



**EMODIAL**

Via Finati, 4/A - Ferrara (ITALY)  
Tel. (+39) 0532 978198 - Fax (+39) 0532 978414  
www.emodial.it - info@emodial.it



Vertrieb durch:

**US|med**  
MEDIZINPRODUKTE

Bunte Berna 31 | 34123 Kassel  
Fon +49 (0)561.7668635 | Fax +49 (0)561.7668636  
www.usmed-medizinprodukte.de  
info@usmed-online.de

REV. FEBRUAR 2023 EXIT-PRO - ref.D0011



**EMODIAL**

**EXIT-PRO<sup>®</sup>**  
S I L V E R **AG**

Silber Verbandpflaster

SILBER  
**SILBER**



## Beschreibung

Nicht anhaftendes silberbeschichtetes Verband-Set auf wasserdampfdurchlässigem Pflaster:

- Non-woven Vliesgewebe-Pflaster (Model A)
- wasserdichte Polyurethane-Membran (Model B).

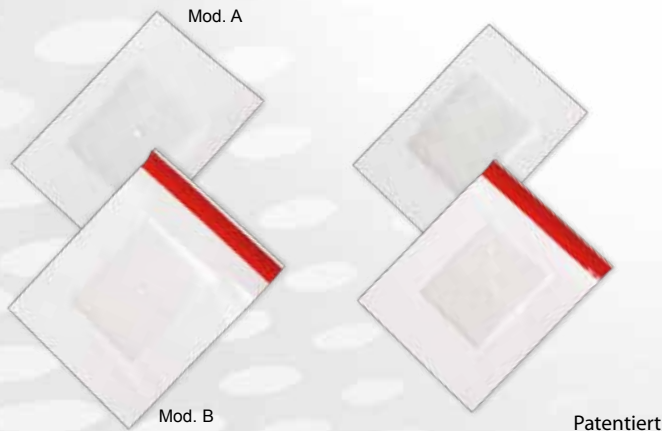
## Indikation

Speziell für den Katheter-Exit-Verband.

Für die Kompression und Absorption von Exsudat.

## Zweck

1. Die Silberbeschichtung bietet eine unmittelbare und langfristige antibakterielle Wirkung und reduziert somit lokale Exit-Infektionen des Tunnels oder systemische Katheter-bedingte Sepsis.
2. Verhinderung von Reizungen durch mechanische Reibung des Katheters auf der Haut.
3. Das wasserdichte Pflaster schützt den Katheter-Exit vor Kontakt mit Wasser während der Patientenhgiene.
4. Für Patienten mit Hyperhidrose oder Hyperthermie wird das Non-Woven Vlies-Pflaster empfohlen.

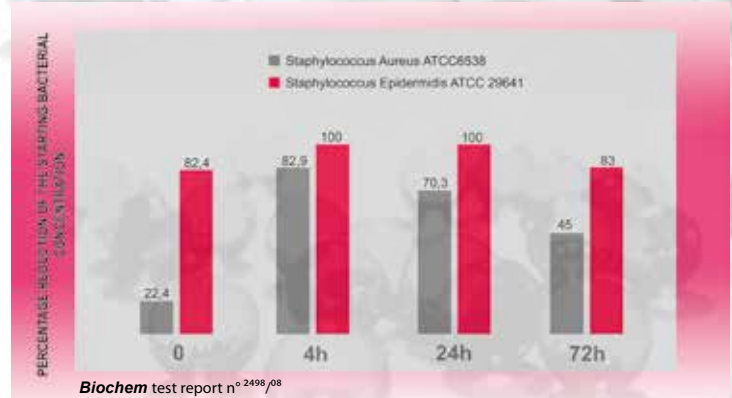


**Bestelldaten** Daten und techn. Spezifikationen können sich ohne Ankündigung ändern

### Nicht-haftende silberbeschichtete Verbandpflaster

CODE	PZN	Größe	PAD	Material	Indikation	VE
S0810Y/AG	12535522	10x7	5x4	non-woven	Tesio	100x1 St.
S0810YH/AG	12535539	10x8	5x4	PU-Folie	Tesio	100x1 St.
S0810F/AG	12535551	10x7	5x4	non-woven	Single/Double	100x1 St.
S0810FH/AG	12535568	10x8	5x4	PU-Folie	Single/Double	100x1 St.
S0805F/AG	12535574	10x7	5x4	non-woven	Peritoneal	100x1 St.
S0805FH/AG	12535580	10x8	5x4	PU-Folie	Peritoneal	100x1 St.

## In-vitro Testergebnisse der antibakteriellen Wirkung



## Analysemethode

Eine standardisierte Bakterienkultur (minimale Ausgangskonzentration von  $1 \times 10^6$ ) 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 das EXIT-PRO-Ag® dargestellt.



## Gebrauchsanweisung

- 1 Desinfektion des Katheter-Exit (Vermeiden von jodbasierten Präparaten) und komplett trocknen lassen.
- 2 Platzieren Sie Exit-Pro-Ag® am Katheter-Exit und halten Sie es dort durch Druck auf den Verband.
- 3 Tauschen Sie Exit-Pro-Ag® bevorzugt bei jeder Prozedur, oder immer, wenn es feucht, verschmutzt ist bzw. eine Inspektion erforderlich ist.
- 3B Komplettieren Sie die vollständige Applikation durch Entfernung der Folie mit dem roten Rand und fixieren Sie den Verband (Model B).

## WARNUNGEN

- Nicht verwenden, wenn Patienten überempfindlich gegen Silber sind.
- Nicht während Untersuchungen wie Röntgen, Ultraschall, Diathermie, Magnetresonananz oder Bestrahlungen verwenden.
- Nicht geeignet, die bei klinischer Infektion erforderliche systemische Therapie zu ersetzen.
- Wie üblich das Pflaster mit großer Vorsicht entfernen.

Klassifikation:

Klasse III Medizinprodukte (EU)

Biokompatibilität:

Übereinstimmung mit UNI EN ISO 10993 Stand

Sterilisation:

Gamma Bestrahlung

Haltbarkeit:

3 Jahre



Single-use