

Pink Hip Kit™ - H & DermaProx™ støvleforing - H

Brugsanvisning

Pindeløst hoftepositioneringssystem

Enhedsbeskrivelse

Pink Hip Kit - H er designet til at blive brugt sammen med Hana®-bordet og forhindrer bevægelse af patienten på operationsbordet under artroskopiske hofteprocedurer.

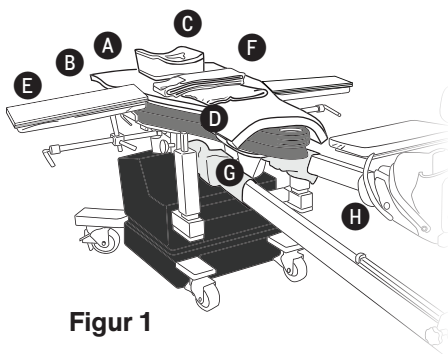
Pink Hip Kit - H er til engangsbrug og skal bortskaffes efter gennemførelse af den kirurgiske procedure.

Pink Hip Kit - H (Figur 1) består af følgende komponenter:

- A. Hovedstøtte (1)
- B. Pink Hip Pad (1)
- C. Kropsrem (1)
- D. Løftelagen (1)
- E. Armstøtteremme (1 par)
- F. Armstøttepuder (1 par)
- G. Kugleleddsdæksel (2)

Pink Hip Kit - H og DermaProx-støvleforinger - H består af: Komponenterne for Pink Hip Kit - H ovenfor samt følgende:

- H. DermaProx™-støvleforing (1 par)



Figur 1

Tiltænkte brugere

Pink Hip Kit - H er beregnet til at blive brugt af sundhedspersonale i overensstemmelse med denne brugsanvisning. Brugsmiljøet er et professionelt sundhedsvæsen.

Anvendelsesformål

Pink Hip Kit - H er designet til at blive brugt sammen med Hana®-bordet og forhindrer, at patienten kan bevæge sig på bordet under artroskopiske hofteprocedurer.

DermaProx-støvleforinger - H er designet til at blive brugt sammen med Hana-bordet for at hjælpe med at dæmpe og beskytte foden, når der påføres trækraft, og minimere, at foden og hælen skrider under hofteartroskopi.

Indikationer for brug

Pink Hip Kit og DermaProx-støvleforing - H er indiceret til brug til at placere patienter under artroskopiske hofteprocedurer.

Tiltænkte patientgrupper

Patientpopulationen består af patienter, for hvem operationskirurgen vurderer, at en hofteartroskopisk procedure er nødvendig.

Kontraindikationer

- Ingen

Advarsler

- Det er sundhedsudbyderens ansvar at være bekendt med brugsanvisningen for produktet samt uddannelse af relevant sundhedspersonale.
- Produktbrug uden for indikationer eller tilsigtet brug er forbudt. Ændringer af produktet kan ændre de forventede resultater.

Forholdsregler

- Undersøg produktemballagen før åbning. Hvis produktemballagen er beskadiget eller punkteret, må produktet IKKE bruges.
- Efterse produktet og indholdet ved fjernelse fra emballagen. Hvis produktet er beskadiget eller defekt, må det IKKE bruges. Kontakt straks producenten for at få support.
- Vær forsigtig, når du placerer kirurgiske patienter. Træk ikke patienter hen over overfladen af Pink Hip Pad, da dette kan resultere i produktskade og funktionstab.

Instruktioner

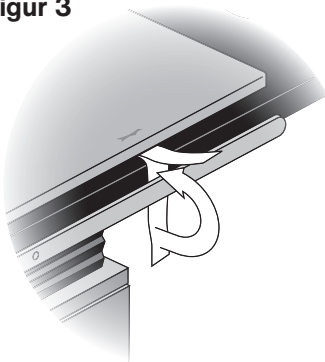
1. Placer Pink Hip Pad ved bordets perinealsektion, så Pink Hip Pad er i direkte kontakt med bordets overflade (*Figur 2*). Placer de hvide burrebåndsstroppe på undersiden af Pink Hip Pad, så mærket "Denne side op" vender opad.

Figur 2



2. Fastgør de hvide burrebåndsstroppe til operationsbordets sengeskiner ved at føre dem under skinnen og sætte burrebåndsenderne sammen. (*Figur 3*)
3. Fastgør dem under operationsbordet ved først at placere den lange af de to lilla stroppers ender under bordet, og læg derefter stroppens lange ende ovenpå stroppens korte ende. Sørg for at trykke den hvide krogdel på stroppens korte ende fast på stroppens lange ende for at fastgøre den. (*Figur 4*)

Figur 3



4. Læg løftelagnet over puden, så det er centreret mellem burrebåndsstropperne. Løftelagnet skal kun dække den del af puden, hvor patientens lænd støtter - under det scapulære område og over korsbenet (*Figur 1*).
5. Placer en hovedstøtte på Pink Hip Pad™ på et sted, der passer til patientens hoved.

Figur 4

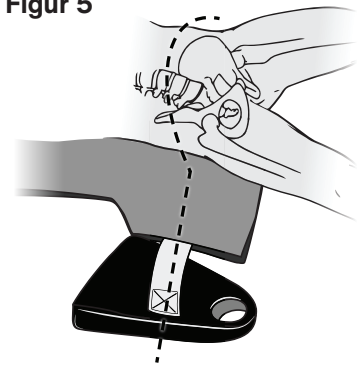
Set fra under bordet



Pudens lilla bånd fastgjort til bordet.

