

Μεγάλο

Ξεδιπλώστε το γιλέκο ασθενούς

- Τοποθετήστε το γιλέκο στο κρεβάτι/στη χειρουργική τράπεζα με τους σωλήνες τοποθετημένους στην αριστερή πλευρά του ασθενούς και επιλέξτε την επιλογή 1 ή 2 για την τοποθέτηση της κουβέρτας.
- Τοποθετήστε τον ασθενή στο γιλέκο και διπλώστε τα επικαλύμματα πάνω από τους ώμους του ασθενούς και μετά κάτω και γύρω από τα μπράτσα του.
 - Τοποθετήστε τον ασθενή στο γιλέκο και διπλώστε τα επικαλύμματα πάνω από τους ώμους του ασθενούς και μετά στην κάτω πλευρά των μπράτσων του. Χρησιμοποιήστε τον έχωριστο ιμάντα για τη στερέωση των επικαλύμματων.
 - Μην τοποθετείτε τον ασθενή σε μονωμένες σωλήνωσεις. Μπορεί να προκύψει τραυματισμός του ασθενούς.

Επιλογή 3

- α. Τοποθετήστε τον ασθενή στο κρεβάτι/στη χειρουργική τράπεζα.
β. Απλώστε το γιλέκο στον θώρακα του ασθενούς με τους σωλήνες τοποθετημένους στη δεξιά πλευρά του ασθενούς.
γ. Περάστε τα επικαλύμματα κάτω από τα μπράτσα ή την πλάτη του ασθενούς.
Ανοίξτε το περιτύλιγμα κεφαλής και συνδέστε το στη σωσκεύη υπερ/υποθερμίας.
Βεβαιωθείτε ότι το επίθεμα έχει πληρωθεί με νερό.
Τοποθετήστε τον ασθενή επάνω στο περιτύλιγμα κεφαλής.
Προσαρμόστε το επίθεμα στο μέτωπο και τον λαιμό.
Προσαρμόστε το επίθεμα στην κορυφή της κεφαλής.
Ξεδιπλώστε και απλώστε την ολόωμα κουβέρτα πάνω στον ασθενή και μετά στερέωστε τη στη βουβωνική περιοχή.

ΠΡΟΙΔΑΛΟΠΟΙΗΣΕΙΣ:

- Απαιτείται εντολή από ιατρό για τη ρύθμιση της θερμοκρασίας και τη χρήση για σκοπούς θεραπείας. Οι ασθενείς θα πρέπει να ελέγχονται τουλάχιστον κάθε 20 λεπτά ή σύμφωνα με τις εντολές ιατρού. Οι ασθενείς υψηλότερου κινδύνου, συμπεριλαμβανόντων παιδιών, ασθενών με ευαίσθηση στη θερμοκρασία και ασθενών σε χειρουργική αίθουσα, πρέπει να ελέγχονται συχνότερα.
- Παρακαλούμεθε τη θερμοκρασία και την κατάσταση σου δέρματος του ασθενούς, προσέχοντας ίδιατέρα τις οστικές προσεξές. Ειδοποιήστε τον ιατρό για τυχόν αλλαγές στην κατάσταση του ασθενούς.
- Μην τοποθετείτε τον ασθενή σε μονωμένες σωλήνωσεις. Μπορεί να προκύψει τραυματισμός του ασθενούς.
- Ακολουθήστε τις εντολές του ιατρού/την πολιτική του νοσοκομείου για τη διακοπή της θεραπείας. Ειδοποιήστε τον ιατρό για τυχόν αλλαγές στην κατάσταση του ασθενούς.
- Μην χρησιμοποιείτε ποτέ εξαρτήματα ή σωλήνες που παρουσιάζουν διάρροι. Οι διάρροες νέρου ενέχουν κινδύνο μόλυνσης και πρέπει να τις χειρίζεστε αναλόγως.
- Μην τυλίγετε πολύ σορτίχτα το περιτύλιγμα κεφαλής ώστε να μην περιορίζεται η ροή του αιμάτος. Η πλήρωση του περιτύλιγματος αφού έχει τοποθετηθεί γύρω από τον ασθενή μπορεί να προκαλέσει συμπλεξην. Επιδεικνύετε προσοχή κατά την εφαρμογή των εξαρτημάτων, ίδιατέρα την περιτύλιματος κεφαλής στο μέτωπο και στον αυχένα.

- Όταν τοποθετείτε το περιτύλιγμα κεφαλής, μην καλύπτετε τα αυτιά με το προϊόν. Μπορεί να προκύψει θερμική κάκωση.
- Μη φέρνετε αιχμήρα αντικείμενα σε επαφή με τα εξαρτήματα ή τους σωλήνες καθώς μπορεί να τρυπήσουν. Μη χρησιμοποιείτε καρφίτσες για να στερεώσετε τα εξαρτήματα.
- Μην τοποθετείτε πολλές στρώσεις από σεντόνια ή άλλα υλικά που θα εμποδίσουν τη μεταφορά θερμότητας μεταξύ του εξαρτήματος και του ασθενούς. Η αποτελεσματικότητα της θεραπείας μέσω επαγγήγεις θα μειωθεί εάν τα εξαρτήματα δεν τοποθετηθούν σε άμεση επαφή με τον ασθενή.
- Το Kool-Kit® προορίζεται για χρήση σε έναν ασθενή μόνο. Μην επαναχρησιμοποιείτε το προϊόν.
- Μη χρησιμοποιείτε τη σωσκεύη περιφερικά κατά τη διάρκεια επεμβάσεων με αποκλεισμό αορτής. Η μη τήρηση μπορεί να οδηγήσει σε θερμική κάκωση.
- Το προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενή με ισχαμικό άκρο. Μπορεί να προκύψει θερμική κάκωση.

- ΠΡΟΦΥΛΑΞΙΣ:
- Προσοχή! Η ομοσπονδιακή νομοθεσία των Η.Π.Α. περιορίζει την πώληση της σωσκεύης από αδειοδοτημένο επαγγελματία γειονομικής περιθώλης ή κατόπιν εντολής αυτού.
 - Η παρουσία νερού ή γέλης στο επίθεμα, ενώ η μονάδα δεν βρίσκεται σε λειτουργία, μπορεί να ψύξει τον ασθενή.

- Δεν συνιστάται η χρήση μη εγκεκριμένου εξοπλισμού ή σωλήνων. Το Kool-Kit® έχει σχεδιαστεί και ελεγχθεί για χρήση με το σύστημα θερμικής ρύθμισης CSZ Blanketrol®.

ΕΝΔΕΙΞΙΣ ΧΡΗΣΗΣ

- Το Kool-Kit® προορίζεται για χρήση από εκπαιδευμένους επαγγελματίες γειονομικής περιθώλης ως μέρος των συστημάτων θερμικής ρύθμισης της CSZ και συγκεκριμένα το Blanketrol®. Το σύστημα διαχείσησης θερμοκρασίας υπερ-υποθερμίας Blanketrol® χρησιμοποιείται για τη μείωση της αύξησης θερμοκρασίας ενός ασθενούς και/ή τη διατήρηση της επιθυμητής θερμοκρασίας ενός ασθενούς με τη μεταφορά θερμότητας μεσώ επαγγηγής.

