

Troop Elevation Pillow Addition: Gebruiksaanwijzing

Beschrijving

De Troop Elevation Pillow Addition (TEPA) of de Addition is een wigvormige positioneerhulp die ontworpen is voor gebruik met de Troop Elevation Pillow. De Addition moet geplaatst worden op de bovenkant van het Troop Elevation Pillow en er moet een hoofdwieg of een standaardintubatiekussen geplaatst worden op de bovenkant van het platte/vlakke deel van de Addition om het luchtwegbeheer van morbide obese patiënten te verbeteren.

Gebruik



Beoogde gebruikers: Getrainde medische zorgverleners op het gebied van luchtwegbeheer.

Het Troop Elevation Pillow (TEP) + de Addition (TEPA) + de Head Cradle (H.C.) zijn ontworpen om **uiterst morbide obese patiënten in de H.E.L.P.-positie (laryngoscopiepositie met verhoogd hoofd)** te plaatsen. Als algemene regel is de combinatie TEP + TEPA + H.C. aanbevolen voor patiënten die 200 tot 225 kg of meer wegen of voor patiënten wier **BMI groter is dan 50**. Het is belangrijk rekening te houden met de hoogte-/gewichtsverhouding van de patiënt wanneer er als klinische indicatie overwogen wordt de TEPA te gebruiken. Een uiterst morbide obese patiënt wiens gewicht zich voornamelijk bevindt in de buik en de bovenste borststreek (in tegenstelling tot de taille en de heupen) haalt hieruit waarschijnlijk het grootste voordeel.

De **Troop Elevation Pillow Addition (TEPA)** is verkrijgbaar als een wegwerpbaar of herbruikbaar product dat bedekt is met vinyl en dat ontworpen is om geplaatst te worden op de bovenkant van de met vinyl bedekte Troop Elevation Pillow. **Er is een wegwerpbaar chirurgische barrièrehoes (wordt apart verkocht) aanbevolen om de TEPA en de Troop Elevation Pillow uit vinyl te bedekken en te beschermen.**

Onderhoud

Reinigingsinstructies:

Virex, Fantastik en Formula 409 zijn de aanbevolen reinigingsmiddelen voor de productlijn Troop Elevation Pillow. Elke positioneerhulp moet worden schoongemaakt na gebruik door een patiënt.

1. Verwijder de eenmalige chirurgische barrièrehoes van de Troop Elevation Pillow en voer af als klinisch medisch afval.
2. Breng de reinigingsvloeistof royaal aan op de bovenkant, zijkanten en onderkant van het verhogingskussen en veeg af met een schone, pluisvrije doek. Gebruik een schone, met water bevochtigde doek om resterende reinigingsvloeistof te verwijderen. Gebruik dan nog een schone doek om de laatste resten te verwijderen.
3. Plaats de Troop Elevation Pillow zodanig dat hij goed aan de lucht kan drogen.
4. Herhaal de reinigingsprocedure voor de hoofdsteun, de Troop toevoeging en de armsteunkussens indien die ook werden gebruikt.

Een reinigingsoplossing met waterstofperoxide zoals Virex kan het vinyl doen verkleuren of (na verloop van tijd) het vinyl anders doen aanvoelen. We raden af onze lijn van producten machinaal te wassen, machinaal te drogen, met gas te steriliseren of te autoclaveren. Onze positioneerhulpen mogen nooit in reinigingsvloeistof worden gedrenkt, omdat dit de integriteit van het product ernstig kan schaden.

Opslag en behandeling:

De volgende opslagvoorwaarden worden aanbevolen om de integriteit van de Troop Pillow-producten te behouden, zodat verhardingen, verzachtingen, barsten of andere slijtage aan het oppervlak vermeden kunnen worden:

Warmte: De opslagtemperatuur moet bij voorkeur tussen 4°C en 25°C graden liggen. Direct contact met warmtebronnen moet worden vermeden.

Vochtigheid: De relatieve luchtvochtigheid in de opslagruimte moet tussen 30% en 70% liggen.. Zeer vochtige of zeer droge omstandigheden moeten worden vermeden.

Licht: Langdurige blootstelling aan direct zonlicht kan best worden vermeden. Onze producten zijn ontworpen voor normale omgevingen binnenshuis.

Maak geen contact met scherpe randen of enig oppervlak dat de positioneerhulp kam doorboren, scheuren, snijden of knellen. Behandel de positioneerhulpen voorzichtig om schade te voorkomen.

