



Bandage tubulaire en jersey léger et extensible dans les deux sens, non stérile

DESCRIPTION

Tubifast[®] 2-Way Stretch[®] est un bandage tubulaire en jersey extensible en longueur et en largeur issu de la technologie brevetée « 2-Way Stretch[®] »

COMPOSITION



- ① Jersey tubulaire
92 % de viscose (rayonne),
5% d'élastanne,
3% de polyamide (nylon)
- ② Ligne d'identification colorée
Code couleur par taille

Autres informations

- Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel
- Absence de phtalate (DEHP)
- Absence de produit d'origine animale ou biologique

INDICATIONS / DOMAINES D'UTILISATION

- Fixation de pansements.
- Protection de la peau sous plâtre ou bandes de contention.
- Traitement de l'eczéma atopique dans le cadre de la technique par enveloppement humide ou sec.

MODE D'ACTION

Tubifast[®] 2-Way Stretch[®] est un maillage de fibres de viscose tissé avec des fils très fins de polyamide et d'élastanne dans le sens de la longueur et de la largeur. Ce procédé breveté de fabrication confère une élasticité suffisante et nécessaire pour une mise en place facile et un maintien efficace sans constriction ni compression.

Tubifast[®] 2-Way Stretch[®] est facile et rapide à poser et à retirer. Sa mise en place ne nécessite ni épingle, ni sparadrap. Grâce à son élasticité et sa finesse, il permet une totale liberté de mouvement et un confort accru pour le patient. Découpable, conformable et avec un large choix de taille, il s'adapte à toutes les localisations et à toutes les morphologies, du nouveau-né à l'adulte.

MODE D'EMPLOI

Pour le maintien de pansement :

- Mesurer la circonférence de la partie du corps à panser. Choisir la bande adaptée (cf. code couleur) et découper la longueur nécessaire en la doublant (sauf pour une pose sur le buste ou la hanche).
- Réaliser les découpes si nécessaire et selon la localisation.
- Etirer le Tubifast[®] 2-Way Stretch[®] avec les mains et couvrir le pansement.
- Pour une fixation plus sûre, doubler l'épaisseur de Tubifast[®] 2-Way Stretch[®].

Pour le traitement de l'eczéma atopique par la technique d'enveloppement sec ou humide:

- Mesurer la circonférence de la partie du corps à traiter. Choisir la bande adaptée (cf. code couleur) et découper deux bandes de la longueur nécessaire. Nettoyer la zone affectée et la sécher par tamponnement.
- Appliquer un traitement local sur les zones sérieusement touchées, en fonction des recommandations médicales.
- Appliquer un émollient adapté sur la peau en étalant du haut vers le bas.
- Tremper la première couche de Tubifast[®] 2-Way Stretch[®], dans de l'eau chaude, l'essorer et l'appliquer lorsqu'elle est encore chaude et humide.
- Poser la deuxième bande de Tubifast[®] 2-Way Stretch[®] sèche par-dessus.

L'alternative à cette technique est d'utiliser une seule bande Tubifast[®] 2-Way Stretch[®] sèche posée directement sur l'émollient afin de le garder en place plus longtemps.

RENOUVELLEMENT

Tubifast[®] 2-Way Stretch[®] peut être laissé en place plusieurs jours. Il peut être lavé en machine (T°C < 40°C). Il doit être changé lorsqu'il est souillé par des fluides organiques ou lorsque ses propriétés élastiques deviennent insuffisantes.

PRÉCAUTIONS D'UTILISATION

- Enveloppement sec ou humide : si l'eczéma s'aggrave ou s'infecte, cesser le traitement et consulter un médecin.
- Eviter les flammes et toutes sources d'étincelles, notamment lors d'une utilisation avec des produits à base de paraffine.
- Non stérile. La stérilisation de Tubifast® 2-Way Stretch® n'a pas été testée et n'est pas recommandée.
- Ne pas utiliser après la date d'expiration. Si le produit est utilisé après la date d'expiration, ses performances ne sont plus garanties.

CONTRE-INDICATIONS

Aucune contre-indication rapportée.

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

- Technologie 2-Way Stretch® : fixation optimale des pansements par une pression légère et uniforme.
- Pas de compression, ni constriction, ni effet garrot.
- Atraumatique pour la peau et indolore pour le patient.
- Léger et souple : protection optimale des peaux fragiles ou lésées.
- Souple et extensible : conformable à toutes les localisations même les articulations.
- Respirable : limite la macération.
- Présentation tubulaire pour une mise en place et un retrait facile. « La facilité/rapidité de l'application et du retrait du bandage Tubifast® 2-Way Stretch® a été considérée comme "bonne" à "très bonne" dans plus de 97% des cas¹. »
- Large choix de taille pour toutes les morphologies.
- Fixation idéale pour les pansements de la gamme Mepilex®: selon une étude observationnelle, « une forte proportion d'IDE (Infirmier Diplômé d'Etat) a jugé que l'utilisation combinée d'un pansement siliconé de la technologie Safetac® et de Tubifast® 2-Way Stretch® améliorerait la simplicité des soins, le confort et la qualité de vie des patients (dans respectivement 95,4%; 91,7% et 81,4% des cas)¹. »

CARACTÉRISTIQUES PHYSIQUES / TESTS

Propriété	Méthode	Valeur / Résultat
Etirement longitudinal	SM 83	35 à 65%

BIOCOMPATIBILITÉ

- Haute tolérance cutanée (non sensibilisant, non irritant)
- Innocuité: Tubifast® 2-Way Stretch® a passé avec succès les tests suivants

Tests	Standards Utilisés
Cytotoxicité	ISO 10993-1 : 2003
Sensibilisation cutanée	ISO 10993-1 : 2003
Irritation ou réactivité intra-cutané	ISO 10993-1 : 2003

COMPATIBILITÉ AVEC D'AUTRES DISPOSITIFS

Tubifast® 2-Way Stretch® ne présente pas de contre-indication d'incompatibilité avec d'autres dispositifs médicaux.

