

Das Produkt wurde mit einem Fassungsvermögen von 350 ml, 500 ml, 750 ml und 1000 ml entwickelt.

Die aufgedruckte Volumenanzeige gibt lediglich die ungefähre Füllmenge an.

Die Befestigungsbänder sind bei einer Höchsttemperatur von 40 °C/104 °F waschbar.

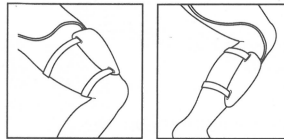
Coloplast schließt jede Haftung für Verletzungen oder Schäden aus, die aus einer anderen als der den aktuellen Empfehlungen von Coloplast entsprechenden Verwendung dieses Produkts entstehen.

Wiederverwendbare Produkte

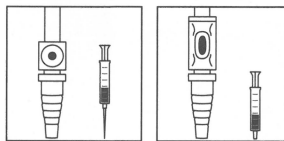
Die Befestigungsbänder sollten ersetzt werden, wenn die Elastizität nachlässt.

Anwendungshinweise

Vorbereitung

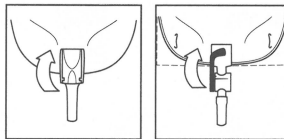


Der Beinbeutel verfügt über einen Einlassschlauch, der entweder am Beutel befestigt ist oder separat mitgeliefert wurde. Die Länge des Schlauchs bestimmt, an welcher Stelle am Bein der Beutel befestigt werden kann.



Wenn der Beutel einen Probenport hat, kann bei Bedarf eine Urinprobe entnommen werden.

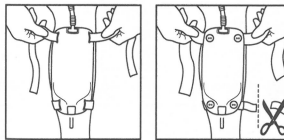
Je nach Bedarf eine Spritze mit Nadel oder eine Spritze ohne Nadel verwenden.



Achten Sie darauf, dass das Auslassventil geschlossen ist.

Klappverschluss

Hahn mit Hebel

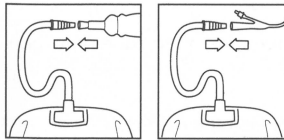


Befestigen Sie die Bänder am Beutel. Legen Sie den Beutel an Ihrem Bein an. Die Bänder können mit der Schere gekürzt werden.

Conveen Silikonband

Verwenden Sie oben am Beutel das längere Band. Wenn Sie den Beutel an der Wade anpassen, wickeln Sie das obere Band wie eine Acht um das Knie.

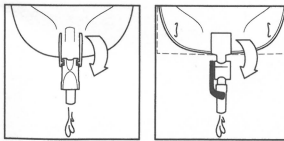
Applikation



Entfernen Sie gegebenenfalls die Schutzkappe vom Verbindungsstück.

Befestigen Sie das Verbindungsstück am Kondom-Urinal oder Katheter.

Das Urindrainagesystem ist nun einsatzbereit.



Wir empfehlen, den Beutel zu leeren, wenn er etwas mehr als halb voll ist, damit eine optimale Drainage sichergestellt ist.

Klappverschluss

Hahn mit Hebel

Entfernung

Trennen Sie den Beutel vom Kondom-Urinal oder Katheter.

Lösen Sie die Bänder und entfernen Sie den Beutel von Ihrem Bein.



Gebrauchsanweisung

Bitte lesen Sie die folgenden Anweisungen sorgfältig durch.

23340690 Version 1

Das Coloplast-Logo ist eine eingetragene Marke der Coloplast A/S. Alle Rechte vorbehalten. © 2021-12-15

Zweckbestimmung

Der Urinbeutel dient der passiven Sammlung von Urin.

Indikationen

Urinbeutel sind für Patienten bestimmt, die unter Harninkontinenz und/oder Harnverhalt leiden.

Warnhinweise

Dieses Produkt für den Einmalgebrauch nicht wiederverwenden, da eine Kreuzkontamination auftreten kann, die möglicherweise zu einer Infektion führt.

Wiederaufbereiten, Waschen, Desinfektion und/oder Resterilisation können die Produktmerkmale beeinträchtigen, wodurch ein zusätzliches Risiko einer körperlichen Schädigung oder Infektion des Anwenders entstehen könnte.

Dieser Beinbeutel ist für die Verwendung außerhalb des Bettes und bei Bewegung bestimmt. Tauschen Sie ihn während der Bettruhe und zum Schlafen gegen einen Bettbeutel mit größerem Fassungsvermögen. Alternativ kann der Beinbeutel am Bein verbleiben und ein Bettbeutel zusätzlich angebracht werden, um das Fassungsvermögen des gesamten Urinsammelsystems zu erhöhen.

Vorsichtsmaßnahmen

Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist, da die Sterilität des Produkts möglicherweise beeinträchtigt wurde, was zu einer Infektion führen kann.

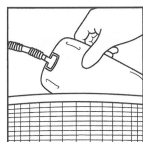
Das Produkt wird ohne Naturkautschuklatex hergestellt, jedoch kann es in seltenen Fällen beim Herstellungs- oder Verpackungsprozess zu einer Kontamination mit Spuren von Naturkautschuklatex kommen. Dies kann bei Patienten mit bekannter oder vermuteter Allergie auf Naturkautschuklatex allergische Reaktionen auslösen.

Informationen

Der Beutel ist für den Einmalgebrauch bestimmt.

Sterilisiert durch Bestrahlung (R).

Entsorgung



Wechseln Sie den Beutel gemäß lokaler Richtlinien und Empfehlungen aus. Die Bänder können wieder verwendet werden.

Entleeren Sie den Beutel, bevor Sie ihn entsorgen.

Das Produkt ist nur für den einmaligen Gebrauch vorgesehen und sollte gemäß den gültigen Richtlinien, z.B. zusammen mit dem normalen Hausmüll, entsorgt werden.

Das Produkt nicht in der Toilette entsorgen.

Meldung von Vorkommnissen

Sollte während oder infolge der Anwendung des Produkts ein schwerwiegender Zwischenfall aufgetreten sein, melden Sie dies bitte dem Hersteller und der zuständigen nationalen Behörde.

Symbolerklärung



Medizinprodukt



Einhaltung der europäischen Bestimmungen für Medizinprodukte



Artikelnummer



Verfalldatum (JJJJ-MM-TT)



Chargennummer / LOT-Nummer



Herstellungsdatum (JJJJ-MM-TT)



Hersteller



Gebrauchsanweisung befolgen



Nur für den einmaligen Gebrauch



Sterilisiert durch Bestrahlung



System mit nur einer Sterilbarriere



Ohne Naturkautschuklatex hergestellt



Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden und Gebrauchsanweisung beachten



Weist auf einen Träger mit Informationen zur einmaligen Produktkennung hin



(Global Trade Item Number) Globale Artikelnummer



Vor Sonnenlicht schützen



Recyclingfähige Verpackung



MR-sicher



Zeigt an, dass ein Produkt bei 40 °C/104 °F gewaschen werden kann.