**GEBRUIKSAANWIJZING**

**CT-6 TRACTIE SPLINT**

BEOOGD GEBRUIK: CT-6 LEG TRACTION SPLINT is bedoeld om ondersteuning en tractie te bieden aan mid-schacht femurfracturen tijdens pre-ziekenhuiszorg en patiëntentransport.

INDICATIES: Mid-schacht femurfracturen.

BEOOGDE PATINTENGROEP: Volwassenen met schachtfracturen van het dijbeen, waarbij het kniegewricht niet is betrokken.

BEDOELDE GEBRUIKER: Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg en opgeleid niet-medisch personeel.

INSTRUCTIES:

1. Controleer de bloedsomloop in het been. Distale pols te voet.

2. Snijd indien nodig de broekspijp af

3. Beoordeel letsel om te bepalen of tractie nodig is. Bepaal het pijnniveau. Vergelijk de lengtes van de benen van de patiënt.

4. Haal de spalk uit de zak

5. Schud de spalk op en neer om de buissecties vast te zetten. Sluit alle niet-gekoppelde buizen handmatig aan.

6. Ga naast een ongedeerd been staan. De spalk moet zich net boven de heupkam en 10-15 cm onder de voet van de patiënt uitstrekken.

7. Voeg zo nodig buissecties toe of verwijder ze voor de juiste maatvoering. Vouw eventuele losgekoppelde buizen langs de spalk.

8. Zet deze buissecties vast met de zitbeendop.

9. Wikkel de zitbeenband om het been en bevestig de clip aan de dop. Zorg ervoor dat de gesp bovenop zit. Niet onder het been. Trek het losse uiteinde van de gespriem aan.

10. Plaats de voet in de enkelkoppeling. Gebruik het glijdende uiteinde van de voetband om ervoor te zorgen dat de band gelijkmatig aan beide zijden van de enkel is geplaatst. Wikkel het enkelbandje om de enkel en vouw het kleine lipje om om het vast te zetten. Trek de gesp van de voetriem aan om speling te voorkomen.

11. Pillenlijn om matige spanning toe te passen. Op dit punt moet een minimale hoeveelheid tractie worden uitgeoefend, zodat de spalk in de juiste positie rust.

12. Til de lijn omhoog in de V-Jam.

13. Wikkel de beenbanden, twee boven de knie en twee eronder. Bedek geen letsel of knie.

14. Pas tractie toe door de spanning opnieuw aan te passen totdat het comfort van de patiënt is bereikt. Til de lijn op en sluit de V-JamJa opnieuw aan

15. Stop overtollige lijn onder de beenband

OPMERKINGEN: Pas tractie toe totdat het pijnniveau van de patiënt is afgenomen. Pas tractie toe totdat de benen van de patiënt even lang zijn.

KLINISCHE VOORDELEN:

• Ondersteuning en tractie bieden aan femurfracturen in het midden van de schacht

• Vermindert bloedingen en spierspasmen

• Voorkomt verdere schade aan de omliggende spieren, weefsels en anatomische structuur

• Verlicht de pijn van de patiënt

ONDERHOUD EN REINIGING:

Inspecteer de spalk na elk gebruik. Frame moet vrij zijn van vervuiling. Frame kan worden gereinigd met water en zeep en worden afgedroogd met een wegwerphanddoek. Als de enkelkoppeling, beenriemen of zitbeenriem vuil zijn of versleten zijn, gebruik ze dan niet opnieuw, ze moeten worden vervangen door nieuwe. Neem voor vervanging contact op met FareTec: +1-440-350-9510.

CONTRA-INDICATIES: Tractiespalken mogen niet worden gebruikt voor de nek van femurfracturen, fracturen en/of dislocatie van de knie en voor een gebroken enkel.

WAARSCHUWINGEN, VOORZORGSMAATREGELEN & BEPERKINGEN: Geen

VEILIGE VERWIJDERING: Het product moet worden weggegooid in de daarvoor bestemde ruimte zoals aanbevolen door de lokale autoriteiten.

KENNISGEVING: Meld elk ernstig incident dat zich heeft voorgedaan en waarvan u vermoedt dat het verband houdt met dit apparaat, aan FareTec of aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waarin u dit product gebruikt. Als u een mogelijk defect vermoedt of een product niet aan uw verwachtingen voldoet, meld dit dan aan het Bedrijf en geef zoveel mogelijk informatie. Telefoonnummer bedrijf

: +1-440-350-9510



FareTec Inc, 1610 West Jackson St, Painesville, OH 44077 USA, (p) 440-350-9510

(f) 440-350-9520, www.faretec.com

 

CMC Medical Devices & Drugs S.L., C/ Horacio Lengo n18, C.P 29006 Málaga-Spain

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Icon  Description automatically generated | Manufacturer | Text  Description automatically generated | Authorized representative in the  European  Community |
|  | Medical Device |  | Importer |
|  | Consult instructions for use | Text  Description automatically generated with medium confidence | Catalogue number |
|  | Date of manufacture | Icon  Description automatically generated with medium confidence | Batch code |