CONDITIONNEMENT, STOCKAGE ET PÉREMPTION

Conditionnement rouleaux de 10 m

DOUBLE EMBALLAGE

Protection de la poussière, de l'humidité et des dommages lors du transport et de la manutention:

- **Carton de transport**
A ouvrir au niveau du magasin.
- **Boîte intérieure distributrice**
A ouvrir au niveau du service. Dérouler le rouleau au fur-et-à mesure de son utilisation.

Conditionnement bandes d'1 m (présentations ville)

TRIPLE EMBALLAGE

Protection de la poussière, de l'humidité et des dommages lors du transport et de la manutention

- **Carton de transport**
A ouvrir au niveau du magasin.
- **Boîte intérieure**
A ouvrir au niveau du service.
- **Unité d'emploi**
Sachet platique à ouvrir au moment de l'utilisation.

Conditions de stockage

Conditions normales (8-40°C, 30-70% d'humidité)

Péremption

3 ans

MARQUAGE CE

Classe I

Auto-certification CE (conforme Annexe VII)

Date de première mise sur le marché dans l'UE : 2008 (avec la technologie 2-Way Stretch®)

1. C. Eytier et al. Praticité et tolérance d'un pansement hydrocellulaire avec enduction de silicone et d'un bandage tubulaire extensible dans les deux sens sur la prise en charge locale des plaies. Etude observationnelle réalisée auprès de 304 infirmiers(ères) diplômé(e)s d'Etat (IDE) et portant sur 2401 patients. JPC (Journal des plaies et cicatrisations), 2013; 88: 39-44

PRÉSENTATIONS

Unité d'emploi = 1 sachet plastique = 1 bande d'1 m pour les références 2480 et 2481 (1 pcs)
ou Unité d'emploi = 1 boîte = 1 rouleau de 10 m (1 pcs)

PRÉSENTATION COLLECTIVITÉS :

Référence Labo	Code couleur	Circonférence (cm)	Largeur (cm)	Longueur (m)	UCD* (pcs)	Carton (pcs)
2434	Ligne Rouge	9 à 18	3,5	10	1	20
2436	Ligne Verte	14 à 24	5	10	1	24
2438	Ligne Bleue	24 à 40	7,5	10	1	30
2440	Ligne Jaune	35 à 64	10,75	10	1	12
2444	Ligne Violette	64 à 130	20	10	1	15

*UCD (Unité Commune de Dispensation) = 1 unité de commande = 1 boîte (= 1 rouleau de 10 m)

PRÉSENTATION VILLE :

Référence Labo	Code ACL 13	Code LPPR	Code couleur	Circonférence (cm)	Largeur (cm)	Longueur (m)	Boîte (pcs)	Carton (pcs)	Prix LPPR / boîte €TTC
2480	5 055 158 008 403	NR**	Ligne rouge	9 à 18	3,5	1	12	36	NR**
2481	5 055 158 008 441	NR**	Ligne Verte	14 à 24	5	1	12	36	NR**
2446	3 401 095 379 021	1371974	Ligne Bleue	24 à 40	7,5	10	1	30	11,25
2447	3 401 095 379 199	1371974	Ligne Jaune	35 à 64	10,75	10	1	12	11,25
2448	3 401 095 379 250	1371974	Ligne Violette	64 à 130	20	10	1	15	11,25

Tubifast® 2-Way Stretch®: remboursement LPPR, catégorie systèmes de maintien non adhésifs, filets et jersey tubulaires, non stériles.

Prix LPPR = Prix de vente conseillé.

La prise en charge est assurée pour le maintien de tout type de pansement surpeau fragile .

**NR: Non Remboursé LPPR

CODE CLADIMED : M50BB

PRODUCTION ET STÉRILISATION

Fabricant (au sens de la directive 93/42/CEE)

Mölnlycke Health Care AB,
Box 13080,
S-40252 Göteborg
Suède

Fabricant certifié EN ISO 13485

Certificat numéro MD83345 délivré par B.S.I
(British Standard Institute), organisme notifié CE0086.

Lieu de fabrication

Fabriqué en Angleterre pour le laboratoire
Mölnlycke Health Care AB

DISTRIBUTEUR FRANCE

Laboratoire Pharmaceutique Mölnlycke Health Care SAS
CS 70205 - 13 allée du Château Blanc
59445 Wasquehal Cedex

Service clients :
Tél : 0800 915 188 - Fax : 0800 915 073

Renseignements produits :
Tél : 03 20 12 25 55 - Fax : 03 20 12 25 46

Matéiovigilance :
Mail : reclamation.qualite@molnlycke.com
Tél : 03 20 12 25 59 - Fax : 03 20 12 25 56

Internet : www.molnlycke.fr