

DermaProxTM

Bootliner - S+N

Gebrauchsanweisung

Produktbeschreibung

Die Smith & Nephew DermaProx Bootliner wurden für die Verwendung mit dem Hüftpositionierungssystem entwickelt.

Die Smith & Nephew DermaProx Bootliner sind zum Einmalgebrauch bestimmt und werden nach Abschluss des chirurgischen Eingriffs entsorgt.

Vorgesehene Anwender

Die Smith & Nephew DermaProx Bootliner sind zur Verwendung durch medizinisches Fachpersonal gemäß dieser Gebrauchsanweisung bestimmt. Die Nutzungsumgebung ist eine professionelle Gesundheitseinrichtung.

Verwendungszweck

Die Smith & Nephew DermaProx Bootliner wurden für die Verwendung mit dem Hüftpositionierungssystem entwickelt, um den Fuß bei Zugespannung zu polstern und zu schützen und das Abrutschen von Fuß und Ferse bei Hüftarthroskopieverfahren zu minimieren.

Gebrauchsanweisung

Die Smith & Nephew DermaProx Bootliner sind für die Verwendung bei Hüftarthroskopieverfahren indiziert.

Patientenzielgruppen

Die Patientenpopulation besteht aus Patienten, bei denen der operierende Chirurg eine arthroskopische Hüftoperation für notwendig erachtet.

Kontraindikationen

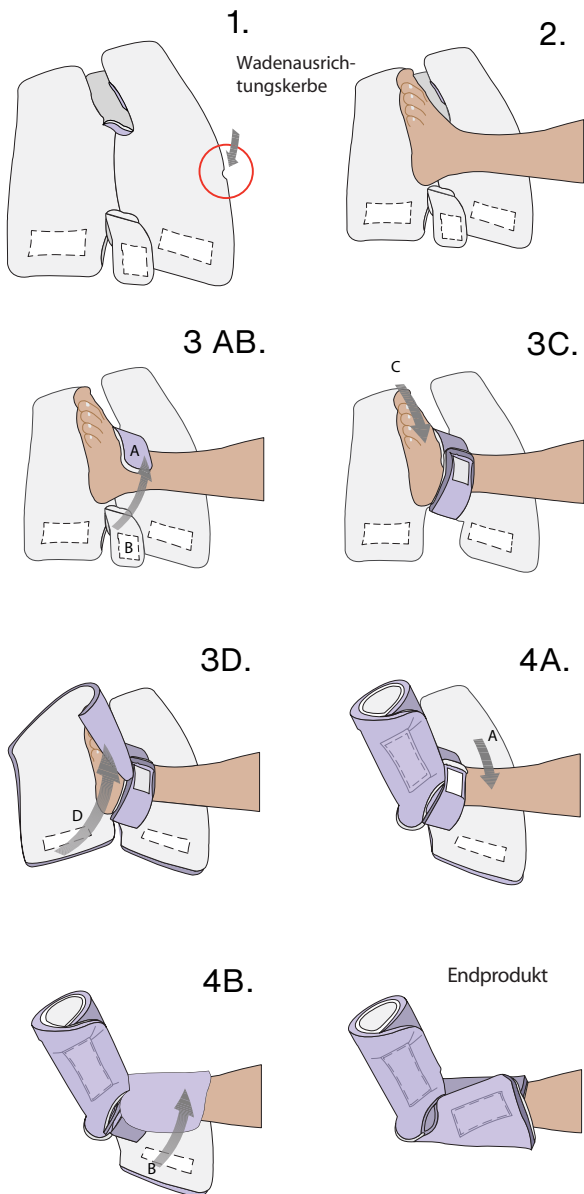
- Keine

Warnhinweise

- Es liegt in der Verantwortung des Gesundheitsdienstleisters, sich mit der Gebrauchsanweisung des Produkts vertraut zu machen und das entsprechende Gesundheitspersonals zu schulen.
- Das Produkt darf ausschließlich gemäß den Indikationen oder dem Verwendungszweck verwendet werden. Änderungen am Produkt können die erwarteten Ergebnisse verändern.

Vorsichtshinweise

- Überprüfen Sie die Produktverpackung vor dem Öffnen. Wenn die Produktverpackung beschädigt oder durchstoßen ist, **DAS PRODUKT NICHT VERWENDEN**.
- Produkt und Inhalt nach der Entnahme aus der Verpackung überprüfen. Wenn das Produkt beschädigt oder defekt ist, dürfen Sie es **NICHT VERWENDEN**. Wenden Sie sich sofort an den Hersteller, um Unterstützung zu erhalten.



1. Klappen Sie den Bootliner auf, so dass die weiße DermaProx™ -Schicht nach oben zeigt.

2. Legen Sie die Ferse des Patienten in die Mitte des Pads, sodass die Kerbe auf die Wade des Patienten ausgerichtet ist.

3A. Legen Sie Gurt A (Seite ohne Klettband) des mittleren Gurts auf den Knöchel des Patienten.

3B. Legen Sie Gurt B (Klettbandseite) des mittleren Gurts oben auf Gurt A, so dass der Fuß des Patienten umwickelt ist. Achten Sie darauf, nicht zu fest anzuziehen.

3C. Wickeln Sie die Seite des Pads ohne Klettverschluss um die Zehen des Patienten.

3D. Wickeln Sie die untere Hälfte des Pads um die restlichen Zehen des Patienten und legen Sie das Klettband so auf die klettbandfreie Seite des Pads, dass die Oberseite des Fußes umwickelt ist. Es darf nicht zu fest angezogen werden.

4A. Wickeln Sie die Seite des Pads ohne Klettverschluss um die Wade des Patienten.

4B. Wickeln Sie die untere Hälfte des Pads um die restliche Wade des Patienten und legen Sie das Klettband so auf die klettbandfreie Seite des Pads, dass der Fuß des Patienten umwickelt ist. Es darf nicht zu fest angezogen werden.

**Exklusiv vertrieben von S+N*

Symbol-Glossar

	Medizinprodukt
	Vorsicht
	Hersteller
	Herstellungsdatum
	Chargencode

	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist
	Nicht wiederverwenden
	Kein Latex
	Menge
	Katalognummer

	Elektronische Gebrauchsanweisung lesen
	Unsteril
	Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft
	Europäische Konformität

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

LITIFUPP064 R2 1/20/2022