



## Is-sommarju tas-sigurtà u l-prestazzjoni klinika (SSCP)

### Parti I: għal profesjonisti tal-kura tas-saħħha

(Parti II: għal pazjenti jew persuni mhux esperti - jinsabu hawn taħt)

Dan is-Sommarju tas-Sigurtà u l-Prestazzjoni Klinika (SSCP) huwa maħsub biex jipprovdi aċċess pubbliku għal sommarju aġġornat tal-aspetti ewlenin tas-sigurtà u l-prestazzjoni klinika għall-apparat mediku Suprathel®.

L-SSCP mhuwiex maħsub biex jissostitwixxi l-Istruzzjonijiet Għall-Użu bħala d-dokument principali biex jassigura l-użu sikur tal-apparat, u lanqas ma huwa maħsub biex jipprovdi suġġerimenti dijanjostiċi jew terapewtiči għall-utenti jew għall-pazjenti maħsuba.

L-informazzjoni sussegwenti hija maħsuba għal utenti professjonal tal-kura tas-saħħha.

### 1. Identifikazzjoni tal-Apparat u informazzjoni ġenerali

1.1 Ismijiet kummerċjali tal-apparat	<b>Suprathel®, Suprathel® 250</b>
1.2 Isem u indirizz tal-Manifattur	PolyMedics Innovations GmbH (PMI) Am Hegelesberg 1 73230 Kirchheim unter Teck, Il-Ġermanja
1.3 Numru ta' Registrazzjoni Uniku tal-Manifattur (SRN)	DE-MF-000006353
1.4 UDI Bażiku	426018402AAA0000001PQ
1.5 Deskriżzjoni/test tan-nomenklatura tal-apparat mediku:	GMDN 64853: Faxex matriċi għall-feriti sintetici (Synthetic wound matrix dressing)
1.6 Klassi tal-apparat	III (skont Regolament tal-Apparat Mediku (MDR) (UE) 2017/745 Anness VIII, regola 8)
1.7 Sena meta nħareg l-ewwel certifikat (CE) li jkopri l-apparat	2004
1.8 Rappreżentant awtorizzat jekk applikabbli	m/a
1.9 Isem ta' NB u numru ta' identifikazzjoni uniku ta' NB	DEKRA, 0124
1.10 Identifikatur SSCP	SSCP-Suprathel



## SUPRATHEL® variant 1

UDI-DI Bažiku: 426018402AAA0000001PQ				UDI -DI (Identifikatur tal-Apparat)		UDI -PI (Identifikatur tal-Prodott)			
Isem tal- Prodott	Daqs (cm)	Unit à tal- Bejg ħ	Livell tal- Imballagg	GS1	GTIN	żmien kemm idum tajjeb il- prodott IA	żmien kemm idum tajjeb il- prodott	LOTT IA	LOTT
SUPRATHEL ®	5 x 5	1	Ta' Ģewwa	(01)	04260184020003	(17)	SSXXJJ	(10)	P-SSSS-NN- ZZ K-SSSS- NNN-ZZ
			ta' barra		04260184020010				
	9 x 10	5	Ta' Ģewwa		04260184020003				
			ta' barra		04260184020027				
	18 x 10	1	ta' ġewwa		04260184020034				
			ta' barra		04260184020041				
	18 x 10	5	ta' ġewwa		04260184020034				
			ta' barra		04260184020058				
	18 x 23	1	ta' ġewwa		04260184020065				
			ta' barra		04260184020072				
	18 x 23	5	ta' ġewwa		04260184020065				
			ta' barra		04260184020089				
	forma tal-id	2	ta' ġewwa		04260184020096				
			ta' barra		04260184020102				
	maskr a tal- wiċċ	1	ta' ġewwa		04260184020096				
			ta' barra		04260184020119				
			ta' ġewwa		04260184020126				
			ta' barra		04260184020133				
			ta' ġewwa		04260184020140				
			ta' barra		04260184020157				



## SUPRATHEL® variant 2

UDI-DI Bažiku: 426018402AAA0000001PQ				UDI -DI (Identifikatur tal-Apparat)		UDI -PI (Identifikatur tal-Prodott)			
Isem tal- Prodott	Daqs (cm)	Unit à tal- Bejg ħ	Livell tal- Imballaġġ	GS1	GTIN	żmien kemm idum tajjeb il- prodott IA	żmien kemm idum tajjeb il- prodott IA	LOTT IA	LOTT
SUPRATHEL ® 250	5 x 5	1	Ta' Ģewwa	(01)	04260184020164	(17)	SSXXJJ	(10)	P-250-SSSS- NN-ZZ K-250-SSSS- NNN-ZZ
			ta' barra		04260184020171				
		5	Ta' Ģewwa		04260184020164				
			ta' barra		04260184020188				
	9 x 10	1	ta' ġewwa		04260184020195				
			ta' barra		04260184020201				
		5	ta' ġewwa		04260184020195				
			ta' barra		04260184020218				
	18 x 10	1	ta' ġewwa		04260184020225				
			ta' barra		04260184020232				
		5	ta' ġewwa		04260184020225				
			ta' barra		04260184020249				
	18 x 23	1	ta' ġewwa		04260184020256				
			ta' barra		04260184020263				
		5	ta' ġewwa		04260184020256				
			ta' barra		04260184020270				
			ta' barra		04260184020164				



## 2. Użu maħsub tal-apparat

### 2.1. Skop Maħsub

- ❖ Suprathel® hija membrana mikroporuża assorbibbli u sostitut alloplastiku tal-ġilda għat-trattament ta' feriti epidermali u dermali.

### 2.2. Indikazzjonijiet

- ❖ Suprathel® tintuża għal pazjenti b'feriti epidermali u dermali, bħal brix, siti ta' donaturi ta' trapjanti ta' ġilda maqsuma, ħruq tat-2ni grad kif ukoll ħruq tat-2ni grad flimkien ma' żoni ta' ħruq tat-3et grad.
- ❖ Suprathel® tintuża għal pazjenti b'feriti kroniči, bħal ulċeri fil-vini u fl-arterji, kif ukoll ġrieħi dijabetiċi.

### 2.3. Kontraindikazzjonijiet

- ❖ Suprathel® m'għandhiex tintuża fuq siti ta' feriti infettati jew fuq feriti bi fsada severa mingħajr trattament emostatiku addizzjonali.
- ❖ Suprathel® m'għandhiex tiġi applikata fuq feriti xotti kroniči.

