

# Stivaletto

Istruzioni per l'uso

# DermaProx<sup>TM</sup> - S+N

## Descrizione del dispositivo

Gli stivaletti DermaProx Smith & Nephew sono progettati per essere utilizzati con il sistema di posizionamento dell'anca.

Gli stivaletti DermaProx Smith & Nephew sono monouso e devono essere smaltiti dopo il completamento della procedura chirurgica.

## Destinatari

Gli stivaletti DermaProx Smith & Nephew sono destinati all'uso da parte di operatori sanitari in conformità con le presenti istruzioni per l'uso. L'ambiente di utilizzo è una struttura sanitaria professionale.

## Uso previsto

Gli stivaletti DermaProx Smith & Nephew sono progettati per essere utilizzati con il sistema di posizionamento dell'anca per fare da imbottitura e proteggere il piede quando viene applicata trazione e per ridurre al minimo lo slittamento del piede e del tallone durante le procedure di artroscopia dell'anca.

## Indicazioni per l'uso

Gli stivaletti DermaProx Smith & Nephew sono indicati per l'uso durante le procedure di artroscopia dell'anca.

## Gruppi di pazienti target

La popolazione di pazienti è composta da pazienti per i quali la procedura artroscopica dell'anca è stata ritenuta necessaria dal chirurgo.

## Controindicazioni

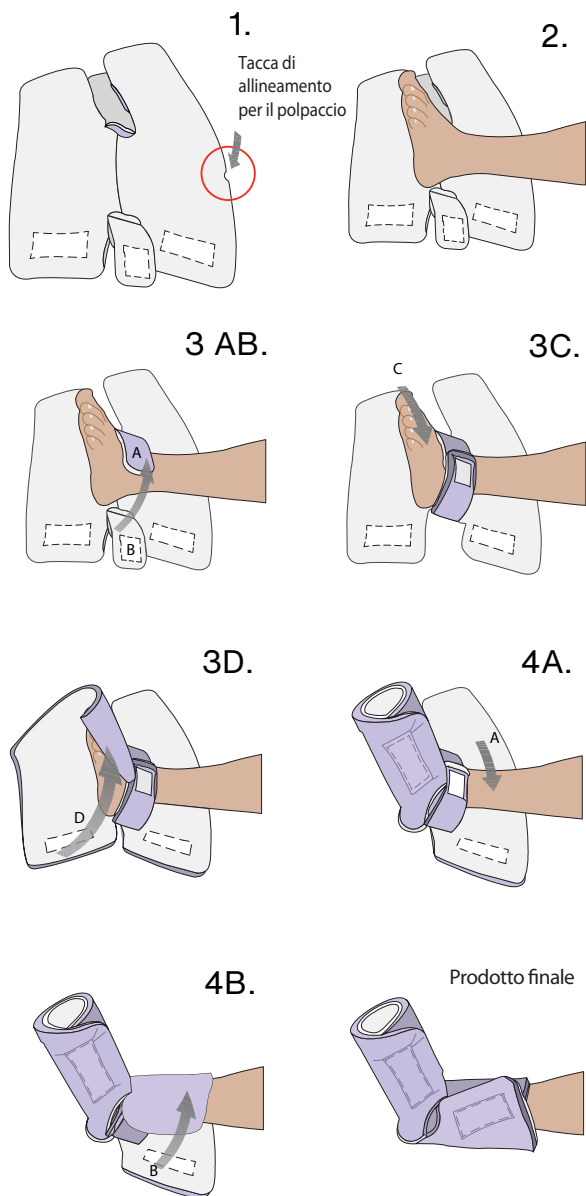
- Nessuna

## Avvertenze

- È responsabilità dell'operatore sanitario essere a conoscenza delle istruzioni per l'uso del prodotto e della formazione del personale sanitario pertinente.
- È vietato l'uso del prodotto al di fuori delle indicazioni o dell'uso previsti. Le modifiche al prodotto possono alterare i risultati attesi.

## Precauzioni

- Ispezionare la confezione del prodotto prima dell'apertura. Se la confezione del prodotto è danneggiata o forata, **NON UTILIZZARE**.
- Ispezionare il prodotto e il contenuto dopo averlo rimosso dalla confezione. Se il prodotto è danneggiato o difettoso, **NON USARE** e contattare immediatamente il produttore per ricevere assistenza.



1. Aprire lo stivaletto e tenere lo strato bianco del DermaProx™ rivolto verso l'alto.

2. Posizionare il tallone del paziente al centro dell'imbottitura, in modo che l'incavo sia allineato con il polpaccio del paziente.

3A. Posizionare la fascia A (lato senza velcro) della fascia centrale sopra alla caviglia del paziente.

3B. Posizionare la fascia B (lato con il velcro) della fascia centrale sulla parte superiore della fascia A, in modo da avvolgere il piede del paziente. Assicurarsi di non stringere troppo.

3C. Avvolgere il lato senza velcro dell'imbottitura attorno alle dita dei piedi del paziente.

3D. Avvolgere la metà inferiore dell'imbottitura attorno all'altra parte delle dita del paziente e posizionare il velcro sopra al lato dell'imbottitura senza velcro, in modo da avvolgere la parte superiore del piede del paziente. Assicurarsi di non stringere troppo.

4A. Avvolgere il lato senza velcro dell'imbottitura attorno al polpaccio del paziente.

4B. Avvolgere la metà inferiore dell'imbottitura attorno all'altra parte del polpaccio del paziente e posizionare il velcro sopra al lato dell'imbottitura senza velcro, in modo da avvolgere il polpaccio del paziente. Assicurarsi di non stringere troppo.

*\*Distribuito esclusivamente da S+N*

## Glossario dei simboli

	Dispositivo medico
	Attenzione
	Produttore
	Data di produzione
	Codice lotto

	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
	Non riutilizzare
	Assenza di lattice
	Quantità
	Numero di catalogo

	Consultare le istruzioni elettroniche per l'uso
	Non sterile
	Rappresentante autorizzato nella Comunità europea
	Conformità europea

**XODUS MEDICAL**  
Making Surgery Safer™

702 Prominence Drive | Pittsburgh, PA 15068 U.S.A.



Tel: 724.337.5500  
Fax: 724.337.0555

xodusmedical.com  
info@xodusmedical.com

FDA REGISTERED  
ISO 13485 CERTIFIED

LITIFUPP059 R1 1/20/2022