ΑΝΤΕΝΔΙΞΙΣ ΧΡΗΣΗΣ

- Καμία γνωστή διαταραχή στην ασθενή που θέλεται να επιχειρηθεί με το Kool-Kit®.

ΔΙΑΜΟΡΦΩΣΗ

- Ελέγχετε το δοχείο της μονάδας υπερ-υποθερμίας για να βεβαιωθείτε ότι είναι γεμάτο με αποσταγμένο νερό. Επαληθεύστε την ακεραιότητα του κιτ πριν από κάθε χρήση.
- Συνδέστε τον αρσενικό και το θηλυκό σύνδεσμο του σωλήνα με αρ. κατ. 286 στη μονάδα. Βεβαιωθείτε ότι θα κάνουν «κλίκ» κατά την ασφάλιση.
- Προσαρτήστε το εξάρτημα του κιτ στον σωλήνα με αρ. κατ. 286 εισάντων τους συνδέσμους του εξαρτήματος στους συνδέσμους του σωλήνα. Οι σύνδεσμοι πρέπει να κάνουν «κλίκ» κατά την ασφάλιση.
- Ενεργοποιήστε τη μονάδα και επιλέξτε την επιθυμητή ρύθμιση θερμοκρασίας.
- Τοποθετήστε τον ασθενή επάνω στα εξαρτήματα του κιτ.
- Μετά την πλήρωση και την τοποθέτηση, βεβαιωθείτε ότι τα εξαρτήματα του κιτ και οι σωλήνες δεν έχουν στρεβλώσεις που μπορεί να περιορίσουν τη ροή του νερού.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ

- Ακολουθήστε τις οδηγίες λειτουργίας που βρίσκονται στο εγχειρίδιο χρήσης του CSZ Blanketrol®.
- Για τη διακοπή της θεραπείας: Απενεργοποιήστε τη μονάδα και αφήστε το νερό να αποστραγγίστε πίσω στο δοχείο. Κρατήστε τον σύνδεσμο επάνω από το επίπεδο του επίθεματος και αποσύρεστε τη συγενοποίησης ώστε να αποφεύγεται η διαρροή νερού. Κρατήστε τον σωλήνα σύνδεσης για επόμενη χρήση.

ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ

- Το Kool-Kit® προορίζεται για χρήση σε έναν ασθενή μόνο. Απορρίπτετε το κιτ μετά από κάθε χρήση σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου/ιδρύματος. Μην προβάνετε σε επανεπεργασία ή αποστέρωση.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ

- Αποθήκευτε το αρχηγισμού ικανό κιτ σε δροσερό, ξηρό περιβάλλον, μακριά από αντικείμενα που μπορεί να τρυπήσουν τα εξαρτήματα του κιτ.

DE

Groß (Large)

Die Weste auffalten.

- Option 1 und 2
Die Weste mit den Schläuchen links vom Patienten auf dem Bett/Tisch auffalten. Für die Positionierung Option 1 oder 2 wählen.

- Den Patienten auf die Weste legen. Die Schulterteile über die Schulter klappen und um die Arme legen.
- Den Patienten auf die Weste legen. Die Schulterteile über die Schulter klappen und entlang der Körperseite unter die Arme legen. Den separaten Gurt zur Sicherung der Westenteile verwenden.
- Den Patienten nicht auf die isolierten Schläuche legen. Der Patient könnte Verletzungen erleiden.

- Option 3
a. Den Patienten auf dem Bett/Tisch positionieren.
b. Die Weste auf die Brust des Patienten legen. Die Schläuche müssen zur rechten Seite des Patienten zeigen.

- c. Die Westenteile unter die Arme oder den Rücken des Patienten stecken.
Die Kopfumwicklung öffnen und an das Hyper-/Hypothermie-Gerät anschließen.
Sicherstellen, dass das Kissen mit Wasser gefüllt ist.
Den Patienten auf der Kopfumwicklung positionieren.
Das Kissen an die Stirn anpassen.
Das Kissen oben auf dem Kopf anpassen.

- Die Ganzkörperdecke auffalten, auf den Patienten legen und im Hüftbereich sicher unter den Körper stecken.

- WARNHINWEISE:
1. Die Einstellung der Temperatur und die Durchführung der Behandlung dürfen nur auf Anordnung eines Arztes erfolgen. Die Patienten mindestens alle 20 Minuten bzw. auf

- Anweisung des Arztes überprüfen. Patienten mit höherem Risiko, inklusive pädiatrische, temperaturempfindliche und chirurgische Patienten müssen öfter überprüft werden.

- Die Temperatur und den Zustand der Haut des Patienten beobachten. Bereiche mit knöchernen Prominenzen erfordern besondere Beachtung. Bei Veränderung des Zustands des Patienten, den Arzt benachrichtigen.

- Den Patienten nicht auf die isolierten Schläuche legen. Der Patient könnte thermische Verletzungen erleiden.
- Für ein Absetzen der Therapie ist die ärztliche Anordnung oder das Krankenhausprotokoll zu beachten. Bei Veränderung des Zustands des Patienten, den Arzt benachrichtigen.

- Keine Komponenten oder Schläuche verwenden, die ein Leck aufweisen. Wasserlecks stellen eine Infektionsgefahr dar und müssen entsprechend behandelt werden.

- Den Kopf nicht so fest umwickeln, dass der Blutfluss behindert wird. Das Befüllen der Umwicklung nachdem diese am Patienten angelegt wurde, kann zu einer Einschnürung führen. Vorsicht beim Anpassen der Komponenten, besonders beim Anlegen der Kopfumwicklung auf der Stirn und dem Genick.
- Beim Anbringen der Kopfumwicklung die Ohren nicht bedecken. Es könnte zu thermischen Verletzungen kommen.

- Die Komponenten oder Schläuche nicht mit spitzen Gegenständen in Berührung bringen, um ein Durchlöchern zu vermeiden. Die Komponenten nicht mit Sicherheitsnadeln sichern.

- Nicht mehrere Lagen Bettlaken oder andere Materialien verwenden, da hierdurch die Wärmeübertragung zwischen Komponenten und Patient reduziert wird. Die konduktive Behandlung verliert an Wirksamkeit, wenn die Komponenten keinen direkten Kontakt mit dem Patienten haben.

10. Das Kool-Kit® ist zur einmaligen Verwendung bei nur einem Patienten vorgesehen. Nicht wiederverwenden.

11. Das Gerät nicht distal zu arteriellen Abklemmungen verwenden. Dies kann zu thermischen Verletzungen führen.

12. Nicht bei Patienten mit ischämischen Gliedmaßen verwenden. Es können thermische Verletzungen auftreten.

VORSICHTSHINWEISE:

- Vorsicht: Laut Bundesgesetz darf dieses Gerät nur von einem zugelassenen Heilberufler oder auf dessen Anweisung verkauft werden.
- Wenn sich Wasser oder Gel auf dem Unterlage befindet, während es nicht benutzt wird, kann dies den Patienten kühlen.