## 3. Deskrizzjoni tal-Apparat

### 3.1. Deskrizzjoni tal-Apparat

Karatteristiċi ta' Suprathel®:

- sostitut tal-ġilda b'użu ta' darba u applikazzjoni ta' darba
- permeabbi ħafna għall-ossiġġu u għall-fwar tal-ilma
- magħmul minn tliet komponenti sintetiċi u bijorisorbibbli: lattiċide, carbonat tat-trimethylene u caprolactone
- l-ebda sustanzi medicinali, derivati tat-tessut jew demm inkorporati
- applikazzjoni għall-feriti possibbli biż-żerw naħħat tal-apparat
- jippermetti valutazzjoni viżwali tal-proċess tal-fejqan minħabba t-trasparenza tiegħu wara l-kuntatt mal-ferita

Qisien u daqsijiet ta' Suprathel®:

- Disponibbli b'żewġ varjanti bi ħxuna differenti: 50 - 150 µm u 180 - 320 µm
- folji solidi, rettangolari bil-qisien: 5 x 5 cm, 9 x 10 cm, 18 x 10 cm sa 18 x 23 cm, forma tal-id u maskra tal-wiċċ
- Suprathel jista' jiġi manwalment mirqum mill-utent għal forom u qisien oħra kif meħtieġ għal kopertura ottimali taż-żoni affettwati.

### 3.2. Referenza għal ġenerazzjoni(jet) jew varjanti preċedenti, jekk dawn jeżistu, u deskrizzjoni tad-differenzi

Mhux applikabbli

### 3.3. Deskrizzjoni ta' kwalunkwe aċċessorji li huma maħsub biex jintużaw flimkien mal-apparat

Mhux applikabbli



### 3.4. Deskrizzjoni ta' kwalunkwe apparat u prodott ieħor li huwa maħsub biex jintuża flimkien mal-apparat

Suprathel® jista' jintuża waħdu jew f'kombinazzjoni ma' diversi faxex tal-garża konvenzjonal oħra bi jew mingħajr addittivi tax-xaħam. Kombinazzjoni ta' tali faxex jista' jservi biex aktar jiżgura l-membrana u jevita ċ-ċaqliq tagħha.

## 4. Riskji u Twissijiet

### 4.1. Riskju residwu u effetti mhux mixtieqa

L-analizi tar-riskju kollha mwettqa jikkonkludu proporzjon ta' beneficiċċu/riskju ġeneralment aċċettabbli.

It-tliet riskji fil-qasam "mhux aċċettabbli" ġew analizzati u aċċettati minħabba li l-beneficiċċi bil-wisq jegħlbu r-riskji. It-tlieta li huma huma assocċjati ma' infezzjonijiet serji potenzjali kif indikat f'dan l-SSCP fit-taqṣima kontraindikazzjonijiet u twissijiet u prekawzjonijiet. Madankollu, il-probabbiltà li sseħħ hija marbuta jew ma' kwistjonijiet ta' sterilità li skont id-definizzjoni tista' sseħħ b'ċerta probabbiltà, jew għal sitwazzjoni ta' periklu li qatt ma seħħet fl-istorja kollha tal-familja tal-prodott ta' aktar minn 20 sena.

Riskji residwi aċċettabbli huma pprovduti lill-utenti fl-Istruzzjonijiet ghall-Użu. Twissijiet u prekawzjonijiet korrispondenti li jirriżultaw mir-riskji residwi aċċettabbli huma elenkti hawn taħt.

### 4.2. Twissijiet u prekawzjonijiet

Tapplikax prodott, fejn l-isterilità ma tistax tiġi żgurata billi dan jista' jwassal għal infezzjonijie severi Il-kontenut huwa sterili sakemm l-imballaġġ ma ssirlux ħsara. Jekk l-imballaġġ issir lu ħsara l-isterilità tal-prodott mhixiż żgurata. Il-kontenu mhux użat ta' pakketti sterili miftuhin jew bilħsar għandhom jintremew. Terġax tuża u terġa tisterilizza. Jekk il-prodott xorta jerġa' jintuża, da jista' jwassal għal indeboliment tal-prestazzjoni l-karatteristiċi tal-prodott (tnaqqis fil-permeabilità l-elastiċità, u kapaċitā ta' aderenza kif ukoll tal-isterilità) Tali bidliet fil-propjetajiet tal-materjal jistgħi jwasslu għal indebolimenti fit-trattament, bħa fejqaq inadegwat tal-ferita kif ukoll infezzjonijiet F'każ ta' allergiċċi magħrufa kontra komponenti ta Suprathel®, il-membrana m'għandhiex tigi applikata. Suprathel® għandha titneħha immedjatamen jekk ikun hemm sinjal ta' reazzjonijiet allergiċi ta' ugħiġi sever jew akkumulazzjonijiet ta' tnixxijie tal-ferita. Jekk tgħatti ġilda intatta jista' jwassal għa maċerazzjonijiet tal-ġilda u għandu jiġi evitat.

### 4.3. Aspetti oħra tas-sigurtà, inkluż sommarju ta' kwalunkwe qasam ta' azzjoni korrettiva għas-sigurtà (FSCA inkluż FSN) jekk applikabbli

Mhux applikabbli



## 5. Sommarju ta' valutazzjoni klinika u segwitu kliniku ta' wara t-tqegħid fis-suq (PMCF)

### 5.1. Sommarju tad-dejta klinika relatata ma' apparat ekwivalenti

Mhux applikabbli

### 5.2. Sommarju tad-dejta klinika minn investigazzjonijiet mwettqa tal-apparat qabel il-markatura CE

Skont MDCG 2019-9	ħruq tat-2ni grad u siti ta' donaturi ta' ġilda maqsuma (SSDS)	feriti kroniči
<b>Identità tal-investigazzjoni/studju:</b> Jekk imwettaq skont id-Direttivi tal-Apparati Mediku jew l-MDR imbagħad aġħti s-CIV ID jew in-numru ta' identifikazzjoni uniku. Žid id-dettalji ta' referenza jekk ir-rapport ta' investigazzjoni klinika ikun disponibbli f'Eudamed.	DE/CA37/1540/KP-1  Mhux disponibbli f'EUDAMED	DE/CA37/PolyMedics/KP-1  Mhux disponibbli f'EUDAMED
<b>Identità tal-apparat</b> inkluż kwalunkwe numru/verżjoni tal-mudell	Suprathel®	Suprathel®
<b>Użu maħsub</b> tal-apparat fl-investigazzjoni	Trattament ta' siti ta' donaturi ta' ġilda maqsuma u ħruq tattieni grad	Trattament Lokalil ta' Ulcus Cruris
<b>Objettivi</b> tal-istudju	L-ġħan ta' dan l-istudju kien li jeżamina jekk donazzjoni ta' ġilda maqsuma u ħruq f'termini ta' mgħiba ta' ugħiġi.	Il-mira tal-istudju kienet il-kejl ta' Suprathel® fuq iż-żona tal-ferita (mira prinċipali), l-uġiġi tal-ferita, l-attività infjammatorja tal-ġilda, l-wiċċ tal-ferita u s-sekrezzjoni tal-ferita
<b>Disinn tal-istudju:</b> prova kkontrollata każwali, prova kruċjali oħra, studju ta' fattibbilità fuq terminu qasir, ieħor; u t-tul tal-istudju kliniku	prospettiv, każwali ta' segwitu f'żewġ centri  Marienhospital (Stuttgart) u s-Surgical Hospital Berlin ma' Prof. K.-K. Dittel bħala l-Investigatur Prinċipali	studju prospettiv, f'diversi centri  Sitt dipartimenti tal-isptar minn erba' sptarijiet irregjistrav 22 pajxent it-tul tat-trattament kien limitat għal 24 ġimgħa
<b>Punt(i) tat-tmiem primarji u sekondarji</b>	punti tat-tmiem tal-istudju: 1. Uġiġi,	punti tat-tmiem tal-istudju: 1. Żona tal-ferita



