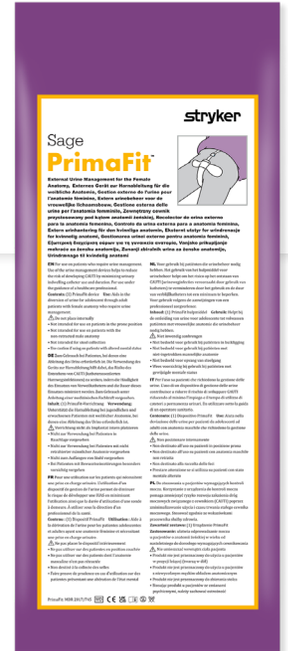


Sage

PrimaFit™

System zur externen Harnableitung für die weibliche Anatomie



Vorbereitung

- Führen Sie eine Beurteilung der Haut durch und dokumentieren Sie diese gemäß den Krankenhausvorschriften.
- Reinigen und trocknen Sie den Genitalbereich der Patientin von vorn nach hinten gemäß den Krankenhausvorschriften.

Anwendung

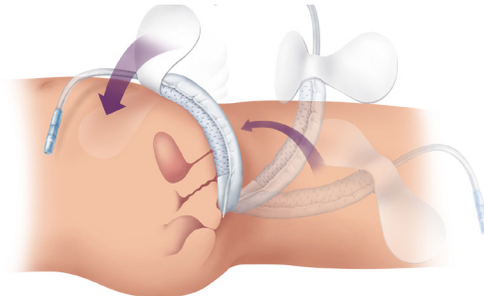
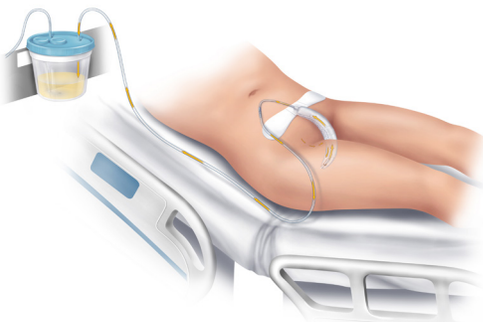
- Kontrollieren Sie die Position der Patientin. Beim Anbringen des Produkts sollte sich die Patientin in (flacher) Rückenlage befinden. Nachdem das Produkt angebracht wurde, kann das Kopfende des Bettes erhöht werden.
- Richten Sie das zulaufende Ende am Dammbereich aus und platzieren Sie das Produkt zwischen den Schamlippen und an der Harnröhrenöffnung.
- Achten Sie darauf, dass das Stoffgewebe die Öffnung der Harnröhre bedeckt.
- Vermerken Sie auf dem Etikett das Datum und die Uhrzeit, zu der das Produkt an der Patientin angelegt wurde.

Pflege

- Achten Sie darauf, dass die Absaugung niedrig und kontinuierlich auf **mindestens 8 kPa, 80 mbar oder 60 mmHg** eingestellt ist.
- Schließen Sie die Saugschlauchleitung mithilfe des Adapters am Produkt an.
- Überprüfen Sie das Produkt regelmäßig, insbesondere nach jedem Drehen oder Umpositionieren der Patientin, um eine ordnungsmäßige Platzierung sicherzustellen.
- Tauschen Sie das Produkt alle 12 bis 24 Stunden oder dann aus, wenn es mit Stuhl oder Körperflüssigkeiten, die kein Urin sind, verschmutzt ist.
- Entfernen Sie das Produkt vor der Mobilisation der Patientin.

Anleitung zum Anbringen

Das Produkt passt sich der Körperform der Patientin an und behält die Form während des Gebrauchs bei



Dieses Dokument ist ausschließlich für die Verwendung durch medizinische Fachkräfte vorgesehen.

Eine medizinische Fachkraft muss sich bei der Entscheidung für die Verwendung eines bestimmten Produkts zur Behandlung eines bestimmten Patienten stets auf ihr professionelles klinisches Urteilsvermögen verlassen. Stryker erteilt keine medizinischen Ratschläge und empfiehlt, medizinische Fachkräfte vor der erstmaligen Verwendung eines bestimmten Produkts im Umgang damit zu schulen.

Die dargestellten Informationen sollen die Breite des Produktangebots von Stryker veranschaulichen. Vor der Verwendung der Produkte von Stryker müssen medizinische Fachkräfte stets den Beipackzettel, das Produktetikett und/oder die Gebrauchsanleitung beachten.

Unter Umständen sind Produkte nicht in allen Märkten verfügbar, da die Produktverfügbarkeit von der regulatorischen und/oder medizinischen Praxis in den einzelnen Märkten abhängt. Bitte wenden Sie sich bei Fragen zur Verfügbarkeit von Stryker-Produkten in Ihrer Region an Ihren Stryker-Vertreter.

Die Stryker Corporation, ihre Tochterunternehmen oder sonstigen verbundenen Unternehmen besitzen und verwenden die folgenden Warenzeichen oder Dienstleistungsmarken oder haben diese beantragt: PrimaFit, Sage und Stryker. Alle anderen Warenzeichen sind Warenzeichen ihrer jeweiligen Eigentümer oder Inhaber.

Die dargestellten Produkte besitzen eine CE-Kennzeichnung gemäß geltenden EU-Verordnungen und -Richtlinien.

PrimaFit ist ein Medizinprodukt der Klasse I (CE).

Dieses Dokument ist nicht für den Vertrieb außerhalb der EU, des Vereinigten Königreichs und der EFTA bestimmt.

11/2023

SAGE-UM-PSTR-862157_REV-0_en_us © 2024 Stryker



Sage Products LLC
3909 Three Oaks Road
Cary, IL 60013
800 323 2220

stryker.com