



EMODIAL

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



Vertrieb durch:

US|med
MEDIZINPRODUKTE

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

REV. FEBRUAR 2023 EXIT-PAD - ref.D0012



EMODIAL

EXIT-PAD[®]
S I L V E R **AG**

Silber Verband

SILBER
SILBER



Beschreibung

Nicht-haftendes Silber-Ionen beschichtetes Verband-Pad.

Indikation

Speziell für den Katheter-Exit Verband.

Verwendung zur Kompression und Absorption von Exsudat.

Zweck

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



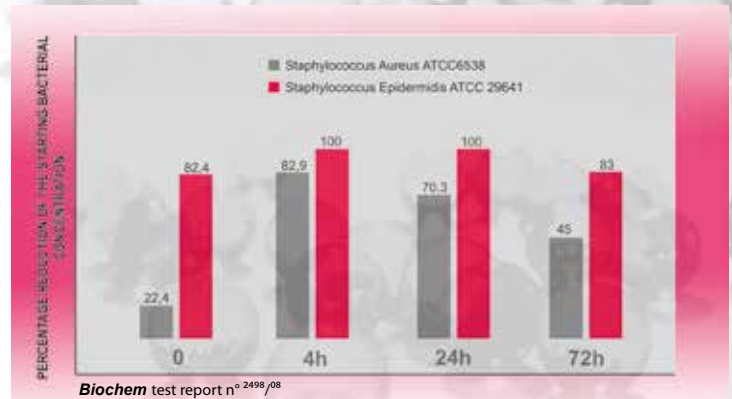
Patentiert

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 1×10^6) 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

- 1 Desinfektion des Katheter-Exit (vermeiden von jodbasierten Präparaten) und komplett trocknen lassen.
- 2 Platziere Exit-Pad-Ag® auf dem Katheter-Exit und fixiere es mit einem Pflaster oder sterilem semipermeablen, dampfdurchlässigem Verband.
- 3 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