




Ring Protect™ Engångssårskydd / Retraktor
Bruksanvisning

Ref. inga.: 0221-060070150, 0221-080090150, 0221-120130150, 0221-150160150, 0221-180190250, 0221-180190200, 0221-220230250,
0221-220230200, 0221-270280250, 0221-320330250

 Grena Ltd, 1000 Stor Väst Väg, Brentford, Middlesex TW8 9HH, Förenad Rike	Kontakta information: Telefon/fax: + 44 115 9704 800	 MDML INTL LTD. 10 McCurtain Hill Clonakilty, Co. Cork, P85 K230, Irland		SWE IFU-DRA-SWE_08
--	--	---	---	------------------------------



Uppmärksamhet:

Instruktionerna som tillhandahålls häri är inte avsedda att fungera som en heltäckande manual för kirurgiska tekniker relaterade till användningen av sårskyddet/upprullaren. Att förvärva färdigheter i kirurgiska tekniker kräver direkt kontakt med vårt företag eller en auktoriserad distributör för att få tillgång till detaljerade tekniska instruktioner, konsultera professionell medicinsk litteratur och fullfölja erforderlig utbildning under mentorskap av en kirurg som är skicklig i minimalt invasiva procedurer. Innan Veress-nålen används rekommenderar vi starkt en noggrann genomgång av all information som finns i denna manual. Underlåtenhet att följa dessa riktlinjer kan resultera i allvarliga kirurgiska resultat, inklusive patientskada, kontaminering, infektion, korsinfektion eller dödsfall.

Produkt beskrivning:

Disponibel Sårskydd / Retraktor ger 360° av periferisk, atraumatisk indragning, upprätthåller fukt vid snitt webbplats, minskar yttlig operationsställe infektion följande operationer och förhindrar överföring av cancer celler in i abdominal vägg under onkologisk kirurgi och tumör avlägsnande. De självbevarande design av engångsvaran Sår Beskyddare / Upprullningsdon tillåter handsfree tillgång till de avgörande plats, minimerar behov för kirurgisk bistånd och underlättar provet avlägsnande.

Disponibel Sårskydd / Upprullningsdon är steril, engångsbruk, disponibel enheter och är levereras i en mängd olika diametrar. Dessa produkter do INTE innehålla latex eller Di-etyl-hexyl Ftalat (DEHP). Läkare borde välj storlek av enheten som är lämplig för de specifik förfarande.

Indikationer:

Disponibel Sårskydd / Upprullningsdon är avsedda att atraumatiskt dras tillbaka kirurgisk sår och skydda sina kanter från fukt förlust, infektion och oavsiktlig kontaktimplantation av tumör celler in i de kroppsvägg.

Patientmålgrupp - vuxna och unga patienter, män och kvinnor.

Avsedda användare: produkten är avsedd att endast användas av kvalificerad medicinsk personal.

Kontraindikationer:

Do inte använda i de område av lokal inflammation.

Instruktioner för använda:

1. Förbereda de kirurgisk plats enligt till standard förfarande.
2. Öppna de paket använder standard aseptisk teknik och sätta Sår Beskyddare / Upprullningsdon till de steril fält.
3. Göra en snitt som är tillräckligt att tillgodose de Sår Beskyddare / Upprullare hänvisar till skärningen längder lista nedan.
4. Infoga de färgad ringa av Sår Beskyddare / Upprullare in i de snitt.
5. Grepp de vit proximal ring med händerna mitt emot varandra. Dra upp på de vit proximal ringa säkerställa att färgad distala ringa är fullt ut sittande mot peritoneal eller pleuraskikt.
6. Rulla den vita proximala ringen genom att böja den övre ringkanten över tills ringen vänds helt. Upprepa rullningen tills snittet är tillbakadraget och sårskyddet/upprullningshylsan sitter tätt mot snittets väggar.
7. Kontrollera noga att ingen tarm eller vävnad är instängd mellan den distala ringen och kroppsväggen.
Obs: För att förhindra långvarig ischemi och potentiell nekros måste all vävnad som fastnat mellan upprullningsdonet och kroppsväggen omedelbart frigöras.
8. Utföra förfarande genom den helt indragna och skyddade 360° snitt plats.
9. Att ta bort Sår Beskyddare / Upprullningsdon infoga hand eller finger genom de öppning, grepp färgad distala ringa och dra försiktigt det ut ur snitt.

