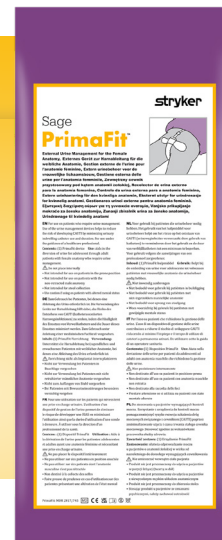


Sage PrimaFit™ System zur externen Harnableitung für die weibliche Anatomie

REF 5400-X



Verpackungsangaben

Inhalt: (1) PrimaFit

- Nur für den Einmalgebrauch
- Nicht mit Naturkautschuklatex hergestellt
- Nicht steril

Gebrauchsanleitung:

Vor der Verwendung des Produkts die Anleitung auf der Verpackung lesen.

Indikationen:

Zum Gebrauch bei Patientinnen, bei denen eine Ableitung des Urins erforderlich ist. Die Verwendung des Produkts zur Harnableitung hilft dabei, das Risiko des Entstehens von katheterassoziierten Harnwegsinfektionen zu senken, indem die Häufigkeit des Einsatzes von Verweilkathetern und die Dauer dieses Einsatzes minimiert werden. Zum Gebrauch durch eine medizinische Fachkraft vorgesehen.

Kontraindikationen:

Nicht bei Patientinnen mit Harnverhalt verwenden

Warnhinweise:

Nicht als Implantat intern platzieren

Vorsichtsmaßnahmen:

- Nicht zur Verwendung bei Patientinnen in Bauchlage vorgesehen
- Nicht zur Verwendung bei Patientinnen mit nicht retrahierter männlicher Anatomie vorgesehen
- Nicht zum Auffangen von Stuhl vorgesehen
- Bei Patientinnen mit Bewusstseinsstörungen besonders vorsichtig vorgehen

Gebrauch einstellen:

- Wenn Patientinnen die Toilette selbstständig oder mit Unterstützung einer Pflegefachkraft aufsuchen können
- Bei der Mobilisation von Patientinnen

Produktdaten

Produktname:	Sage PrimaFit System zur externen Harnableitung für die weibliche Anatomie
Produktcode	5400-X
Beschreibung:	System zur externen Harnableitung für die weibliche Anatomie
Herstellere Zulassung	ISO 13485:2016
Verfallsdatum:	Keines
Höhe des Produkts:	Produkt: 33.0 cm
Länge des Produkts:	Produkt: 12.7 cm
Menge pro Karton	40

Sage PrimaFit System zur externen Harnableitung für die weibliche Anatomie

Merkmale und Vorteile:

System zur externen Harnableitung für die weibliche Anatomie

Kern mit flexibler Passform:	<ul style="list-style-type: none"> • Lässt sich biegen und schmiegt sich zwischen die Schamlippen und an die Harnröhrenöffnung an. Form und Halt bleiben dabei erhalten.
Zulaufendes Ende:	<ul style="list-style-type: none"> • Schmiegt sich sanft in den Dammbereich und sorgt für einen sicheren Halt des Produkts.
Klebeband aus Silikon:	<ul style="list-style-type: none"> • Mit Silikonkleber wird das obere Ende des Produkts über dem Schambereich der Patientin fixiert. Laschen zum Ablösen der Einlage ermöglichen ein schnelles Anbringen und einfaches, sauberes Entfernen von der Haut der Patientin.
Besonders weiches Stoffgewebe:	<ul style="list-style-type: none"> • Hält den Urin von der Haut fern, sodass die Haut trocken bleibt.
Frei von Latex:	<ul style="list-style-type: none"> • Verringert das Risiko einer allergischen Reaktion.
Kernstruktur:	<ul style="list-style-type: none"> • Nimmt Flüssigkeit auf, die in den Auffangbehälter gesaugt wird. Hält Flüssigkeit von der Haut fern, wodurch die mit inkontinenzassoziierte Dermatitis verbundenen Risikofaktoren reduziert werden.
Zulaufender Verbindungsanschluss	<ul style="list-style-type: none"> • Dient zur Verbindung des Produkts mit einem Saugschlauch im Krankenhaus. Ermöglicht den einfachen und sicheren Anschluss an einen Saugschlauch im Krankenhaus.
Langer, flexibler Schlauch:	<ul style="list-style-type: none"> • Geeignet für verschiedene Körpertypen und unterschiedliche Saugschlauchwinkel



Sage Products LLC
3909 Three Oaks Road
Cary, IL 60013 USA
800 323 2220 ; +1 815 455 4700

stryker.com

SAGE-UM-OTHD-894194_REV-0_en_us
Copyright © 2024 Stryker
11/2023

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.