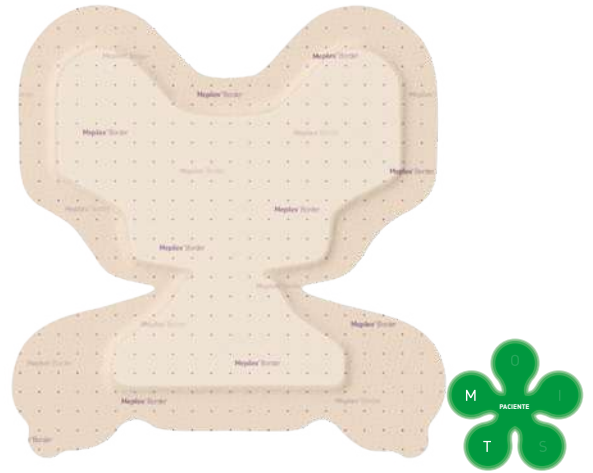
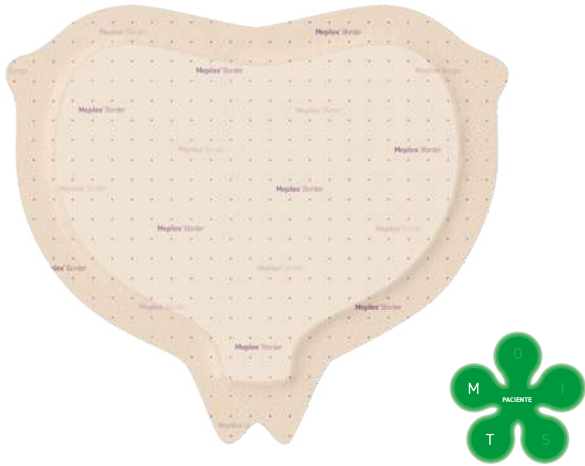
Soluciones Mölnlycke®

Conozca la línea completa de productos que marcan la diferencia en la vida de miles de personas a diario.



Mepilex® Border Sacrum y Heel

Cobertura para todas las fases: desde la prevención hasta el tratamiento.



Mepilex® Border Sacrum

Registro ANVISA:
0513c2016 SSA

Código	Tamaño	Piezas por caja
282055	16 x 20 cm	10
282455	22 x 25 cm	10

Mepilex® Border Heel

Registro Sanitario:
1346C2023 SSA

Código	Tamaño	Piezas por caja
282790	22 x 23 cm	10

Apósito con tecnología Deep Defense®, altamente absorbente, diseñado para la prevención de lesiones por presión y/o el tratamiento de heridas.

Compuesto por 5 capas (que actúan sobre la fricción, la cizalladura, el microclima y la presión):

- 1 Capa de tecnología Safetac®** ^{30,31}
Permite proteger los bordes de la lesión, gestionar el microclima y la remoción sin traumas
- 2 Capa de absorción**
Espuma de poliuretano que proporciona un efecto amortiguador, regulando el microclima y redistribuyendo la presión y la cizalladura.
- 3 Capa de dispersión**
Proporciona un excelente equilibrio entre fuerza y flexibilidad para la prevención de la deformación tisular.
- 4 Capa de retención superabsorbente**
Permite el movimiento interno para limitar las fuerzas de cizallamiento y el microclima a través de las fibras de algodón y poliácido. ³⁰
- 5 Película externa**
Bajo coeficiente de fricción; minimiza el impacto de las fuerzas de cizallamiento.

Capas
del apósito



Nível de
Exudado

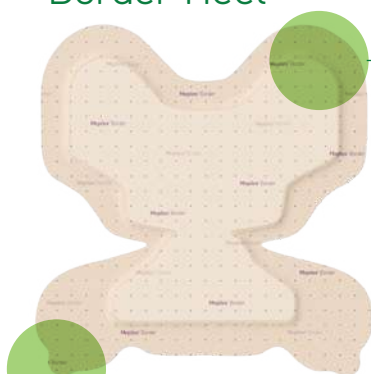


ALTO

INDICACIONES PRINCIPALES

- Prevención y tratamiento de lesión por presión
- Lesiones crónicas

Mepilex® Border Heel

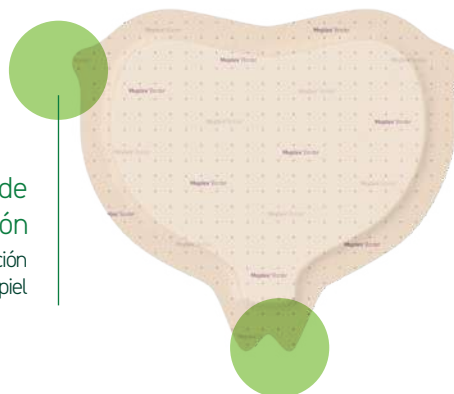


Protección
de Maléolos

Pestaña de
inspección
Para facilitar la inspección
de la piel

Pestaña de inspección
Para facilitar la inspección
de la piel

Mepilex® Border Sacrum



Sellado glúteo
Optimizada para
la protección de la zona
sacra de alto riesgo.