	2. Żmien għall-fejjan, frekwenza tal-avvenimenti lokali, kwalità tal-iscarring	2. Uğigh, attività infiammatoria (ġilda, wiċċ tal-ferita), sekrezzjoni tal-ferita, effetti sekondarji nnotati
<b>Kriterji ta' inklużjoni/esklużjoni għas-selezzjoni tas-soġġetti</b>	<p><b>Kriterja ta' inklużjoni:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pazjenti ta' 18-il sena jew aktar li huma kapaċi jagħtu kunsens u li għalihom</li> <li>- tneħħija ta' ġilda ta' ħxuna maqsuma waħda jew diversi tneħħiji ta' ġilda ta' ħxuna maqsuma għall-iskop ta' tlaqqim tal-Ġilda hija neċessarja. Id-daqqs minimu tas-sit kollu tat-tneħħija tal-qsim tal-ġilda ma jistax ikun inqas minn 8 x 10 cm.</li> <li>- minn tal-inqas żona waħda kontaġjuża jew żewġ żoni korrispondenti ta' ħruq ta-2ni grad fuq total ta' mill-inqas 1.5% taż-żona tal-wiċċ tal-ġisem li jidher.</li> </ul> <p><b>Kriterji ta' esklużjoni:</b></p> <p><b>Kriterji ta' esklużjoni generali</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tqala.</li> <li>- Età taħt it-18-il sena jew fuq it-80 sena.</li> <li>- Hruq li tant huwa sever li trid titwettaq respirazzjoni artificjali u għalhekk il-kunsens għal dan l-istudju mħuwiex possibbli.</li> <li>- Hruq b'ABS I akbar minn 10, minħabba li f'dawn il-pazjenti it-theddida vitali hija tant għolja li t-twettiq tal-istudju ma jitqiesx ġustifikabbli.</li> </ul> <p><b>Kriterji ta' esklużjoni tal-istorja medika</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Htiega ta' dijalisi</li> <li>- Kollass kardijaku NYHA 3 jew akbar.</li> </ul>	<p><b>Kriterja ta' inklużjoni:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Dokumentazzjoni tal-kunsens bil-miktub</li> <li>- Sit tal-ferita distali għall-ġog tal-irkoppa</li> <li>- Eta tal-ferita mill-inqas 3 xhur</li> <li>- Żona tal-ferita massimu 25cm<sup>2</sup></li> <li>- Disponibbiltà (preżunta) waqt il-perijodu ta' sitt xhur tal-parċeċċazzjoni fl-istudju</li> </ul> <p><b>Kriterji ta' esklużjoni:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Iżgħar minn 18-il sena</li> <li>- Tqala u nuqqas ta' esklużjoni ta' tqala</li> <li>- Riskju li sseħħi tqala waqt l-integrazzjoni fl-istudju</li> <li>- Integrazzjoni fi studju (għan-nisa, nuqqas milli tilhaq mill-inqas wieħed</li> <li>- mill-kriterji li jmiss: Bidu tal-menopawża inqas minn sentejn ilu, sterilizzazzjoni ta' wara l-menopawża, sterilizzazzjoni kirurgika, impenn għall-kontraċċezzjoni waqt il-Kontraċċezzjoni waqt l-integrazzjoni fl-istudju b'ormoni, IUD jew Dijaframma/kondom+spermiċċida).</li> <li>- Perijodu ta' treddiġħ</li> <li>- Nuqqas ta' kapacità jew abbiltà li tagħti kunsens (eż. dimensja)</li> <li>- Kustodja (mill-qorti jew ordni uffiċċiali) jew (digħi effettwat jew mibdi)</li> <li>- tqabbid ta' gwardjan (li digħi seħħi jew ġie mibdi)</li> <li>- Mard ġenerali sever li jeħtieg kura intensiva</li> <li>- Immobilità totali</li> <li>- Malinjità li teħtieg trattament jew li ma ġietx trattata b'mod li jfejjaq</li> <li>- Trattament kurrenti immunosuppressiv jew kimoterapewtiku</li> <li>- Kollass tal-qalb NYHA 3 jew għola u edema fir-riglejn relatata mal-qalb</li> <li>- Mard sever tal-fwied b'effetti fuq l-organiżmu</li> <li>- tfixkil ta' diabetes mellitus (HbA1c &gt;10%)</li> <li>- Puplesija fi żmien l-aħħar 6 xhur</li> </ul>



	<ul style="list-style-type: none"><li>- Kimoterapija kontinwa.</li><li>- Problemi bil-koagulazzjoni tad-demm (Valur immedjat permanentement taħt 50).</li></ul> <p>Kriterji ta' eskużżjoni lokali ħruq fiż-żoni li mhux ser ikunu inkluzi fl-istudju:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Wiċċ,</li><li>- Ghonq,</li><li>- Pala tal-id,</li><li>- Ġenitali,</li><li>- il-Warrani, u</li><li>- il-qīgħan tas-saqajn.</li></ul> <p>Kriterji ta' eskużżjoni sekondarji</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- periklu akut għall-ħajja iseħħi waqt it-trattament,</li><li>- infezzjonijiet ġenerali severi,</li><li>- problema bid-droga li ma tigħix rikonoxxuta mill-ewwel (stat ta' delirju).</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Mard ta' dipendenza li jaffettwa l-organi interni (eċċeżżjoni: abbuża ta' Nikotina)</li><li>- Preżenza ta' mill-inqas ulċera 1 akbar minn 25cm<sup>2</sup>.</li><li>- Stat tal-vini jew vaskulari arterjali li jeħtieg kirurġija (3 xhur wara l-inklużjoni fl-istudju huwa possibbli)</li><li>- Infezzjoni profonda konkomitanti, specjalment b'involviment tal-għadam (phlegmon, lymphangiitis, osteomyelitis)</li><li>- Ulċeri čirkolari (hekk imsejħha ulċeri għajnej)</li><li>- Terpija antibijotika sistemika mibdija jew mibdija fl-aħħar 4 ġimġħat b'terapija</li><li>- antibijotika probabbli b'tul prezunt ta' &gt;7 ijiem.</li><li>- Kontraindikazzjoni għal Suprathel® (specjalment feriti infettati jew qed inixxu d-demm).</li><li>- ferita)</li><li>- Nuqqas ta' konformità mistennija (inkluż użu magħruf ta' drogi)</li><li>- Parteċipazzjoni simultanja fi prova klinika oħra mingħajr kopertura tal-assigurazzjoni eżistenti.</li></ul>
<b>Numru ta' soġġetti registrati, inkluž jekk applikabbi f'dirghajn ta' trattament differenti</b>	żewġ gruppi 22 pazjenti gew irregjistrati fi Grupp A (Gilda li tkopri ħruq S1: donaturi ta' ġilda maqsuma) 24 pazjenti gew irregjistrati fi Grupp A (Gilda li tkopri ħruq S2: Kopertura ta' ħruq tat-2ni grad).	22 pazjent f'disinn koort b'nuqqas ta' grupp ta' kontroll
<b>Popolazzjoni tal-Istudju:</b> il-karakteristici tal-baži principali ta' kull grupp ta' studju, inkluž ġeneru u età tas-suġġett irregjistrati	Grupp A: 22 pazjent [18-il raġel, 4 nisa; età medja 39.6 sena (firxa 18-64 sena)] Grupp B: 24 pazjent [20-il raġel, 4 nisa; età medja 40.5 sena (firxa 19-64 sena)]	Il-pazjenti kellhom 73 sena ( $\pm 10$ ), 73% nisa u kollha kienu sofrew ulcus cruris, li kien ilu jiopersisti fil-mument tar-registrazzjoni għal medja ta' 12-il xahar ( $\pm 6$ )
<b>Sommarju tal-metodi tal-istudju</b>	Ugħiġi tal-ferita: Skala Analoga Viżiva (Visual Analog Scale - VAS) Żmien għall-fejqan: Dewmien tat-testija tal-epitelijalizzazzjoni. Infezzjonijiet: Swabs (intervalli ta' 3 ijiem)	Stħarrig taż-żona tal-ferita: Kalkolazzjoni taż-żona (tul bil-wisa' f'cm <sup>2</sup> ) Definizzjoni ta' fejqan: epitelijalizzazzjoni kompluta Ugħiġi tal-ferita: Skala Analoga Viżiva (Visual Analog Scale - VAS):