- Von der

Grande

Desdoble el chaleco para paciente

Opción 1 y 2

Coloque el chaleco sobre la cama/mesa con las mangueras en el lado izquierdo del paciente y elija la opción 1 o 2 para la posición de la manta.

1. Coloque al paciente sobre el chaleco y envuelva las solapas del chaleco pasando por encima de los hombros del paciente y hacia abajo alrededor de los brazos.

2. Coloque al paciente sobre el chaleco y envuelva las solapas del chaleco pasando por encima de los hombros del paciente y hacia los lados debajo de los brazos. Use la correa aparte para mantener las solapas en el lugar.

3. No coloque al paciente sobre los tubos con aislamiento. Pueden ocurrir lesiones en el paciente.

Opción 3

a. Coloque el paciente sobre la cama/mesa.

b. Coloque el chaleco sobre el pecho del paciente con las mangueras hacia el lado derecho del paciente.

c. Meta las solapas por debajo de los brazos o la espalda del paciente.

Abra el dispositivo para la cabeza y conectelo al dispositivo para hipotermia/hipertermia.

Compruebe que la almohadilla esté llena de agua. Coloque al paciente sobre el dispositivo para la cabeza.

Ajuste la almohadilla en la frente y el cuello. Ajuste la almohadilla en la parte de arriba de la cabeza.

Desdoble y extienda la manta para el cuerpo completa sobre el paciente y asegúrese de meter la manta por debajo de la entrepierna.

ADVERTENCIAS:

1. Se requiere la orden de un médico para el ajuste de la temperatura y para el uso de la terapia. Se debe controlar a los pacientes al menos cada 20 minutos o según las indicaciones de un médico. Los pacientes de mayor riesgo, incluidos los pacientes pediátricos, los pacientes sensibles a la temperatura y los pacientes en quirófano deben ser controlados con más frecuencia.

2. Monitoree la temperatura de la piel y el estado del paciente, prestando especial atención a las protuberancias óseas. Avise al médico si hay cambios en el estado del paciente.

3. No coloque al paciente sobre los tubos con aislamiento. Pueden ocurrir lesiones en el paciente.

4. Se deben seguir las indicaciones del médico o la política del hospital para interrumpir la terapia. Avise al médico si hay cambios en el estado del paciente.

5. Nunca se deben usar partes o mangueras con pérdidas de agua. Las pérdidas de agua presentan riesgo de infección y se deben tomar las medidas correspondientes.

6. No envuelva la cabeza con el dispositivo de manera que apriete y restrinja el flujo de sangre. Llenar el dispositivo después de ajustarlo y abrocharlo alrededor de la cabeza del paciente puede causar constricción. Tenga cuidado al ajustar las partes, especialmente el dispositivo para la cabeza en la frente y el cuello.

7. Al colocar el dispositivo para la cabeza, no cubra las orejas con el producto. Pueden ocurrir lesiones térmicas.

8. No coloque objetos cortantes en contacto con las partes o mangueras ya que pueden ocurrir perforaciones. No use alfileres para asegurar las partes.

9. No coloque varias capas de sábanas u otros materiales que reducirán la transferencia de calor entre el dispositivo y el paciente. La eficacia de la terapia de calor por conducción se reducirá si las partes no se colocan en contacto directo con el paciente.

10. El dispositivo Kool-Kit® se debe usar solo en un paciente. Si se vuelve a usar puede haber biocontaminación o infección cruzada.

11. No use el dispositivo en posición distal a pinzamiento transversal de la aorta. Si no se respeta esta advertencia pueden ocurrir lesiones térmicas.

12. No se debe usar en pacientes con isquemia en extremidades. Pueden ocurrir lesiones térmicas.

ADVERTENCIAS:

1. Cuidado: Las leyes federales de los EE. UU. limitan la venta de este dispositivo únicamente mediante o bajo la orden de un profesional de la atención de la salud con licencia.

2. La presencia de agua o gel en la almohadilla mientras la unidad no está funcionando puede enfriar al paciente.

3. No se recomienda el uso de equipos o mangueras no aprobados. El dispositivo Kool-Kit® ha sido diseñado y probado para uso únicamente con los sistemas de regulación térmica CSZ Blanketrol®.

INDICACIONES DE USO

El dispositivo Kool-Kit® es para uso por profesionales

de la atención de la salud capacitados como parte de los sistemas de regulación térmica, específicamente el Blanketrol®. El sistema para manejo de la temperatura para hipotermia/hipertermia Blanketrol® se usa para bajar o aumentar la temperatura del paciente y/o mantener una temperatura deseada en el paciente mediante la transferencia de calor por conducción.

CONTRAINDICAÇÕES

1. No se conoce ninguna.

PREPARAÇÃO

1. Compruebe que el depósito en la unidad para hipotermia/hipertermia esté lleno de agua destilada. Compruebe que el dispositivo esté en buen estado antes de cada uso.

2. Conecte las conexiones hembra y macho de la manguera (ref. 286) a la unidad. Compruebe que al encajar los conectores se oiga un " clic".

3. Conecte la parte del kit a la manguera (ref. 286) insertando las conexiones del kit en las conexiones de la manguera. Al encajar los conectores debe oírse un " clic".

4. Encienda la unidad y seleccione la temperatura deseada.

5. Coloque el paciente sobre las partes del kit.

6. Después de llenar las partes y colocar al paciente, compruebe que las partes del kit y las mangueras no tengan dobleces que puedan restringir el flujo de agua.

INSTRUÇÕES PARA FUNCIONAMENTO

1. Siga las instrucciones en el manual de operaciones del sistema de regulación térmica CSZ Blanketrol®.

2. Para interrumpir la terapia: Apague la unidad y deje que el agua drene hacia el depósito. Mantenga la conexión por encima del nivel de la almohadilla y desconecte las almohadillas de las mangueras de conexión. Las mangueras de conexión tienen dispositivos autoselantes para evitar las pérdidas de agua. Guarde la manguera para el siguiente uso.

LIMPEZA

1. El dispositivo Kool-Kit® se debe usar solo en un paciente. Deseche el kit siguiendo el protocolo del hospital o institución después de cada uso. No vuelva a procesar ni esterilice.

ALMACENAMIENTO

1. Guarde el kit sin usar en un lugar fresco y seco, lejos de objetos que puedan perforarlo.

PT**Grande**

Desdobre o colete de doente

Opción 1 e 2

Coloque o colete na cama/mesa com as mangueiras posicionadas no lado esquerdo do doente e escolha a opção 1 ou 2 para posicionar o coberto.

