

INTUITION TRIFF INNOVATION



Das neue LIQUIBANDFIX8® OPEN
für eine atraumatische Netzfixierung
in der offenen Leistenhernienchirurgie

Auch indiziert für



Ventrale Hernie



Narbenhernie



LIQUIBANDFIX8®

OPEN FÜR DIE OFFENE HERNIENNETZFIXIERUNG

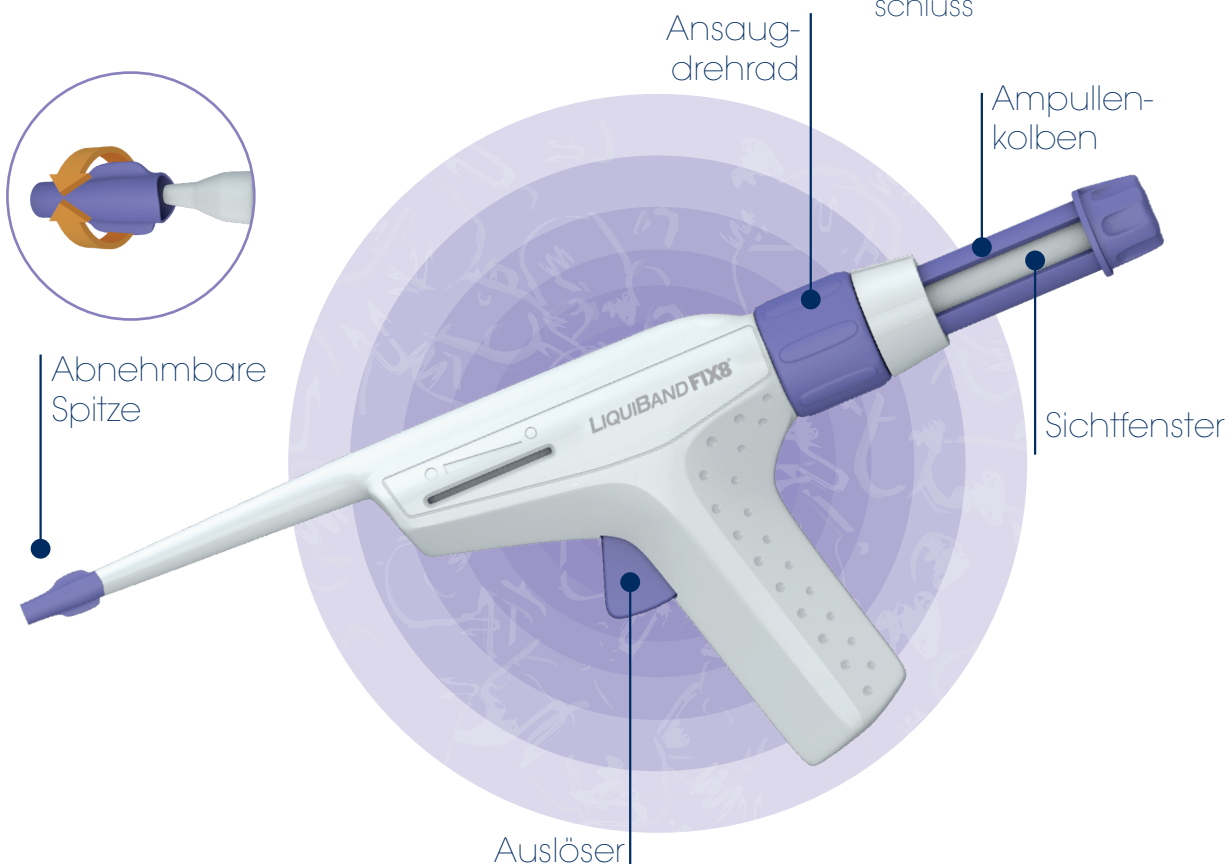
Ein einzigartiges Gerät mit zwei Spitzen, das speziell für die starke Netzfixierung und den topischen Wundverschluss in der offenen Leistenhernienchirurgie entwickelt wurde