<b>Sommarju tar-riżultati:</b> kwalunkwe <b>benefiċċji kliniči</b> , kwalunkwe <b>effetti sekondarji mhux mixtieqa</b> jew <b>effetti negattivi</b> , u l-frekwenza tagħhom f'relazzjoni għaż-żmien, kwalunkwe riżultati fuq <b>benefiċċji jew riskji fit-tul</b> , pereżempju rati ta' sopravvivenza ta' impjanti f'5 jew 10 snin u/jew esperjenza kumulattiva fi snin tal-pazjenti. <b>Dikjarazzjoni ta' perċentwali ta' kompletezza tas-segwitu għandu jiġi pprovdut. Żid nota jekk l-istudju għadux għaddej għal segwitu fit-tul.</b>	B'referenza ghall-kriterju tal-mira primarju, evidenza statistikament sinjifikanti ġiet akkumulata li, fil-kas ta' siti donaturi ta' tlaqqim ta' għida maqsuma [Grupp A; Suprathel® -grupp: puntegg medju ta' uġiġħ ta' 10 ijiem kien 0.92; (medjan: 1.0; firxa 0.2-1.8); grupp Jelonet®: puntegg medju ta' uġiġħ ta' 10 ijiem kien 2.1 (medjan 2.8; firxa 0.4-3.0; p=0.0002], Suprathel® inaqqsas l-uġiġħ meta mqabbel mal-użu ta' garża tal-parafin, u wkoll li fil-każ ta' hruq tat-tieni grad [Grupp B; grupp Suprathel®: puntegg medju ta' uġiġħ ta' 10 ijiem kien 1.0 (medjan:0.9, firxa:0.2-1.8); Grupp Omiderm®: puntegg medju ta' uġiġħ ta' 10 ijiem kien 1.59 (medjan 1.0, firxa 0.6-2.5); p=0.0072], hemm tnaqqis fl-uġiġħ meta mqabbel mal-użu ta' Omiderm®. L-ebda titjib sinjifikanti b'rispett għaż-żmien ta' fejqan ma ġie dokumentat [p= 0.5 (A+B); Grupp A: re-epitelizzazzjoni kompluta wara medja ta' perijodu ta' 10.5 ijiem (medjan: 10.5, firxa: 6-14) fil-grupp Suprathel® u wara perijodu ta' 10.85 ijiem (medjan: 11, firxa 6-14); Grupp B: re-epitelizzazzjoni kompluta wara medja ta' perijodu ta' 10.2-day (medjan:10.0, firxa 10-16) fil-grupp Suprathel®-u wara perijodu ta' 10.3 ijiem (medjan:10.0, firxa 6-16) fil-grupp Omiderm®].	Fi tmiem l-istudju, mass. wara 24 ġimgħa, fi 73% tal-każijiet l-ulcus kien imfejjaq kompletament, u fil-każijiet kollha li baqgħu fil-protokoll id-daqs tal-ferita kien iżgħar. Id-daqs medju tal-ferita ċkien minn 7.5 cm <sup>2</sup> ((±7.3 medjan 4.0) għal 1.0 cm <sup>2</sup> (±2.2 medjan 0.0) (p<0.001) fl-analizi skont il-protokoll. L-uġiġħ tal-ferita mkejjel bl-użu ta' skala analoga viżiva (VAS) tjieb minn 2.5 (±2.4, mass. 8) sa 0.1 (±0.3, mass. 1) (p=0.002) b'Suprathel®. Kwalunkwe attivitā infjammatorja ġiet osservata f'66.7% tal-feriti fil-bidu tal-prova, u kien baqa' biss 6.7% fil-punt tat-tmiem (p=0.004). F'100% tal-każijiet l-osservatur iġġudika l-wiċċ tal-ferita bħala sodisfaċenti wara 66.7% fil-bidu tal-prova (p=0.1). L-ebda sekrezzjoni ma nstabet fi 73.3% tal-każijiet meta mqabbel mal-20.0% fil-bidu (p=0.02).
Kwalunkwe <b>limitazzjonijiet tal-istudju</b> , bħal telf kbir għas-segwitu jew fatturi li jistgħu jħawdu potenzjali li jistgħu joħolqu mistoqsijiet dwar ir-riżultati.	Mħux irappurtat	Mħux irappurtat



Kwalunkwe <b>defičjenza tal-apparat u kwalunkwe tibdil tal-apparat</b> relatat mas-sigurtà u/jew il-prestazzjoni waqt l-istudju.	Mhux irappurtat	Mhux irappurtat
--	-----------------	-----------------

**Indikazzjoni: żoni tat-tielet grad żgħar**

L-Approvazzjoni kienet ibbażata fuq il-ġbir ta' sitt kažijiet ta' studju mill-Marienhospital (Stuttgart) mwettqa minn Dr. Uhlig. Ir-rapport juri bilanç pozittiv ta' riskju/benefiċċju għall-pazjenti, minħabba li: Fejjan spontanju huwa possibbli mingħajr ħtiega ta' trapjant. Ukoll, it-trapjanti mill-ġdid jistgħu jitwettqu b'mod immirat bl-użu ta' inqas ġilda maqsuma. U riżultati kożmetiċi aħjar huma ovvji minħabba li jista' jiġi evitat "tlaqqim żejjed".