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 protección
- 02 Formato anatómico que maximiza la protección de las áreas de alto riesgo
- 03 Bordes mejorados que permiten un manejo eficiente
- 04 Guías visuales que facilitan la ubicación de la cobertura

Mepilex® Heel



Mepilex® Border Heel

Registro Sanitario:
0513C2016 SSA

Código
288100

Tamaño
13 x 20 cm

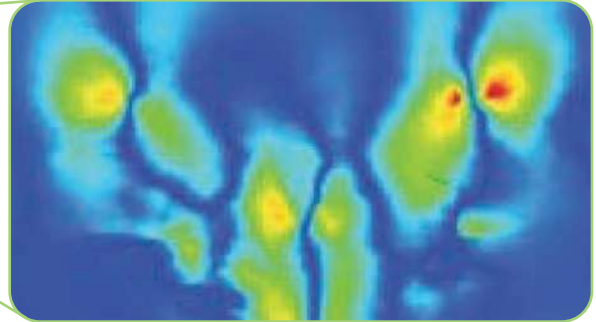
Piezas por caja
5



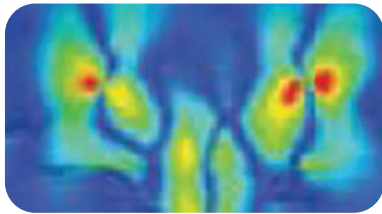
Mepilex® Border Sacrum



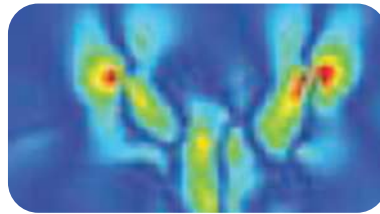
redujo entre el 90 % y el 100 % del estrés tisular, mientras que otros apósitos presentaron una reducción de entre el 0 % y el 10 %.



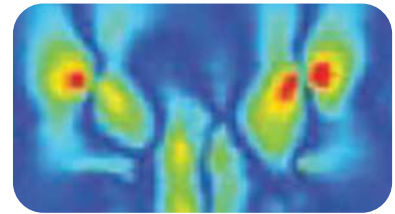
COMPARATIVO



Sin cobertura



Recubrimiento con capa de enmascaramiento



Apósito con capa de hidrofibra



Mepilex® Border Flex

Cobertura para todas las fases: desde la prevención hasta el tratamiento

Actúa como una barrera contra los microorganismos externos. Monitoreo y control del progreso del exudado.

Capa que retiene el exudado y lo mantiene alejado de la herida.

Absorbe y transfiere el exudado a la capa de dispersión.



Tecnología Flex
Proporciona más flexibilidad y permanencia.

Distribuye el exudado sobre una área amplia para maximizar el paso hacia la capa de retención.

SafetaC
TECHNOLOGY
Menos dolor, menos trauma en los cambios de apósitos.

- Puede reubicarse sin perder la adhesividad
- Alto poder de retención que previene la maceración y un mayor control de la carga microbiana^{33,34}
- Mayor tiempo de permanencia
- 11 veces más flexible en comparación con los otros apósitos³⁵

Mepilex® Border Flex

Registro Sanitario:
0643C2022 SSA

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



Nivel de
Exudado



ALTO

¿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 tiempo³⁴



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



Por ej.: 4x4 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***

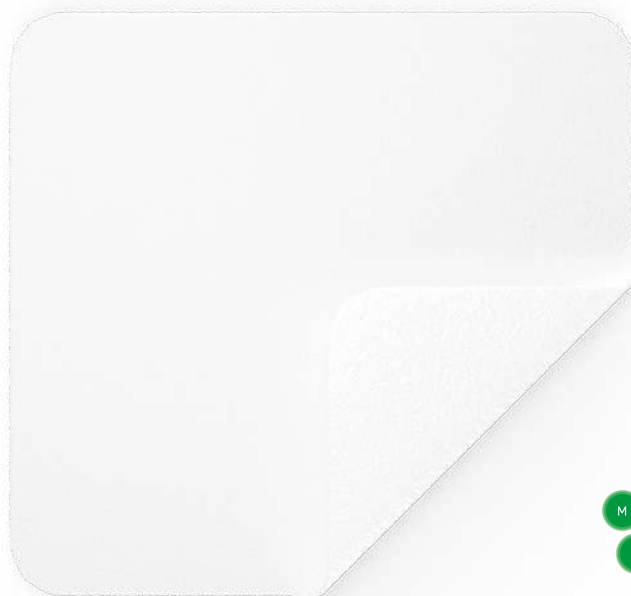
Indicaciones principales

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

***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

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.

- Tecnología Safetac®: Minimiza el dolor y el trauma durante los cambios del apósito.^{36,37};
- Sella los bordes de la herida y reduce el riesgo de maceración.³⁸
- No se adhiere al lecho de la herida, sino a la piel seca perilesional.
- Se adapta perfectamente a las heridas en zonas de difícil aplicación de apósitos;
- Recortable
- Tiempo de permanencia de hasta 7 días
- Protección de la piel frágil.

Mepilex® Transfer

Registro Sanitario:
0513C2016 SSA

Código	Tamaño	Piezas por caja
294899	15 x 20 cm	5
294599	20 x 50 cm	4



Nivel de
Exudado



MEDIO
A ALTO

Principales indicaciones

- EB⁷⁶
- Lesiones agudas y crónicas
- Lesiones bullosas⁷⁶
- Protección de la piel frágil

Mepilex® Border Flex Lite

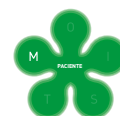
Apósito multicapa con Tecnología Flex y Sistema de Monitorización

Monitoreo del exudado sin retirar el apósito.¹⁴

Maximiza la capacidad mediante la dispersión del exudado...¹⁷

Absorción rápida sin alterar la conformabilidad del apósito.¹⁸

Safetac® para cambios suaves, con menos dolor y trauma.¹⁹



Apósito de 4 capas para heridas con exudado moderado. Cortes en forma de Y que aportan tecnología Flex a la capa de dispersión de tejido no tejido.



