

NÁVOD K POUŽITÍ

BrownGuard 700 pás kýlní břišní typ 01 je vyroben z elastické pruženky a pružných tahů. Materiály použité na jeho výrobu jsou nedráždivé a neobsahují latex. Břišní kýlní pás se zapíná na suchý zip. Mechanismus účinku břišního kýlního pásu je založen na cíleném tlaku prostřednictvím nastavitelné peloty na oblast projevu kýly v oblasti břicha, čímž dochází k potřebnému terapeutickému efektu. Pro dosažení požadovaného účinku je nutné zvolit správnou velikost.

Název zdravotnického prostředku:

BrownGuard 700 pás kýlní břišní typ 01

Varianty zdravotnického prostředku:

- nastavitelná pelota, vel. S – XL

Uživatelský profil:

BrownGuard 700 pás kýlní břišní typ 01 je zdravotnickým prostředkem určeným k použití v domácím prostředí i u poskytovatelů zdravotních služeb.

Určený účel použití zdravotnického prostředku:

Zdravotnický prostředek brání rozvinutí kýly v oblasti břicha.

Indikace:

- fixace břišní stěny s ohledem na individuální lokalitu kýly
- zabránění rozvoje břišní kýly u inoperabilních pacientů
- stabilizace břišní kýly v předoperačním období

Pokud břišní kýlní pás používáte poprvé, je vhodné jeho použití konzultovat s ošetřujícím lékařem, popř. aby byl zdravotní stav lékařem pravidelně kontrolován.

Kontraindikace:

- podrážděná nebo jinak porušená pokožka
- akutní mokvající kožní projevy
- přecitlivělost na použité materiály

Vzhledem ke známým kontraindikacím by měl ošetřující lékař zvážit použití tříselného kýlního pásu a posoudit možné riziko s terapeutickým přínosem zdravotnického prostředku.

Cílová skupina pacientů:

Pacienti s rozvinutou břišní kýlou a dále pacienti s výše zmíněnými indikacemi. Břišní kýlní pás je určen k použití na zdravou, neporušenou pokožku. Břišní kýlní pás je určen pro všechny věkové skupiny a obě pohlaví. Použití břišního kýlního pásu v těhotenství konzultujte se svým ošetřujícím lékařem.

Vedlejší účinky:

Vedlejší účinky se mohou projevit především při nesprávně zvolené velikosti. U příliš pevně upnutého břišního kýlního pásu může dojít k otlakům nebo zhoršení prokrvení vlivem stlačení cév. U vnímavých a přecitlivělých jedinců může dojít k iritaci pokožky (zarudnutí, svědění, tvorba puchýřků) v místě kontaktu s materiálem, ze kterého je břišní kýlní pás vyroben.

Jak zvolit správnou velikost tříselného kýlního pásu:

Pro dosažení požadovaného účinku je nutné zvolit správnou velikost. Velikost lze určit pouze změřením obvodu v místě označeném na obrázku.

Upozornění:

Jakékoliv náznaky vedoucí k rozvoji tříselné kýly by měl posoudit lékař. Pokud jste problémy s možným vznikem tříselné kýly pozorovali poprvé, poraďte se před používáním tříselného kýlního pásu s Vaším lékařem. Nezačínajte samoléčbu tříselným kýlním pásem, pokud neznáte příčinu nestability v oblasti třísla. Kombinaci s jinými zdravotnickými prostředky je nutné vždy konzultovat s Vaším ošetřujícím lékařem.

- k měření používejte krejčovský metr
- měřte vestoje
- požádejte o pomoc druhou osobu
- naměřené hodnoty se v průběhu léčby mohou měnit - ověřte vždy správnou velikost před použitím nového balení břišního kýlního pásu

velikostní tabulka

obvod boků v cm (bod t)			
S	M	L	XL
65-85	85-105	105-125	125-145



Pokud jsou naměřené hodnoty na rozhraní dvou velikostí, zvolte tu větší. Pokud si s volbou velikosti břišního kýlního pásu nejste jisti, navštivte specializovanou výdejnu zdravotnických potřeb nebo kontaktujte přímo výrobce.

Správně zvolená velikost:

- pociťujete znatelný, nikoliv však nepříjemný tlak v oblasti břicha
- břišní kýlní pás při chůzi nesjíždí a neshrnuje se
- břišní kýlní pás v žádném místě neškrť

Údaje o velikosti a výrobci najdete na etiketě všité u okraje břišního kýlního pásu.

Aplikace břišního kýlního pásu:

Na břišní kýlní pás umístíte v požadovaném místě pelotu a dotáhneme pás v přední části pomocí suchého zipu tak, abyste pociťovali přiměřený tlak. Dbejte na to, aby se pás neshrnoval a nebyl překroucen. V případě viditelného mechanického poškození břišní kýlní pás dále nenoste a nejlépe vyměňte za nový.

Ošetřování a údržba:

BrownGuard 700 pás kýlní břišní typ 01 je zdravotnickým prostředkem určeným pro opakované použití jednou osobou. Svou účinnost a bezpečnost si zachovává po dobu 12-ti měsíců od prvního použití při dodržení následujících pravidel:

- břišní kýlní pás lze prát v pračce (maximální teplota praní 30°C, mírný postup) mýdlovým roztokem nebo speciálním přípravkem pro praní bandáží, v ochranném obalu (prací sáček)
- při praní nechte suché zipy vždy zapnuté
- nepoužívejte aviváž
- nepoužívejte odstředování, mokrý břišní kýlní pás vymačkejte mezi dvěma ručníky
- sušte ve vodorovné poloze mimo přímý zdroj tepla (radiátor, slunce)
- břišní kýlní pás nežehlete
- maximální možný počet pracích cyklů je 120
- skladujte v suchu a v temnu, nejlépe v originálním obalu
- do břišního kýlního pásu nijak mechanicky nezasahujte, neopravujte místa poškozená používáním, nenastřihávejte okraje
- břišní kýlní pás nesmí přijít do styku s organickými rozpouštědly, bělícími přípravky

Informace o době použitelnosti (expiraci) zdravotnického prostředku a datum výroby je uvedena na obalu.

Ošetrovací symboly:



Nepoužívat aviváž

Kdy nepoužívat:

Zdravotnický prostředek ihned přestaňte používat, pokud pozorujete zhoršení zdravotního stavu, které by mohlo mít souvislost s používáním břišního kýlního pásu – v takovém případě se poraďte se svým ošetřujícím lékařem.

Složení:

PA, PU, PES, plast

Tento zdravotnický prostředek neobsahuje léčivou látku, včetně derivátů lidské krve nebo plazmy, tkáně nebo buňky lidského původu nebo jejich deriváty, tkáně nebo buňky zvířecího původu nebo jejich deriváty.

Likvidace:

Tříselný kýlní pás je možno likvidovat s běžným komunálním odpadem, případně odložit do kontejneru určeného na textil. Ačkoliv je výrobek určen pro použití na zdravou, neporušenou pokožku, není vyloučeno, že během používání došlo ke kontaminaci tělními tekutinami. V takovém případě by měl být břišní kýlní pás zlikvidován jako infekční materiál. Použitý materiál není toxický, pokud nedojde k jeho hoření. Použitý tříselný kýlní pás nikdy nespalujte.

Jakákoliv závažná nežádoucí příhoda, ke které došlo v souvislosti s dotčeným prostředkem, by měla být hlášena výrobci a příslušnému orgánu členského státu, v němž je uživatel a/nebo pacient usazen:

Výrobce:

ARIES, a.s., Studenec 309, 512 33 Studenec

Datum poslední revize textu: 19.12.2024

