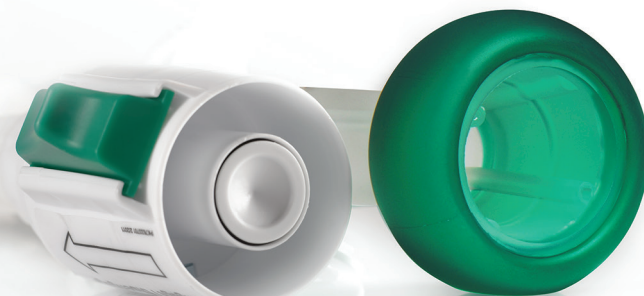




Skydda det som är viktigt

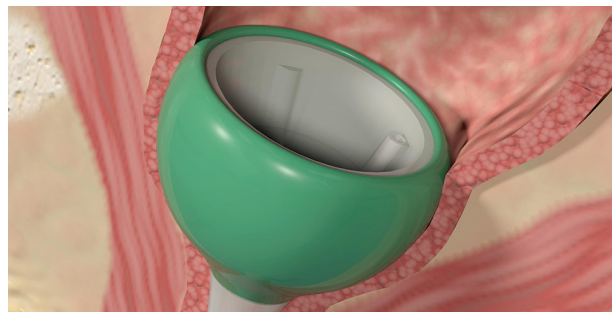
DigniShield™ system för fekaliehantering:
Avancerad teknik. Avancerat skydd.



Att skydda huden är avgörande för patientens hälsa.

Förbättrad inneslutning

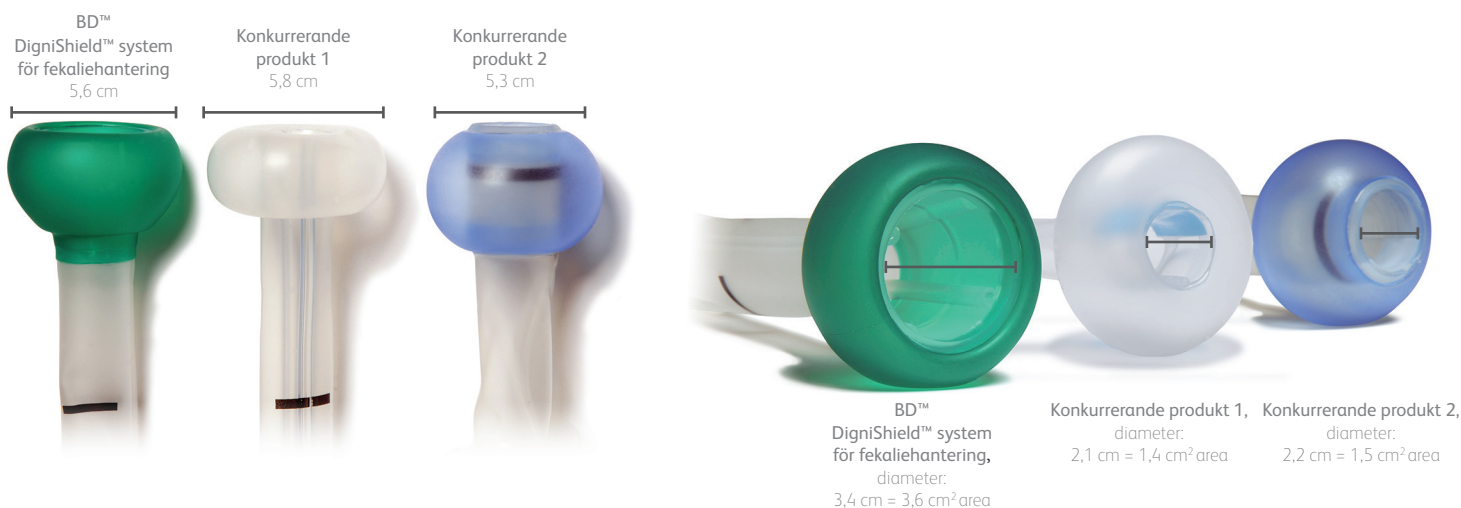
- Unik konformad kuff som anpassar sig efter patientens anatomi och minimerar risken för läckage



