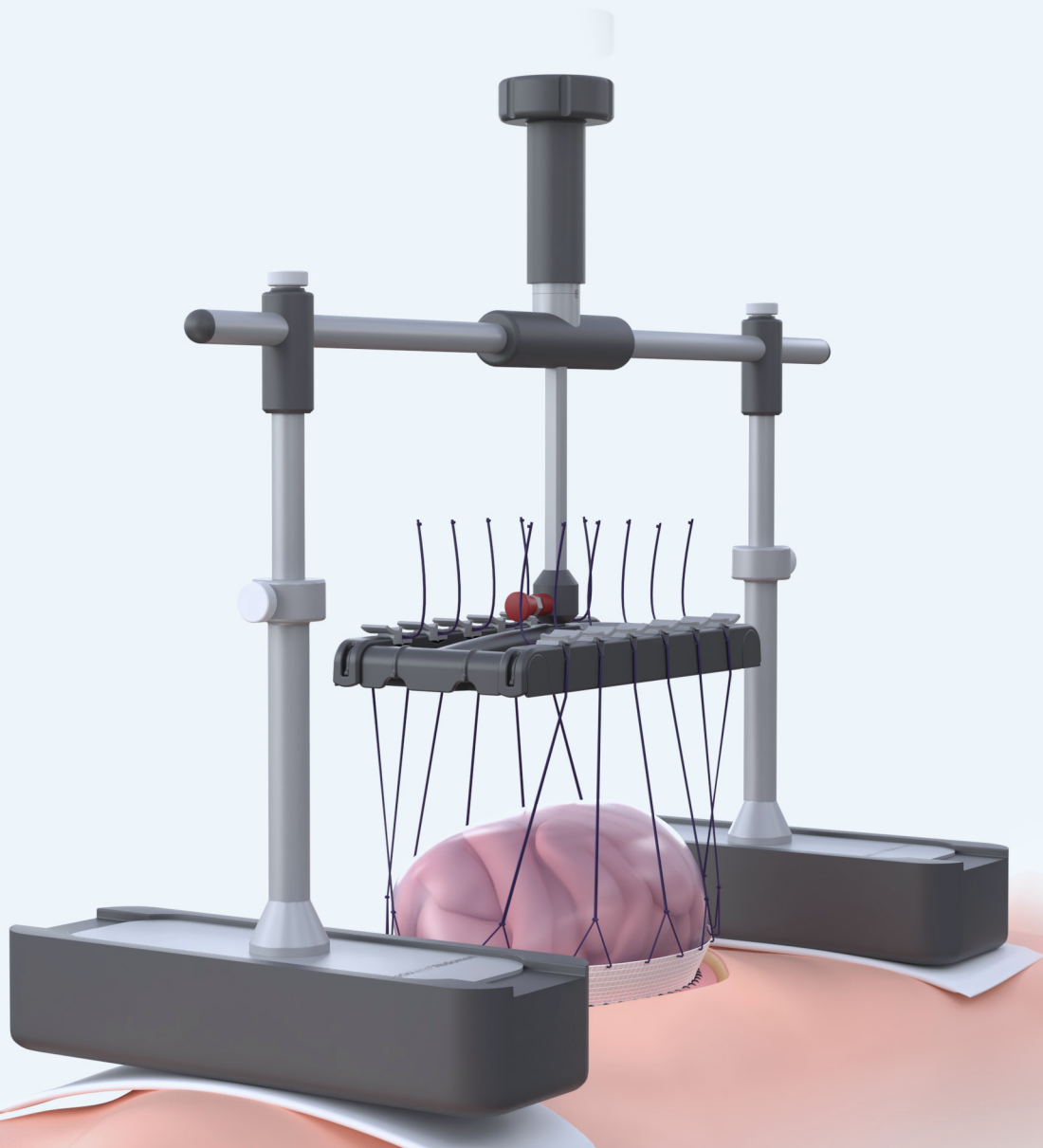


fasciotens® Abdomen

Kasutusjuhend



fasciotens
ABDOMINAL WALL SOLUTIONS

www.fasciotens.de

Lugupeetud klient!

Meil on hea meel, et olete valinud avatud kõhuõõne raviks uuendusliku ravivõimaluse fasciotens®Abdomen. fasciotens®-i tooted pakuvad teile kõrgeimat kvaliteeti, ohutust ja uusimat tehnoloogiat. Toode loodi meditsiinilisest vajadusest ja töötati välja praktiseerivate kirurgide poolt.

Fastsia traktsiooni põhimõte põhineb diagonaalse ja vertikaalse traktsiooni kombinatsioonil. Sel põhjusel võimaldab puhtvertikaalne traktsioon kõhuõõnele võimalikult suurt surve alt vabastamist. Niitude diagonaalse kinnitamise korral väheneb kõhuõõne maht ja fastsiad tõmmatakse kokku.

Toote toimivuse täielikuks ärakasutamiseks ja eduka kasutamise tagamiseks lugege see kasutusjuhend enne toote kasutamist hoolikalt läbi ning kasutage toodet juhiste kohaselt. Lisaks järgige alati standardseid üldiseid tööohutuse ettevaatusabinõusid, oma spetsiifilist standardset töökorda ja kohaldatavaid regulatiivseid nõudeid. Me ei vastuta kahjude eest, mis on põhjustatud mitteotstarbekohasest, mittenõutekohasest või valest kasutamisest.



Tootega seotud tõsistest vahejuhtumitest tuleb kohe teatada fasciotens GmbH-le ja pädevale riiklikule asutusele.



Meditsiiniseadme kasutamine on mõeldud professionaalidele. Veenduge, et kõik toodet kasutavad isikud oleksid kasutusjuhendi läbi lugenud ja sellest aru saanud.

Hoidke kasutusjuhendit kindlas kohas, et sellega saaks vajaduse korral igal ajal tutvuda.



Ettevõtte aadress:

fasciotens GmbH
Moltkeplatz 1
D-45138 Essen
Saksamaa

Telefon: +49 (0)201 99 999 630

Faks: +49 (0)201 99 999 639

E-post: info@fasciotens.de

Veebisait: www.fasciotens.de

fasciotens
ABDOMINAL WALL SOLUTIONS

Videojuhend



<https://www.fasciotens.de/wl-abdomen-ifu-video-en>

Kasutaja peab enne toote kasutamist videojuhendi täielikult läbi vaatama.

Sisukord

Teie ohutuse huvides	5
Kasutusotstarve, näidustused ja vastunäidustused	6
Märkused kõrvaltoimete ja riskide kohta	6
Toote ehitus	7
Patsiendi ettevalmistamine	8
Kirurgiline juurdepääs fastsiale	8
Kirurgiliste võrkude ja õmblusmaterjali pealekandmine	8
Toote kokkupanek ja kinnitamine	10
Toote fasciotens®Abdomen eelkokkupanek	11
Valikuline pikkuse ja kõrguse reguleerimine	14
Toote fasciotens®Abdomen kasutamine	15
Tõmbejõu reguleerimine	18
Kirurgiliste sekkumiste protseduur	20
Lahtivõtmine igapäevaseks hooldamiseks ja hädaolukorras	22
Puhastamine ja utiliseerimine	23
Puhastamine	23
Taastöötlemine/steriliseerimine	23
Utiliseerimine	23
Garantii	24
Tugi	24
Kasutatud piktogramm	25
Hoiatuste sõnastik	26

Teie ohutuse huvides

Järgige kasutusjuhendit

Toote kasutuselevõtmine ja käsitsemine eeldab selle kasutusjuhendi täpset tundmist ja järgimist. Toodet tohib kasutada ainult kirjeldatud viisil.

Selles juhendis on eriti olulised märkused esile toodud järgmiselt:



Hoiatus!

See on hoiatus, mis viitab ohuolukordadele ja ohtudele.
Selle hoiatuse eiramine võib viia eluohtlike olukordadeni.

Neid hoiatusi tuleb järgida.



Teave!

See on teave, mis näitab teatud märkidele, mida tuleb tingimata jälgida.

Vastutus õige talitluse ja kahjude eest

Toote kasutamisest tekkinud kahjude eest vastutab üksnes käitaja või kasutaja, kui toodet on kasutanud isikud, kes ei kuulu vastavate spetsialistide hulka, kellel puudub toote kasutamiseks nõutav kvalifikatsioon või keda pole toote kasutamise osas instrueeritud. Lisaks läheb vastutus üle kasutajale siis, kui toodet kasutatakse valesti või mittenouetekohaselt.

Enne kasutamist tuleb kontrollida toote terviklikkust ja kahjustusi.

Eelnevad ja järgnevad märkused ei pikenda ettevõtte **fasciotens GmbH** garantii ja vastutuse tingimusi.



Veenduge, et kasutusjuhend oleks alati kättesaadav ning et seda loetaks ja mõistetak.

Kasutusotstarve, näidustused ja vastunäidustused

Kasutusotstarve

Toote fasciotens®Abdomen kasutusotstarve on fastsia kokkutõmbumise takistamine avatud kõhuõõnel ja kõhuseina/ fastsia venitamine olemasoleva või varasema kõhuseina/ fastsia kudede kahjustuse korral. fasciotens®Abdomen on Is-klassi (steriilne) kuuluv meditsiinitoode ja on mõeldud üksnes inimeste ravimiseks.

