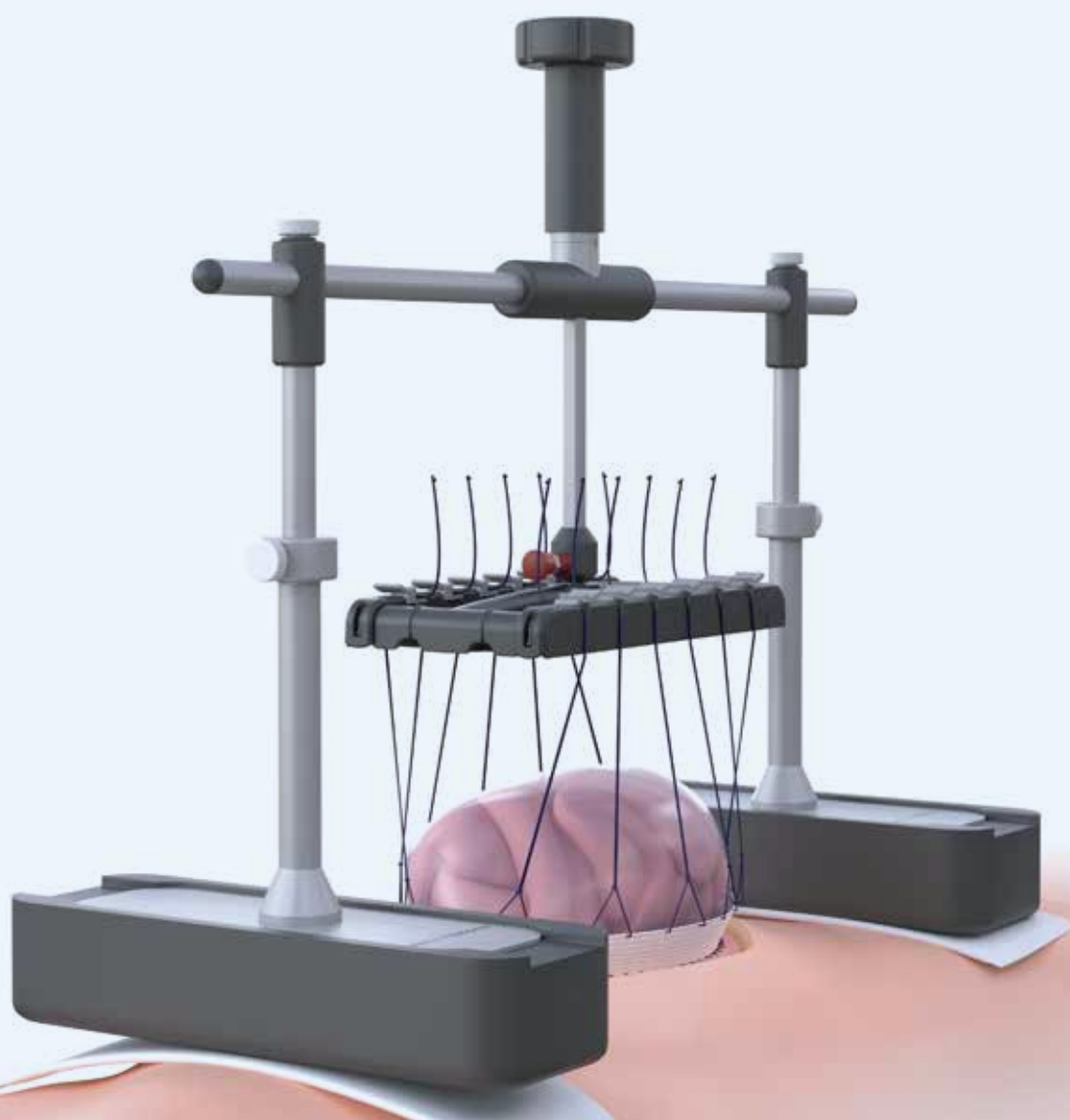


fasciotens® Abdomen

Návod k použití



fasciotens
ABDOMINAL WALL SOLUTIONS

www.fasciotens.de

Vážení zákazníci,

jsme velmi rádi, že jste se rozhodli pro přístroj fasciotens®Abdomen, což je inovativní terapeutická pomůcka k ošetřování otevřeného břicha. Produkty fasciotens® se vyznačují nejvyšší kvalitou, bezpečností a použitím nejnovějších technologií. Produkt vznikl na základě potřeb lékařů a byl vyvinut chirurgy vykonávajícími praxi.

Princip trakce povázky spočívá v kombinaci diagonální a svislé trakce. Z tohoto důvodu má čistě svislá trakce za následek nejvyšší možné tlakové zatížení břišní dutiny. V případě úhlopříčného napnutí nití se sníží nitrobřišní objem a povázky se stáhnou k sobě.

Aby bylo možné produkt plně využít a zaručit jeho úspěšné používání, je třeba, abyste si před jeho používáním důkladně přečetli tento návod a řídili se zde uvedenými pokyny. Kromě toho se vždy řiďte standardními opatřeními pro bezpečnost práce, specifickými standardními postupy daného zařízení a příslušnými zákonnými předpisy. Nepřejímáme žádné ručení za škody, které vznikly neodborným použitím přístroje, použitím přístroje k jinému než určenému účelu nebo chybnou obsluhou.



Závažné incidenty vzniklé v souvislosti s produktem je třeba neprodleně ohlásit společnosti fasciotens GmbH a příslušným národním orgánům.



Používání zdravotnických produktů je vyhrazeno odborným pracovníkům. Zajistěte, aby si všechny osoby používající produkt přečetly návod k použití a porozuměly mu.

Návod k použití uschovejte na bezpečném místě, aby do něj bylo možné kdykoliv nahlédnout.



**Kontaktní údaje
naší společnosti:**

fasciotens GmbH
Moltkeplatz 1
D-45138 Essen
Německo

Telefon +49 (0)201 99 999 630
Fax +49 (0)201 99 999 639
E-mail: info@fasciotens.de
Webová stránka: www.fasciotens.de

fasciotens
ABDOMINAL WALL SOLUTIONS

Video návod



<https://www.fasciotens.de/wl-abdomen-ifu-video-en>

Video návod je třeba před použitím produktu celý shlédnout.

