

Eine randomisierte kontrollierte Studie zum Vergleich von zwei Wundauflagen nach elektiver Hüft- und Knieendoprothetik¹

Beele et al. International Journal of Orthopaedic and Trauma Nursing, 2020.

Ziele

1. Vergleich von Mepilex® Border Post-Op mit Aquacel® Surgical hinsichtlich postoperativer Komplikationen (einschließlich der Tragedauer)
2. Beurteilung der Blutabsorption und der Patienten- und Arzt-Zufriedenheit

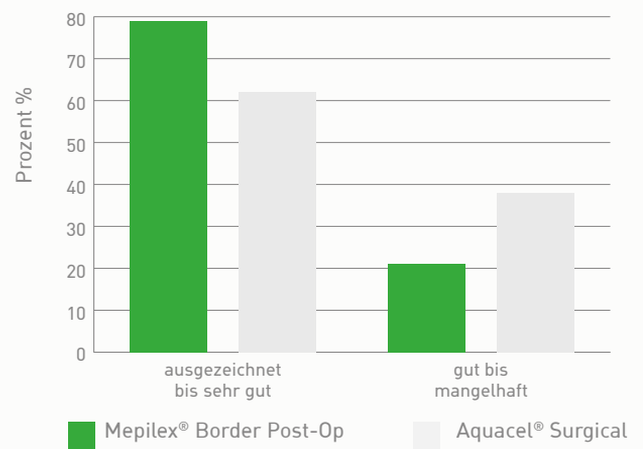
Methode

Eine multizentrische, multinationale, offene, parallele und randomisierte klinische Studie
n=103

Ergebnis

1. **Kein Patient** litt an postoperativer Blasenbildung mit Mepilex® Border Post-Op.
2. Patienten und Ärzte waren mit Mepilex® Border Post-Op **deutlich zufriedener**.
3. Die Patientenzufriedenheit war **signifikant höher** mit der Anwendung von Mepilex® Border Post-Op während der Rehabilitationsphase.

Zufriedenheit der Studienteilnehmer mit dem Tragen einer Wundauflage während der Rehabilitationsphase*



* p<0,05

Mepilex® Border Post-Op war im Hinblick auf alle untersuchten Parameter vergleichbar oder besser als Aquacel® Surgical.

1. Beele H. et al. A prospective randomized controlled clinical investigation comparing two post-operative wound dressings used after elective hip and knee replacement. International Journal of Orthopaedic and Trauma Nursing, 2020.

Erfahren Sie mehr unter www.molnlycke.de

Mölnlycke Health Care GmbH, Grafenberger Allee 297, 40237 Düsseldorf, Deutschland, T +49 (0)211 920 880, F +49 (0)211 920 88 170, www.molnlycke.de
Mölnlycke Health Care GmbH, Wagenseilgasse 14, 1120 Wien, Österreich, T +43 1 278 85 42, F +43 1 278 85 42 199, www.molnlycke.at

Marke, Name und Logo von Mölnlycke und Mepilex sind global eingetragene Marken einer oder mehrerer Unternehmen der Mölnlycke Health Care Gruppe. © 2020 Mölnlycke Health Care AB. Alle Rechte vorbehalten. DEATIM001231
Informationspflichten nach Art. 13 DSGVO: <https://www.molnlycke.de/informationen-zu-dieser-seite/datenschutzrichtlinien/>