Näidustused

Tüüpilised on kõik näidustused, mille puhul väline tõmbejõu rakendamine tuleb kõne alla, kui laparostoom on tekkinud kõhuõõne suurenenud rõhu tõttu või muudel põhjustel. fasciotens®Abdomen on mõeldud fastsia kokkutõmbumise takistamiseks või selle venitamiseks olemasoleva või varasema kõhuseina/ fastsia kudede kahjustuse korral, et kudesid taastada.



Kasutamine muude anatoomiliste struktuuride või muude sekkumiste jaoks on mitteotstarbekohane.

Vastunäidustused



Kasutamist võivad piirata lokaalsed tegurid kasutuslal ja patsiendi üldine seisund.

Lokaalsed tegurid

- Naha kahjustus või nakkus ettenähtud kontaktpindadel
- Pole võimalik asetada tervele nahale
- Ebastabiilne rindkere
- Ebastabiilne vaagnapiirkond
- Muud asjaolud, mis mõjutavad tugipindade kandevõimet
- Seadme vahekauguse puudumine, nt keha rasvumuse tõttu
- Silikoonimplantaadid tugipindade, eriti naise rinna piirkonnas
- Kõhuõõne organite liited kõhuseinaga, mida ei saa eemaldada.

Üldised tegurid

- Raske südamepuudulikkus NYHA III-st või väljutusfraktsioon alla 35%
- Rasedus
- Kopsufunktsiooni äge kahjustus koos 80% FiO₂ vajadusega

Märkused kõrvaltoimete ja riskide kohta

Toote kasutamisel võivad lühi- või pikaajaliselt ilmned järgmised soovimatud kõrvaltoimed:

- Toetuspindadest tekkinud survepunktid
- Fastsia kahjustus (üldine ravispetsiifiline kõrvaltoime, mida ei saa otseselt tootega seostada)

Patsientide sihtrühmad

Kriitiliselt haiged täiskasvanud patsiendid, kes vajavad ravi avatud kõhuõõnega peamiste septiliste/mitteseptiliste kõhuhaiguste tõttu; kriitiliselt haiged patsiendid, kes on intensiivraviosakonnas pika raviperioodiga.

Kavandatud kasutajad

- Kõhuõõnekirurgia (nt üldkirurgia, vistseraalkirurgia, vaskulaar- ja traumakirurgia) kogemusega kirurgid
- Arstid ja õed

Toote ehitus

fasciotens®Abdomen



Patsiendi ettevalmistamine

fasciotens®Abdomen peab olema planeeritud laporastoomi korral, nt tõendatud abdominaalse kompartmentsündroomi korral kasutusvalmis. Samuti peab fasciotens®Abdomen intraoperatiivse otsuse korral laporastoomi rakendamiseks olema olema.

Kirurgiline juurdepääs fastsiale

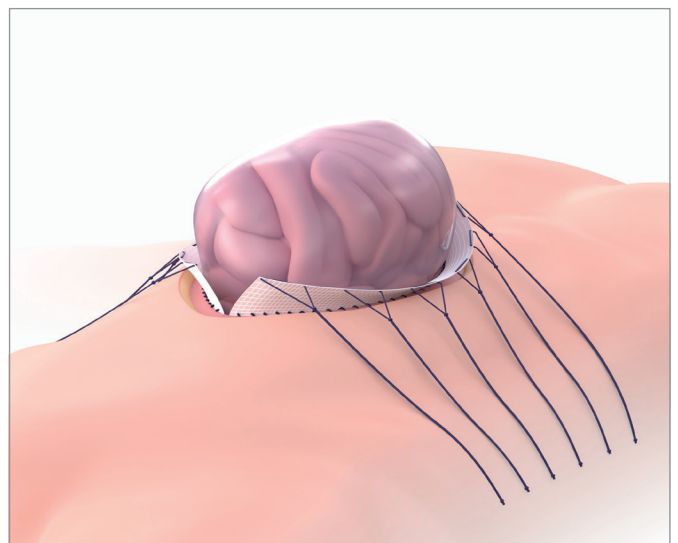
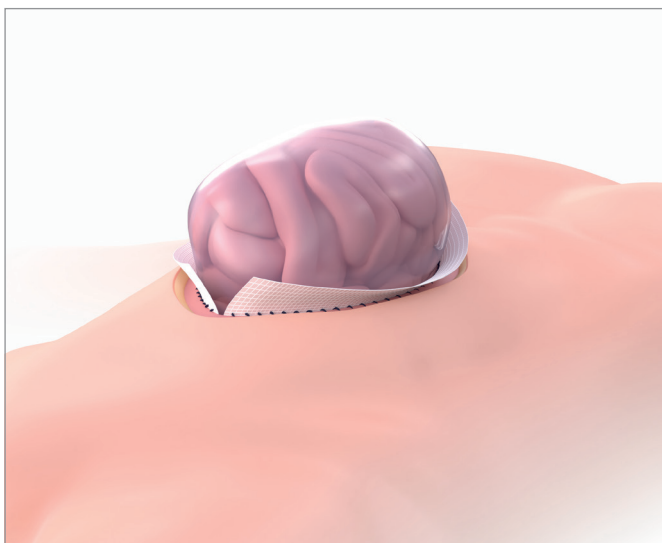
Anatoomiliste ja patoloogiliste olude tõttu on vajalik opereerija kirurgiline kogemus. Enne toote fasciotens®Abdomen pealepanemist peab olema mõlemal küljel piisavalt M. rectus abdominis kudet (min 2–3 cm laius). Operatsioonikohta tuleb kontrollida kõhuorganite kinnijäämise suhtes kõhuseina külge. Muidu võib kõhuseina tõmbamine põhjustada kinnijäänud elundite rebenemist.

Kirurgiliste võrkude ja õmblusmaterjali pealekandmine

Kõhuseina struktuuride kaitsmiseks on soovitatav lasta ventraalselt rakendatud pingel toimida tasaselt sisseõmmeldud kirurgilise võrgu kaudu. Eelistatavalt tuleks sisse õmmelda kitsas kahekordne võrguserv (umbes 1–2 cm lai). Soovitame lühikesi pistevahemikke (small steps – small bites).



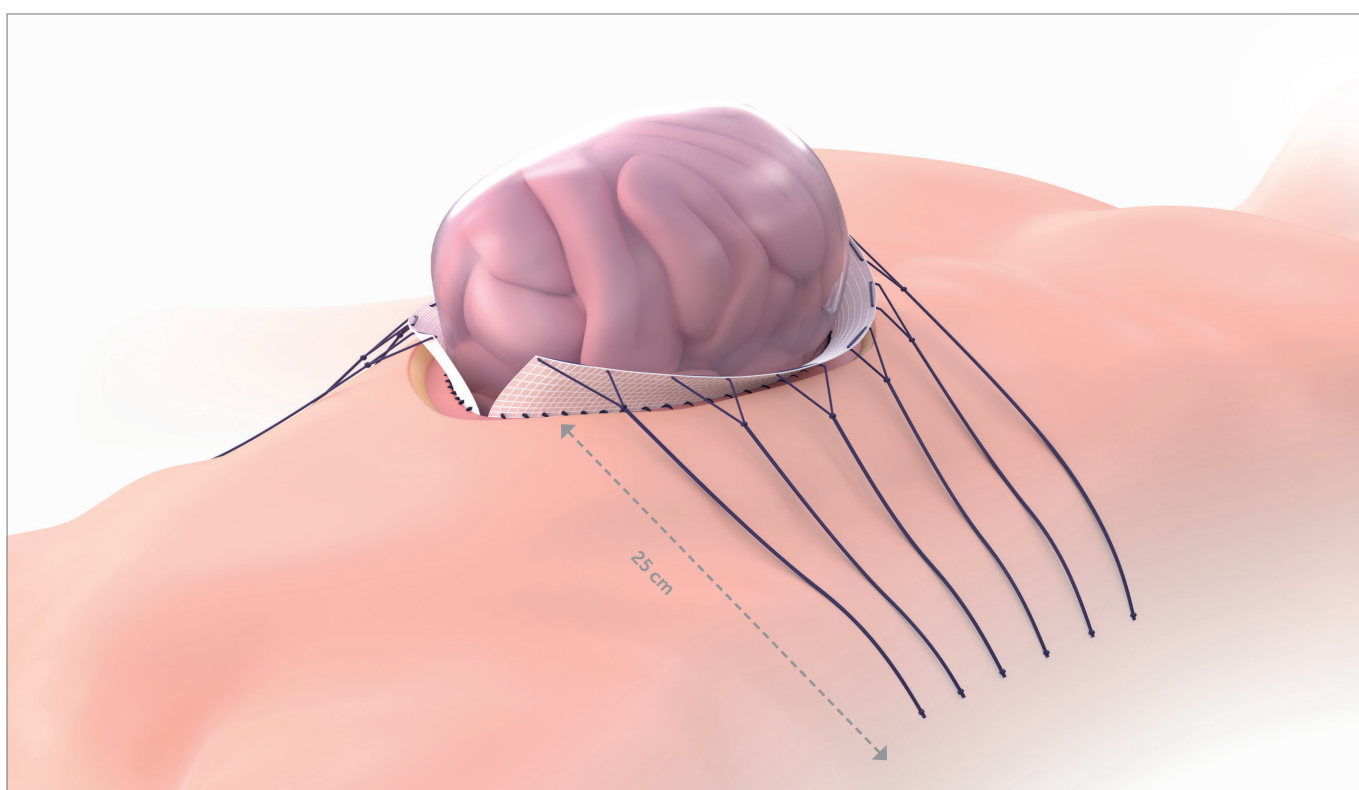
Niitude probleemideta kinnitamise tagamiseks niidihoidikusse on tungivalt soovitatav kasutada polyfiles niidimaterjali (USP 2).