1. Coloque o doente sobre o colete e dobre as ambas do colete sobre os ombros e sobre os braços do doente.

2. Coloque o doente sobre o colete e dobre as ambas do colete sobre os ombros do doente e pelos lados debaixo dos braços. Utilize a fita separada para manter as ambas no devido lugar.

3. Não coloque o doente sobre tubagem com isolamento. Podem ocorrer ferimentos no doente.

Opcão 3

a. Coloque o doente na cama/mesa.

b. Coloque o colete sobre o peito do doente com as mangueiras posicionadas no lado direito do doente. Aconchegue as abas por baixo dos braços ou costas do doente.

Abra a faixa de cabeça e ligue ao equipamento de hiper/hipotermia.

Certifique-se de que a almofada está cheia de água. Coloque o doente sobre a faixa de cabeça.

Posicione a almofada sobre a testa e pescoco. Desdobre e coloque o coberto sobre todo o corpo do doente e certifique-se de que o aconchega na área da virilha.

AVISOS:

1. É necessária uma ordem médica para definir a temperatura e utilizar a terapia. O estado dos doentes deve ser verificado a, pelo menos, cada 20 minutos ou conforme instruído pelo médico. Os doentes de maior risco, incluindo doentes pediátricos, os sensíveis à temperatura e os doentes de bloco operatório, devem ser verificados com mais frequência.

2. Monitorize a temperatura e o estado da pele do doente, prestando especial atenção às proeminências ósseas. Notifique o médico de alterações na condição do doente.

3. Não coloque o doente sobre tubagem sem isolamento. Podem ocorrer ferimentos no doente.

4. Siga a política do médico/hospital para interrupção da terapia. Notifique o médico de alterações na condição do doente.

5. Nunca se devem utilizar componentes ou mangueiras com fugas. As fugas de água

representam um risco de infeção e devem ser manuseadas em conformidade.

6. Não envolva a faixa de cabeça demasiado apertada, restringindo o fluxo sanguíneo. Encher a faixa de cabeça depois de ter sido ajustada ao doente pode causar compressão. Tenha cuidado quando aplicar os componentes, especificamente a faixa de cabeça na testa e pescoco.

7. Quando colocar a faixa de cabeça, não cubra as orelhas com o produto. Podem ocorrer danos térmicos.

8. Não coloque objetos afiados em contacto com os componentes ou mangueiras, pois podem ocorrer perfurações. Não utilize alfinetes para segurar os componentes.

9. Não coloque várias camadas de lençóis ou outros materiais que irão reduzir a transferência de calor entre o componente e o doente. A eficácia da terapia condutiva será reduzida se os componentes não forem colocados em contacto direto com o doente.

10. O Kool-Kit® destina-se a utilização única num doente.

A reutilização pode resultar biocontaminação ou contágio de infecções.

11. Não utilize o equipamento distal para clampagem arterial cruzada. A não observância das instruções pode levar a danos térmicos.

12. Não use num doente com um membro isquémico. Podem ocorrer danos térmicos.

CUIDADOS:

1. Cuidado: A lei federal dos Estados Unidos da América restringe a venda do equipamento por, ou com receita de, um profissional de saúde licenciado.

2. Surveiller la température cutanée et l'état de la peau du patient, tout particulièrement celle des proéminences osseuses. Signaler au médecin tout changement dans l'état du patient.

3. Não colocar o paciente sobre a tubulação isolada. Des lesões poderiam s'ensuivre.

4. Respeitar l'ordonnance du médecin/la politique de l'établissement pour ce qui est de l'arrêt du traitement. Signaler au médecin tout changement dans l'état du patient.

5. Ne jamais utiliser des pièces de dispositif ou des tubulures présentant des fuites. Les fuites d'eau présentent un risque d'infection justifiant des mesures appropriées.

6. S'assurer que le bandeau pour la tête ne soit pas trop serré, faisant obstacle à la circulation. Remplir le bandeau après l'avoir ajusté autour du crâne pourrait causer une compression. Faire attention au moment d'ajuster les éléments, notamment le bandeau pour la tête au front et au cou.

7. Au cours du placement du bandeau pour la tête, éviter de couvrir les oreilles avec le dispositif. Des lésions par effet thermique pourraient s'ensuivre.

8. Ne pas mettre d'objets perforants ou coupants en contact avec les éléments ou les tubulures, au risque de percer ceux-ci. Ne pas utiliser d'épingles pour immobiliser les pièces du dispositif.

9. Ne pas placer plusieurs couches de drap ou d'autres accessoires qui réduisent le transfert de chaleur entre l'élément et le patient. L'efficacité du traitement par conduction de chaleur est réduite en l'absence de contact direct avec le patient.

10. Le Kool-Kit® est à usage unique pour un seul patient. Toute réutilisation entraîne des risques de bio-contamination ou d'infection croisée.

11. Ne pas utiliser le dispositif en aval d'un clampage artériel. Des lésions par effet thermique pourraient s'ensuivre.

12. Ne pas utiliser chez les malades avec extrémités ischémiques. Des lésions par effet thermique pourraient s'ensuivre.

ATTENTION:

1. Attention: En vertu de la législation fédérale des Etats-Unis, ce dispositif ne peut être vendu que par un médecin agréé ou sur ordonnance médicale.

2. La présence d'eau ou de gel sur le coussinet, alors qu'il ne fonctionne pas, peut refroidir le patient.

3. Il est déconseillé d'utiliser des pièces de dispositif ou des tubulures non approuvées. Le Kool-Kit® a été conçu et testé pour l'utilisation avec des systèmes de régulation thermique CSZ exclusivement.

INDICATIONS POUR L'UTILISATION

Le Kool-Kit® est prévu pour être utilisé par des professionnels formés en soins de santé dans le cadre d'un système de régulation thermique CSZ, notamment Blanketrol®. Le système d'hyperthermie-hypothermie Blanketrol® est employé pour abaisser ou augmenter la température do patient et/ou maintenir la température souhaitée grâce au transfert thermique par conduction.

INDICATIONS POUR L'UTILISATION

Le Kool-Kit® destina-se a utilização única num doente. Elimine o kit de acordo com o protocolo do hospital/instituição após cada utilização. Não volte a processar ou a esterilizar.

1. Guardar o kit não usado num ambiente fresco, seco, longe de objetos que possam furar os componentes do kit.

2. Monitorizar a temperatura e o estado da pele do doente, prestando especial atenção às proeminências ósseas. Notificar o médico de alterações na condição do doente.

3. Não colocar o doente sobre tubagem sem isolamento. Podem ocorrer ferimentos no doente.

4. Seguir a política do médico/hospital para interrupção da terapia. Notificar o médico de alterações na condição do doente.

5. Nunca se devem utilizar componentes ou mangueiras com fugas. As fugas de água

representam um risco de infeção e devem ser manuseadas em conformidade.

6. Colocar o paciente sobre o gilet e plieze as ailettes de celciu-cs sur les épaules et, plus bas, autour des bras du malade.

