

[www.thuasne.com](http://www.thuasne.com)

[www.thuasne.com/global-contact](http://www.thuasne.com/global-contact)



**THUASNE**

120, rue Marius AUFAN  
92300 Levallois-Perret  
France

©Thuasne - 2032802 (2023-04)



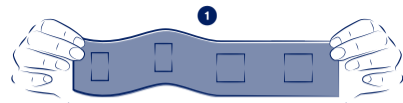
avec ou sans Imprimvert  
à valider avec Achats

Thuasne SAS - SIREN/RCS Nanterre 542 091 186 -  
capital 1 950 000 euros  
120, rue Marius AUFAN 92300 Levallois-Perret (France)

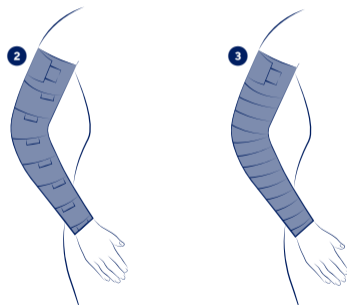


**BIFLEX LL 16+**  
**BIFLEX LL 17+**

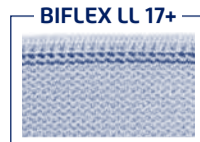
**Bande élastique de compression  
à allongement long**



30%



**BIFLEX LL 16+**



**BIFLEX LL 17+**

Comment différencier les bandes BIFLEX LL :

1 fil bleu = BIFLEX LL 16+

2 fils bleus = BIFLEX LL 17+

**BIFLEX LL 16+**

**BIFLEX LL 16+**

**BIFLEX LL 17+**



PRESSION  
■□□□

RECOUVREMENT  
MOITIÉ DU CARRÉ



PRESSION  
■□□□

RECOUVREMENT  
CARRÉ COMPLET



PRESSION  
■□□□

RECOUVREMENT  
MOITIÉ DU CARRÉ



**fr**  
**BANDE ÉLASTIQUE DE COMPRESSION**  
**À ALLONGEMENT LONG**

**Description/Désignation**

Le dispositif est disponible en deux versions (16 et 17) permettant d'obtenir différents niveaux de force en fonction du recouvrement utilisé. ❶

Force 1 : 20 à 45 cN/cm

Force 2 : 46 à 100 cN/cm

Force 3 : 101 à 160 cN/cm

Force 4 (pour information) : > 160 cN/cm.

Chacune des bandes est disponible en différentes largeurs selon les besoins.

Biflex LL est destinée à être posée sur les membres supérieurs de patients adultes ou enfants répondant à l'indication médicale prévue.

**Composition**

Polyamide, viscose, polyester, élasthanne.

**Propriétés/Mode d'action**

Les bandes Biflex LL sont des bandes à allongement long bi-extensibles : allongement longitudinal > 100 %, retour élastique > 90 %, élasticité transversale > 40 %.

**Indications**

Lymphœdème du membre supérieur de stade I ou II selon l'International Society of Lymphology, à la suite d'un traitement chirurgical du cancer du sein, dans le cadre de la réalisation d'un bandage multi-type élastico-rigide en phase intensive de traitement par physiothérapie décongestive.

**Contre-indications**

Ne pas utiliser en cas d'affections dermatologiques majeures d'un membre concerné.

Ne pas utiliser en cas d'allergie connue à l'un des composants.

Ne pas utiliser en cas de neuropathie périphérique sévère du membre concerné.

Ne pas utiliser en cas de thrombose septique.

Ne pas utiliser en cas de phlegmatia coerulea dolens (phlébite bleue douloureuse avec compression artérielle) du membre concerné.

Ne pas utiliser sur les membres supérieurs dans les cas suivants :

- Ne pas utiliser en cas de pathologie du plexus brachial
- Ne pas utiliser en cas de vascularite des extrémités.

**Précautions**

- Se conformer strictement à la prescription et au protocole d'utilisation préconisé par votre professionnel de santé.
- Une réévaluation régulière du rapport bénéfice/risque et du niveau adéquat de pression par un professionnel de santé s'impose en cas de :
  - Neuropathie périphérique évoluée
  - Dermatose suintante ou eczématisée.
- En cas d'inconfort, de gêne importante, de douleur, de variation du volume du membre, de dégradation de l'état de la peau, d'infection, de sensations anormales, de changement de couleur des extrémités, ou de changement de performances, retirer le dispositif et consulter un professionnel de santé.
- Ne pas appliquer le produit directement sur une peau lésée ou plaie ouverte sans pansement adapté.
- Pour des raisons d'hygiène, de sécurité et de performance, ne pas réutiliser le dispositif pour un autre patient.
- Ne pas appliquer de produits sur la peau (crèmes, pommades, huiles, gels, patches...) avant la mise en place du dispositif, ceux-ci pouvant endommager le produit.
- Ce dispositif peut être combiné avec d'autres bandes pour être utilisé jour et nuit. Se référer à un professionnel de santé et aux consignes pour tout besoin éventuel de retrait du bandage la nuit.
- Le choix de la largeur est laissé à l'appréciation du professionnel de santé, en fonction du membre à traiter.

**Effets secondaires indésirables**

Ce dispositif peut entraîner des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons, brûlures, cloques...) voire des plaies de sévérités

variables ou une sécheresse cutanée.

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif devrait faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'État Membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

**Mode d'emploi/Mise en place**

Vérifier l'intégrité du dispositif avant utilisation.

Examiner la forme du bras ; en cas de saillies osseuses ou de dysmorphies, utiliser des mousses de protection ou des coussins Varico pour uniformiser le membre.

1. Positionner l'extrémité de la bande à plat au niveau de la racine des doigts.
2. Faire un ou deux tours d'ancrage pour maintenir la bande si nécessaire.
3. Remonter sur le bras en décalant régulièrement les spires suivant prescription.
4. Fermer la bande avec les attaches auto-agrippantes fournies.

Utilisation de l'étalonnage :

L'étalonnage permet de contrôler la tension de la bande lors de la pose.

La bande est correctement tendue quand chaque rectangle est transformé en carré. ❶

L'étalonnage constitue également un guide pour le recouvrement :

- Recouvrement moitié du carré = force 1 (BIFLEX LL 16+) / force 3 (BIFLEX LL 17+). ❷
- Recouvrement carré complet = force 2 (BIFLEX LL 16+) / force 4 (BIFLEX LL 17+). ❸

**Entretien**

Laver entre chaque utilisation.

Lavable en machine à 40 °C, cycle délicat.

Ne pas utiliser de produits détergents, adoucissants ou de produits agressifs (produits chlorés...).

Essorer par pression.

Séchage à plat loin d'une source directe de chaleur (radiateur, soleil...).

Ne pas blanchir.

Ne pas utiliser de sèche-linge.

Ne pas repasser.

Ne pas nettoyer à sec.

Autoclavage possible.

**Stockage**

Stocker à température ambiante, de préférence dans l'emballage d'origine.

**Élimination**

Éliminer conformément à la réglementation locale en vigueur.

Année d'apposition du marquage CE : 2022

Conserver cette notice

---