



BMV® TRACHEOSTOMAPFLASTER



Art.-Nr. Art.-Bez.

137020-XX **BMV® Tracheostomapflaster Standard**
(rund, oval)

137030-XX **BMV® Tracheostomapflaster Spezial**
(rund, oval)

137050-XX **BMV® Tracheostomapflaster Spezial Soft**
(rund, oval)

138030-XX **BMV® Tracheostomapflaster Spezial,
15 mm Normkonnektor** (rund, oval)

138030-XX **BMV® Tracheostomapflaster Spezial mini,
15 mm Normkonnektor**(rund, oval, herzförmig)

138050-XX **BMV® Tracheostomapflaster Spezial Soft,
15 mm Normkonnektor** (rund, oval)

138050-XX **BMV® Tracheostomapflaster Spezial Soft mini,
15 mm Normkonnektor** (rund, oval, herzförmig)

(X = diverse Art.-Nr.)

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 610940
Kundenservice Telefon: 0800 1826980
info@bmv-med.de · www.bmv-med.de

Piktogramm-Legende



Hersteller



Artikelnummer



Fertigungslosnummer, Charge



Einmalige Produktkennung



Medizinprodukt



CE-Kennzeichnung



Nicht wiederverwenden



Verwendbar bis



Nicht steril



Vor Sonnenlicht schützen



Trocken aufbewahren



Packungsinhalt



Gebrauchsanweisung beachten

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.

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 Feuchtigkeitsaustauscher) 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 einer Hautirritation kommen. Hautirritationen können auch bei einer allergiebedingten Unverträglichkeit auftreten. In diesem Fall ist das Produkt sofort abzusetzen und ein Arzt zu konsultieren!

Bei einer Mehrfachanwendung 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!

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 Feuchtigkeitsaustauscher). Der Einsatz des BMV® Tracheostomapflasters bei laryngektomierten Patienten ist **NUR** für die Konnektierung von künstlichen Nasen/Filterkassetten (HMEs, Wärme- und Feuchtigkeitsaustauscher) 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 HMEs/einer Filterkassette erfolgt entsprechend den Abbildungen 2 und 3.

ACHTUNG: Abhängig von der zu konnektierenden Systemkomponente kann es erforderlich sein, dass ein Adapter zu verwenden ist, Bsp. BMV® Sprechventil Flat/Soft/Soft mit O2-Anschluss (Art.-Nr. 109032, 109033, 109034) (Abbildung 4).

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

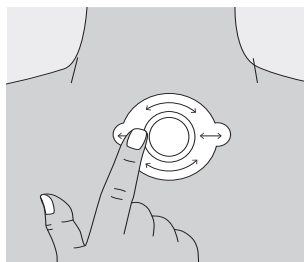


Abbildung 1:
Einmassieren Tracheostomapflaster

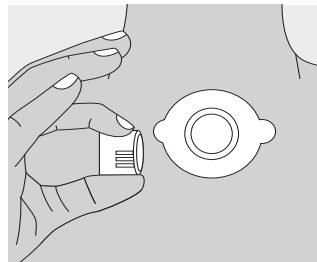


Abbildung 2:
Konnektierung Sprechventil für 15 mm Normkonnektor, Tracheostomaventil, Verschlussstopfen/-kappe durch Aufstecken/Einsetzen

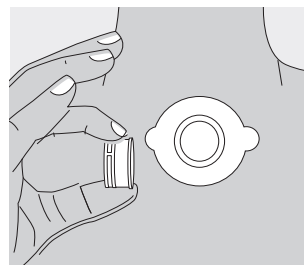


Abbildung 3:
Konnektierung HME/Filterkassette durch Aufstecken/Einsetzen

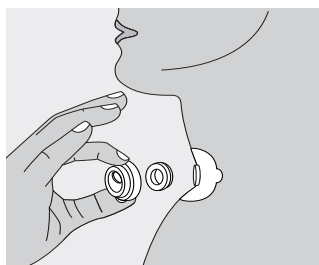


Abbildung 4:
Konnektierung BMV® Sprechventil Flat (Art.-Nr. 109032) mit Hilfe eines Adapters für 22 mm Aufnahme (z.B. BMV® Adapter Sprechventil Flat/Soft, Art.-Nr. 109061)

Lagerung

Das Produkt ist trocken aufzubewahren und vor Sonnenlicht zu schützen.

Entsorgung

Die Entsorgung des Produktes darf nur entsprechend den 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.