Nivel de Exudado



BAJO
A MEDIO

Mepilex® Border Flex Lite

Registro Sanitario:
0131C2022SSA

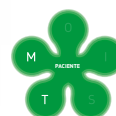
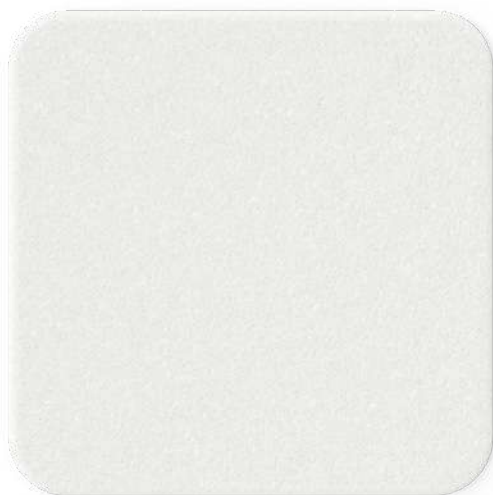
Código	Tamaño	Piezas por caja
581011	4 x 5 cm	10
581100	5 x 12,5 cm	5
581200	7,5 x 7,5 cm	5
581300	10 x 10 cm	5
581500	15 x 15 cm	5

Indicaciones principales

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

Mepilex®

Heridas no infectadas



Espuma de poliuretano blanda, recubierta por una capa de contacto con la herida de silicona Safetac®. Absorbe el exudado y mantiene un entorno húmedo en la herida, favoreciendo la cicatrización.⁴⁰

- Tecnología Safetac®: Minimiza el dolor y el trauma durante los cambios del apósito.^{36,37}
- Sella los bordes de la herida y reduce el riesgo de maceración.³⁸
- No se adhiere al lecho de la herida, sino a la piel seca perilesional.
- Cómodo, fácil de manejar y reposicionar;
- Recortable
- Tiempo de permanencia de hasta 7 días.

Mepilex®

Registro sanitario:
0513C2016SSA

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



Nivel de
Exudado



MEDIO

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

Mepilex® Lite

Herias no infectadas y prevención piel frágil



Apósito de espuma delgada absorbente 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 el exudado y mantiene un entorno húmedo en la herida, favoreciendo la cicatrización.⁴⁰

- Tecnología Safetac®: Minimiza el dolor y el trauma durante los cambios del apósito.^{36,37}
- Sella los bordes de la herida y reduce el riesgo de maceración.³⁸
- No se adhiere al lecho de la herida, sino a la piel seca perilesional.
- Cómodo, fácil de manejar y reposicionar;
- Recortable
- Tiempo de permanencia de hasta 7 días.

Mepilex® Lite

Registro Sanitario:
0513C2016 SSA

Código	Tamaño	Piezas por caja
284090	6 x 8.5 cm	5
284190	10 x 10 cm	5
284390	15 x 15 cm	5
284599	20 x 50 cm	4



Nivel de
Exudado



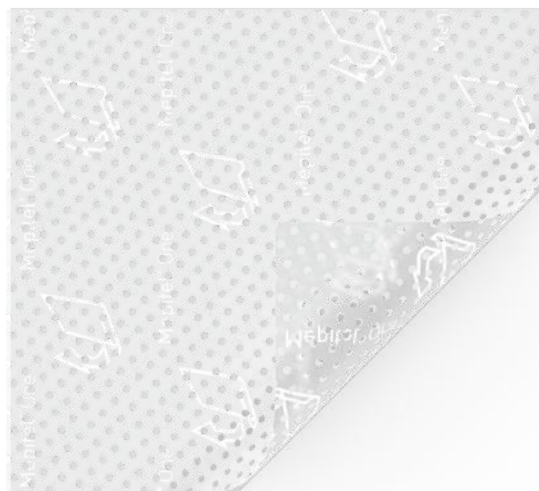
MEDIO
A BAJO

Indicaciones principales

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

Mepitel® One

Cobertura Primaria



Membrana de poliuretano perforada, transparente, flexible y fina. Compuesta por una capa de contacto con la herida con tecnología Safetac® en una de sus caras. No es absorbente. La estructura perforada permite que el exudado pase directamente al apósito absorbente.

- Tecnología Safetac®, que minimiza el dolor y el trauma durante los cambios de apósito;
- Sella los bordes de la herida y reduce el riesgo de maceración³⁸;
- No se adhiere al lecho de la herida, sino a la piel seca perilesional;
- La transparencia permite inspeccionar la herida sin retirar el apósito.⁵⁷;
- Puede utilizarse en combinación con geles;
- Puede ser reposicionado;
- Recortable;
- Tiempo de permanencia de hasta 14 días.

Mepitel® One

Registro Sanitario:
1269C2012SSA

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



Nivel de
Exudado



MEDIO

Indicaciones principales

- Lesión por fricción (Skin Tears)
- Injerto
- Quemaduras
- Área donante
- EB
- Abrasión cutánea
- Úlcera de pierna y pie

Melgisorb® Plus

Limpieza y desbridamiento



Apósito absorbente de fibras de alginato de calcio y sodio. Posee buena capacidad de absorción y no se adhiere al lecho húmedo de la herida. Es suave, flexible, adaptable y recortable.

- Hidrofibra de alginato de calcio y sodio;
- Acelera la agregación plaquetaria promoviendo la hemostasia;
- Apósito primario;
- No se adhiere a la herida, ni siquiera bajo compresión.
- Puede dejarse en el lugar durante varios días.