6. Overfør patienten til Pink Hip Pad. Placer patienten som følger:
 - Patientens anterior superior iliac-rygsøjle (ASIS) skal placeres direkte på de nederste stropper. (*Figur 5*)
 - Sørg for, at skuldrene ikke strækker sig ud over Pink Hip Pads øverste kant for at maksimere hudkontakt.
 - Huden i det scapulære område og korsbenet skal være i kontakt med Pink Hip Pads overflade.
 - Brug om nødvendigt løftelagnet til forsigtigt at LØFTE patienten op fra Pink Hip Pad for at flytte på denne. Undgå at trække patienten på puden. Sørg for, at Pink Hip Pad altid er flad.

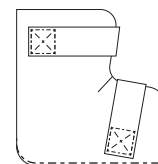
Figur 5



Juster ASIS med den nederste strop på Pink Hip Pad

7. Læg eventuelt patientens fødder i DermaProx™-støvleforinger på følgende måde:
 - a. Sørg for, at støvleforingen vender den rigtige vej. Den syede kant skal flugte med patientens fodsål. (*Figur 6*)
 - b. Åbn stropperne og lad den åbne støvleforing glide ned over patientens fod i den rigtige retning. (*Figur 7*)
 - c. Luk stropperne på støvleforet over patientens fod og sørg for, at det hvide krogmateriale er sikkert fastgjort. Foringen skal sidde tæt uden at hindre cirkulationen. (*Figur 7*)
 - d. Gentag trin a-c for den anden fod.

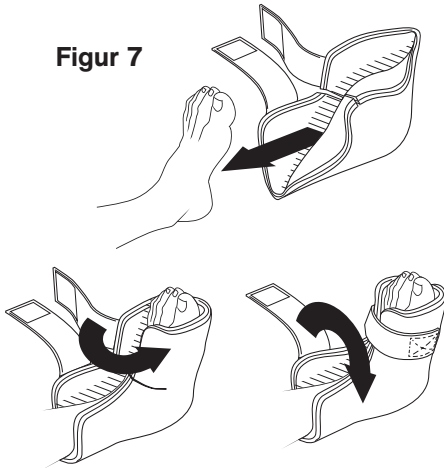
Figur 6



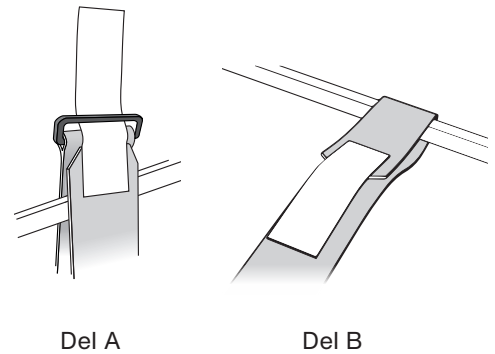
Den syede kant skal flugte med fodsålen.

8. Placer armstøttepuderne på armstøtterne på operationsbordet.
9. Placer patientens arme på armstøttepuderne med håndfladerne opad og fastgør med armstøttestropperne. (Figur 9)

Figur 7



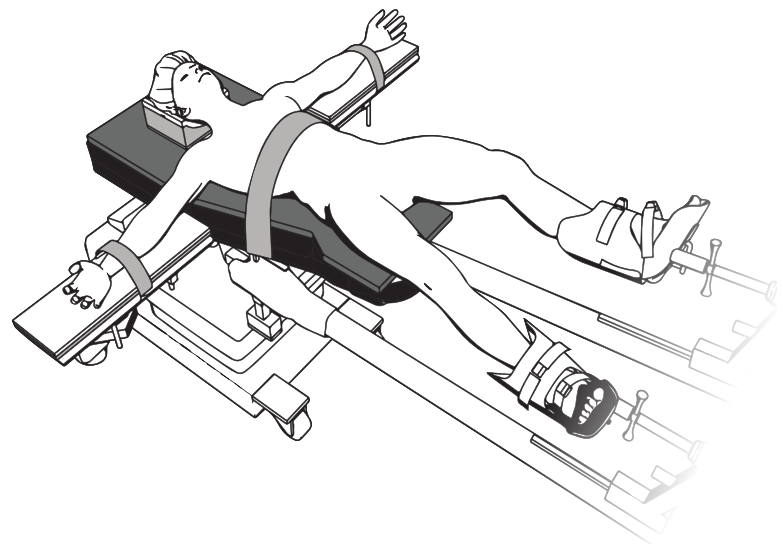
Figur 8



10. Fastgør kropsremmen (Figur 8) på følgende måde:
 - a. Begynd med *del A*: orientér remmen, så det hvide krogmateriale vender udad. Før remmen gennem spændet, indtil den slutter tæt ind til tilbehørsskinnen, og læg den frie ende over patienten.
 - b. Fortsæt med *del B*: træk enden af remmen op mellem bordet og tilbehørsskinnen, så det derved sikres, at det lange hvide krogmateriale vender indad. Tryk det hvide krogmateriale sammen for at fastgøre det og sikre, at det er på plads.

Figur 9

Fuldført installation med korrekt placeret patient.



Ordliste over symboler

	Medicinsk udstyr
	Advarsel
	Producent
	Fremstillingsdato
	Batch-kode

	Må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget
	Må ikke genbruges
	Uden latex
	Antal
	Katalognummer

	Se den elektroniske brugsanvisning
	Ikke-steril
	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab
	Europæisk overensstemmelse

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

LITIFUPP078 R1 8/31/2022