Obsah

Bezpečnostní informace	5
Účel použití, indikace a kontraindikace	6
Vedlejší účinky a rizika	6
Konstrukce produktu	7
Příprava pacienta	8
Operační přístup k fascii	8
Operační aplikace chirurgických sítí a šicího materiálu	8
Montáž a aplikace produktu	10
Předběžná montáž přístroje fasciotens®Abdomen	11
Volitelné přenastavení délky a výšky	14
Aplikace přístroje fasciotens®Abdomen	15
Nastavení tažné síly	18
Postup revizních zákroků	20
Demontáž v denní péči a v nouzových případech	22
Čištění a likvidace	23
Čištění	23
Opětovná příprava / sterilizace	23
Likvidace	23
Záruka	24
Podpora	24
Použité obrázky	25
Glosářové varovné pokyny	26

Bezpečnostní informace

Řiďte se návodem k obsluze

Každé uvedení produktu do provozu a manipulace s produktem vyžaduje přesnou znalost a dodržování pokynů v tomto návodu k obsluze. Produkt je určen pouze k popsanému použití.

Obzvláště důležité informace jsou v tomto návodu k obsluze zvýrazněny následujícím způsobem:



Varování!

*Upozorňuje na rizikové situace a nebezpečí.
Nedodržení varování může vést k situaci ohrožující život.
Varováními je nezbytně nutné se řídit.*



Informace!

Týká se určité vlastnosti, kterou je bezpodmínečně nutné zohlednit.

Ručení za funkci a škody

Pokud je produkt nasazován osobami, které nepatří do příslušných odborností, nemají příslušnou kvalifikaci k obsluze produktu a nedostaly žádné pokyny k použití produktu, nese za škody způsobené používáním výrobku zodpovědnost provozovatel nebo uživatel. Ručení dále přechází na uživatele v případech, kdy byl produkt použit neodborně nebo v rozporu s určením.

Před použitím produktu je třeba zkontrolovat, že je produkt neporušený a nepoškozený.

Záruční podmínky stanovené v nákupních a dodacích podmínkách společnosti **fasciotens GmbH** nejsou výše a níže uvedenými informacemi nijak rozšířeny.



Zajistěte, aby byl návod k obsluze vždy dostupný, přečtěte si jej a ověřte si, že jste všemu porozuměli.

Účel použití, indikace a kontraindikace

Účel použití

Přístroj fasciotens®Abdomen se používá k zamezení natažení fascie u otevřeného břicha, natažení břišní stěny / fascie při stávající nebo předcházející ztrátě břišní stěny / fascie. fasciotens®Abdomen je zdravotnický produkt třídy Is (sterilní) a je určen výhradně ke zdravotnickému použití u lidí.

Indikace

Typicky všechny indikace přicházející v úvahu pro vytažení, u nichž se z důvodu zvýšeného abdominálního tlaku nebo jiné příčiny vytváří laparostomie. Použití přístroje fasciotens®Abdomen má zabránit natažení fascie. Při již vzniklé ztrátě povázky / břišní stěny má dojít k jejímu natažení a tedy znovunabytí.



Použití pro jiné anatomické struktury nebo jiné zákroky je považováno za použití v rozporu s účelem.

Kontraindikace



Použitelnost může být omezena místními faktory v oblasti použití a celkovým stavem pacienta!

Místní faktory:

- Poškození nebo infekce pokožky na dosedacích plochách
- Nemožnost aplikace na neporušenou pokožku
- Nestabilní hrudník
- Nestabilní pánev
- Jiná lokální omezení zatížitelnosti na dosedacích plochách
- Nedostatečná vzdálenost od přípravku, např. z důvodu obezity
- Silikonové implantáty v oblasti dosedacích ploch, zejména u ženských prsou
- Neoddělitelné srůsty břišních orgánů k břišní stěně

Obecné faktory:

- Vyšší srdeční insuficience od NYHA III nebo ejekční frakce pod 35 %
- Těhotenství
- Akutní omezení funkce plic s nutností FiO₂ o hodnotě 80 %.

Vedlejší účinky a rizika

Při používání produktu se mohou vyskytnout následující krátkodobé nebo dlouhodobé nežádoucí vedlejší účinky:

- Otlačená místa na dosedacích plochách
- Poškození fascie (běžný vedlejší účinek terapie, který není specifický pro produkt)

Cílové skupiny pacientů

Kriticky nemocní dospělí pacienti, u kterých je v důsledku základního septického/neseptického onemocnění břicha nutné ošetření s otevřeným břichem; kriticky nemocný znamená hlavně pacient na jednotce intenzivní péče s dlouhou dobou ošetřování.

Zamýšlení uživatele

- Chirurgové se zkušenostmi s břišní chirurgií (např. obecní, viscerální, tkáňoví a tramatochirurgové)
- Ošetřovatelé a sestry

Konstrukce produktu

fasciotens®Abdomen



Příprava pacienta

Přístroj fasciotens®Abdomen by měl být připraven k použití při vytváření laparostomie, například při prokázaném břišním kompartment-syndromu. Přístroj fasciotens®Abdomen by měl být také k dispozici v případě peroperačního rozhodnutí o vytvoření laparostomie.

Operační přístup k fascii

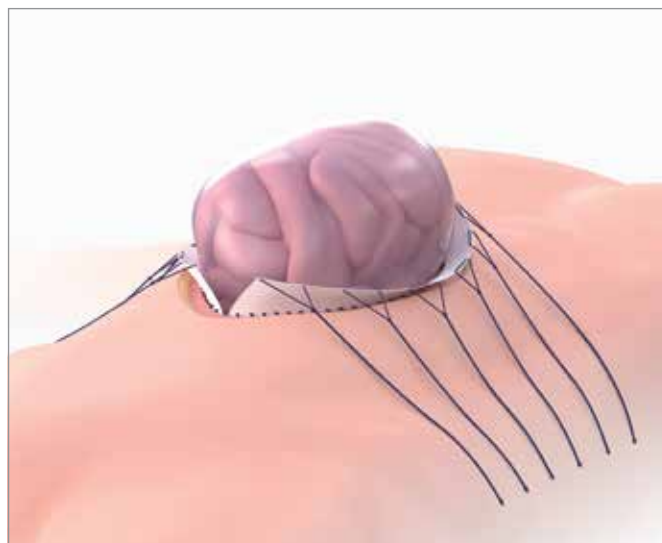
Vzhledem k anatomickým a patologickým podmínkám je nutná operační zkušenost operátora. Před aplikací přístroje fasciotens®Abdomen musí být fascie m. rectus abdominis přiměřeně obnažena na obou stranách (min. šířka 2–3 cm). Lokalitu je třeba zkontrolovat a vyloučit adheze břišních orgánů k břišní stěně. V opačném případě by tah na břišní stěnu mohl mít za následek natržení přilnutých orgánů.

