

RECOVERY CARE CURASUPPORT COMPRESSION

amoena

Gebrauchsanweisung

Vielen Dank, dass Sie sich für ein Qualitätsprodukt von Amoena Medizin-Orthopädie-Technik GmbH entschieden haben. Amoena steht seit 1975 für innovative und qualitativ hochwertige Produkte für die besonderen Bedürfnisse brustoperierter Frauen.

Zweckbestimmung/Indikation

Zielgruppe: Frauen nach verschiedenen Brustoperationen

Kompressionstextilien sind entwickelt, um nach einer Brustoperation die operierte Brust/operierten Brüste während der Heilungsphase immobil zu halten und/oder zu stabilisieren.

Kompressionstextilien

- können die Wundheilung nach einer Brustoperation unterstützen.
- können die Form und Funktion der operierten Brust stabilisieren.
- können sensibles Narbengewebe schützen und Reizungen reduzieren.
- können das Risiko eines postoperativen Ödems minimieren.
- können postoperative Schwellungen/Schmerzen reduzieren.

Kontraindikationen/Risiken

Relative Kontraindikationen: Bei nachfolgenden Krankheitsbildern obliegt es der Abwägung des Arztes, ob ein Kompressionstextil angelegt werden kann:

- Hauterkrankungen
- Sehr sensibles Narbengebiet in der Operationszone
- Radiodermatitis
- Bekannte Materialallergie (Kontaktdermatitis)

Nebenwirkungen


Bei der Auswahl der falschen Größe kann es zu lokalen Druck-Überempfindlichkeiten und Störungen der Durchblutung und/oder des Lymphabflusses kommen. Eine Kontraindikation liegt vor, wenn eine bekannte Allergie gegen einen der Bestandteile besteht, die mit der Haut in Kontakt kommen. In seltenen Fällen können Reizrisiken wie allergische Reaktionen auftreten. Informieren Sie bitte ihren Arzt, wenn Sie erheblich beeinträchtigt sind oder Sie unerwünschte Nebenwirkungen bemerken.

Allgemeine Pflegehinweise

- Die Pflegehinweise befinden sich auf dem Pflegeetikett des Kompressionstextils.
- Vor dem Waschen Reiß- und Klettverschluss sowie Haken und Ösen schließen.
- Es wird empfohlen das Textil in einem Wäschesack zu waschen.
- Sollte das Kompressionstextil mit anderen Textilien zusammen gewaschen werden, sind ähnliche Farben empfehlenswert.

Bestehen offene Wunden im Versorgungsbereich, muss der Wundbereich zunächst mit einer entsprechenden Wundauflage bzw. einem Verband abgedeckt werden, bevor die Kompressionsbekleidung angelegt wird. Bei Nichtbeachtung dieser Kontraindikationen kann von Amoena keine Haftung übernommen werden.

POST-OP BHS

Art. Nr		Artikel	Art. Nr	Artikel
45066		Leyla UW (Rose Nude)	45007	Sina HE-ST-MEDIUM (Weiss)
45067		Leyla UW (Black)	45008	Sina HE-ST-MEDIUM (Schwarz)
44604		Leyla ZIP-ST-LOW (Rose Nude)	45009	Pamela ZIP-ST-HIGH (Rose Nude)
44605		Leyla ZIP-ST-LOW (Weiss)	45010	Pamela ZIP-ST-HIGH (Weiss)
44606		Leyla ZIP-ST-LOW (Schwarz)	45011	Pamela ZIP-ST-HIGH (Schwarz)
45006		Sina HE-ST-MEDIUM (Rose Nude)		

Materialzusammensetzung

Leyla ZIP-ST-LOW, Leyla UW: Polyamid, Baumwolle, Elastan

Sina HE-ST-MEDIUM: Polyamid, Elastan

Pamela ZIP-ST-HIGH: Polyamid, Elastan

Prozentuale Materialzusammensetzung siehe Pflegeetikett

Frei von Latex, Silikon und Nickel.

Anwendungshinweise Post-OP BHS

Ausreichende Immobilisierung und Stabilisierung des operierten Brustgewebes fördert einen optimalen Heilungsprozess. Eine optimale Fixierung/Stabilisierung des operierten Brustgewebes ist auch bei Doppelgrößen und universellen Cups gewährleistet. Das Kompressionstextil in der Primärverpackung (nicht gültig für Artikel Leyla UW) ist für den direkten klinischen Einsatz im Operationssaal vorbereitet und kann direkt postoperativ von geschultem Personal an der Patientin angepasst werden. Abhängig von der medizinischen Indikation kann der Post-OP BH mit jedem Kompressionsgürtel kombiniert werden. Bitte nicht auf offenen Wunden legen.

Bestimmen der richtigen BH-Größe

Der Unterbrustumfang der stehenden Patientin wird mit einem handelsüblichen Maßband bestimmt. Das gemessene Unterbrustmaß kann über die Tabelle einer Unterbrustgröße zugeordnet werden. Die einzigartige Seamless-Rundstricktechnologie ermöglicht universelle Cup-Größen und passt sich individuell der Brustgröße und -form von A – F Cup an.

