



COVERTRAC[®]

Sistema Universale di trazionamento della caviglia in artroscopia



Sicurezza-efficacia-protezione

tiaset

COVERTRAC® Sistema Universale per la

trazione dell'articolazione tibio-tarsica (caviglia) in Artroscopia.

Indicazioni

Il Covertrac è un Dispositivo Medico sterile necessario nell'ultimazione del campo operatorio come posizionamento e soprattutto trazionamento dell'articolazione tibio tarsica nelle artroscopie di caviglia. E' indicato, la versione non sterile, anche nei reparti di degenza ortopedica preoperatoria nei casi di frattura di femore distale. Può essere considerato al pari di un tradizionale trazionatore zampale.

Il Problema

Per queste tipologie di intervento atroscopiche dove lo spazio di manovra diventa esiguo il Covertrac garantisce la massima capacità di distrazione possibile al fine di garantire al chirurgo una giusta manovrabilità all'interno dell'articolazione tibio tarsica che già di per se è estremamente ridotta. L'uso del Covertrac garantisce un ottimo trazionamento universale a tutte le lunghezze di piede.

Il Prodotto

Il Covertrac è dispositivo medico che può essere sterile o non. La sua caratteristica costruttiva a fionda lo rende universale e adattabile a tutte le dimensioni e lunghezze di piede. Si rende necessario l'uso di questo prodotto quando c'è la necessità il posizionare e fondamentalmente trazionare il piede nelle artroscopia di caviglia. La sua conformazione e la presenza di cuscinetti dorsali e calcaneari fa sì che durante la trazione ci sia una continua protezione della cute nei pazienti anche per diverse ore.

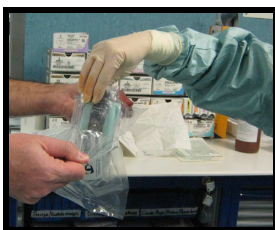
Composizione:

Fibre a celle aperte di poliuretano, Nastro polipropilene, Moschettone in Nylon

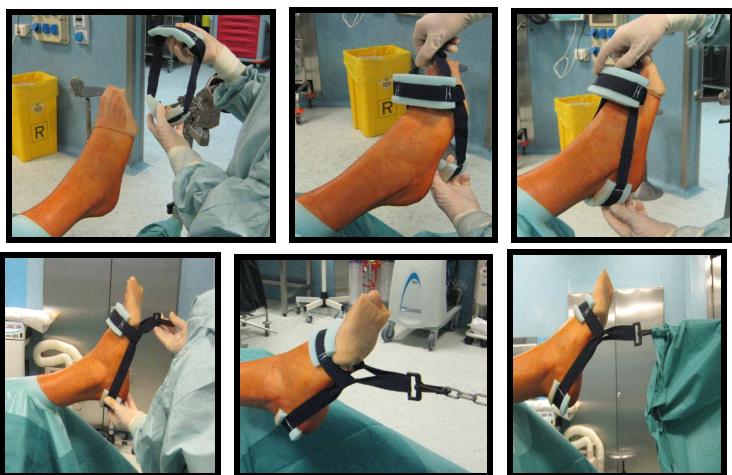
Caratteristiche tecniche:

- Cuscinetto dorsale e calcaneare realizzato con fibre termofuse agglomerate espanse a celle aperte per protezione epidermide durante la fase di trazione
- Misura Universale con Adattabilità a qualsiasi misura di piede
- Inodore, colorazione stabile antiriflesso
- Nastro in polipropilene tipo Meraklon
- Esente da lattice naturale o latex free
- Ottimo comfort e morbidezza
- Moschettone ad alta resistenza con chiusura di sicurezza

Istruzioni per l'uso



Prelevare con tecnica sterile il Covertrac dal suo sistema barriera sterile. Posizionarlo dopo aver rimosso il doppio involucro sul tavolo servitore.