7. Colocar o paciente sobre o gilet e plieze as ailettes de celciu-cs sur les épaules e, sous les bras, le long des flancs. Mantenez les ailettes en place avec la sangle en pièce séparée.

8. Não colocar o paciente sobre a tubulação isolada. Des lesões poderiam s'ensuivre.

9. Option No.3

a. Colocar o paciente sobre o lit ou sobre a table d'opération.

b. Colocar o gilet sobre a poitrine do paciente, les tubulures restant à la droite de celciu-cs.

c. Insérer les ailettes sous les bras ou l'épaule du paciente.

Ouvrir le bandeau pour la tête et le rattacher au dispositif d'hypertermie-hypothermie.

S'assurer que le coussinet soit rempli d'eau.

Positionner le patient la tête au-dessus du bandeau.

Ajuster le coussinet au sommet du crâne.

Couvrir le corps du patient avec la couverture après l'avoir déplié; s'assurer d'avoir bien ajusté la couverture à l'aïne.

大きい
患者のベストを広げます。

- オプション1&2**
ホースを患者の左側にし、ベストをベッド/テーブルに置き、オプション1または2を選んで、プランケットの位置を決めてください。
 1. 患者をベストに置いて、ベストのラップで患者の肩を包み、腕の回りまで下げるください。
 2. 患者をベストに置いて、ベストのラップで患者の肩を包み、側面を腕の下まで下げる。別個のストラップを使って、ラップを所定の位置に保ちます。
 3. 絶縁されたチューブに患者を乗せないでください。患者が負傷することがあります。

- オプション3**
 a.患者をベッド/テーブルに配置します。
 b.ベストを患者の胸に置いて、ホースを患者の右側に配置します。
 c.患者の腕または背中の下にラップを押し込んでください。
 ヘッドラップを開いて、温熱治療・低体温症用機器に接続します。
 パッドに水が満たされていることを確認します。
 患者の位置をヘッドラップに合わせます。
 パッドを額および首に取り付けます。
 パッドを頭頂部に取り付けます。患者にかけて、必ず鼠径部の方へ押し込んでください。

- 警告:**
 1. 温度の設定や治療での使用については、医師の指示が必要です。少なくとも 20 分毎、または医師の指示に従って、患者をチェックする必要があります。小児科の患者、温度に敏感な患者、手術室にいる患者などのリスクが高い患者の場合には、さらに頻繁にチェックする必要があります。

2. 特に骨の隆起部分に注意を払って、患者の皮膚の温度や状況を監視してください。患者の状態に変化があった場合は、必ず医師に知らせてください。

3. 絶縁されたチューブに患者を乗せないでください。患者が負傷することがあります。

4. 治療を止める場合は、医師の指示/病院の方針に従ってください。患者の状態に変化があった場合は、必ず医師に知らせてください。

5. 漏れがあるコンポーネントやホースは、決して使用しないでください。水が漏れると感染のリスクがあるため、十分に注意して取り扱ってください。

6. ヘッドラップは、血流を制限するほど大きく巻かないでください。患者の周囲を固定したあと、ラップを満たすと締めつけられることがあります。コンポーネントを取り付けるときは、特にヘッドラップを額や首に取り付けるときは十分に注意してください。

7. ヘッドラップの位置を決めるときは、製品で耳を覆わないように注意してください。熱傷が発生することがあります。
8. 穴が開くことがあるので、尖った物体をコンポーネントやホースと接触させないでください。ピンを使って、コンポーネントを固定することはやめてください。

9. コンポーネントと患者の間での熱伝達が低下するので、複数枚のシートや他の材料を置かないでください。コンポーネントが直接患者と接触するように配置しないと、伝導性の治療効果が低下します。

10. Kool-Kit®は、患者毎の使い捨てです。再利用は生物汚染や交叉感染の原因となる可能性があります。

11. 機器末端部を、動脈系遮断に使用しないでください。これを守らないと、熱傷が発生することがあります。

12. 虚血肢がある患者では、使用しないでください。熱傷が発生することがあります。

- 注意:**
 1. 注意: アメリカ合衆国法令では、この装置の販売を、公認のヘルスケア専門家自身またはその指示による販売に限定しています。

2. ユニットが動作していないときにパッドに水やジェルがあると、患者を冷やすことがあります。

3. 承認されていない装置やホースの使用は推奨されません。Kool-Kit®は、必ずCSZ Blanketrol®熱制御システムと一緒に使用するように設計、試験されています。

- 使用説明**
 Kool-Kit®は、CSZの熱制御システム、特にBlanketrol®の一部として訓練を受けた医療専門家が使用することを意図しています。Blanketrol®温熱治療・低体温症用温度管理システムは、患者の体温の上げ下げや、伝導による熱伝達を通じた患者の温度維持を行うことを目的として使用します。

- 禁忌**
 1. 既知の事項はなし。

2. 温熱治療・低体温症用ユニットのリザーバーをチェックして、蒸留水で一杯であることを確認してください。毎回の使用前に、キットの完全性をチェックしてください。

2. Cat#286 ホースから、オスおよびメスのカプリングをユニットへ取り付けます。しっかりとロックされると、「カチッ」という音が聞こえます。
 3. コンポーネントコネクタをホースコネクタへ挿入して、キットコンポーネントをCat#286ホースとつなぎます。しっかりとロックされると、「カチッ」という音が聞こえます。
 4. ユニットをオンにして、希望する温度の設定を選択します。
 5. キットコンポーネントで、患者の位置を決めます。
 6. 充填し、位置を決めた後、キットコンポーネントやホースに水の流れを制限するねじ等がないことを確認してください。

操作指示

1. 操作方法については、CSZ Blanketrol®の操作説明を参照してください。
 2. 治療を止めるには、ユニットをオフにして、水をリザーバーに排出させます。コネクタをパッドより高いレベルで保持し、接続しているホースからパッドを外します。接続ホースには、水漏れを防ぐための漏れ止め止子があります。接続ホースは、次回も使用できるので保管してください。

クリーニング

1. Kool-Kit®は、患者毎の使い捨てです。それぞれの患者での使用後、病院/機関のプロトコルに従ってキットを廃棄してください。再加工や、殺菌はしないでください。

保管

1. 未使用のキットは、涼しく、乾燥している環境で、キットのコンポーネントに穴を開ける可能性があるものが無い状態で保管してください。

DA

Stor

Fold Patient Vest ud

Mulighed 1 & 2

Placer vesten på sengen/bordet med slangerne placeret på patientens venstre side og vælg mulighed 1 eller 2 til positionering af tæppet.

1. Anbring patienten oven på vesten, idet vestens flapper vikles over patientens skuldre og ned omkring armen.
 2. Anbring patienten oven på vesten, idet vestens flapper vikles over patientens skuldre og ned langs siden under armen. Brug den separate strop til at holde flapperne på plads.
 3. Placer ikke patienten oven på isolerede slanger. Patienten kan komme til skade.

