

BMV® TRACHEOSTOMAPFLASTER



Art.-Nr. 137020-XX, Art.-Bez. BMV® Tracheostomapflaster Standard (rund, oval)

Art.-Nr. 137030-XX, Art.-Bez. BMV® Tracheostomapflaster Spezial (rund, oval)

Art.-Nr. 137050-XX, Art.-Bez. BMV® Tracheostomapflaster Spezial Soft (rund, oval)

Art.-Nr. 138030-XX, Art.-Bez. BMV® Tracheostomapflaster Spezial, 15 mm Normkonnektor (rund, oval)

Art.-Nr. 138030-XX, Art.-Bez. BMV® Tracheostomapflaster Spezial mini, 15 mm Normkonnektor (mini, rund, herzförmig)

Art.-Nr. 138050-XX, Art.-Bez. BMV® Tracheostomapflaster Spezial Soft, 15 mm Normkonnektor (rund, oval)

Art.-Nr. 138050-XX, Art.-Bez. BMV® Tracheostomapflaster Spezial Soft mini, 15 mm Normkonnektor (mini, rund, herzförmig)

(X = diverse Art.-Nr.)

Die Gebrauchsanweisung dient der Information von Arzt, Pflegepersonal und Patient/Anwender zur fachgerechten Handhabung.

Bitte vor Gebrauch sorgfältig durchlesen und für die weitere Verwendung aufbewahren.

Zweckbestimmung

BMV® Tracheostomapflaster werden bei tracheotomierten oder laryngektomierten Patienten auf das Tracheostoma geklebt. Mit Hilfe des BMV® Tracheostomapflasters können bei tracheotomierten Patienten künstliche Nasen/Filterkassetten, Sprechventile oder Verschlussstopfen/-kappen konnektiert werden. Bei laryngektomierten Patienten dient es ausschließlich zur Konnektierung von künstlichen Nasen/Filterkassetten oder Tracheostomaventilen.

Beschreibung

Das BMV® Tracheostomapflaster wird auf das Tracheostoma geklebt. Bei tracheotomierten Patienten ermöglicht es die Aufnahme und Befestigung von Sprechventilen, Verschlussstopfen/-kappen oder künstlichen Nasen/Filterkassetten (HMEs, Wärme- und Feuchtigkeitstauscher). Der Einsatz des BMV® Tracheostomapflasters bei laryngektomierten Patienten ist **NUR** für die Konnektierung von künstlichen Nasen/Filterkassetten (HMEs, Wärme- und Feuchtigkeitstauscher) oder Tracheostomaventilen zulässig.

Nutzungsdauer

BMV® Tracheostomapflaster sind unsteril und ausschließlich zur einmaligen Anwendung vorgesehen.

Das BMV® Tracheostomapflaster Standard ist für normale Haut geeignet und kann bis zu max. 36 Stunden getragen werden.

Das BMV® Tracheostomapflaster Spezial und das BMV® Tracheostomapflaster Spezial Soft besitzen sehr starke Klebeeigenschaften und können bis zu max. 50 Stunden getragen werden.

Allgemein gilt, ist das BMV® Tracheostomapflaster durchnässt oder beschädigt, ist es sofort auszutauschen!

Anwendung

Vor der ersten Anwendung oder beim Wechsel des BMV® Tracheostomapflasters sind eventuelle Sekret- oder Klebereste von der Haut zu entfernen, z.B. mit BMV® Stoma-Clean Reinigungstücher, Art.-Nr. 123002. Anschließend wird die Öffnung des BMV® Tracheostomapflasters mittig über das Tracheostoma geklebt. Um eine vollständige Dichtigkeit zu erreichen, muss das BMV® Tracheostomapflaster intensiv auf die Haut massiert werden (Abbildung 1). Die Aufnahme eines Sprechventils oder z.B. eines HME/einer Filterkassette erfolgt entsprechend den Abbildungen 2 und 3.

Das BMV® Tracheostomapflaster Spezial und das BMV® Tracheostomapflaster Spezial Soft können auch beim Duschen verwendet werden.

