

Gamme de systèmes de fixation TUBIFIX

Description :

La **Gamme TUBIFIX** comprend des systèmes de fixation de cathéter adhésifs qui adhèrent à la peau pour fixer un cathéter non vasculaire percutané ou une tubulure afin d'aider à limiter les mouvements et/ou le retrait accidentel.

Usage prévu :

- Les systèmes de fixation TUBIFIX sont destinés à être utilisés pour fixer les drains, les cathéters et les tubulures de tailles CH5 à CH22. Les dispositifs de fixation TUBIFIX sont spécialement conçus pour empêcher la migration, le mouvement et le retrait accidentel du drain ou du cathéter.

Contre-indications :

- Ne pas utiliser en cas d'allergie connue au pansement ou à l'un de ses composants.

En cas d'éruption ou d'irritation cutanée, cesser l'utilisation.

Précautions :

- Arrêtez tout saignement au niveau de la zone avant de poser le système de fixation.
- Ne pas étirer le pansement lors de l'application, car la tension est susceptible de traumatiser la peau.
- Veillez à ce que la peau soit propre et exempte de résidus de savon et de crème hydratante. Laissez la peau sécher complètement avant de poser le système de fixation, pour éviter les irritations cutanées et assurer une bonne adhérence.
- Le système de fixation ne peut être utilisé sur un site infecté que s'il est pris en charge par un professionnel de santé.
- Les onguents antimicrobiens contenant du glycol polyéthylénique sont susceptibles de compromettre la résistance du système de fixation.
- **TUBIFIX** est réservé à un usage unique. Ne pas stériliser.

Consignes d'utilisation :

1. Retirez le papier de protection et appliquez le système de fixation sur une peau propre.
2. Retirez le papier de protection de la bande Velcro, insérez le tuyau dans la surface adhésive.
3. Refermez la bande Velcro. Appuyez légèrement. Le système de fixation peut rester sur le patient pendant quelques jours.

Utilisateurs et population prévus :

- Les infirmières et les professionnels de santé en milieu hospitalier.
- Il n'y a pas de limite d'âge pour l'utilisation du dispositif.

Texte rédigé le 4 mars 2023 - I-TM/AR/001 (Version 5) du 04-03-2023



Pharmaplast S.A.E.
Amria, Free Zone 23512,
Alexandria - EG



E C Rep Ltd,
5 Fitzwilliam Square East
Dublin 2, D02 R744 - IE

