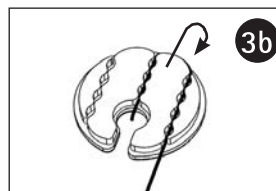
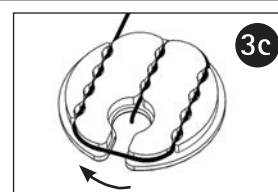
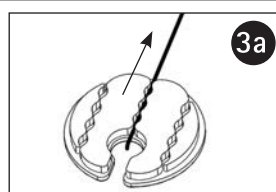
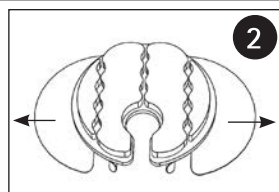
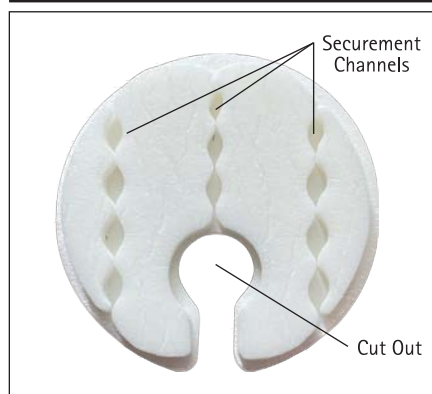


Clik-FIX[®] Epidural / PNB Catheter Securement Device



REF ECS-1000B

DESCRIPTION

The B. Braun Medical Clik-FIX Epidural / PNB Catheter Securement Device is an adhesive securement device (ASD) designed to secure the catheter. The Clik-FIX Epidural / PNB device is compatible with 18 - 24 Ga. epidural and peripheral nerve block catheters.

INDICATIONS

The Clik-FIX Epidural / PNB Catheter Securement Device is indicated for use with 18 - 24 Ga. epidural and peripheral nerve block catheters.

CONTRAINDICATIONS

Do not use the device on compromised skin (i.e., open wounds, burns, lesions, rash, or other irritation and/or patients with known tape or adhesive allergies or hypersensitive skin).

ADVERSE REACTIONS

Skin irritation.

WARNING AND PRECAUTIONS

- Follow facility protocol when placing and removing the device. Observe universal precautions.
- Do not use a Clik-FIX device on patients who are allergic to adhesives and on non-adherent skin.

- Do not apply alcohol, acetone, or other liquid agent directly on the Clik-FIX device when in use, as it can weaken the device.
- During application and removal of the Clik-FIX device, take care to minimize manipulation and movement of the catheter.
- Prepare the skin surface according to facility protocol. Remove oil and moisture from application area and allow the area to completely dry.
- Routinely inspect the Clik-FIX device, insertion site, and catheter position according to facility protocol and best practice guidelines.
- Replace the Clik-FIX device at least every 3 days or per facility protocol.

INSTRUCTIONS FOR USE

1. PREP

Establish catheter access according to facility protocol or remove previous dressing from catheter. Prepare and cleanse the insertion site and surrounding securement area according to facility protocol. Allow the area to completely dry.

2. ALIGN AND PLACE

While stabilizing the catheter, align the device so the cut-out opening is facing away from the catheter trajectory and the insertion site is in the center of the cutout. Remove the center split release paper from the underside of the device one side at a time (Figure 2). Lightly press to adhere to the skin.

3. SECURE

Carefully guide the catheter into the center securement channel (Figure 3a), lightly pressing it into place. Loop the catheter to the side and guide it down into the other channel (Figure 3b). Continue to guide the catheter around the bottom of the device and up through the remaining channel (Figure 3c). NOTE: Do not pass the catheter through each channel more than once.

4. PROTECT

After the Clik-FIX device is adhered to the skin, follow facility protocol for placement of dressing. Date and time per facility protocol.

REMOVAL

1. REMOVE TRANSPARENT DRESSING

Following facility protocol and stabilizing the skin, carefully remove the transparent dressing. Temporarily secure the catheter during the dressing change with the provided sterile foam tape strip or according to facility protocol.

2. REMOVE CATHETER FROM SECUREMENT CHANNELS

While stabilizing the catheter, carefully remove the catheter from the channels of the securement base pad.

3. REMOVE DEVICE

While stabilizing the catheter, slowly peel back the edge of the securement base pad. If resistance is met, use an alcohol prep pad at the interface between the pad and skin surface to weaken the adhesive.

STERILE EO

Sterilized using ethylene oxide



Do not use if package is damaged



Do not resterilize



Single use



Consult Electronic Instructions for Use
www.bbraunusa.com

Rx only

A4809213-1 REV. 4/24

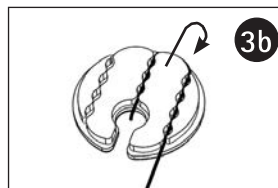
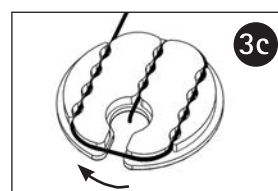
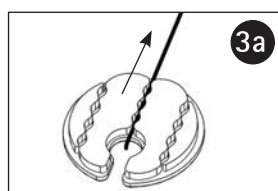
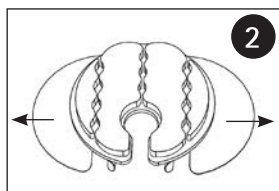
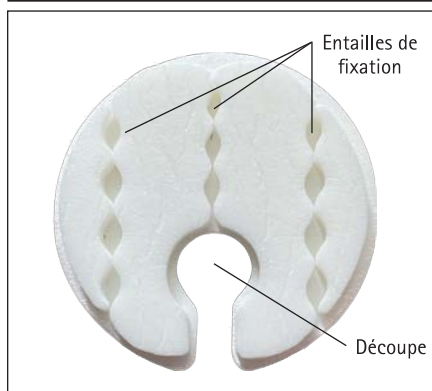
Patent: www.bbraunusa.com/patents

Not made with natural rubber latex or phthalates.