Operační aplikace chirurgických sítí a šicího materiálu

K ochraně struktury břišní stěny doporučujeme nechat tah aplikovaný ventrálně působit přes komerčně dostupnou, plošně našitou chirurgickou síť. Přednostně by měl být našit úzký dvojitý lem sítě (šířka cca 1–2 cm). Doporučujeme používat krátké vzdálenosti mezi vpichy (small steps – small bites).



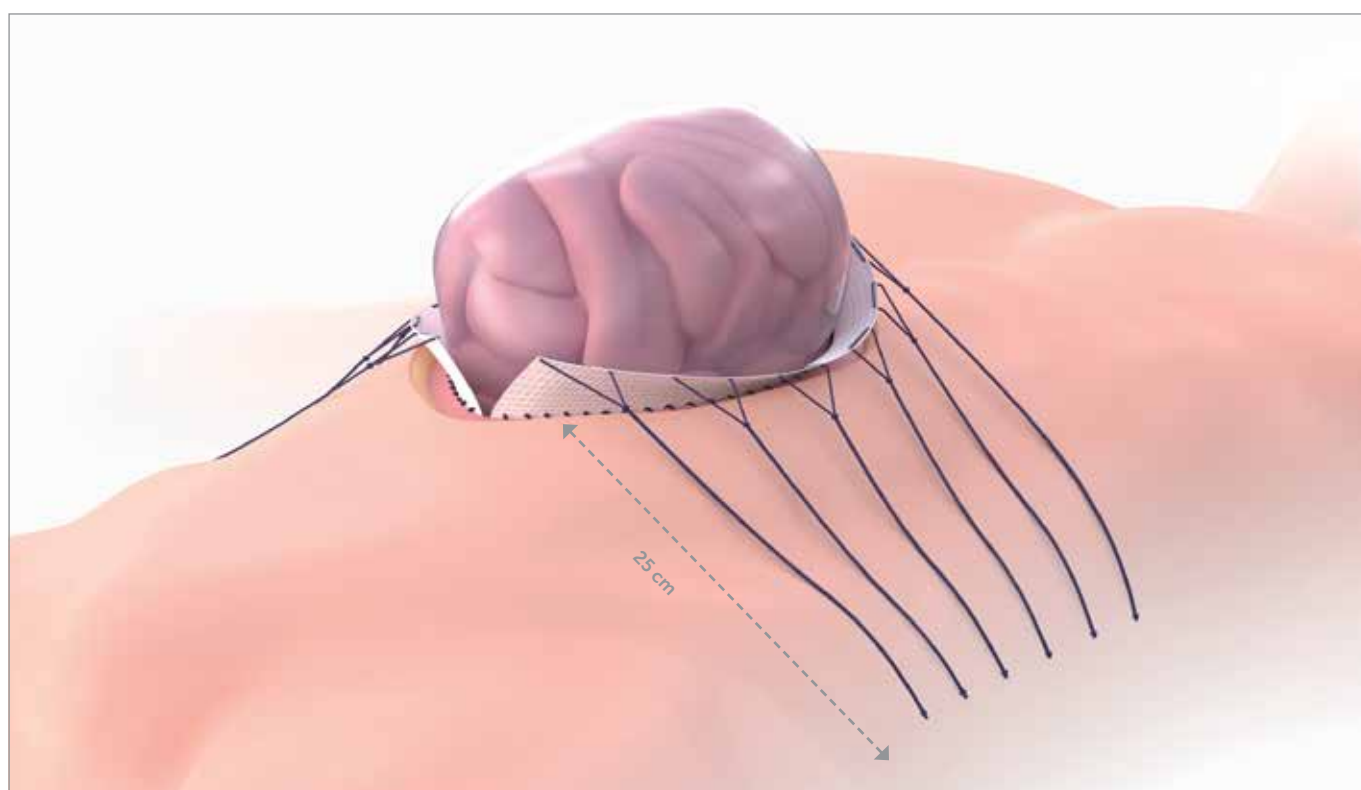
Je nezbytně nutné použít vícevláknový šicí materiál (USP 2), aby bylo zajištěno bezproblémové udržení nití v držáku nití.



Sít je třeba provléct dlouhou nití, která je poté vedena nahoru do tvaru písmene U, aby se postoperačně spojila držákem nití.



Zakrytí viscerálních orgánů a rány je prováděno podle ošetřujícího lékaře.



Po montáži přístroje fasciotens®Abdomen, která je popsána v následující kapitole, je třeba nitě spojit s držákem nití. Doporučujeme nejprve ponechat nitě v délce cca 25 cm a zkrátit je po upevnění na svěrací liště. Vždy je třeba ponechat přibližně 5 cm nitě k případnému potřebnému povolení.

Montáž a aplikace produktu



Při poškození sterilního balení před použitím produktu fasciotens®Abdomen je třeba zajistit, aby produkt nebyl dále používán. Kontaktujte výrobce.

fasciotens®Abdomen se skládá z následujících tří modulů.



Modul 1: Dosedací plochy



Modul 2: Držák nití



Modul 3: Stativ s podstavcovým šroubem

Předběžná montáž přístroje fasciotens®Abdomen

Předběžná montáž produktů a držáku nití na stativ může být provedena na sterilním přístrojovém stolku nebo na jednotce intenzivní péče. Důležité je, aby byla provedena operační opatření potřebná k montáži dle popisu v kapitole „Příprava na aplikaci na operačním sále“.



Při počáteční aplikaci produktu během chirurgického zákroku se doporučuje sterilní postup.

Poté je potřeba otevřít modul 1 (dosedací plochy) a modul 3 (stativ + podstavcové šrouby).

1. Vyjměte podstavcový šroub a vložte jej zespoda skrz otvor v plechu. Nápis na plechu označuje horní stranu.



*Dokud nebude podstavcový šroub pevně usazen v noze, neustále jej přidržujte, aby nevypadl!
Pracujte nad přístrojovým stolem nebo nad k tomu určenou sterilní plochou!*

2. Podstavcový šroub navedte do závitů v noze stativu. Zde se nabízí následující řešení: Položte stativ na sterilní přístrojový stůlek a nohy natočte směrem nahoru.



