



RÜSCH PROFILCATH AQUAFLATE GLYZERIN

Der besondere Silikon-Foley

SILIKON PROFILCATH AQUAFLATE GLYZERIN

Harnwegsinfektionen zählen heute mit 30-40% zu den häufigsten nosokomialen Infektionen. Etwa 90% aller nosokomialen Harnwegsinfektionen werden durch einen Blasenkatheter verursacht. Abgesehen von bekannten Risikofaktoren für alle Patienten können zu groß gewählte Verweilkatheter in der männlichen Harnröhre zu zusätzlichen Komplikationen führen. Ein transurethraler Blasenkatheter kann den Sekretabfluss aus den paraurethralen Anhangsdrüsen blockieren, was zu Sekretstau in der Harnröhre führen kann und Infektionen begünstigt. Bereits kurze Zeit nach der Kathetereinlage kann zwischen dem Schaft des Blasenkatheters und der Urethral Schleimhaut eine sogenannte mukopurulente Membran entstehen, die für aufsteigende Infektionen einen idealen Nährboden bildet.

Nur bei ausreichendem Raum zwischen dem Katheterschaft und der Urethral Schleimhaut kann das entstehende Sekret aus der Harnröhre leicht abfließen, womit sich auch das Risiko einer nosokomialen Infektion reduziert.

Die ProfilCath Schaftgeometrie mit Längsrillen auf der Oberfläche unterstützt den Abtransport von Sekret aus der Harnröhre.

J. Wiedeck⁽¹⁾ berichtete bereits in den Jahren 1986 und 1989 in seinen Publikationen von den Vorteilen des ProfilCaths:

„...Der ProfilCath wurde in einer offenen kontrollierten Studie bei 500 Patienten mit primär sterilem Urin eingesetzt. 8 bzw. 14 Tage nach Entfernen des Blasen-katheters wurde bei allen Patienten erneut ein Status und eine Urinkultur angelegt sowie ein Harnröhrenabstrich entnommen. 91% der Urine bzw. der Harnröhren-abstriche waren nach Entfernen des Dauerkatheters bei geschlossener Urinableitung steril, nur in 9% der Fälle fand sich eine signifikante Bakteriurie.

...Unter den Voraussetzungen einer täglichen sorgfältigen Katheterpflege und eines geschlossenen Urindrainagesystems konnten bei den 500 Patienten keine katheterinduzierte Urethritis oder Epididymo-Orchitis bzw. deren Spätkomplika-tionen gesehen werden.

...Selbst in Fällen, in denen der Katheter 6 Wochen belassen wurde, waren die Harnröhrenabstriche nach Entfernen des Katheters in hohem Prozentsatz steril.“



(1) Quelle: Urologe B 1989/29, J.Wiedeck et al: ProfilCath – ein transurethrales Therapiesystem

VOORTEILE AUF EINEN BLICK

- keine Latexallergie
- keine durch Latex ausgelösten Harnröhrenirritationen
- hohe Biokompatibilität
- geringeres Verkrustungsrisiko
- reduziertes Infektionsrisiko aufgrund von Längsrillen, die für eine bessere Ableitung von Sekreten aus der Harnröhre sorgen
- reduziertes Infektionsrisiko dank individueller steriler Verpackung von Spritze und Katheter
- hohe Sicherheit für den Patienten dank kontinuierlich konstantem Füllvolumen
- Zeit- und Kostenersparnis, da weder regelmäßige Kontrollen noch wiederholtes Befüllen des Ballons notwendig sind
- weniger Vorbereitung und einfacheres Befüllen des Ballons mit der bereits vorgefüllten Spritze
- einfachere Dokumentation aufgrund vorgedruckter Haftetiketten auf der Verpackung
- Liegedauer bis zu 6 Wochen

HINWEIS:

Zur Reduktion von blasenkatheterassoziierten nosokomialen Infektionen sollen Blasenverweilkatheter nur nach strenger ärztlicher Indikationsstellung gelegt und so früh wie möglich wieder entfernt werden.

