



EMODIAL

Via Finati, 4/A - Ferrara - ITALY

Tel. +39 0532 978198 - Fax +39 0532 978414

www.emodial.com - info@emodial.com



Vertrieb durch:

USmed

Medizinprodukte

Bunte Berna 31 | 34123 Kassel

Fon +49 (0)561.7668635 | Fax +49 (0)561.7668636

www.usmed-online.de | info@usmed-online.de

Ref. DE0021 - Rev. 07/2019



EMODIAL

BETAFIX[®]
HAEMOSTATIC ALGINATE **L**
A **G**

Alginat-Fistelverband



Schnelle Haemostase der Schuntpunktion

BESCHREIBUNG

BETAFIX ALG ist eine elastische Fistula Bandage mit einem mehrschichtigem Hämostase-Pad auf Calciumalginatbasis.

VERWENDUNG

Alle Patienten mit Hämostase- Gerinnungsstörungen oder koagulationsassoziierten Erkrankungen.

Dazu gehören: ältere Patienten, Diabetiker, Personen mit Vitamin-K-Mangel, Patienten, die mit Heparin oder Warafin behandelt werden, Patienten mit Lebererkrankungen, mit Erbkrankheiten wie Hämophilie und Von Willebrand, sowie fettleibige Patienten.

INDIKATION

- Blutungskontrolle bei Patienten, die sich einer Dialysebehandlung unterziehen, Blutkontrolluntersuchungen oder intravenösen Prozeduren.
- Beschleunigung der Hämostase.
- Stimulation der Hautregeneration.
- Geeignet um Blutungen durch kontinuierliche Kompression an Punktionsstellen zu reduzieren.
- Das Fixationssystem garantiert, dass die Bandage in Position gehalten wird.

GEBREUCHSANWEISUNG

1. Rollen Sie den ersten Teil der Bandage mit dem Pad ab und platzieren Sie das Pad auf der Injektionsstelle.
2. Wickeln Sie die Bandage mit der gewünschten Spannung, ohne Kompression der AV-Fistel, um den Arm.
3. Fixieren Sie die Bandage mit dem am Ende platzierten Pflaster.
4. **BETAFIXALG** ist spätestens vier Stunden nach der Anwendung zu entfernen.



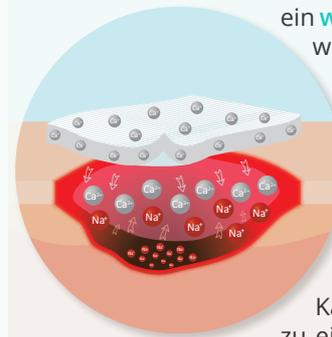
BESTELLDATEN

Bestelldaten und technische Spezifikationen können ohne Ankündigung geändert werden

ART. NR.	BANDAGE (cm)		PAD (cm)	PZN / Packung	PZN / VE (Box)
	Farbe	W x H			
B6006C25251A	WEIß	60 ± 10%	6	1	50

Die Bedeutung der Gelierung

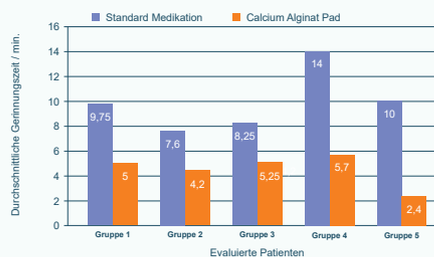
Bei Kontakt mit Exsudat erzeugt Kalzium ein **weiches Gel** auf der Kontaktfläche, welches die zu behandelnde Umgebung feucht hält und Kalziumionen in die Wunde leitet.



Förderung eines der frühen Stadien der Hämostase (**Blutplättchenaggregation**).

Durch die Wechselwirkung mit der Umgebung werden die Kalziumfasern durch Gelbildung zu einer Art künstlicher Haut, die die Blutung stoppt und die Wunde schützt.

Vergleich mit Standard-Verbänden/Kompressen



Vergleiche mit Standard-Verbänden/Kompressen haben gezeigt, dass Calciumalginat-Verbandstoffe die Blutungszeit in **85.6% der Fälle** signifikant reduzieren.

WARNUNGEN UND VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE VERWENDUNG

- Nur für den bestimmungsgemäßen Gebrauch verwenden.
- Entfernen Sie den Verband spätestens nach 4 Stunden nach dem Auftragen.
- Sollte das Alginat-Pad mit der Wundfläche verklebt sein, muss es mit physiologischer Kochsalzlösung rehydriert werden. Danach kann das Pad leicht von der Wunde entfernt werden, ohne diese zu verletzen.



KONTRAINDIKATIONEN

- Nicht bei nachgewiesener Allergie gegen Kalziumalginat verwenden.
- Nicht bei Verbrennungen dritten Grades verwenden.
- Nicht bei Geschwürwunden anwenden oder Infektionen die durch Pilz-oder Geschlechtskrankheiten verursacht sind.

KLASSIFIKATION	• MEDIZINPRODUKT - KLASSE IIb
BIOKOMPATIBILITÄT	• IN ÜBEREINSTIMMUNG UNI EN ISO 10993 STANDARD
STERILIZATION	• GAMMASTRAHLEN
HALTBARKEIT	• 2 JAHRE



• ZUR EINMALIGEN VERWENDUNG