

Suplemento de Troop Elevation Pillow:

Indicaciones de uso

Descripción

El Suplemento de Troop Elevation Pillow Addition (TEPA, por su sigla en inglés) o el **Suplemento** es un posicionador en forma de cuña diseñado para usarse con la Troop Elevation Pillow. El Suplemento se coloca encima de la Troop Elevation Pillow y se pone un cabezal o una almohada de intubación estándar encima de la parte plana o tope del Suplemento para ayudar a mejorar el manejo de las vías respiratorias de los pacientes con obesidad mórbida.

Uso



Usuarios previstos: proveedores médicos capacitados en el manejo de las vías respiratorias.

La Troop Elevation Pillow (TEP) + el Suplemento (TEPA) + el Cabezal (H.C.) están diseñados para **colocar al paciente con obesidad mórbida en la posición H.E.L.P.** (posición de laringoscopia con la cabeza elevada). Como guía general, se recomienda el TEP + TEPA + H.C. para pacientes que pesen de 200 a 225 kilogramos o más o para pacientes cuyo **IMC sea mayor de 50.** La altura y la distribución del peso del paciente son observaciones importantes al considerar la indicación clínica para usar el TEPA. Por ejemplo, un paciente súper obeso mórbido cuyo peso se encuentra principalmente en el abdomen y la parte superior del tórax (frente a la zona de la cintura y la cadera) tiene más probabilidades de obtener el mayor beneficio.

El **Suplemento de la Troop Elevation Pillow (TEPA)** está disponible como producto cubierto de vinilo desechable o reutilizable diseñado para colocarse encima de la Troop Elevation Pillow cubierta de vinilo. **Se recomienda una cubierta de barrera quirúrgica desechable (vendida por separado) para cubrir y proteger el TEPA de vinilo y la Troop Elevation Pillow de vinilo.**

Cuidado

Instrucciones de limpieza:

Virex, Fantastik o Formula 409 son los agentes de limpieza recomendados para la línea de productos Troop Elevation Pillow. Cada posicionador debe limpiarse después de cada uso del paciente.

1. Retire la cubierta de barrera quirúrgica desechable de la Almohada de Elevación de Troop y deséchela como un desecho médico clínico.
2. Aplique abundantemente el líquido de limpieza en la parte superior, en los lados y en la parte inferior de la Almohada de Elevación y limpie con un paño limpio y sin pelusas. Use un paño limpio humedecido con agua para eliminar cualquier solución de limpieza. Luego use un paño limpio final para eliminar cualquier residuo restante.
3. Coloque la Almohada de Elevación de la Troop para que se pueda secar al aire.
4. Repita el procedimiento de limpieza para las almohadillas de la base, la adición de Troop y la tabla de brazos, si se utilizan también.

Una solución de limpieza de peróxido de hidrógeno como Virex puede decolorar el vinilo o (a lo largo del tiempo) cambiar la "sensación" del vinilo. No recomendamos que nuestra línea de productos sea lavada a máquina, secada a máquina, esterilizada con gas o esterilizada en autoclave. Nuestros posicionadores nunca deben sumergirse en una solución de limpieza, ya que podría comprometer seriamente la integridad del producto.

Almacenamiento y manipulación:

Se recomiendan las siguientes condiciones de almacenamiento para mantener la integridad de los Productos de Almohada de Troop, de modo que se pueda evitar el endurecimiento, ablandamiento, agrietamiento u otra degradación de la superficie:

Calor: la temperatura de almacenamiento debe estar preferiblemente entre 4 y 25 grados C. Debe evitarse el contacto directo con fuentes de calor.

Humedad: La humedad relativa en el almacén debe estar entre 30% y 70%. Deben evitarse condiciones muy húmedas o muy secas.

Luz: es mejor evitar la exposición a la luz solar directa durante largos períodos de tiempo. Nuestros productos están diseñados para su uso en ambientes interiores normales.

No haga contacto con bordes afilados o cualquier superficie que pueda perforar, rasgar, cortar o pellizcar el posicionador. Maneje los posicionadores con cuidado para evitar daños.