Mulighed 3

- a. Anbring patienten på sengen/bordet.
 b. Placer vesten på patientens bryst med slangerne anbragt på patientens højre side.
 c. Stop flapperne ind under patientens arme eller ryg.

- Abn Head Wrap (hovedomviklingen) og tilslut den til hyper-hypotermienheden.
 Sørg for at pudsen er fyldt med vand.

- Anbring patienten på Head Wrap.
 Placer pudsen på panden og halsen.
 Placer pudsen oven på hovedet.

- Fold tæppet til hele kroppen ud oven på patienten og sorg for at stoppe det ind i lyskeområdet.

ADVARSLER:

1. Temperaturindstilling og terapiens anvendelse kræver en læges ordination. Patienterne skal kontrolleres mindst hvert 20. minut eller som anviset af en læge. Patienter med højere risiko, herunder pædiatriske, temperaturfølsomme patienter og patienter på operationsstue, skal kontrolleres oftere.

2. Overvåg patientens hudtemperatur og tilstand, og vær især opmærksom på alle knoglefremspring. Underret lægen, hvis patientens tilstand ændres.

3. Placer ikke patienten oven på isolerede slanger. Patienten kan komme til skade.

4. Følg lægens ordination/hospitalets retningslinjer for afbrydelse af behandlingen. Underret lægen, hvis patientens tilstand ændres.

5. Der må aldrig bruges utætte komponenter eller slanger. Vandlækager udgør en infektionsrisiko og skal udbedres hurtigt muligt.

6. Head Wrap må ikke vikles så stramt, at blodgenomstrømmingen begrænses. Påfyldning af omviklingen, efter at den er blevet fastgjort omkring patienten, kan medføre indsnævringer. Vær forsigtig, når komponenterne anbringes, specielt hovedomviklingen på panden og i nakken.

7. Ved placering af hovedomviklingen, må øerne ikke dækkes af produktet. Der kan opstå varmeskade.

8. Placer ikke skarpe genstande, så de kommer i kontakt med komponenterne eller slangerne, da dette kan resultere i punkteringer. Brug ikke stifter til at fastgøre komponenterne.

9. Placer ikke flere lagener eller andre materialer oven på patienten, da dette vil reducere varmeoverførslen mellem komponenten og patienten. Effektiviteten af den ledende terapi reduceres, hvis komponenterne ikke placeres, så de er i direkte berøring med patienten.

10. Kool-Kit® er kun beregnet til brug på én patient. Genbrug kan forårsage biokontaminering eller krydsinfektion
 11. Brug ikke enheden distalt for arteriel krydsfastspænding. Manglende overholdelse kan resultere i varmeskade.
 12. Må ikke anvendes på en patient med iskæmiske arme eller ben. Der kan opstå varmeskade.

FORSIGTIGHEDSREGLER:

1. Forsiktig: I henhold til amerikansk lovgivning må dette produkt kun sælges til eller på ordination af autoriseret sundhedspersonale.

2. Tilstedeværelse af vand eller gel på puden, mens enheden ikke er i drift, kan få patienten til at afkole.
 3. Anvendelse af ikke-godkendt udstyr eller slanger anbefales ikke. Kool-Kit® er udelukkende udviklet og afgørt til brug sammen med CSZ's Blanketrol® termiske reguleringssystem.

INDIKATIONER FOR BRUG

Kool-Kit® er beregnet til at blive brugt af uddannet sundhedspersonale som et led i CSZ's termiske reguleringssystemer, specielt Blanketrol® Blanketrol® hyper-hypotermisystemet til temperaturkontrol bruges til at sænke eller øge patientens temperatur og/eller oprettholde den ønskede patiententemperatur ved brug af ledende varmeoverførsler.

KONTRAINDIKATIONER

1. Ingen kendte.

OPSÆTNING

1. Kontrollér beholderen i hyper-hypotermienheden for at sikre, at den er helt fyldt med destilleret vand. Kontrollér at Kit'et fungerer efter hensigten, hver gang inden det anvendes.

2. Tilslut han- og hunkoblingen fra Cat#286-slangerne til enheden. Sørg for at de "klikker", når de kobles sammen.

3. Fastgør Kit-komponenterne på Cat#286-slanger ved at indsætte komponentens stik i slangestikkene. Stikkene skal "klikke", når de kobles sammen.

4. Tænd for enheden, og vælg den ønskede temperaturindstilling.

5. Placer patienten på Kit-komponenterne.

6. Efter påfyldning og positionering skal man sørge for, at Kit-komponenterne og slangerne er fri for knæk, der kan begrænse vandgennemstrømmingen.

7. Følg CSZ Blanketrol®-betjeningsvejledningen for at få betjeningsvejledning.

8. Behandlingen afbrydes ved at: Slukke enheden og lade vandet løbe tilbage i beholderen. Holde stikkene over pudsen niveau og frakoble pudrene fra tilslutningsslangerne. Tilslutningsslangerne har selvlukkende beslag for at forhindre vandlækage. Gem tilslutningsslangerne til næste brug.

RENGØRING

1. Kool-Kit® er kun beregnet til brug på én patient. Bortkast Kit'et ifølge hospitalets/institutionens protokol efter hver brug. Må ikke genbehandles eller steriliseres.

OPBEVARING

1. Opbevar et ubrugt sæt på et køligt og tørt sted, hvor ingen genstande, der kan punktere Kit'ets komponenter, findes.

NL

Large

Vouw het patiëntenvest open

Optie 1 en 2

Leg het vest op het bed/de tafel met de slangen aan de linkerkant van de patiënt en kies optie 1 of 2 voor plaatsing van de deken.

1. Leg de patiënt op het vest over de schouder van de patiënt en neerwaarts rond zijn of haar armen.

2. Leg de patiënt op het vest over de schouder van de patiënt en langs de zijkanten onder zijn of haar armen. Gebruik de afzonderlijke band om de flappen op hun plaats te houden.

3. Leg de patiënt niet op de geïsoleerde slang. De patiënt kan letsel oplopen.

Optie 3

- a. Leg de patiënt op het bed/de tafel.
 b. Leg het vest op de borst van de patiënt met de slangen aan de rechterkant van de patiënt.

- c. Stop de flappen onder de armen of rug van de patiënt. Open de hoofdwinkel en sluit hem op het hyper-/hypothermieapparaat aan. Zorg dat de pad is gevuld met water. Leg de patiënt op de hoofdwinkel.

- Breng de pad op het voorhoofd en de nek aan. Breng de pad boven op het hoofd aan.

- Vouw de deken voor het gehele lichaam open en leg hem op de patiënt; zorg dat de deken rond het liegesgebied instopt.

WAARSCHUWINGEN:

1. Voor instelling van de temperatuur en voor gebruik van de therapie is een voorschrift van de arts nodig. Patiënten moeten ten minste iedere 20 minuten of volgens aanwijzing van de arts worden gecontroleerd. Patiënten met een hoger risico, zoals pediatrische patiënten, temperatuurgevoelige patiënten en patiënten in de operatiekamer moeten vaker worden gecontroleerd.