Võrk tuleb läbi torgata pika niidiga, mis seejärel juhitakse U-kujuliselt ülespoole, et seda saaks operatsioonijärgselt niidihoidikuga ühendada.



Vistseraalsed elundid ja haav kaetakse raviarsti otsuse järgi.



Pärast toote fasciotens® Abdomen paigaldamist, mida on kirjeldatud järgmises peatükis, tuleb niidid ühendada niidihoidikuga. Soovitame kõigepealt jätta niidid umbes 25 cm pikkusteks ja vajaduse korral neid pärast klemmliistu külge kinnitamist lühendada. Alati peaks alati jääma umbes 5 cm pikkune niidipikkus, kui niite on tarvis lõdvendada.

Toote kokkupanek ja kinnitamine



Kui steriilne pakend on enne toote fasciotens®Abdomen kasutamist silmnähtavalt kahjustatud, siis kindlustage et toodet ei kasutataks. Võtke ühendust tootjaga.

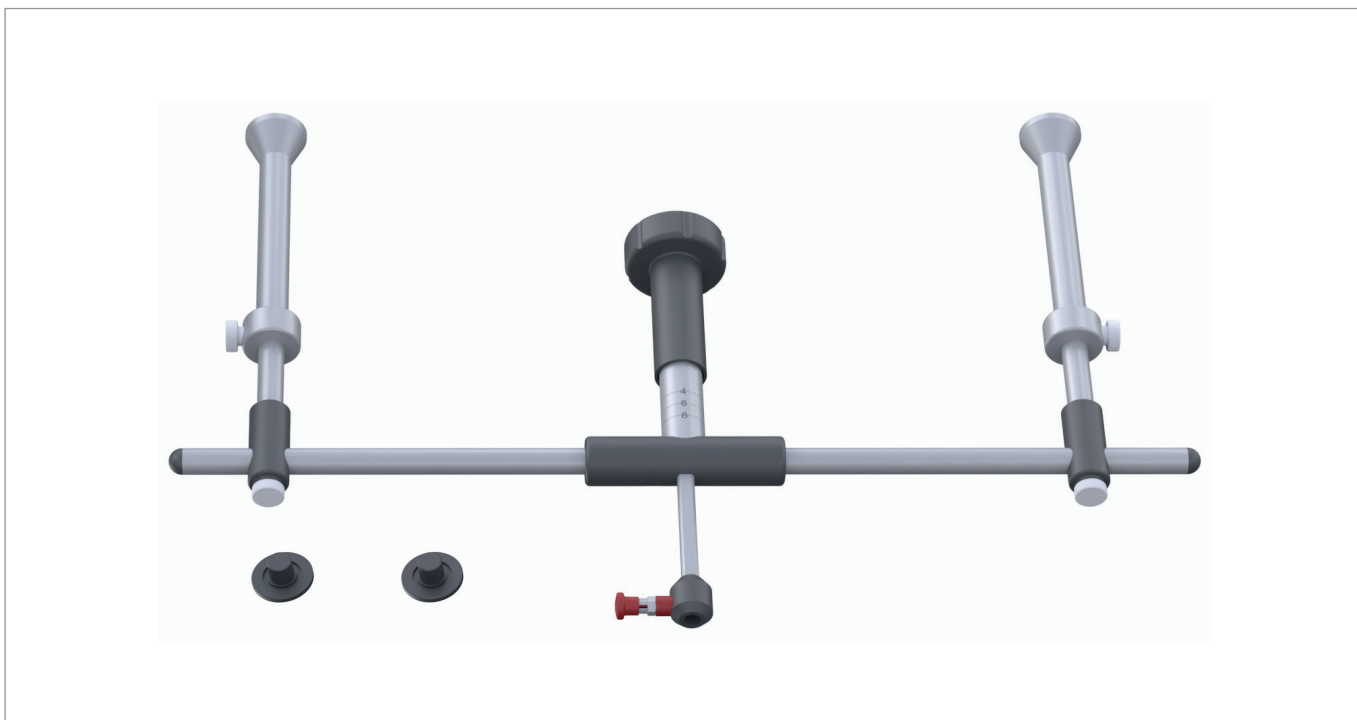
fasciotens®Abdomen koosneb järgmisest kolmest moodulist.



Moodul 1. Tugipinnad



Moodul 2. Niidihoidik



Moodul 3. Aluskruvidega statiiv

Toote fasciotens®Abdomen eelkokkupanek

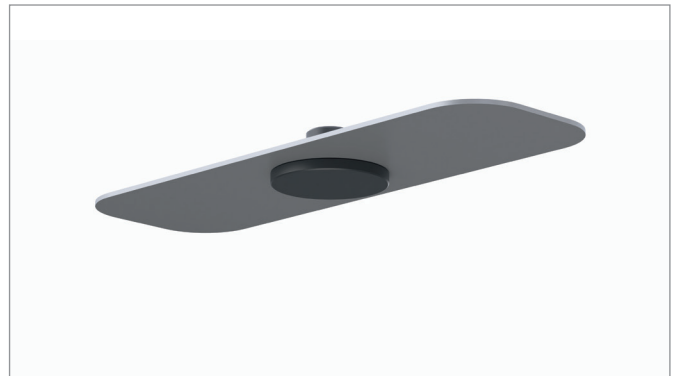
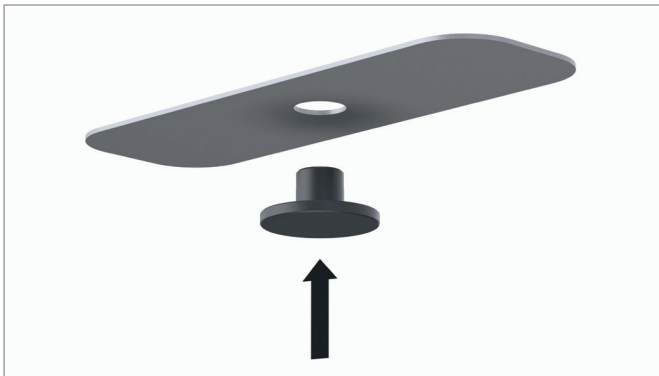
Toote ja niidihoidiku saab eelpaigaldada steriilse instrumendilaua statiivile või intensiivravijaamale. Oluline on, et kokkupanekuks nõutud meetmed oleks rakendatud, nagu kirjeldatud peatükis „Operatsiooniruumis paigaldamise ettevalmistamine“.



Toote esmakordsel kasutamisel operatsiooni raames on soovitatav rakendada steriilset protseduuri.

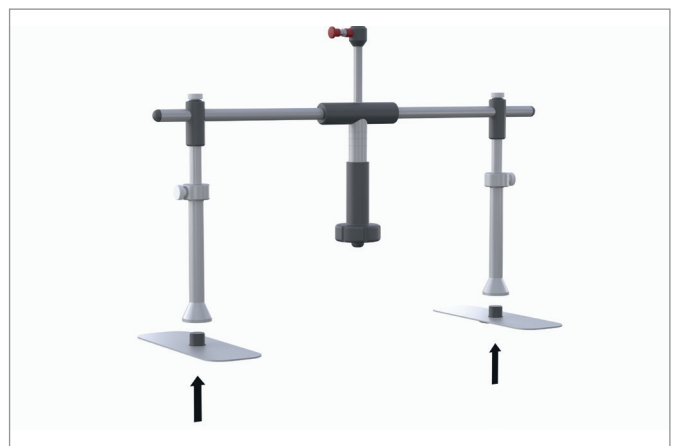
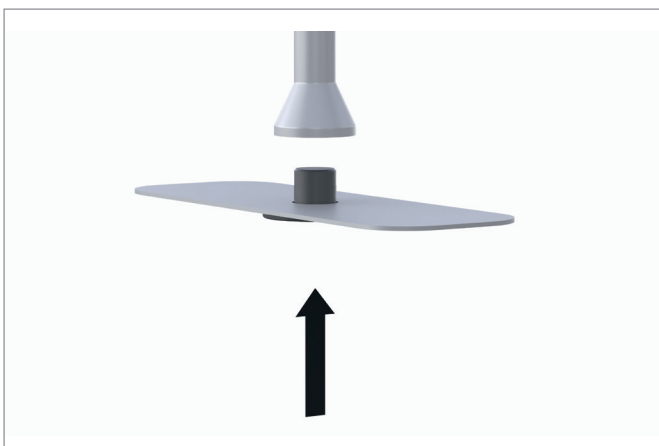
Esiteks on vaja moodulit 1 (tugipinnad) ja moodulit 3 (statiiv + aluskruvid).

