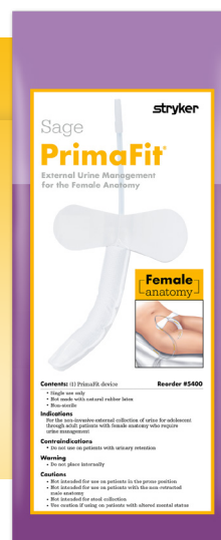


Sage PrimaFit™

Gestion externe de l'urine pour l'anatomie féminine

REF 5400-X



Informations figurant sur l'emballage

Contenu : (1) Dispositif PrimaFit

- Pour usage unique
- Non fabriqué à base de latex en caoutchouc naturel
- Non stérile

Instructions :

Lire les instructions figurant sur le paquet avant d'utiliser le produit

Indications :

Pour une utilisation sur les patientes qui nécessitent une prise en charge urinaire. L'utilisation des dispositifs de gestion de l'urine participe à diminuer le risque de développer une IUAS en minimisant l'utilisation ainsi que la durée d'utilisation d'une sonde à demeure. À utiliser sous la direction d'un professionnel de la santé.

Contre-indications :

Ne pas utiliser pour les patientes souffrant de rétention urinaire

Avertissements :

Ne pas placer le dispositif intérieurement

Mises en garde :

- Ne pas utiliser sur des patientes en position couchée
- Ne pas utiliser sur des patients dont l'anatomie masculine n'est pas rétractée
- Non destiné à être utilisé pour la collecte des selles
- Faire preuve de prudence en cas d'utilisation sur des patientes présentant une altération de l'état mental

Cesser l'utilisation :

- Lorsque la patiente peut aller aux toilettes de manière autonome ou assistée
- Pendant que la patiente déambule

Spécifications

Nom du produit :	Sage PrimaFit Gestion externe de l'urine pour l'anatomie féminine
Code produit	5400-X
Description :	Gestion externe de l'urine pour l'anatomie féminine
Homologation du fabricant	ISO 13485:2016
Date de péremption :	Aucune
Hauteur du produit :	Dispositif : 33.0 cm
Longueur du produit :	Dispositif : 12.7 cm
Quantité par boîte	40

Sage PrimaFit Gestion externe de l'urine pour l'anatomie féminine

Caractéristiques et avantages :

Sage PrimaFit Gestion externe de l'urine pour l'anatomie féminine

Ajustement flexible de la partie centrale :	<ul style="list-style-type: none"> • Se plie et s'ajuste pour s'insérer entre les lèvres et contre l'orifice urétral. Maintient sa forme et sa tenue.
Extrémité conique :	<ul style="list-style-type: none"> • S'insère délicatement dans le périnée, permettant de fixer le dispositif en position.
Tampon adhésif en silicone :	<ul style="list-style-type: none"> • L'adhésif à base de silicone maintient la partie supérieure du dispositif en place sur la zone supra-pubienne de la patiente. Les languettes de la bande de protection permettent une mise en place rapide et un retrait facile de la peau de la patiente.
Tissu :	<ul style="list-style-type: none"> • Détourne l'urine de la peau, ce qui permet de garder la peau sèche.
Sans latex :	<ul style="list-style-type: none"> • Participe à réduire le risque de réaction allergique.
Structure centrale :	<ul style="list-style-type: none"> • Absorbe les liquides à aspirer dans le récipient de collecte. Détourne les liquides de la peau, ce qui contribue à réduire les facteurs de risque liés à la DAI.
Port de connexion à niveaux :	<ul style="list-style-type: none"> • Permet de connecter le dispositif à la tubulure d'aspiration de l'hôpital.
Tubulure longue et flexible :	<ul style="list-style-type: none"> • S'adapte à différents types corporels tout en permettant de pivoter la tubulure d'aspiration de plusieurs façons.

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-FACT-1137687_REV-0_en_gb_BLC Copyright © 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