3. Našroubujte podstavcový šroub do nohy, dokud nebude pevně utažen. Plechy jsou nyní pevně přišroubovány k noze.



4. Postavte stativ. Nyní můžete obtočit táhlo.



Pojistka pro nouzové uvolnění s červenou pákou musí nyní směřovat dolů.



Při zahajování nastavení a před každou opětovnou aplikací je nutné ruční kolečko vyšroubovat nahoru až ke koncovce.

5. Umístěte stativ na dosedací plochy.



Dosedací podložky je vždy nutné pevně držet v obou rukou, aby vám během přesunu nespadly!

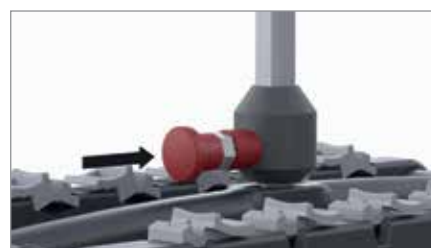


Při každém stisknutí červeného aretačního čepu je nutné držák nití vždy držet jednou rukou.

6. Upevnění držáku nití (modul 2) se provádí pomocí červeného aretačního čepu. Vytažením a otočením o 90° se čep zajistí v otevřené poloze.



7. Nyní lze zespoda navést držák nití. Zatažením zpět se čep zajistí v uzavřené poloze. Tím dojde k zajištění držáku nití. Zkontrolujte řádné usazení držáku nití v upnutí.



Dbejte na to, aby byl držák nití plně zaveden do upnutí a aby bylo možné správně zajistit aretační čep.



Volitelné přenastavení délky a výšky

Otáčením bočního šroubu s rýhovanou hlavou povolíte nebo zajistíte výškové přenastavení. Obě nohy lze samostatně výškově nastavit. Během nastavování výšky je třeba odpovídající stranu produktu držet jednou rukou.



Horní šrouby s rýhovanou hlavou umožňují délkové přenastavení příčné tyče. Během nastavování délky je třeba černé ruční kolečko držet jednou rukou.



Šrouby s rýhovanou hlavou povolujte jen natolik, aby nedošlo k pádu.

Aplikace přístroje fasciotens®Abdomen

Před zahájením léčby si pečlivě přečtěte následující bezpečnostní pokyny!



Před aplikací produktu je nutné zakrýt vnitřnosti a ránu podle pokynů lékaře.



Dosedací plochy vždy podložte velkými savými kompresemi bez záhybů nebo jiným podobným materiálem bez záhybů.



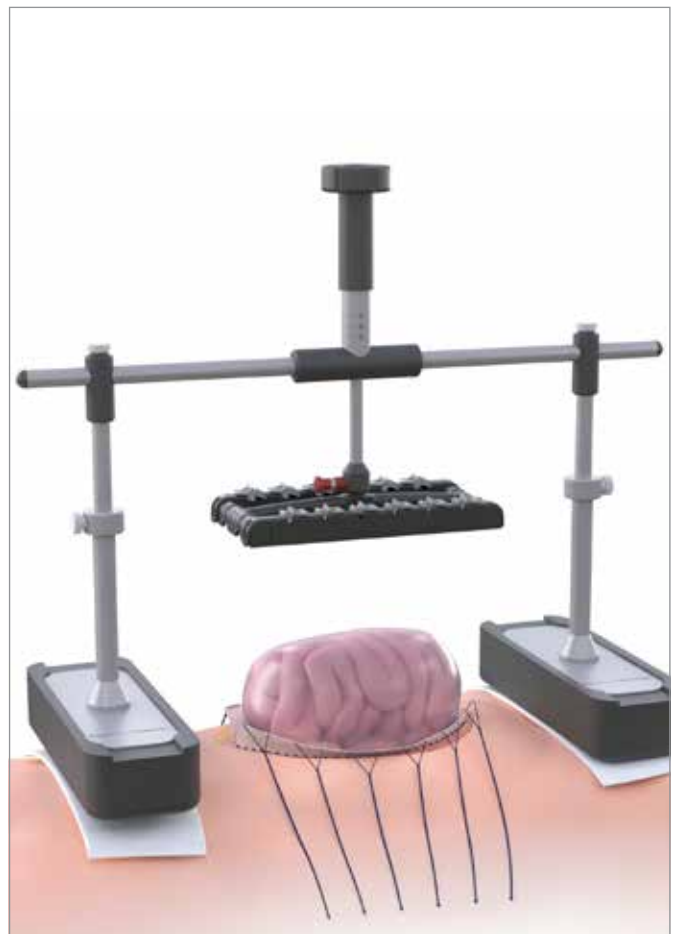
Pod dosedacími plochami a obklady se nesmí zachytit žádná cizí tělesa (např. kabely, elektrody, přívodné nebo odvodné vedení).



Produkt nesmí být umisťován na genitálie.



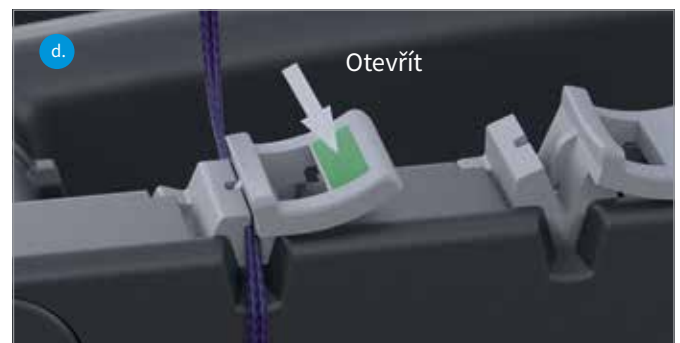
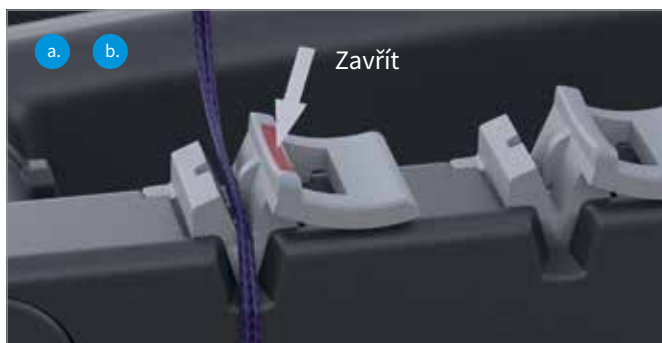
Držák nití musí být vždy ve vodorovné poloze vůči laparostomii.