1. Võtke välja aluskruvi ja sisestage see altpoolt läbi plaatide süveni. Plekkidel olev kiri tähistab ülemist osa.



*Aluskruvi allakukkumise vältimiseks kinnitage see alati, kuni see on kindlalt aluse külge fikseeritud!
Töötage instrumentide laua või selleks otstarbeks loodud steriilse pinna kohal.*

2. Sisestage aluskruvi statiivi põhjas olevasse keermesse. Selleks on soovitatav asetada statiiv steriilsele instrumentide lauale ja keerata jalad ülespoole.



3. Keerake aluskruvi aluse külge, kuni see on tugevalt kinnitatud. Plaadid on nüüd kindlalt aluse külge kruvitud.



4. Paigaldage statiiv. Nüüd saate tõmbeseadet ümber keerata.



Punase hoovaga avariivabastus peab nüüd olema suunatud allapoole.



Reguleerimise alguses ja enne iga uuesti kinnitamist tuleb käsiratast pöörata kuni otsakorgini.

5. Asetage statiiv tugipindadele.

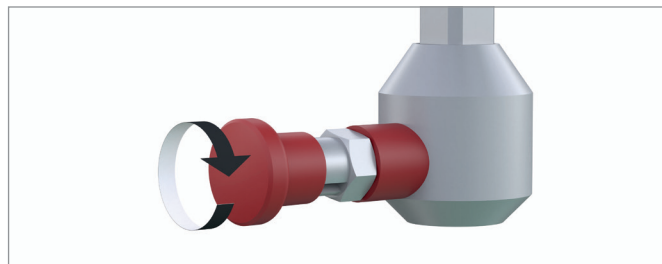
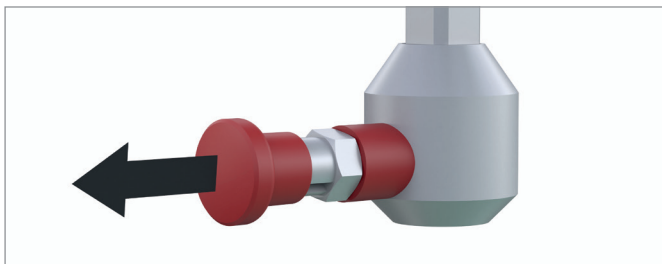


Tugipolstreid tuleb teisaldamisel alati kaitsta allakukkumise vastu, hoides neid kindlalt kahe käega.

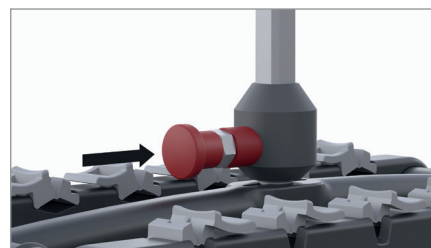
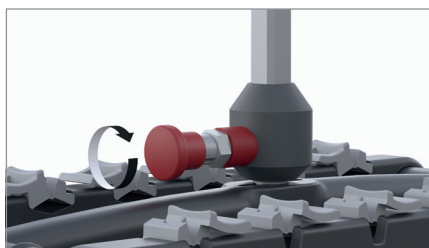
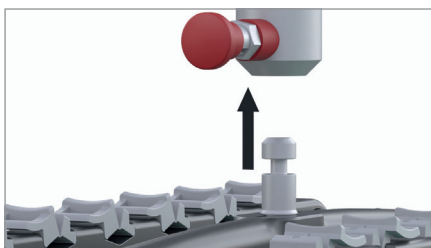


Punase lukustuspoldi rakendamisel tuleb niidihoidikut alati ühe käega kinni hoida.

6. Niidihoidik (moodul 2) kinnitatakse punase lukustuspoldiga. Välja tõmmates ja 90° pöörates lukustub polt avatud asendis.



7. Niidihoidiku saab nüüd sisestada altpoolt. Tagasi keeramisel fikseerub polt suletud asendis. See kinnitab niidihoidiku. Kontrollige niidihoidiku kindlat fikseerumist kinnituses.

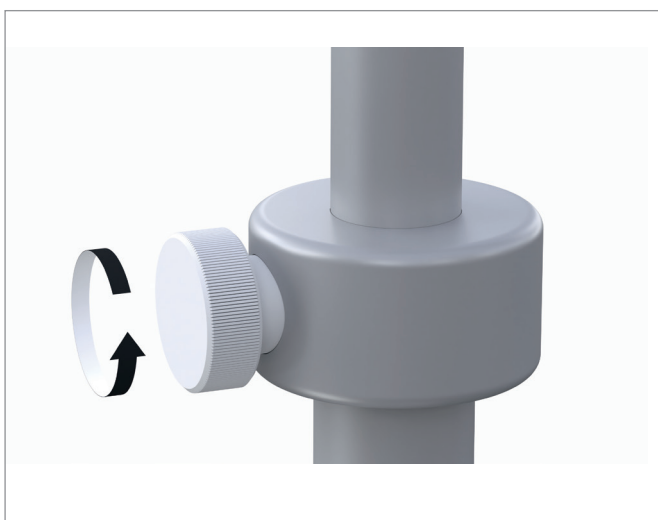


Veenduge, et niidihoidik oleks täielikult pesasse sisestatud ja et lukustuspolti saab korralikult kinnitada.

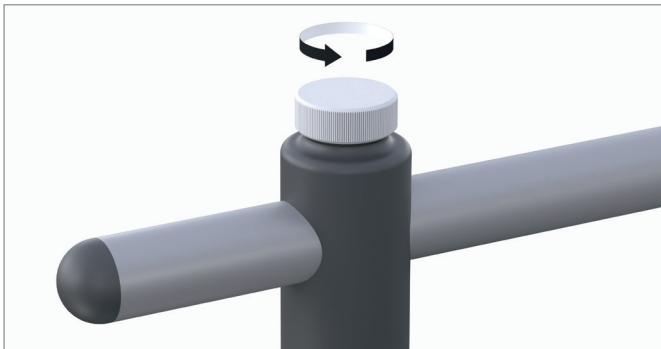


Valikuline pikkuse ja kõrguse reguleerimine

Vabastage või kinnitage kõrguse regulaator, keerates külgmisi rihvelkruvisid. Mõlemal jalal on individuaalselt reguleeritav kõrguse regulaator. Kõrguse reguleerimise ajal tuleb vastavat külge tootel hoida ühe käega.



Ülemised rihvelkruvid võimaldavad pikkuse reguleerimist piki põiklatti. Pikkuse reguleerimise ajal tuleb musta käsiratast ühe käega kinni hoida.



Keerake äärikruve lahti ainult nii palju kui tarvis, vältimaks väljakukkumist.

Toote fasciotens® Abdomen kasutamine

Enne ravi alustamist lugege hoolikalt järgmiseid ohutusjuhiseid.



Enne toote paigaldamist tuleb vistseraalsed elundid ja haav katta arsti juhiste järgi.



Polsterdage tugipinnad alati suurte kortsuvabade imikompresside või sarnaste kortsuvabade materjalidega.



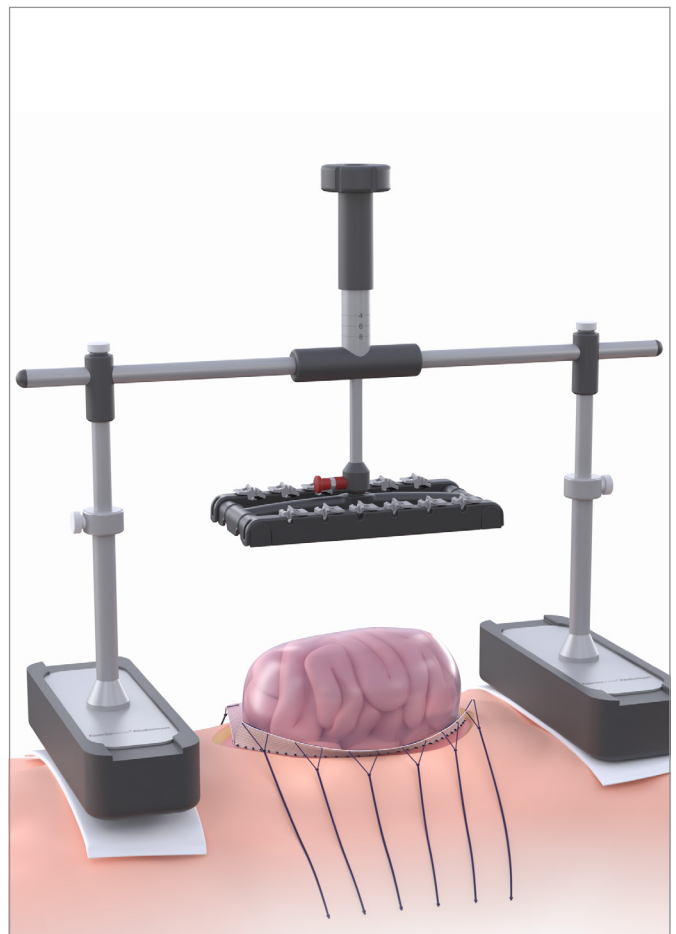
Tugipindade ja kompresside alla ei tohi jääda võõrkehi (nt kaablid, elektroodid, toite- või tühjendusvoolikud).



