

Filtrodor

Filtrodor Carbon filters



Coloplast A/S
Høfvedam 1
3050 Humlebaek
Denmark

Brugervejledning

23327117 Version 1

Coloplast-logoet er et registreret varemærke, der tilhører Coloplast A/S.

Alle rettigheder forbeholdes. © 2021-03-01

Tilsigtet formål

Filtrodor is intended to regulate the quantity of intestinal gas in the ostomy bag and to filter unpleasant odour from ostomy bags.

Indikationer

The product is indicated for people with a stoma who use ostomy bags.

Advarsler

Genbrug af dette engangsprodukt kan indebære en potentiel risiko for at skade brugeren.

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.

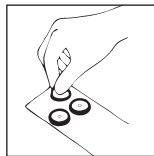
Information

Til engangsbrug

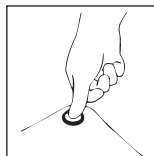
Produkterne er beregnet til opbevaring i æsken indtil brug, da æsken beskytter produkterne. Mærkningen på æsken angiver vigtige oplysninger som f.eks. batchkode, sidste anvendelsesdato og en unik strejkode.

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

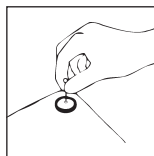
Sådan anvendes Påsætning



Remove Filtrodor from the sheet.



Place Filtrodor carefully in the outside upper corner of the bag. Press firmly to ensure complete adhesion.



Use the enclosed pin to punch a hole in the bag through the central hole of the filter. Be careful not to punch through both layers of the bag. This is avoided by keeping the surfaces separated. Insert a finger into the appliance through the stoma hole to separate the inner bag surfaces under the filter placement area.

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 toiletlet.

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



Genanvendelig emballage