2. Bewaak de huidtemperatuur en toestand van de patiënt, waarbij speciale aandacht moet worden besteed aan boutsteeksels. Stel de arts op de hoogte van veranderingen in de toestand van de patiënt.

3. Leg de patiënt niet op de geïsoleerde slang. De patiënt kan letsel oplopen.

4. Houd u aan het voorschrift van de arts of het ziekenhuisbeleid met betrekking tot stopzetting van de therapie. Stel de arts op de hoogte van veranderingen in de toestand van de patiënt.

5. Lekkende onderdelen of slangen mogen nooit worden gebruikt. Waterlekken vormen een infectierisico en moeten als zodanig worden behandeld.

6. Wikkel de hoofdwinkel niet zo strak om het hoofd dat de bloedtoevoer belemmerd wordt. Wanneer de wikkel wordt gevuld nadat deze om de patiënt is bevestigd, kan dit tot beklemming leiden. Ga voorzichtig te werk wanneer u de onderdelen op de patiënt aanbrengt. Dit geldt met name voor het voorhoofd en de nek.

7. Bedek de oren niet wanneer u de hoofdwinkel aanbrengt. Er kan thermisch letsel optreden.

8. Plaats geen scherpe objecten in contact met de onderdelen of slangen, omdat deze hierdoor doorgesneden kunnen worden. Gebruik geen spelden om de onderdelen vast te zetten.

9. Plaats niet meerdere lakens of ander materiaal dat de warmteoverdracht tussen het onderdeel en de patiënt verminderd. De effectiviteit van de conductieve therapie neemt af als de onderdelen niet in direct contact met de patiënt worden geplaatst.

10. De Kool-Kit® is uitsluitend bedoeld voor gebruik bij één patiënt. Hergenbrug kan leiden tot biocontaminatie of kruisbesmetting.

11. Gebruik het hulpmiddel niet distaal van de arteriële kruisklem. Als deze waarschuwing niet in acht wordt genomen, kan dit tot thermisch letsel leiden.

12. Niet gebruiken bij een patiënt met een ischemisch lidmaat. Er kan thermisch letsel optreden.

NO

Stor

Brett ut pasientvesten

Alternativ 1 og 2

- Plasser vesten på sengen eller bordet med slangene plassert på pasientens venstre side og velg alternativ 1 eller 2 for plassering av teppet.
1. Plasser pasienten på vesten og fold vestens fliker over pasientens skuldre og ned rundt armen.
 2. Plasser pasienten på vesten og fold vestens fliker over pasientens skuldre og ned sidene deres under armen. Bruk den separate stroppen for å holde flikene på plass.
 3. Ikke plasser pasienten på de isolerte slangene. Det kan føre til pasientskade.

Alternativ 3

- a. Plasser pasienten på sengen eller bordet.
- b. Legg vesten på brystet til pasienten med slangene plassert på pasientens høyre side.
- c. Stikk flikene under pasientens armer eller rygg. Åpne hodedelen og koble til hyper- / hypotermienheten. Kontroller at puten er fylt med vann. Plasser pasienten på hodedelen. Pass matten til pannen og nakken. Pass matten til issen. Brett ut og legg helkroppsteppet på pasienten og sørge for å stikke det ned mellom beina.

ADVARSLER:

1. Kontakt lege for temperaturinnstilling og for terapeutisk bruk. Pasientene bør kontrolleres hvert 20. minut eller som legen forordner. Pasienter med høyere risiko, slik som barn, temperaturfølsomme pasienter og operasjonspasienter må kontrolleres oftere.
2. Pasientens hudtemperatur og tilstand må overvåkes. Hold spesielt øye med alle beinframspring. Varsle legen om endringer i pasientens tilstand.
3. Ikke plasser pasienten på de isolerte slangene. Det kan føre til pasientskade.
4. Følg legen anvisninger sykehusets retningslinjer for å avslutte terapien. Varsle legen om endringer i pasientens tilstand.
5. Bruk aldri slanger eller deler med lekkasjer. Vannlekkasjer gir infeksjonsfare og må behandles tilsvarende.
6. Ikke brett hodedelen så stramt at den begrenser blodstrømmen. Hvis denne delen fylles etter at den er festet kan det gi tilstramninger. Vær forsiktig når delene tilpasses, spesielt hodedelen over pannen og nakken.
7. Når hodedelen plasseres, må ikke ørene dekkes med produktet. Det kan føre til brannskader.
8. Ikke plasser skarpe gjenstander i kontakt med delene eller slangene. Det kan føre til lekkasjer. Ikke bruk nåler for å feste delene.
9. Ikke legg flere lag med laken eller andre materialer som vil redusere varmeoverføringen mellom en del og pasienten. Effektiviteten av overføringsterapi vil bli redusert hvis delene ikke plasseres i direkte kontakt med pasienten.
10. Kool-Kit® skal kun brukes til én enkelt pasient. Gjenbruk kan føre til biologisk kontaminasjon eller kryssinfeksjon.
11. Ikke bruk enheten distalt til arterieklemmer. Å ikke overholde dette kan føre til brannskader.
12. Må ikke brukes på pasienter med et iskemisk lemm. Det kan føre til brannskader.

FORSIKTIG:

1. Forsiktig: Federal lov (i USA) begrenser denne enheten til salg til eller på ordre av en autorisert helsearbeider.
2. Vann eller gel på matten når den ikke er i bruk kan avkjøle pasienten.
3. Det anbefales ikke å bruke ikke godkjent utstyr eller slanger. Kool-Kit® er konstruert og testet for bruk sammen med CSZ Blanketrol® temperaturreguleringssystem.

INDIKASJONER FOR BRUK
Kool-Kit® er tiltenkt bruk av helsepersonell med opplæring som en del av CSZs temperaturreguleringssystemer, spesielt Blanketrol®. Blanketrol® Hyper-hypotermi temperaturreguleringssystem brukes for å senke eller heve en pasientens temperatur og / eller holde en ønsket pasienttemperatur ved like gjennom varmeoverføring.

KONTRAINDIKASJONER

1. Ingen kjente

OPPSETT

1. Kontroller reservoaret i hyper-hypotermi-enheten for å sikre at det er fullt av destillert vann. Kontroller at settet er helt før hver bruk.
2. Fest hankontakt og hunnkontakt fra Cat#286 slangen til enheten. Kontroller at de "klikker" når de låses sammen.
3. Fest settets deler til Cat#286 slangen ved

å stikke delens kontakter inn i slangens kontakter. Kontaklene skal "klikke" når de låses sammen.

4. Slå enheten på og velg ønsket temperaturinnstilling.
5. Plasser pasienten på delene i settet.
6. Etter fylling og plassering, sørg for at settets deler og slangene er uten knekk som kan begrense vannstrømmen.

