

Sammanfattning av säkerhet och klinisk prestanda (Summary of Safety and Clinical performance - SSCP)

Del I: för läkare och sjukvårdspersonal

(Del II: för patienter och lekmän – placerat nedanför)

Denna sammanfattning av säkerhet och klinisk prestanda (SSCP) är avsedd att ge allmänheten tillgång till en uppdaterad sammanfattning av de viktigaste aspekterna av säkerhet och kliniska prestanda för den medicintekniska enheten SupraSDRM[®].

SSCP är inte avsedd att ersätta bruksanvisningen som det viktigaste dokumentet för att säkerställa en säker användning av produkten, och är inte heller avsedd att ge diagnostiska eller terapeutiska förslag till avsedda användare eller patienter.

Följande information är avsedd för vårdpersonal.

1. Identifiering av enhet och allmän information

1.1 Enhetens handelsnamn	SupraSDRM[®], SupraSDRM[®] 1100
1.2 Tillverkarens namn och adress	PolyMedics Innovations GmbH (PMI) Am Hegelesberg 1 73230 Kirchheim unter Teck, Tyskland
1.3 Tillverkarens enskilda registreringsnummer (SRN)	DE-MF-000006353
1.4 Bas-UDI	426018402AAA000001PQ
1.5 Medicinsk enhet, beskrivning/text för nomenklatur	GMDN 64853: Syntetiskt sårmatrisförband
1.6 Enhetsklass	III <i>(enligt förordningen om medicintekniska produkter (MDR) (EU) 2017/745 Bilaga VIII, regel 8)</i>
1.7 År då det första certifikatet (CE) utfärdades för produkten	2019
1.8 Eventuellt behörigt ombud om tillämpligt	Ej tillämpligt
1.9 NB:s namn och NB:s enkla identifikationsnummer	DEKRA, 0124
1.10 SSCP-identifierare	SSCP-SupraSDRM

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

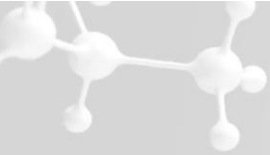
SupraSDRM® variant 1

Bas-UDI-DI: 426018402AAA0000001PQ				UDI -DI (Enhetsidentifierare)		UDI -PI (Produktidentifierare)			
Produktnamn	Storlek (cm)	Försäljningsenhet	Förpackningsnivå	GS1	GTIN	AI hållbarhet	Hållbarhet	AI LOT	LOT
SupraSDRM®	∅ 12 mm	1	Inre yttre	(01)	04260184020287 04260184020294	(17)	YYMMDD	(10)	PDM-YYYY-NN- ZZ KDM-YYYY- NNN-ZZ
	∅ 18 mm	1	Inre yttre		04260184020300 04260184020317				
	∅ 24 mm	1	inre yttre		04260184020324 04260184020331				
	1x1	1	inre yttre		04260184020348 04260184020355				
	2x2	1	inre yttre		04260184020362 04260184020379				
	4x4	1	inre yttre		04260184020386 04260184020393				
	5x5	1	Inre yttre		04260184020409 04260184020416				
	9x9	1	Inre yttre		04260184020423 04260184020430				
	9x12	1	inre yttre		04260184020447 04260184020454				
	18x9	1	inre yttre		04260184020461 04260184020478				
	18x18	1	inre yttre		04260184020485 04260184020492				

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

SupraSDRM® variant 2

Bas-UDI-DI: 426018402AAA0000001PQ				UDI -DI (Enhetsidentifierare)		UDI -PI (Produktidentifierare)			
Produktnamn	Storlek (cm)	Förslängsenhet	Förpackningsnivå	GS1	GTIN	AI hållbarhet	Hållbarhet	AI LOT	LOT
SupraSDRM® 1100	∅ 12 mm	1	Inre yttre	(01)	04260184020508 04260184020515	(17)	YYMMDD	(10)	PDM-YYYY-NN- ZZ KDM-YYYY- NNN-ZZ
	∅ 18 mm	1	Inre yttre		04260184020522 04260184020539				
	∅ 24 mm	1	inre yttre		04260184020546 04260184020553				
	1x1	1	inre yttre		04260184020560 04260184020577				
	2x2	1	inre yttre		04260184020584 04260184020591				
	4x4	1	inre yttre		04260184020607 04260184020614				
	5x5	1	Inre yttre		04260184020621 04260184020638				
	9x9	1	Inre yttre		04260184020645 04260184020652				
	9x12	1	inre yttre		04260184020669 04260184020676				
	18x9	1	inre yttre		04260184020683 04260184020690				
	18x18	1	inre yttre		04260184020706 04260184020713				



2. Avsedd användning av enheten

2.1. Avsett syfte

- ❖ SupraSDRM® är ett absorberande skummembran och alloplastiskt material för hudersättning för behandling av epidermala och dermala sår.

2.2. Indikationer

- ❖ SupraSDRM® används för patienter med epidermala och dermala sår, såsom skrubbsår, delade donatorplatser för hudtransplantat, 2:a gradens brännskador samt 2:a gradens brännskador tillsammans med 3:e gradens brännskador.
- ❖ SupraSDRM® används för patienter med kroniska sår (med undantag av torra kroniska sår), såsom venösa och arteriella sår, samt diabetessår.

2.3. Kontraindikationer

- ❖ SupraSDRM® bör inte användas för behandling a infekterade eller allvarliga blödande sår utan ytterligar hemostatisk behandling.
- ❖ SupraSDRM® bö inte appliceras på kroniskt torra sår.

3. Produktbeskrivning

3.1. Beskrivning av produkten

SupraSDRM® egenskaper:

- engångsbruk, hudersättning för engångstillämpning
- mycket genomsläpplig för syre och vattenånga
- består av tre syntetiska och bioresorberbara komponenter: laktid, trimetylenkarbonat och kaprolakton
- inga medicinska substanser, vävnads- eller blodderivat får ingå
- båda sidor av produkten kan användas för sårbehandling
- möjliggör visuell bedömning av läkningsprocessen på grund av dess transparens efter kontakt med såret

Storlekar och former av SupraSDRM®:

- Finns i två varianter med olika tjocklekar: 1,5 – 2,1 mm och 0,8 – 1,4 mm
- rektangulära och cirkelformer
- SupraSDRM® kan vid behov klippas till av användaren till andra former och storlekar för att optimera täckningen av de berörda områdena.

3.2. En hänvisning till tidigare generationer eller varianter, om sådana finns, och en beskrivning av skillnaden

Inte tillämpligt

3.3. Beskrivning av alla tillbehör som är avsedda att använda tillsammans med enheten

Inte tillämpligt

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

3.4. Beskrivning av alla andra anordningar och produkter som är avsedda att användas tillsammans med anordningen

SupraSDRM® kan användas antingen ensamt eller i kombination med olika konventionella gasbindor med eller utan fettillsatser. En kombination med sådana förband kan bidra till att ytterligare säkra membranet och förhindra att det flyttar sig.

4. Risker och varningar

4.1. Resterande risker och oönskade effekter

Alla genomförda riskanalyser påvisar ett godtagbart övergripande förhållande mellan nytta/risk.

De tre riskerna som hamnar inom det "oacceptabla" området har analyserats och accepterats eftersom fördelarna vida överstiger riskerna. Alla tre är relaterade med potentiellt allvarliga infektioner, vilket anges i avsnittet kontraindikationer, varningar och försiktighetsåtgärder i denna SSCP. Sannolikheten för förekomst är dock kopplad antingen till sterilitetsproblem som per definition kan uppstå med en viss sannolikhet, eller till en farlig situation som aldrig har inträffat under de fyra år produkten har tillverkats. Sannolikheten för att detta ska inträffa är dock kopplad antingen till sterilitetsproblem som per definition kan uppstå med en viss sannolikhet, eller till en farlig situation som aldrig har inträffat i hela produktfamiljens mer än 20-åriga historia.

Bruksanvisningen ger användarna information om acceptabla restrisker. Varningar och försiktighetsåtgärder som följer av de accepterade restriskerna anges nedan.

4.2. Varningar och försiktighetsåtgärder

- ❖ Applicera inte en produkt där steriliteten kanske inte har säkerställts eftersom det kan leda till allvarliga infektioner.
- ❖ Innehållet är sterilt tills förpackningen bryts.
- ❖ Produktens sterilitet kan inte garanteras om förpackningen är skadad. Kassera oanvänt innehåll från öppnade eller skadade sterila förpackningar. Återanvänd eller återsterilisera ej. Om produkten återanvänds trots dessa riktlinjer, kan produktens egenskaper och prestanda försämrans (reducerad permeabilitet, elasticitet, häftförmåga samt sterilitet).
- ❖ Sådana ändringar i materialegenskaper kann i sin tur leda till nedsatt behandling, såsom otillräcklig sårsläkning eller infektioner.
- ❖ Membranet bör inte användas vid kända allergier mot komponenter i SupraSDRM®. Avlägsna SupraSDRM® omedelbart vid tecken på allergiska reaktioner mot materialet.
- ❖ Ta bort SupraSDRM® vid svår smärta eller ansamlingar av sårsekret.
- ❖ Täckning av intakt hud kan orsaka hudmacerering och bör undvikas.

