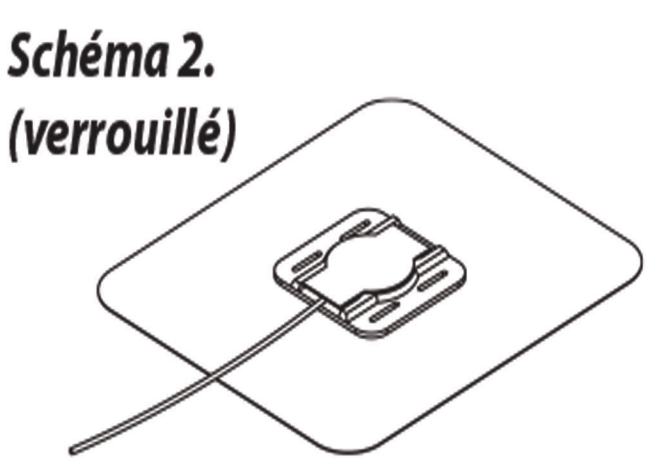
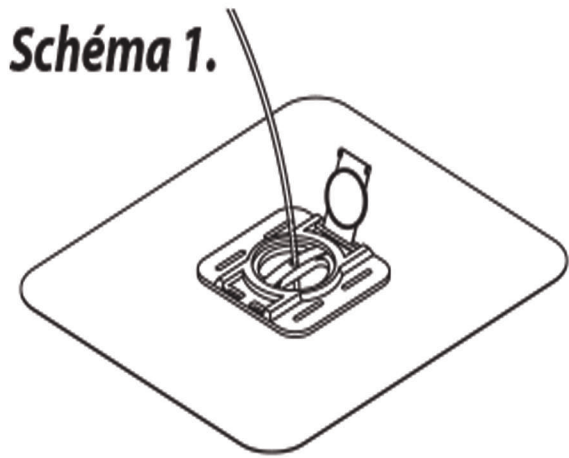


CE MODE D'EMPLOI EST DESTINÉ À ÊTRE UTILISÉ AVEC LE PRODUIT SMITHS MEDICAL SUIVANT :
LOCKIT^{PLUS} - Dispositif de fixation de cathéter pour anesthésie régionale

REF	Le dispositif s'adapte aux cathéters utilisant les calibres d'aiguille suivants :	
	D.E. du cathéter (mm)	Calibre d'aiguille
100/399/216	1,1 mm / 1,0 mm	16/17
100/399/218	0,8 mm	18

- 1. DESCRIPTION :** Le dispositif de fixation est muni d'un support adhésif facilitant sa fixation à la peau et d'une fenêtre d'inspection centrale transparente permettant l'observation du site d'insertion.
- 2. INDICATIONS D'EMPLOI :** Un dispositif de fixation stérile à usage unique visant à fixer un cathéter pour anesthésie régionale au niveau du site d'insertion cutanée afin d'éviter la migration du cathéter.
- 3. AVERTISSEMENTS :**
- 3.1 Si le cathéter n'est pas dirigé dans la rainure sur la petite bride centrale, il risque de s'occlure et de ne pas administrer le médicament.
- 4. PRÉCAUTIONS :**
- 4.1 Veiller à ce que le site d'insertion du cathéter soit propre et sec avant d'appliquer le clamp.
- 4.2 Ne pas utiliser le dispositif de fixation en conjonction avec un pansement en aérosol sous risque d'empêcher son adhérence.
- 4.3 Appliquer le dispositif de fixation en recourant à une technique aseptique.
- 4.4 Éviter d'appliquer le dispositif de fixation dans une position entraînant une flexion excessive sous risque d'empêcher son adhérence.
- 4.5 Lorsque ce dispositif est utilisé pour fixer un cathéter épidural, introduire au moins 4 cm du cathéter dans l'espace épidural et mettre le dos du patient en position défléchie avant d'appliquer le dispositif, afin de minimiser le risque de migration du cathéter, particulièrement chez les patients obèses.
- 4.6 Le délai d'utilisation maximum est de 7 jours. (Consulter le mode d'emploi du catheter pour connaître sa durée d'utilisation suggérée. Pour retirer ou changer le cathéter, suivre les instructions de retrait LOCKiT PLUSTM ci-dessous.)
- 4.7 Du sang ou un liquide organique peut obscurcir le site d'insertion. Ceci peut être corrigé par l'ouverture de la fenêtre et le nettoyage du site selon le protocole habituel de l'établissement ou par le retrait du dispositif et son remplacement par un neuf après le nettoyage du site.



- 5. MODE D'EMPLOI :**
- 5.1 Lorsque le cathéter est correctement positionné, mais avant de raccorder le connecteur, ouvrir complètement le dispositif de fixation et enfiler le cathéter par le trou central ainsi qu'illustré au Schéma 1.
- 5.2 Retirer le support en papier et, tout en soutenant le cathéter, positionner le dispositif de fixation sur la peau, de façon à ce qu'il soit centré sur le site d'insertion.
- 5.3 Appuyer fermement sur la garniture pour assurer un bon contact avec la peau.
- 5.4 Situer le cathéter dans la rainure sur la petite bride centrale et pousser le dispositif de fixation complètement fermé jusqu'à ce qu'un déclic indique qu'il est en position verrouillée (Schéma 2). Recouvrir le dispositif de fixation d'un pansement étanche, transparent, stérile.

- 5.5 Retrait du dispositif LOCKiT PLUSTM :**
- 5.5.1 Déverrouiller le dispositif.
- 5.5.2 Nettoyer délicatement la couche adhésive du patient conformément aux protocoles de l'établissement pour le retrait des pansements.
- 5.6 Après un seul usage, jeter le produit contaminé en respectant les règles de sécurité conformément aux directives des Centers for Disease Control and Prevention (USA) et aux règlements américains, nationaux et locaux de l'EPA (Agence de protection de l'environnement) et de l'OSHA ou leurs équivalents locaux, ainsi que celles de l'établissement de santé.

LOCKiT PLUS, les dessins de marque Portex et Smiths Medical sont des marques déposées de Smiths Medical. Le symbole ® indique que cette marque est enregistrée auprès du Bureau des brevets et marques de commerce des États-Unis ainsi que dans certains autres pays.

© 2017, 2019 Smiths Medical. Tous droits réservés.
AS10011267-002 Rev.100 Effective Date : 01-JUL-19