Verwijderingsprocedures:

De productlijn Troop Elevation Pillow bevat geen medicinale stoffen. De positioneerhulpen in vinyl moeten als algemeen medisch afval worden afgevoerd. De chirurgische barrièrehoezen moeten worden afgevoerd als klinisch afval en kunnen met hitte worden behandeld of verbrand.

Constructie

De gebruikte materialen zijn een oppervlak in vinyl met polyester substraat en polyurethaanschuim.

Naleving van brandvoorschriften:

Alle materialen voldoen aan de brandvoorschriften van de State of California Department of Consumer Affairs Technical Bulletin #117-2013 en TB129. Dit betreft alle bekledingen en schuimvullingen. Alle materialen voldoen aan de Boston Fire Code Flammability Requirements.

De hoes in vinyl is voorzien van antimicrobiële bescherming en is schimmelbestendig. Alle materialen zijn antistatisch, vrij van latex en ftalaten.

Garantie:

Gegarandeerd vrij van defecte materialen en ondoelmatig vakmanschap op het moment van aankoop en bruikbaar gedurende een periode van twee jaar, met uitzondering van verkeerd gebruik, nalatigheid, misbruik of het niet naleven van de hier verstrekte Richtlijnen voor gebruik en onderhoud. Een eenmalige chirurgische barrièrehoes moet worden gebruikt als bedekking voor de Troop Elevation Pillow en Toevoeging als bescherming bij elk gebruik, zoniet is de garantie nietig.

CR Enterprises, LLC behoudt zich het recht voor te bepalen of een kussen kan worden hersteld of dat het al dan niet werd blootgesteld aan verkeerd gebruik, nalatigheid of misbruik. De klant staat in voor de volledige kosten van retourzending. Een aankoopbewijs is vereist voor alle vragen omtrent de garantie. Alle specifieke garantie vragen en ernstige incidenten dienen te worden gericht aan Bone Foam Inc. in Corcoran, Minnesota: 763-559-1830 en de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker is gevestigd.

Voorzorgen, waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen: Om verwonding te voorkomen, moeten alle onderdelen van de Troop Elevation Pillow (TEP) veilig op het gebruikte ziekenhuisbed worden bevestigd. Gebruiker wordt opgedragen de voorgevormde barrièrehoes of ondoordringbare chirurgische hoes over de TEP aan te brengen. Wikkel de TEP nooit in plastic wanneer hij door een patiënt wordt gebruikt.



Bone Foam, Inc.
20175 County Road 50, Corcoran, MN
55340 USA
Phone: 763-559-1830 Fax: 763-559-1822
www.troopelevationpillow.com
www.bonefoam.com



mdi Europa GmbH
Langenhagener Str. 71
D-30855 Hannover-Langenhagen
Fax: +49-511-3908 9539
Telefoon: +49-511-3908 9530

Website voor de klas: www.troopelevationpillow.com

In de VS ontwikkeld



" Niet gemaakt van natuurlijk rubberlatex "

Symbolen die op het etiket staan:

Symbol	Symbol ref. nr.	Benaming van het symbool	Symboolbeschrijving
	5.1.1	Fabrikant	Wijst de fabrikant van het medische hulpmiddel aan zoals gespecificeerd in de EU MDR 2017/745 richtlijn.
	5.1.2	Gemachtigd vertegenwoordiger bij de Europese Gemeenschap	Benoemt de gemachtigde vertegenwoordiger bij de Europese Gemeenschap.
	5.1.3	Fabricagedatum	Geeft de productiedatum van het medische hulpmiddel aan.
	5.1.5	Batchcode	Geeft de batchcode van de fabrikant aan, zodat de batch of het volume kan worden bepaald
	5.1.6	Catalogusnummer	Geeft het catalogusnummer van de fabrikant aan, zodat het medische hulpmiddel kan worden bepaald.
	5.2.7	Niet gesteriliseerd	Geeft een medisch hulpmiddel dat niet onderworpen is aan een sterilisatieprocedure.
	5.3.2	Uit de buurt van zonlicht houden	Wijst op een medisch apparaat dat bescherming tegen lichtbronnen nodig heeft.
	5.3.7	Temperatuurlimiet	Wijst op de temperatuurlimieten waaraan het medische hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld.
	5.3.8	Bepijking van de luchtvochtigheid	Wijst op het bereik van de luchtvochtigheid waaraan het medische hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld.
	5.4.3	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing of Raadpleeg de elektronische gebruiksaanwijzing	Geeft aan dat de gebruiker de gebruiksaanwijzing moet raadplegen.
	5.7.7	Medisch apparaat	Wijst erop dat het om een <i>medisch product</i> gaat.