**5.3. Sommarju ta' dejta klinika minn sorsi oħra (Letteratura ppubblikata)**

L-aktar sejbiet importanti identifikati bħala benefiċċji kliniči huma:

- Użu faċli,
- serħan mill-uġiġħ sinjifikanti,
- inqas mediċini għall-uġiġħ,
- inqas spejjeż u sforz għall-bidliet tal-faxex,
- tnaqqis fid-dewmien fl-isptar,
- proċess ta' fejjan (aktar) mgħaġġel,
- titjib fl-epitelizzazzjoni (riċerka istoloġika),
- valutazzjoni tajba tal-marka tal-ferita (scar) (riżultati VSS/POSAS),
- inqas stress ossidattiv,
- tnaqqis fiċ-ċitokini pro-infjammatorji
- espressjoni tat-telomerase miżjudha
- Rati iktar baxxi għal interventi mill-ġdid fit-terminu twil, bħal ħruġ ta' kontrattura mill-ġerħa

**5.4. Sommarju ġenerali tal-prestazzjoni u s-sigurtà klinika****Prestazzjoni klinika**

Il-benefiċċji kliniči principali ta' li tapplika l-apparat mediku Suprathel® ibbażat fuq l-ġħarfien xjentifiku kurrenti huwa mqassar fit-tabella li jmiss:

Assezjonijiet dwar il-prodott magħmula minn PMI	Sejbiet tal-Istudju* relatati mal-prestazzjoni tal-apparat
Applikazzjoni u valutazzjoni ta' darba faċli	Applikazzjoni faċli tal-apparat
Serħan mill-uġiġħ sinjifikanti	Serħan mill-uġiġħ sinjifikanti Inqas mediċini għall-uġiġħ meħtieġa
Inqas spejjeż għat-trattament	Inqas spejjeż u sforz għall-bidliet tal-faxex Inqas spejjeż minħabba inqas mediċini għall-uġiġħ meħtieġa Tnaqqis fit-tul tad-dewmien fl-isptar tal-pazjent



<b>Assezjonijiet dwar il-prodott magħmula minn PMI</b>	<b>Sejbiet tal-Istudju* relatati mal-prestazzjoni tal-apparat</b>
Proċess ta' fejqan mgħażżeġ	Proċess ta' fejqan (aktar) mgħażżeġ Epitelizzazzjoni mtejba
Riżultati kożmetiči eċċellenti	Epitelizzazzjoni mtejba Valutazzjoni tajba tal-marka tal-ferita
Reazzjoni infjammatorja mnaqqsa	Inqas stress ossidattiv Tnaqqis fiċ-ċitokini pro-infjammatorji Espressjoni tat-telomerase miżjudha
Rata ta' trapjantazzjoni mnaqqsa	Ħtieġa mnaqqsa ta' tlaqqim
Proċeduri rikostruttivi inqas	Rati iktar baxxi għal interventi mill-ġdid fit-terminu twil, bħal ħruġ ta' kontrattura mill-gerħa Proċeduri rikostruttivi inqas
Tnaqqis fit-tul tas-soġġorn fl-Isptar	Tnaqqis fit-tul tas-soġġorn fl-Isptar

\* letteratura/referenzi huma elenkti fit-tmiem tal-SSCPO u huma disponibbli fuq talba

## Sigurtà klinika

B'rispett għas-sigurtà klinika, l-ebda mill-istudji ppubblikati ma rrappurtaw riskji addizzjonali, pereżempju minħabba rati ta' infezzjoni miżjudha jew reazzjonijiet allerġiċi.

L-edu avvenimenti avversi u effetti mhux mixtieqa ma ġew irrapportati. Barra minn hekk, qatt ma kien hemm ilmenti mill-klijenti dwar is-sigurtà klinika tal-pazjenti jew fejn l-ispeċifikazzjonijiet u l-kwalità definiti tal-prodott ġew affettwati.

## 5.5. Segwitu kliniku wara t-tqegħid fis-suq kontinwu jew ippjanat

Sabiex kontinwament jiġu monitorjati s-sigurtà u l-prestazzjoni tal-prodott, il-Valutazzjoni Klinika tal-apparat mediku Suprathel® jiġi regolarmen aġġornat b'dejta klinika li tkun inkisbet l-aktar riċenti matul iċ-ċiklu tal-ħajja tal-apparat. Minħabba l-esperjenza tal-prodott fuq perijodu twil, l-istudji PMCF mhumiex meħtieġa sabiex jistabbilixx aktar evidenza tas-sigurtà u l-prestazzjoni.

## 6. Alternattivi dijanjostiċi jew terapewtiċi possibbi

Għażiex ta' trattament alternattiv possibbi għall-indikazzjonijiet hawn fuq imsemmija:

- Krejjem tas-sulfadiazines tal-fidda
- Faxex tradizzjonali għall-feriti (bħal faxex tal-garża)
- faxex b'lega jew fowm poliuritan tal-idrokollojde, alginat jew idroġel,
- faxex tan-najlon miksija bis-silikon,
- faxex għall-feriti bi propjetajiet antimokrobjali



## 7. Profil u taħriġ issuġġerit għall-utenti

L-užu tal-apparat mediku huwa ristrett għall-professionisti tal-kura tas-saħħha biss. L-applikazzjoni u l-kura ta' wara l-proċeduri kif deskritti fl-Istruzzjonijiet għall-Užu li jakkumpanjaw l-apparat mediku u l-ebda taħriġ għall-utent ieħor mhux meħtieg sabiex tkun tista' tapplika Suprathel® kif suppost.

Il-profil tal-pazjent issuġġerit jinkludi pazjenti li jaqgħu fi ħdan l-indikazzjonijiet hawn fuq imsemmija. Apparti minn pazjenti li juri is-sintomi elenkti fil-kontraindikazzjonijiet jew allergiji magħruf għall-komponenti tal-apparat, m'hemm l-ebda restrizzjonijiet fuq l-užu ta' Suprathel® jew kwalunkwe kriteji ta' għażla tal-pazjenti oħra.

## 8. Referenza għal kwalunkwe standards (armonizzati) u CS applikati

Standards Armonizzati	Deskrizzjoni Qasira
DIN EN ISO 13485:2021	Medical devices – Quality management systems – Requirements for regulatory purposes
DIN EN ISO 11737-1:2021	Sterilization of medical devices – Requirements for the estimation of population of microorganisms on a product
DIN EN ISO 11737-2:2020	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 11137-1:2020	Sterilization of health care products – Radiation – Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices
EN ISO 15223-1:2021	Medical Devices - Symbols To Be Used With Medical Device Labels, Labelling And Information To Be Supplied - Part 1: General Requirements
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
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



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

## 9. Referenzial-letteratura

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 Carbonat-co-Caprolactone), and Poly(Adipic Anhydride). J Applied Polymer Sci 57, 87-103.



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, Łączyk 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.

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

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

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.

Demircan, M., Gürünlüoğlu, K., Gözükara, Bag, H.G., Koçbıyık, A., Gül, M., Üremiş, N., Gül, S., Gürünlüoğlu, S., Türköz, Y., Taşçı, A. Impaction of the polylactic membrane or hydrofiber with silver dressings on the interleukin-6, tumor necrosis factor- $\alpha$ , transforming growth factor-b3 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

Gürünlüoglu, K., Demircan, M., Tasçi, 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.

