

NÁVOD K POUŽITÍ

BrownGuard 700 bandáž žeberní typ 01 je vyrobena z pružného materiálu a zapíná se na suchý zip. Elastický materiál je prodyšný a umožňuje dobrý odvod potu. Materiály použité na výrobu bandáže jsou nedráždivé a neobsahují latex. Mechanismus účinku žeburní bandáže je založen na fixaci hrudníku a žeber, čímž dochází k potřebnému terapeutickému efektu. Pro dosažení požadovaného účinku je nutné zvolit správnou velikost. Při delších klidových přestávkách byste měli bandáž sundat, neurčí-li Váš ošetřující lékař jinak.

Název zdravotnického prostředku:

BrownGuard 700 bandáž žeburní typ 01

Variety zdravotnického prostředku:

- vel. S – XL

Uživatelský profil:

BrownGuard 700 bandáž žeburní typ 01 je zdravotnickým prostředkem určeným k použití v domácím prostředí i u poskytovatelů zdravotních služeb.

Určený účel použití zdravotnického prostředku:

Zdravotnický prostředek určený k fixaci žeber.

Indikace:

- fixace zlomených nebo poraněných žeber ve spodní části hrudního koše
- namožené, naražené nebo natržené svalstvo v oblasti žeber nebo hrudní páteře

Pokud žeburní bandáž používáte poprvé, je vhodné její použití konzultovat s ošetřujícím lékařem, příp. aby byl zdravotní stav pravidelně lékařem 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 žeburní bandáže a posoudit možné riziko s terapeutickým přínosem zdravotnického prostředku.

Cílová skupina pacientů:

Pacienti s bolestivými syndromy v oblasti žeber a hrudního koše a dále pacienti s výše zmíněnými indikacemi. Žeburní bandáž je určena k použití na zdravou, neporušenou pokožku a pro všechny věkové skupiny a obě pohlaví. V těhotenství použití bandáže konzultujte s Vaším lékařem.

Vedlejší účinky:

Vedlejší účinky se mohou projevit především při nesprávně zvolené velikosti nebo při používání žeberní bandáže mimo zátěž. Při nesprávně zvolené velikosti bandáže může dojít k nedostatečné fixaci a tím i k nedostatečnému terapeutickému účinku. Příliš malá bandáž může přílišným tlakem ztížit dechové funkce. U vnímavých a přecitlivělých jedinců může dojít k iritaci pokožky (zarudnutí, svědění, tvorba puchýřků) v místě kontaktu s materiálem, ze kterého je žeburní bandáž vyrobena.

Jak zvolit správnou velikost žeburní bandáže:

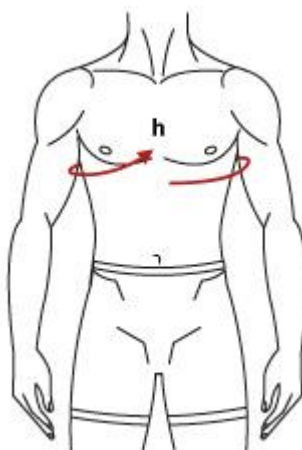
Pro dosažení požadovaného účinku je nutné zvolit správnou velikost. Velikost lze určit pouze změřením obvodu hrudníku v místě označeném na obrázku.

Upozornění:

Jakékoliv syndromy či nestability v oblasti žebber a hrudníku by měl posoudit lékař. Pokud jste problémy v oblasti hrudního koše pozorovali poprvé, poraďte se před používáním žeburní bandáže s Vaším lékařem. Nezačínajte samoléčbu žeburní bandáží, pokud neznáte příčinu problému v oblasti hrudního koše.

- k měření používejte krejčovský metr
- požádejte o pomoc druhou osobu
- naměřené hodnoty se v průběhu léčby mohou měnit - ověřte vždy správnou velikost před použitím nového balení žeburní bandáže

<i>velikost</i>	<i>obvod hrudníku v cm (bod h)</i>
<i>S</i>	65 - 82
<i>M</i>	82 - 99
<i>L</i>	99 - 116
<i>XL</i>	116 - 133



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

Správně zvolená velikost:

- pociťujete ztelný, nikoliv však nepříjemný tlak v oblasti žebber a hrudního koše
- žeburní bandáž nesjíždí a neshrnuje se

Aplikace žeburní bandáže:

Žeburní bandáž pomocí úchyťů nasadte na oblast žebber a pomocí suchého zipu dotáhněte tak, aby tlak nebyl nepříjemný. Při oblékání by bandáž neměla být v kontaktu s ostrými předměty (např. šperky) nebo dlouhými nehty. Pokud používáte tělovou kosmetiku, vyčkejte s oblékáním bandáže cca 15 min. po

aplikaci. V případě viditelného mechanického poškození bandáž dále nepoužívejte a nejlépe vyměňte za novou.

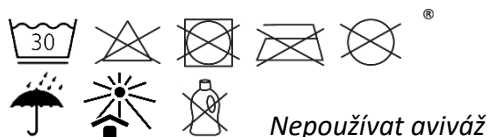
Ošetřování a údržba:

BrownGuard 700 bandáž žebertní 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:

- žebertní bandáž lze prát v pračce (maximální teplota praní 30°C, mírný postup) mýdlovým roztokem nebo speciálním přípravkem pro praní kompresivních punčoch a bandáží, v ochranném obalu (prací sáček)
- při praní nechte suché zipy vždy zapnuté
- nepoužívejte aviváž
- nepoužívejte odstřeďování, mokrou žebertní bandáž vymačkejte mezi dvěma ručníky
- sušte ve vodorovné poloze mimo přímý zdroj tepla (radiátor, slunce)
- žebertní bandáž nežehlete
- maximální možný počet pracích cyklů je 60
- skladujte v suchu a temnu, nejlépe v originálním obalu
- do žebertní bandáže nijak mechanicky nezasahujte, neopravujte místa poškozená používáním, nenastřihávejte okraje
- žebertní bandáž nesmí přijít do styku s organickými rozpouštědly, bělicími přípravky

Zdravotnický prostředek smí být bezpečně používán 36 měsíců od data výroby. Datum výroby i expirace jsou uvedeny na obalu zdravotnického prostředku.

Ošetřovací symboly:



Kdy nepoužívat:

Zdravotnický prostředek ihned přestaňte používat, pokud pozorujete zhoršení zdravotního stavu, které by mohlo mít souvislost s používáním žebertní bandáže - v takovém případě se poraďte se svým ošetřujícím lékařem.

Materiálové složení:

PU, PA, PES

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:

Žebertní bandáž 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 měla být žeburní bandáž zlikvidována jako infekční materiál.

Použitý materiál není toxický, pokud nedojde k jeho hoření. Použitou žeburní bandáž 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: 11.07.2024