4.3. Andra relevanta säkerhetsaspekter, samt en sammanfattning av eventuella korrigerande säkerhetsåtgärder på fältet (FSCA inklusive FSN), om tillämpligt

Inte tillämpligt

5. Sammanfattning av klinisk utvärdering och klinisk uppföljning efter marknadsintroduktion (PMCF)

5.1. Sammanfattning av kliniska uppgifter om likvärdig anordning

Se punkterna 5.2 – 5.5

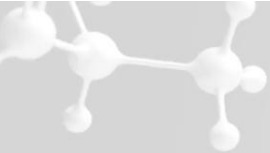
5.2. Sammanfattning av kliniska data från genomförda undersökningar av produkten före CE-märkningen

Sammanfattning av kliniska data från genomförda undersökningar av den likvärdiga produkten Suprathel®

Enligt MDCG 2019-9	andra gradens brännskador och områden med hudtransplantat (SSDS)	kroniska skador
Undersökningens/studiens identitet: Om den utförs enligt direktiven om medicintekniska produkter eller MDR, ange CIV-ID eller enkelt identifikationsnummer . Lägg till referensuppgifter om den kliniska undersökningsrapporten finns tillgänglig i Eudamed.	DE/CA37/1540/KP-1 Ej tillgänglig i EUDAMED	DE/CA37/PolyMedics/KP-1 Ej tillgänglig i EUDAMED
Anordningens identitet inklusive alla modellnummer/versioner	Suprathel®	Suprathel®
Avsedd användning av anordningen i undersökningen	Behandling av hudtransplantat och andra gradens brännskador	Lokal behandling av Ulcus Cruris
Mål för studien	Syftet med studien var att undersöka om Suprathel® är överlägsen de etablerade förfarandena för hudtransplantat och brännskador avseende smärtbeteende.	Målet med studien var att mäta inflytandet av Suprathel® på sårområdet (huvudmålet), sårsmärtan, hudens inflammatoriska aktivitet, sårytan och sårsekretet
Utformning av studien: randomiserad kontrollerad studie, annan avgörande studie, kortsiktig genomförbarhetsstudie, övrigt, och längd av uppföljningen	prospektiv, randomiserad, klinisk studie på två center Marien-sjukhuset (Stuttgart) och kirurgisjukhuset i Berlin med prof. K.-K. Dittel som den huvudansvarige för undersökningen	prospektiv, multicenterstudie Sex sjukhusavdelningar från fyra sjukhus tog emot 22 patienter behandlingen var begränsad till 24 veckor
Primära och sekundära slutpunkter	studiens slutpunkter: 1. Smärta,	studiens slutpunkter: 1. Skadeområden

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

	<p>2. Läkningstid, frekvens av lokala händelser, kvalitet på ärrbildning</p>	<p>2. Smärta, inflammatorisk aktivitet (hud, såryta), sårsekretion, upptäcka biverkningar</p>
<p>Inklusions-/exklusionskriterier för val av ämne</p>	<p>Inklusionskriterier:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Patienter som är 18 år eller äldre och som kan ge sitt samtycke och för vilka - det är nödvändigt att avlägsna ett hudtransplantat eller flera hudtransplantat för att göra en hudtransplantation. Minsta storleken på hela platsen för borttagning av hudtransplantat får inte vara mindre än 8 x 10 cm. - minst ett sammanhängande område eller två motsvarande områden en brännskada av andra graden på sammanlagt minst 1,5 % av kroppens yta. <p>Exklusionskriterier:</p> <p>Allmänna exklusionskriterier</p> <ul style="list-style-type: none"> - Graviditet. - Ålder under 18 år och över 80 år. - Brännskador som är så allvarliga att konstgjord andning måste utföras och att samtycke till studien därför inte är möjlig. - Brännskador med en ABSI på mer än 10, eftersom det vitala hotet för dessa patienter är så stort att det inte är motiverat att genomföra en studie. <p>Kriterier för uteslutning av medicinsk historik</p> <ul style="list-style-type: none"> - Krav på dialys. 	<p>Inklusionskriterier:</p> <ul style="list-style-type: none"> - skriftlig dokumentation av samtycke - plats för såret distalt från knäleden - sårets ålder minst 3 månader - sårets yta får vara högst 25 cm² (Förmodad) Tillgänglighet under den sexmånadersperiod som deltagandet i studien omfattar <p>Exklusionskriterier:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Yngre än 18 år - Graviditet och graviditet kan inte uteslutas - Risk för graviditet under integrering av studien - Integrering av studien (för kvinnor, underlåtenhet att uppfylla minst ett - av följande kriterier: Klimakteriet började för över två år sedan, sterilisering efter klimakteriet, kirurgisk sterilisering, åtagande att använda preventivmedel under Preventivmedel under studiens integrering med hormoner, IUD eller Pessar/kondom+spermicid)4. - Amningsperiod - Oförmögenhet eller oförmåga att ge sitt samtycke (t.ex. demens) - Vårdnad (genom domstols- eller myndighetsbeslut) eller (redan genomförd eller påbörjad) - utnämning av en förmyndare (som redan har ägt rum eller har inletts) - Svår allmän sjukdom som kräver intensivvård - Helt orörlig - Malignitet som är i behov av behandling eller som inte har behandlats kurativt - Pågående immunosuppressiv eller kemoterapeutisk behandling - Hjärtinsufficiens NYHA 3 eller högre och hjärtrelaterat benödem - Svår leversjukdom med påverkan på organismen

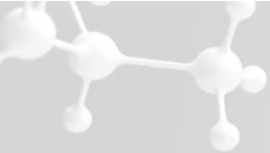


Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

	<ul style="list-style-type: none"> - Hjärtinsufficiens NYHA 3 eller högre. - Pågående kemoterapi. - Störningar i blodets koagulation (Snabbvärde permanent under 50). <p>Lokala exklusionskriterier Brännskador i regionerna kommer inte att ingå i studien:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ansikte, - nacke, - handflata, - könsorgan, - skinkor och - fotsulor. <p>Sekundära exklusionskriterier</p> <ul style="list-style-type: none"> - akut livsfara som uppstår under behandlingen, - allvarliga allmänna infektioner, - problem med läkemedel som inte först upptäckts (deliriskt tillstånd). 	<ul style="list-style-type: none"> - förhindra diabetes mellitus (HbA1c >10%) - Apoplexi inom de senaste 6 månaderna - Beroendesjukdom som drabbar inre organ (undantag: nikotinmissbruk) - Förekomst av minst ett sår som är större än 25 cm². - Venös eller arteriell kärldata i behov av kirurgi (tre månader efter inklusion i studien är möjlig) - Samtidig djup infektion, särskilt med benpåverkan (flegmon, lymfangit, osteomyelit) - Cirkulära sår (så kallade gaiter-sår) - Systemisk antibiotikabehandling som påbörjats eller påbörjats under de senaste 4 veckorna med en sannolik antibiotikabehandling med en förmodad varaktighet på >7 dagar. - Kontraindikation för Suprathel[®] (särskilt infekterade eller kraftigt blödande sår). - sår) - Förväntad bristande efterlevnad (inkl. känd användning av droger) - Samtidigt deltagande i en annan klinisk prövning med befintligt försäkringsskydd.
<p>Antal registrerade försökspersoner, inklusive om tillämpligt i olika behandlingsarmar</p>	<p>två grupper. 22 patienter skrevs in i grupp A (täckning av hud vid brännskador S1: hudtransplantat) och 24 patienter skrevs in i grupp B (täckning av hud vid brännskador S2: Täckning av andra gradens brännskador).</p>	<p>22 patienter i kohortdesign med avsaknad av en kontrollgrupp</p>
<p>Undersökningspopulation: De viktigaste utgångsvärdena vid studiestart för varje undersökningsgrupp, inklusive kön och ålder för de inskrivna personerna</p>	<p>Grupp A: 22 patienter [18 män, 4 kvinnor, medelålder 39,6 år (intervall 18–64 år)] Grupp B: 24 patienter [20 män, 4 kvinnor, medelålder 40,5 år (intervall 19–64 år)]</p>	<p>Patienterna var 73 (±10) år gamla, 73 % kvinnor och alla var drabbade av ulcus cruris, som vid inskrivningen var kvar i 12 (±6) månader i genomsnitt</p>
<p>Sammanfattning av studiemetoderna</p>	<p>Sårsmärta: Visuellt analog skala (VAS) Läkningstid: Tidpunkt för fullständig epitelisering. Infektioner: Svabbar (med tre dagars mellanrum)</p>	<p>Undersökning av sårområdet: Ytberäkning (längd gånger bredd i cm²) Definition av läkning: fullständig epitelisering Sårsmärta: Visuellt analog skala (VAS):</p>

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

<p>Sammanfattning av resultaten: alla kliniska fördelar, alla önskade biverkningar eller biverkningar och deras frekvens i förhållande till tiden, eventuella resultat om långsiktiga fördelar eller risker, t.ex. överlevnadsfrekvens för implantat efter 5 eller 10 år och/eller kumulativ erfarenhet i patientår. En redogörelse för hur fullständig uppföljningen är i procent bör tillhandahållas. Lägg till en anteckning om studien fortfarande pågår för långtidsuppföljning.</p>	<p>När det gäller det primära målkriteriet samlades statistiskt signifikanta bevis för att, i fallet med platser för hudtransplantat [grupp A; Suprathel®-grupp: medelvärde 10-dagars smärtbetyg var 0,92; (medelvärde: 1,0; intervall 0,2–1,8); Jelonet®-grupp: medelvärde 10-dagars smärtbetyg var 2,1 (medelvärde 2,8; intervall 0,4–3,0; p=0,0002), Suprathel® minskar smärta jämfört med användning av paraffinväv, och även att vid brännskador av andra graden [grupp B; Suprathel®-grupp: medelvärde 10-dagars smärtbetyg var 1,0 (medelvärde: 0,9, intervall: 0,2–1,8), Omiderm®-grupp: medelvärde 10-dagars smärtbetyg var 1,59 (medelvärde 1,0, intervall 0,6–2,5), p=0,0072], smärtan har minskat jämfört med användning av Omiderm®. Ingen statistiskt signifikant förbättring med avseende på läkningstid dokumenterades [p= 0,5 (A+B), grupp A: fullständig reepitelisering efter en genomsnittlig period på 10,5 dagar (medelvärde: 10,5 intervall: 6–14) i Suprathel®-gruppen och efter en 10,85-dagarsperiod (median: 11, intervall 6–14), grupp B: fullständig reepitelisering efter en genomsnittlig 10,2-dagarsperiod (medelvärde: 10,0, intervall 10–16) i Suprathel®-gruppen och efter 10,3-dagarsperiod (medelvärde:10,0, intervall 6–16) i Omiderm®-gruppen].</p>	<p>I slutet av studien, max. efter 24 veckor, var såret helt läkt i 73 % av fallen, och i alla fall som deltog i protokollet var sårstorleken mindre. Den genomsnittliga sårstorleken minskade från 7,5 cm² (±7,3 medelvärde 4,0) till 1,0 cm² (±2,2 medelvärde 0,0) (p <0,001) i analysen per protokoll. Sårsmärta mätt med hjälp av en visuell analog skala (VAS) förbättrades från 2,5 (±2,4, max. 8) till 0,1 (±0,3, max. 1) (p=0,002) med Suprathel®. Någon inflammatorisk aktivitet observerades i 66,7 % av såren i början av studien, endast 6,7 % fanns kvar vid slutpunkten (p=0,004). I 100 % av fallen bedömde observatören att sårytan var tillfredsställande efter 66,7 % i början av försöket (p=0,1). Ingen sekretion hittades i 73,3 % av fallen jämfört med 20,0 % i början (p=0,02).</p>
<p>Eventuella begränsningar av studien, såsom hög förlust för uppföljning eller potentiell</p>	<p>Ej rapporterat</p>	<p>Ej rapporterat</p>



Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

störande faktorer som kan ifrågasätta resultaten.		
Eventuella enhetsbrister och eventuella ersättningar av enheten relaterade till säkerhet eller prestanda under studien.	Ej rapporterat	Ej rapporterat

Indikation: små områden av tredje graden

Godkännandet var baserat på en samling av sex fallstudier från Marien-sjukhuset (Stuttgart) utförda av dr. Uhlig. Rapporten bekräftar en positiv risk/nytta-balans för patienterna, eftersom: Spontanläkning är möjlig utan transplantation. Följaktligen kan återtransplantationer utföras på ett mer inriktat sätt med mindre hudsprickor. Och bättre kosmetiska resultat är uppenbara eftersom "övertransplantation" kan undvikas.

5.3. Sammanfattning av kliniska data från andra källor (publicerad litteratur)

Sammanfattning av kliniska data för motsvarande Suprathel[®] från andra källor (publicerad litteratur)

De viktigaste resultaten som identifierats som kliniska fördelar är:

- enkel användning,
- betydande smärtlindring,
- mindre behov av smärtstillande läkemedel,
- lägre kostnad och mindre ansträngning vid byte av förband,
- kortare sjukhusvistelse,
- snabbare läkningsprocess,
- förbättrad epitelisering (histologisk undersökning),
- god bedömning av ärr (VSS/POSAS-resultat),
- mindre oxidativ stress,
- minskade proinflammatoriska cytokiner
- ökat uttryck av telomeras
- kortare läkningstid
- lägre långsiktig frekvens av nya ingrepp, t.ex. avlägsnande av ärrkontrakturer
- Minskat behov av postoperativa omläggningar under sedering

De viktigaste resultaten som identifierats som kliniska fördelar för SupraSDRM[®] är:

- snabbare läkningsprocess vid kroniska sår

5.4. Övergripande sammanfattning av den kliniska prestandan och säkerheten

Klinisk prestanda

De viktigaste kliniska fördelarna med att tillämpa Suprathel[®] medicintekniska produkter som grundar sig på den nuvarande vetenskapliga kunskapen sammanfattas i följande tabell:

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

SUPRASDRM®

Produktkrav från PMI	Undersökningsresultat* som rör prestanda för anordningen
kortare läkningstid	Kortare läkningstid vid kroniska sår jämfört med kollagen sår täckning

SUPRATHEL®

Produktkrav från PMI	Undersökningsresultat* som rör prestanda för anordningen
Enkel ansökan och bedömning vid ett tillfälle	Enkel användning av anordningen
Betydande smärtlindring	Betydande smärtlindring Mindre behov av smärtstillande läkemedel krävs
Lägre behandlingskostnader	Lägre kostnad och mindre ansträngning vid byte av förband Lägre kostnader genom att ett mindre behov av smärtstillande läkemedel krävs Kortare sjukhusvistelse
Snabb läkningsprocess	Snabbare läkningsprocess Förbättrad epitelisering
Utmärkta kosmetiska resultat	Förbättrad epitelisering Bra bedömning av ärr
Minskad inflammatorisk reaktion	Mindre oxidativ stress Minskade proinflammatoriska cytokiner Ökat uttryck av telomeras
Minskad transplantationsgrad	Minskad behov av transplantat
Minskad behov av rekonstruktiva ingrepp	lägre långsiktig frekvens av nya ingrepp, t.ex. avlägsnande av ärrkontrakturer Färre rekonstruktiva ingrepp
Kortare sjukhusvistelse	Kortare sjukhusvistelse
Minskad behov av postoperativa omläggningar under sedering	Färre postoperativa omläggningar under sedering

* litteratur/referenser anges i slutet av SSCP:n

Klinisk säkerhet

När det gäller säkerhet rapporterade ingen av de publicerade studierna några ytterligare risker, t.ex. på grund av ökad infektionsfrekvens eller allergiska reaktioner.

Inga biverkningar eller oönskade effekter har någonsin rapporterats. Dessutom har det aldrig förekommit några kundklagomål som rör patienternas kliniska säkerhet eller där produktens definierade specifikationer och kvalitet har påverkats.

5.5. Pågående eller planerad klinisk uppföljning efter marknadsintroduktionen

För att kontinuerligt övervaka produktens säkerhet och prestanda, har den kliniska utvärderingen av SupraSDRM® medicintekniska produkt uppdaterats regelbundet med nyvunna kliniska data under produktens hela livscykel. På grund av den långvariga erfarenheten av den likvärdiga anordningen Suprathel® inom samma produktfamilj, krävs inga PMCF-studier för att ytterligare bevis för säkerhet och prestanda ska tas fram.

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

6. Möjliga diagnostiska eller terapeutiska alternativ

Möjliga alternativa behandlingar för ovan nämnda indikationer:

- salvor som innehåller silversulfadiazin
- klassiska sårförband (t.ex. gasbindor)
- hydrokolloid-, alginat-, hydrogel-, polyuretanfilm och skumförband,
- silikonbelagda nylonförband,
- sårförband med antibakteriella egenskaper

7. Rekommenderad profil och utbildning för användare

Den medicintekniska produkten får hanteras endast av hälso- och sjukvårdspersonal. Applicerings- och eftervårdsprocedurerna beskrivs i bruksanvisningen som medföljer den medicintekniska produkten. Inga ytterligare användarutbildningar krävs för att kunna applicera SupraSDRM® korrekt.

Den föreslagna patientprofilen omfattar patienter inom de ovan nämnda indikationerna. Bortsett från patienter som uppvisar symtom som anges i kontraindikationerna eller kända allergier mot enhetskomponenter föreligger inga begränsningar för användningen av SupraSDRM® eller några andra kriterier för urval av patienter.

8. Hänvisning till eventuella (harmoniserade) standarder och tillämpade CS

Harmoniserade standarder	Kort beskrivning
Common specifications	Non available for the product
DIN EN ISO 13485	Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes
DIN EN 62366-1	Medical devices - Part 1: Application of usability engineering to medical devices
DIN EN ISO 14971	Medical devices – Application of risk management to medical devices
DIN EN ISO 14155	Clinical Investigation of Medical Devices for Human Subjects - Good Clinical Practice
DIN EN ISO 10993-1	Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management system
DIN EN ISO 10993-3	Biological evaluation of medical devices - Part 3: Tests for genotoxicity, carcinogenicity and reproductive toxicity
DIN EN ISO 10993-5	Biological evaluation of medical devices - Part 5: Tests for in vitro cytotoxicity
DIN EN ISO 10993-6	Biological evaluation of medical devices – Part 6: Tests for local effects after implantation
DIN EN ISO 10993-10	Biological evaluation of medical devices - Part 10: Tests for irritation and skin sensitization
DIN EN ISO 10993-11	Biological evaluation of medical devices - Part 11: Tests for systemic toxicity

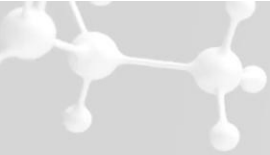
Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

DIN EN ISO 10993-12	Biological evaluation of medical devices - Part 12: Sample preparation and reference materials
DIN EN ISO 11737-1	Sterilization of medical devices - Requirements for the estimation of population of microorganisms on a product
DIN EN ISO 11737-2	Sterilization of medical devices - Microbiological methods - Part 2: Tests of sterility performed in the definition, validation and maintenance of a sterilization process
DIN EN ISO 11137-1	Sterilization of health care products - Radiation - Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices
DIN EN ISO 11137-2	Sterilization of Health Care Products - Radiation - Part 2: Establishing The Sterilization Dose
DIN EN 556-1	Sterilization of medical devices - Requirements for medical devices to be designated "STERILE" - Part 1: Requirements for terminally sterilized medical devices
DIN EN ISO 11607-1	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 1: Requirements for materials, sterile barrier systems and packaging systems
DIN EN ISO 11607-2	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 2: Validation requirements for forming, sealing and assembly processes
DIN EN ISO 20417	Medical devices – Information to be supplied by the manufacturer
DIN EN ISO 15223-1	Medical Devices - Symbols To Be Used With Medical Device Labels, Labelling And Information To Be Supplied - Part 1: General Requirements
DIN EN 868-2	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 2: Sterilization wrap - Requirements and test methods
DIN EN 868-5	Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 5: Sealable pouches and reels of porous materials and plastic film construction - Requirements and test methods
DIN EN ISO 14698-1	Cleanrooms and associated controlled environments -- Biocontamination control -- Part 1: General principles and methods
DIN EN ISO 14698-2	Cleanrooms and associated controlled environments -- Biocontamination control -- Part 2: Evaluation and interpretation of biocontamination data
ISTA 2a	Partial Simulation Performance Tests - Packaged Products 150 lb (68 kg) or Less
USP <151>	Pyrogen Study
ASTM F1886/F1886M	Standard Test Method for Determining Integrity of Seals for Flexible Packaging by Visual Inspection
ASTM F88/F88M	Standard Test Method for Seal Strength of Flexible Barrier Materials
ASTM F3039	Standard Test Method for Detecting Leaks in Nonporous Packaging or Flexible Barrier Materials by Dye Penetration

9. Litteraturhänvisningar

Abbott, C. A., Carrington, A. L., Ashe, H., Bath, S., Every, L. C., Griffiths, J., Hann, A. W., Hussein, A., Jackson, N., Johnson, K. E., Ryder, C. H., Torkington, R., Van Ross, E. R., Whalley, A. M., Widdows, P., Williamson, S., Boulton, A. J. & North-West Diabetes Foot Care, S. (2002). The North-West Diabetes Foot Care Study: incidence of, and risk factors for, new diabetic foot ulceration in a community-based patient cohort. *Diabet Med*, 19, 377-84.

