



**1 - Identification du dispositif :**

Marquage	Indice de classement	<del>PHTALATES</del>	<del>LATEX</del>
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.

**Symboles utilisés :**

	Dispositif Médical	Etiquette produit
	Référence du produit	Etiquette produit
	Numéro de lot	Etiquette produit
	Date de fabrication	Etiquette produit
	Dispositif médical conforme aux exigences de la réglementation européenne en vigueur	Etiquette produit
	Fabricant : Spengler SAS 30 rue Jean de Guiramand 13290 Aix-en-Provence-Fr	Etiquette produit
	Consulter la notice	Etiquette produit