

Mepi™ Press 2 Lite

Een meerlaags compressiesysteem met verminderde compressiedruk



Over Mepi™ Press 2 Lite

Mepi™ Press 2 Lite is een niet-steriel, meerlaags compressiesysteem voor eenmalig gebruik. Het is bedoeld voor de langdurige behandeling van chronische veneuze aandoeningen waarbij compressie noodzakelijk is (EAI 0,6 - 0,8) of voor patiënten die volledige compressie niet verdragen of als onderdeel van een stapsgewijze aanpak. Het systeem bestaat uit een witte eerste polsterzwachtel en een bruine tweede cohesieve compressiezwachtel, beide voorzien van een opdruk met indicatiesymbool. Door de twee zwachtels in lagen aan te brengen, ontstaat een compressiesysteem dat tot 7 dagen gedragen kan worden.

Het witte polsterverband is gemaakt van polyester en elastaan en heeft een cohesieve coating aan één zijde. Het bruine compressieverband is vervaardigd uit polypropyleen en elastaan en is aan beide zijden voorzien van een zelfhechtende coating. Beide verbanden zijn voorzien van een indicatiesymbool om een correcte applicatie te vergemakkelijken.

Het systeem levert een gemiddelde compressiedruk (in rugligging of in rust) van ongeveer 30mmHg.

Voordelen

- Het indicatiesymbool zorgt voor een correcte applicatie van elke laag¹
- Optimale drukverdeling¹
- Beide lagen zijn gemakkelijk af te scheuren tijdens applicatie¹ (geen schaar nodig)
- Geen extra fixatie nodig¹
- Blijft goed op zijn plaats¹
- Huidvriendelijk¹
- Comfortabel te dragen in de meeste schoenen¹
- Kan tot 7 dagen gedragen worden²

Aanbevolen applicatiemethode



1. Meet de enkelomtrek van de patiënt (Mepi Press 2 Lite is bedoeld voor een enkelomtrek van 18-32 cm). Zorg ervoor dat de voet van de patiënt tijdens de applicatie in een hoek van 90° ten opzichte van het onderbeen blijft.



2. Breng het **witte polsterverband** aan op de voet. Rek het verband hierbij niet uit. Zodra je boven de enkel bent, wikkel het verband in een spiraalvorm rond het been met volledige rek en een overlapping van 50%. Voor optimale druk rekt u de zwachtel uit tot het indicatiesymbool een regelmatig vierkant aangeeft met alle zijden even lang. Scheur het overtollige materiaal af op ongeveer 2 cm onder de fibulakop.



3. Breng het **bruine compressieverband** op dezelfde manier aan op de voet als het polsterverband. Zodra je boven de enkel bent, wikkel het verband in een spiraalvorm rond het been met een overlapping van 50%. Voor optimale druk rekt u de zwachtel uit tot het indicatiesymbool een regelmatig vierkant aangeeft met alle zijden even lang. Scheur het overtollige materiaal af en druk het verband stevig aan op het been.



Het kan nodig zijn om de applicatiemethode aan te passen aan de anatomische of pathofysiologische kenmerken van de patiënt en/of volgens het medisch voorschrift.

Indicaties voor gebruik

Chronische veneuze aandoeningen

- Therapie van gemengde (arteriële en veneuze etiologie) beenulcera
- Preventie en behandeling van veneus oedeem
- Preventie en behandeling van veneuze huidveranderingen
- Eczeem en hyperpigmentatie
- Lipodermatosclerose en witte atrofie
- Behandeling van veneuze beenulcera
- Preventie van recidiverende veneuze beenulcera
- Spataderen (varices)
- Initiële fase na behandeling van spataderen
- Functionele veneuze insufficiëntie (geassocieerd met obesitas of beroepen met veel zitten of staan)
- Veneuze malformaties

Trombo-embolische veneuze aandoeningen

- Oppervlakkige veneuze trombose
- Diepe veneuze trombose in arm en been
- Posttrombotisch syndroom
- Tromboseprofylaxe bij mobiele patiënten

Oedeem

- Lymfoedeem
- Oedeem tijdens de zwangerschap
- Post-traumatisch oedeem
- Post-operatief oedeem
- Post-operatief reperfusie-oedeem
- Idiopathisch cyclisch oedeem
- Lipoedeem vanaf stadium II
- Congestieve toestanden als gevolg van immobiliteit (arthrogene congestiesyndroom, parese en gedeeltelijke parese van de extremiteiten)
- Oedeem door geneesmiddelen wanneer het niet mogelijk is om van medicatie te wisselen

Andere indicaties

- Obesitas met functionele veneuze insufficiëntie
- Inflammatoire dermatosen van de benen
- Congestieve aandoeningen tijdens de zwangerschap

Voorzorgsmaatregelen

- Voordat de behandeling met Mepi Press 2 Lite wordt gestart, dient een Doppler-onderzoek uitgevoerd te worden om de EAI (enkel-arm index) te bepalen.
- Voor het aanbrengen van Mepi Press 2 Lite moet de wond worden gereinigd en bedekt met een geschikt wondverband.
- Bij het aanbrengen van Mepi Press 2 Lite moet ervoor gezorgd worden dat de zwachtels gelijkmatig worden uitgerekt en parallel worden gehouden om een gelijkmatige drukverdeling te bereiken en vernauwing te voorkomen.
- Na applicatie moet gecontroleerd worden of er een goede circulatie in de tenen is. Als er pijn of complicaties optreden, zoals langdurige verkleuring (blauwe of witte tenen), moet het verband onmiddellijk worden verwijderd en de behandelend arts op de hoogte worden gesteld.
- Zwachtels kunnen droogheid en jeuk van de huid veroorzaken.
- Niet gebruiken bij patiënten en/of gebruikers met een bekende overgevoeligheid voor de materialen/ componenten van het product.
- Niet hergebruiken. Bij hergebruik kan de werking van het product afnemen en kan kruisbesmetting optreden.

Mepi Press 2 Lite assortiment

Artikel-nummer	Z-index	Afmetingen	Kleur	Enkel-omtrek	Eenheids-verpakking
300011	17403766	Laag 1: 10cm x 6,5m (uitgerekt)	Wit	18-32cm	1 set
		Laag 2: 10cm x 8,2m (uitgerekt)	Bruin		
300016	17403774	Laag 1: 10cm x 6,5m (uitgerekt)	Wit	18-32cm	6 sets
		Laag 2: 10cm x 8,2m (uitgerekt)	Bruin		



Scan de QR-code voor meer informatie, inclusief een applicatievideo

1. Useability Report (KOB)
2. Clinical Evaluation Report (KOB).

Meer informatie op molnlycke.nl

Mölnlycke Health Care B.V., Van Deventerlaan 31-51, 3528 AG Utrecht, Nederland. Tel: +31 76 521 96 63.
De handelsmerken, namen en logo's van Mölnlycke zijn wereldwijd geregistreerd bij een of meer bedrijven van de Mölnlycke Health Care Group.
Mepi is een handelsmerk van Mölnlycke Health Care AB. ©2024 Mölnlycke Health Care AB. Alle rechten voorbehouden. NLWC00052505