Procedimientos de eliminación:

La línea de productos Troop Elevation Pillow no consiste en ninguna sustancia medicinal. Los posicionadores de vinilo deben desecharse como residuos médicos generales. Las cubiertas de la barrera quirúrgica deben eliminarse como desechos clínicos y pueden tratarse con calor o incinerarse.

Construcción

Los materiales utilizados son una superficie de vinilo con sustrato de poliéster y espuma de poliuretano.

Cumplimiento del Código de Incendios:

Todos los materiales cumplen con las regulaciones del código de incendios: el Boletín Técnico del Departamento de Asuntos del Consumidor del Estado de California # 117-2013 y TB129. Esto incluye todas las cubiertas y rellenos de espuma. Todos los materiales cumplen con los requisitos de inflamabilidad del Código de Incendios de Boston.

La cubierta de vinilo tiene protección antimicrobiana y es resistente al moho. Todos los materiales son antiestáticos, sin látex y sin ftalatos.

Garantía:

Garantizado para estar libre de materiales defectuosos y mano de obra en el momento de la compra y se puede reparar por un período de dos años, excepto el uso indebido, negligencia, abuso o incumplimiento de las pautas de cuidado y uso que se proporcionan en este documento. Se debe usar una cubierta de barrera quirúrgica desechable para cubrir la Almohada de Elevación de Troop y la Adición para su protección con cada uso para que la garantía sea válida.

CR Enterprises, LLC se reserva el derecho de determinar si una almohadilla es reparable y si ha sufrido mal uso, negligencia o abuso. El cliente acepta el costo total de los gastos de envío de devolución. Se requiere comprobante de compra para todas las consultas de garantía. Todas las preguntas específicas sobre la garantía y los incidentes graves deben dirigirse a Bone Foam Inc. en Corcoran, Minnesota: 763-559-1830 y a la autoridad competente del estado miembro en el que está establecido el usuario.

Advertencias y precauciones: Para evitar lesiones, todas las piezas de la Troop Elevation Pillow (TEP) deben colocarse en la cama del hospital en uso de forma segura. Se indica al usuario que coloque la cubierta de barrera preformada o la cubierta quirúrgica impermeable sobre la TEP. Nunca envuelva la TEP en plástico durante el uso del paciente. Suspenda su uso si hay signos de degradación del material.



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 Fax: +49-511-3908 9539
Teléfono: +49-511-3908 9530

Página web de enseñanza: www.troopelevationpillow.com

Creado en los Estados Unidos



" No está fabricado con látex de caucho natural"

Símbolos usados en las etiquetas:

Símbolo	Símbolo No. de referencia	Título del símbolo	Símbolo Descripción
	5.1.1	Fabricante	Indica el fabricante del dispositivo médico, como se define en el EU MDR 2017/745.
	5.1.2	Representante autorizado de la Comunidad Europea	Indica el representante autorizado de la Comunidad Europea.
	5.1.3	Data de fabricación	Indica la fecha de fabricación del dispositivo médico.
	5.1.5	Código de lote	Indica el código de lote del fabricante para poder identificar el lote o la partida.
	5.1.6	Número de catálogo	Indica el número de catálogo del fabricante para que se pueda identificar el producto médico.
	5.2.7	No estéril	Indica un producto sanitario que no ha sido sometido a un proceso de esterilización.
	5.3.2	Mantener alejado de la luz solar	Indica un dispositivo médico que necesita protección contra fuentes de luz.
	5.3.7	Límite de temperatura	Indica los límites de temperatura a los que el dispositivo médico puede exponerse de forma segura.
	5.3.8	Limitación de humedad	Indica el rango de humedad al que puede exponerse el dispositivo médico de forma segura.
	5.4.3	Consulte las instrucciones de utilización o Consulte las instrucciones de utilización electrónicas	Indica la necesidad de que el usuario consulte las instrucciones de uso.
	5.7.7	Dispositivo médico	Indica que el artículo es un <i>dispositivo médico</i> .