

MADE IN FRANCE 

1 - Identification du dispositif :

Marquage	Indice de classement	PHTALATES	LATEX
CE	I		



Les garrots pneumatiques manuels sont des dispositifs médicaux utilisés lors d'intervention chirurgicale des membres supérieurs ou inférieurs. Ils sont composés :

- d'un indicateur de pression
- de brassards et cuissards à usage unique.

L'indicateur de pression est gradué de 0 à 300 mmHg.

Ces dispositifs sont destinés à être utilisés en situation d'urgence, qu'une seule fois. Cependant, la conception de ces dispositifs est très fiable mais adaptée à un usage unique.

Afin de limiter les risques liés à la pose d'un garrot (surpression), la pression maximale possible du dispositif est limitée à 300 mmHg, régulée par une soupape mécanique.

Le dispositif est conditionné individuellement - non stérile.

2 - Références :

Référence	Dénomination	Dimensions des poches en cm		Dimensions de l'ensemble en cm
		Longueur	Largeur	
GMBU02	Enfant	35	4.5	48
GMBU04	Adulte	46	8	67
GMCU05	Cuisse droite adulte L	76	10	90

3 - Mode d'emploi :

- **Mise en place du brassard ou du cuissard sur le membre :**
 - Avant d'effectuer la pose du garrot :
 - s'assurer des bonnes dimensions du garrot à placer en fonction du membre,
 - s'assurer de l'étanchéité de la poche du garrot,
 - s'assurer de la qualité du système Velcro et des soudures sur le brassard/ cuissard,

- Effectuer la pose du brassard ou du cuissard en enroulant le dispositif autour du membre à garroter en amont de la zone de saignement,
- Le dispositif doit être serré au maximum sur le membre avant la mise en pression,
- La pression maximale doit être supérieure de 100 mmHg par rapport à la tension du patient.
- En l'absence de prise de tension possible, prendre en compte les indications présentes sur les étiquettes des dispositifs.
- Sécuriser l'ensemble en nouant le ruban,
- Noter la date et l'heure de pose de garrot sur l'étiquette fournie.
- La durée maximale d'utilisation du garrot est d'une heure (référence : J-P Estèbe / Annales Françaises d'Anesthésie et de réanimation 25 (2006) 330 - 332)

4 - Maintenance :

NA

5 - Nettoyage et décontamination :

Les brassards et cuissards ne sont pas destinés à être réutilisés, il n'est donc pas prévu de protocole de nettoyage et de désinfection.

6 - Stockage

Tout brassard ou cuissard en attente d'utilisation doit être obligatoirement conservé dans les conditions ci-dessous :

Type d'emballage	Local	Température	Humidité	Pression atmosphérique
Origine	Local ventilé	-10° à + 40° c	30 à 40 %	500 à 1060 hpA

7 - Garantie :

La garantie donne l'assurance au Client qui achète un produit D & D que si le produit ne fonctionnait pas tel qu'indiqué dans les notices d'utilisation, il serait remplacé ou réparé.

Le produit doit être utilisé conformément à l'étiquetage, il ne doit pas avoir été modifié ni avoir fait l'objet d'un accident ou d'une utilisation erronée, abusive ou inappropriée.

8 - Avertissement :

Le dispositif est destiné à être utilisé qu'une seule fois.

Il incombe à l'établissement de s'assurer que le dispositif ne soit pas réutilisé après utilisation. La réutilisation, le retraitement ou la re-stérilisation risque de compromettre l'intégrité du dispositif et/ou de le contaminer, ce qui peut entraîner des blessures, des maladies pour le patient.