

Dispositif de fixation universel de cathéter de taille moyenne avec large zone adhésive en silicone Grip-Lok®

Destiné à être utilisé dans la population générale, pour l'adhésion sécurisée d'une embase de cathéter, d'une sonde ou d'une ligne sur la peau du patient.

- 1. Sélectionnez la zone de mise en place du Grip-Lok. Remarque : le cathéter, la sonde ou la ligne doit déjà avoir été placé/posé.
- 2. Préparez la peau selon le protocole hospitalier standard de mise en place de pansements. Pour une meilleure adhérence, une préparation de la peau ou un rasage peut être nécessaire chez certains patients.
- 3. Ouvrez le rabat supérieur et glissez le dispositif Grip-Lok sous le cathéter, la sonde ou la ligne en centrant la tubulure sur la zone adhésive.
- 4. Tirez le film de protection en papier d'un côté du dispositif Grip-lok, puis de l'autre pour coller la tubulure dans la position souhaitée sur la peau.
- 5. Retirez le revêtement intérieur afin d'exposer les surfaces adhésives.
- 6. Placez le cathéter, la sonde ou la ligne au centre de la surface adhésive exposée.
- 7. Collez le rabat supérieur sur le cathéter, la sonde ou la ligne et exercez une pression douce sur le centre de la zone en tissu recouvrant l'adhésif.

Conseil : pour une protection supplémentaire de la peau, utilisez un tampon de préparation cutanée avant l'aplication du dispositif de stabilisation

Remarque: l'utilisation d'un tampon imbibé d'alcool peut faciliter le retrait du dispositif de fixation de la peau.

- ⚠ En cas de rougeur, de démangeaisons, de gonflement ou d'iritation sévères de la peau, veuillez consulter un médecin, car cela peut être le signe d'une réaction allergique.
- ⚠ La réutilisation de ce dispositif peut modifier ses caractéristiques mécaniques ou biologiques et entraîner un dysfonctionnement du dispositif, des réactions allergiques ou des infections bactériennes.
- ⚠ Remplacez le dispositif de fixation s'il est sale ou saturé de liquide, ou s'il présente des signes d'usure ou des dommages
- ⚠ Remarque : si le dispositif est utilisé dans un établissement médical, il doit être éliminé conformément aux directives de l'établissement et à la réglementation locale.
- ⊗ N'utilisez pas le dispositif si sa barrière stérile ou son conditionnement est endommagé.

Veuillez signaler tout incident grave lié à l'utilisation du dispositif à TIDI Products et à l'autorité compétente de l'Etat membre.