Albertsson, A., Eklund, M. (1995). Influence of Molecular Structure on the degradation mechanism of Degradable Polymers: In Vitro Degradation of Poly(Trimethylene Carbonate), Poly(Trimethylene Carbonate-co-Caprolactone), and Poly(Adipic Anhydride). *J Applied Polymer Sci* 57, 87-103.



Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

Ali, S. A., Zhong, S. P., Doherty, P. J. & Williams, D. F. (1993). Mechanisms of polymer degradation in implantable devices. I. Poly(caprolactone). *Biomaterials*, 14, 648-56.

Apelqvist, J., Bakker, K., Van Houtum, W. H., Nabuurs-Franssen, M. H. & Schaper, N. C. (2000). International consensus and practical guidelines on the management and the prevention of the diabetic foot. International Working Group on the Diabetic Foot. *Diabetes Metab Res Rev*, 16 Suppl 1, S84-92.

Baartmans, M. G., Dokter, J., Den Hollander, J. C., Kroon, A. A. & Oranje, A. P. (2011). Use of skin substitute dressings in the treatment of staphylococcal scalded skin syndrome in neonates and young infants. *Neonatology*, 100, 9-13.

Barbachowska A, Korzeniowski T, Surowiecka A, Tomaka P, Bugaj-Tobiasz M, Łaczyk M, Górecka Z, Chrapusta A, Strużyna J. The Effectiveness of an Alloplastic Epidermal Substitute in the Treatment of Burn Wounds in Children: A Comparative Clinical Study of Skin Substitutes and Silver and Paraffin Gauze Dressings. *J Clin Med*. 2024 Nov 28;13(23):7238.

Barbachowska A, Tomaka P, Surowiecka A, Łaczyk M, Górecka Z, Stepniewski A, Chrapusta A, Sadowy R, Strużyna J, Korzeniowski T (2025). The Influence of Blood Parameters on the Adhesion of an Epidermal Substitute in the Treatment of Burn Wounds in Children. *J Clin Med*. 2025 Jun 29;14(13):4614.

Blome-Eberwein, S.A., Amani, H., Lozano, D.D., Gogal, C., Boorse, D., Pagella, P. Burns. A bio-degradable synthetic membrane to treat superficial and deep second degree burn wounds in adults and children – 4 year experience. 2020 Aug 29;S0305-4179(20)30507-6

Bostman, O. M. (1991). Absorbable implants for the fixation of fractures. *J Bone Joint Surg Am*, 73, 148-53.

Brady, J. M., Cutright, D. E., Miller, R. A. & Barristone, G. C. (1973). Resorption rate, route, route of elimination, and ultrastructure of the implant site of polylactic acid in the abdominal wall of the rat. *J Biomed Mater Res*, 7, 155-66.

Burd, A. & Yuen, C. (2005). A global study of hospitalized paediatric burn patients. *Burns*, 31, 432-8.

Bryant, R., Nix, D. (2006). *Acute and Chronic Wounds* 3rd Edition.

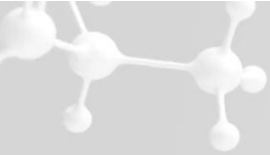
Cha, Y. & Pitt, C. G. (1990). The biodegradability of polyester blends. *Biomaterials*, 11, 108-12.

Cheema L, Manzoor S, Khalid U, Shamim R, Hashaam, Tayyab Z, Bashir M. Suprathel Dressing at Split Thickness Skin Graft Donor Site for Pain Control and Wound Healing. *Pakistan journal of medical and health sciences*, 2022, 16(10), 116-118

Cussons D, Sullivan J, Frew Q, Barnes D. Suprathel Versus Hypafix in the Management of Split-Thickness Donor Site Wounds in the Elderly: A Randomised Controlled Trial. *Eur Burn J*. 2024 Oct 17;5(4):335-345.

Dadras M, Wagner JM, Wallner C, Sogorski A, Sacher M, Harati K, Lehnhardt M, Behr B. Enzymatic debridement of hands with deep burns: a single center experience in the treatment of 52 hands. *J Plast Surg Hand Surg*. 2020 Aug;54(4):220-224. doi: 10.1080/2000656X.2020.1755298. Epub 2020 Apr 21. PMID: 32315252.

Dastagir N, Kijas D, Obed D, Tamulevicius M, Vogt PM, Dastagir K. Suprathel® and water-filtered infrared-A radiation (wIRA) as a new treatment strategy for toxic epidermal necrolysis (TEN): A prospective study. *Burns*. 2024 Dec;50(9):107283

**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

Delgado-Miguel C, García Morán A, Fuentes Gómez L, Díaz M, Miguel-Ferrero M, López-Gutiérrez JC. Comparison of the effectiveness of three different skin substitutes for the treatment of pediatric burns. *Eur J Pediatr.* 2024 Dec 13;184(1):80.

Delgado-Miguel C, Salomé V, Miguel-Ferrero M, López-Gutiérrez JC. Neonatal Severe Staphylococcal Scalded Skin Syndrome: Management with Autoadhesive Skin Substitute Dressing (Suprathel®). *Indian J Pediatr.* 2024 Sep;91(9):984.(a)

Demircan, M., Gürnlüoğlu, K., Gözükara, Bag, H.G., Koçbıyık, A., Gül, M., Üremiş, N., Gül, S., Gürnlüoğlu, S., Türköz, Y., Taşçı, A. Impaction of the polylactic membrane or hydrofiber with silver dressings on the interleukin-6, tumor necrosis factor- α , transforming growth factor- β 3 levels in the blood and tissues of pediatric patients with burns. *Ulus Travma Acil Cerrahi Derg.* 2021 Jan;27(1):122-131

Dhivya, S., Padma, V. V. & Santhini, E. (2015). Wound dressings - a review. *Biomedicine (Taipei)*, 5, 22.

Everett, M., Massand, S., Davis, W., Burkey, B. & Glat, P. M. (2015). Use of a copolymer dressing on superficial and partial-thickness burns in a paediatric population. *J Wound Care*, 24, S4-8.

Fernandes S, Teixeira I, Carmo L, Campos M, Garcia M. The Use of a Polylactic Membrane in Pediatric Burns Proves to be Successful Even After Late Application. *J Burn Care Res.* . 2023 Sep 7;44(5):1176-1181

Fischer, S., Kremer, T., Horter, J., Schaefer, A., Ziegler, B., Kneser, U., Hirche, C. Suprathel® for severe burns in the elderly: Case report and review of the literature. *Burns.* 2016 Aug;42(5):e86-92

Galati V, Vonthein R, Stang F, Mailaender P, Kisch T. Split thickness skin graft versus application of the temporary skin substitute suprathel in the treatment of deep dermal hand burns: a retrospective cohort study of scar elasticity and perfusion. *Int J Burns Trauma.* 2021 Aug 15;11(4):312-320

Gürnlüoğlu, K., Demircan, M., Tasci, A., Uremis, M. M., Turkoz, Y., Bag, H. G., Akinci, A. & Bayrakci, E. (2019). The Effects of Two Different Burn Dressings on Serum Oxidative Stress Indicators in Children with Partial Burn. *J Burn Care Res*, 40, 444-450. (2019a)

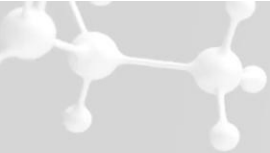
Gürnlüoğlu, K., Demircan, M., Koç, A., Koçbıyık, A., Taşçı, A., Durmuş, K., Gürnlüoğlu, S., Gözükara Bağ, H (2019). The Effects of Different Burn Dressings on Length of Telomere and Expression of Telomerase in Children With Thermal Burns. *J Burn Care Res.* 2019 Apr 26;40(3):302-311. (2019b)

Hakkarainen, T., Koivuniemi, R., Kosonen, M., Escobedo-Lucea, C., Sanz-Garcia, A., Vuola, J., Valtonen, J., Tammela, P., Mäkitie, A., Luukko, K., Yliperttula, M., Kavola, H. *J Control Release. Nanofibrillar cellulose wound dressing in skin graft donor site treatment.* 2016 Dec 28;244(Pt B):292-301.

Harenberg, P. S., Hrabowski, M., Rysse, H., Gazyakan, E., Germann, G., Engel, H. & Reichenberger, M. A. (2010). CASE REPORT Febrile Ulceronecrotic Mucha-Habermann Disease. *Eplasty*, 10.