Kuff sedd från sidan

Optimal dränering

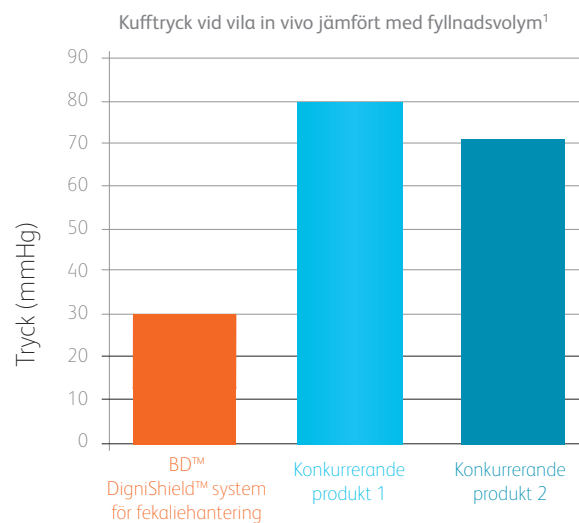
- Tack vare den anatomiska utformningen av BD™ DigniShield™ system för fekaliehantering är arean vid kuffens öppning 149 % större, samtidigt som den yttre diametern är jämförbar med andra fekaliesystem som finns på marknaden



Minimalt tryck

- Studier tyder på att instrument med högt tryck kan påverka blodflödet i kapillärerna och orsaka skador på slemhinnevävnad^{1,2,3,4}
- Vid simulering i provbänk var vilotrycket hos BD™ DigniShield™ system för fekaliehantering i genomsnitt 69 % lägre än hos andra fekaliesystem som finns på marknaden*

I en randomiserad klinisk prövning var kufftrycket vid retention minst två gånger lägre med DigniShield™ system för fekaliehantering jämfört med övriga system.¹



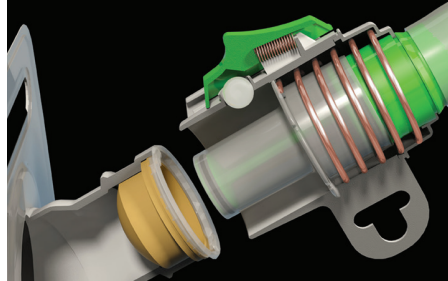
*Registrerade uppgifter i provbänk, överensstämmer eventuellt inte med klinisk användning

Genomsnittligt kufftryck vid retention hos personer i tre olika lägen och med tre olika höjdvinklar.

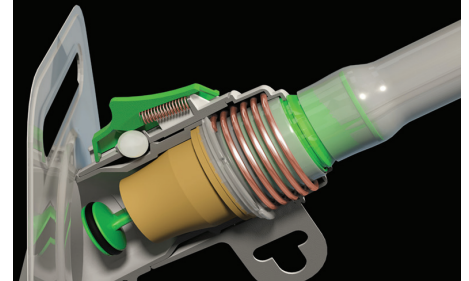
Skydd mot exponering betyder inneslutning av skadliga mikroorganismer och minskad kontaminering av omgivningen.

Minimal exponering

- Unik självstängande mekanism som minskar exponeringen för skadliga mikroorganismer vid påsbyten



1. Bortkopplad



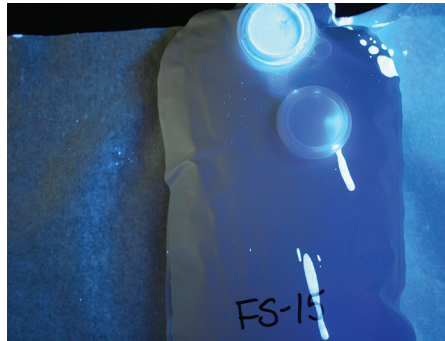
2. Ansluten

Effektiv inneslutning

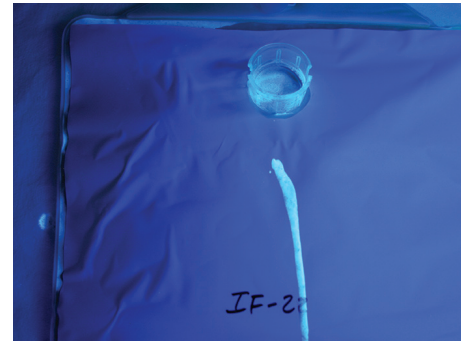
Mer effektiv för att begränsa kontaminering och minimera läckage jämfört med konkurrerande produkter^{5*}



BD™ DigniShield™ system för fekaliehantering



Konkurrerande produkt 1



Konkurrerande produkt 2

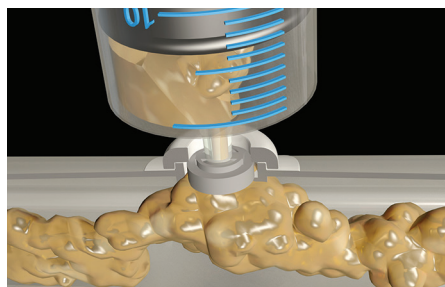
Obs! De lysande områdena på påsarna visar på genomsnittlig kontaminering efter påsbyten.⁵

