

Ajout au Troop Elevation Pillow : Mode d'emploi

Description

Le Troop Elevation Pillow (Oreiller d'Élévation Troop) Addition (TEPA) ou l'***ajout*** est un positionneur en forme de coin conçu pour être utilisé avec le Troop Elevation Pillow. L'ajout est placé au-dessus du Troop Elevation Pillow et un serre-tête ou un oreiller intubant standard est placé sur le dessus de la partie plate/plateau de l'ajout pour aider à améliorer la gestion de des voies respiratoires des patients présentant une obésité morbide.

Utilisation



Utilisateurs ciblés : Professionnels de santé formés à la gestion des voies respiratoires.

Le Troop Elevation Pillow (TEP) + l'ajout (TEPA) + le serre-tête (H.C.) sont conçus pour **le positionnement du patient présentant une obésité morbide importante en position H.E.L.P.** (position de laryngoscopie avec tête élevée). À titre de recommandation générale, le TEP + TEPA + H.C. est recommandé pour les patients pesant 200 à 225 kilogrammes ou plus ou les patients dont **l'IMC est supérieur à 50**. La taille et la répartition de poids du patient sont des observations importantes en considérant l'indication clinique pour employer le TEPA. Par exemple, un patient présentant une obésité morbide importante dont le poids est principalement dans l'abdomen et la partie supérieure de la poitrine (par rapport à la taille et la hanche) est plus susceptible de recevoir le plus d'avantages.

Le **Troop Elevation Pillow Addition (TEPA)** est disponible sous forme de produit jetable ou réutilisable recouvert de vinyle conçu pour être placé sur le dessus du Troop Elevation Pillow couvert de vinyle. **Une couverture de barrière chirurgicale jetable (vendue séparément) est recommandée pour couvrir et protéger le TEPA en vinyle et le Troop Elevation Pillow couvert de vinyle.**

Soins

Instructions de nettoyage:

Virex, Fantastik ou Formula 409 sont les agents de nettoyage recommandés pour la gamme de produits “Oreiller d'Élévation Troop”. Chaque positionneur doit être nettoyé après chaque utilisation d'un patient.

1. Retirer la housse de la barrière chirurgicale jetable de l'Oreiller d'Élévation Troop (OET) et l'éliminer comme déchets médicaux cliniques
2. Appliquer le liquide de nettoyage généreusement sur le dessus, les côtés et le dessous de l'Oreiller d'Élévation Troop (OET) et essuyer avec un chiffon non pelucheux. Utiliser un chiffon propre humidifié avec de l'eau pour enlever toute solution de nettoyage. Ensuite, utiliser un chiffon propre pour enlever les résidus.
3. Placer l'OET de façon à ce qu'il puisse sécher à l'air libre.
4. Répéter la procédure de nettoyage pour le Berceau de Tête, l'Ajout de Troop, et les Supports de Bras si ceux-ci ont été utilisés.

Une solution de nettoyage de peroxyde d'hydrogène, tel que Virex, peut décolorer le vinyle ou (au fil du temps) changer la “sensation” du vinyle. Nous ne recommandons pas que notre gamme de produits soit lavée à la machine, séchée à la machine, stérilisée au gaz ou autoclavée. Nos positionneurs ne doivent jamais être trempés dans la solution de nettoyage car ceci pourrait sérieusement compromettre l'intégrité du produit.

Entreposage et manutention:

Les conditions d'entreposage suivantes sont recommandées pour maintenir l'intégrité des produits d'Oreiller Troop, de sorte que le durcissement, l'adoucissement, la fissuration ou toute autre dégradation de surface soient évités :

Chaleur: La température d'entreposage devrait de préférence être entre 4 et 25 degrés Celsius. Il faut éviter tout contact direct avec les sources de chaleur.

Humidité: L'humidité relative dans l'entrepôt devrait être entre 30% et 70%. Des conditions très humides ou très sèches doivent être évitées.

Lumière : Il est préférable d'éviter l'exposition à la lumière directe du soleil pendant de longues périodes de temps. Nos produits sont conçus pour être utilisés dans des environnements intérieurs normaux.

