



Sengstaken-Blakemore-Sonde

MedFirst liefert CE-gekennzeichnete Sengstaken-Blakemore-Sonden

Die dreilumige PVC-Sonde C120PVCS von Marquat wird in Frankreich hergestellt und ist in vier Größen erhältlich – vom Säugling bis zum Erwachsenen.

Verpackungseinheit: 5 Stück.



3-lumige PVC-Sengstaken-Blakemore-Sonde, Ref. C120PVCS (Marquat)

Die C120PVCS ist eine graduierte Dreilumen-Sonde mit einem PVC-Schaft und zwei Ballons aus Naturlatex.

Ein Lumen dient der gastrischen Aspiration, die beiden anderen sind zum Blocken des Ösophagealen bzw. gastrischen Ballons bestimmt.

Sie ist zur mechanischen Tamponade blutender Ösophagusvarizen indiziert, wenn Erstlinientherapien versagt haben oder nicht verfügbar sind.

Der geblockte Ösophagusballon komprimiert die Varizen direkt, während der Magenballon (Kardia-Ballon) die Sonde am Fundus des Magens fixiert und ihre korrekte Position gewährleistet.

Referenz	Patient	Mindestlänge	Außendurchmesser	Größe	Ösophagusballon	Magenballon
C12014PVCS	Säugling	60 cm	ca. 4,60 mm	14 CH	max. 15 mL	max. 40 mL
C12016PVCS	Kind	100 cm	ca. 5,30 mm	16 CH	max. 25 mL	max. 50 mL
C12018PVCS	Erwachsener	100 cm	ca. 6,00 mm	18 CH	max. 35 mL	max. 100 mL
C12020PVCS	Erwachsener	125 cm	ca. 6,60 mm	20 CH	max. 50 mL	max. 150 mL

Ballonabmessungen

Konstruktion und Materialien

- PVC-Schaft mit durchgehender röntgendichter Linie
- Zwei Ballons aus Naturlatex (Ösophagus- und Magenballon)
- Tiefenmarkierungen zur Kontrolle der Einführtiefe
- Dreifach-Gastrikanal für Spülung und Blutaspiration
- Zwei Blockkanäle mit Pilotballons und verschließbaren Luer-Lock-Anschlüssen
- Verschiebbarer Fixierring zur Traktionsfixierung
- Maximale Liegedauer: 48 Stunden (2 Tage)
- Verpackungseinheit: 5 Stück
- Steril, zum Einmalgebrauch (Beta-bestrahlt, 25 kGy)
- Nicht resterilisieren
- Hergestellt in Frankreich (CE-gekennzeichnet seit 1998)
- Medizinprodukt der Klasse IIa
- CE-Kennzeichnung gemäß Richtlinie 93/42/EWG, derzeit gemäß den Übergangsbestimmungen des Artikels 120 Absatz 3 der Verordnung (EU) 2017/745, geändert durch die Verordnung (EU) 2023/607, in Verkehr gebracht
- Hersteller nach ISO 13485 zertifiziert (GMED, Benannte Stelle 0459)
- SRN: FR-MF-000014282

Blockvolumina

Die C120PVCS wird ausschließlich über die Blockvolumina spezifiziert.

Der Hersteller gibt keinen Nenn-, Maximal- oder empfohlenen Ballondruck an.

Der tatsächlich auf das Gewebe ausgeübte Druck hängt vom injizierten Volumen, der individuellen Ballonelastizität, der Anatomie des Patienten sowie der auf die Sonde ausgeübten Traktion ab.

Eine Überblockung und Verletzungen des Ösophagus sind zu vermeiden.

Bitte beachten Sie die Gebrauchsanweisung des Herstellers

Naturlatex

Die Ballons bestehen aus Naturlatex.

Nicht bei Patienten mit bekannter Latexallergie verwenden.

Gleitmittel

Keine fetthaltigen Gleitmittel oder Vaseline verwenden, da diese die Latexballons beschädigen können.

Es wird die Verwendung eines Silikongels oder einer Silikonemulsion empfohlen.

Bitte beachten Sie die Gebrauchsanweisung des Herstellers.

Referenz	Ösophagusballon	Magenballon
C12014PVCS	≈ 74 mm	≈ 43 mm
C12016PVCS	≈ 98 mm	≈ 45 mm
C12018PVCS	≈ 110 mm	≈ 54 mm
C12020PVCS	≈ 140 mm	≈ 68 mm