



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.DE007 - Rev. 09/2019



EMODIAL

NOVA BETAFIX[®] AG

Silber Fistula Verband



BESCHREIBUNG

Elastischer Fistula-Verband mit nicht-haftendem, Silberionen-beschichtetem Pad, sowie einem Pflaster für bessere Dichtigkeit und Fixierung des Verbandes.

INDIKATION

Kompressionsbedingte hämostatische Wirkung, speziell zur Versorgung der AV-Fistel nach Entfernung der Dialysekanülen. Auch geeignet für Patienten, die eine intravenöse Therapie oder Bluttransfusion erhalten.

ZWECK

- Reduziert die Infektionsgefahr für die AV-Fistel durch die unmittelbare und über lange Zeit anhaltende antibakterielle Wirkung des mit Silberionen beschichteten Pad.
- Verringert Anzeichen von Entzündungen, die durch Mehrfachpunktionen der AV-Fistula bedingt sind.

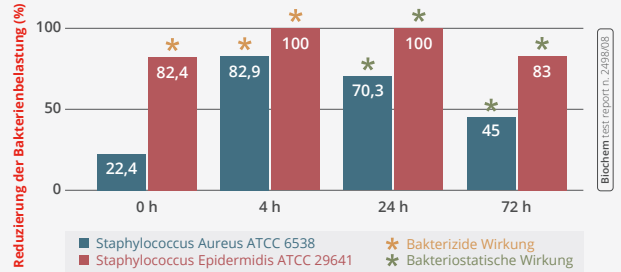


BESTELLDATEN

Daten und technische Spezifikationen können ohne Ankündigung geändert werden.

ART. NR.	PZN	VERBAND (cm)		PAD (cm)	STÜCK / PACKG.	PACKG. / BOX
		L	H			
S0029/AG	12535864	50 ± 10%	6	2,5 x 2,5	1	100
S0030/AG	12535870	50 ± 10%	6	2,5 x 2,5	2	50

Der antibakteriellen Wirkung



ANALYSEMETHODE

Eine standardisierte Bakterienkultur (minimale Ausgangskonzentration von 1x10⁶) 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 **BETAFIX® AG** dargestellt.

GEBRAUCHSANWEISUNG

1. Ersten Teil des Verbandes mit dem Pad abrollen.
2. Positionieren Sie das Pad auf der Punktionsstelle und fixieren Sie diesen mit dem Daumen. Ziehen Sie dann die Kanüle.
3. Ziehen Sie den Verband ausreichend an, um die Blutung zu stoppen.
4. Entfernen Sie die Schutzfolie und fixieren Sie den Verband mit dem Pflaster.



⚠️ WARNUNGEN

- Nicht bei Patienten mit Überempfindlichkeit gegen Silber verwenden.
- Nicht während Untersuchungen wie Röntgen, Ultraschall, Diathermie, Magnetresonanz oder Bestrahlungen verwenden.
- Nicht geeignet, die bei klinischer Infektion erforderliche systemische Therapie zu ersetzen.
- Wie üblich das Pflaster mit Vorsicht lösen.

KLASSIFIKATION	• KLASSE III MEDIZINPRODUCT
BIOKOMPATIBILITÄT	• IN ÜBEREINSTIMMUNG UNI EN ISO 10993 STANDARD
STERILIZATION	• GAMMASTRAHLEN
HALTBARKEIT	• 3 JAHRE

⚠️ ⓧ • ZUR EINMALIGEN VERWENDUNG