



Via Finati, 4/A - Ferrara (ITALY)
Tel. (+39) 0532 978198 - Fax (+39) 0532 978414
www.emodial.it - info@emodial.it



Vertrieb durch:



Bunte Berna 31 | 34123 Kassel Fon +49 (0)561.7668635 | Fax +49 (0)561.7668636 www.usmed-medizinprodukte.de | info@usmed-online.de



Silber Verband



REV. FEBRUAR 2023 EXIT-PAD - ref.D0012



Beschreibung

Nicht-haftendes Silber-Ionen beschichtetes Verband-Pad.

Indikation

Speziell für den Katheter-Exit Verband.

Verwendung zur Kompression und Absorption von Exsudat.

Zweck

- Die Silberbeschichtung bietet eine unmittelbare und langfristige antibakterielle Wirkung und reduziert somit lokale Exit-Infektionen, des Tunnels oder systemische Katheter-bedingte Sepsis.
- Verhinderung von Reizungen durch mechanische Reibung des Katheters auf der Haut.



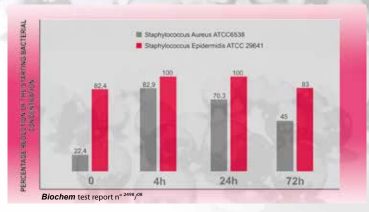
Bestelldaten	Daten und Technische, Spezifikationen können sich ohne Ankündigung ändern
--------------	---

CODE	NON ADHERENT SILVER DRESSING				
	PZN	PAD measure mm	Indikation	VE	
S0905/AG	12535479	5x4	Tesio	1x100 St.	
S0903/AG	12535485	3,5x4,5	Single / Double	1x100 St.	
S0904/AG	12535516	3,5x4,5	Peritoneal	1x100 St.	

In-vitro Testergebnisse

der antibakteriellen Wirkung





Analysemethode

Eine standardisierte Bakterienkultur (minimale Ausgangskonzentration von 1x10°) wurde auf die Probe (Pad mit Silber) und zur Kontrolle (Pad ohne Silber) aufgetragen. Die Auszählung des Wachstums der Bakterienkolonien erfolgte unmittelbar nach dem Aufbringen (0,5h), nach 4h, 24h und 72h Inkubationszeit. Die Ergebnisse sind in Prozent der Keimreduktion für EXIT PAD-AG° dargestellt.





Gebrauchsanweisung

- Desinfektion des Katheter-Exit (vermeiden von jodbasierten Präparaten) und komplett trocknen lassen.
- Platziere Exit-Pad-Ag® auf dem Katheter-Exit und fixiere es mit einem Pflaster oder sterilem semipermeablen, dampfdurchlässigem Verband.
- Tausche Exit-Pad Ag®, bevorzugt bei jeder Prozedur, oder immer, wenn es feucht, verschmutzt ist bzw. eine Inspektion erforderlich ist.

Warnungen

- Nicht verwenden, wenn Patienten überempfindlich gegen Silber sind.
- Nicht während Untersuchungen wie Röntgen, Ultraschall, Diathermie, Magnetresonanz oder Bestrahlungen verwenden.
- Nicht geeignet, die bei klinischer Infektion erforderliche systemische Therapie zu ersetzen.

Klassifikation: Klasse III Medizinprodukte (EU)

Biokompatibilität: Übereinstimmung mit UNI EN ISO 10993 Stand.

Sterilisation: Gamma Bestrahlung

Haltbarkeit: 3 Jahre

Single-use