

Kontrolle der Schlafqualität (Polygrafie)

Führen Sie bei sich Schlafqualitätsmessungen durch (insbesondere bei Verdacht auf Atemunterbrüche).

Sind Ihre Schnarchgeräusche durch die Velumount®-Anwendung eliminiert, lässt sich daraus nicht schliessen, dass damit auch Atemunterbrüche im Schlaf behoben worden sind. Polygraphie-Messgeräte können Sie über Ihren behandelnden Arzt oder über die Velumount GmbH beziehen.

Die Reservierung bei der Velumount GmbH erfolgt im Kundenbereich auf der Velumount® Webseite mittels Ihrer Kundennummer oder telefonisch unter der Nummer +41 (0) 31 351 00 71. Das bestellte Gerät wird Ihnen per Post zugestellt oder kann abgeholt werden.

Unsere Polygraphie-Messgeräte messen mögliche Apnoen, Hypopnoen (Minderatmung), Sauerstoff-Entsättigung sowie Herzfrequenz, und ermöglichen eine genaue Analyse Ihrer Atemqualität während des Schlafes.

Lagerung

Alle Velumount®-Produkte sind zwischen -15°C bis +50°C trocken, geschützt vor Sonnenlicht und ausserhalb der Reichweite von Kindern zu lagern.

Reinigung

Die Velumount®-Produkte sind vor dem Erstgebrauch und nach jeder Anwendung von Hand unter fliessendem Wasser zu reinigen.

Zur Desinfektion können Velumount®-Produkte auch in kochendem Wasser gereinigt werden. Sind Verunreinigungen oder Flüssigkeiten im Innern des Silikon-schlauches zu erkennen, muss das entsprechende Velumount®-Produkt unverzüglich ausgewechselt werden.

Besonders zu beachtende Punkte:

- Velumount®-Produkte mit Bisschäden, Drahtbrüchen oder anderweitigen Defekten sind unverzüglich zu ersetzen.
- Beachten Sie die vorgegebene Nutzungsdauer.
- Die Schenkel der Velumount®Original Spange dürfen an der Oberlippe keinesfalls gekürzt werden. Eine minimale Länge von 1.5 cm ist Voraussetzung für einen guten und sicheren Halt.

Velumount® original

Gebrauchsanweisung für Velumount®-Produkte

Velumount® Original
Velumount® Intro

Verwendung

Zur Verminderung von Schnarchen und der obstruktiven Schlafapnoe.

Die Velumount®-Produkte dürfen nur angewendet werden, wenn eine individuelle Anpassung durch einen ausgebildeten Velumount®-Instruktor mit Zertifikat vorgenommen worden ist. Die individuell angepassten Formen sind nicht auf andere Anwender übertragbar.

Hersteller

Velumount GmbH, Zeughausgasse 16, CH-3011 Bern

Email: info@velumount.ch

Tel. +41 (0) 31 351 00 71

Web: www.velumount.ch

Warum verschiedene Velumount®-Produkte?

Die Wahl der verschiedenen Formentypen und Materialien ist abhängig von den anatomischen Verhältnissen jedes einzelnen Anwenders.

Verwendete Materialien

Velumount® Original (Spange)

Ummantelung: Platinvernetzter Silikon der USP Klasse VI

Füllung: Silikon

Drahtkern: Hochlegierter Federstahldraht

Velumount® Intro (Ring)

Ummantelung: Platinvernetzter Silikon der USP Klasse VI

Verschluss: Silikon

Drahtkern: Hochlegierter Federstahldraht

Nutzungsdauer

Die Velumount®-Produkte unterliegen während des Tragens und Schluckens hohen Biegebelastungen, welche auf die Dauer zum Drahtbruch führen. Die Nutzungsdauer ist daher limitiert.

Velumount® Original (Spange)

Maximale Nutzungsdauer: 6 Monate

Velumount® Intro (Ring)

Maximale Nutzungsdauer: 6 Monate

Garantieanspruch

Auf den Velumount®-Produkten Intro und Original haben Sie einen Garantieanspruch von drei Monaten ab Kaufdatum. Im Falle von Drahtbrüchen oder undichter Ummantelung wird Ihnen das Velumount®-Produkt im entsprechenden Zeitraum kostenlos ersetzt.

Anwendungseinschränkungen

Kinder und Jugendliche

Velumount®-Produkte dürfen bei Kindern und Jugendlichen unter 16 Jahren nicht angewendet werden.

Lebererkrankungen

Bei schweren Lebererkrankungen oder Alkoholismus können venöse Blutgefässe in der Speiseröhre zu starker Blutung neigen (Oesophagusvarizen). Bei Vorliegen derartiger Veränderungen in der Speiseröhre darf Velumount® nicht angewendet werden.

Vorsichtsmassnahmen

Epilepsie

Bei Personen, welche unter Epilepsie leiden, darf die Anwendung von Velumount® nur nach Rücksprache mit dem Arzt erfolgen.

Grundsätzlich ist die Anwendung der Velumount®-Produkte unter medikamentös gut eingestellter Epilepsie möglich.

Blutverdünner

Bei regelmässiger Einnahme von Medikamenten zur Blutverdünnung wie Coumarin-Derivate (Marcumar®, Sintrom®) oder neue Antikoagulantien (z.B. Xarelto®) darf Velumount® nur bei guter Einstellung (Quick-Test) oder nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

Kontakt

Haben Sie eine Frage, eine Bemerkung oder eine Anregung? Wir freuen uns über Ihren Kontakt! Sie erreichen uns via Email unter info@velumount.ch oder unter der Telefonnummer +41 (0) 31 351 00 71.

Formerhaltung

Die in der Folge aufgeführten Massnahmen zur Formerhaltung sind für den Tragekomfort unerlässlich. Die Massnahmen tragen auch zu einer fortwährend zuverlässigen Funktion bei:

- Die Drehbewegungen beim Einsetzen und Entfernen der Velumount® Spangen soll gemäss Anleitung im Anwenderhandbuch durchgeführt werden.
- Alle Velumount®-Produkte dürfen bei Lagerung und Transport nicht zusammengedrückt werden. Sie müssen deshalb in der mitgelieferten Box oder in einem vergleichbar stabilen Behälter aufbewahrt werden.

Sollten dennoch Funktions- oder Formprobleme auftreten, vereinbaren Sie einen Kontrolltermin.

Allgemeine Hinweise

Falls bei der Anwendung Schmerzen auftreten, ist die Anpassung noch ungenügend. Es sollten weder Schluck- noch Sprechbeschwerden auftreten. Des Weiteren darf auch die Nasenatmung bei geschlossenem Mund nicht erschwert sein. Treten oben genannte Symptome auf oder leiden Sie unter wiederkehrendem Schnarchen, ist ein Kontrolltermin zur Formoptimierung angezeigt.

Kontrolltermin

Die ersten drei Kontrolltermine sind im Paket der Erstanpassung inbegriffen. Beim Kontrolltermin können weitere wichtige Verbesserungen vorgenommen werden.