

Håndholdt drænagepose

Til brug sammen med SpeediCath® Compact- og SpeediCath® Compact Plus-katetre til kvinder



Brugervejledning

23326976 Version 1 Coloplast-logoet er et registreret varemærke, der tilhører Coloplast A/S. Alle rettigheder forbeholdes. © 2021-02-18

Tilsligtet formål

Urinposen er beregnet til passiv urinopsamling.

Indikationer

Urinposer er indiceret til patienter, som lider af urininkontinens og/eller retention.

Information

Posen er beregnet til engangsbrug.

Produktet kan rumme 700 ml.

Den trykte volumenindikator er kun en indikativ skala til måling af volumen.

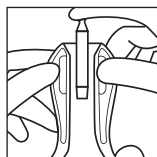
Produktet er ikke fremstillet af naturlig gummilatex, men en sjælden kontaminering med spor af naturlig gummilatex under fremstillingen eller indpakningen kan finde sted.

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 Coloplasts aktuelle anbefalinger.

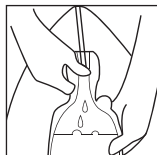
Sådan anvendes

Forberedelse



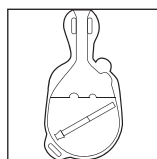
Indsæt SpeediCath Compact / SpeediCath Compact Plus-kateteret i SpeediBag-indløbstilsutningen, og lad den øverste del af kateteret være eksponeret.

Påsætning



Udfør kateterisation iht. den normale procedure, der er beskrevet i brugsanvisningen til SpeediCath Compact / SpeediCath Compact Plus. Under proceduren skal posen fortsat holdes på plads på kateteret.

Aftagning



Efter kateterisation skal kateteret fjernes fra posen og bortskaffes, eller den indre slange skal sættes tilbage på kateteret, og kateteret skubbes ind i posen.



Træk i indløbsfligene, og bind dem fast for at forsegle posen.

Bortskaffelse



Tøm posen, inden den kasseres.

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 toiletet.

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



Ikke fremstillet af naturlig gummilatex



Indikerer en stregkode, som indeholder Unik enhedsidentifikation



(Global Trade Item Number) GTIN-varenummer



Må ikke udsættes for sollys



Denne side opad



Genanvendelig emballage