



## Bandage tubulaire en jersey léger et extensible dans en longueur et en largeur, non stérile

### DESCRIPTION

Tubifast<sup>®</sup> 2-Way Stretch<sup>®</sup> est un bandage tubulaire en jersey extensible en longueur et en largeur issu de la technologie brevetée « 2-Way Stretch<sup>®</sup> »

### 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

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

### INDICATIONS

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

### MODE D'ACTION

Tubifast<sup>®</sup> 2-Way Stretch<sup>®</sup> est un maillage de fibres de viscose tissé de fils très fins de polyamide et d'élastanne dans le sens de la longueur et de la largeur.

Le procédé de fabrication breveté 2-Way Stretch<sup>®</sup> confère une élasticité suffisante et nécessaire pour une mise en place facile et un maintien efficace sans constriction ni compression.

Tubifast<sup>®</sup> 2-Way Stretch<sup>®</sup> est facile et rapide à poser et à retirer. Grâce à son élasticité et sa finesse, il permet une totale liberté de mouvement et un confort accru pour le patient.

### 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<sup>®</sup> 2-Way Stretch<sup>®</sup> avec les mains et couvrir le pansement.
- Sa mise en place ne nécessite ni épingle, ni sparadrap.
- Pour une fixation plus sûre, doubler l'épaisseur de Tubifast<sup>®</sup> 2-Way Stretch<sup>®</sup>.

#### Pour le traitement de l'eczéma atopique par la technique d'enveloppement 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<sup>®</sup> 2-Way Stretch<sup>®</sup>, dans de l'eau chaude, l'essorer et l'appliquer lorsqu'elle est encore chaude et humide.
- Poser la deuxième bande de Tubifast<sup>®</sup> 2-Way Stretch<sup>®</sup> sèche par-dessus.

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

### RENOUVELLEMENT

- Tubifast<sup>®</sup> 2-Way Stretch<sup>®</sup> 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.

## PROPRIÉTÉS

- Technologie 2-Way Stretch® : fixation optimale des pansements par une pression légère et uniforme. Pas de compression, ni constriction, ni effet garrot.
- Léger, souple et extensible : permet une bonne liberté de mouvement, une protection optimale des peaux fragiles ou lésées et un confort accru pour le patient.
- Conformable à toutes les localisations même les articulations.
- Atraumatique pour la peau et indolore pour le patient.
- Non sensibilisant, non irritant : bonne tolérance cutanée.
- 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 cas<sup>1</sup>. »
- Pas besoin d'épingle ni de sparadrap pour la pose.
- Découpable
- Il peut être lavé en machine (T°C < 40°C).

## CARACTÉRISTIQUES PHYSIQUES (TESTS EN LABORATOIRE)

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

## BIOCOMPATIBILITÉ

L'innocuité de Tubifast® 2-Way Stretch® a été démontrée pour les tests suivants :

Tests	Méthodes Utilisées
Cytotoxicité	ISO 10993-1 : 2003
Sensibilisation cutanée	ISO 10993-1 : 2003
Irritation ou réactivité intra-cutanée	ISO 10993-1 : 2003

## COMPATIBILITÉ AVEC D'AUTRES DISPOSITIFS ET/ TOPIQUES LOCAUX

Aucune incompatibilité rapportée

## 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)

### Durée de validité:

5 ans

## MARQUAGE CE

Classe I

Auto-certification

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

1. C. Eyrier 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'État (IDE) et portant sur 2401 patients. JPC 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)
2 480	5 055 158 008 403	NR**	Ligne rouge	9 à 18	3,5	1	12	36
2 481	5 055 158 008 441	NR**	Ligne Verte	14 à 24	5	1	12	36
2 446	7 332 551 879 464	6 336 623	Ligne Bleue	24 à 40	7,5	10	1	30
2 447	7 332 551 879 518	6 336 623	Ligne Jaune	35 à 64	10,75	10	1	12
2 448	7 332 551 880 132	6 336 623	Ligne Violette	64 à 130	20	10	1	15

Tubifast<sup>®</sup> 2-Way Stretch<sup>®</sup>: 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 sur peau fragile.

\*\*NR: Non Remboursé LPPR

**CODE CLADIMED** : M50BB

## PRODUCTION ET STÉRILISATION

**Fabricant (au sens du règlement (UE)**

**2017/745)** : 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 CE2797.

**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](mailto:reclamation.qualite@molnlycke.com)

Internet : [www.molnlycke.fr](http://www.molnlycke.fr)