

Sage

PrimaFit™

Gestion externe de l'urine pour l'anatomie féminine

Connexion en 1 étape

Adaptateur de tubulure d'aspiration conçu pour une connexion à la tubulure de l'hôpital

S'adapte à différents types corporels

Tubulure longue et flexible conçue pour permettre plusieurs angles d'aspiration

Tampon adhésif

Maintient le dispositif en place et peut être retiré facilement et délicatement

Aide à garder la peau sèche

Le tissu détourne l'urine de la peau



Ajustement flexible

S'adapte à l'anatomie de la patiente et conserve sa forme pendant toute la durée d'utilisation

Reste en place

L'extrémité effilée s'insère délicatement dans la zone périnéale



Favorise le retrait précoce de la sonde

S'attaquer au premier facteur de risque d'IUAS, la sonde urinaire à demeure¹

PrimaFit est un système externe de gestion de l'urine conçu pour aider à gérer l'incontinence urinaire chez les patientes ayant une anatomie féminine et favoriser le retrait précoce de la sonde, en s'attaquant au premier facteur de risque d'infections urinaires liées à la sonde (IUAS). PrimaFit est une alternative aux serviettes d'incontinence, aux couches ou, parfois, aux sondes urinaires pendant la transition des patientes vers une continence indépendante.

Lorsqu'il est correctement positionné, le tissu de PrimaFit détourne l'urine de la peau de la patiente. L'urine est alors absorbée par la partie centrale du système et aspirée dans un récipient de collecte, ce qui permet de garder la peau sèche et de s'attaquer à un facteur de risque ou à la dermatite liée à l'incontinence (DAI).

Environ

75 %

des infections urinaires nosocomiales sont associées à une sonde urinaire à demeure.¹



(1) PrimaFit, taille adulte/paquet

40 dispositifs/boîte
N° d'article : 5400-X

Références : 1. Centers for Disease Control and Prevention, Catheter-associated Urinary Tract Infections (CAUTIs). Available at : https://www.cdc.gov/uti/about/cauti-basics.html?CDC_AARef_Val=https://www.cdc.gov/hai/ca_uti.html, Accessed May 23, 2024 Site Web des Centers for Disease Control and Prevention (CDC) des États-Unis décrivant la présentation, les signes et symptômes, les facteurs de risque, les causes, la réduction du risque, des faits rapides, les types de cathéters, le traitement et le rétablissement concernant les infections des voies urinaires associées aux cathéters (CAUTI).

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-1136181_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