BEI DER BESTELLUNG BITTE IMMER ANGEBEN: ART. NR. UND GRÖSSE



 **Latexfrei**

PROFILCATH AQUAFLATE GLYZERIN aus Silikon, mit Längsrillen

RÜSCH

ART. NR.	BESCHREIBUNG	GRÖSSE	BALLON	AUGEN	LÄNGE	VE
171505	zylindrisch, volle Spitze, 2-Wege	CH 12-24	10 ml	2 gegenüberliegende Augen	ca. 41 cm	5

ProfilCath Silikon Ballonkatheter eignen sich für die transurethrale Blasenverweildrainage, insbesondere bei langer Liegedauer (> 5 Tage), und für Patienten mit vermehrter Sekretion aus den paraurethralen Anhangsdrüsen sowie mit frischen Urethral Schleimhautblutungen, z.B. nach interner Urethrotomie. Der Silikon ProfilCath, Art. Nr. 17 15 05, wird heute mit einer Spritze mit 10 ml 10%iger steriler Glycerinlösung zum Befüllen des Ballons geliefert. Bei mit Glycerinlösung geblockten Ballonkathetern aus Silikon ist die Reduktion der Füllmenge nach sechswöchiger Verweildauer fast zu vernachlässigen, während sie bei wassergefüllten Ballons über 50% betragen kann. Auf Grund der höheren Diffusionsrate von sterilem Wasser gegenüber Glycerin wird deshalb zum Blocken eines Ballonkatheters aus Silikon eine 10%ige Glycerinlösung als Füllmedium empfohlen.

Weitere ProfilCath Foleys aus unserem Produktprogramm:

PROFILCATH BALLONKATHETER aus Silikon, mit Längsrillen

RÜSCH

ART. NR.	BESCHREIBUNG	GRÖSSE	BALLON	AUGEN	LÄNGE	VE
173430	zylindrisch, volle Spitze, 3-Wege	CH 18/20 CH 22/24	20 ml 30 ml	2 versetzte Augen	ca. 41 cm	5
173230	Couvelaire, 3-Wege	CH 18/20 CH 22/24	20 ml 30 ml	2 versetzte Augen	ca. 41 cm	5
173330	mit Instillationskanal zur medikamentösen Behandlung der Harnröhre, Instillationsöffnung unterhalb des Ballons, zylindrisch volle Spitze, 3-Wege	CH 18/20 CH 22/24	20 ml 30 ml	2 versetzte Augen	ca. 41 cm	5

NEOBLASEN-KATHETER aus Silikon, mit Längsrillen

173420	zentral offen, Spitze ca. 4 cm lang, 3-Wege	CH 20 CH 22	20 ml 30 ml	6 gegenüberliegende Augen	ca. 40 cm	5
--------	--	----------------	----------------	---------------------------	-----------	---

SILFLATE, vorgefüllte Spritze

RÜSCH

ART. NR.	BESCHREIBUNG	FÜLLMENGE	VE
850550	vorgefüllte Spritze mit steriler wässriger 10%iger Glycerinlösung (Achtung: Nur zum Befüllen von Ballonkathetern aus Silikon!)	10 ml	10

**PRODUKTBESCHREIBUNG:
PROFILCATH AQUAFLATE
GLYZERIN ART. NR. 17 15 05**

Besonders patientenfreundlicher, latexfreier 2-Wege Blasenkatheter aus Silikon, mit Längsrillen, für die Langzeitanwendung, mit vorgefüllter Spritze (10 ml sterile 10%ige Glycerinlösung) zum Befüllen des Ballons.