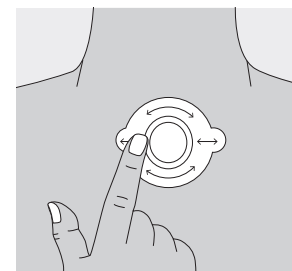


Abb. 1: Einmassieren Tracheostomapflaster

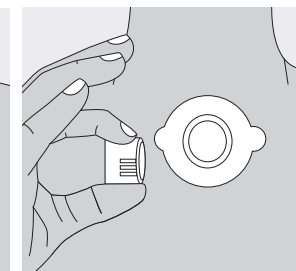


Abb. 2: Konnektierung Sprech-/Tracheostomaventil, Verschlussstopfen/-kappen durch Aufstecken/Einsetzen

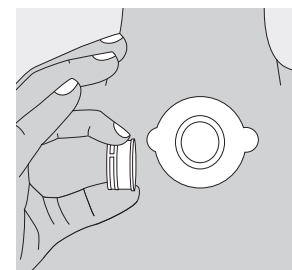


Abb. 3: Konnektierung HME/Filterkassette durch Aufstecken/Einsetzen

Kontraindikationen

Während einer Strahlentherapie sollte die Anwendung eines BMV® Tracheostomapflasters nur nach Rücksprache mit dem behandelnden Arzt erfolgen.

Warnhinweise

Bei laryngektomierten Patienten ist das BMV® Tracheostomapflaster **NUR** für die Konnektierung von künstlichen Nasen/Filterkassetten (HMEs, Wärme- und Feuchtigkeitstauscher) und Tracheostomaventilen zu verwenden!
LEBENSGEFAHR!!!

Unter Umständen kann der Durchmesser der Öffnung (Konnektierung) des BMV® Tracheostomapflasters zu einer Verkleinerung der Tracheostomaöffnung führen, was ggf. zu einer verringerten Luftzufuhr führt.

Aufgrund der speziellen Eigenschaften des Klebers der BMV® Tracheostomapflaster kann es zu Hautirritationen kommen. Hautirritationen können auch bei einer allergiebedingten Unverträglichkeit auftreten. In diesem Fall ist das Produkt sofort abzusetzen und ein Arzt zu konsultieren.

Bei einer Mehrfachverwendung oder zu langer Nutzung besteht ein erhöhtes Infektionsrisiko!

Sicherheitshinweise

Weist das BMV® Tracheostomapflaster Beschädigungen auf oder ist die Funktionalität beeinträchtigt, muss es entsorgt werden!

Das Verwenden von fetthaltigen Cremes ist untersagt! Ein sicherer Halt des BMV® Tracheostomapflasters ist bei Verwendung von fetthaltigen Cremes nicht mehr gewährleistet!

NUR das BMV® Tracheostomapflaster Spezial und das BMV® Tracheostomapflaster Spezial Soft sind zum Duschen geeignet!

BMV® Tracheostomapflaster dürfen **NICHT** wiederverwendet werden!

Eine Reinigung und Wiederaufbereitung ist aus hygienischen Gründen nicht zulässig!

Bei Schwierigkeiten mit dem Produkt wenden Sie sich bitte an unseren Kundenservice unter:

0800 1826980.

Sollte es durch die Anwendung des Produktes zu einer vorübergehenden oder dauerhaften schwerwiegenden Verschlechterung des Gesundheitszustandes oder zum Tod des Patienten, Anwenders oder Dritter kommen, melden Sie das Vorkommnis bitte umgehend an unseren Kundenservice unter Telefonnummer 0800 1826980 sowie an das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, 53175 Bonn (www.bfarm.de, Bereich Medizinprodukte, Risiken melden).

Bei Änderungen am Produkt durch den Anwender sowie Anwendungen außerhalb des in dieser Gebrauchsanweisung

beschriebenen Anwendungsbereiches erlischt der Garantie- und Haftungsanspruch dem Hersteller gegenüber.

Lagerung

BMV® Tracheostomapflaster sind trocken aufzubewahren und vor direkter Sonneneinstrahlung zu schützen.

Entsorgung















Die Entsorgung des Produktes darf nur entsprechend den geltenden nationalen Bestimmungen für Abfallprodukte vorgenommen werden.

BMV® ist eine eingetragene Marke der BMV® Bender Medical Vertrieb GmbH.

Produkt „Made in Germany“

Produktänderungen seitens des Herstellers sind jederzeit vorbehalten.

Piktogramm-Legende

 Hersteller	 Achtung
 Artikelnummer	 Verwendbar bis
 Fertigungslosnummer, Charge	 Nicht steril
 Einmalige Produktkennung	 Vor Sonnenlicht schützen
 Medizinprodukt	 Trocken aufbewahren
 CE-Kennzeichnung	 Packungsinhalt
 Nicht wiederverwenden	 Gebrauchsanweisung beachten



BMV® Bender Medical Vertrieb GmbH
Gewerbegebiet Bitzen 23 · 53804 Much
Telefon: +49 2245 610940
info@bmv-med.de · www.bmv-med.de