Gürünlüoglu, K., Demircan, M., Koç, A., Koçbıyık, A., Taşçı, A., Durmuş, K., Gürünlüoglu, S., Gözükara Bağ, H. 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.

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., Ryssel, H., Gazyakan, E., Germann, G., Engel, H. & Reichenberger, M. A. (2010). CASE REPORT Febrile Ulceronecrotic Mucha-Habermann Disease. Eplasty, 10.

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.

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.

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.

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

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.

Lioudaki, 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.

Madry, R., Struzyna, J., Stachura-Kulach, A., Drozdz, 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.
- 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.
- 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.

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. (2017). Usability and effectiveness of Suprathel((R)) in partial thickness burns in children. *Eur J Trauma Emerg Surg*, 43, 549-556.

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., Stoltz, A., Tschumi, C. & Olariu, R. (2016). Use of a Polylactide-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((R)) -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, Andreea J, Bagheri M, Fuchs PC, Lefering R, Heitzmann W, Schulz A. 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. Comparison of wound healing and patient comfort in partial-thickness burn wounds treated with SUPRATHEL and epicte hydro wound dressings. *Int Wound J*. 2022 May;19(4):782-790. (a)

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

Schiefer JL, Andreea 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. *J Clin Med*. 2022 May 18;11(10):2857 (c)



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

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., Joziasse, 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.

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

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.



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.



## 10. Kronologija tar-Reviżjoni

Numru tal-veržjoni SSCP	Data maħruġa	Deskriżzjoni tal-bidla	Reviżjoni validata mill-Korp Notifikat
1	2021.05.26	Id-dokument SSCP l-ewwel kien inbeda u miktub abbaži tar-rekwiżiti l-ġoddha tal-MDR (UE) 2017/745.	<input type="checkbox"/> Iva Lingwa tal-validazzjoni: <input type="checkbox"/> Le
2	2022.03.17	L-SSCP kien aġġornat bl-indikazzjoni ta' feriti kroniči.	<input type="checkbox"/> Iva Lingwa tal-validazzjoni: <input type="checkbox"/> Le
3	2022.05.30	L-SSCP s'issa ma kellux lista shiha ta' standards armonizzati. Din il-lista issa ġiet emendata (konformi ma' MDD għax ebda ċertifikazzjoni MDR għadha ma nkisbet)	<input type="checkbox"/> Iva Lingwa tal-validazzjoni: <input type="checkbox"/> Le
4	2022.06.30	Korrezjoni tal-iżbalji ta' formatting f'kapitolu 1 - il-linji tat-tabella mxew (punti 1.1 - 1.9 fuq pàgna 1) u allura ma qablux mal-kontenut fil-kolonna girien.	<input type="checkbox"/> Iva Lingwa tal-validazzjoni: <input type="checkbox"/> Le
5	2022.11.28	Ir-referenza CER li għadha kemm ġiet aġġornata żidiedet mat-testatura tar-rapport.	<input type="checkbox"/> Iva Lingwa tal-validazzjoni: <input type="checkbox"/> Le
6	2023.02.14	Bidla editorjali biss: Minħabba spejjeż estremament għolja ta' traduzzjoni fl-24 lingwa tal-UE, l-SSCP kien ifformulat b'mod aktar konċiż. Pereżempju, passaġġi estensivi ta' test kienu kkonvertiti f'punti bulitts, eċċi.	<input checked="" type="checkbox"/> Iva Lingwa tal-validazzjoni: <input type="checkbox"/> Le
7	2024.04.01	Bidla sostantiva: Minħabba l-bidla ufficjali tal-indirizz tal-fabbrikant (rilokazzjoni tal-kwartieri tal-kumpanija għal Kircheim unter Teck), l-indirizz tal-fabbrikant kien ukoll aġġornat fl-SSCP.	<input checked="" type="checkbox"/> Iva Lingwa tal-validazzjoni: <input type="checkbox"/> Le
8	2024.07.22	Bidla sostantiva: Bħala parti mill-aġġornamenti annwali tar-rapport PMCF u s-CER, l-SSCP kien ukoll aġġornat kif meħtieġ. Ir-referenza CER fit-	<input checked="" type="checkbox"/> Iva Lingwa tal-validazzjoni:



		testatura kienet aġġornata u l-parti II għal pazjenti jew persuni mhux esperti kienet miżjudha.	<input type="checkbox"/> Le
9	2025.02.28	Bidla sostantiva: Aġġornament wara attivitajiet PMCF annwali: Pretensjonijiet addizzjonali tal-prodott (“Inqas bżonn ta’ kirurgiċji rikostruttivi” u “Tnaqqis fit-tul ta’ soġġorn fl-isptar għall-pazjent”)	<input checked="" type="checkbox"/> Iva Lingwa tal-validazzjoni: <input type="checkbox"/> Le



## Is-sommarju tas-sigurtà u l-prestazzjoni klinika (SSCP)

### Parti II: għal pazjenti jew persuni mhux esperti

Dan is-Sommarju tas-Sigurtà u l-Prestazzjoni Klinika (SSCP) huwa maħsub biex jipprovdi aċċess pubbliku għal sommarju aġġornat tal-aspetti ewlenin tas-sigurtà u l-prestazzjoni klinika ghall-apparat mediku Suprathel®. L-informazzjoni ppreżentata hawn taħt hi maħsuba għal pazjenti jew persuni mhux esperti.

L-SSCP mhux maħsub biex jagħti parir ġenerali dwar il-kura ta' kundizzjoni medika. Jekk jogħġibok ikkuntattja l-professionist tal-kura tas-saħħa tiegħek jekk għandek mistoqsijiet dwar il-kundizzjoni medika tiegħek jew dwar l-użu tal-apparat fis-sitwazzjoni tiegħek. Dan l-SSCP mhux maħsub li jieħu post tessera tal-impjant jew l-istruzzjonijiet Għall-Użu biex jipprovdi informazzjoni dwar l-użu sikur tal-apparat

### 1. Identifikazzjoni tal-Apparat u informazzjoni ġenerali

1.1 Ismijiet kummerċjali tal-apparat	<b>Suprathel®, Suprathel® 250</b>
1.2 Isem u indirizz tal-Manifattur	PolyMedics Innovations GmbH (PMI) Am Hegelesberg 1 73230 Kirchheim unter Teck, Il-Ġermanja
1.3 UDI Bażiku	426018402AAA0000001PQ
1.4 Sena meta nħareg l-ewwel certifikat (CE) li jkɔpri l-apparat	2004



## 2. Užu maħsub tal-apparat

### 2.1. Skop Maħsub

- ❖ Suprathel® hija membrana mikroporuża assorbibbli u sostitut alloplastiku tal-ġilda għat-trattament ta' feriti epidermali u dermali.

