

Arrow T-POD Beckenschlinge zur Stabilisierung von Beckenfrakturen

Indikationen:

Zur umlaufenden Kompression des Beckens zur Stabilisierung des Beckens bei Patienten mit Verdacht auf eine Beckenfraktur, wodurch eventuell Blutverlust und Schmerzen reduziert werden können.

Entsorgung:

Gemäß den lokal geltenden Vorschriften für biologisch gefährliche Abfälle entsorgen, sofern zutreffend.

Verwendung bei Röntgenuntersuchungen:

Ein abnehmbares, röntgensichtbares Etikett liegt bei, um den am Patienten angelegten T-POD kenntlich zu machen.

Allgemeine Warnhinweise

1. Warnung: Für den Einmalgebrauch: Nicht wiederverwenden, aufbereiten oder sterilisieren. Die Wiederverwendung des Produkts bringt ein potenzielles Risiko für schwere Verletzungen und/oder Infektionen mit sich, die zum Tod führen können. Die Aufbereitung von Medizinprodukten, die nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt sind, kann Leistungseinbußen oder Funktionsverlust verursachen.

Die Fotos dienen der Veranschaulichung.

2. Warnung: Vor dem Gebrauch alle in der Packungsbeilage zu findenden Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Anweisungen lesen. Andernfalls kann es zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten kommen.

Gebrauchsanweisung:

1. Die Schlinge unter das Becken des Patienten schieben. Es wird empfohlen, vor dem Anlegen des T-POD die Kleidung des Patienten zu entfernen.
2. Die Schlinge so kürzen, dass eine Lücke von 15–20 cm (6–8 Zoll) über dem Zentrum des Abdomens bleibt. Hinweis: Falls ein Kürzen nicht möglich ist, kann die Schlinge untergefaltet werden.
3. Das Zugrollensystem mit Velcro-Rückseite auf beiden Seiten der Lücke an der Schlinge anbringen.
4. An der Zuglasche ziehen, wodurch eine gleichmäßige umlaufende Kompression ausgeübt wird.
5. Die Schur um die Haken am Zugrollensystem wickeln und die Zuglasche mit Velcro-Rückseite am Textilmaterial des Zugrollensystems befestigen.
6. Mit Datum und Uhrzeit des Anlegens beschriften.

Arrow® T-POD™ Pelvic Stabilization Device

Rx only:

Indications for Use:

Provides circumferential compression to the pelvis in patients with suspected pelvic fracture for pelvic stabilization which may reduce blood loss and pain.

Disposal:

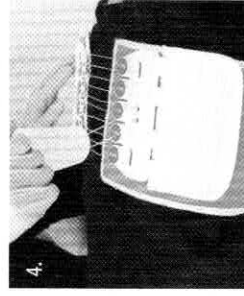
Where applicable dispose of according to local regulations for biohazardous waste.

When Used In X-Ray:

Detachable X-Ray Detectable Label is included to identify that T-POD is in place on patient.

⚠ General Warnings

1. Warning: Single use: Do not reuse, reprocess or sterilize. Reuse of device creates a potential risk of serious injury and/or infection which may lead to death. Reprocessing of medical devices intended for single use only may result in degraded performance or a loss of functionality.
2. Warning: Read all package insert warnings, precautions, and instructions prior to use. Failure to do so may result in severe patient injury or death.



Photos are for illustration purposes.

Instruction For Use:

1. Slide the Belt under the patient and into position under the pelvis. It is recommended to remove patient clothing prior to applying T-POD.
2. Trim the Belt leaving a 6-8" (15-20 cm) gap over the center of the abdomen. Note: If unable to trim, the Belt can be folded under.
3. Apply the Velcro®-backed Pulley System to the Belt on each side of the gap.
4. Draw the Pull Tab, creating simultaneous circumferential compression.
5. Wrap the cord around the Pulley System hooks and secure the Velcro®-backed Pull Tab to the Pulley System fabric.
6. Record the date and time of application.

MD	⚠	📖	⊘	⚠ UNTER STERIL	☀	☔	⊘	☒
Medizinprodukt	Vorsicht	Gebrauchsanweisung beachten	Nicht wiederverwenden	Unsteril	Vor Sonnenlicht schützen	Vor Nässe schützen	Nicht verwenden, wenn die Packung beschädigt ist.	Für die Herstellung wurde kein Naturkautschuk verwendet
MR	REF	LOT						
MR-sicher	Katalog-Nummer	Chargenbezeichnung	Halbbarkeitsdatum	Hersteller	Herstellungsdatum			

Für Patienten/Anwender/Dritte in der Europäischen Union und in Ländern, die die gleichen Vorschriften befolgen (Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte): Falls während der Verwendung dieses Produktes oder als Resultat davon ein schwerwiegendes Vorkommnis aufgetreten ist, dieses bitte dem Hersteller und/oder Kommission zu finden: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en

Die Kontaktangaben der nationalen zuständigen Behörden (Vigilance Contact Points) und weitere Informationen sind auf der folgenden Website der Europäischen Union zu finden: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en
 Teleflex, das Teleflex-Logo, Arrow, das Arrow-Logo und T-POD sind Marken oder eingetragene Marken von Teleflex Incorporated oder verbundenen Unternehmen in den USA und/oder anderen Ländern. Andere Namen sind eventuell Marken des jeweiligen Eigentümers. © 2019 Teleflex Incorporated. Alle Rechte vorbehalten.