

Materialzusammensetzung

Baumwolle (BW), Polyamid (PA), Elasthan (EL)

Die genaue Materialzusammensetzung entnehmen Sie bitte dem Etikett am Produkt.

Reinigung

Bitte beachten Sie die aufgeführten Hinweise zur Reinigung.

-  Normalwaschgang bis maximal 60°C
-  Nicht chemisch reinigen
-  Nicht bleichen
-  Nicht bügeln
-  Das Produkt ist nicht für den Wäschetrockner geeignet

Schließen Sie vor dem Waschgang alle Klettverschlüsse und benutzen Sie keinen Weichspüler. Trocknen Sie das Produkt in geöffnetem Zustand an der Luft (nicht im Wäschetrockner, auf der Heizung oder unter direkter Sonneneinstrahlung).

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 eingesetzt 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/k6.php>

Hilfsmittelnummern:

- TorsoPostOP UNI (Modell 800): 05.11.01.0038
- TorsoPostOP A (Modell HK): 05.11.01.0039
- TorsoPostOP B (Modell HKL): 05.11.01.0040

Gebrauchsanweisung Universelle Rumpfbandage

TorsoPostOP UNI, A, B
(HK, HKL, 800)



 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



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

Zweckbestimmung

Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um einen zirkulär komprimierenden Stützverband für den Unterleib (Abdomen) oder Brustkorb (Thorax).

Indikationen

Das Produkt kann angewendet werden bei:

- postoperativ nach abdominalen oder thorakalen Eingriffen
- zur Unterstützung der Narbenheilung und zur Verhinderung von Narbenbrüchen
- zur Unterstützung vorhandener Gewebebrüche
- abdominalen Bindegewebsschwäche

Kontraindikationen

Das Produkt darf nicht angewendet werden bei:

- körperfernen Lymphflussstörungen und unklare Weichteilschwellungen
- Empfindungs- und Durchblutungsstörungen in dieser Körperregion
- Hauterkrankungen oder Hautirritationen im betroffenen Körperbereich
- direktem Kontakt mit offenen Wunden



Sicherheitshinweise und Nebenwirkungen

Bei sachgemäßer Verwendung dieses Medizinproduktes sind bisher keine Nebenwirkungen bekannt. Bei allen orthopädischen Hilfsmitteln kann es allerdings zu unerwünschten Nebenwirkungen kommen, wenn diese zu fest angelegt werden oder Passformprobleme auftreten. 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 Produktes. Bei Problemen im Zusammenhang mit diesem Produkt, kontaktieren Sie bitte umgehend Ihren Arzt oder den medizinischen Fachhandel. Schwerwiegende Vor-

fälle sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde zu melden.

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

- Das Versterben des Patienten, Anwenders oder einer anderen Person,
- Der Gesundheitszustand des Patienten, Anwenders oder einer anderen Person verschlechtert sich vorübergehend oder dauerhaft schwerwiegend,
- Die öffentliche Gesundheit ist einer schwerwiegenden Gefahr ausgesetzt.

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



Hinweise

- 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.
- Überprüfen Sie das Medizinprodukt vor dem Anlegen auf Beschädigungen.
- Bei Beschädigungen oder mangelnder Funktion darf das Produkt nicht weiter verwendet werden.
- Nicht auf offene Wunden oder Hautirritationen legen.
- Dieses Medizinprodukt muss durch qualifiziertes Fachpersonal entsprechend der patientenspezifischen Gegebenheiten ausgewählt und ggf. angepasst werden.
- Bitte beachten Sie die Hinweise des Arztes oder des medizinischen Fachhandels.
- Bitte beachten Sie die Indikationen und die Kontraindikationen.
- Es dürfen keine Änderungen am Produkt vorgenommen werden.
- Vermeiden Sie Kontakt mit fett- und säurehaltigen Mitteln, Salben und Lotionen.
- Soll die Bandage bei Nacht getragen werden, müssen Beeinträchtigungen des Blutkreislaufs

vermieden werden.



- Bei Empfindungsstörungen oder Taubheitsgefühl Bandage lockern.
- Das Produkt ist zur Anwendung an einem Patienten vorgesehen und nicht zur Wiederverwendung weiterer Personen bestimmt.

Wartung

Wir empfehlen, dieses Medizinprodukt in regelmäßigen Abständen, jedoch spätestens alle 6 Monate auf Funktionalität und Verschleiß durch einen medizinischen Fachhandel überprüfen zu lassen.

Anleitung zum An- und Ablegen

Modell HK: Flauschseite des Klettverschlusses nach außen, Bandage auf die gewünschte Stelle am Körper positionieren und festhalten. Das andere Ende der Bandage mit der Häckchenseite um den Körper führen und unter Spannung auf dem Flausch verschließen.

Modell HK/L: Die Verschlusspatte mit der flauschigen Seite vom Körper abgewandt auf der OP-Naht, Narbe oder dem zuvor reponierten Bruch auflegen. Das andere Ende der Bandage mit der Häckchenseite um den Körper führen und unter Spannung auf der Verschlusspatte schließen.

Anmerkung: Bei bestimmten Gegebenheiten, z. B. bei Gewebebrüchen, ist ein Anlegen der Bandage in Rückenlage von großem Vorteil, da Brüche automatisch reponiert werden und mehr Spannung als im Stehen erzeugt werden kann.

Das Ablegen erfolgt mit umsichtigem Öffnen des Klettverschlusses.



Hinweis zum Umgang mit dem Bandagenmaterial: Um den Sitz der Bandage zu korrigieren, sollte seitliches Eingreifen in die Bandage mit Fingern oder Nägeln, unbedingt vermieden werden, da sich das Bandagenmaterial verzieht. Es verschieben sich die Kettfäden auf den glatten Perlonfäden. Dies hat jedoch keinerlei Einfluss auf die Funktion der Bandage und ist kein Grund zur Reklamation.

Zur Sitzkorrektur der Bandage empfiehlt sich das erneute Öffnen des Verschlusses.