Melgisorb® Plus

Registro sanitario:
1919C2013SSA

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



Nivel de
Exudado



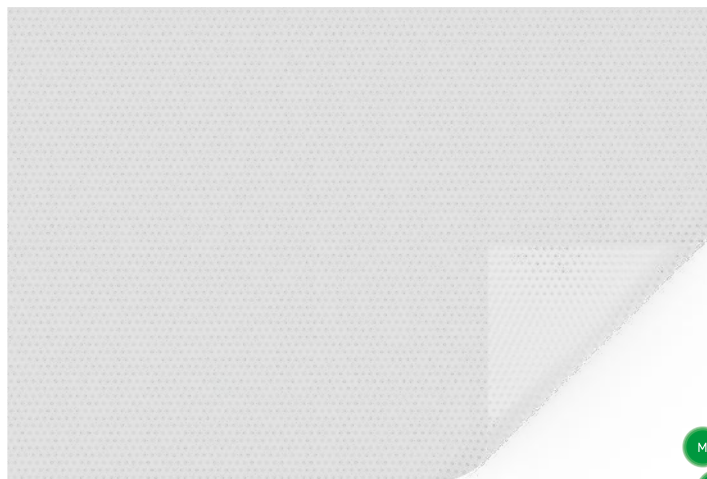
MEDIO
A ALTO

Indicaciones principales

- Úlceras de pie diabético
- Lesión por presión
- Lesión en las piernas
- Heridas crónicas y agudas

Mepitel®

Cobertura Primaria



Apósito compuesto por una capa de contacto con la herida con tecnología Safetac® en ambas caras y una red de poliamida porosa, transparente y flexible, con estructura de malla abierta. No absorbente. La estructura de malla abierta permite que el exudado pase verticalmente hacia un apósito absorbente secundario.

- Tecnología Safetac®, que minimiza el dolor y el trauma durante los cambios de apósito;
- Sella los bordes de la herida y reduce el riesgo de maceración³⁸;
- No se adhiere al lecho de la herida, sino a la piel seca perilesional;
- La transparencia permite inspeccionar la herida sin retirar el apósito⁵⁷;
- Puede utilizarse en combinación con geles;
- Puede reposicionarse;
- Recortable;
- Tiempo de permanencia de hasta 14 días.

Mepitel®

Registro sanitario:
1269C2012SSA

Código	Tamaño	Pieza 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



Nivel de
Exudado



MEDIO

Indicaciones principales

- EB
- Desgarros cutáneos
- Quemaduras parciales
- Laceraciones
- Úlceras diabéticas
- Úlceras venosas y arteriales,
- Injertos de espesor parcial y total

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

Granulox®

Registro Sanitario:
1942C2011SSA

Código	Tamaño	Pieza por caja
360001	12 ml	1

Indicaciones principales

- Lesiones vasculares (venosa, arterial y mixta)
- 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



Granudacyn®

Solución y gel prácticos, versátiles y seguros para la limpieza de heridas



Granudacyn® es una solución de irrigación para la limpieza e hidratación de heridas y tejidos. Conservada de forma segura mediante ácido hipocloroso (HClO) e hipoclorito de sodio (NaClO). A partir de 1 minuto, el HClO oxida y rompe la pared de los microorganismos, combatiendo rápidamente la infección, interrumpiendo la formación de biopelícula y atenuando los signos inflamatorios.⁷⁵ Altamente seguro y biocompatible.

Granudacyn®

Registro sanitario:
Solución: 1727C2021SSA
Gel: 0392C2022SSA

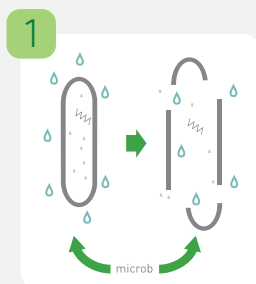
Código	Nombre	Tamaño	Piezas por caja
360150	Solución Spray	50 ml	20
360100	Solución Spray	250 ml	15
360101	Solución	500 ml	12
360102	Solución	1000 ml	6
360103	Solución NPWT	500 ml	12
360104	Solución NPWT	1000 ml	6
360107	Gel	50 g	
360108	Gel	100 g	
360106	Gel	250 g	

Tan natural como nuestro cuerpo

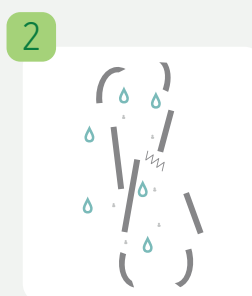
El HClO es un importante agente microbicida producido por el organismo humano para combatir microorganismos. Granudacyn® ha demostrado ser altamente biocompatible, sin resultar citotóxico para las células.⁸ Granudacyn® mantiene un pH neutro estable, siendo compatible con las células humanas.

Comprender su mecanismo de acción

La acción antimicrobiana del HClO se produce en el instante en que el producto entra en contacto con el microorganismo y ocurre en dos etapas:



1
Ruptura de la pared celular por oxidación
El HClO presente en Granudacyn®, al entrar en contacto con microorganismos, oxida inmediatamente su pared celular, aumentando su permeabilidad.



2
Explosión celular por ósmosis
Su acción hipotónica provoca la migración por ósmosis; es decir, el HClO migra hacia el interior del microorganismo, aumentando su presión y causando la rotura de la pared celular.

Acción antimicrobiana a partir de 60 segundos^{71*}

¡Recomendado en consensos internacionales como primera elección para el lavado peritoneal!⁶⁸

*Dependiendo de la cepa de la bacteria

Acción rápida y eficaz en el combate a los patógenos y biocompatible con las células humanas.

¡Siente el poder del ácido hipocloroso!



Seguridad comprobada

- Solución con el mayor índice de biocompatibilidad (IB).^{68,69,70}
- Acción selectiva – No citotóxico



Larga estabilidad y conservación

- Acción antimicrobiana desde el frasco.⁷⁵
- La solución de HClO y NaClO permite su uso en múltiples pacientes y ayuda a mantener la pureza microbiológica de la solución en el envase tras el primer uso.
- Seguro durante 60 días tras su apertura.
- Puede calentarse a 37 °C.



Reducción del mal olor

- El HClO reduce rápidamente el mal olor de la herida, frecuentemente asociado al tejido necrótico o a la colonización bacteriana en el lecho de la herida.



