

Двокомпонентна компресійна система Pütter® Pro 2 / Пюттер Про 2

Інструкція з використання

Загальний опис виробу

Компресійна система Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2)* — це поєднання двох нетканих бинтів. Один з бинтів виготовлений з поліпропілену та еластану і забарвлений у коричневий колір, інший — з поліестеру та еластану і забарвлений у білий колір. Коричневий бинт має когезивний шар з обох сторін, білий — лише з одного боку. Неактивний та нестерильний виріб можна придбати у вигляді набору. Ширина обох бинтів — 10 см (см). Маркування, нанесене на бинт, допомагає правильно накласти виріб для досягнення терапевтично ефективної компресії.

Призначення

Нестерильну двокомпонентну компресійну систему Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2) можна використовувати для тривалої компресійної терапії:

- хронічної венозної недостатності (ХВН) з варикозними виразками ніг та без них (ВВН);
- тромбозів/тромбофлебітів;
- хронічних набряків іншого походження (кістково-плечовий індекс — КПІ 0,8–1,3);
- лімфедєми.

Він призначений для одноразового використання і може використовуватися медичними працівниками в клінічних та домашніх умовах.

Склад

Бинт з м'якою підкладкою: 92% поліестер + 8% еластан, з когезивним покриттям з одного боку. Компресійний бинт: 85% поліпропілен + 15% еластан, з когезивним покриттям з обох сторін.

Показання

Система Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2) призначена для лікування хронічної венозної недостатності (ХВН) з варикозними виразками ніг (ВВН) та без них, тромбофлебітів, варикозу та хронічних набряків іншого походження (кістково-плечовий індекс — КПІ 0,8–1,3).

Для кого призначений виріб

Система Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2) призначена для використання медичними працівниками, які пройшли відповідну підготовку. Компресійну систему бинтів можна використовувати для лікування: варикозу, тромбозу/тромбофлебіту, посттромботичного синдрому, профілактики тромбозу, хронічної венозної недостатності (ХВН), венозної недостатності, ангіодисплазії та інших набряків.

Протипоказання

Систему Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2) не можна використовувати у разі:

- прогресуючого оклюзійного захворювання периферичних артерій (ОЗПА);
- декомпенсованої серцевої недостатності (NYHA II +IV);
- синьої больової флегмазії;
- кістково-плечового індексу (КПІ) > 1,3 та ≤ 0,5;
- септичного флебіту.

Запобіжні заходи

Спеціальні запобіжні заходи необхідні у разі:

- виражених сенсорних розладів кінцівок (наприклад, у разі прогресуючої діабетичної периферичної поліневропатії);
- вираженого мокнучого дерматозу;
- несумісності із компресійним матеріалом, з якого вироблені бинти;
- первинного хронічного поліартриту.

Техніку накладання бинтів слід адаптувати до анатомічних та патофізіологічних особливостей пацієнта (наприклад, щодо розтяжності, м'якої підкладки тощо).

Якщо пульс стопи не прощупується, перед початком лікування медичним виробом слід провести ультразвукову доплерографію, щоб визначити КПІ.

Якщо нееластична система створюється внаслідок наближення до накладання з повною розтяжністю, лікар повинен ретельно контролювати високий тиск щиколотки.

Застосування

Використовувати цю систему у вигляді комплекту і у правильному порядку. Накладаючи дві пов'язки, переконайтесь, що стопа пацієнта знаходиться під кутом 90° відносно гомілки (нейтральне «0» положення) ❶. Перед накладенням бинтів необхідно оглянути ногу, щоб визначити кісткові виступи та потенційні точки тиску та накладіть на них м'які підкладки. Почніть накладати бинт з м'якою підкладкою (1) некогезивною стороною до шкіри, проксимально до основи пальців ніг. Після двох фіксуючих обертів (плантарно, від медіальної до бокової, щоб підтримувати пронацію), обмотайте бинт через тил стопи і зафіксуйте п'яту, як це представлено на Рис. 8. Обмотайте стопу, не розтягуючи бинт ❷.