Toodet ei tohi kunagi asetada suguelundite piirkonda.



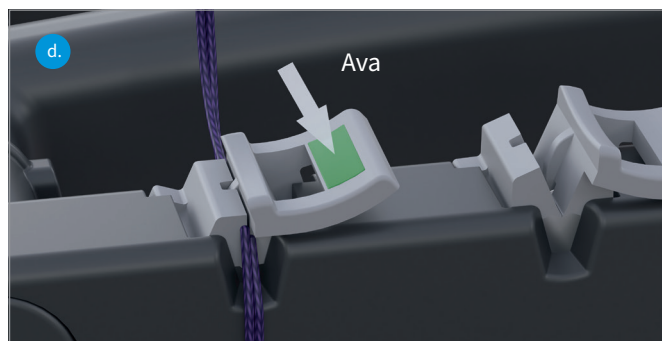
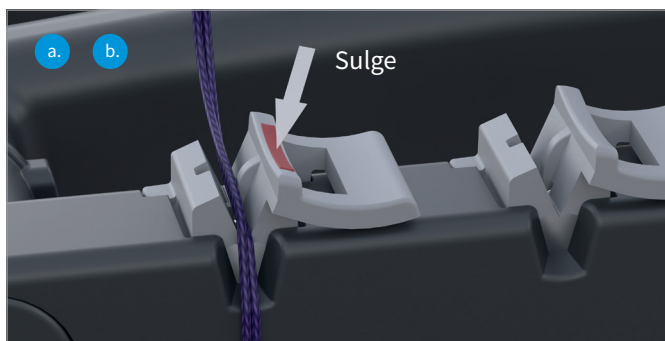
Niidihoidik peab alati olema laparostoomiaga paralleelne.



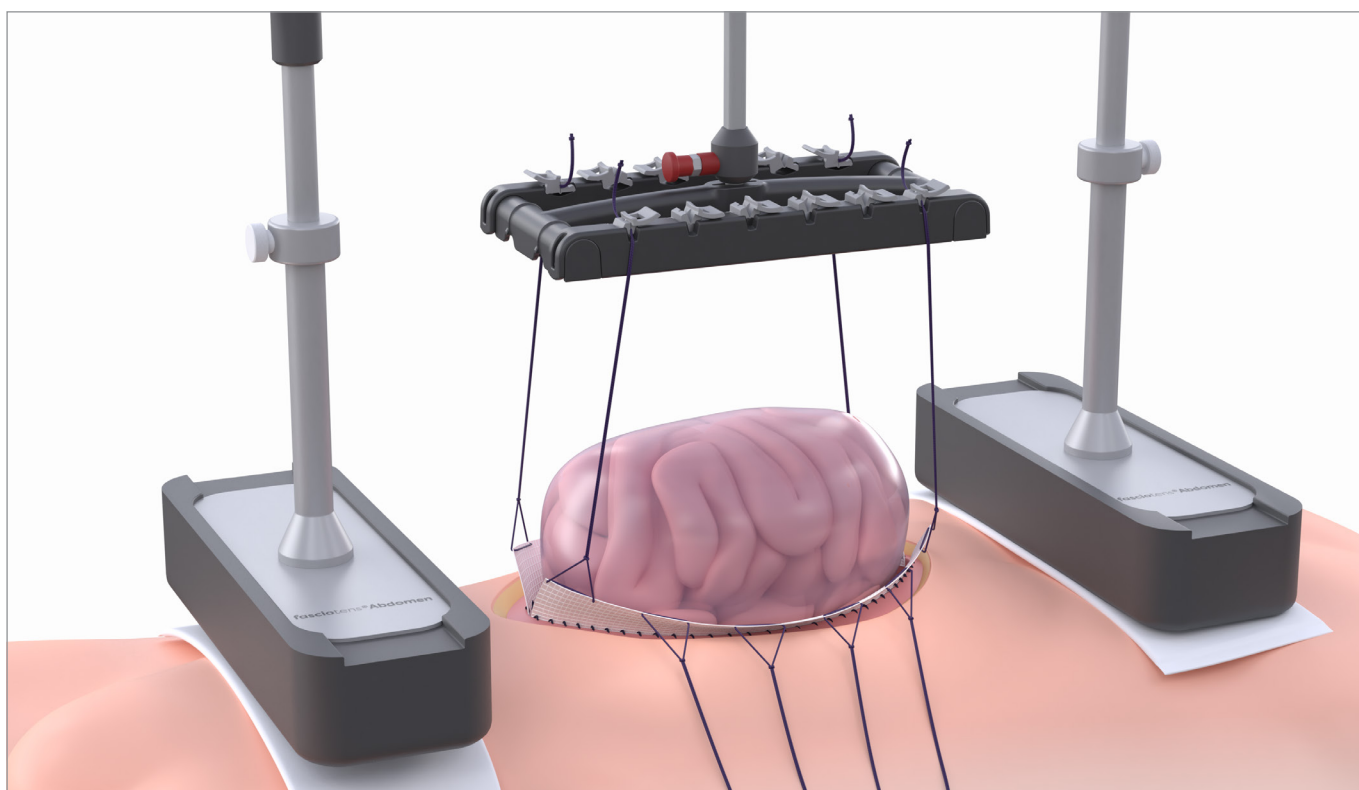
1. fasciotens® Abdomen asetatakse nüüd rindkerele ja eesmisele vaagnavöötmele.

2. Võrkudesse õmmeldud tõmbeniidid kinnitatakse nüüd niidihoidiku külge järgmiselt.

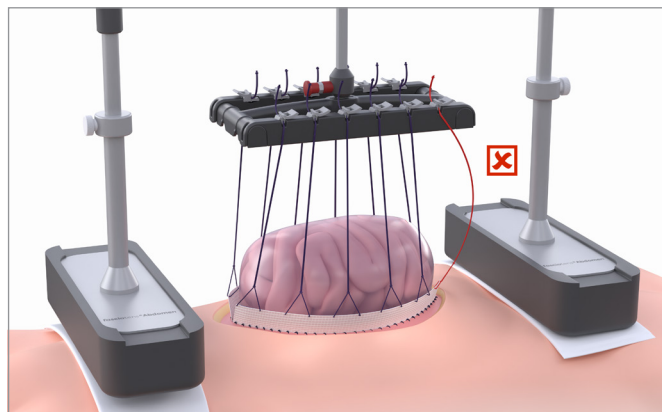
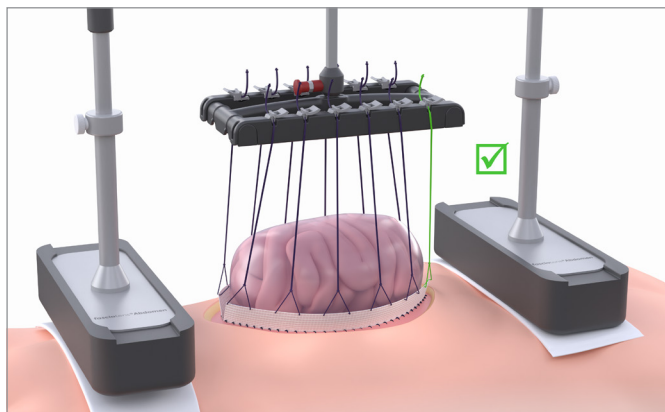
- a. Vedage kahekordsed tõmbeniidid ülespoole ja väljastpoolt kinnitusklambri avatud avasse.
- b. Sulgege kinnitusklamber, surudes klambri keskosale.
- c. Tehke samme a ja b kokku kaksteist korda kõikide eelnevalt kinnitatud niitidega.
- d. Tõmbeniitide vabastamiseks või järelpingutamiseks vajutage kinnitusklambri külgmist hooba.



