



De conserverende behandeling:

De moderne thanatopraxie werd ingevoerd en ontwikkeld in Europa, eerst in Groot-Brittannië en later (in 1963) in Frankrijk, met de oprichting van het "Institut Français de Thanatopraxie".

De conserverende behandeling wordt in het algemeen omschreven als het injecteren van een conserverende en hygiënische vloeistof in het bloedvatstelsel die de ontbinding van het lichaam vertraagt, zodat de overledene zowel esthetisch als hygiënisch in optimale omstandigheden opgebaard kan worden.

In de praktijk wordt formaldehyde gebruikt als kiemdodend middel.

Evaluatie en classificatie van het gezondheidsrisico:

Op Europees niveau is formaldehyde geklasseerd als kankerverwekkende stof, categorie 2, wat betekent dat deze stof waarschijnlijk kankerverwekkend is voor de mens.

Door het IARC (Internationaal Instituut voor Kankeronderzoek), opgericht door de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO), wordt formaldehyde geklasseerd in de strengste groep (categorie 1), waarin de stoffen zitten die kankerverwekkend zijn voor de mens.

Het is als gevolg van deze klasseringen en van de expertisewerken uitgevoerd door het ANSES (Frans agentschap voor voedselveiligheid, leefmilieu en arbeid), dat in Frankrijk in 2011 door het Europees Agentschap voor chemische stoffen een aanvraag is ingediend tot herziening van de Europese classificatie van formaldehyde **als bekend kankerverwekkend**, om zo aan te sluiten bij het classificatieniveau van de WHO, van het Amerikaanse National Toxicology Program (NTP) en van Frankrijk



Het principe van de vervanging van de CMR: een publieke prioriteit die toegepast moet worden voor de conserverende behandeling

Volgens het ANSES "is de vervanging van de kankerverwekkende, mutagene of giftige voor de voortplanting, stoffen in 2010 **een permanente opdracht** geworden. Het voortzetten van de acties die werden gestart voor het stimuleren en ondersteunen van de vervanging, werd duidelijk opgenomen in het plan voor arbeidsgezondheid. Dat is de reden waarom het ANSES van plan is om zijn werkzaamheden voort te zetten en een nieuw onderzoek te starten en de voorbeelden van vervanging die reeds gepubliceerd werden, verder uit te diepen. "

Met Safebalm is aan alle voorwaarden voldaan zodat er **geen formaldehyde meer gebruikt hoeft te worden bij een thanatopraxie behandeling** en dat formaldehyde vervangen wordt door *PREVENTOL P-100* als actieve kiemdodende stof. Deze niet-kankerverwekkende stof stapelt zich niet op in het leefmilieu, is biologisch afbreekbaar en verandert niets aan de modus operandi van de conserverende behandeling, noch aan de werkmethode van de thanatopracteurs. Er werden al eerder producten die deze stof als actief bestanddeel, goedgekeurd door het Ministerie voor Volksgezondheid.

Safebalm®

Safebalm® is de nieuwe generatie conserveringsvloeistof die tot stand kwam dankzij het onderzoek op *PREVENTOL P-100 (Bronopol)* als kiemdodend middel.

Deze vloeistoffen zijn niet-kankerverwekkend voor de thanatopracteur en eenvoudig in gebruik, rekening houdend met de prestaties die ze moeten leveren.

Safebalm® is een product met als doel de overledene te desinfecteren en te conserveren, om het ontbindingsproces te vertragen.

De bijzondere eigenschap van **Safebalm®** vergeleken met de producten op basis van formaldehyde-zorgt ervoor dat de weefsels soepel blijven.

De voorschreven dosering is bedoeld voor een doeltreffende conservering van de overledene gedurende 6 tot 10 dagen.

Door de hoeveelheid ingespoten vloeistof aan te passen, kan echter een langere conservering verkregen worden (voor repatriëring van het lichaam).

Safebalm® garandeert een beter gebruikscomfort dan de vloeistoffen op basis van formaldehyde.



Safebalm® is verkrijgbaar als:

- Arterial:** geurloze oranje vloeistof
- Cavity:** geurloze en kleurloze vloeistof
- Gel:** geurloze oranje conserveringspasta

Verpakking:

De **Safebalm®** vloeistoffen zijn verkrijgbaar in flessen van 1 liter, verpakt in dozen van 10 stuks.

De **Safebalm®** gel is beschikbaar in potten van 500 gr.

Gebruik van Safebalm® Arterial en Cavity

Bij gebruik van **Safebalm®** moet de volgende procedure gevolgd worden:

Intra-arteriële injectie van Safebalm® Arterial:

Er moet ten minste 7 liter oplossing ingespoten worden (klaargemaakte bereiding). Het gebruik van producten voor pre- en/of co-injectie zonder formaldehyde, verandert niets aan de prestaties van het product.

De aanbevolen dosering is een minimum van 5% en een maximum van 7.5%



Bijzondere omstandigheden (in het geval van tenminste één van de volgende situaties):

- Sterk overgewicht van de overledene
- Overledene recent overleden
- Lange opbaring

In de bovenstaande omstandigheden is het beter om twee bokalen van 4,5 liter op identieke wijze in te spuiten om:

- meer ingespoten vloeistof te verspreiden om een betere drainage van de fysiologische vloeistoffen toe te laten
- een snelle dehydratatie te vermijden
- het neutraliserend vermogen van het product te verbeteren

Injectie Safebalm® Cavity:

- Verspreiding van 200 ml **Safebalm®** Cavity in de thorax (in op elkaar liggende lagen)
- Verspreiding van 300 ml **Safebalm®** Cavity in het abdomen (in op elkaar liggende lagen)

Gebruiksvoorzorgen:

Bij het manipuleren van de vloeistof is het dragen van individuele beschermende kleding verplicht.

Het product bewaren op een droge plaats, beschut tegen vorst en grote hitte. De dosering en de gebruiksdata respecteren.

In elke doos met **Safebalm®** producten moet een technische fiche zitten.

Er wordt ten stelligste aangeraden een opleiding te volgen om het product te leren gebruiken. Voor meer informatie, afspraak op: www.safebalm.com