### 2.2. Indikazzjonijiet

- ❖ Suprathel® tintuża għal pazjenti b'feriti epidermali u dermali, bħal brix, siti ta' donaturi ta' trapjanti ta' ġilda maqsuma, ħruq tat-2ni grad kif ukoll ħruq tat-2ni grad flimkien ma' żoni ta' ħruq tat-3et grad.
- ❖ Suprathel® tintuża għal pazjenti b'feriti kroniċi, bħal ulċeri fil-vini u fl-arterji, kif ukoll ġrieħi dijabetiċi.
- ❖ Barra minn pazjenti b'allergiji minn komponenti tal-apparat, m'hemm ebda kriterja tal-għażla tal-pazjent, bħal età jew ġeneru.

### 2.3. Kontraindikazzjonijiet

- ❖ Suprathel® m'għandhiex tintuża fuq siti ta' feriti infettati jew fuq feriti bi fsada severa mingħajr trattament emostatiku addizzjonal.
- ❖ Suprathel® m'għandhiex tiġi applikata fuq feriti xotti kroniċi.

## 3. Deskrizzjoni tal-Apparat

### 3.1. Deskrizzjoni tal-Apparat

Karatteristiċi ta' Suprathel®:

- sostitut tal-ġilda b'użu ta' darba u applikazzjoni ta' darba
- permeabbi ħafna għall-ossiġġu u għall-fwar tal-ilma
- magħmul minn tliet komponenti sintetici u bijorisorbibbli: lattiċide, carbonat tat-trimethylene u caprolactone
- l-ebda sustanzi medicinali, derivati tat-tessut jew demm inkorporati
- applikazzjoni għall-feriti possibbli biż-żewġ naħħat tal-apparat
- jippermetti valutazzjoni viżwali tal-proċess tal-fejqan minħabba t-trasparenza tiegħu wara l-kuntatt mal-ferita

Qisien u daqsijiet ta' Suprathel®:

- Disponibbli b'żewġ varjanti bi ħxuna differenti: 50 - 150 µm u 180 - 320 µm
- folji solidi, rettangolari bil-qisien: 5 x 5 cm, 9 x 10 cm, 18 x 10 cm sa 18 x 23 cm, forma tal-id u maskra tal-wiċċ
- Suprathel jista' jiġi manwalment mirqum mill-utent għal forom u qisien oħra kif meħtieg għal kopertura ottimali taż-żoni affettwati.

### 3.2. Deskrizzjoni ta' kif l-apparat jkun qed jikseb il-mod maħsub tal-azzjoni

Suprathel® hu kopertura sintetika tal-ġilda maħsuba biex timita l-ġilda umana. Huwa flessibbli, jħalli l-fwar tal-ilma jidħlu, imma jimbløkka l-batteriji. Minħabba li hu kompletament sintetiku, hu jevita riskji assoċjati ma' prodotti minn sorsi umani jew ta' animali. Il-prodotti ta' degradazzjoni ta' Suprathel® jistgħu jiffaċċilitaw il-proċess ta' fejqan billi jappoġġjaw l-anġġoġenesis u l-bini mill-ġdid tad-dermis.



Suprathel® jifforma saff irqliq, elastiku li jeħel mal-ferita waħdu, normalment mingħajr il-bżonn ta' ponti. Għal ġrieħi trawmatiċi, dan hu applikat darba u jitħalla hemm sakemm il-fejqan ikun sar kollu. Għal feriti kroniċi, dan jista' jkollu bżonn jinbidel perjodikament. Il-membrana ssir trasparenti, u allura l-ferita tkun tista' tiġi immonitorjata. Meta l-ġilda tfieg, Suprathel® malajr jitneħha mingħajr ma jikkägħuna uġiġi.

### 3.3. Deskrizzjoni ta' kwalunkwe aċċessorji li huma maħsub biex jintużaw flimkien mal-apparat

Mhux applikabbli

## 4. Riskji u Twissijiet

Ikkuntattja l-professjonist tal-kura tas-saħħha tiegħek jekk taħseb li qed tesperjenza effetti sekondarji relatati mal-apparat jew l-użu tiegħu jew jekk int ikkonċernat dwar riskji. Dan id-dokument mhuwiex maħsub biex jissostiwixxi konsulta mal-professjonist tal-kura tas-saħħha tiegħek jekk ikun hemm bżonn.

### 4.1. Kif riskji potenzjali kienu ġestjonati

Ir-riskji kollha magħrufa kienu evalwati u mitigati bħala parti mill-analizi tar-riskju. L-analizi tar-riskji kollha mwettqa jikkonkludu proporzjon generalment aċċettabbli ta' beneficiċju/riskju.

### 4.2. Riskju residwu u effetti mhux mixtieqa

It-tliet riskji fil-qasam "mhux aċċettabbli" ġew analizzati u aċċettati minħabba li l-beneficiċċi bil-wisq jegħi lu r-riskji. It-tlieta li huma huma assocċjati ma' infezzjonijiet serji potenzjali kif indikat f'dan l-SSCP fit-taqṣima kontraindikazzjonijiet u twissijiet u prekawzjonijiet. Madankollu, il-probabbiltà li sseħħ hija marbuta jew ma' kwistjonijiet ta' sterilità li skont id-definizzjoni tista' sseħħ b'ċerta probabbiltà, jew għal sitwazzjoni ta' periklu li qatt ma seħħet fl-istorja kollha tal-familja tal-prodott ta' aktar minn 20 sena.

Riskji residwi aċċettabbli huma pprovduti lill-utenti fl-Istruzzjonijiet ghall-Użu. Twissijiet u prekawzjonijiet korrispondenti li jirriżultaw mir-riskji residwi aċċettabbli huma elenkti hawn taħt.

### 4.3. Twissijiet u prekawzjonijiet

Tapplikax prodott, fejn l-isterilità ma tistax tiġi żgurata billi dan jista' jwassal għal infezzjonijie severi. Il-kontenut huwa sterili sakemm l-imballaġġ ma ssirlux ħsara. Jekk l-imballaġġ issir lu ħsara l-isterilità tal-prodott mhijex żgurata. Il-kontenu mhux użat ta' pakketti sterili miftuħin jew bilħsar għandhom jintremew. Terġax tuża u terġa tisterilizza. Jekk il-prodott xorta jerġa' jintuża, da jista' jwassal għal indeboliment tal-prestazzjoni l-karatteristiċi tal-prodott (tnaqqis fil-permeabilità l-elastiċità, u kapaċită ta' aderenza kif ukoll tal-isterilità) Tali bidliet fil-propjetajiet tal-materjal jistgħi jwasslu għal indebolimenti fit-trattament, bħa fejqan inadegwat tal-ferita kif ukoll infezzjonijiet F'każ ta' allergiċċi magħrufa kontra komponenti ta' Suprathel®, il-membrana m'għandhiex tiġi applikata. Suprathel® għandha titneħha immedjatamen jekk ikun hemm sinjali ta' reazzjonijiet allergiċċi ta' uġiġi sever jew akkumulazzjonijiet ta' tnixxijie tal-ferita. Jekk tgħatti ġilda intatta jista' jwassal għa maċerazzjonijiet tal-ġilda u għandu jiġi evitat.