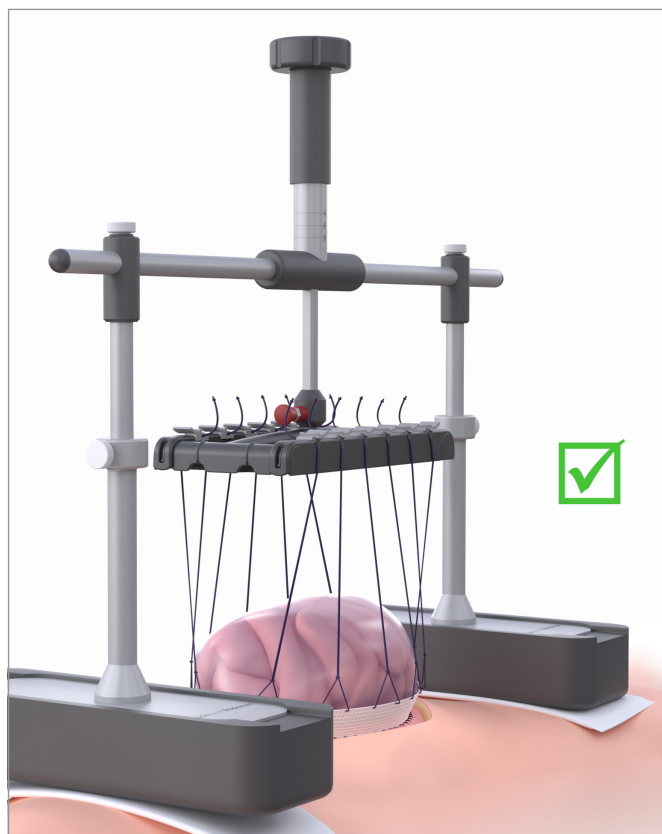
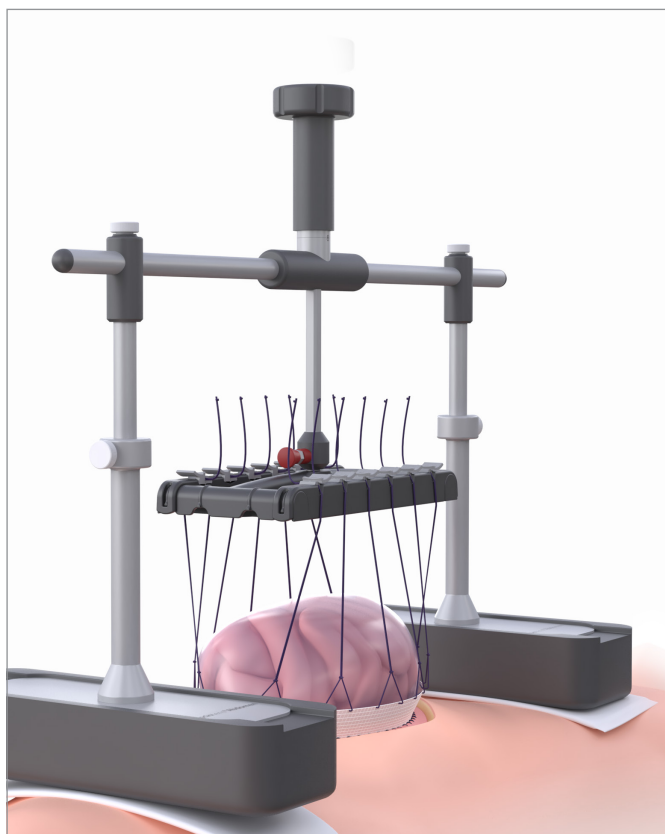
Kasutamise lihtsustamiseks peaks toodet kinnitama assistent, kuni neli nurganiiti on kindlalt kinnitatud.



3. Seejärel kinnitage teised tõmbeniidid ja rakendage sarnast põhipinget.



Kontrollige, kas kõik tõmbeniidid on sama pinge all. Vajaduse korral tuleb üksikuid tõmbeniite pingutada. Jätkake ülalkirjeldatud viisil.



Kui tõmbeniitide pingutamisel tekib liiga suur tõmbejõud (skaalal üle 4), siis ei saa tõmbejõudu musta käsiratta abil järelreguleerida.

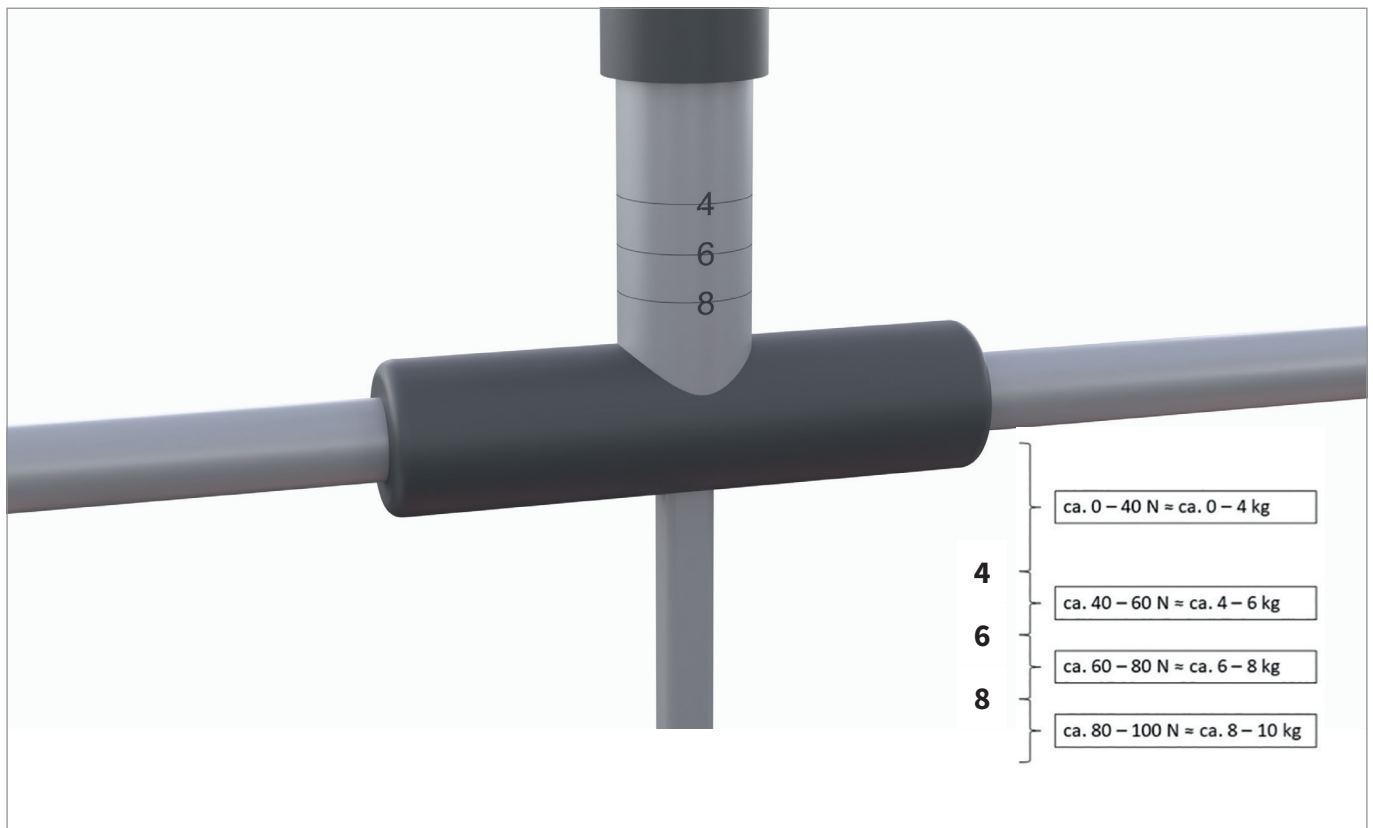
Tõmbejõu reguleerimine

Musta käsiratta keeramisel reguleeritakse kõhuseinal/fastsia tõmbejõudu. Soovitatava tõmbejõu saavutamiseks tuleb musta käsirattast mitu ringi keerata.

Skaala toimib tõmbetugevuse reguleerimise abivahendina. Soovitatav on seadistada tõmbejõud vahemikule 6–8 (vastab umbes 6–8 kg).



Reguleerimise alguses tuleb must käsiratas alati lõpuni üles keerata. Reguleerimise alguses ei tohi must otsakork nähtav olla.



Nahaärrituste vältimiseks tuleb umbes 5-tunnise pingutamise järel teha 1-tunnine pingutamise paus.



Kontrollige tugipindade all olevat nahka muutuste suhtes iga pingutuspausi ajal. Pöördumatu punetuse/survepunktide tekkimise korral kontaktpindade piirkonnas tuleb teha meditsiiniline hindamine.



Käimasoleva ravi ajal on soovitatav muuta regulaarselt tugipindade asendit rindkerel või eesmisel vaagnavöötmel, nihutades pikisuunas ja/või keerates.

Kõhusein/fastsia on nüüd ventraalselt pingutatud.



Lõpuks kontrollige uuesti üksikute tõmbeniitide pinget.



Niidihoidik ei tohi kokku puutuda haava pinna ega kõhuorganitega!



Patsiendi positsioneerimise meetmete puhul, eriti rindkere asendi muutumisel vaagna suhtes, tuleb tähelepanu pöörata tõmbetugevuse ja tõmbesuuna võimalikele muutustele.

Kirurgiliste sekkumiste protseduur

Olenevalt ravi kulgemisest võivad ravi käigus toimuda järgnevad operatsioonid ja revisjonid. Toote fasciotens®Abdomen saab sellisel juhul hõlpsalt ja kiiresti lahti võtta.