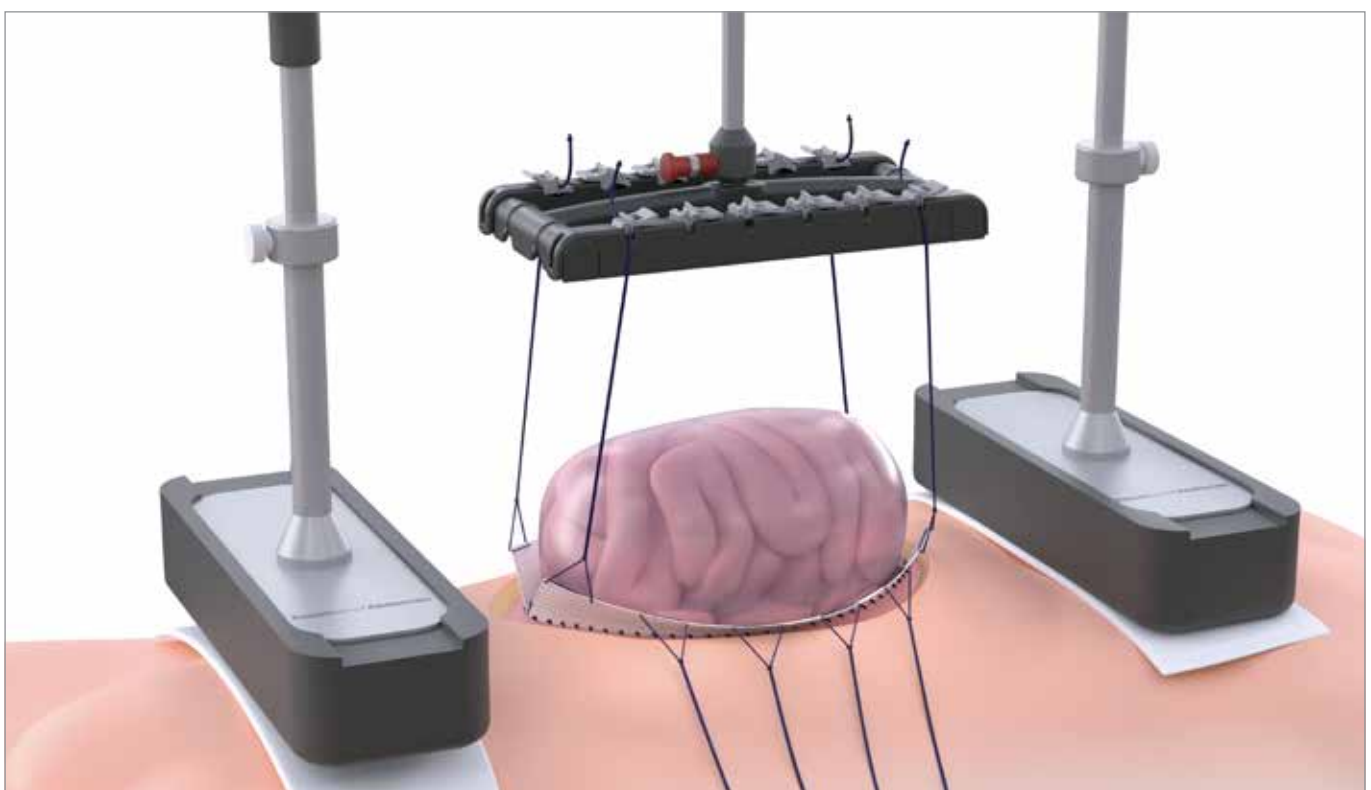
1. Příklad přístroje fasciotens®Abdomen smí být umisťován pouze na hrudník a přední okraj pánve.

2. Tažné nitě zavěšené v sítích lze nyní následujícím způsobem umístit do držáku nití:

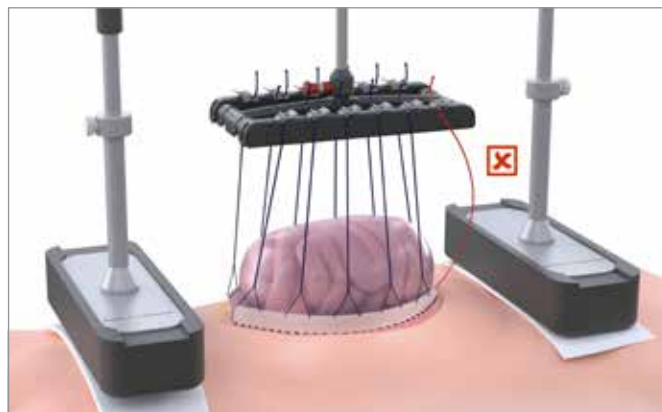
- a. Naveďte tažnou nit směrem nahoru** a z vnější strany ji protáhněte výřezem v upínací svorce.
- b. Zavřete upínací svorku** stlačením její prostřední části.
- c. Kroky a a b proveďte celkem dvanáctkrát** u všech dříve aplikovaných tažných nití.
- d. K povolení nebo dodatečnému napnutí tažných nití** je třeba stlačit boční páčku na upínací svorce.



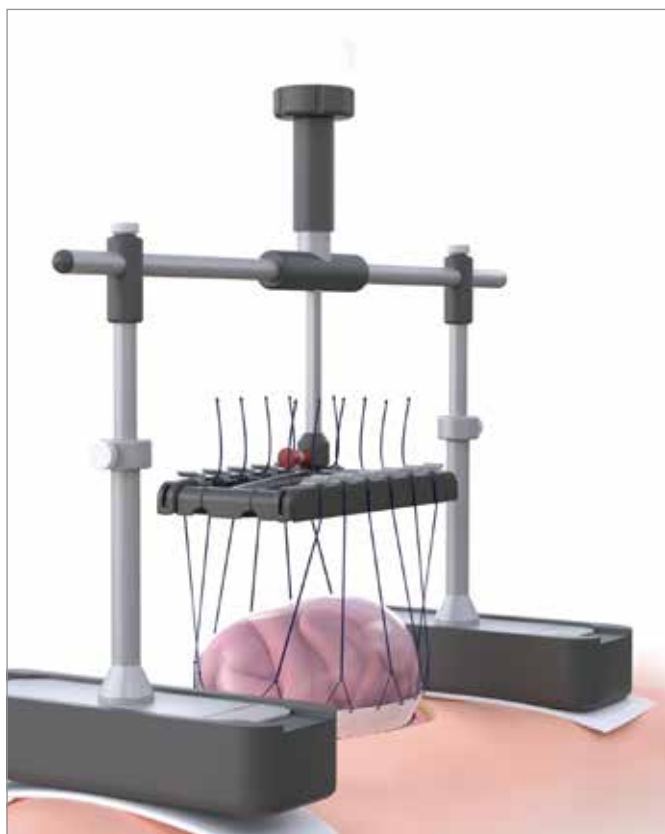
Pro zjednodušení aplikace by měla produkt držet asistence, dokud nebudou čtyři rohové tažné nitě bezpečně připevněny.