Heitzmann W, Enzmann J, von Kohout M, Mattern MM, Akkan J, Fuchs PC, Schiefer JL. Accelerated wound healing of enzymatically debrided deep dermal burn wounds after the use of fish skin (Kerecis Omega3 Wound®) in comparison to Suprathel®. *Burns.* 2025 Jun;51(5):107471. (2025a)

Heitzmann W, Mossing M, Fuchs PC, Akkan J, Seyhan H, Grieb G, Opländer C, Schiefer JL. Comparative Clinical Study of Suprathel® and Jelonet® Wound Dressings in Burn Wound Healing after Enzymatic Debridement. *Biomedicine.* 2023 Sep 22;11(10):2593.



Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

Heitzmann W, Mossing M, von Kohout M, Alhujaili Y, Akkan J, Fuchs PC, Lefering R, Schiefer JL. Long-term skin quality and scar formation after enzymatic debridement of deep-dermal burn wounds: A follow-up comparative study of Suprathel® and Jelonet®. *Burns*. 2025 Nov 20;52(1):107803. (2025b)

Hettiaratchy, S. & Papini, R. (2004). Initial management of a major burn: II--assessment and resuscitation. *BMJ*, 329, 101-3.

Highton, L., Wallace, C., Shah, M. Use of Suprathel® for partial thickness burns in children. *Burns*. 2013 Feb;39(1):136-41

Hollinger, J. O. & Battistone, G. C. (1986). Biodegradable bone repair materials. Synthetic polymers and ceramics. *Clin Orthop Relat Res*, 290-305.

Hundeshagen, G., Collins, V. N., Wurzer, P., Sherman, W., Voigt, C. D., Cambiaso-Daniel, J., Nunez Lopez, O., Sheaffer, J., Herndon, D. N., Finnerty, C. C. & Branski, L. K. (2018). A Prospective, Randomized, Controlled Trial Comparing the Outpatient Treatment of Pediatric and Adult Partial-Thickness Burns with Suprathel or Mepilex Ag. *J Burn Care Res*, 39, 261-267.

Hunt, T., Aslam, R., Beckert, S., Wagner, S., Ghani, R., Hussain, M., Roy, S., And Sen, C. (2007). Aerobically Derived Lactate Stimulates Revascularization And Tissue Repair Via Redox Mechanisms. *Antioxidants & Redox Signaling* Volume 9, Number 8.

Kaartinen, I. S. & Kuokkanen, H. O. (2011). Suprathel((R)) causes less bleeding and scarring than Mepilex((R)) Transfer in the treatment of donor sites of split-thickness skin grafts. *J Plast Surg Hand Surg*, 45, 200-3.

Karlsson M, Steinvall I, Elmasry M. Suprathel® or Mepilex® Ag for treatment of partial thickness burns in children: A case control study. *Burns*. 2023 Mar 11;S0305-4179(23)00043-8.

Kamolz, L.-P., Herndon, D. N., Jeschke, M. G. (2009). *Verbrennungen – Diagnose, Therapie und Rehabilitation des thermischen Traumas*. Wien Springer-Verlage.

Kamolz, L., Lumenta, D., Kitzinger, H., Frey, M. (2008). Tissue engineering for cutaneous wounds: an overview of current standards and possibilities. *Eur Surg* 40, 19-26.

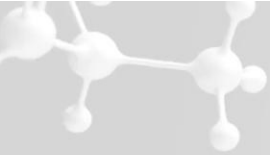
Katz, A. R., Mukherjee, D. P., Kaganov, A. L. & Gordon, S. (1985). A new synthetic monofilament absorbable suture made from polytrimethylene carbonate. *Surg Gynecol Obstet*, 161, 213-22.

Keck, M., Selig, H. F., Lumenta, D. B., Kamolz, L. P., Mittlbock, M. & Frey, M. (2012). The use of Suprathel((R)) in deep dermal burns: first results of a prospective study. *Burns*, 38, 388-95.

Khorasani E, Batra A, Bartlett R, Bergquist S, Liden BA and Rangel-Berridi K (2025) Cost-utility analysis of a polylactic acid matrix versus a collagen dressing for the closure of diabetic foot ulcers. *Front. Public Health* 13:1625252. doi: 10.3389/fpubh.2025.1625252

Königs I (2025) AWMF S2k guideline „Versorgung thermisch verletzter Kinder“, *Monatsschrift Kinderheilkunde*, May 2025

Kumar, S., Ashe, H. A., Parnell, L. N., Fernando, D. J., Tsigos, C., Young, R. J., Ward, J. D. & Boulton, A. J. (1994). The prevalence of foot ulceration and its correlates in type 2 diabetic patients: a population-based study. *Diabet Med*, 11, 480-4. Lindford, A. J., Kaartinen, I. S., Virolainen, S. & Vuola, J. (2011). Comparison of Suprathel(R) and allograft skin in the treatment of a severe case of toxic epidermal necrolysis. *Burns*, 37, e67-72.

**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

Martínez-Jiménez MA, Novoa-Moreno AL, Miranda-Altamirano RA, Johnson-Ponce O, Kolosovas-Manchuca ES, Loza-González VM. Facial Burn Healing With a Polylactic Acid Dermal Matrix: A Case Report on Wound Modulation and Graft-Free Epithelialization. *J Burn Care Res.* 2025 Nov 5;46(6):1460-1463 (2025a)

Martínez-Jiménez MA, Novoa-Moreno AL, Loza-González VM, Pérez-Medina-Carballo R, Cervantes-Báez PA. Use of Polylactic Acid Dermal Matrix for the Management of Wounds with Exposed Avascular Structures. *J Clin Med.* 2025 Dec 19;15(1):3 (2025b)

Megas IF, Fuchs PC, Pinterits F, Jain AM, Fikatas P, Habild G, Delavari S, Breidung D. Bioresorbable Polylactic Acid Matrix for Chronic Non-Healing Wounds: First Clinical Experience in Europe. *J Pers Med.* 2025 Dec 31;16(1):10.

Larson, M.L., Elkady, D., Sharma, S., Beaucock, B., Lou, R.B., Khandelwal, A. (2024). *Burns.* 2024 Sep;50(7):1832-1839

Lee A, McKean AR, Wormald JCR, King ICC, Collins DP, Dheansa B; CASSIUS Collaborative (2025). A clinician survey of skin substitute use in burns care in the UK and Ireland: The CASSIUS study. *J Plast Reconstr Aesthet Surg.* 2025 Mar;102:238-246. doi: 10.1016/j.bjps.2025.01.064.

Liden BA, Liu L, Regulski M, Foster M, Leon R, Palazzi G, Ramirez-GarciaLuna JR. A multicenter retrospective study comparing a polylactic acid CAMP with intact fish skin graft or a collagen dressing in the management of diabetic foot ulcers and venous leg ulcers. *Wounds.* 2024 Sep;36(9):297-302

Lindford, A. J., Kaartinen, I. S., Virolainen, S. & Vuola, J. (2011). Comparison of Suprathel(R) and allograft skin in the treatment of a severe case of toxic epidermal necrolysis. *Burns*, 37, e67-72.

Liodaki, E., Schopp, B.E., Lindert, J., Krämer, R., Kisch, T., Mailänder, P., Stang, F. Kombination von universellem Antidot und temporärem Hautersatz bei Verätzungen [Combination of a universal antidote and temporary skin substitute for chemical burns: Extended case report]. *Unfallchirurg.* 2015 Sep;118(9):804-7.

Lipkin I, Hughes M, Hughes WB (2025) Utilization of Suprathel[®] in delayed surgical management of toxic epidermal necrolysis (TEN): A case report, *Burns Open* 2025

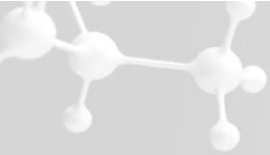
Madry, R., Struzyna, J., Stachura-Kulach, A., Drozd, L. & Bugaj, M. (2011). Effectiveness of Suprathel(R) application in partial thickness burns, frostbites and Lyell syndrome treatment. *Pol Przegl Chir*, 83, 541-8.

Margolis, D. J., Allen-Taylor, L., Hoffstad, O. & Berlin, J. A. (2004). The accuracy of venous leg ulcer prognostic models in a wound care system. *Wound Repair Regen*, 12, 163-8.

Margolis, D. J., Allen-Taylor, L., Hoffstad, O. & Berlin, J. A. (2004). The accuracy of venous leg ulcer prognostic models in a wound care system. *Wound Repair Regen*, 12, 163-8.

Margolis, D. J., Malay, D. S., Hoffstad, O. J., Leonard, C. E., Macurdy, T., Lopez De Nava, K., Tan, Y., Molina, T. & Siegel, K. L. 2011. Prevalence of diabetes, diabetic foot ulcer, and lower extremity amputation among Medicare beneficiaries, 2006 to 2008: Data Points #1. *Data Points Publication Series.* Rockville (MD).

Markl, P., Prantl, L., Schreml, S., Babilas, P., Landthaler, M. & Schwarze, H. (2010). Management of split-thickness donor sites with synthetic wound dressings: results of a comparative clinical study. *Ann Plast Surg*, 65, 490-6.



Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

Maxey J, Wampler M, Elkady D, DeVault A, Williamson K, Borrelli M, Lou R, Khandelwal A. Minimally invasive excision combined with epidermal autografting and poly-lactic acid skin substitute improves outcomes in pediatric partial thickness burns, *Journal of Pediatric Surgery Open*, Volume 11 (2025)

März V, Vogt M. Skin Healing of Deep Second Degree Burn Injuries in Four Individuals Sustained in a Boat Explosion Results after Different Approaches. *Eur. Burn J.* 2020, 1, 191–195

Merz, K. M., Sievers, R., Reichert, B. (2011). Suprathel[®] for coverage of superficial dermal burns of the face. *GMS Verbrennungsmedizin*, 4.