BRUKSANVISNING

1. Følg brukerhåndboken for CSZ Blanketrol® for bruksanvisninger.
2. For å avslutte terapien: Slå av enheten og la vannet renne tilbake til reservoaret. Hold koblingen høyere enn matten og koble mattene fra de tilkoblede slangene. Tilkoblingsslange har selvrettede rørforbindelser for å forhindre vannlekkasje. Behold tilkoblingsslange for neste gangs bruk.

RENGØRING

1. Kool-Kit® skal kun brukes til en enkelt pasient. Kast settet etter bruk i henhold til sykehusets eller institusjonens protokoll. Må ikke reproseseres eller resteriliseres.

LAGRING

1. Ubrukte sett lagres kjølig og tørt, og fritt for gjenstander som kan stikke hull på delene i settet.

IT

Grande

Aprire il corsetto del paziente

Ozioni 1 e 2

Mettere il corsetto sul letto/tavolo con i tubi posti sul lato sinistro del paziente e scegliere l'opzione 1 o 2 per il posizionamento della coperta.

1. Posizionare il paziente sul corsetto e ripiegare le alette del corsetto sulle spalle del paziente e intorno alle braccia.
2. Posizionare il paziente sul corsetto e avvolgere le alette del corsetto sulle spalle del paziente e con i lati sotto le braccia. Utilizzare la fascetta con chiusura in velcro per mantenere in sede le alette.
3. Non posizionare il paziente su tubi isolati. Possono verificarsi lesioni al paziente.

Ozione 3

- a. Posizionare il paziente sul letto/tavolo.
- b. Collocare il corsetto sul torace del paziente con i tubi posizionati sul suo lato destro.
- c. Ripiegare le alette sotto le braccia o il dorso del paziente.
- Aprire l'avvolgicapo e collegarlo al dispositivo per iper/Ipotermia.
- Verificare che il materassino sia pieno di acqua.
- Posizionare il paziente sull'avvolgicapo.
- Adattare il materassino alla fronte e al collo.
- Adattare il materassino alla parte superiore della testa.
- Aprire e stendere la coperta su tutto il corpo del paziente, ripiegandola con cura nella zona dell'inguine.

AVVERTENZE

1. Per l'impostazione della temperatura e per l'uso della terapia è necessaria la prescrizione medica. I pazienti devono essere controllati almeno ogni 20 minuti o come prescritto dal medico. I pazienti a rischio elevato, inclusi i pazienti pediatrici, quelli sensibili alla temperatura e in sala operatoria devono essere controllati più di frequente.
2. Monitorare la temperatura cutanea e le condizioni della pelle, prestando particolare attenzione a quella delle prominenze ossee. Informare il medico di eventuali cambiamenti delle condizioni del paziente.
3. Non posizionare il paziente su tubature isolate. Ciò può causare lesioni al paziente.

4. Per la sospensione della terapia attenersi alle disposizioni del medico/alla politica ospedaliera. Informare il medico di eventuali cambiamenti delle condizioni del paziente.
5. Non utilizzare mai componenti o tubi che presentano perdite. Le perdite d'acqua rappresentano un rischio di infezioni e vanno trattate adeguatamente.

6. Non serrare eccessivamente l'avvolgicapo attorno alla testa del paziente perché potrebbe limitare il flusso di sangue. Il riempimento dell'avvolgicapo dopo che sia stato fissato attorno al paziente può causare compressione. Prestare attenzione quando si adattano ai pazienti i componenti, in particolare adattando l'avvolgicapo alla fronte e al collo.
7. Quando si posiziona l'avvolgicapo, evitare di coprire le orecchie. Possono verificarsi lesioni termiche.

8. Non posizionare oggetti affilati a contatto con i componenti o i tubi perché possono verificarsi perforazioni. Non usare spille di sicurezza per fissare i componenti.

9. Non collocare tra il componente e il paziente diversi strati di lenzuola o altri materiali in grado di inibire il trasferimento del calore. L'efficacia della terapia conduttiva si riduce se i componenti non sono posizionati a contatto diretto con il paziente.

10. Il Kool-Kit® è destinato all'uso per un singolo paziente. Il suo riutilizzo può causare biocontaminazione o infezione crociata.

11. Non utilizzare il dispositivo a valle di un clampaggio arterioso. L'inosservanza di questa avvertenza può causare lesioni termiche.
12. Non utilizzare in un paziente con arti ischemici. Possono verificarsi lesioni termiche.

PRECAUZIONI:

1. Attenzione: La legge federale statunitense limita la vendita di questo dispositivo alla vendita da parte o su prescrizione di un medico autorizzato.
2. La presenza di acqua o gel sul materassino quando non è in funzione può raffreddare il paziente.

3. È consigliato l'uso di apparecchiature o tubi non approvati. Il Kool-Kit® è stato progettato e testato esclusivamente per l'uso con il sistema di termoregolazione CSZ Blanketrol®.

INDICAZIONI PER L'USO

Il Kool-Kit® è destinato all'uso da parte di medici qualificati nell'ambito dei sistemi di termoregolazione CSZ, specificamente il Blanketrol®. Il sistema di termoregolazione Blanketrol® per ipo/Ipertermia è utilizzato per abbassare o aumentare la temperatura del paziente e/o mantenerla al livello desiderato mediante trasferimento conduttivo di calore.

CONTROINDICAZIONI

1. Nessuna conosciuta

INSTALLAZIONE

1. Accertarsi che il serbatoio dell'unità di ipertermia/Ipotermia sia pieno di acqua distillata. Controllare l'integrità del kit prima di ogni uso.
2. Collegare i connettori maschio e femmina dal tubo (n. 286 del cat.) all'unità. Accertarsi che i connettori producano uno scatto quando si bloccano insieme.
3. Collegare il componente del Kit al tubo (n. 286 del cat.) inserendo i connettori del componente in quelli dei tubi. I connettori producono uno scatto quando si bloccano insieme.
4. Accendere l'unità e selezionare la temperatura desiderata.
5. Posizionare il paziente sui componenti del Kit.
6. Dopo riempimento e applicazione verificare che i componenti e i tubi del Kit non presentino pieghe che possono limitare il flusso d'acqua.

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Per le istruzioni d'uso attenersi al manuale operativo del Blanketrol® CSZ.
2. Per sospendere la terapia: Spegnere l'unità e far defluire l'acqua nel serbatoio. Sollevare il connettore sopra il livello del materassino per collegare il materassino dal tubo di connessione. I tubi di connessione sono dotati di raccordi autosigillanti per evitare perdite d'acqua. Conservare il tubo di connessione per l'utilizzo successivo.

PULIZIA

1. Il Kool-Kit® è destinato all'uso per un singolo paziente. Smaltire il Kit dopo ogni uso in conformità con il protocollo dell'ospedale/dell'istituto. Non rigenerare né sterilizzare.

STOCCAGGIO

1. Conservare il Kit non usato in ambiente freddo e asciutto, lontano da oggetti che lo potrebbero forare.