✓ INNOVATIVES DESIGN DER GERÄTSPITZE¹

- Abnehmbare Spitze für den topischen Wundverschluss
- Speziell entwickelt, um den Kleber tropfenweise aufzubringen
- Geschützte Öffnung, um ein Blockieren der Spitze zu vermeiden

✓ EINFACHE AKTIVIERUNG²

- Einfacher Vorbereitungsprozess
- Vormontiert
- Einfaches Abnehmen der Spitze für topischen Wundverschluss



✓ N-BUTYL-2-CYANOACRYLAT-KLEBER

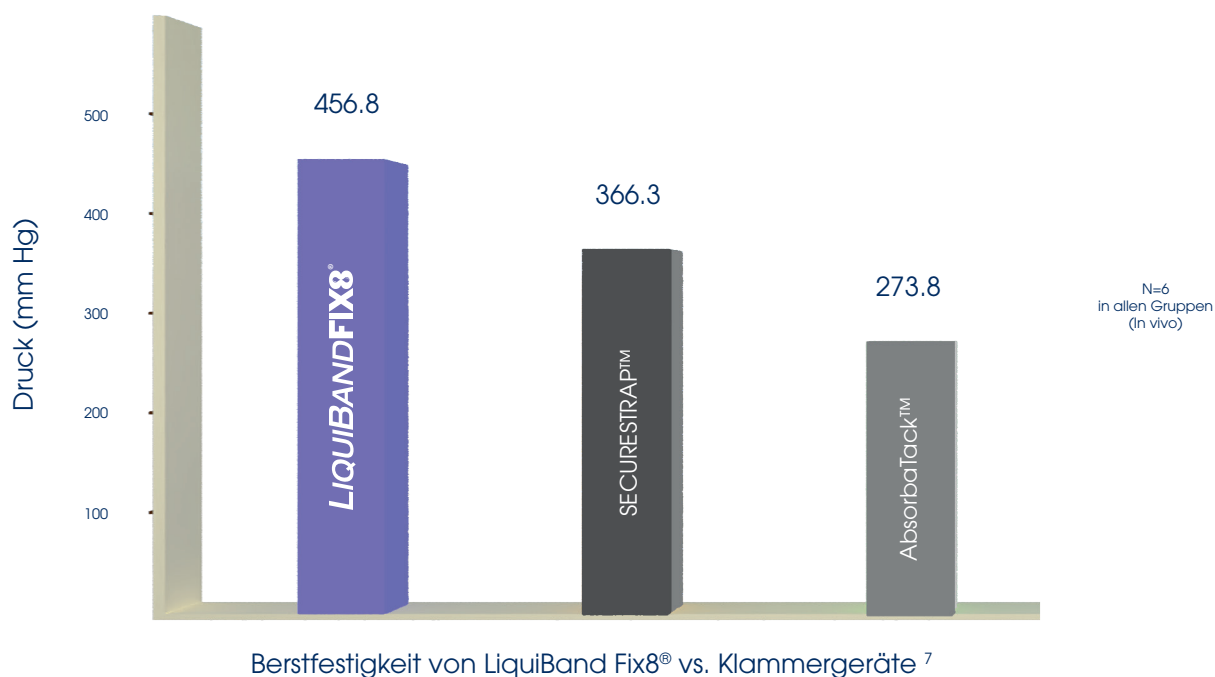
- Netzfixierung in 10 Sekunden³
- Verringertes Risiko für Traumata und postoperative Komplikationen⁴
- Geringe exotherme Reaktion⁵

✓ PRÄZISE UND ERGONOMISCH⁶

- Einfache Handhabung
- Bis zu 45 Flüssiganker
- Mit jedem Auslösevorgang werden 12,5 mg Kleber dosiert

STARKE FIXIERUNG

LIQUIBANDFIX8® hat im Vergleich zu mechanischen Fixiervorrichtungen eine höhere Berstfestigkeit gezeigt



PATIENTENKOMFORT

N-Butyl-2-Cyanoacrylat-Kleber* kann als guter Ersatz für Nähte bei der Leistenhernienrekonstruktion betrachtet werden, da er postoperative Komplikationen verringert und zu einer verbesserten Lebensqualität führt. ⁸

KOSTENEFFIZIENZ

N-Butyl-2-Cyanoacrylat-Kleber* optimiert die Kosten beim offenen Leistenrekonstruktionsverfahren aufgrund einer kürzeren Verweildauer, die zu einer verbesserten Operations-saalauslastung ohne Beeinträchtigung der Patientenversorgung führt.

