

ISTRUZIONI PER L'USO: SUPPORTI PER BRACCIO IN SCHIUMA

PRIMA DI UTILIZZARE IL PRODOTTO, LEGGERE ATTENTAMENTE LE SEGUENTI INFORMAZIONI.

DESCRIZIONE

I supporti per braccio sono dispositivi di posizionamento del braccio monouso ad alta densità utilizzati in diverse procedure chirurgiche. L'uso previsto è quello di garantire un supporto aggiuntivo delicato sulla pelle e ammortizzazione durante il posizionamento chirurgico dei pazienti, nonché prevenire le lesioni causate da pressione.

INDICAZIONI

I supporti per braccio sono dispositivi monouso non sterili da utilizzare durante l'intervento chirurgico per garantire protezione, corretto posizionamento chirurgico e ammortizzazione delicata sulla pelle per prevenire le lesioni del paziente.

FINALITÀ E UTENTE

Questo dispositivo è destinato esclusivamente all'uso da parte di operatori sanitari qualificati.

CONTROINDICAZIONI

Questo dispositivo non è progettato, venduto o destinato ad un uso diverso da quanto qui indicato.

CONOSCENZA E UTILIZZO

L'uso professionale richiede la conoscenza di queste istruzioni per l'uso. L'uso del dispositivo si limita alla sala operatoria chirurgica di un ospedale o di un centro chirurgico.

BENEFICI CLINICI

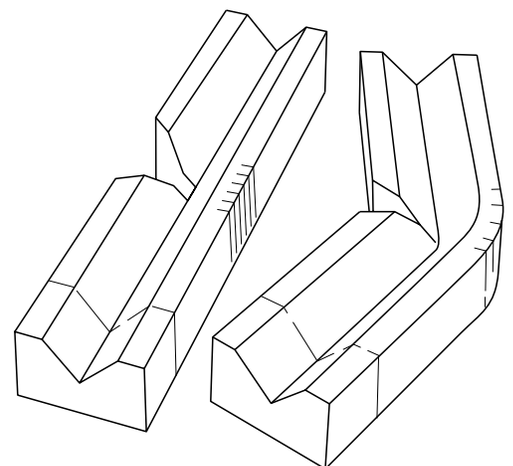
I supporti per braccio sono stati sviluppati con un materiale di supporto ad alta densità che favorisce l'allineamento e il posizionamento degli arti superiori durante le procedure chirurgiche. Il materiale delicato sulla pelle rappresenta un'aggiunta di qualità per prevenire le lesioni del paziente dovute alla posizione durante le procedure chirurgiche indicate.

PREPARAZIONE E UTILIZZO

1. Rimuovere entrambi i supporti per braccio dalla confezione. Per garantire la completa espansione dei supporti per braccio, attendere almeno cinque minuti prima dell'uso.
2. Posizionare entrambi i supporti per braccio sul tavolo operatorio nella posizione delle braccia del paziente prevista.
3. Posizionare ciascun braccio del paziente sul ritaglio centrale del supporto. Posizionare il lato più corto del supporto per braccio sulla parte superiore del braccio e la parte più lunga sotto il gomito.

Inoltre, sono presenti pratici ritagli per consentire una facile regolazione del posizionamento del supporto nell'area del gomito, se previsto. Per piegare il gomito per il posizionamento, posizionare il ritaglio singolo a "V" del supporto per braccio nell'area mediale del paziente. Ciò consentirà la copertura del supporto intorno all'area del gomito flesso.

4. Al termine della procedura chirurgica, rimuovere con attenzione i supporti per braccio prima di trasferire il paziente dalla sala operatoria.



SMALTIMENTO

- Dopo l'uso, i supporti per braccio devono essere smaltiti in conformità con la politica ospedaliera.

AVVERTENZE

- Questo dispositivo è stato progettato, testato e prodotto esclusivamente per l'uso su un singolo paziente. Il riutilizzo o il ricondizionamento di questo dispositivo può provocarne il guasto o conseguenti lesioni.
- Il ricondizionamento e lo stoccaggio non corretto di questo dispositivo possono creare un rischio di contaminazione e infezione del paziente.
- Non riutilizzare o ricondizionare questo dispositivo.
- Dopo l'uso, i supporti per braccio devono essere smaltiti in conformità con la politica ospedaliera.
- I supporti per braccio devono essere conservati in un luogo pulito e asciutto a temperatura ambiente prima dell'uso. Evitare l'esposizione prolungata a temperature elevate.

PRECAUZIONI

- I supporti per braccio devono essere utilizzati in conformità con le istruzioni per l'uso e con le eventuali controindicazioni, avvertenze o precauzioni fornite dai produttori degli strumenti associati o delle apparecchiature utilizzate.
- Si consiglia il monitoraggio delle braccia del paziente nel caso in cui la loro posizione venga modificata nel corso dell'intervento chirurgico.
- Verificare che i supporti per braccio siano asciutti e protetti dai liquidi durante l'uso. Un eccesso di umidità può contribuire a un ulteriore rischio di lesioni alla pelle.
- Comunicare all'utente e/o al paziente che qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato all'autorità competente del Paese in cui si trova l'utente e/o il paziente, nonché a Xodus Medical e al suo rappresentante autorizzato.

SPECIFICHE TECNICHE

- I materiali di fabbricazione includono:
 - » Schiuma poliuretanic
- Periodo di validità - Indefinito

CONDIZIONI DI STOCCAGGIO, TRASPORTO E FUNZIONAMENTO

- I supporti per braccio devono essere conservati in un luogo pulito e asciutto a temperatura ambiente prima dell'uso. Evitare l'esposizione prolungata a temperature elevate.



702 Prominence Drive Ph. 1-724.337.5500
Pittsburgh, PA 15068 U.S.A.

REGISTRAZIONE FDA
CERTIFICATO ISO 13485

xodusmedical.com | info@xodusmedical.com

LITIFULA001 R0 03/28/2024