

AbdoCare - Postoperativ gördel

ART.NO 50225, 50226, 50237

AbdoCare är en postoperativ gördel som ger smärtlindring genom effektivt stöd och kompression. Möjliggör tidig mobilisering efter operation. Gördeln är enkel att anpassa och applicera direkt efter operation. För att avlasta sår, minska risken för serom/infektioner och bråckbildning. Rekommenderas för olika typer av lätta bråck samt vid stomi. Storleken/kompressionsgraden/formen kan enkelt justeras då kardborren kan fästas över hela gördelns yta. AbdoCare finns i tre olika höjder och i storlekar med stort intervall. En storlek kan användas som universalstorlek och förenklar därmed lagerhållning. Gördeln kan också göras lägre genom att klippa av en höjdnivå. Vid behandling av stomibråck går det att klippa i hål i AbdoCare för att frilägga stomin. Färg vit.

Kompressionsgrad: Medel, 2 av 3.

Indikationer: Postoperativ gördel efter buk/bål-kirugi. Stabiliserar vid bråck/stomi. Preventivt mot bråck.

Kontraindikation: Inga kända.

Material: Polyester 65%, Nylon 19%, Spandex 16%. Latexfri.

Tvättråd: Kan tvättas i 95°C ca 10 gånger, produktens livslängd förlängs vid tvätt i 40-60°. Förslut kardborrefästet innan tvätt. Använd tvättpåse. Använd ej blekmedel eller mjukmedel. Ej kemtvätt. Stryk och torktumla ej.

Måttagning: Omfångsmått runt bålen över tänkt placering.

Storlek	Mått cm	Art.no AbdoCare 23 cm	Art.no AbdoCare 30 cm	Art.no AbdoCare 37 cm
1	75-100	50225-09-40	50226-09-40	-
2	95-120	50225-09-50	50226-09-50	-
3	115-140	50225-09-60	50226-09-60	-
4	140-190	50225-09-70	50226-09-70	-
5	190-240	-	50226-09-80	50237-09-80



50225: 23 cm hög



50226: 30 cm hög



50237: 37 cm hög



CE-märkt medicinteknisk produkt, klass 1

Definitionen av en medicinteknisk produkt klass 1 är en produkt som används på människa och har ett medicinskt ändamål. De medicinska ändamålen kan vara för profylax, för behandling eller lindring av sjukdom eller att behandla, lindra eller kompensera för skada eller funktionsnedsättning. Varje produkts avsedda ändamål framgår av märkning, bruksanvisning och marknadsföring. En CE-märkt produkt får inte användas i andra sammanhang än för det avsedda ändamålet.

CE-märket som finns på NordiCares produkter visar att regelverkets krav, "förordning om medicintekniska produkter 2017/745, MDR", är uppfyllda. Kraven i regelverket innebär bland annat:

- att varje tillverkad produkt som släpps ut på marknaden uppfyller kraven,
- att produktens konstruktion och dokumentation uppfyller regelverkets krav på säkerhet för den avsedda användningen, dvs. har kliniska data att produkten är säker för sin avsedda användning och har den prestanda som NordiCare avser
- att NordiCare har en systematisk riskhantering samt återföring och uppföljning av erfarenheter från produkter som tagits i bruk.