Miguel-Ferrero M, Delgado-Miguel C, Díaz M, Carlos López-Gutiérrez J. Toxic epidermal necrolysis management with suprathel[™] Tratamiento de la necrólisis epidérmica tóxica con suprathel[®]. *An Pediatr (Engl Ed)*. 2023 Aug 17:S2341-2879(23)00185-0

Moellhoff N, Lettner M, Frank K, Giunta RE, Ehrl D. Polylactic Acid Membrane Improves Outcome of Split-Thickness Skin Graft Donor Sites: A Prospective, Comparative, Randomized Study. *Plast Reconstr Surg.* 2022 Nov 1;150(5):1104-1113

Moffatt, C. J. & Dorman, M. C. (1995). Recurrence of leg ulcers within a community ulcer service. *J Wound Care*, 4, 57-61.

Moher D, Liberati A, Tetzlaff J, Altman DG, The PRISMA Group. Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analyses: The PRISMA Statement. *PLoS Med.* 2009;6:e1000097. DOI:10.1371/journal.pmed1000097

Mueller, E., Haim, M., Petnehazy, T., Acham-Roschitz, B. & Trop, M. (2010). An innovative local treatment for staphylococcal scalded skin syndrome. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis*, 29, 893-7.

Novoa-Moreno AL, Martinez-Jimenez MA, Ortiz-Alvarez A, Sanchez-Olivo N, Loza-Gonzalez VM, Ramirez-GarciaLuna JL (2025). Polylactic Acid Membranes, a Novel Adjunct Treatment for Bullous Impetigo. *Infect Dis Rep.* 2025 Jun 19;17(3):72.

Nischwitz SP, Popp D, Shubitidze D, Luze H, Zrim R, Klemm K, Rapp M, Haller HL, Feisst M, Kamolz LP. The successful use of polylactide wound dressings for chronic lower leg wounds: A retrospective analysis. *Int Wound J.* 2021 Nov 8.

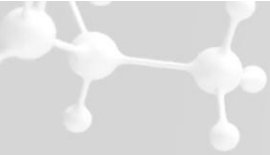
O'meara, S. & Martyn-St James, M. (2013). Foam dressings for venous leg ulcers. *Cochrane Database Syst Rev*, CD009907

Pego, A. P., Van Luyn, M. J., Brouwer, L. A., Van Wachem, P. B., Poot, A. A., Grijpma, D. W. & Feijen, J. (2003). In vivo behavior of poly(1,3-trimethylene carbonate) and copolymers of 1,3-trimethylene carbonate with D,L-lactide or epsilon-caprolactone: Degradation and tissue response. *J Biomed Mater Res A*, 67, 1044-54.

Pfurtscheller, K. & Trop, M. (2014). Phototoxic plant burns: report of a case and review of topical wound treatment in children. *Pediatr Dermatol*, 31, e156-9.

Pfurtscheller, K., Zobel, G., Roedl, S. & Trop, M. (2008). Use of Suprathel dressing in a young infant with TEN. *Pediatr Dermatol*, 25, 541-3.

Pitt, C. G., Gratzl, M. M., Kimmel, G. L., Surles, J. & Schindler, A. (1981). Aliphatic polyesters II. The degradation of poly (DL-lactide), poly (epsilon-caprolactone), and their copolymers in vivo. *Biomaterials*, 2, 215-20.

**Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

Quinn, K. J., Courtney, J. M., Evans, J. H., Gaylor, J. D. & Reid, W. H. (1985). Principles of burn dressings. *Biomaterials*, 6, 369-77.

Rahmanian-Schwarz, A., Beiderwieden, A., Willkomm, L.M., Amr, A., Schaller, H.E., Lotter, O. A clinical evaluation of Biobrane[®] and Suprathel[®] in acute burns and reconstructive surgery. *Burns*. 2011 Dec;37(8):1343-8

Rajendran, S., Anand, S.C. (2011). Hi-tech textiles for interactive wound therapies: Handbook of Medical Textiles.

Rashaan, Z. M., Krijnen, P., Allema, J. H., Vloemans, A. F., Schipper, I. B. & Breederveld, R. S. (2016). Usability and effectiveness of Suprathel[®] in partial thickness burns in children. *Eur J Trauma Emerg Surg*, 43, 549-556.

Raine BE, Fowler CC, Nguyen A, Schneider P, Gunn KJ, Chikoti R, Bell DE (2025). Poly(lactic Acid) Membrane for the Treatment of Pediatric Burn Injuries: An Adoptable Practice to Improve Burn Management. *Ann Plast Surg*. 2025 Apr 1;94(4S Suppl 2)

Robson, M. C., Steed, D. L. & Franz, M. G. (2001). Wound healing: biologic features and approaches to maximize healing trajectories. *Curr Probl Surg*, 38, 72-140.

Rothenberger, J., Constantinescu, M. A., Held, M., Aebersold, D. M., Stolz, A., Tschumi, C. & Olariu, R. (2016). Use of a Poly(lactide)-based Copolymer as a Temporary Skin Substitute for a Patient With Moist Desquamation Due to Radiation. *Wounds*, 28, E26-30.

Ruckley, C. V. (1998). Caring for patients with chronic leg ulcer. *BMJ*, 316, 407-8.

Sari, E., Eryilmaz, T., Tetik, G., Ozakpinar, H. R. & Eker, E. (2014). Suprathel[®] -assisted surgical treatment of the hand in a dystrophic epidermolysis bullosa patient. *Int Wound J*, 11, 472-5.

Schiefer, J.L., Rahmanian-Schwarz, A., Schaller, H.E., Manoli, T. A Novel Hand-shaped Suprathel simplifies the Treatment of Partial-Thickness Burns. *Adv Skin Wound Care*. 2014 Nov;27(11):513-6

Schiefer JL, Andreae J, Bagheri M, Fuchs PC, Lefering R, Heitzmann W, Schulz A (2022a[JW28.1]). A clinical comparison of pure knitted silk and a complex synthetic skin substitute for the treatment of partial thickness burns. *Int Wound J*. 2022 Jan;19(1):178-187.

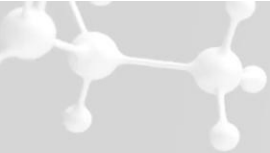
Schiefer JL, Aretz GF, Fuchs PC, Bagheri M, Funk M, Schulz A, Daniels M (2022b). Comparison of wound healing and patient comfort in partial-thickness burn wounds treated with SUPRATHEL and epicite hydro wound dressings. *Int Wound J*. 2022 May;19(4):782-790.

Schiefer JL, Aretz FG, Fuchs PC, Lefering R, Yary P, Opländer C, Schulz A, Daniels M (2022c). Comparison of Long-Term Skin Quality and Scar Formation in Partial-Thickness Burn Wounds Treated with Suprathel[®] and epicitehydro[®] Wound Dressings. *Medicina (Kaunas)*. 2022 Oct 28;58(11):1550.

Schiefer JL, Andreae J, Fuchs PC, Lefering R, Heidekrueger PI, Schulz A, Bagheri M. Evaluation of Scar Quality after Treatment of Superficial Burns with Dressilk[®] and Suprathel[®]-In an Intraindividual Clinical Setting (2022d). *J Clin Med*. 2022 May 18;11(10):2857

Schreml, S., Szeimies, R. M., Prantl, L., Karrer, S., Landthaler, M. & Babilas, P. (2010). Oxygen in acute and chronic wound healing. *Br J Dermatol*, 163, 257-68.

Schriek K, Ott H, Sinnig M. Paradigm Shift in Treatment Strategies for Second-Degree. *Eur. Burn J*. 2022, 3, 1-9



Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

Schulz A, Perbix W, Shoham Y, Daali S, Charalampaki C, Fuchs PC, Schiefer J. Our initial learning curve in the enzymatic debridement of severely burned hands-Management and pit falls of initial treatments and our development of a post debridement wound treatment algorithm. *Burns*. 2017 Mar;43(2):326-336. doi: 10.1016/j.burns.2016.08.009. Epub 2016 Oct 27. PMID: 28341257.

Schwarze, H., Kuntscher, M., Uhlig, C., Hierlemann, H., Prantl, L., Noack, N. & Hartmann, B. (2007). Suprathel, a new skin substitute, in the management of donor sites of split-thickness skin grafts: results of a clinical study. *Burns*, 33, 850-4.

Schwarze, H., Kuntscher, M., Uhlig, C., Hierlemann, H., Prantl, L., Ottomann, C. & Hartmann, B. (2008). Suprathel, a new skin substitute, in the management of partial-thickness burn wounds: results of a clinical study. *Ann Plast Surg*, 60, 181-5.

Selig, H. F., Keck, M., Lumenta, D. B., Mittlbock, M. & Kamolz, L. P. (2013). The use of a polylactide-based copolymer as a temporary skin substitute in deep dermal burns: 1-year follow-up results of a prospective clinical noninferiority trial. *Wound Repair Regen*, 21, 402-9.

Sun, H., Mei, L., Song, C., Cui, X. & Wang, P. (2006). The in vivo degradation, absorption and excretion of PCL-based implant. *Biomaterials*, 27, 1735-40.

Szycher, M. & Lee, S. J. (1992). Modern wound dressings: a systematic approach to wound healing. *J Biomater Appl*, 7, 142-213.

Tams, J., Joziassse, C. A., Bos, R. R., Rozema, F. R., Grijpma, D. W. & Pennings, A. J. (1995). High-impact poly(L/D-lactide) for fracture fixation: in vitro degradation and animal pilot study. *Biomaterials*, 16, 1409-15.

Thomas, S. S., Lawrence, J. C. & Thomas, A. (1995). Evaluation of hydrocolloids and topical Medication In Minor Burns. *J Wound Care*, 4, 218-20.

Trabold, O., Wagner, S., Wicke, C., Scheuenstuhl, H., Hussain, Z., Rosen, N., Seremetiev, A., Becker, H., Hunt, T (2003). Lactate and oxygen constitute a fundamental regulatory mechanism in wound healing. *Wound Rep Reg* 11:504-509.

