

Cateteri per stimolazione intravescicale (IVES)

Indicazione per l'uso (IVES) Intra Vesical Electro Stimulation:

Uso: Monouso

Classe: 1S (Classe 1 Sterile)

Certificazione: CE 0459

Informazioni Tecniche:

Codice articolo: # ETC-50012

Dimensione: CH12

Lunghezza: 40 cm

Materiale del catetere: Nelaton

Imbuto di connessione: PVC

Elettrodi: Carbonio (non contiene metalli)

Cavo: Carbonio (non contiene metalli)

Connessione elettrica: Attacco femmina 2 mm



Consegna: Sterilizzato in confezione sterile

Testato con Stimolatore: Detrusan 500 certificato da CE 0636

Indicazione per l'utilizzo:

Il sistema per la stimolazione intravescicale è indicato per trattamenti acuti, continuati o cronici dell'incontinenza urinaria da urgenza, sforzo, o mista. Il sistema è indicato per migliorare la chiusura dello sfintere uretrale, per rafforzare il pavimento pelvico e inibire il muscolo detrusore attraverso un meccanismo riflesso.

Da utilizzare in caso di:

- Insufficienza dello sfintere
- Incontinenza da stressa
- Incontinenza da urgenza
- Incontinenza Mista
- Detrusore debole

- Areflessia detrusoriale
- Urina residua in assenza di ostruzioni

Sintomi:

- UTI
- Sensazione di urina residua
- Ritenzione urinaria
- Incontinenza da eccesso
- Getto urinario debole

**Attenzione! Il sistema deve essere utilizzato
solamente da personale medico!
L'apparecchiatura non è adatta per l'utilizzo
domiciliare.**

Misure di sicurezza:

- I pazienti devono essere esaminati per ogni segno di irritazione della pelle e della mucosa, a priori dell'utilizzo
- Il paziente non deve usare lo strumento mentre è sotto l'effetto di alcol o ogni medicazione che potrebbe alterare il risultato
- L'apparecchiatura non deve essere utilizzata se il paziente è in acqua
- Connettere più di un paziente ad apparecchi ad alta frequenza, può causare ustioni causate dalla stimolazione elettrica della sonda
- Dopo l'applicazione, il catetere deve essere buttato. Non è permesso un secondo uso del catetere. Il produttore, i rivenditori e gli agenti NON sono responsabili di eventuali infezioni trasmesse da utilizzi multipli.

Controindicazioni:

- Non usare il sistema in caso di pazienti con pacemaker o defibrillatori impiantabili
- Non usare l'apparecchiatura in caso di gravidanze
- Non usare il device se il paziente ha infezioni (prurito, febbre, dolori durante la minzione)
- Non usare il sistema in caso di tumore all'apparato genitale o rettale
- Non usare se l'anatomia del paziente non permette l'inserimento della sonda

Produttore: Stimomed Medizintechnik, Ing. Ernst H. Czadilek, www.stimomed.com