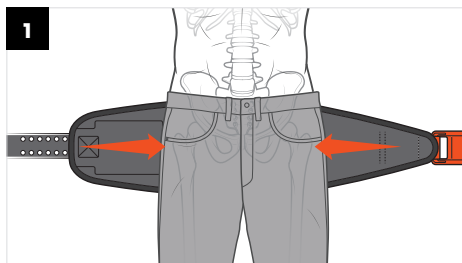


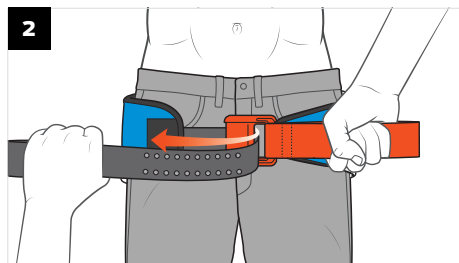
SAM[®] Pelvic Sling II

SAM[®]
MEDICAL

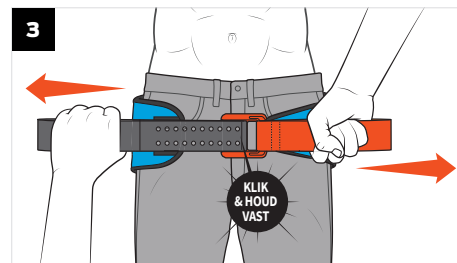
STABILISEERT BEKKENFRACTUREN MET VEILIGE EN EFFECTIEVE KRACHT



Steek de **ZWARTE RIEM** door de gesp en trek hem er helemaal doorheen.



Verwijder voorwerpen uit de zakken van de patiënt en rond het bekken. Plaats de zwarte kant van de SAM Pelvic Sling II onder de patiënt op het niveau van de trochanters (heupen).



Houd de **ORANJE BAND** (**GROENE BAND** op PS301-OD-EN) vast en trek de **ZWARTE RIEM** in tegenovergestelde richting tot u de gesp hoort en voelt klikken. Handhaaf de spanning en druk onmiddellijk de **ZWARTE RIEM** op het oppervlak van de SAM Pelvic Sling II om deze vast te zetten.

OPMERKING: Maak u geen zorgen als u een tweede 'klik' hoort nadat de SAM Pelvic Sling II is vastgezet. Het Velcro®-hulpstuk (klittenband) houdt de bekkenband met de juiste kracht op zijn plaats, ongeacht of de gesp is vastgemaakt.

VERWIJDEREN: Til de **ZWARTE RIEM** op door deze omhoog te trekken. Handhaaf de spanning en maak de SAM Pelvic Sling II langzaam losser.

BEOOGD GEBRUIK: De SAM Pelvic Sling II is een niet-invasieve, cirkelvormige bekkengordel die bedoeld is om bekkenfracturen te stabiliseren tijdens transport naar een definitieve zorginstelling.

INDICATIES VOOR GEBRUIK: De SAM Pelvic Sling II is geïndiceerd voor toepassing door prehospital- en medische professionals of getraind personeel bij personen die een (vermoedelijke) bekkenringfractuur hebben waarbij mogelijk bloedingen optreden.

CONTRA-INDICATIES: Gebruik de SAM Pelvic Sling niet als er geen anatomische oriëntatiepunten zijn.

⚠️ VOORZORGSMAATREGELEN:

- Verwijder voorwerpen uit de zakken en kleding van de patiënt voordat het hulpmiddel wordt aangebracht.
- Controleer de huid van de patiënt tijdens gebruik op drukletsel.
- Dit hulpmiddel is uitsluitend voor eenmalig gebruik.
- Hergebruik van het hulpmiddel kan leiden tot ziekte (bijv. een infectie) of letsel (verminderde werkzaamheid).
- Voer het gebruikte hulpmiddel af volgens het protocol van de zorginstelling voor biologisch gevaarlijk afval.

Opmerking voor gebruikers en/of patiënten in de EU: Ernstige incidenten die zich voordoen met betrekking tot het hulpmiddel moeten worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde instantie van de lidstaat waar de gebruiker en/of de patiënt is gevestigd.

REF	PS300-OB-EN		SMALL Heupomtrek 69-114 cm 27-45 inch
REF	PS301-OB-EN		STANDAARD Heupomtrek 81-127 cm 32-50 inch
REF	PS302-OB-EN		LARGE Heupomtrek 91-137 cm 36-54 inch
REF	PS301-OD-EN		STANDAARD Heupomtrek 81-127 cm 32-50 inch

(NSN-nr. 6515-01-509-6866)

SAM Medical Products®
12200 SW Tualatin Rd, Ste 200
Tualatin, OR 97062, VS

EC REP **CE**
Emergo Europe, Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem, Nederland

MedEnvoy Global BV
Prinses Margrietplantsoen 33, Kamer 123
2595 AM Den Haag, Nederland

⚠️ MR-VOORWAARDELIJK

Niet-klinisch onderzoek heeft aangetoond dat de SAM Pelvic Sling II MR-voorwaardelijk is. Een patiënt met dit hulpmiddel kan veilig worden gescand in een MR-systeem onder de volgende voorwaarden:

- statisch magnetisch veld van 3 tesla of minder.

Belangrijke opmerking: De SAM Pelvic Sling II bevat ferromagnetische onderdelen en moet daarom stevig worden bevestigd aan de patiënt die een MRI-onderzoek ondergaat. De ferromagnetische onderdelen kunnen de beeldkwaliteit beïnvloeden als ze zich in het gebied bevinden waar het MRI-onderzoek wordt uitgevoerd. De SAM Pelvic Sling II mag niet worden verplaatst of van de patiënt worden verwijderd in de aanwezigheid van een krachtig magnetisch veld, zoals dat van een MR-systeem.

KLINISCHE INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS:

Om veilig gebruik van dit product te waarborgen, zijn bekendheid met de gebruiksaanwijzing, training in het gebruik van de SAM Pelvic Sling II en navolging van de op bewijsmateriaal gebaseerde zorgstandaarden en klinische richtlijnen, waaronder het gebruik van PBM, vereist. Gebruik van dit hulpmiddel op een manier die niet overeenkomt met de gebruiksaanwijzing, de training en de richtlijnen voor klinische best practices kan leiden tot ernstige ziekte of letsel.

VERKLARING VAN SYMBOLEN:

Fabrikant		Niet opnieuw gebruiken	
Partijcode	LOT	CE-markering	CE
MR-voorwaardelijk		Gemachtigde vertegenwoordiger in de Europese Unie	EC REP
Opgelet		Raadpleeg de gebruiksaanwijzing. Elektronische gebruiksaanwijzing beschikbaar op sammedical.com/elFU	
Catalogusnummer	REF	Importeur	
Medisch hulpmiddel	MD	Unieke code voor hulpmiddelidentificatie	UDI
Small, standaard, large			

©2023 SAM Medical Products® Alle rechten voorbehouden.