Uhlig, C., Hierlemann, H., Dittel, K.-K. (2007). Actual Strategies in the Treatment of Severe Burns - Considering Modern Skin Substitutes. *Osteo trauma care* 15, 2-7.

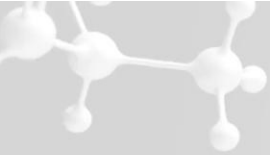
Uhlig, C., Rapp, M. & Dittel, K. K. (2007a). [New strategies for the treatment of thermally injured hands with regard to the epithelial substitute Suprathel]. *Handchir Mikrochir Plast Chir*, 39, 314-9.

Uhlig, C., Rapp, M., Hartmann, B., Hierlemann, H., Planck, H. & Dittel, K. K. (2007b). Suprathel-an innovative, resorbable skin substitute for the treatment of burn victims. *Burns*, 33, 221-9.

van de Warenburg MS, El Yadari S, Hummelink S, Ulrich DJ, Vehmeijer-Heeman M (2025b). Suprathel's usability and effectiveness for the treatment of paediatric partial thickness burns: a 10-year retrospective cohort study. *Burns*. 2025 May;51(4):107451.

van de Warenburg MS, Teeuwen B, Hummelink S, Ulrich DJ, Vehmeijer-Heeman ML (2025a). Does the dressing matter in pediatric partial-thickness burns: a systematic review and meta-analysis. *Burns*. 2025 May;51(4):107428.

Vasel-Biergans, A., Probst, W. (2010). *Wundauflagen*. Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft Stuttgart.



Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

Vowden, K. R. & Vowden, P. (2009). The prevalence, management, equipment provision and outcome for patients with pressure ulceration identified in a wound care survey within one English health care district. *J Tissue Viability*, 18, 20-6.

Wachenfeld-Teschner V, Beier JP, Boos AM, Schäfer B. Factors influencing surgical care and outcome of pediatric burn injuries and the use of synthetic skin substitutes. *J Burn Care Res*. 2024 Jun 11:irae106.

Wallner C, Holtermann J, Drysch M, Schmidt S, Reinkemeier F, Wagner JM, Dadras M, Sogorski A, Houschyar KS, Becerikli M, Lehnhardt M, Behr B. The Use of Intact Fish Skin as a Novel Treatment Method for Deep Dermal Burns Following Enzymatic Debridement: A Retrospective Case-Control Study. *Eur Burn J*. 2022 Jan 27;3(1):43-55. doi: 10.3390/ebj3010006. PMID: 39604176; PMCID: PMC11575382.

Wasiak, J., Cleland, H., Campbell, F. & Spinks, A. (2013). Dressings for superficial and partial thickness burns. *Cochrane Database Syst Rev*, CD002106.

Wasiak, J., Cleland, H. (2005). Minor thermal burns. *Clinical Evidence*, 2754-2763.

Wild, S., Roglic, G., Green, A., Sicree, R. & King, H. (2004). Global prevalence of diabetes: estimates for the year 2000 and projections for 2030. *Diabetes Care*, 27, 1047-53.

Woodward, S. C., Brewer, P. S., Moatamed, F., Schindler, A. & Pitt, C. G. (1985). The intracellular degradation of poly(epsilon-caprolactone). *J Biomed Mater Res*, 19, 437-44.

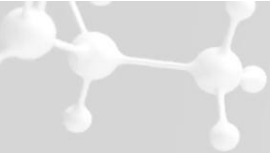
Wu, L., Norman, G., Dumville, J. C., O'meara, S. & Bell-Syer, S. E. (2015). Dressings for treating foot ulcers in people with diabetes: an overview of systematic reviews. *Cochrane Database Syst Rev*, CD010471.

Yilmaz E, Simsek E, Ertenlice A, Akgun AE, Akin M (2025). Use of Suprathel for Deep Dermal Burns: Our Clinical Experience. *ACH Med J* (2025) 3: 089-092

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

10. Revisionshistorik

Versionsnummer för SSCP	Datum för utfärdandet	Ändring av beskrivningen	Revidering godkänd av det anmälda organet
1	2022.06.20	SSCP-dokumentet initierades och skrevs först baserat på det nya kravet i MDR (EU) 2017/745.	<input type="checkbox"/> Ja Valideringsspråk: <input type="checkbox"/> Nej
2	2022.12.06	Rättelse av kapitel 1.7 (året då det första certifikatet (CE) utfärdades för produkten är ändrat till "2019") och kapitel 3 (information om former och storlek är ändrat).	<input type="checkbox"/> Ja Valideringsspråk: <input type="checkbox"/> Nej
3	2023.02.14	Endast redaktionella ändringar: På grund av de extremt höga kostnaderna för översättning till de 24 nationella EU-språken är denna SSCP nu mer kortfattat formulerat. Exempelvis är omfattande textavsnitt omvandlade till punktlistor eller liknande.	<input checked="" type="checkbox"/> Ja Valideringsspråk: <input type="checkbox"/> Nej
4	2024.04.01	Förändring i sak: På grund av den officiella ändringen av tillverkarens adress (företaget har flyttat sitt huvudkontor till Kirchheim unter Teck) är tillverkarens adress ändrad även i denna SSCP.	<input checked="" type="checkbox"/> Ja Valideringsspråk: <input type="checkbox"/> Nej
5	2024.07.22	Förändring i sak: Som en del av de årliga uppdateringarna av PMCF-rapporten och CER är även denna SSCP uppdaterad i enlighet med detta. CER-referensen i rubriken är uppdaterad och del II för patienter eller lekmän är kompletterad.	<input checked="" type="checkbox"/> Ja Valideringsspråk: <input type="checkbox"/> Nej
6	2024.10.22	Utvidgning av påståendet "snabbare sårhäkning" till att omfatta kroniska sår (CW), med referens till Linden m.fl. (2024), baserat på DEKRA feedback/granskning	<input checked="" type="checkbox"/> Ja Valideringsspråk: <input type="checkbox"/> Nej
7	2025.02.28	Förändring i sak: Uppdatering efter årliga PMCF-aktiviteter: Ytterligare produktkrav för motsvarande produkt Suprathel® ("Minskat behov av rekonstruktiva ingrepp" och "Kortare sjukhusvistelse")	<input checked="" type="checkbox"/> Ja Valideringsspråk: <input type="checkbox"/> Nej
8	2026.03.18	Förändring i sak: Uppdatering efter årliga PMCF-aktiviteter: Ytterligare produktkrav för motsvarande produkt Suprathel® "Minskat behov av postoperativa omläggningar under sedering"	<input checked="" type="checkbox"/> Ja Valideringsspråk: <input type="checkbox"/> Nej



Sammanfattning av säkerhet och klinisk prestanda (Summary of Safety and Clinical performance - SSCP)

Del II: för patienter och lekmän

Denna sammanfattning av säkerhet och klinisk prestanda (SSCP) är avsedd att ge allmänheten tillgång till en uppdaterad sammanfattning av de viktigaste aspekterna av säkerhet och kliniska prestanda för den medicintekniska produkten SupraSDRM®. Informationen som presenteras nedan är avsedd för patienter eller lekmän.

Denna SSCP är inte avsett att ge allmänna råd om behandling av ett medicinskt tillstånd. Kontakta din vårdpersonal om du har frågor om ditt medicinska tillstånd eller om användningen av produkten i din situation. Denna SSCP är inte avsedd att ersätta ett implantatkort eller en bruksanvisning för att ge information om säker användning av produkten.

1. Identifiering av enhet och allmän information

1.1 Enhetens handelsnamn	SupraSDRM®, SupraSDRM® 1100
1.2 Tillverkarens namn och adress	PolyMedics Innovations GmbH (PMI) Am Hegelesberg 1 73230 Kirchheim unter Teck, Tyskland
1.3 Bas-UDI	426018402AAA0000001PQ
1.4 År då det första certifikatet (CE) utfärdades för produkten	2019

2. Avsedd användning av enheten

2.1. Avsett syfte

- ❖ SupraSDRM® är ett absorberande skummembran och alloplastiskt material för hudersättning för behandling av epidermala och dermala sår.

2.2. Indikationer

- ❖ SupraSDRM® används för patienter med epidermala och dermala sår, såsom skrubbsår, delade donatorplatser för hudtransplantat, 2:a gradens brännskador samt 2:a gradens brännskador tillsammans med 3:e gradens brännskador.
- ❖ SupraSDRM® används för patienter med kroniska sår (med undantag av torra kroniska sår), såsom venösa och arteriella sår, samt diabetessår.
- ❖ Till skillnad från patienter med allergier mot komponenter i apparaten finns det inga urvalskriterier för patienter, t.ex. ålder eller kön.

2.3. Kontraindikationer

- ❖ SupraSDRM® bör inte användas för behandling av infekterade eller allvarliga blödande sår utan ytterligare hemostatisk behandling.
- ❖ SupraSDRM® bör inte appliceras på kroniskt torra sår.

3. Produktbeskrivning

3.1. Beskrivning av produkten

SupraSDRM® egenskaper:

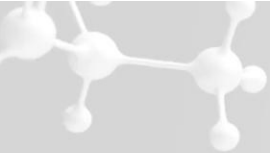
- engångsbruk, hudersättning för engångstillämpning
- mycket genomsläpplig för syre och vattenånga
- består av tre syntetiska och bioresorberbara komponenter: laktid, trimetylenkarbonat och kaprolakton
- inga medicinska substanser, vävnads- eller blodderivat får ingå
- båda sidor av produkten kan användas för sårbehandling
- möjliggör visuell bedömning av läkningsprocessen på grund av dess transparens efter kontakt med såret

Storlekar och former av SupraSDRM®:

- Finns i två varianter med olika tjocklekar: 1,5 – 2,1 mm och 0,8 – 1,4 mm
- rektangulära och cirkelformer
- SupraSDRM® kan vid behov klippas till av användaren till andra former och storlekar för att optimera täckningen av de berörda områdena.

