

SenSura®
SenSura® Xpro
SenSura® Convex
SenSura® Convex Xpro

1-dels tømbar ileostomipose

Stomipleje



Brugervejledning

23327396 Version 1

Coloplast-logoet er et registreret varemærke, der tilhører Coloplast A/S. Alle rettigheder forbeholdes. © 2021-03-24
Velcro® tilhører Velcro Industries B.V

Tilsluttet formål

Stomiposen er beregnet til at opsamle afføring fra en stomi. Den klæbende basisplade er fastgjort til stomiposen og er beregnet til at klæbe til intakt hud omkring stomien.

Indikationer

Produktet er beregnet til personer med stomi.

Advarsler

Genbrug af engangsproduktet anbefales ikke, da dette kan forårsage krydskontamination.

Genanvendelse, rensning, desinficering og/eller (re)sterilisering kan forringe produktets egenskaber og dermed skabe en yderligere risiko for, at brugeren lider fysisk skade eller får en infektion.

Forholdsregler

Spørg din sundhedsperson om korrekt brug, før du begynder at bruge et Convex-produkt.

Information

Stomipose til engangsbrug.

Produkterne er beregnet til opbevaring i æsken indtil brug, da æsken beskytter produkterne. Mærkningen på æsken angiver vigtige oplysninger som f.eks. batchkode, sidste anvendelsesdato og en unik stregkode.

Det er ikke nødvendigt at fjerne produktet før en MR-scanning, da det er MR-sikkert.

Coloplast påtager sig intet ansvar for skader eller tab, der måtte opstå, hvis dette produkt anvendes i strid med Coloplasts aktuelle anbefalinger.

Særlige opbevaringskrav

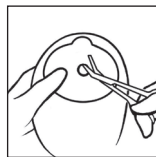
Produktet skal opbevares vandret.

Bør ikke udsættes for sollys.

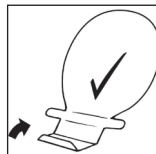


Sådan anvendes

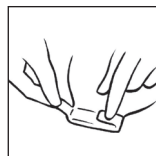
Forberedelse



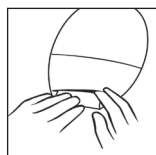
Følg klippeguiden på klæberen og klip et hul, med en buet saks, der passer til stomien i størrelse og form. Du kan bruge den medfølgende stomi-måleguide til at måle stomiens størrelse og form. For at undgå lækage og hudproblemer er det meget vigtigt, at hullet passer perfekt til huden omkring stomien.



Læg posen på et fladt underlag med klæberen nedad. Luk udløbet ved at folde den nederste del af udløbet op tre gange, indtil Velcro®-strimlen bliver synlig.



Fold de to tapper indad for at fastgøre Velcro®-stykket.



Udløbet kan skjules på to måder. Enten ved hjælp af Velcro®-punktet lige over udløbet eller Velcro®-punktet midt på posen.

(Det gælder ikke for de transparente poser, hvor der ikke er et Velcro®-punkt midt på posen).

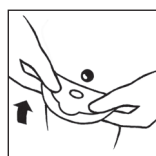


Rengør huden omkring stomien. Huden skal være helt ren, inden klæberen påsættes.

Påsætning



Placer tommelfingeren på aftagningsøret (på den klæbende del) og træk i det andet øre på beskyttelsesfolien.

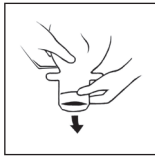


Tilpas den klæbende overflade omkring stomien og tryk den godt fast på huden. Klæberen skal sidde tæt omkring stomien. For at forhindre lækage er det vigtigt at sikre en tæt vedhæftning omkring stomien, ved at hullet passer perfekt til huden omkring stomien. Når klæberen er påsat, er det efterfølgende meget vigtigt at få presset klæberen godt fast til huden. Lad fingeren løbe hele vejen rundt om stomien samtidig med, at du presser klæberen godt fast til huden.



Tryk på posen omkring stomien for at sikre, at posen sidder godt fast.

Tømning af posen

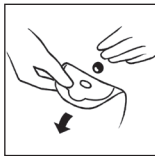


Åbn udløbet og tøm posen ud i toilettet ved behov.



Rens udløbet, for eksempel med toilettejp. Fold og luk udløbet igen, når du har tømt posen.

Aftagning



Fjern forsigtigt posen ved at trække i aftagningsøret på klæberen væk fra huden og langsomt rulle klæberen nedad. Samtidig holdes igen på huden med den anden hånd.

Bortskaffelse

Produktet er udelukkende beregnet til engangsbrug og skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer, f.eks. sammen med almindeligt husholdningsaffald.

Det må ikke skylles ud i toilettet.

Filterlabel



For at forhindre udslip af tarmluft kan man, om nødvendigt, sætte en af de medfølgende filterlabels på filtret.

Indberetning af utilsigtede hændelser

Hvis en alvorlig hændelse forekommer under eller som følge af brugen af produktet, skal det indberettes til fabrikanten og den nationale myndighed.

Forklaring på symboler



Medicinsk udstyr



Indikerer, at produktet overholder den europæiske lovgivning for medicinsk udstyr



Katalognummer



Sidste anvendelsesdato (ÅÅÅÅ-MM-DD)



Batchkode



Fremstillingsdato (ÅÅÅÅ-MM-DD)



Fabrikant



Se brugervejledning



Må ikke genbruges



Indikerer en stregkode, som indeholder Unik enhedsidentifikation



(Global Trade Item Number) GTIN-varenummer



Må ikke udsættes for sollys



Denne side opad



Genanvendelig emballage



MR-sikker