

Reinigung

Bitte beachten Sie die aufgeführten Hinweise zur Reinigung.

- Das Produkt nur mit feuchtem Tuch abwischen, nicht waschen
- ☒ Kann nicht maschinell gewaschen werden
- ☒ Nicht chemisch reinigen
- ☒ Nicht bleichen
- ☒ Nicht bügeln
- ☒ Das Produkt ist nicht für den Wäschetrockner geeignet

Nutzungs- und Lebensdauer

Dieses Medizinprodukt ist für den Gebrauch an nur einem Patienten bestimmt und unterliegt keiner vorgegebenen, zeitlich begrenzten Nutzungsdauer. Bei Beschädigungen, Anzeichen auf Verschleiß oder Defekt darf dieses Produkt jedoch nicht weiter verwendet und muss ggf. durch den Fachhandel repariert oder ausgetauscht werden. Durch den natürlichen Verschleiß kann selbst im Rahmen der ordnungsgemäßen Nutzung eine Erneuerung erforderlich sein.

Bei Fragen wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder medizinischen Fachhandel.

Lagerung und Verfallsdatum

- ☼ Beachten Sie bitte, dass das Produkt originalverpackt in einer trockenen Umgebung unter Ausschluss von Hitze und Sonneneinstrahlung gelagert werden.

Entsorgung

Dieses Produkt kann gemäß den gesetzlichen Vorschriften Ihres Landes entsorgt werden. Beachten Sie hierbei die Materialzusammensetzung.

Gewährleistung

Eine Gewährleistung ist nur gegeben, wenn das Produkt für den vorgesehenen Verwendungszweck unter Beachtung der Indikationen und der Kontraindikationen sowie einer sachgemäßen Handhabung einge-

setzt wurde. Die Gewährleistung erlischt, wenn die geltenden Bestimmungen nicht eingehalten oder Veränderungen am Produkt vorgenommen werden.

Konformitätserklärung CE

Wir, die Heinrich Caroli GmbH, Eichrodtstr. 13, 77933 Lahr, erklären in eigener Verantwortung, dass dieses Medizinprodukt sowie dessen Zubehör allen Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entspricht. Die Konformität ist in unserer technischen Dokumentation belegt und wird durch die CE-Kennzeichnung bestätigt. Unsere Konformitätserklärung steht Ihnen als Download auf unserer Homepage unter dem folgenden Link zur Verfügung:



Konformitätserklärung
<https://caroli.de/lnk/ke.php>

Hilfsmittelnummer:

- Modell HerniaCare UMBI (Standard 834/45): 23.16.02.0007
- Modell HerniaCare UMBI Spring (829/11351): 23.16.02.0004
- Modell HerniaCare UMBI Two/Four (X2/X4): 23.16.02.0008

Gebrauchsanweisung Nabelbruchband (federlos)



 Heinrich Caroli GmbH

Eichrodtstraße 13

77933 Lahr

Tel.: 07821 / 9399-33, Fax: 07821 / 9399-34

E-Mail: info@caroli.de, Web: www.caroli.de



Einleitung

Sehr geehrte Patientin,
sehr geehrter Patient,
vielen Dank, dass Sie sich für ein Produkt der Firma
Heinrich Caroli GmbH entschieden haben.



Bitte lesen Sie diese Gebrauchsanweisung sorgfältig
durch. Bei Fragen wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt
oder den medizinischen Fachhandel, von dem Sie die-
ses Produkt erhalten haben.

Zweckbestimmung

Ein Nabelbruchband ist ein Medizinprodukt zur kon-
servativen Behandlung von reponierbaren (zurückleg-
baren) Nabelbrüchen. Durch die zirkuläre Fassung in
Verbindung mit einer Druckpelotte wird die Bruchpor-
te verschlossen und ein Ausdringen von inneren Orga-
nen (Bruches) verhindert.

Indikationen

Das Produkt kann angewendet werden bei:

- reponierbaren (zurücklegbaren) Nabelbrüchen

Kontraindikationen

Das Produkt darf nicht angewendet werden bei:

- lymphatischen Störungen
- nicht reponierbaren Nabelbrüchen
- unklaren Schwellungen unter- und oberhalb des
Bauchnabels
- Empfindungs- und Durchblutungsstörungen im
betroffenen Körperbereich
- Hauterkrankungen oder Hautirritationen in
dieser Körperregion

⚠ Sicherheitshinweise und Nebenwirkungen

Bei sachgemäßer Verwendung dieses Medizinproduk-
tes sind bisher keine Nebenwirkungen bekannt. Bei
allen orthopädischen Hilfsmitteln kann es allerdings zu
unerwünschten Nebenwirkungen kommen, wenn diese
zu fest angelegt werden oder Passformprobleme auf-
treten. Dies kann zu lokalen Druckerscheinungen oder
zur Einengung von Blutgefäßen und Nerven führen.