Effektiv inneslutning av *Clostridoides difficile* (*C. diff*) och minimal kontaminering av omgivningen^{6*}

*Registrerade uppgifter i provbank, överensstämmer eventuellt inte med klinisk användning



1. Testprovtagning



2. Provtagning pågår

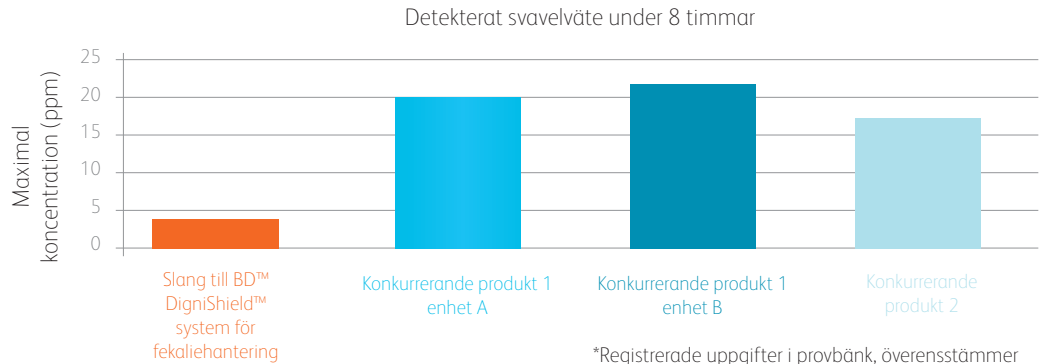
Tillförlitlig provtagning

- Integrerad, lätthanterlig provport som minskar risken för kontaminering vid provtagning

Att bevara patientens värdighet innebär minimalt behov av rengöring och minskad lukt.

Luktkontroll

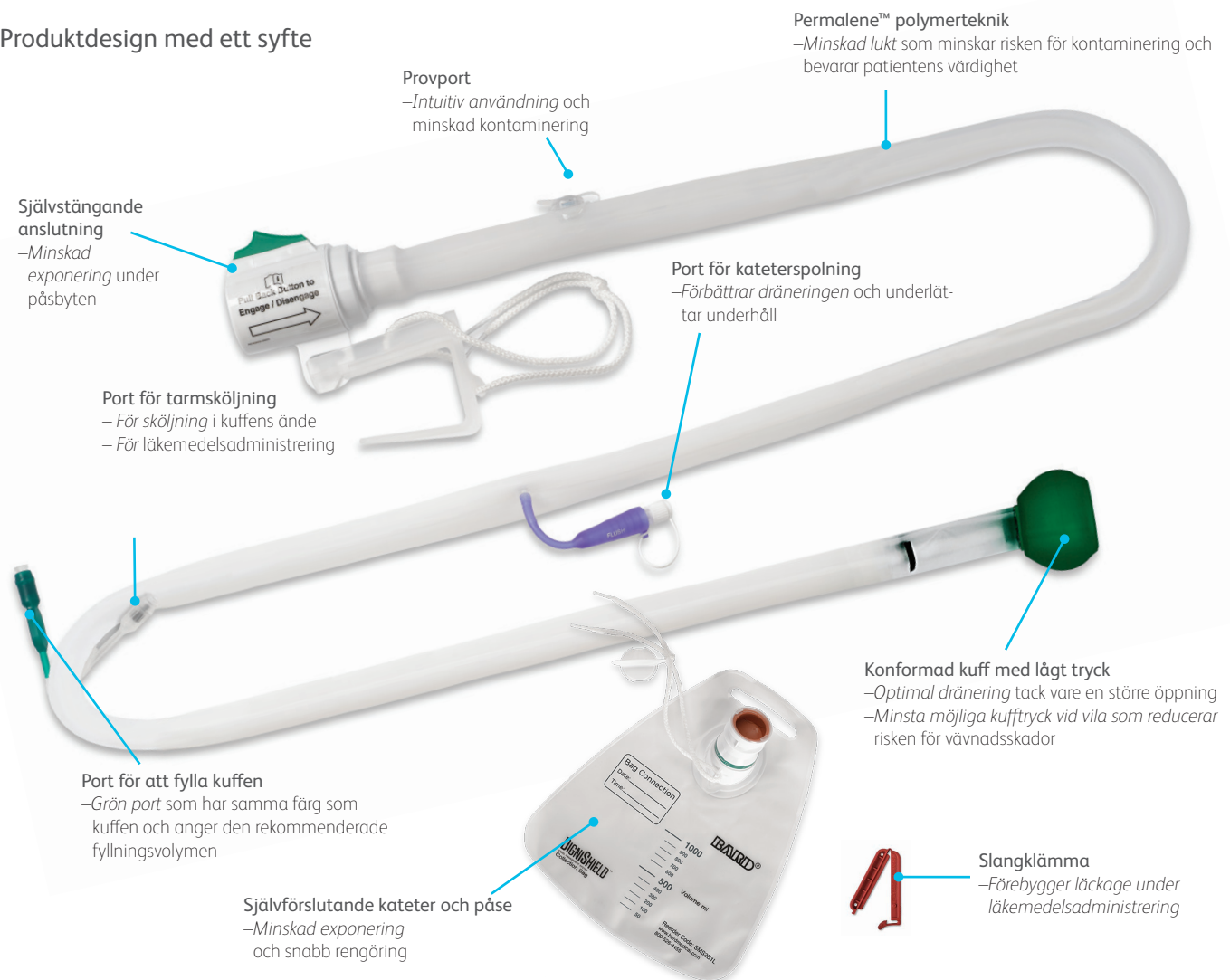
- Tack vare BD:s egenutvecklade polymerteknik PERMALENE™ minskar slangens genomsläpplighet av ämnen som orsakar lukt betydligt – **med mer än 76 % jämfört med silikonslangar.***