Con tecnica sterile dopo aver disinfettato l'arto e fatto il campo operatorio, introdurre il covertrac sull'articolazione tibio tarsica. Far passare il piede dell'arto da trazione all'interno del COVERTRAC[®] assicurandosi che la parte posteriore (quella con il cuscinetto di protezione cutanea) del COVERTRAC[®] sia ben a contatto con la parte posteriore della tuberosità calcaneare. Controllare inoltre che nell'applicazione la fascia superiore (presenta anch'essa un cuscinetto di protezione cutaneo) del COVERTRAC[®] sia ben posizionata e aderente alla parte dorsale del collo del piede.

Con tecnica sterile agganciare il moschettone del Covertrac sulla catenella del sistema di trazione esterno. Regolare la giusta tensione di trazione. Con un telo monouso chiudere il campo a protezione del cavo trazione.

Altre Applicazioni:

Il D.M può essere utilizzato nei rearti di degenza traumatologica durante il trazionamento della gamba fratturata (trazionamento zampale). Il DM consente una trazione dell'arto in maniera assolutamente atraumatica e priva di disagio per il paziente posto nel letto di trazione.

REF 90002 non sterile CND M03053



CONFEZIONAMENTO:



- Confezione singola con Sistema Barriera Sterile primario con doppio involucro
- Apertura facilitata per anticontaminazione del prodotto
- Doppia Etichetta rimovibile conforme alla dir 93/42 CEE all. VII
- Cartone da trasporto con sistema PP (Protezione Packing)
- Dimensioni e pesi nel rispetto del Dlgs 81/2008 ex 626/94
- Unità di Vendita: Cartone da 40 pezzi (2 BOX da 20 pezzi)



REF	Descrizione	Mis Telo Cm ca	Box Nr	Cartoni N pz	Unità di Vendita
90002	Sistema cover trac non sterile	Universale	2	50	2 Cartoni
91200	Sistema cover trac sterile	Universale	2	40	1 Cartone

CONSERVAZIONE:

Conservare il prodotto a temperatura ambiente, al riparo dalla luce ed umidità, in ambienti areati sospesi da terra, nella propria confezione protettiva. Evitare temperature estreme.

AGENTE STERILIZZANTE:

Ossido di Etilene

SMALTIMENTO:

il D.M è considerato una volta usato un rifiuto speciale

CLASSIFICAZIONE DEL DISPOSITIVO MEDICO:

Covertrac non sterile classe I

Codice CND: M03053

Covertrac Sterile : Classe Is

Codice CND: M03053

CE 0373

CODICE FABBRICANTE

TIASET NR. 13865

PRECAUZIONI :

Monouso. La sterilità del prodotto è garantita a confezione integra. Operare con tecnica sterile. Utilizzare il DM subito dopo l'apertura. Scartare ogni busta danneggiata o non perfettamente sigillata. Il DM deve essere utilizzato solo da personale qualificato. L'utilizzatore è responsabile del corretto impiego di questo prodotto. Il prodotto è esclusivamente per uso esterno.

AVVERTENZE:

Assicurarsi che il paziente non lamenti disagi o effetti indesiderati derivanti dall' utilizzo del D.M. Indisponibilità del paziente che possa pregiudicare il risultato funzionale dopo il trattamento. Il D.M non deve subire durante l'intervento modificazioni strutturali che possono ridurre la funzionalità dello stesso. Applicare un trazionamento secondo le indicazioni del medico onde evitare possibili rotture o eccessiva compressione circolatoria sull'arto del paziente o lacerazione della cute in particolare su pazienti anziani.

CONTROINDICAZIONI:

Non usare su pazienti con ipersensibilità nota ai materiali con cui è realizzato il DM. In caso di reazione allergica togliere il DM, contattare il medico e avvisare la farmacia ospedaliera.



Tiaset di Carresi Lorenzo

SP Loc Botriolo km 5.100 52020 Castelfranco di Sopra (Arezzo) , Italia

www.tiaset.com email: tiaset.carresi@gmail.com info@tiaset.com

Tel/Fax 055 9149122 Cell 328 4634811

PIVA-01999370511 REA AR-154836