3. Poté přineste další tažné nitě a uveďte je do podobného základního napnutí.



Zkontrolujte všechny tažné nitě, zda mají podobné základní napnutí. Případně dopněte jednotlivé tažné nitě. Postup je popsán výše.



Pokud vznikne při napínání tažných nití příliš velká tažná síla (stupnice nad 4), tažnou sílu nebude možné během tahu znovu nastavit pomocí černého ručního kolečka.

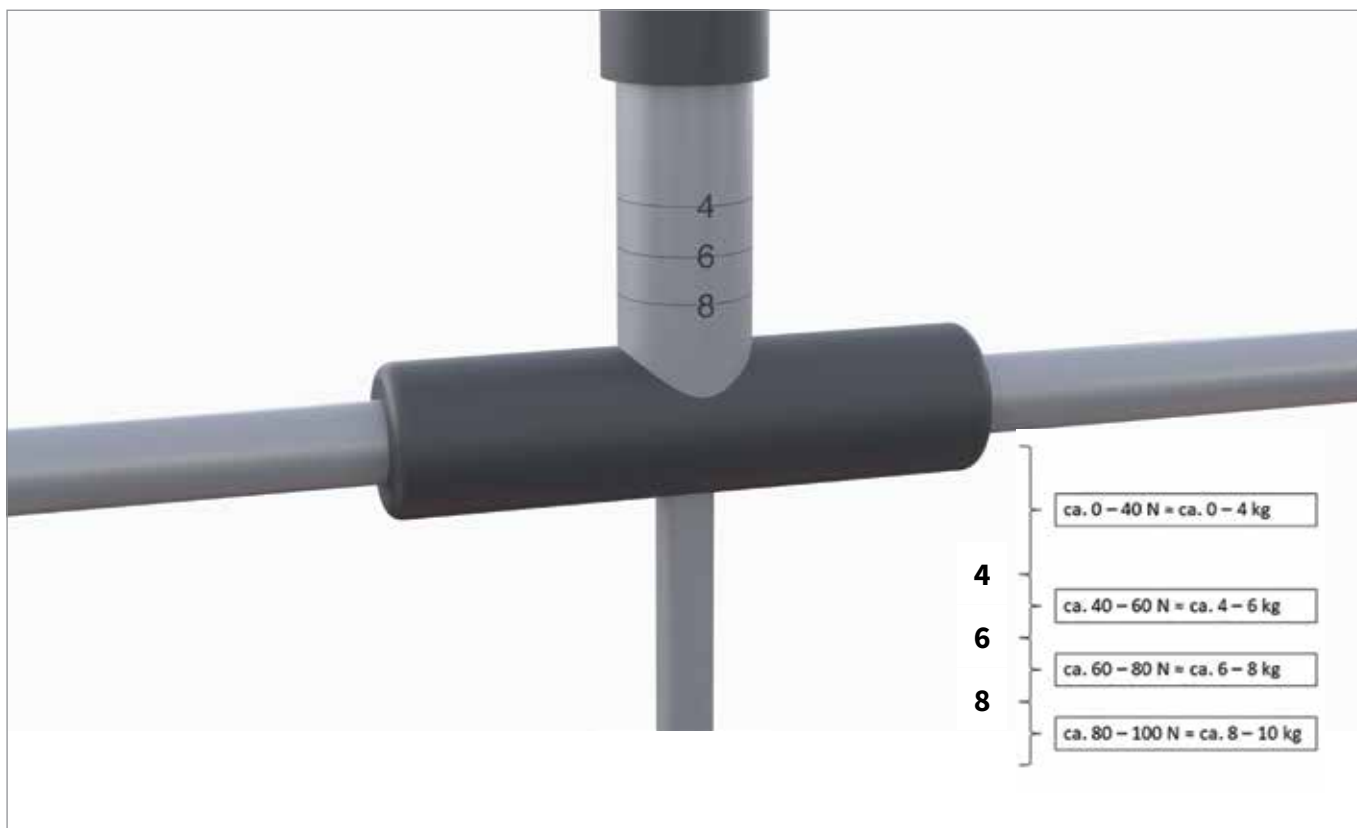
Nastavení tažné síly

Otáčením černého ručního kolečka nastavte tažnou sílu na břišní stěnu / fascii. K dosažení doporučené tažné síly je zapotřebí opakované otočení černého ručního kolečka.

Jako pomoc při nastavení tažné síly lze využít stupnici. Doporučujeme nastavit tažnou sílu na hodnotu v rozmezí 6–8 (odpovídá cca 6–8 kg).



Při zahájení nastavování je vždy nutné vyšroubovat černé ruční kolečko nahoru až ke koncovce. Při zahájení nastavování nesmí být nad hlavou šroubu vidět černá koncovka.



Aby nedošlo k podráždění pokožky, doporučujeme trakční intervaly v délce cca 5 hodin následované hodinovou trakční přestávkou.



Každou trakční přestávku zkontrolujte, zda pod dosedacími plochami nedošlo ke změnám pokožky. V případě nevratných zarudnutí / otlacených míst v oblasti dosedacích ploch je vždy nutné provést vyhodnocení lékařem.



Během terapie je vhodné pravidelně polohovat dosedací plochy na jiné části hrudníku nebo předního pánevního prstence podélným pohybem a/nebo tahem.

Břišní stěna/fascie je nyní napnutá ventrálně.



Na závěr zkontrolujte napnutí jednotlivých tažných nití.



Držák nití nesmí přijít do kontaktu s ránou ani břišními orgány!



Při změně uložení na pacientovi, zejména při změně polohy hrudníku vůči pánvi, je nutné zkontrolovat, zda nedošlo ke změnám velikosti a směru působení tažné síly.

Postup revizních zákroků

V závislosti na průběhu léčby může docházet k následným operacím a revizím. Přístroj fasciotens®Abdomen lze v takovém případě snadno a rychle demontovat.



