**MODE D'EMPLOI**

**ATTELLE DE TRACTION QD**

UTILISATION PRÉVUE : L'ATTELLE DE TRACTION POUR JAMBES QD est prévue pour fournir un soutien et une traction en cas de fractures du fémur à mi-longueur au cours des soins pré-hospitaliers et du transport du patient.

INDICATIONS : Fractures du fémur à mi-longueur.

GROUPE DE PATIENTS VISÉ : Adultes et enfants (modèle QD3 : pour enfants uniquement) avec fracture diaphysaire du fémur, sans atteinte de l'articulation du genou.

UTILISATEUR VISÉ : Personnel médical et personnel non médical formé.

MODE D'EMPLOI :

Stabilisez les jambes fracturées manuellement. Si possible, coupez le pantalon au niveau des jambes et retirez les chaussures.

Évaluez les fonctions circulatoires en vérifiant le pouls tibial postérieur et le pouls pédieux.

Étendez l'attelle de manière à ce qu'elle s'étende sur 25 cm au-delà du pied. Ouvrez les élingues pour accueillir la jambe.

Élevez la jambe et insérez l'élingue sous la jambe afin que le coussin ischiaque de l'attelle se trouve contre la tubérosité ischiaque.

Assurez-vous que la sangle ischiaque entoure le haut de la cuisse.

Assurez-vous que la sangle de la cheville entoure correctement la cheville. La sangle doit s'étendre sur 2,5 cm au-delà du pied.

Attachez la sangle à cliquet à l'attelle de la cheville.

Appliquez une légère et ferme traction en tournant la poignée.

Vérifiez la circulation tel que décrit ci-dessus.

Placez le patient sur la planche et transportez-le.

Verrou hexagonal ouvert – alignez les flèches afin d'ajuster la longueur.

Verrou hexagonal fermé – faites tourner le verrou dans chacune des directions pour fermer.

AVANTAGES CLINIQUES :

* Fournit un soutien et une traction en cas de fractures du fémur à mi-longueur
* Réduit l'hémorragie et les spasmes musculaires
* Prévient les blessures supplémentaires aux muscles, aux tissus et aux structures anatomiques environnantes.
* Soulage la douleur du patient

ENTRETIEN ET NETTOYAGE :

Inspection : Une inspection complète de la condition du produit après chaque utilisation est indispensable.

Le cadre de traction doit être non contaminé et exempt de corrosion. Le cadre peut être nettoyé avec du savon et de l'eau et essuyé à l'aide d'un essuie-tout jetable.

Les ajustements de fermeture du verrou doivent maintenir l'attelle fermement à la longueur réglée. Inspectez le produit pour détecter toute trace de corrosion ou autre dommage. Élingues des jambes : ensemble complet comprenant quatre élingues. Elles doivent être non contaminées. Elles doivent faire preuve d'une bonne élasticité. Remplacez-les si elles semblent usées ou contaminées.

Attelle de la cheville : inspectez le niveau d'usure. Remplacez-la si elle est contaminée.

Ensemble à cliquet : peut nécessiter une lubrification à l'aide d'une huile pénétrante légère normale. Remplacez les sangles si elles sont contaminées ou usées.

Pour un remplacement, veuillez contacter FareTec : +1-440-350-9510.

CONTRE-INDICATIONS : Les attelles de traction ne doivent pas être utilisées pour les fractures du col du fémur, les fractures et/ou les luxations du genou ou pour les fractures de la cheville.

AVERTISSEMENTS, PRÉCAUTIONS ET RESTRICTIONS : Aucun

MISE AU REBUT EN TOUTE SÉCURITÉ : Le produit doit être éliminé dans le lieu prévu à cet effet tel que recommandé par les autorités locales.

REMARQUE : Veuillez informer FareTec ou l'autorité compétente de l'état membre dans lequel vous utilisez ce produit en cas d'incident grave ayant eu lieu que vous suspectez d'être lié à ce dispositif. Si vous suspectez un défaut potentiel ou que le produit n'a pas répondu à vos attentes, veuillez en informer l'entreprise et fournir autant d'informations que possible. Numéro de téléphone de l'entreprise : +1-440-350-9510



FareTec Inc, 1610 West Jackson St, Painesville, OH 44077 États-Unis, (tél.) 440-350-9510

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

 

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Icon  Description automatically generated | Fabricant | Text  Description automatically generated | Représentant agréé pour la Communauté européenne |
|   | Dispositif medical |  | Importateur |
|  | Consulter le mode d'emploi | Text  Description automatically generated with medium confidence | Référence catalogue |
|  | Date de fabrication | Icon  Description automatically generated with medium confidence | Numéro de lot |