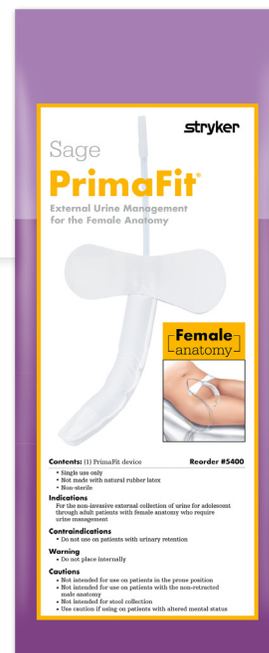


Sage

PrimaFit™

Gestion externe de l'urine pour l'anatomie féminine



Préparation

- Effectuer une évaluation de la peau et la documenter conformément au protocole de l'hôpital.
- Nettoyer, préparer et sécher la zone génitale de la patiente de l'avant à l'arrière conformément au protocole de l'hôpital.

Application

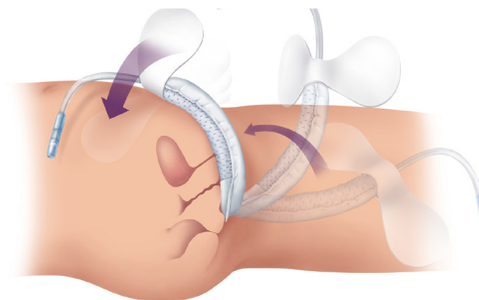
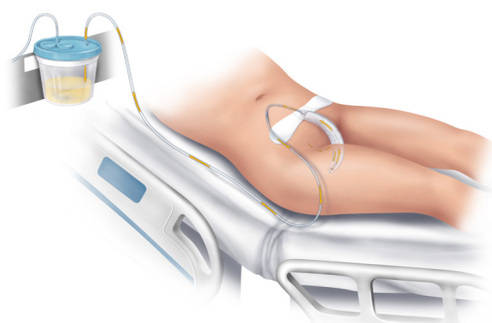
- Vérifier le positionnement de la patiente. Placer la patiente en position couchée (à plat) lors de la mise en place du dispositif. Une fois le dispositif en place, la tête de lit peut être relevée.
- Aligner l'extrémité conique avec le périnée et placer le dispositif entre les lèvres et contre l'orifice urétral.
- S'assurer que le tissu recouvre l'orifice urétral.
- Indiquer la date et l'heure sur l'étiquette réservée à cet effet pour marquer le moment où le dispositif est placé sur la patiente.

Maintien en place

- S'assurer que l'aspiration est réglée sur une aspiration faible et continue à **un minimum de 8 kPa, 80 mbar ou 60 mm Hg.**
- Fixer la tubulure d'aspiration au dispositif au niveau de l'adaptateur de tubulure d'aspiration.
- Évaluer régulièrement le dispositif pour vérifier qu'il est correctement placé, en particulier après avoir tourné ou repositionné la patiente.
- Remplacer le dispositif toutes les 12 à 24 heures ou s'il est souillé par des selles ou des fluides corporels autres que l'urine.
- Retirer le dispositif avant que la patiente ne déambule.

Guide de mise en place

La coupe flexible s'adapte à l'anatomie de la patiente et conserve sa forme pendant toute la durée d'utilisation



Ce document est exclusivement destiné aux professionnels de santé.

Le professionnel de santé doit toujours se fier à son propre jugement clinique professionnel lorsqu'il décide de l'utilisation d'un produit donné lors des soins apportés à un patient donné. Stryker ne prodigue aucun conseil médical et recommande que les professionnels de santé soient formés à l'utilisation d'un produit en particulier avant son utilisation.

Les informations données sont destinées à présenter l'étendue de l'offre produit de Stryker. Les professionnels de santé doivent dans tous les cas consulter la notice d'emballage, l'étiquette du produit et/ou le mode d'emploi avant d'utiliser un produit Stryker.

Certains produits peuvent ne pas être disponibles sur tous les marchés, car la disponibilité des produits est dépendante des pratiques médicales et/ou réglementaires de chaque marché. Veuillez contacter votre représentant Stryker si vous avez des questions concernant la disponibilité des produits Stryker dans votre région.

Stryker Corporation ou ses divisions ou toute autre société affiliée possèdent, utilisent ou ont demandé les marques commerciales ou les marques de service suivantes: PrimaFit, Sage et Stryker. Toutes les autres marques commerciales sont des marques appartenant à leurs propriétaires ou détenteurs respectifs.

Les produits décrits ici sont marqués CE conformément aux réglementations et directives en vigueur dans l'UE.

PrimaFit (5400-X) est un dispositif médical de Classe I marqué CE.

Ce document n'est pas destiné à être distribué en dehors de l'UE, du Royaume-Uni et de l'AELE.

05/2024

SAGE-UM-PSTR-1137498_REV-0_en_gb_BLC © 2024 Stryker



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

Stryker France S.A.S
au capital social de
27 495 520,00 €
ZAC - avenue de
Satolas Green
69330 Pusignan
France
333710275 RCS Lyon

stryker.com