### 4.4. Aspetti oħra tas-sigurtà, inkluż sommarju ta' kwalunkwe qasam ta' azzjoni korrettiva għas-sigurtà (FSCA inkluż FSN) jekk applikabbli

Mhux applikabbli



## 5. Sommarju ta' valutazzjoni klinika u segwitu kliniku ta' wara t-tqegħid fis-suq (PMCF)

### 5.1. Sfond kliniku tal-apparat

Suprathel® kien maħsub biex jimita l-ġilda naturali billi jipprova barrierha protettiva u joħloq ambjent ottimali għall-fejjan. Hu għandu jgħin jnaqqas l-uġiġi u r-risku ta' infekzjoni.

L-effettività ta' Suprathel® intweriet f'bosta studji. Studju ta' approvazzjoni għal ħruq u siti ta' donaturi wera li l-apparat joħloq ambjent ta' fejjan ottimali, u jnaqqas l-uġiġi b'mod sinifikanti. Żewġ studji oħra wessgħu l-indikazzjonijiet biex jinkludu feriti kronici u żoni żgħar tat-tielet grad, li jikkonfermaw il-benefiċċji tagħhom f'dawn il-kundizzjonijiet. Minn meta ġie approvat, 48 studju addizzjonali gew ippubblikati, u enfasizzaw il-vantaġġi li ġejjin: applikazzjoni u valutazzjoni faċċi ta' darba, serħan sinifikanti mill-uġiġi, spejjeż inqas għall-kura, proċess ta' fejjan malajr, riżultati kożmetiċi eċċellenti, reazzjoni infjammatorja mnaqqsa, rata mnaqqsa ta' trapjantar, bżonn inqas għal kirurgiji rikostruttivi u tul inqas ta' soġġorn fl-Ishtar.

### 5.2. Sommarju tad-dejta klinika minn investigazzjonijiet mwettqa tal-apparat qabel il-markatura CE

#### Ħruq u siti tad-donaturi: Sommarju tal-Istudju ta' Approvazzjoni

L-istudju ta' approvazzjoni għal Suprathel involva 46 pazjent bi ħruq tat-tieni grad u siti ta' ġilda maqsuma ta' donaturi f'żewġ sptarijiet fil-Ġermanja. L-istudju kellu l-ġhan li jqabbel il-livelli ta' uġiġi bejn Suprathel u faxex tradizzjonali. Ir- L-istudju immonitorja wkoll il-ħin li l-ferita tieħu biex tfieg u l-okkorrenza ta' kumplikazzjonijiet lokali bħal infekzjoni u allergiji, imma ma ġew osservati ebda differenzi sinifikanti. Barra minn dan, l-istudju enfasizza l-ġestjoni faċċi ta' Suprathel, li jagħmlha għażla komda sew għal pazjenti kif ukoll għal fornituri tal-kura tas-saħħha."

#### Feriti Kronici

##### L-Iktar Studji Kmieni tal-Każijiet:

Fl-2008, Dr. Uhlig ikkura tmien pazjenti b'ułċeri kronici billi uža Suprathel. Il-pazjenti, li kellhom medja ta' 76 sena, kellhom ulċeri li kienu ilhom bihom xi 14-il xahar. Il-kura ħadet madwar 222 jum, bl-ulċeri kollha jfiequ kompletament. Serħan fil-pront mill-uġiġi kien innotat.

#### Prova Klinika:

Fl-2010, prova klinika saret f'sitt dipartimenti f'erba' sptarijiet, u involvi 22 pazjent b'ułċeri fis-sieq. L-istudju kellu l-ġhan li jkejjel l-impatt ta' Suprathel fuq id-daqs, uġiġi, infjammazzjoni u sekrezzjoni tal-ferita tul 24 ġimħa. Il-pazjenti, l-biċċa l-kbira nisa b'età medja ta' 73, kellhom ulċeri li kienu ilhom xi 12-il xahar. Sat-tmiem tal-istudju, 73% tal-ulċeri fiequ kompletament, id-daqs tal-ferita naqqset b'mod sinifikanti, l-uġiġi naqqas u l-infjammazzjoni kienet minimizzata. Il-prova wriet l-effettività ta' Suprathel biex jippromwovi l-fejjan u jnaqqas l-iskonfort f'pazjenti b'feriti kronici.

#### Żoni żgħar tat-3 grad

L-approvazzjoni kienet ibbażata fuq sitt każijiet ta' studju mill-Marienhospital Stuttgart mwettqa minn Dr. Uhlig. Hu enfasizza li fejjan spontanju hu possibbi mingħajr il-bżonn ta' trapjantar. Barra minn hekk, jekk ikun hemm bżonn ta' trapjantar mill-ġdid, dan jista' jsir b'mod aktar preċiż u tintuża inqas ġilda. Dan l-approċċ iwassal ukoll għal riżultati kożmetiċi aħjar għax trapjantar eċċessiv jista' jkun evitat.



### 5.3. Sigurtà klinika

Fir-rigward tas-sikurezza tal-apparat, ebda studju ma rrapporta riskji addizzjonali, bħal iktar infelizzjonijiet jew reazzjonijiet allergiči. Ma kien hemm ebda avvenimenti avversi jew effetti mhux mixtieqa. Barra minn dan, qatt ma kien hemm ebda ilment mill-klijenti dwar is-sikurezza tal-pazjent jew il-kwalità tal-prodott.

## 6. Alternattivi dijanjostiċi jew terapewtiċi possibbli

Meta tkun qed tqis kura alternativa, hu rakkomandat li tikkuntattja l-professionist tal-kura tas-saħħha tiegħek li jista' jqis is-sitwazzjoni individwali tiegħek.

Għażliet ta' trattament alternattiv possibbli għall-indikazzjonijiet hawn fuq imsemmija:

- Krejjem tas-sulfadiazines tal-fidda
- Faxex tradizzjonali għall-feriti (bħal faxex tal-garża)
- faxex b'lega jew fowm poliuritan tal-idrokollojde, alginat jew idroġel,
- faxex tan-najlon miksija bis-silikon,
- faxex għall-feriti bi propjetajiet antimokrobjali

## 7. Taħriġ issuġġerit għall-utenti

L-użu tal-apparat mediku huwa ristrett għall-professionisti tal-kura tas-saħħha biss. L-applikazzjoni u l-kura ta' wara l-proceduri kif deskritti fl-Istruzzjonijiet għall-Użu li jakkumpanjaw l-apparat mediku u l-ebda taħriġ għall-utent ieħor mhux meħtieg sabiex tkun tista' tapplika Suprathel® kif suppost.

Ilprofil tal-pazjent issuġġerit jinkludi pazjenti li jaqgħu fi ħdan l-indikazzjonijiet hawn fuq imsemmija. Apparti minn pazjenti li juri is-sintomi elenkti fil-kontraindikazzjonijiet jew allergiċi magħruf għall-komponenti tal-apparat, m'hemm l-ebda restrizzjonijiet fuq l-użu ta' Suprathel® jew kwalunkwe kriteji ta' għażla tal-pazjenti oħra.