

+ DURAFIBER[◊] Ag PRO Wundverbände

Die gelierende Wirkung schafft ein optimales Umfeld für die Wundheilung und verringert das Risiko einer topischen Infektion durch anhaltende antimikrobielle Aktivität¹⁻⁶



Smith+Nephew

DURAFIBER[◊] Ag PRO

Wundverband mit
antimikrobiellem Silber und
verstärkender Zellulosefaser

Indikation

Unter der Aufsicht von medizinischem Fachpersonal können die antimikrobiellen Wundverbände DURAFIBER[◊] Ag PRO für die Behandlung von folgenden Wunden verwendet werden:

- Wunden mit mässigem bis starkem Exsudat
- Oberflächliche oder tiefe Wunden wie:
 - Verbrennungen zweiten Grades
 - Beingeschwüre, Druckgeschwüre und diabetische Geschwüre
 - Operationswunden (z. B. postoperative Wunden, sekundäre Wundheilung, sowie Entnahme-/Transplantatstellen)
 - Traumatische Wunden (z. B. Schürfwunden und Risswunden)

Die Zahl der Menschen, die chronische Wunden entwickeln, nimmt aufgrund der sich ändernden Lebensgewohnheiten und einer alternden Bevölkerung zu. Diese Wunden stellen daher eine grosse soziale und finanzielle Belastung dar, nicht nur für die Betroffenen und ihre Familien, sondern auch für die Gesundheitssysteme weltweit.⁷

Eigenschaften und Vorteile



Starke Absorptionsfähigkeit

DURAFIBER[®] Ag PRO Wundverbände können grosse Mengen an Exsudat aufnehmen und absorbieren das 12-fache ihres Eigengewichts⁸



Passt sich dem Wundbett an

DURAFIBER[®] Ag PRO Wundverbände passen sich der Oberfläche des Wundbetts an und trägt dazu bei, dass sich keine Hohlräume bilden, in denen sich Bakterien oder Exsudat ansammeln könnten⁸



Schmerzarme Entfernung

DURAFIBER[®] Ag PRO Wundverbände bilden bei Kontakt mit Exsudat ein weiches Gel, das Schmerzen und Trauma des Wundbetts beim Entfernen minimiert²⁻⁵



Breites antimikrobielles Spektrum

DURAFIBER[®] Ag PRO Wundverbände töten innerhalb von 4 Stunden ein breites Spektrum von pathogenen Bakterien ab, einschliesslich MRSA^{9,10}



Entfernung in einem Stück

DURAFIBER[®] Ag PRO Wundverbände haben eine hohe Zugfestigkeit, wenn sie feucht sind, und lassen sich daher leicht in einem Stück entfernen^{1-5,11}

*Basierend auf in-vitro Daten

Durch die Gelbildung können Ablagerungen und Bakterien, die im Wundexsudat enthalten sind, im Faserverband eingeschlossen und beim Verbandwechsel entfernt werden^{1,12}



Bestellinformation

DURAFIBER[®] Ag PRO

Artikelnummer	Pharmacode	MiGeL	Grösse	Stk./Pkg.
66807677	1150660	35.06.07.20.1	5 cm x 5 cm	10
66807678	1150661	35.06.07.22.1	10 cm x 10 cm	10
66807679	1150662	35.06.07.24.1	15 cm x 15 cm	5
66807680	1150663	35.06.07.26.1	20 cm x 30 cm	5
66807681	1150664	35.06.07.22.1	2 cm x 45 cm	5
66807685	1150665	35.06.07.22.1	4 cm x 30 cm	5



Ausführliche Produktinformationen, einschliesslich Anwendungsgebieten, Kontraindikationen, Warnhinweisen und Vorsichtsmassnahmen, finden Sie in der Gebrauchsanweisung des Produkts, bevor Sie es verwenden. Die Produkte sind möglicherweise nicht in allen Märkten verfügbar, da die Produktverfügbarkeit von den regulatorischen und/oder medizinischen Praktiken in den einzelnen Märkten abhängt. Bitte wenden Sie sich an Ihren Smith+Nephew-Vertreter oder Distributor, wenn Sie Fragen zur Verfügbarkeit von Smith+Nephew-Produkten in Ihrer Region haben.

Bei stark infizierten Wunden empfehlen wir **ACTICOAT[®] FLEX 3**
(Verbandwechsel alle 3 Tage nötig)

Smith & Nephew Schweiz AG
Advanced Wound Management
Theilerstrasse 1A
6300 Zug

www.smith-nephew.ch
awm.switzerland@smith-nephew.com
T 041 766 22 66
F 041 766 39 04

◇ Trademark of Smith+Nephew
All Trademarks acknowledged
© 12/2025 Smith+Nephew
AWM-AWC-44561

Hersteller: Speciality Fibers and Materrals Ltd. Galaxy House, 31 Herald Way, Binley Industrial Estate, CV3 2 RQ, Coventry, United Kingdom.
Distributed by Smith / Nephew Medical Limited, 101 Hesse Road, Hull, HU3 2 BN England

Referenzen: 1. SFM (2022). Clinical Evaluation Report. Internal Report, SN0025. 2. SFM (2020). IOV (Traceability) Matrix. Internal Report, SN0003. 3. SFM (2020). Design Inputs. Internal Report, SN0013. 4. SFM (2022). Design Verification Report. Internal Report, SN0015. 5. SFM (2020). Design Validation Report. Internal Report, SN0017. 6. Smith+Nephew (2024). Internal Report, CSD.AWM.24.040. 7. Probst S, Apelqvist J, Bjarnsholt T, Lipsky BA, Ousey K, Peters E.J.G. Antimicrobials and Non-healing Wounds: An Update. *J Wound Management*, 2022;23(3Sup1):S1-S33. 8. Smith + Nephew (2024). Internal Report, CSD.AWM.24.035. 9. SFM (2020). Antimicrobial Stability Results Summary, Internal Report SN0030. 10. Smith+Nephew (2024). Internal Report, CSD.AWM.24.034. 11. SFM (2021). Usability Report. Internal Report, SN0001. 12. SFM (2023). Observational Study Report. Internal Report, SN0037.