

**FABRIQUÉS EN FRANCE** 

**Informations réglementaires**

Marquage	Indice de classement	<b><del>PHTALATES LATEX</del></b>	
CE	I		



Les garrots pneumatiques manuels sont composés :

- d'un indicateur de pression
- de brassards et cuissards à usage patient.

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 patient.

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.

## 1 - Identification du dispositif



Dessillons & Dutrillaux

Zone Industrielle La Tuque  
 Tél : +33 5 53 48 30 66  
 technique@ddmedical.fr

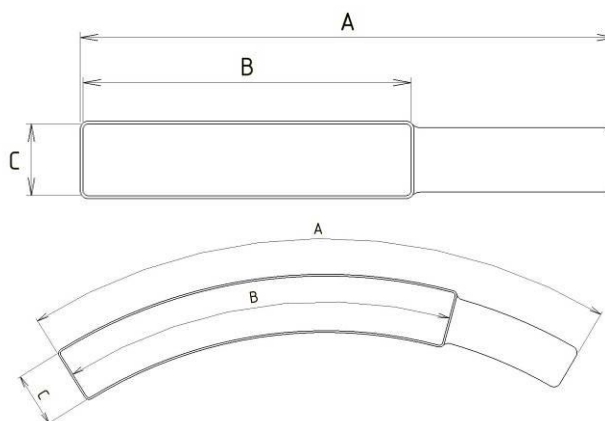
47240 CASTELCULIER  
 Fax : +33 5 53 47 24 64  
 www.ddmedical.fr

Date du premier certificat de  
 marquage CE : 2004

Page 1 / 3

## 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 conique adulte L	76	10	90



## 3 - Utilisation du dispositif - 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 – Nettoyage – désinfection

Les brassards et cuissards ne sont pas destinés à être réutilisés, il n'est donc pas prévu de protocole de nettoyage et de désinfection.

Il incombe à l'établissement de s'assurer que le dispositif ne soit pas réutilisé après utilisation. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation risque de compromettre l'intégrité du dispositif et/ou de le contaminer, ce qui peut entraîner des blessures, des maladies pour le patient.

## 5 – Conditionnement

Référence	Nombre d'unité par conditionnement	Dimensions emballage en mm	Poids en grammes
GMBU02	1	130 x 130 x 120	153
GMBU04	1	130 x 130 x 120	183
GMCU05	1	164 x 164 x 140	279
KGMBU1	3	420 x 110 x 100	547

## 6 – Stockage

Type d'emballage	Local	Température	Humidité	Pression atmosphérique
Origine	Médicalement propre	-10° à 40° C	30 à 40 %	500 à 1060 hpA