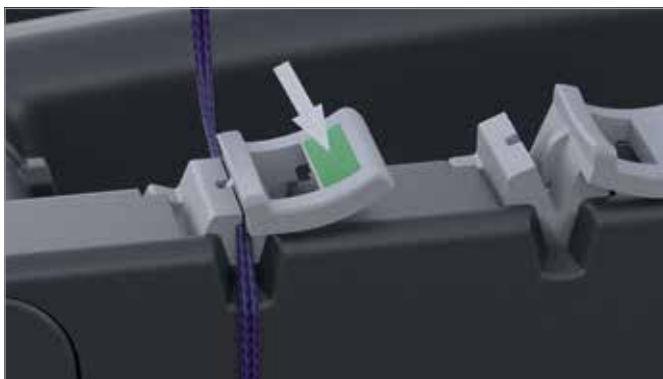
Nezapomínejte, že produkt při revizi již není sterilní a je nutné jej před zahájením sterilního postupu z těla pacienta odstranit.

Demontáž v revizním případě

1. Vždy uvolněte celkové napnutí otáčením černého ručního kolečka, dokud nebude zarovnáno s koncovkou.



2. Uvolněte všechny nitě z upínacích svorek. Následně lze produkt z pacienta sejmut.



Při ústupu edému břišních orgánů a na základě rozhodnutí ošetřujícího lékaře břišní stěnu co nejdříve uzavřít, lze použít diagonální směr tahu. Za tímto účelem jsou tažné nitě upnuty v držáku nití zkříženě.

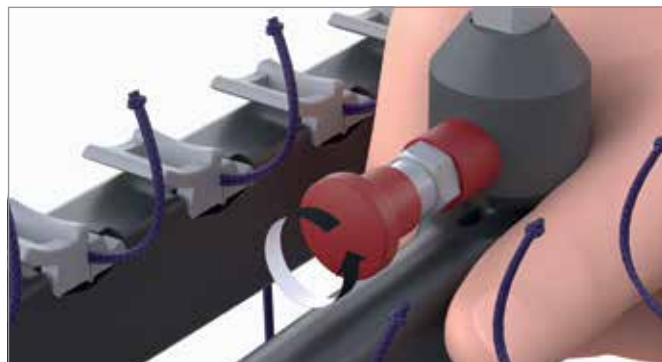
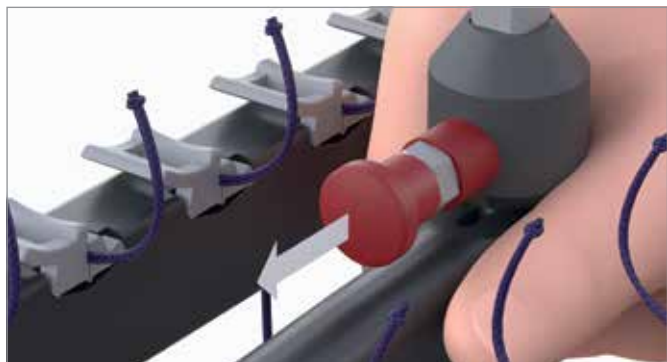


Při příliš brzkém diagonálním směru tahu může dojít k poškození břišních orgánů při přestřihnutí tažných nití nebo ke zvýšení nitrobřišního tlaku.

Demontáž v denní péči a v nouzových případech

V rámci denní péče nebo v případě nouze lze produkt rychle demontovat.

1. Jednou rukou fixujete držák nití.



2. Vytáhněte červený aretační čep a otočte jej o 90°.

3. Držák nití se nyní povolí a lze jej sejmout směrem dolů.

4. Odstraňte z pacienta stativ včetně dosedacích ploch.

5. Držák nití je pečlivě umístěn na obvaz rány.



Při každém stisknutí červeného zajišťovacího čepu je nutné držák nití vždy držet jednou rukou.



V rámci běžné péče spojené s odstraněním produktu je třeba tažnou sílu snížit otočením černého ručního kolečka proti směru hodinových ručiček, než aktivujete červený zajišťovací čep.

Opětovné připojení produktu

1. Na hrudník a přední okraj pánve přiložte velké absorpční obklady bez záhybů.
2. Umístěte stativ spolu s dosedacími plochami na obklady.
3. Černé otočné ruční kolečko otočte do výchozí polohy – tedy tak, aby bylo zarovnáno s koncovkou.
4. Držák nití zaveďte zespoda do uložení.
5. Zajistěte červený aretační čep.
6. Opětovně nastavte tažnou sílu.

Čištění a likvidace

Čištění

Přístroj fasciotens®Abdomen je třeba vyčistit a dezinfikovat v těchto případech:

- Před opětovnou aplikací v průběhu revizních zákroků
- Při silném znečištění v průběhu používání u pacienta

Společnost fasciotens dává následující doporučení ohledně čištění a dezinfekce přístroje fasciotens®Abdomen:

- Dezinfekce vydrhnutím a setřením měkkým hadříkem nebo kompresí
- Odstranění všech součástí produktu z pacienta v průběhu provádění opatření
- Používání ochranných pomůcek podle standardů kliniky
- Součásti nesmí být napuštěny kapalinou ani do ní ponořeny



Vždy se řiďte standardními bezpečnostními opatřeními, specifickými standardními postupy daného zařízení a příslušnými zákonnými předpisy.

Opětovná příprava / sterilizace

Produkt je určen k jednorázovému použití, a proto není vhodný k opětovné sterilizaci a přípravě. Během zpracování k opětovnému použití nelze vyloučit zbytky infekčního materiálu a poškození produktu (např. rozbití materiálu) s odpovídajícím rizikem pro pacienta. Výrobce proto nemůže při opětovném použití zaručit výkonnost a bezpečnost zdravotnického produktu.

Likvidace

Produkt odevzdejte po konci terapie k odborné likvidaci nebo recyklaci. Obal můžete zlikvidovat s papírem a komunálním odpadem. Při všech krocích likvidace je třeba dodržovat příslušné národní předpisy a směrnice.

Záruka

Zákonná záruka na naše produkty má délku 24 měsíců. Vyskytne-li se v průběhu této lhůty na produktu nějaká počáteční vada, ihned to oznamte naší podpoře.



Produkt je určen k jednorázovému použití a je tak i označen. Opětovná příprava i opětovná sterilizace a následné opětovné použití je použití v rozporu s účelem. Veškerá záruční práva, záruky a ručení společnosti fasciotens GmbH v takovém případě zanikají.