Skärande längder:

Ref nr	Klipplängd [cm]	Ref nr	Klipplängd [cm]
0221-060070150	2 - 5	0221-180190200	9 - 16
0221-080090150	2,5 - 6	0221-220230250	11 - 20
0221-120130150	5 - 10	0221-220230200	11 - 20
0221-150160150	7 - 13	0221-270280250	14 - 25
0221-180190250	9 - 16	0221-320330250	17 - 30



Ytterligare varningar och försiktighetsåtgärder:

1. Handtag skarpt instrument med vård att förebygga oavsiktlig skärning eller punktering av Sår Skydd / Upprullningshylsa. Oavsiktlig skada på upprullningsdonet under proceduren kan leda till att fragment av hylsan skärs av och eventuellt faller in i kroppshålan obemärkt.
2. Förläng inte kroppsväggens snitt utöver den rekommenderade gränsen för den givna upprullningsanordningens storlek. Ett alltför långt snitt kan göra att den färgade ringen förlorar tillräckligt inre stöd, vilket leder till potentiell glidning från operationsåret och komplicerar proceduren.
3. Undvik att göra snittet kortare än den nedre gräns som rekommenderas för den givna upprullningsanordningens storlek. Ett snitt som är för kort kommer att göra att upprullningshylsan drar ihop sig, vilket minskar diametern på åtkomsten till operationsstället och gör proceduren mer utmanande.
4. Den färgade ringen måste alltid placeras inuti kroppshålan. Omvänd placering förhindrar den yttre ringen från att rulla upp ordentligt och kan äventyra korrekt indragning av kroppsväggarna.
5. Efter att ha tagit bort sårskyddet/upprullaren, kontrollera särkanterna för hemostas.
6. Var försiktig när det finns risk för exponering för blod eller kroppsvätskor. Följ sjukhusets protokoll angående användning av skyddskläder och utrustning.
7. Kassera alla öppnade enheter, oavsett om de har använts, för att förhindra oavsiktlig återanvändning av en potentiellt kontaminerad enhet. Enhetens sterilitet och fulla funktionalitet kan endast säkerställas om den används omedelbart efter att förpackningen öppnats.
8. Använd enheten omedelbart efter öppning. Att förvara enheten efter att förpackningen har öppnats kan leda till kontaminering, vilket ökar risken för patientinfektion.
9. Ta bry sig om att kassera de produkt och förpackning efter använda också som oanvänd men öppnade enheter i enlighet med sjukhus avfall förfogande praxis och lokala bestämmelser inklusive, utan begränsning, de som hänför sig till människors hälsa och säkerhet och miljö.
10. Denna produkt är avsedd för enda patient och förfarande använda. Återsterilisering, återanvändning, modifiering kan leda till allvarliga konsekvenser med död av patienten ingår.
11. Om någon allvarlig incident har inträffat i samband med produkten ska den rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

	Håll torr	 eIFU indicator www.grena.co.uk/IFU	Se elektroniska bruksanvisningar		Tillverkare		Tillverkningsdatum
	Försiktighet		Omsterilisera inte		Använd inte om förpackningen är skadad och se bruksanvisningen		Sista användningsdatum
	Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen		Katalognummer		Batchkod		Kvantitet i förpackning
	Steriliserad med etylenoxid		Återanvänd inte		Medicinsk apparat		Enkelt sterilt barriärsystem

*De papperskopior av bruksanvisningen som levereras med Grenas produkter är alltid på engelska.
Om du behöver en papperskopia av IFU på annat språk kan du kontakta Grena Ltd.
på ifu@grena.co.uk eller + 44 115 9704 800.*

*Vänligen skanna QR-koden nedan med lämplig applikation.
Det kommer att koppla dig till Grena Ltd. webbplats där du kan välja eIFU på ditt föredragna språk.*

Du kan komma in på hemsidan direkt genom att skriva in www.grena.co.uk/IFU i din webbläsare.

*Se till att pappersversionen av bruksanvisningen i din ägo är i den senaste versionen innan du använder enheten.
Använd alltid bruksanvisningen i den senaste versionen.*