Versatilidad

- Seguro y eficaz para la limpieza, descontaminación e irrigación de todo tipo de heridas crónicas y agudas.⁶⁸
- Puede utilizarse en tejidos sensibles y para la irrigación de cavidades durante la intervención quirúrgica, en cartílagos —incluido el cartílago hialino—, estructuras del sistema nervioso central, tendones, ligamentos y huesos, así como en el oído, la boca, el perineo y fístulas, entre otros.⁶⁸
- Prevención de infecciones del sitio quirúrgico en el posoperatorio.



Aliado en la prevención y el combate de la infección

- Eficaz contra bacterias Gram + y - hongos, esporas y virus.^{65,66,67}
- Acción contra el biofilm.^{71,72}



Apoyo en la cicatrización

- Regula el pH.
- Propiedades antiinflamatorias⁷⁵: disminuye los mediadores inflamatorios y las metaloproteinasas de la matriz, e induce la migración de queratinocitos y fibroblastos.

Aplicando el Granudacyn®

Granudacyn® no requiere enjuague. Siga los siguientes pasos:

1

Realice una limpieza eficaz de la herida con Granudacyn®.

2a

Spray: pulverice a una distancia de 15-30 cm para limpiar la herida con Granudacyn®.



2b

Frasco: limpie la herida o aplique sobre ella una compresa empapada en Granudacyn®.



Nota: Para eliminar costras o restos, se recomienda humedecer una gasa y aplicarla sobre la herida, manteniéndola allí durante 1 a 15 minutos.

Exufiber® Ag+

Nueva generación de fibras gelificantes con tecnología Hydrolock®



- Promueve el desbridamiento autolítico.^{24,25,26}
- Tiene una alta capacidad de absorción y retención de líquidos.
- Resistente a la tracción y al ambiente húmedo
- Acción antimicrobiana sostenida y de amplio espectro: trata infecciones y previene la reformación de biopelículas.^{24,27,11}
- Sorptividad comprobada: Su absorción y transferencia eficiente evitan el derrame y la maceración.^{11,12}
- El apósito puede permanecer en la lesión hasta 7 días.
- Retirada en una sola pieza, sin dejar residuos.

Exufiber® Ag+

Registro sanitario:
1621C2021SSA

Código	Tamaño	Pieza 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



Nivel de
Exudado



ALTO

Composición de Exufiber® Ag+

Apósito de fibras gelificantes con sulfato de plata (0,2 mg/cm²), compuesto por 100 % de fibras de alcohol polivinílico (PVA).

Indicaciones principales

- Úlceras de pie diabético
- Lesión en piernas y pies
- Quemaduras
- Lesión por presión
- Lesiones agudas y crónicas

Mepilex® Ag

Tratamiento de heridas infectadas



Espuma de poliuretano blanda con acción antimicrobiana, recubierta por una capa de contacto con la herida de silicona Safetac®. Absorbe el exudado y mantiene un ambiente húmedo en la herida, favoreciendo la cicatrización.⁴⁰ Contiene carbón activado y sulfato de plata que, al entrar en contacto con los fluidos, liberan iones de plata que crean una barrera eficaz contra agentes patógenos (hongos y bacterias).

- Tecnología Safetac®, que minimiza el dolor y el trauma durante los cambios de apósito.
- Sella los bordes de la herida y reduce el riesgo de maceración.³⁸
- No se adhiere al lecho de la herida, sino a la piel seca perilesional.
- Acción antimicrobiana que comienza en un plazo de 30 minutos y dura hasta 7 días.⁴⁰
- Eficiente contra una gama de patógenos;
- Cómodo, fácil de manejar y reposicionar;
- Recortable.

Mepilex® Ag

Registro sanitario:
0977C2013SSA

Código	Tamaño	Pieza 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



Antimicrobiano



Nivel de
Exudado



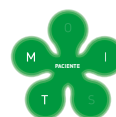
MEDIO

Indicaciones principales

- Lesiones en piernas y pies
- Lesión por presión
- Quemaduras
- Úlcera de pie diabético
- Heridas traumáticas
- Áreas donantes e injertos
- Bajo terapias de compresión
- Lesiones agudas y crónicas

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 olor⁵⁰) 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 olor⁵¹
- Inicio de acción antimicrobiana dentro de los 30 minutos posteriores a la colocación y dura hasta 7 días⁵⁰
- Eficiente contra una amplia gama de patógenos
- Conformable, fácil de manipular y reubicar

Mepilex® Heel Ag

Registro Sanitario:
0977C2013SSA

Código	Tamaño	Pieza por caja
388100	13 x 20 cm	5
388390	15 x 22 cm	5



Antimicrobiano



Nivel de
Exudado



MEDIO

Indicaciones principales

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

Mepilex® Border Ag y Sacrum Ag

Heridas infectadas



Mepilex® Border Ag

Registro Sanitario:
1184C2013SSA

Código	Tamaño	Pieza por caja
395290	7.5 x 7.5 cm	5
395390	10 x 10 cm	5
395490	15 x 15 cm	5
395690	10 x 20 cm	5
395790	10 x 25 cm	5
395890	15 x 20 cm	5
395990	15 x 30 cm	5

Mepilex® Sacrum Ag

Registro Sanitario:
0513C2016 SSA

Código	Tamaño	Pieza por caja
382090	18 x 18 cm	5
382490	23 x 23 cm	5

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 ideal⁵² para la cicatrización activa de las heridas
- Carbón activado que ayuda a controlar el olor²⁸



Antimicrobiano



Nivel de
Exudado



MEDIO
O ALTO

Indicaciones Principales

- Lesiones en las piernas y los pies
- Úlceras de pie diabético
- Lesiones agudas y crónicas

Tubifast®

Fijación de dispositivos



Tubifast®

Registro Sanitario:
1957C2021SSA

Código	Línea	Productos	Tamaño del miembro	Anchura en reposo (cm)	Variación de longitud (M)
2434		Miembros Pequeños	9 - 18 cm	3,5 cm	10
2436		Miembros Pequeños e Médios	14 - 24 cm	5 cm	10
2438		Miembros Grandes	24 - 40 cm	7,5 cm	10
2440		Miembros Extra-Grandes, Cabeza, Tronco de Niños	35 - 64 cm	10,75 cm	10
2444		Tronco de Adultos	64 - 130 cm	20 cm	10

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.