На гомілці оберніть бинт з м'якою підкладкою навколо ноги, використовуючи спіральну техніку з 50%-м накладенням, тримаючи пов'язку у повній розтяжці ❸. Техніку накладання бинтів слід адаптувати до анатомічних та патофізіологічних особливостей пацієнта. Відірвіть надлишки бинтового матеріалу під горбистістю великогомілкової кістки і приблизно на 2 см (см) нижче головки малогомілкової кістки ❹. Додаткова фіксація не потрібна; за необхідності можна використовувати пластр.

Як і при використанні бинта з м'якою підкладкою, починайте накладати компресійний бинт (2) проксимально відносно основи пальців ніг. Після двох фіксуючих обертів обмотайте бинт через тил стопи і зафіксуйте п'яту, як це представлено на Рис. 8.

Обмотайте стопу, не розтягуючи бинт, і поки не дивіться на нанесене маркування ❺.

Спіральню намотайте компресійний бинт навколо ноги з 50%-м накладенням. Для досягнення оптимального тиску, розтягуйте бинт, поки нанесене на ньому маркування не досягне довжини правильного шестикутника, усі сторони якого мають бути однакової довжини ❻. Накладення має становити 50%. Орієнтуватися краще за все по центральній лінії шестикутника ❼. Перевірте подовження, використовуючи шаблон, розташований на клапані упаковки.

Видаліть перфорований шестигранний шаблон і використовуйте його, щоб перевірити правильність подовження 2-го шару.

Якщо маркування розтягнуте правильно, ви побачите надруковане маркування на краю шаблону. Розтяжність, можливо, доведеться пристосувати до анатомічних та патофізіологічних особливостей пацієнта.

Відірвіть надлишки бинтового матеріалу під горбистістю великогомілкової кістки і приблизно на 2 см (см) нижче головки малогомілкової кістки.

Обережно притисніть бинт по всій нозі. Це забезпечить оптимальну когезивність ❽❾.

Додаткова фіксація не потрібна; за необхідності можна використовувати пластр.

Інші вказівки

Система Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2) призначена для використання медичними працівниками, які пройшли відповідну підготовку. Перш ніж застосовувати систему Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2), очистіть рану і покрийте її відповідною пов'язкою. За потреби може бути використана додаткова м'яка прокладка для бинта для надання додаткової м'якої фіксації кістковим виступам і поглибленням тканин (наприклад, велика гомілквова кістка, «лаштунки Бісгарда»). Якщо потрібна додаткова фіксація, використовуйте пластир, а не затискачі для бинтів.

Після накладення компресійного бинта необхідно перевірити стан пацієнта (наприклад, циркуляцію в пальцях ніг пацієнта, біль, про яку повідомляє пацієнт), щоб бути впевненим, що бинт накладено не занадто туго.

Система Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2) призначена лише для одноразового використання.


Обидва бинти можна розірвати вручну.

Обидва бинти виготовлені без використання натурального каучукового латексу.

Накладений бинт можна зняти, розмотавши, або акуратно розрізавши спеціальними ножицями для розрізання пов'язок.

Бинт можна носити вдень і вночі протягом 7 днів. Точний термін застосування повинен визначатися індивідуально, виходячи зі стану рани/шкіри/набряку кожного окремого пацієнта. Щоб досягти терапевтично рекомендованого тиску компресії, необхідно дотримуватися техніки накладання. Якщо бинт розмотується або ковзає, його слід зняти та використати нову систему після консультації з лікарем.

Якщо під час використання системи Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2) у пацієнта виникає сильний біль, оніміння, поколювання або помітна зміна кольору пальців ніг, слід негайно звернутися до медичного працівника та зняти бинт.

Застосовуючи систему Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2), переконайтеся, щоб ступінь розтяжності залишався рівномірним (маркування повинне мати форму правильного шестикутника) , а бинти тримайте прямо, щоб досягти рівномірного розподілу тиску та уникнути пережимання.

Під час лікування системою Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2) пацієнт повинен рухатися.

Важливим елементом компресійної терапії є активний м'язовий насос, який діє як протилежність робочому тиску компресійного бинта.

Повідомлення про побічні реакції

Для пацієнта/користувача/третьої сторони в Європейському Союзі та в країнах з ідентичною системою нормативного регулювання (Регламент ЄС про медичні вироби №2017/745); якщо під час використання цього виробу або в результаті його використання виявлено серйозну побічну реакцію, повідомте про це виробника та/або його уповноваженого представника, а також державний регулюючий орган у вашій країні.

