

Sage

# PrimaFit™

System zur externen Harnableitung für die weibliche Anatomie

### Verbindung in nur einem Schritt

Saugschlauchadapter für den einfachen Anschluss an Schläuche im Krankenhaus

### Geeignet für verschiedene Körpertypen

Lange, flexible Schläuche für unterschiedliche Saugschlauchwinkel

### Schonendes Klebepad

Fixiert das Produkt und lässt sich leicht und schonend entfernen

### Sorgt für trockene Haut

Besonders weiches Stoffgewebe hält Urin von der Haut fern



### Flexible Passform

Passt sich der Körperform der Patientin an und behält die Form während des Gebrauchs bei

### Verrutscht nicht

Weiches, zulaufendes Ende schmiegt sich sanft in den Dammbereich



Begünstigt eine frühzeitige Katheterentfernung

### Bekämpfung des größten Risikofaktors für katheterassoziierte Harnwegsinfektionen: des Dauerkatheters<sup>1</sup>

PrimaFit ist ein externes System zur Harnableitung, das zur Behandlung von Harninkontinenz bei Patientinnen mit weiblicher Anatomie entwickelt wurde und eine frühzeitige Katheterentfernung begünstigt, wodurch der Hauptrisikofaktor für katheterassoziierte Harnwegsinfektionen bekämpft wird. PrimaFit dient als Alternative zu Inkontinenzeinlagen, Windeln oder gegebenenfalls Kathetern bei der Hinführung von Patientinnen zu einer selbständigen Handhabung ihrer Kontinenz.

Bei ordnungsgemäßer Positionierung hält das besonders weiche Stoffgewebe von PrimaFit den Urin von der Haut der Patientin fern. Der Urin wird dann im Kern des Systems absorbiert und in einen Auffangbehälter gesaugt. Auf diese Weise bleibt die Haut trocken und ein Risikofaktor für inkontinenzassoziierte Dermatitis wird bekämpft.

Etwa

**75 %**

aller im Krankenhaus zugezogenen Harnwegsinfektionen stehen im Zusammenhang mit Verweilkathetern.<sup>1</sup>



(1) PrimaFit, Größe/Packung für Erwachsene

**40 Produkte/Karton**  
Nummer für Nachbestellung: #5400-X

**Verweise:** 1. Centers for Disease Control and Prevention, Catheter-associated Urinary Tract Infections (CAUTIs). Available at: [https://www.cdc.gov/hai/ca\\_uti/uti.html](https://www.cdc.gov/hai/ca_uti/uti.html). Accessed August 24, 2017.

**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.

SAGE-UM-PSTR-862197\_REV-0\_en\_us © 2024 Stryker



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

stryker.com