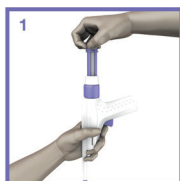
GROUP	MEAN	SD	MEAN±SD
Glue	41.8	5.65	41.8±5.65
Suture	52.6	4.64	52.6±4.64
Total	47.29	7.46	47.29±7.46

EINGESPARTE GESAMTZEIT = 10.8 MIN **N=51**

Die Netzfixierung mit N-Butyl-2-Cyanoacrylat* ist der Naht überlegen, da der Kleber die Operationszeit im Durchschnitt um 10.8 Minuten verkürzt.⁸

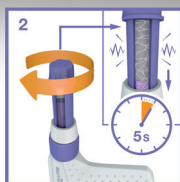
VORBEREITUNGSSCHRITTE

01



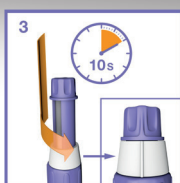
Entnehmen Sie das Gerät aus der Verpackung und halten Sie es während der Schritte 1 bis 5 mit der Spitze nach unten.

02



Drehen Sie den lilafarbenen distalen Kolben im Uhrzeigersinn, bis das Zerschneiden der Glasampulle zu hören und zu sehen ist. Der Kolben besitzt ein integriertes Sichtfenster, über das Sie überprüfen, ob der Klebstoff in das Gerät übertragen wurde. Dies dauert ca. 5 Sekunden.

03



Schieben Sie das Röhrchen langsam in den Gerätegriff, drehen Sie es anschließend entgegen dem Uhrzeigersinn bis zum Anschlag, um die Anzeiger zueinander auszurichten.

04



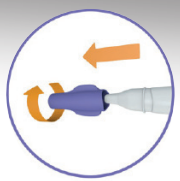
Drehen Sie nun das lilafarbene Drehrad im Uhrzeigersinn bis zum Anschlag.

05



Bereiten Sie das Gerät vor, indem Sie den Auslöser drücken, bis ein Tropfen Kleber sichtbar ist. Wischen Sie überschüssigen Kleber, z.B. mit einer trockenen sterilen Komresse, von der Spitze ab. Das Gerät kann jetzt zur Leistenbruchrekonstruktion verwendet werden.

06



Vorbereiten des Geräts für den anschließenden topischen Wundverschluss

Drehen Sie die lilafarbene Spitze in beide Richtungen, um sie abzunehmen. Entsorgen Sie die abgenommene Spitze.

Referenzen:

1-7. Daten in der AMS-Datei

8. Jeyakumar S et al. Int Surg J. 2018 Apr;5(4): 1443-1448

*. Ergebnisse auf Grundlage von N-Butyl-2-Cyanoacrylat, jedoch handelte es sich beim verwendeten Gerät nicht um das LiquiBand Fix8®

REF

Packungsinhalt

FX002

1 Instrument / VE



Advanced Medical Solutions



Advanced Medical Solutions
Western Wood Way,
Langage Science Park
Plymouth, PL7 5BG, Devon, UK
Tel: +44(0) 1752 209 955
Fax: +44(0) 1752 209 956
Email: info@liquiband.com

Bezugsadresse:

RESORBA Medical GmbH

Am Flachmoor 16
90475 Nürnberg
Tel.: +49 9128/91150
Fax +49 9128/911591
E-Mail: infomail@resorba.com
www.liquiband.com



IRM 060297