B. Braun Medical Inc.
Bethlehem, PA 18018-3524 USA
1-800-227-2862

B | BRAUN

Dispositif de fixation **Clik-FIX®** pour cathéters d'anesthésie péridurale/par bloc nerveux périphérique



REF **ECS-1000B**

DESCRIPTION

Le dispositif de fixation Clik-FIX pour cathéters d'anesthésie péridurale/par bloc nerveux périphérique de B. Braun Medical est un dispositif de fixation adhésif conçu pour fixer le cathéter. Le dispositif Clik-FIX pour cathéters d'anesthésie péridurale/par bloc nerveux périphérique est compatible avec les cathéters d'anesthésie péridurale et par bloc nerveux périphérique de calibre 18 à 24.

INDICATIONS

Le dispositif de fixation Clik-FIX pour cathéters d'anesthésie péridurale/par bloc nerveux périphérique est indiqué pour une utilisation avec des cathéters d'anesthésie péridurale et par bloc nerveux périphérique de calibre 18 à 24.

CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser le dispositif sur une peau compromise (c'est-à-dire plaies ouvertes, brûlures, lésions, éruptions cutanées, autres irritations et [ou] allergies connues à l'adhésif/au ruban adhésif ou peau hypersensible).

EFFETS INDÉSIRABLES

Irritation cutanée.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

- Suivre le protocole de l'établissement lors de la mise en place et du retrait du dispositif. Prendre les précautions universelles.
- Ne pas utiliser le dispositif Clik-FIX chez des patients allergiques aux adhésifs ni sur une peau non adhérente.

- Ne pas mettre d'alcool, d'acétone ou tout autre produit liquide directement sur le dispositif Clik-FIX en cours d'usage, car une telle application pourrait affaiblir le dispositif.
- Veiller à réduire au minimum les manipulations et les déplacements du cathéter lors de la mise en place et du retrait du dispositif Clik-FIX.
- Préparer la surface de la peau conformément au protocole de l'établissement. Enlever l'huile et l'humidité de la zone d'application et la laisser sécher complètement.
- Inspecter régulièrement le dispositif Clik-FIX, le site d'insertion et la position du cathéter conformément au protocole de l'établissement et aux lignes directrices sur les pratiques exemplaires.
- Remplacer le dispositif Clik-FIX au moins tous les 3 jours ou selon le protocole de l'établissement.

MODE D'EMPLOI

1. PRÉPARER

Établir un accès par cathéter conformément au protocole de l'établissement ou enlever le pansement précédent du cathéter. Préparer et nettoyer le site d'insertion et la zone de fixation environnante conformément au protocole de l'établissement. Laisser la zone sécher complètement.

2. ALIGNER ET POSITIONNER

Tout en maintenant le cathéter stable, aligner le dispositif pour orienter l'ouverture de la découpe dans la direction opposée à celle du cathéter. Le site d'insertion doit être au centre de la découpe. Enlever le papier de protection avec fente centrale de la face inférieure du dispositif, un côté à la fois (figure 2). Appuyer légèrement pour bien faire adhérer à la peau.

3. FIXER

Guider soigneusement le cathéter dans l'entaille de fixation centrale (figure 3a), en appuyant légèrement dessus pour le fixer en place. Courber le cathéter vers le côté et l'insérer dans l'autre entaille (figure 3b). Continuer à guider le cathéter autour de la partie inférieure du dispositif, puis vers le haut dans l'entaille restante (figure 3c). REMARQUE : Ne pas faire passer le cathéter plus d'une fois dans chaque entaille.

4. PROTÉGER

Une fois le dispositif Clik-FIX collé à la peau, suivre le protocole de l'établissement pour la mise en place du pansement. Indiquer la date et l'heure selon le protocole de l'établissement.

RETRAIT

1. ENLEVER LE PANSEMENT TRANSPARENT

Conformément au protocole de l'établissement et en maintenant la peau bien stable, enlever délicatement le pansement transparent. Fixer temporairement le cathéter pendant le changement de pansement à l'aide de la bande de mousse stérile fournie ou conformément au protocole de l'établissement.

2. RETIRER LE CATHÉTER DES ENTAILLES DE FIXATION

Tout en maintenant le cathéter stable, retirer délicatement le cathéter des entailles du tampon de fixation.

3. ENLEVER LE DISPOSITIF

Tout en maintenant le cathéter stable, décoller lentement le bord du tampon de fixation. En cas de résistance, utiliser un tampon imbibé d'alcool entre le tampon et la surface de la peau pour faciliter le décollement de l'adhésif.

STERILE EO

Stérilisé à l'oxyde d'éthylène



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé



Ne pas restériliser



Usage unique



Consulter la version électronique du mode d'emploi
www.bbraun.ca

RX uniquement

A4809213-1 REV. 4/24

Brevet : www.bbraunusa.com/patents

Sans phthalates ni latex de caoutchouc naturel

B. Braun Medical Inc.
Bethlehem, PA 18018-3524 USA
1-800-227-2862

B | BRAUN