Unterbrustmaß in cm	58–67	68–77	78–87	88–97	98–107	108–117	118–127	128–137
BH Größe	60/65	70/75	80/85	90/95	100/105	110/115	120/125	130/135

Besondere Hinweise Post-OP BHS




Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden

POST-OP BHS MIT HOHEM BAUMWOLLANTEIL / KOMPRESSIO NSGÜ RT EL

POST-OP BHs mit hohem Baumwollanteil

Art. Nr.		Artikel
0778		Sarah SB (Weiss)
0779		Sarah SB (Schwarz)
2161		Theraport Erstversorgungs BH (Weiss)

Kompressionsgürtel

Art. Nr.		Artikel	Art. Nr.	Artikel
0776N		Kompressionsgürtel (Weiss)	45044	Anatomical Belt (Weiß)
0789N		Kompressionsgürtel (Schwarz)	45045	Anatomical Belt (Schwarz)
45043		Kompressionsgürtel (Rose Nude)	45046	Anatomical Belt (Rose Nude)
2161		Theraport Erstversorgungs BH (Weiss)		

Materialzusammensetzung

Sarah SB: Baumwolle, Polyamid, Elastan

Anatomischer Kompressionsgürtel/Kompressionsgürtel: Polyamid, Elastan, Polyester, Baumwolle

Theraport: Polyamid, Baumwolle, Elastan

Prozentuale Materialzusammensetzung siehe Pflegeetikett

Frei von Latex, Silikon und Nickel.

Anwendungshinweise Post-OP BHs mit hohem Baumwollanteil

Bestimmen der richtigen BH-Größe:

Die Maße von Unterbrust und Überbrust werden an der stehenden Patientin mit einem Maßband ermittelt. Aus dem Unterbrustmaß resultiert die Unterbrustweite und aus der Überbrust die Cup-Größe.

Die richtige Größe entnehmen Sie bitte der Maßtabelle im Produktkatalog. Abhängig von der medizinischen Indikation kann der Kompressions-BH mit jedem Kompressionsgürtel kombiniert werden. Die richtige Größe des Theraport Erstversorgungs BHs entnehmen Sie bitte der Maßtabelle auf der Innenseite der Verpackung.

Anwendungshinweise Theraport Erstversorgungs-BH

Anlegen des BHs:

Legen Sie den BH um Ihren Körper mit dem Velcro-Verschluss nach vorne. Schließen Sie den Velcro Verschluss unterhalb Ihrer Brust. Wenn er gut sitzt, rollen Sie den BH über Ihre Brust und schlupfen Sie mit den Armen in die Träger und ziehen diese über Ihre Schultern.

Um den BH für die Brachytherapie vorzubereiten:

Bestimmen Sie die Katheteraustrittsstelle in dem festeren BH-Material unter dem Arm und markieren Sie diese auf der Innenseite mittels eines Filzmarkers. Dann schneiden Sie eine kleine Öffnung in der Größe des Katheters in das Material. Achten Sie darauf, dass diese oberhalb des Unterbrustbandes ist. Sobald der Katheter platziert ist, kann der BH angepasst und das Ende des Katheters durch die Öffnung im BH nach außen geführt werden.

Anwendungshinweise Kompressionsgürtel

Die Kompressionsgürtel werden mit einem Klettverschluss oberhalb der Brust geschlossen:

1. Achten Sie vor dem Anlegen darauf, dass das Amoena woven label von vorne lesbar ist.
2. Fixieren Sie die Mitte des Gürtels mit dem Klettbereich am unteren Ende des Flauschbereiches im Rückenteil des Kompressions-BHs.
3. Führen Sie die beiden Gürtelenden unterhalb der Achseln nach vorne.
4. Schließen Sie den Klettverschluss oberhalb der Brust.
5. Achten Sie darauf, dass der Gurt einen angenehmen, deutlich spürbaren Kompressionsdruck ausübt. Sollten Sie Schmerzen oder andere Beschwerden verspüren, lockern Sie den Klettverschluss.

Lagerungshinweis und Haltbarkeit

Es gilt eine maximale Haltbarkeitsdauer von 36 Monaten sowie eine Nutzungsdauer von 6 Monaten. Die maximale Lebensdauer ist daher auf 42 Monate begrenzt. Die Nutzungsdauer der Kompressionstextilien hängt von der richtigen Handhabung wie z. B. bei der Pflege, dem An- und Ausziehen sowie der Nutzung der Produkte im gewöhnlichen Umfang ab. Die Haltbarkeitsdauer des Medizinproduktes ist mit dem Symbol einer Sanduhr auf der Verpackung aufgedruckt. Bei richtiger Behandlung behalten die Kompressionstextilien ihre medizinische Wirkung über die volle Nutzungsdauer von 6 Monaten. Sollten sich aufgrund des Krankheitsbildes und der individuellen Lebensumstände Ihre Körpermaße verändern, ist eine neue Abmessung sowie eine neue Versorgung bereits vor Ablauf der 6-monatigen Nutzungsdauer sinnvoll.

Besondere Hinweise



Vor Sonnenlicht schützen



Trocken lagern



Einzelner Patient – mehrfach anwendbar

Entsorgungshinweis

Entsorgen Sie die Produkte in den haushaltsüblichen Müll.

Meldepflicht

Im Falle von Reklamationen im Zusammenhang mit dem Produkt, wenden Sie sich bitte direkt an Ihren medizinischen Fachhändler. Nur schwerwiegende Vorkommnisse, die zu einer wesentlichen Verschlechterung des Gesundheitszustandes oder zum Tod führen können, sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates zu melden. Schwerwiegende Vorkommnisse sind im Artikel 2 Nr. 65 der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) definiert.

Gewährleistung

Es gilt die gesetzliche Gewährleistungspflicht.

Servicehinweis

Haben Sie noch Fragen?

Wir beraten Sie gerne – bitte rufen Sie uns an oder schreiben Sie uns.

ID 49331282 – 01/25



Amoena Medizin-Orthopädie-Technik GmbH
Kapellenweg 36, 83064 Raubling, Germany
www.amoena.com