Bitte beachten Sie die Angaben Ihres verordnenden
Arztes zur Anwendung und Tragedauer dieses Produk-
tes.

„Schwerwiegendes Vorkommnis“ wird ein Ereignis ge-
nannt, das eines der folgenden Kriterien erfüllt, erfüllen
könnte oder erfüllt hat:

- Das Versterben des Patienten, Anwenders oder
einer anderen Person,
- Der Gesundheitszustand des Patienten, Anwen-
ders oder einer anderen Person verschlechtert
sich vorübergehend oder dauerhaft schwerwie-
gend,
- Die öffentliche Gesundheit ist einer schwerwie-
genden Gefahr ausgesetzt.

Nicht schwerwiegende Vorkommnisse melden Sie bitte
Ihrer Verkaufsstelle (Leistungserbringer/Sanitätshaus).



Hinweise

- Dieses Medizinprodukt muss durch qualifiziertes
Fachpersonal entsprechend der patientenspe-
zifischen Gegebenheiten ausgewählt und ggf.
angepasst werden.
- Vor der Benutzung dieses Produktes ist eine
Einweisung durch einen Arzt oder medizinisches
Fachpersonal erforderlich.
- Eine falsche Produktauswahl, Anpassung oder
Anwendung kann zu einer fehlenden Wirkung
oder gesundheitlichen Schäden führen.
- Bitte beachten Sie die Indikationen und die
Kontraindikationen.
- Bitte beachten Sie die Hinweise des Arztes oder
des medizinischen Fachhandels.
- Überprüfen Sie das Medizinprodukt vor dem
Anlegen auf Beschädigungen.
- Bei Beschädigungen oder mangelnder Funktion
darf das Produkt nicht weiter verwendet werden.
- Es dürfen keine Änderungen am Produkt vorge-
nommen werden.
- Bei plötzlich auftretenden Schmerzen um den
Bruch, starke Rötung, Überwärmung oder

Taubheit im betroffenen Bereich, das Bruchband
sofort abnehmen.

- Nicht über Nacht anwenden, sondern nur bei
körperlicher Belastung tragen.
 - Nicht auf offene Wunden oder Hautirritationen
legen.
 - Vermeiden Sie Kontakt mit fett- und säurehalti-
gen Mitteln, Salben und Lotionen.
-  Das Produkt ist zur Anwendung an einem
Patienten vorgesehen und nicht zur Wiederver-
wendung weiterer Personen bestimmt.

Wartung

Wir empfehlen, dieses Medizinprodukt in regelmä-
ßigen Abständen, jedoch spätestens alle 6 Monate auf
Funktionalität und Verschleiß durch einen medizini-
schen Fachhandel überprüfen zu lassen.



Anleitung zum An- und Ablegen

Beachten Sie, dass vor dem Anlegen des Bruchbandes
der Bruch vollständig reponiert sein muss!

Das Reponieren des Bruches erfolgt am besten in lie-
gender Position auf dem Rücken. Eine Einweisung zu
diesem Vorgang ist unerlässlich und sollte durch Ihren
behandelnden Arzt oder medizinischen Fachhandel
erfolgen.

Das Druckkissen (Pelotte) wird auf den zuvor reponier-
ten (zurückgelegten) Bruch aufgelegt, sodass die Pelot-
te die Bruchpforte abdeckt. Der Leibgurt wird danach
waagrecht um den Körper geführt und in der Schnalle
verschlossen.

Die Ausführung aus Palstovel-Gummi wird an den
vorgegebenen Stellen eingeknüpft und mit der Schere
anschließend auf die ausreichende Länge gekürzt

Materialzusammensetzung

Baumwolle (BW), Polyamid (PA), Polyester (PES), Poly-
urethanschaum (PUR), Elastodien (ED), Plastovel-Gum-
mi

Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie
bitte dem Etikett am Produkt.