

# BMV® FOAM-TRACHEALKOMPRESSE STERIL

CE 0197

Art.-Nr. 116006, Art.-Bez. BMV® Foam-Trachealkompresse steril 8 x 10 cm, geschlitzt

















Produkt „Made in Germany“

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



BMV® Bender Medical Vertrieb GmbH  
Gewerbegebiet Bitzen 23 · 53804 Much  
Telefon: +49 2245 · 610 940  
Kundenservice Telefon: 0800 1826980  
info@bmv-med.de · www.bmv-med.de

## Piktogramm-Legende

 Hersteller	 Sterilisation mit Ethylenoxid	 Verwendbar bis
 Artikelnummer	 Einfaches Sterilbarriersystem	 Vor Sonnenlicht schützen
 Fertigungslosnummer, Charge	 Nicht erneut sterilisieren	 Trocken aufbewahren
 Einmalige Produktkennung	 Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden	 Packungsinhalt
 Medizinprodukt	 Nicht wiederverwenden	 Gebrauchsanweisung beachten
CE 0197 CE-Kennzeichnung mit der benannten Stelle	 Herstellungsdatum	

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

Die BMV® Foam-Trachealkompresse steril dient als mechanische Barriere zur Abpolsterung zwischen Tracheostoma und Kanülschild, und zur Absorption von Trachealsekret. Die BMV® Foam-Trachealkompresse steril kann sowohl bei tracheotomierten als auch laryngektomierten Patienten eingesetzt werden.

## Kontraindikationen

Momentan sind für die BMV® Foam-Trachealkompresse steril keine Kontraindikationen bekannt.

## Warnhinweise

Sollten Hautirritationen (z. B. Juckreiz oder Rötungen) auftreten, ist das Produkt sofort abzusetzen und ein Arzt zu konsultieren. Möglicherweise besteht in diesem Fall eine allergiebedingte Unverträglichkeit.

## Sicherheitshinweise

Weist die BMV® Foam-Trachealkompresse steril (oder die Sterilverpackung) Beschädigungen auf oder ist die Funktionalität beeinträchtigt, muss diese entsorgt werden!

Das Produkt ist mit dem Ethylenoxid-Verfahren sterilisiert. Die Sterilität ist nur gewährleistet, wenn die Schutzverpackung nicht offen, beschädigt oder eingerissen ist! Das Produkt ist nicht erneut sterilisierbar!

Die BMV® Foam-Trachealkompresse steril ist NUR für die einmalige Anwendung vorgesehen! Eine Reinigung und Wiederaufbereitung ist aus hygienischen Gründen nicht zulässig!

## Beschreibung

Die BMV® Foam-Trachealkompresse steril wird unter der Trachealkanüle getragen und hält das Tracheostoma und die Kleidung trocken. Außerdem bildet sie einen Puffer zwischen der Trachealkanüle und der Haut.

Die BMV® Foam-Trachealkompresse steril kann während einer Bestrahlung getragen werden.

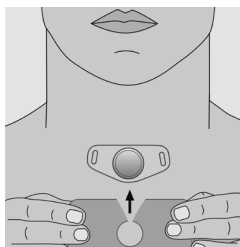
## Nutzungsdauer

Die BMV® Foam-Trachealkompresse steril ist ausschließlich zur einmaligen Anwendung vorgesehen. Die BMV® Foam-Trachealkompresse steril ist aus hygienischen Gründen alle 12 Stunden, bei starker Sekretionsbildung auch mehrmals täglich, zu wechseln.

## Anwendung

Bevor die BMV® Foam-Trachealkompresse steril verwendet wird, ist die entsprechende Hautfläche zu reinigen, z.B. mit BMV® Stoma-Clean Reinigungstücher, Art.-Nr. 123002. Zur anschließenden Verwendung der BMV® Foam-Trachealkompresse steril muss die Trachealkanüle mit einem Kanülentrageband getragen werden. So werden Druckstellen und das Herausrutschen der Trachealkanüle vermieden. **ACHTUNG!** Bitte beim Einsetzen der Trachealkanüle die Anwendungshinweise des Trachealkanülenherstellers beachten!

Die Abbildung 1 verdeutlicht das Anlegen der BMV® Foam-Trachealkompresse steril.



**Abbildung 1**  
BMV® Foam-Trachealkompresse steril.  
Durch den Einschnitt an der Öffnung lässt sich die geschlitzte BMV® Foam-Trachealkompresse steril einsetzen, ohne die Trachealkanüle herauszunehmen.

## Lagerung

Das Produkt ist trocken aufzubewahren und vor Sonnenlicht zu schützen.

## Entsorgung

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

## Rechtliche Hinweise

Bei Änderungen am Produkt durch den Anwender sowie Anwendungen außerhalb des in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Anwendungsbereiches erlischt der Garantie- und Haftungsanspruch dem Hersteller gegenüber.

Produktänderungen seitens des Herstellers sind jederzeit vorbehalten.

Alle im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetretenen schwerwiegenden Vorfälle sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, zu melden.