3.2. Beskrivning av hur produkten uppnår sitt avsedda verknings sätt

Supra SDRM® är en likvärdig produkt till Suprathel®, men den är tjockare och har större porer. Det är ett syntetiskt hudsubstitut som är utformat för att efterlikna mänsklig hud och som delar egenskaper som elasticitet, genomsläpplighet av vattenånga och bakterietäthet. Genom att det är helt syntetiskt undviks de risker som är förknippade med mänskliga eller animaliska källor. Nedbrytningsprodukterna av Supra SDRM®



Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

kan underlätta läkning genom att stödja angiogenes och återuppbyggnad av dermis, på liknande sätt som Suprathel®.

Supra SDRM® är ett tunt, elastiskt membran som fäster på sårytan av sig självt, oftast utan att behöva sys. Vid traumatiska sår appliceras den en gång på det rengjorda och desinficerade såret och sitter kvar tills läkningen är fullständig. Vid kroniska sår appliceras den också på rengjorda och desinficerade sår, med regelbundna ändringar beroende på sårets tillstånd. Membranet blir genomskinligt, vilket gör det enkelt att övervaka läkningsprocessen, inklusive sår marginalerna. Dess genomsläpplighet möjliggör utvärdering av exsudat och sårdoft. Supra SDRM® kan lätt avlägsnas från läkt hud utan att orsaka smärta, vilket tyder på framgångsrik epitelisering.

3.3. Beskrivning av alla tillbehör som är avsedda att användas tillsammans med enheten

Inte tillämpligt

4. Risker och varningar

Kontakta din vårdpersonal om du tror att du upplever biverkningar som är relaterade till produkten eller dess användning eller om du är orolig för risker. Detta dokument är inte avsett att ersätta en konsultation med din vårdpersonal vid behov.

4.1. Hur potentiella risker har hanterats

Alla kända risker är utvärderade och begränsade som en del av riskanalyserna. Alla genomförda riskanalyser påvisar ett godtagbart övergripande förhållande mellan nytta/risk.

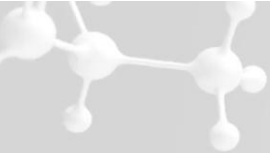
4.2. Kvarstående risker och oönskade effekter

De tre riskerna som hamnar inom det "oacceptabla" området har analyserats och accepterats eftersom fördelarna vida överstiger riskerna. Alla tre är relaterade med potentiellt allvarliga infektioner, vilket anges i avsnittet kontraindikationer, varningar och försiktighetsåtgärder i denna SSCP. Sannolikheten för förekomst är dock kopplad antingen till sterilitetsproblem som per definition kan uppstå med en viss sannolikhet, eller till en farlig situation som aldrig har inträffat under de 20 år produkten har tillverkats.

Bruksanvisningen ger användarna information om acceptabla restrisker. Varningar och försiktighetsåtgärder som följer av de accepterade restriskerna anges nedan.

4.3. Varningar och försiktighetsåtgärder

- ❖ Applicera inte en produkt där steriliteten inte kan garanteras, eftersom detta kan leda till allvarliga infektioner.
- ❖ Innehållet är sterilt om inte den sterila förpackningen är skadad
- ❖ Om förpackningen skadas kan produktens sterilitet inte garanteras. Det oanvända innehållet i öppnade eller skadade sterila förpackningar ska kasseras
- ❖ Får inte återanvändas eller omsteriliseras. Om produkten ändå återanvänds kan detta leda till försämring av produktens prestandaegenskaper (minskad permeabilitet, elasticitet, vidhäftningsförmåga samt sterilitet). Sådana förändringar av materialegenskaperna kan i sin tur leda till försämrad behandling, t.ex. otillräcklig sårhäkning och infektioner
- ❖ Vid kända allergier mot beståndsdelar i SupraSDRM® bör inte membranet appliceras. SupraSDRM® ska avlägsnas omedelbart om det finns några tecken på allergiska reaktioner mot materialet.
- ❖ SupraSDRM® ska avlägsnas omedelbart om det finns tecken på allergiska reaktioner mot materialet. SupraSDRM® bör tas bort vid svår smärta eller ansamling av sårsekret



- ❖ Täckning av intakt hud kan leda till maceration av huden och bör därför undvikas

4.4. Andra relevanta säkerhetsaspekter, samt en sammanfattning av eventuella korrigerande säkerhetsåtgärder på fältet (FSCA inklusive FSN), om tillämpligt

Inte tillämpligt

5. Sammanfattning av klinisk utvärdering och klinisk uppföljning efter marknadsintroduktion (PMCF)

5.1. Klinisk bakgrund för produkten

Supra SDRM® är en likvärdig produkt till Suprathel® är utformat för att efterlikna den naturliga huden, vilket ger en skyddande barriär och skapar en optimal miljö för läkning. Detta hjälper till att minska smärta och risker för infektion.

Effektiviteten och säkerheten hos Supra SDRM® fastställdes baserat på de omfattande uppgifter som fanns tillgängliga för Suprathel®. Suprathel® har visat sig vara effektivt i olika studier, vilket stöder dess användning i kliniska sammanhang.

En godkänd studie för brännskador och donationsställen visar att produkten skapar en optimal läkningsmiljö och avsevärt minskar smärta. I ytterligare två studier är indikationerna utvidgade till att omfatta kroniska sår och små områden av tredje graden, vilket bekräftar fördelarna vid dessa tillstånd. Sedan godkännandet är ytterligare 64 studier publicerade, vilka lyfter fram följande fördelar: enkel engångsapplicering och bedömning, betydande smärtlindring, lägre behandlingkostnader, snabb läkningsprocess, utmärkta kosmetiska resultat, minskad inflammatorisk reaktion, minskad transplantationsfrekvens, minskat behov av rekonstruktiv kirurgi, kortare sjukhusvistelse och minskat behov av postoperativa omläggningar under sedering.

Fram till idag har två publicerade studier om SDRM® visat att sår läker snabbare i kroniska sår (CW). Ytterligare publikationer, inklusive en hälsoekonomisk analys baserad på befintliga data och en icke-jämförande fallserie, överensstämmer med dessa resultat.

5.2. Sammanfattning av kliniska data från genomförda undersökningar av den likvärdiga produkten Suprathel® innan CE-märkning

brännskador och donationsplatser: Sammanfattning av studien om godkännande

Godkännandestudien för Suprathel omfattar 46 patienter med andra gradens brännskador och delade huddonationsställen vid två sjukhus i Tyskland. Syftet med studien är att jämföra smärtnivåerna mellan Suprathel och traditionella förband. Resultaten visar att Suprathel signifikant minskar smärta jämfört med paraffingasbinda och Omiderm. I studien övervakas även tiden för sårsläkning och förekomsten av lokala komplikationer som infektioner och allergier, utan att några signifikanta skillnader observeras. Studien visar också att Suprathel är lätt att hantera, vilket gör det till ett bekvämt alternativ för både patienter och vårdgivare.

Kroniska skador

Tidigare fallstudier:

2008, behandlade dr. Uhlig åtta patienter med kroniska sår som använder Suprathel. Patienterna, som i genomsnitt var 76 år gamla, hade haft sår i cirka 14 månader. Behandlingen pågick i cirka 222 dagar och alla sår läkte helt. Omedelbar smärtlindring noterades.

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

Klinisk studie:

Under 2010 genomfördes en klinisk studie på sex avdelningar på fyra sjukhus med 22 patienter med bensår. Syftet med studien var att mäta Suprathels inverkan på sårstorlek, smärta, inflammation och sekretion under 24 veckor. Patienterna, som till största delen var kvinnor med en medelålder på 73 år, hade haft sår i cirka 12 månader. I slutet av studien hade 73 % av såren läkt helt, sårstorleken hade minskat avsevärt, smärtan hade minskat och inflammationen hade minimerats. Studien visade att Suprathel är effektivt för att främja läkning och minska obehag hos patienter med kroniska sår.

Små områden av 3:e graden

Godkännandet var baserat på sex fallstudier från Marien-sjukhuset Stuttgart utförda av dr. Uhlig. Det visar att spontan läkning är möjlig utan behov av transplantation. Om återtransplantationer behövs kan de dessutom göras med större precision och med mindre hud. Detta tillvägagångssätt leder också till bättre kosmetiska resultat eftersom överdriven transplantation kan undvikas.

5.3. Klinisk säkerhet

När det gäller produktens säkerhet har inga studier rapporterat några ytterligare risker, t.ex. ökade infektioner eller allergiska reaktioner. Det har inte förekommit några biverkningar eller oönskade effekter. Dessutom har det aldrig förekommit några kundklagomål om patientsäkerheten eller produktens kvalitet.

6. Möjliga diagnostiska eller terapeutiska alternativ

Vid övervägande av alternativa behandlingar rekommenderar vi att du kontaktar din vårdpersonal som kan ta hänsyn till din individuella situation

Möjliga alternativa behandlingar för ovan nämnda indikationer:

- salvor som innehåller silversulfadiazin
- klassiska sårförband (t.ex. gasbindor)
- hydrokolloid-, alginat-, hydrogel-, polyuretanfilm och skumförband,
- silikonbelagda nylonförband, sårförband med antibakteriella egenskaper

7. Rekommenderad utbildning för användare

Den medicintekniska produkten får hanteras endast av hälso- och sjukvårdspersonal. Applicerings- och eftervårdsprocedurerna beskrivs i bruksanvisningen som medföljer den medicintekniska produkten. Inga ytterligare användarutbildningar krävs för att kunna applicera SupraSDRM® korrekt.

Den föreslagna patientprofilen omfattar patienter inom de ovan nämnda indikationerna. Bortsett från patienter som uppvisar symtom som anges i kontraindikationerna eller kända allergier mot beståndsdelar i produkten föreligger inga begränsningar för användningen av SupraSDRM® eller några andra kriterier för urval av patienter.