Ne pas faire contact avec des bords tranchants ou toute surface qui pourrait perforer, déchirer, couper ou pincer le positionneur. Manipuler soigneusement les positionneurs pour éviter tout dommage.

Procédures d'élimination

La gamme de produits OET ne se compose d'aucune substance médicamenteuse. Les positionneurs en vinyle doivent être éliminés en tant que déchets médicaux généraux. Les couvercles de barrière chirurgicale doivent être éliminés comme déchets cliniques et peuvent être traités à la chaleur ou incinérés.

Construction

Les matériaux de construction utilisés ont une surface en vinyle avec substrat de polyester et mousse de polyuréthane

Conformité au Code d'incendie

Tous les documents sont conformes aux règlements du code des incendies : le Bulletin Technique du Département de la Consommation de l'État de Californie #117-2013 et TB129. Cela comprend tous les couvercles et les remplissages en mousse. Tous les matériaux sont conformes aux exigences du Code d'Inflammabilité des Incendies de Boston.

Le revêtement en vinyle a une protection antimicrobienne et une résistance à la moisissure. Tous les matériaux sont anti-statiques, sans latex et sans phtalate.

Garantie:

Garantie d'être exempt de matériaux défectueux et de fabrication au moment de l'achat, et d'être en bon état de service

pour une période de deux ans, sauf en cas d'utilisation abusive, de négligence, d'abus ou un manque d'observer les Lignes Directrices sur les Soins et l'Utilisation, çl-incluses. Une barrière chirurgicale jetable doit être utilisée pour recouvrir l'Oreiller d'Élévation Troop et l'Addition Troop avec chaque utilisation, pour assurer que la garantie soit valide.

CR Enterprises, LLC se réserve le droit de déterminer si l'Oreiller d'Élévation Troop est réparable, et s'il a subi ou non une mauvaise utilisation, une négligence ou un abus. Le client accepte le coût total des frais d'expédition de retour. Une preuve d'achat est requise pour toutes les demandes de garantie. Toutes les questions spécifiques concernant des garanties et incidents critiques doivent être adressées à Bone Foam Inc. in Corcoran, Minnesota: 763-559-1830 et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur est établi.

Mises en garde, avertissements et précautions: Pour éviter les blessures, toutes les parties de l'oreiller d'élévation des troupes (TEP) doivent être placées en toute sécurité sur le lit d'hôpital utilisé. L'utilisateur est invité à placer la housse de protection préformée ou la housse chirurgicale imperméable sur le TEP. Ne jamais envelopper le TEP dans du plastique pendant l'utilisation par le patient. Cesser l'utilisation si des signes de dégradation du matériau apparaissent.



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

Site web d'enseignement:
www.troopelevationpillow.com

Fabriqué aux États-Unis



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



" Non fabriqué en latex de caoutchouc naturel "

Symboles utilisés sur les étiquettes :

Symbole	N° de réf. du Symbole	Titre du symbole	Description du symbole
	5.1.1	Fabricant	Indique le fabricant du dispositif médical, tel que défini par la directive européenne RMC 2017/745.
	5.1.2	Représentant autorisé auprès de la Communauté européenne	Indique le représentant autorisé auprès de la Communauté européenne.
	5.1.3	Date de fabrication	Indique la date de fabrication du dispositif médical.
	5.1.5	Code de lot	Indique le code de lot du fabricant pour que le lot ou la série puisse être identifié.
	5.1.6	Numéro de catalogue	Indique le numéro de catalogue du fabricant pour que le dispositif médical puisse être identifié.
	5.2.7	Non stérile	Indique un dispositif médical qui n'a pas été soumis à une procédure de stérilisation.
	5.3.2	Tenir à l'abri de la lumière du soleil	Indique un dispositif médical qui doit être protégé des sources de lumière.
	5.3.7	Limite de température	Indique les limites de température auxquelles le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.
	5.3.8	Limitation d'humidité	Indique la plage d'humidité à laquelle le dispositif médical peut être exposé en toute sécurité.
	5.4.3	Consultez le mode d'emploi ou Consultez le mode d'emploi électronique	Indique la nécessité que l'utilisateur consulte le mode d'emploi.
	5.7.7	Dispositif médical	Indique que l'article est un <i>dispositif médical</i> .