

Klej skórny DERMABOND

Nowa Generacja

Dermabond o zwiększonej kleistości

Dermabond o wysokiej kleistości – Klej skórny	Szybki, mocny i bezpieczny
Dermabond o wysokiej kleistości ProPen Klej	Innowacyjne opakowanie oferuje łatwość użycia z jednoczesną kontrolą zaopatrywanych miejsc
Dermabond o wysokiej kleistości ProPen XL Klej	Posiada większą dawkę kleju, idealny do zaopatrywania dłuższych cięć

Dermabond o wysokiej kleistości – Klej skórny 2-oktyl cyjanoakrylat			
		Kod	Opakowanie
		AHVM12	12 ampułek

Dermabond o wysokiej kleistości – Klej skórny 2-oktyl cyjanoakrylat			
		Kod	Opakowanie
		APP6	6 penów / 0,5 ml
		APPXL6	6 penów / 0,75 ml

Dermabond o wysokiej kleistości – Klej skórny 2-oktyl cyjanoakrylat			
		Kod	Opakowanie
		AHV6	6 ampułek / 0,5 ml
		APPXL6	12 ampułek / 0,5 ml

Dermabond™

System zamykania ran DERMABOND™ PRINEO™ (22 cm)

Rozwiązanie bardziej innowacyjne niż szwy czy zszywki



Potężna kombinacja cyjanoakrylanu 2-oktylu (2-OCA) i samoprzylepnej siatki

Ochrona

- Zapewnia elastyczną barierę przeciwdrobnoustrojową, która w warunkach in vitro przez 72 godziny zapewniała 99% ochronę przed drobnoustrojami zwykle odpowiadającymi za zakażenia miejsca operowanego^{1*}
 - Wykazuje inhibicję rozwoju bakterii Gram-dodatnich (MRSA i MRSE) oraz Gram-ujemnych (E. coli) w warunkach in vitro^{2†}

Siła

- Statystycznie znacząco większa siła utrzymywania skóry niż w przypadku zszywek skórnych lub szwów podnaskórkowych MONOCRYL™ o grubości 4-0 (poliglekapron 25)^{4‡}
- Odsunięcie napięć od rany w stronę otaczających zdrowych powierzchni¹⁰

Satysfakcja pacjentów

- Pacjent może wziąć prysznic bezpośrednio po zabiegu, jeśli takie jest zalecenie lekarza⁵
- Usuwanie systemu DERMABOND™ PRINEO™ jest mniej bolesne niż w przypadku innych wyrobów do zamykania ran⁶
- Brak opatrunków pooperacyjnych może ułatwiać samoobsługę pacjenta i dawać mu większą pewność siebie⁷

Staphylococcus epidermidis, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa i Enterococcus faecium

[†]Nieznane znaczenie kliniczne

[‡] W badaniu ex vivo większe obciążenie (w N) było potrzebne do utworzenia szczeliny o szerokości 3±1 mm między krawędziami skóry przybliżonymi do siebie za pomocą systemu DERMABOND™ PRINEO™ niż za pomocą szwów podnaskórkowych MONOCRYL™ o grubości 4-0 lub endochirurgicznych zszywek skórnych PROXIMATE Ethicon (p = 0,00).

ETHICON
PART OF THE **Johnson & Johnson** FAMILY OF COMPANIES

Shaping
the future
of surgery

Oferta produktów DERMABOND™

Wszechstronna oferta do szerokiego zakresu zastosowań przy zamykaniu ran



Opis	Kod Produktu	Wielkość	Ilość
Unikalna formuła z łatwym w użyciu aplikatorem Precyzyjna kontrola szerokich i cienkich linii	<u>ANX12</u>	0.7mL	12
- Naprawa otwartej przepukliny - Średnia i duża rana szarpana	<u>ANX6</u>	0.7mL	6



Opis	Kod Produktu	Wielkość	Ilość
2-octylcyanoacrylate aplikator do nakładania na skórę. Elastyczna, samoprzylepna siatka poliestrowa	<u>CLR222</u>	22cm	2
- Ortopedia - Rekonstrukcja stawów - Chirurgia kręgosłupa			
2-octylcyanoacrylate aplikator do nakładania na skórę. Elastyczna, samoprzylepna siatka poliestrowa	<u>CLR602</u>	60cm	2
- Plastyka brzucha - Rekonstrukcja piersi - Nacięcie mostka - Plastyka ramion			



Opis	Kod Produktu	Wielkość	Ilość
Preparat wysokiej lepkości 2-octylcyanoacrylate Do małych nacięć i laparoskopii	<u>AHVM12</u>	0.36mL	12
- Rany małopowierzchniowe - Zabiegi małoinwazyjne			

Piśmiennictwo: **1.** Ethicon Inc, 06TR071 [Study Report for in vitro evaluation of microbial barrier properties of DERMABOND™ ProTape], grudzień 2006 r., dane z badań własnych. **2.** Ethicon, Notebook 4203:96-100, [In-vitro study to evaluate the ability of PRINEO™ Skin Closure System to kill bacteria on contact] czerwiec 2012 r., dane z badań własnych. **3.** Ethicon, AST-2014-0246, Study to compare the tissue holding strength of DERMABOND™ PRINEO™ 22 cm Skin Closure System (DP22) to conventional wound closure techniques, wrzesień 2014 r., dane z badań własnych. **4.** Ethicon Inc, AST-2012-0290, Study to Compare the tissue strength of PRINEO™ skin closure system with conventional wound closure techniques, październik 2012 r., dane z badań własnych. **5.** DERMABOND™ PRINEO™ Skin Closure System, Instructions for Use. **6.** Parvizi D, Friedl H, Schintler MV i wsp. Use of 2-Octyl Cyanoacrylate, Together with a Self-Adhering Mesh (Dermabond™ Prineo™) for Skin Closure Following Abdominoplasty: An Open, Prospective, Controlled, Randomized Clinical Study. Aesth Plast Surg. 2013;37:529–537. **7.** De Cock E, F, Mueller K, Tan R. Changing the surgical wound closure management pathway: time and supplies with PRINEO vs. standard of care for abdominoplasty surgery in Germany. Poster zaprezentowany na XI Dorocznym Europejskim Kongresie Międzynarodowego Towarzystwa Farmakoeconomiki i Badań Klinicznych; listopad 2008 r.; Ateny, Grecja. **8.** Ethicon Inc, RWE16_ETH_012, Stratafix Prineo TKA Premier Study Results, styczeń 2017 r., dane z badań własnych. **9.** Ethicon Inc, CUSR0000SAM, Costs of Index Stay and 30-day Readmissions for Hip and Knee Replacements, styczeń 2017 r., dane z badań własnych. **10.** Ethicon Inc, 055548-170412, EMEA DERMABOND PRINEO System claims Matrix, kwiecień 2017 r., dane z badań własnych. [054526-160609, 054635-160610] **11.** Ethicon, 100216627 Report for mapping strains in DERMABOND™ PRINEO™ Skin Closure System 22 cm (DP22) Comparative Study, sierpień 2014r., dane z badań własnych.

Znaki handlowe stron trzecich, użyte w niniejszym dokumencie, są znakami handlowymi firm będących ich właścicielami. Dystrybutorem produktów Ethicon w Polsce jest: Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o., ul. Ilżecka 24, 02-135 Warszawa, tel.: +48 22 2378000, fax: +48 22 2378001 Spółka zarejestrowana w Sądzie Rejonowym dla m.st. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS 0000032278. www.ethicon.com