- Spezielle Schaftgeometrie mit Längsrillen, die für eine bessere Drainage von Sekreten aus der Harnröhre sorgen
- zylindrische röntgenshattengebende Spitze und Kontraststreifen entlang des Schafts
- Ventil für Luer und Luer-Lock-Spritzenansätze
- einzeln verpackt in Peelback (VE = 5)
- steriles Einmalprodukt

Fragen Sie bitte auch nach unseren geschlossenen Urindrainagesystemen:

- Rüsch S-Bag
Art. Nr. 67 30 44
- Rüsch S-Bag A
Art. Nr. 67 30 49
- Rüsch U-Bag
Art. Nr. 67 30 64 und 67 30 65
- Rüsch TUR Bag
Art. Nr. 67 30 51
- Rüsch P-Bag
Art. Nr. 67 30 52

Teleflex Incorporated (NYSE: TFX) ist ein breit gefächertes globales Unternehmen mit Schwerpunkt im Gesundheitswesen. Nischenprodukte bedienen die Raumfahrt und kommerzielle Märkte.

Teleflex Medical arbeitet engagiert mit Gesundheitsdienstleistern in der Anaesthesie, Intensivmedizin, Urologie und Chirurgie zusammen, um Lösungen anzubieten, die die Infektionsrate verringern und die Sicherheit von Patient und Pflegepersonal verbessern. Das Unternehmen produziert auch chirurgische Instrumente und Produkte, Kardioproducte und andere Spezialprodukte für Gerätehersteller.

Zu den Marken der Teleflex Medical Familie gehören ARROW[®], BEERE[®], DEKNATEL[®], GIBECK[®], HUDSON RCI[®], KMEDIC[®], PILLING[®], PLEUR-EVAC[®], RÜSCH[®], SHERIDAN[®], SMD[™], SSI[™], TAUT[®], TFX OEM[®] und WECK[®].

Internationale Niederlassungen der Teleflex Medical: Belgien, China, Deutschland, Frankreich, Griechenland, Großbritannien, Irland, Indien, Italien, Japan, Kanada, Mexiko, Niederlande, Österreich, Portugal, Schweiz, Singapur, Slowakische Republik, Spanien, Südafrika, Tschechische Republik, Ungarn, Uruguay und USA.

IHRE ANSPRECHPARTNER FÜR EUROPA, NAHER OSTEN UND AFRIKA (EMEA):

TELEFLEX MEDICAL ZENTRALE EMEA, IRLAND

Teleflex Medical Europe Ltd., IDA Business Park, Athlone, Co Westmeath
Tel.: +353 (0)9 06 46 08 00 · Fax: +353 (0)14 37 07 73
orders.intl@teleflexmedical.com

BELGIEN +32 (0)2 333 24 60

DEUTSCHLAND +49 (0)7151 406 0

FRANKREICH +33 (0)5 62 18 79 40

GRIECHENLAND +30 210 67 77 717

GROSSBRITANNIEN +44 (0)1494 53 27 61

ITALIEN +39 0362 58 911

NIEDERLANDE +31 (0)88 00 215 00

ÖSTERREICH +43 (0)1 402 47 72

PORTUGAL +351 22 541 90 85

SCHWEIZ +41 (0)31 818 40 90

SLOWAKISCHE REPUBLIK +421 (0)3377 254 28

SPANIEN +34 918 300 451

SÜDAFRIKA +27 (0)11 807 4887

TSCHECHISCHE REPUBLIK +420 (0)495 759 111

UNGARN +36 (0)1 475 13 60

Weitere Informationen finden Sie unter www.teleflexmedical.com/contact

Die in diesem Katalog aufgeführten Produkte sind nur in der Region EMEA (Europa, Naher Osten und Afrika) erhältlich. Für weitere Informationen wenden Sie sich bitte an Ihren zuständigen Teleflex Repräsentanten. Alle Angaben entsprechen unserem Kenntnisstand bei Drucklegung (03/2010). Technische Änderungen vorbehalten.

94 05 57 - 00 00 00 · REV A · AH / SF · 03 10 01