Indicaciones Principales

Es un vendaje de malla lisa, indicado para mantener o retener apósitos en su lugar en cualquier parte del cuerpo.

- 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*

Mepitac®

Fijado 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

Mepitac®

Registro Sanitario:
0511C2016SSA

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 delgados. Y que no comprometan la vida del paciente



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 ⁷⁸
- Fibra de poliéster elástica
- Transpirable e impermeable
- Barrera física contra bacterias ⁷⁸
- Fijación de apósitos, catéteres, cánulas, tubos y sondas

Mefix®

Registro sanitario
0511C2016SSA

Código	Tamaño	Pieza 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 gases
- Fijación de cánulas

Mepiform®

Cicatrices hipertróficas y queloides



Cobertura fina, discreta y flexible compuesta de una película de poliuretano laminado revestida con gel suave de silicona Tecnología Safetac®.

Es una barrera mecánica que protege la cicatriz contra el ambiente externo. Indicado para heridas quirúrgicas cerradas, queloides y cicatrices hipertróficas.

- Permite reubicarse ⁴⁵
- Permite reposicionamiento⁶²;
- Factor de protección 5FPS⁷⁸
- Recortable
- A prueba de humedad

Mepiform®

Registro Sanitario
0512C2016SSA

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

Posoperatorio



Cobertura posoperatoria completa que absorbe y retiene el exudado quirúrgico de forma muy eficaz. La capa Safetac® permite cambiar la cobertura sin causar dolor adicional al paciente o daños en la piel. También sella los bordes de la lesión y previene la maceración por desborde de exudado. El Pad con corte flexible promueve una alta flexibilidad y se conforma sobre las articulaciones, como rodillas o caderas, lo que permite la movilidad del paciente.⁴⁶⁻⁴⁹

- Resistente al agua
- Permanencia de hasta 7 días
- Alta absorción
- Borde transparente que permite inspeccionar fácilmente el área de la herida

Mepilex® Border Post-Op

Registro Sanitario:
3008C2024SSA

Código	Tamaño	Piezas por caja
496300	10 x 15 cm	10
496405	10 x 20 cm	5
496455	10 x 25 cm	5
496605	10 x 30 cm	5



Nível de
Exsudato



ALTO

Indicaciones principales

Heridas post quirúrgicas sin riesgo de infección

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.

- Tecnología Safetac®: Minimiza el dolor y el trauma durante los cambios de apósito.
- Sella los bordes de la herida y reduce el riesgo de maceración.³⁸
- No se adhiere al lecho de la herida, sino a la piel seca perilesional.
- Borde transparente que permite una fácil inspección de la zona de la herida.
- Flexibilidad de 360 grados, que brinda comodidad y movilidad al paciente.
- Alta absorción y retención.
- Tiempo de permanencia de hasta 14 días.

Mepilex® Border Post-Op Ag

Registro Sanitario: 0338C2022SSA

Código	Tamaño	Pieza 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



Nivel de
Exudado



ALTO

Indicaciones principales

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 rodilla

- Heridas post quirúrgicas en riesgo de infección
- Heridas post quirúrgicas infectadas

Guia de Soluciones por tratamiento

Veja a seguir as recomendações de aplicação por patologia.



Guia de soluções para cada tratamento

Tipo de Lesão	Manejo do exsudato			Antimicrobianos		Desbridamento	Limpeza	Cicatriz
	Primeira Opção	Segunda Opção	Terceira Opção	Ferida superficial	Ferida cavitária			
 Úlceras Vascuológicas Úlcera ocasionada por alterações na circulação (venosa e/ou arterial) que afeta as extremidades dos membros inferiores.	 Mepilex® Border Flex	 Exufiber®	 Mepilex®	 Mepilex® Ag  Exufiber® Ag  Mepilex® Transfer Ag	 Exufiber® Ag+	 Mesalt®	 Granudacyn®	
 Úlcera nos pés relacionada ao diabetes Lesão, infecção ou ulceração nos pés associados a neuropatia e/ou enfermidade vascular periférica em pacientes com diabetes.	 Mepilex® Border Flex	 Exufiber®	 Mepilex®	 Mepilex® Ag  Exufiber® Ag  Mepilex® Transfer Ag	 Exufiber® Ag+	 Mesalt®	 Granudacyn®	
 Queimaduras Lesão causada principalmente pelo calor ou devido à radiação, eletricidade, fricção ou contato com substâncias químicas.				 Mepilex® Ag  Exufiber® Ag  Mepilex® Transfer Ag			 Granudacyn®	 Mepiform®
 Lesão por pressão Lesão na pele ou mucosa, sobre proeminência óssea ou sob dispositivos, ocasionada pela combinação de fatores como: pressão, cisalhamento, fricção e/ou microclima.	 Mepilex® Border Sacrum  Mepilex® Border Heel	 Mepilex® Border Flex	 Exufiber®	 Mepilex® Border Ag  Exufiber® Ag	 Exufiber® Ag+	 Mesalt®	 Granudacyn®	
 Ferida operatória Abertura ou interrupção da continuidade da pele produzida por uma incisão realizada para fins diagnósticos ou terapêuticos.	 Mepilex® Border Post Op			 Mepilex® Border Ag	 Exufiber® Ag		 Granudacyn®	 Mepiform®
 Lesão por fricção Lacerações ou rompimentos na pele causados por fricção, cisalhamento ou traumas leves.	 Mepitel® One	 Mepilex® Border Flex  Mepilex® Border Flex Lite		 Mepilex® Ag  Mepilex® Border Ag				

