

RR900
 dispositif gonflable
 postérieur pour épistaxis

Modèles unilatéraux gonflables

Sans voies respiratoires

Taille	Modèle
4,5 cm	RR450
5,5 cm	RR550
7,5 cm	RR750
9,0 cm	RR900

Avec voies respiratoires

Taille	Modèle
5,5 cm	RR551
7,5 cm	RR751

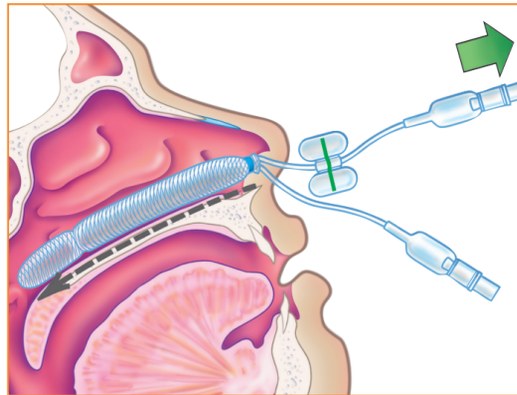
Tamponnement non gonflable

Taille	Modèle
5,5 cm	RR530

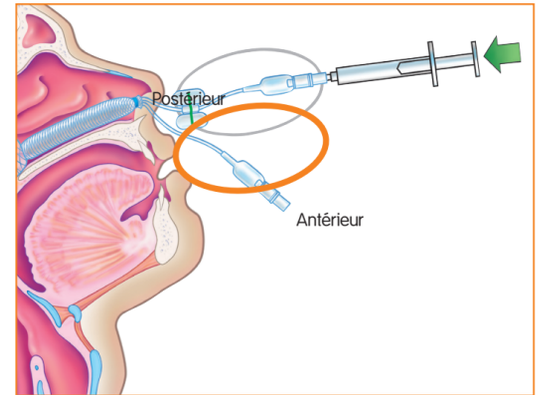
Mode d'emploi du produit



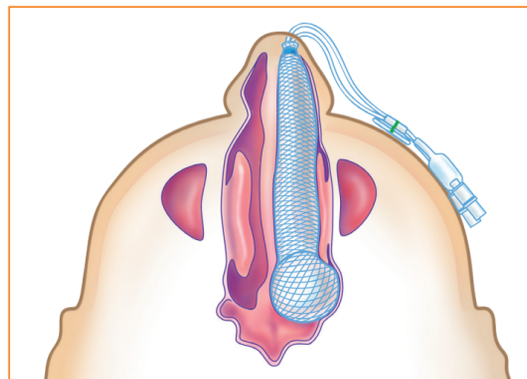
1 Immerger dans l'eau stérile pendant 30 secondes.



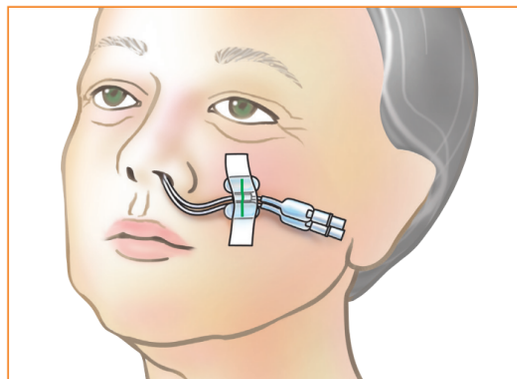
2 Insérer le long de la face supérieure de la voûte du palais jusqu'à ce que l'indicateur bleu ait dépassé l'entrée des narines.



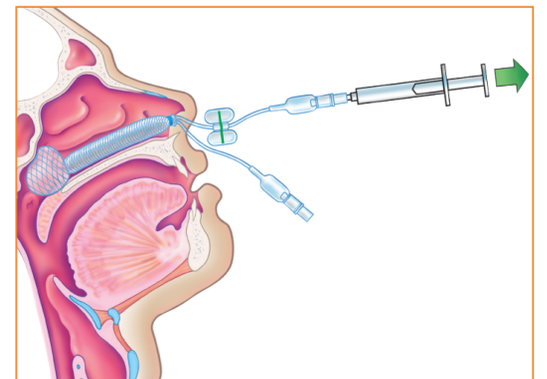
3 Gonfler à l'air le ballonnet postérieur en premier (indicateur à ligne verte).



4 Gonfler le ballonnet antérieur et s'assurer que les deux ballonnets pilotes sont fermes.



5 Libérer le patient au bout de 15 à 20 minutes minimum. Regonfler le dispositif pour assurer une pression adéquate et fixer le dispositif à la joue du patient à l'aide d'un adhésif.



6 Le retrait doit être effectué 24 à 72 heures après l'insertion.

REMARQUE : Lorsque la pression du ballonnet postérieur est suffisante, retirer la seringue de la valve de gonflage et tirer doucement le dispositif dans la direction antérieure (selon les besoins) pour s'assurer que la pression est suffisante sur le site de saignement postérieur.

Consulter le mode d'emploi inclus dans l'emballage du produit pour connaître la liste complète des avertissements, des précautions d'emploi et des contre-indications.

RAPID RHINO, Produits gonflables pour épistaxis. Destination : dispositif composé d'un ballonnet gonflable destiné à contrôler le saignement nasal interne en exerçant une pression contre l'artère sphéno-palatine. **Classe I, stérile. Organisme notifié :** TÜV SÜD n° 0123. Mandataire : Smith & Nephew - York Science Park - Royaume-Uni. **Veillez lire attentivement les instructions figurant dans la notice d'utilisation qui accompagne ce dispositif médical.**

RAPID RHINO, Produit pour épistaxis non gonflable - Rapid-Pac (RR530). Destination : Gouttière intranasale conçue pour minimiser les saignements et les oedèmes, ainsi que pour empêcher les adhésions entre le septum et la cavité nasale. Elle est placée dans la cavité nasale après une intervention chirurgicale ou un traumatisme. La gouttière intranasale est en plastique, silicone ou matériau absorbant. **Classe I, stérile. Organisme notifié :** TÜV SÜD n° 0123. Mandataire : Smith & Nephew - York Science Park - Royaume-Uni. **Veillez lire attentivement les instructions figurant dans la notice d'utilisation qui accompagne ce dispositif médical.**

ArthroCare Corporation
 7000 West William Cannon Drive
 Austin, TX 78735
 États-Unis

Distributeur en France
 Smith & Nephew SAS
 25 boulevard Marie et Alexandre Oyon
 72019 LE MANS CEDEX 2

T 02 43 83 23 23
 F 02 43 83 23 83

Smith & Nephew SAS - SAS au capital de 3.336.150 euros 577 150 840 RCS Le Mans