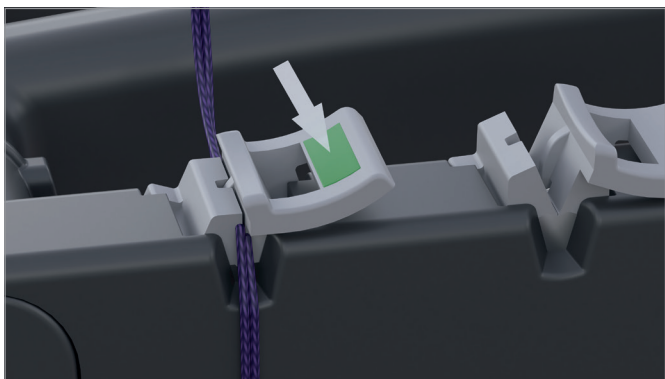
Pidage alati meeles, et toode ei ole revisjoniprotseduuride ajal enam steriilne ja see tuleb enne steriilse protseduuri alustamist patsiendilt eemaldada.

Lahtivõtmine revisjoni korral

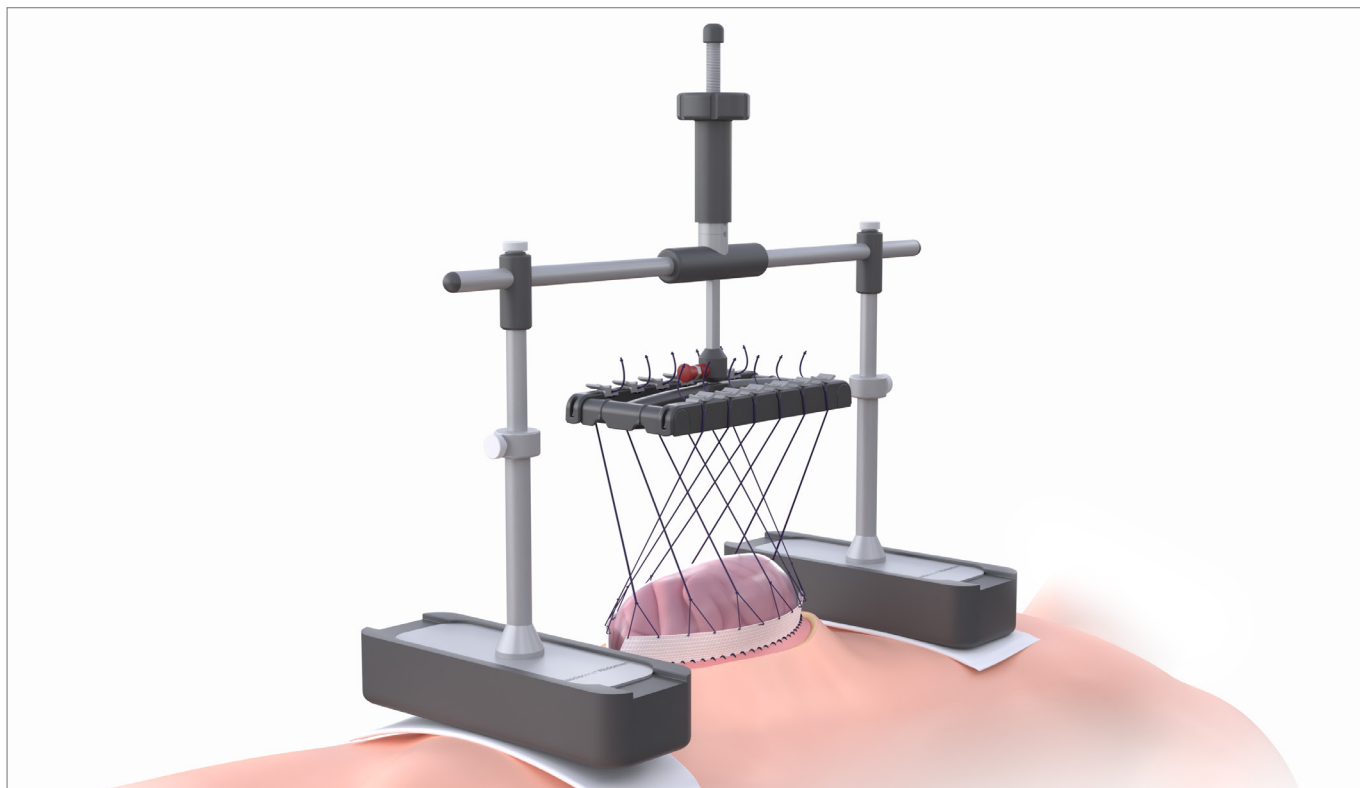
1. Lõdvendage alati kogu tõmbejõudu, keerates musta käsiratast, kuni see on otsakorgiga kohakuti.



2. Vabastage kõik niidid kinnitusklambritest. Seejärel saate toote patsiendilt eemaldada.



Kui kõhuorganite turse väheneb ja raviarst otsustab kõhuseina kohe sulgeda, võib rakendada diagonaalset tõmbesuunda. Selleks kinnitatakse tõmbeniidid niidihoidikusse ristipidi.

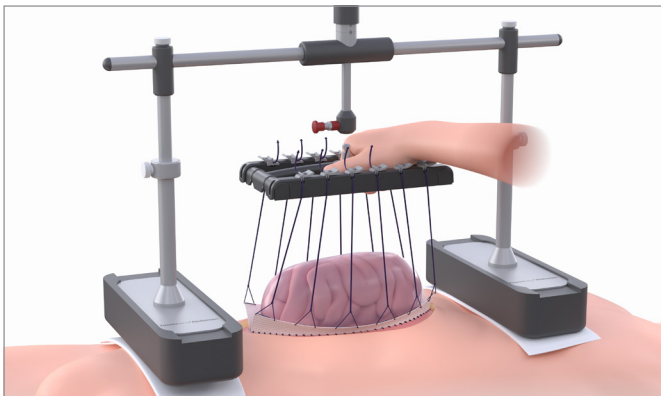
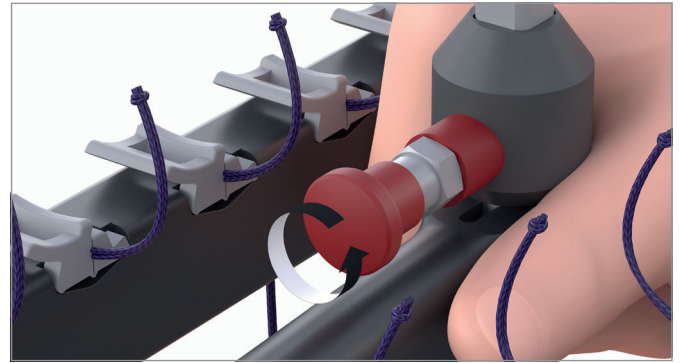
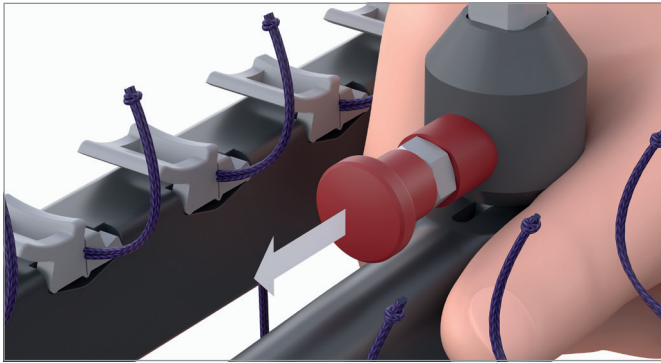


Liiga varane diagonaalne tõmbesuund võib põhjustada kõhuorganite vigastusi tõmbeniitide sisselõikamise tõttu või rõhu tõusu kõhuõõnes.

Lahtivõtmine igapäevaseks hooldamiseks ja hädaolukorras

Toote saab igapäevaseks hooldamiseks või hädaolukorras kiiresti lahti võtta.

1. Fikseerige niidihoidik kindlalt ühe käega.



2. Tõmmake punane lukustuspoltt välja ja keerake seda 90°.

3. Niidihoidik on nüüd vabastatud ja seda saab allasuunas eemaldada.

4. Eemaldage statiiv ja selle tugipinnad patsiendilt.

5. Niidihoidik asetatakse ettevaatlikult haavasidemele.



Punase lukustuspoldi rakendamise ajal tuleb niidihoidikut alati ühe käega kinni hoida.



Rutiinse hoolduse korral toote koos toote eemaldamisega tuleb enne punase kinnituspoldi keeramist tõmbejõudu vähendada, pöörates musta käsiratast vastupäeva.

Toote taastpaigaldamine

1. Asetage suured kortsuvabad imikompressid rindkerele ja eesmisele vaagnapiirkonnale.
2. Asetage statiiv tugipindadega kompressidele.
3. Keerake must käsiratast algasendisse, kuni käsiratast on otsakorgiga kohakuti.
4. Sisestage niidihoidik altpoolt vastavasse avasse.
5. Fikseerige punane lukustuspoltt.
6. Reguleerige uuesti tõmbejõudu.