Guia de soluções pelo nível de exsudato

Alto Nível de Exsudato



Mepilex®
Transfer Ag



Mepilex®
Border Heel



Mepilex®
Border Flex



Mepilex®
Border Ag



Mepilex®
Border Sacrum



Exufiber® Ag

Médio Nível de Exsudato



Mepilex®
Ag



Mepilex®



Mepilex® Border
Flex Lite

Baixo Nível de Exsudato



Mepitel®
One



Mepilex®
Lite

Soluções para Fixação



Mefix®



Mepitac®



Tubifast®



Mepore®
Film



Mepitel®
Film



Tubifast®
Garments

Referencias



Referências

1. 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. OWM 2003.
2. Wiberg A.M. et al. Preventing maceration with a soft silicone dressing: in-vitro evaluations. Poster presented at the 3rd Congress of the WUWHS, 2008.
3. Dykes PJ, Heggie R, Hill SA. Journal of Wound Care 2001; 10: 7-10.
4. White R., A Multinational survey of the assessment of pain when removing dressings. Wounds UK 2008; Vol 4, No1
5. Tyson, et al. Study First: Driving the Case for Improving Hospital Wound Care, 2019
6. Nelson, D. Better Outcomes for Skin Tears with New 5-Layer Bordered Foam Dressings. Poster Presentation at WOCN Annual Meeting, Philadelphia, PA, 2019.
7. Levy, A., Gefen, A. Avaliação dos efeitos biomecânicos de curativos sacrais profiláticos nas cargas de tecido: Uma análise de modelagem computacional. Tratamento de feridas de ostomia 2017;63(10):48-55.
8. Burton, J.N., Fredrickson, A.G., Capunay, C., Tanner, L., Oberg, C., Santamaria, N., Gefen, A., Call, E. Medir a resistência à tração para estabelecer melhor a capacidade protetora dos curativos profiláticos sacrais ao longo de 7 dias de envelhecimento em laboratório. Avanços nos cuidados com a pele e feridas 2019;32(7 Supplement):S21-S29.
9. Mölnlycke Health Care. Análise de Elementos Finitos estudando o efeito de diferentes curativos de prevenção na proteção de tecidos moles de altas tensões e deformações. Dados em arquivo. Novembro de 2019.
10. Chadwick P, McCordle J. Exudate management using a gelling fibre dressing. The Diabetic Foot Journal 2015.
11. Lustig A., Gefen A., The performance of gelling fibre wound dressings under clinically relevant robotic laboratory tests. International Wound Journal. 2022
12. Mölnlycke Health Care Technical Performance Assessment – Exufiber [unpublished report, 2016].
13. World Union of Wound Healing Societies (WUWHS) Consensus Document. Wound exudate: effective assessment and management, Wounds International, 2019.
14. Lustig A., Gefen A., The performance of gelling fibre wound dressings under clinically relevant robotic laboratory tests. International Wound Journal. 2022.
15. Chadwick P, McCordle J. Exudate management using a gelling fibre dressing. The Diabetic Foot Journal 2015. 2
16. Product Manual – Mepilex Border Flex Bacteria encapsulation PD-537072. Data on file.
17. 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.
18. Lustig, et al. The sorptivity and durability of gelling fibre dressings tested in a simulated sacral pressure ulcer system. Int Wound J. 2021;18(2):194-208. 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. Dados em arquivo. 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. 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].
27. 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.
28. Dykes PJ. The effect of adhesive dressing edges on cutaneous irritancy and skin barrier function. J Wound Care 2007, 16(3):97-100.
29. Taherinejad and Hamberg. Antimicrobial effect of a silver-containing foam dressing on a broad range of common wound pathogens. Poster publication, WUWHS 2008
30. Mölnlycke - Produtos
31. 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.
32. Davies, P. User evaluation of interface dressings for pressure ulcer prevention. Mölnlycke Health Care. 18 April 2017. Data on file.
33. Dykes PJ. The effect of adhesive dressing edges on cutaneous irritancy and skin barrier function. J Wound Care 2007, 16(3):97-100.
34. Taherinejad and Hamberg. Antimicrobial effect of a silver-containing foam dressing on a broad range of common wound pathogens. Poster publication, WUWHS 2008
35. Mepilex® Border Flex Product Manual – Conformability PD-528870
36. White R., A Multinational survey of the assessment of pain when removing dressings. Wounds U K 2008; Vol 4, No 1.
37. Dykes PJ et al. Effects of adhesive dressings on the stratum corneum of the skin. J Wound Care 2001; 10(2): 7- 10
38. Dykes PJ. The effect of adhesive dressing edges on cutaneous irritancy and skin barrier function. J Wound Care 2007, 16(3): 97- 100.
39. BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção Especializada à Saúde. Secretaria da Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos em Saúde. Diretrizes Brasileiras para os Cuidados de Pacientes com Epidermólise Bolhosa- Brasília, Brasil; 2021. Disponível em: https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/protocolos-clinicos-e-diretrizes-terapeuticaspcdt/arquivos/2022/portal-portaria-conjunta_no-24-diretrizes_brasileiras_eb.pdf.
40. Taherinejad and Hamberg. Antimicrobial effect of a silver-containing foam dressing on a broad range of common wound pathogens. Poster publication, WUWHS 2008.
41. BRASIL. Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção Especializada à Saúde. Secretaria da Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos em Saúde. Diretrizes Brasileiras para os Cuidados de Pacientes com Epidermólise Bolhosa- Brasília, Brasil; 2021. Disponível em:

Referências

<https://www.gov.br/saude/pt-br/assuntos/protocolos-clinicos>

42. Mölnlycke Health Care. Data on file. 2019.
43. Apelqvist J, Ragnarson Tennvall G.; Larsson J. Topical treatment of diabetic foot ulcers. An economic analysis of treatment alternatives and strategies. *Diabetic medicine*. 1995, 12(2):123-128.
44. Apelqvist J, Ragnarson-Tennvall G. Cavity foot ulcers in diabetic patients. A comparative study of cadexomer iodine ointment and standard treatment. An economic analysis alongside a clinical trial. *Acta Derm Venereol*. 1996, 76(3): 231-235.
45. Brown-Etris M, Myers RB, Pasceri P. A new generation of gauze dressings. *Ostomy/Wound Management, The Journal for Extended Patient Care Management*. 1991:34.
46. Dinstl K, Platthy G, Zita L. Case study: Suitability of Hypergel. Mesalt and Normlgel in the treatment of leg ulcers. Study report 1995.
47. Hirsch DJ, Jindal KK. Local care of *Staphylococcus aureus* exit-site infection precludes antibiotic use. *Peritoneal Dialysis International*. 2003;23(3):301-2.
48. Huang MR, Huang LE, Li MY, Guo SY. Nursing of Postoperative Infected Wound of Children with Sacrococcygeal Teratoma. *Journal of Nursing*. 2011, 16:14.
49. Khanduja KS, Padmanabhan A, Kerner BA, Wise WE, Aguilar PS. Reconstruction of rectovaginal fistula with sphincter disruption by combining rectal mucosal advancement flap and anal sphincteroplasty. *Diseases of the colon & rectum*. 1999, 42(11):1432-1437.
50. Liu Z, Xiong Z, Wu J, Wang F. Clinical curative effect of Mesalt combined with Mepilex dressing in postoperative infection of inguinal hernia. *Med Sci Monit*. 2015 Apr 9;21:1038-42.
51. Qin YU. Dressing Effect of Mesalt Dressing on Infected Wounds. *Journal of Kunming Medical University*. 2012, 10:54.
52. Qiuping Z, Wei Z. Application of mesalt dressing in treating infected wound. *Journal of Nursing Science*. 2010, 22:36.
53. Valente MA, Khanduja KS. Layered surgical repair of traumatic cloacal deformities. Technical details and functional outcomes. *Techniques in coloproctology*. 2012, 16(2):153-156.
54. Zhou S, Ling W, Xia D. Observation of the effect of Urgotul parcel technology used for treatment of surface abscess incision and drainage of the wound. *Chinese Journal of Practical Nursing*. 2018;34(3):187-91.
55. 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.
56. 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.
57. Mölnlycke Health Care. Design Verification Report, Mepitel One, PD- 557646. Data on file.
58. 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.
59. 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.
60. 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.
61. Johansson C. et al. Preventing post-operative blisters following hip and knee arthroplasty. *Wounds International*, 2012.
62. Data on file, Mölnlycke Health Care, 2015.
63. National Pressure Ulcer Advisory Panel, European Pressure Ulcer Advisory Panel, and Pan Pacific Pressure Injury Alliance. Prevention and Treatment of Pressure Ulcers. Clinical Practice Guidelines. Emily Haessler (Ed). Ca
64. Brennan M and Laconti, D. Using Conformational Positioning to Reduce Hospital-Acquired Pressure Ulcers. *Journal of Nursing Quality*, 2013.
65. Kramer A, Dissemond J, Kim S et al. Consensus on wound antisepsis: update 2018. *Skin Pharmacol Physiol*, 2018;31:28-58, <https://doi.org/10.1159/000481545>.
66. Teste de suspensão in vitro.
67. Del Rosso et. al., Status Report on Topical Hypochlorous Acid: Clinical Relevance of Specific Formulations, Potential Modes of Action, and Study Outcomes, *J Clin Aesthet Dermatol*. 2018;11(11):36-39.
68. Consensus on Wound Antisepsis: Update 2018, *Skin Pharmacol Physiol* 2018;31:28-58, DOI: 10.1159/000481545.
69. Severing et al, Safety and efficacy profiles of different commercial sodium hypochlorite/hypochlorous acid solutions, *J Antimicrob Chemother*, 2018.
70. Method Ph.Eur. 2.2.35, test conducted by BIOSERV Analytik- und Medizinprodukte GmbH, Rostock, Germany.
71. Granudacyn Wound Irrigation Solution and Wound Gel. *J Wound Care*. 2020 Oct 1;29(Sup10a):S9. doi: 10.12968/jowc.2020.29.Sup10a.S9. PMID: 33016842.
72. Sakarya S, Gunay N, Karakulak M, Ozturk B, Ertugrul B. Hypochlorous acid: an ideal wound care agent with powerful microbicidal, antibiofilm, and wound healing potency. *Wounds*. 2014;26(12):342-350.
73. Armstrong DG, Bohn G, Glat P et al. Expert recommendations for the use of hypochlorous solution: science and clinical application. *Ostomy Wound Manage*. 2015;61:52-19
74. HERST, P. M. et al. Randomized controlled trial of Mepitel Film for radiation-induced moist desquamation in breast cancer patients. 2014.
75. KRAMER, A. Case study of wound cleansing. *Journal of Wound Care*, v. 29, n. 10, Suppl. 2, p. S3-S8, 2020
76. Denyer J., Pillay E., Clapham J. Best practice guidelines for skin and wound care in epidermolysis bullosa. *DEBRA International*, 2017.
77. BEHROOZIAN, T.; MILTON, L.; KARAM, I.; et al. Mepitel Film for the prevention of acute radiation dermatitis in breast cancer: a randomized multicenter open-label phase III trial. *Journal of Clinical Oncology*, v. 41, n. 6, p. 1250-1264, 2023.
78. Mölnlycke Health Care, data on file

BRMM001022



Revolucionamos
el cuidado de las
personas y el
planeta

Catálogo Mölnlycke 2026



Mölnlycke Health Care México

molnlycke.medifacil.com