V případě závady, která by ohrožovala pacienty, pracovníky nebo třetí strany, nesmí být přístroj dále používán a je nutné jej vyměnit.













Škody vzniklé neodborným použitím, vnějšími mechanickými vlivy, přepravou, použitím v rozporu s určením nebo změnami, které neprovedly autorizované osoby, nejsou kryty zárukou a jsou vyňaty ze záručního krytí společnosti fasciotens GmbH.

Podpora

V případě potřeby, problémů nebo otázek se obraťte na naši podporu na e-mailové adrese (**support@fasciotens.de**) nebo nás kontaktujte telefonicky na čísle **+49 (0)221 17738 500**.

Použité obrázky

Obrázek	Označení
	Označení podle normy ISO 15223-1. Symbol „Číslo produktu“
	Označení podle normy ISO 15223-1. Symbol „Číslo šarže“
	Označení podle normy ISO 15223-1. Symbol „Název a adresa výrobce“
	Označení podle normy ISO 15223-1. Symbol „Sterilizováno etylenoxidem“
	Označení podle normy ISO 15223-1. Symbol „Neprovádějte opětovnou sterilizaci“
	Označení podle normy ISO 15223-1. Symbol „Nepoužívejte opakovaně“
	Označení podle normy ISO 15223-1. Symbol „Při poškození balení nepoužívejte“
	Označování produktů, které jsou uváděny na trh v souladu s příslušnými evropskými právními předpisy.
	Označení podle normy ISO 15223-1. Symbol „Uchovávejte v suchu“
	Označení podle normy ISO 15223-1. Symbol „Chraňte před slunečním zářením“

Glosářové varovné pokyny

Kapitola	Varovný pokyn	Strana
Účel použití, indikace a kontraindikace	Použití pro jiné anatomické struktury nebo jiné zákroky je považováno za použití v rozporu s účelem.	6
	Použitelnost může být omezena místními faktory v oblasti použití a celkovým stavem pacienta!	6
Příprava pacienta	Je nezbytně nutné použít vícevláknový šicí materiál (USP 2), aby bylo zajištěno bezproblémové udržení nití v držáku nití.	8
Montáž a aplikace produktu	Při poškození sterilního balení před použitím produktu fasciotens®Abdomen je třeba zajistit, aby produkt nebyl dále používán. Kontaktujte výrobce.	9
Nastavení tažné síly	Dokud nebude podstavcový šroub pevně usazen v noze, neustále jej přidržujte, aby nevypadl! Pracujte nad přístrojovým stolem nebo nad k tomu určenou sterilní plochou!	11
	Při zahajování nastavení a před každou opětovnou aplikací je nutné ruční kolečko vyšroubovat nahoru až ke koncovce.	12
	Dosedací podložky je vždy nutné pevně držet v obou rukou, aby vám během přesunu nespadly!	13
	Při každém stisknutí červeného zajišťovacího čepu je nutné držák nití vždy držet jednou rukou.	13
	Dbejte na to, aby byl držák nití plně zaveden do upnutí a aby bylo možné správně zajistit aretační čep.	13
Volitelné přenastavení délky a výšky	Šrouby s rýhovanou hlavou povolujte jen natolik, aby nedošlo k pádu.	15
Aplikace přístroje fasciotens®Abdomen	Před aplikací produktu je nutné zakrýt vnitřnosti a ránu podle pokynů lékaře.	15
	Dosedací plochy vždy podložte velkými savými kompresemi bez záhybů nebo jiným podobným materiálem bez záhybů.	15
	Pod dosedacími plochami a obklady se nesmí zachytit žádná cizí tělesa (např. kabely, elektrody, přírodní nebo odvodné vedení).	15
	Produkt nesmí být umisťován na genitálie.	15
	Držák nití musí být vždy ve vodorovné poloze vůči laparostomii.	15
	Zkontrolujte všechny tažné nitě, zda mají podobné základní napnutí. Případně dopněte jednotlivé tažné nitě. Postup je popsán výše.	17
Nastavení tažné síly	Při zahájení nastavování je vždy nutné vyšroubovat černé ruční kolečko nahoru až ke koncovce. Při zahájení nastavování nesmí být nad hlavou šroubu vidět černá koncovka.	18
	Aby nedošlo k podráždění pokožky, doporučujeme trakční intervaly v délce cca 5 hodin následované hodinovou trakční přestávkou.	18
	Každou trakční přestávku zkontrolujte, zda pod dosedacími plochami nedošlo ke změnám pokožky. V případě nevratných zarudnutí / otláčených míst v oblasti dosedacích ploch je vždy nutné provést vyhodnocení lékařem.	18
	Na závěr zkontrolujte napnutí jednotlivých tažných nití.	19
	Držák nití nesmí přijít do kontaktu s ránou ani břišními orgány!	19
	Při změně uložení na pacientovi, zejména při změně polohy hrudníku vůči pánvi, je nutné zkontrolovat, zda nedošlo ke změnám velikosti a směru působení tažné síly.	19

Kapitola	Varovný pokyn	Strana
Postup revizních zákroků	Nezapomínejte, že produkt při revizi již není sterilní a je nutné jej před zahájením sterilního postupu z těla pacienta odstranit.	20
	Při příliš brzkém diagonálním směru tahu může dojít k poškození břišních orgánů při přestřihnutí tažných nití nebo ke zvýšení nitrobřišního tlaku.	21
Demontáž v denní péči a v nouzových případech	Při každém stisknutí červeného zajišťovacího čepu je nutné držák nití vždy držet jednou rukou.	22
Záruka	Produkt je určen k jednorázovému použití a je tak i označen. Opětovná příprava i opětovná sterilizace a následné opětovné použití je použití v rozporu s účelem. Veškerá záruční práva, záruky a ručení společnosti fasciotens GmbH v takovém případě zanikají.	24
	V případě závady, která by ohrožovala pacienty, pracovníky nebo třetí strany, nesmí být přístroj dále používán a je nutné jej vyměnit.	24
	Škody vzniklé neodborným použitím, vnějšími mechanickými vlivy, přepravou, použitím v rozporu s určením nebo změnami, které neprovedly autorizované osoby, nejsou kryty zárukou a jsou vyňaty ze záručního krytí společnosti fasciotens GmbH.	24

fasciotens



Kontaktní údaje naší společnosti: fasciotens GmbH, Moltkeplatz 1, D-45138 Essen, Deutschland
Telefon +49 (0)201 99 999 630, fax +49 (0)201 99 999 639, e-mail: info@fasciotens.de

CE 0044