Puhastamine ja utiliseerimine

Puhastamine

Toodet fasciotens®Abdomen tuleb puhastada ja desinfitseerida järgmistel juhtudel:

- Enne uuesti kinnitamist revisjoniprotseduuride ajal
- Tugeva saastumise korral patsiendil kasutamise ajal

fasciotens esitab järgmised soovitusel toote fasciotens®Abdomen puhastamiseks ja desinfitseerimiseks:

- Desinfitseerige pühkimise teel lappide või kompressidega
- Eemaldage kõik tooteosad patsiendilt meetmete rakendamise ajaks
- Kandke kliinilistele standarditele vastavaid isikukaitsevahendeid
- Toote osi ei tohi leotada ega vedelikku kasta



Järgige alati standardseid ettevaatusabinõusid, oma spetsiifilist standardset töökorda ja kohaldatavaid regulatiivseid nõudeid.

Taastötlemine/steriliseerimine

Toode on mõeldud ühekordseks kasutamiseks ja seetõttu ei sobi see uuesti steriliseerimiseks ja taastötlemiseks. Taastötlemisel ei saa välistada külgejäänud nakkusohtlike materjale ja tootekahjustusi (nt materjali purunemist), millega kaasneb vastav risk patsiendile. Seetõttu ei saa tootja tagada meditsiiniseadme toimimist ja ohutust selle korduvkasutamisel.

Utiliseerimine

Pärast ravi lõppu utiliseerige toode nõuetekohaselt või suunake ringlussevõttu. Pakendi võib visata paberi- ja olmejäätmete hulka. Kõigi utiliseerimismeetmete puhul tuleb järgida riiklikke eeskirju ja utiliseerimise juhiseid.

Garantii

Meie toodete seaduses ettenähtud garantiiaeg on 24 kuud. Kui teie tootel ilmneb aja jooksul algseid puudusi, teatage sellest otse meie kasutajatoele.



Tegu on ühekordselt kasutatava tootega ja see on vastavalt märgistatud. Taastöötlemine, samuti uuesti steriliseerimine ja järgnev taaskasutamine on mitteotstarbekohane kasutamine. Sellisel juhul kaotavad kehtivuse kõik õigused garantiile ning ettevõtte kõik fasciotens GmbH garantii ja vastutus.



Defektide esinemise korral, mis võivad ohustada patsiente, töötajaid või kolmandaid isikuid, ei tohi seadet edasi kasutada ja see tuleb välja vahetada.













Garantii ei hõlma ebaõigest kasutamisest, välistest mehaanilistest mõjudest, transpordikahjustustest, mitteotstarbekohasest kasutamisest ja volitamata isikute poolt kasutamisest tingitud kahjustusi ning ettevõtte fasciotens GmbH ei vastuta nende eest.

Tugi

Vajaduse korral võtke probleemide või küsimuste korral ühendust meie kasutajatoega e-posti teel (**support@fasciotens.de**) või telefonil **+49 (0)221 17738 500**.

Kasutatud piktogrammid

Piktogrammid	Märgistus
	Märgistus standardi ISO 15223-1 kohaselt. Sümbol „Tootenumber“
	Märgistus standardi ISO 15223-1 kohaselt. Sümbol „Tootepartii number, partii“
	Märgistus standardi ISO 15223-1 kohaselt. Sümbol „Tootja nimi ja aadress“
	Märgistus standardi ISO 15223-1 kohaselt. Sümbol „Steriliseeritud etüleenoksiidiga“
	Märgistus standardi ISO 15223-1 kohaselt. Sümbol „Mitte uuesti steriliseerida“
	Märgistus standardi ISO 15223-1 kohaselt. Sümbol „Mitte korduvkasutada“
	Märgistus standardi ISO 15223-1 kohaselt. Sümbol „Mitte kasutada, kui pakend on kahjustatud“
	Turule lastud toodete märgistamine asjakohaste Euroopa õiguslike nõuete kohaselt.
	Märgistus standardi ISO 15223-1 kohaselt. Sümbol „Hoida kuivas“
	Märgistus standardi ISO 15223-1 kohaselt. Sümbol „Kaitsta päikesevalguse eest“

Hoiatuste sõnastik

Peatükk	Hoiatus	Lk
Kasutusotstarve, näidustused ja vastunäidustused	Kasutamine muude anatoomiliste struktuuride või muude sekkumiste jaoks on mitteotstarbekohane.	6
	Kasutamist võivad piirata lokaalsed tegurid kasutusosal ja patsiendi üldine seisund.	6
Patsiendi ettevalmistamine	Niitude probleemideta kinnitamise tagamiseks niidihoidikusse on tungivalt soovitatav kasutada polyfiles niidimaterjali (USP 2).	8
Toote kokkupanek ja kinnitamine	Kui steriilne pakend on enne toote fasciotens®Abdomen kasutamist silmnähtavalt kahjustatud, siis kindlustage et toodet ei kasutataks. Võtke ühendust tootjaga.	9
Tõmbejõu reguleerimine	Aluskruvi allakukkumise vältimiseks kinnitage see alati, kuni see on kindlalt aluse külge fikseeritud! Töötage instrumentide laua või selleks otstarbeks loodud steriilse pinna kohal.	11
	Reguleerimise alguses ja enne iga uuesti kinnitamist tuleb käsiratast pöörata kuni otsakorgini.	12
	Tugipolstreid tuleb teisaldamisel alati kaitsta allakukkumise vastu, hoides neid kindlalt kahe käega.	13
	Punase lukustuspoltri rakendamisel tuleb niidihoidikut alati ühe käega kinni hoida.	13
	Veenduge, et niidihoidik oleks täielikult pesasse sisestatud ja et lukustuspoltri saab korralikult kinnitada.	13
Valikuline pikkuse ja kõrguse reguleerimine	Keerake äärikrurve lahti ainult nii palju kui tarvis, vältimaks väljakukkumist.	15
Toote fasciotens®Abdomen kasutamine	Enne toote paigaldamist tuleb vistseraalsed elundid ja haav katta arsti juhiste järgi.	15
	Polsterdage tugipinnad alati suurte kortsuvabade imikompresside või sarnaste kortsuvabade materjalidega.	15
	Tugipindade ja kompresside alla ei tohi jääda võõrkehi (nt kaablid, elektroodid, toite- või tühjendusvoolikud).	15
	Toodet ei tohi kunagi asetada suguelundite piirkonda.	15
	Niidihoidik peab alati olema laparostoomiaga paralleelne.	15
	Kontrollige, kas kõik tõmbeniidid on sama pingel all. Vajaduse korral tuleb üksikuid tõmbeniite pingutada. Jätkake ülalkirjeldatud viisil.	17
Tõmbejõu reguleerimine	Reguleerimise alguses tuleb must käsiratas alati lõpuni üles keerata. Reguleerimise alguses ei tohi must otsakork nähtav olla.	18
	Nahaärrituste vältimiseks tuleb umbes 5-tunnise pingutamise järel teha 1-tunnine pingutamise paus.	18
	Kontrollige tugipindade all olevat nahka muutuste suhtes iga pingutuspausi ajal. Pöördumatu punetuse/survepunktide tekkimise korral kontaktpindade piirkonnas tuleb teha meditsiiniline hindamine.	18
	Lõpuks kontrollige uuesti üksikute tõmbeniitide pinget.	19
	Niidihoidik ei tohi kokku puutuda haava pinna ega kõhuorganitega!	19
	Patsiendi positsioneerimise meetmete puhul, eriti rindkere asendi muutumisel vaagna suhtes, tuleb tähelepanu pöörata tõmbetugevuse ja tõmbesuuna võimalikele muutustele.	19

Peatükk	Hoiatus	Lk
Kirurgiliste sekkumiste protseduur	Pidage alati meeles, et toode ei ole revisjoniprotseduuride ajal enam steriilne ja see tuleb enne steriilse protseduuri alustamist patsiendilt eemaldada.	20
	Liiga varane diagonaalne tõmbesuund võib põhjustada kõhuorganite vigastusi tõmbeniitide sisselõikamise tõttu või rõhu tõusu kõhuõõnes.	21
Lahtivõtmine igapäevaseks hooldamiseks ja hädaolukorras	Punase lukustuspolldi rakendamise ajal tuleb niidihoidikut alati ühe käega kinni hoida.	22
Garantii	Tegu on ühekordselt kasutatava tootega ja see on vastavalt märgistatud. Taastõõtlemine, samuti uuesti steriliseerimine ja järgnev taaskasutamine on mitteotstarbekohane kasutamine. Sellisel juhul kaotavad kehtivuse kõik õigused garantiile ning ettevõtte kõik fasciotens GmbH garantii ja vastutus.	24
	Defektide esinemise korral, mis võivad ohustada patsiente, töötajaid või kolmandaid isikuid, ei tohi seadet edasi kasutada ja see tuleb välja vahetada.	24
	Garantii ei hõlma ebaõigest kasutamisest, välistest mehaanilistest mõjudest, transpordikahjustustest, mitteotstarbekohasest kasutamisest ja volitamata isikute poolt kasutamisest tingitud kahjustusi ning ettevõtte fasciotens GmbH ei vastuta nende eest.	24

fasciotens



Ettevõtte aadress: fasciotens GmbH, Moltkeplatz 1, D-45138 Essen, Saksamaa
Telefon: +49 (0)201 99 999 630, faks: +49 (0)201 99 999 639, e-post: info@fasciotens.de

CE 0044