Повторне використання одноразового медичного засобу може бути небезпечним. Повторна обробка виробів з метою їхнього повторного використання може серйозно пошкодити їхню цілісність та ефективність. Інформація надається за запитом.

Утилізація продукту

З метою мінімізації ризику потенційної загрози зараження або забруднення навколишнього середовища, утилізація одноразових компонентів медичного виробу повинна відбуватися згідно із процедурою утилізації, встановленою чинним та місцевим законодавством, правилами, нормами та стандартами запобігання зараженню. Утилізуйте медичний виріб разом зі звичайними лікарняними відходами.

* © MEDICE-Iserlohn



AU (Австралія) – ПАУЛЬ ХАРТМАНН ПТІ ЛТД. • Макквері Парк, Новий Південний Уельс, 2113







GB (Велика Британія) - ПАУЛЬ ХАРТМАНН ЛТД

Хейвуд / Великий Манчестер OL10 2ТТ

ZA – ХАРТМАНН Південна Африка– Норсрайдінг, 2169

УМОВНІ ПОЗНАЧЕННЯ:

	Медичний виріб
	Повторно використовувати заборонено
	Зверніться до Інструкції з використання
	Обережно!
	Берегти від вологи
	Зберігати подалі від сонячного світла
	Виробник
	Використати до
	Код партії
	Дата виробництва
	Номер за каталогом

	Унікальний ідентифікаційний код медичного виробу
	Пакування підлягає повторній переробці, 21 ПАП (PAP)
	Пакування підлягає вторинній переробці за умови правильного збору та сортування відходів
	Зелена точка, пакувальний матеріал підлягає вторинній переробці
	Викинути в контейнер для сміття
	Знак відповідності Європейській директиві

Дата останнього перегляду інструкції з використання – 01.2021.



PAUL HARTMANN AG, Paul-Hartmann-Strasse 12, 89522 HEIDENHEIM, GERMANY

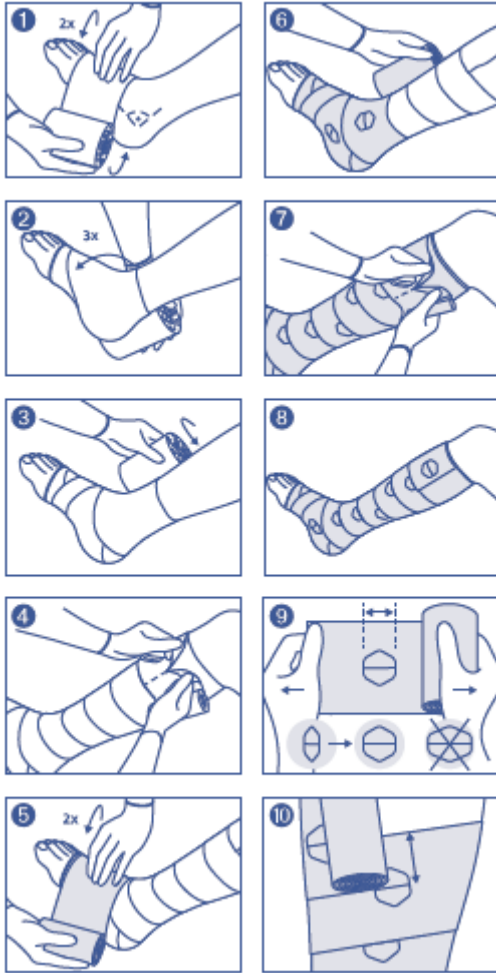
ПАУЛЬ ХАРТМАНН АГ, Пауль-Хартманн-Штрассе 12, 89522, ХАЙДЕНХАЙМ, НІМЕЧЧИНА



Уповноважений представник в Україні:
 ТОВ «КРАТІЯ МЕДТЕХНІКА»,
 04107, м. Київ, вул. Багговутівська, буд. 17-21, Україна
 Тел.: 0 800 21-52-32
 Електронна пошта: uarep@cratia.ua

Пюттер Про 2 (Pütter® Pro 2)

Двокомпонентна компресійна система



/логотип компанії HARTMANN/