

# STATLOCK® Nasogastric

Stabilisierungssysteme



Entwickelt, um nasogastrale Sonden zu fixieren.

## Vorgehensweise zur Anbringung



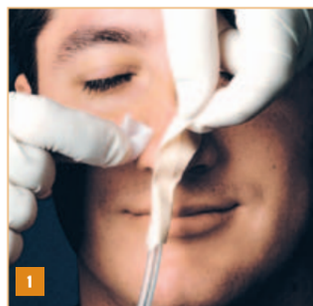
### Abwischen

1. Eintrittsstelle und Fixierstelle mit ChloroPrep® Lösung, Alkohol oder entsprechend dem Krankenhausprotokoll reinigen und entfetten. **Vollständig trocknen lassen.**
2. Sonde vor der Fixierung mit Alkohol oder Hautschutzmittel reinigen. **Die Sonde vollständig trocknen lassen, bevor das STATLOCK® Stabilisierungssystem angebracht wird.**

### Abziehen & Anbringen

3. Eine Seite der Papierschicht auf der Rückseite abziehen und auf der Nase anbringen.
4. Die andere Seite der Papierschicht auf der Rückseite abziehen und um die Sonde wickeln. (Sie können auch zuerst das STATLOCK® Stabilisierungssystem an der Sonde anbringen und danach auf der Nase fixieren).

## Vorgehensweise zur Entfernung



### Entfernen

1. Zuerst eine Ecke des Stabilisierungspflasters unter Verwendung von 3-4 Alkoholtupfern anheben. Dann mit den Alkoholtupfern weiter auf der Unterseite des Pflasters entlang streichen, um das Klebepflaster von der Haut zu lösen. **Nicht an dem Pflaster ziehen oder das Pflaster mit Gewalt ablösen.**

**C. R. Bard GmbH**  
Wachhausstraße 6 • D-76227 Karlsruhe  
TEL: +49 721 9445-124 • FAX: +49 721 9445-100 • www.bard.de

**Bard Medica S.A.**  
MGC-Top Nr. D36, 3.OG Ebene • Modcenterstraße 22 • A-1030 Wien  
TEL: +43 1 49 49 130 • FAX: +43 1 49 49 130-30 • www.bard.at

**Bard Medica S.A.**  
Seestrasse 64 • CH-8942 Oberrieden/Zürich  
TEL: +41 44 722 53 60 • FAX: +41 44 722 53 70 • www.crbard.ch

Bitte ziehen Sie die Produktkennzeichnung und -beileger zu Rate, um sich über Indikationen, Kontraindikationen, Risiken, Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und die richtige Handhabung zu informieren.

Bard und StatLock sind Marken und/oder eingetragene Marken der C. R. Bard, Inc. Alle anderen Marken sind das Eigentum ihres jeweiligen Inhabers.  
Copyright © 2014 C. R. Bard, Inc. Alle Rechte vorbehalten. DACH-POS0190-D (07/2014)

STATLOCK® Systeme sind täglich zu inspizieren und bei Vorliegen einer entsprechenden klinischen Indikation, mindestens aber alle 7 Tage, zu wechseln. STATLOCK® Systeme sind kontraindiziert bei Patienten mit bekannten Allergien gegen Klebebänder oder Haftmittel. Bitte ziehen Sie die Produktkennzeichnung und -beileger zu Rate, um sich über Indikationen, Kontraindikationen, Risiken, Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und die richtige Handhabung zu informieren.  
STATLOCK® Vorrichtungen sind steril & latexfrei.