*Registrerade uppgifter i provbank, överensstämmer eventuellt inte med klinisk användning

Minskad lukt genom tekniska lösningar.

Produktdesign med ett syfte



DigniShield™ system för fekaliehantering:

Kontakta din försäljningsrepresentant eller ring +46 42 38 60 00 om du vill ha ytterligare information om DigniShield™ system för fekaliehantering och andra produkter från BD™.

	DigniShield™ system för fekaliehantering	Uppsamlingspåsar till DigniShield™ system för fekaliehantering
Artikelnummer	SMS00E	SMS2B1L
Antal per förpackning	2	10



Läkemedelsadministrering

- Läkemedelsretention är viktigt för att underlätta administreringen, minimera behovet av rengöring och minska mängden kostsamt läkemedelsavfall
- BD™ DigniShield™ system för fekaliehantering har en unik, konformad kuff som anpassar sig efter patientens anatomi, vilket minimerar risken för läckage och främjar läkemedelsretention

Färgglad klämma som syns tydligt och används för att visa att läkemedelsadministrering pågår



DigniShield™

Fekalkatetersystem

Indikationer: BD™ DigniShield™ system för fekaliehantering med funktioner för luktskydd är avsett för fekaliehantering genom avledning och uppsamling av flytande och halvtunn avföring hos sängliggande patienter samt för läkemedelsadministrering.

Kontraindikationer: Systemet ska inte användas i mer än 29 dagar i följd, på patienter med vissa medicinska tillstånd, till exempel rektala eller anala avvikelser, eller på patienter som har genomgått kirurgiska ingrepp i den nedre delen av tjocktarmen eller ändtarmen under det senaste året. Får inte användas på patienter med inneliggande rektalt eller analt instrument, enhet för läkemedelshantering eller lavemang.

Varningar och biverkningar: Det finns risk för felaktig anslutning om kopplingar för andra tillämpningar används. Liksom vid användning av alla rektalinstrument kan biverkningar uppstå, inklusive följande: läckage av avföring, bristande muskeltonus i analsfinktern, trycknekros, infektion, tarmobstruktion och tarmperforation. Förändringar hos patienter, inklusive rektal blödning som kan tyda på eventuell trycknekros, bukdistension, rektal smärta och om kuffen ändrar läge, ska utredas.

Ytterligare säkerhetsinformation och anvisningar för användning finns i bruksanvisningen.

Referenser

1. Marchetti, et al. J Wound Ostomy Continence Nurs. 2011; 38(5):1-5
2. Loese, et al. Anest Analg 1979, 57:577-579
3. Seegobin RD, et al. Br Med J 1984, 288:965-968
4. Sparks, et al. Dis Colon Rectum 2010; 53: 346-349
5. Woodell. Minimizing Exposure to Contamination during Indwelling Fecal Drainage System Bag Changes through Closed-System Design, C.R. Bard Inc. 2012
6. Gloeckner. Containing the Spread of Clostridium difficile Through the Use of a Closed System Device, C.R. Bard Inc. 2013

CE 2797

BD, Park – A4, Sàrl Terre Bonne, Route de Crassier 17, 1262 Eysins, Schweiz

bd.com

