



EN To be used only under the direction of a physician - Non-Sterile - Not made with natural rubber latex - For Single Patient Use Only

Cautions: Federal law restricts this device to sale by or on the order of a licensed practitioner.

ES *For use only with Flowtron® DVT prevention pumps manufactured by ArjoHuntleigh. Must not be used with Flowtron® Hydroven 3 or Flowtron® Hydroven 12 Intermittent Pneumatic Compression (IPC) pumps.*

ES *More comprehensive information on the garment can be found in the relevant Flowtron DVT pump Instructions For Use document.*

Instructions for Use

1. Plug the pump into a suitable electrical outlet. Do not turn the pump on at this time.
2. Remove the garments from the sealed bag. The garments may be used on either leg. Undo the garment and position the inflatable bladder directly beneath the patient's skin.
3. Snugly wrap the garment around the patient's leg and secure the fastener tabs. Repeat for the other leg. Garments should be positioned in such a way that they do not create any potential for constant pressure points on the patient's limb. Use appropriate padding or securing devices to prevent excessive friction against the skin. Check the garment inside the stretch next to patient skin, and regularly check the patient's skin for signs of redness or pressure points. The garment is most effective in preventing venous stasis when the garment air bladder is located in the posterior position. If the garment cannot be placed at the posterior position, which will still help to prevent venous stasis.
4. Attach the garments to the pump tubing set ensuring a "click" is heard from each snap-lock connector.
5. If your Flowtron DVT pump has an adjustable pressure regulator, turn the regulator dial to the recommended pressure unless otherwise directed by the physician. For further details, refer to the relevant Flowtron DVT pump Instructions For Use document.
6. Turn the pump on. The green power indicator lights should illuminate.

Indications: Intermittent Pneumatic Compression (IPC) is indicated for use for the prevention of deep vein thrombosis due to the presence of risk factors for thrombus formation during orthopaedic, trauma, urologic and general surgery. It is also suitable for other patient groups including neurology, critical care, general medical and obstetrics.

® and ™ are trademarks belonging to the ArjoHuntleigh group of companies. As our policy is one of continuous improvement, we reserve the right to modify designs without prior notice.

DE Nur nach ärztlicher Anweisung zu verwenden - nicht steril - Bei der Herstellung wurde kein Naturkautschuk-Latex verwendet - nur zum Gebrauch für einen Patienten

Achtung: Laut Bundesgesetz ist der Verkauf dieses Geräts nur durch zugelassene medizinische Fachkräfte bzw. auf deren Anordnung gestattet.

ES Nur zur Verwendung in Kombination mit Flowtron®-Kompressoren zur DVT-Prophylaxe von ArjoHuntleigh. Nicht in Kombination mit Flowtron® Hydroven 3 oder Flowtron® Hydroven 12-Kompressoren für eine apparative intermittierende Kompressionstherapie (IPK) zu verwenden.

ES Umfassendere Informationen zur Manschette finden Sie in der Bedienungsanleitung des entsprechenden Flowtron-DVT-Kompressors.

Bedienungsanleitung:

1. Stecken Sie das Netzkabel des Kompressors in einer geerdete Steckdose. Kompressor noch nicht einschalten.
2. Nehmen Sie die Manschetten aus der verschweißten Kunststoffhülle. Die Manschetten eignen sich jeweils für beide Beine. Falten Sie die Manschetten so auf, dass sie platzsparend sind. Sie ist Lüftung unmittelbar hinter dem Unterschenkel des Patienten.
3. Wicken Sie die Manschette locker um das Bein des Patienten und befestigen Sie sie mit den Laschen. Wiederholen Sie den Vorgang für das andere Bein. Die Manschetten sollen so positioniert werden, dass sie keinem Potenzial für bleibende Druckpunkte auf den Gliedern des Patienten liefern. Wenn ein Gerät mit nur einer Manschette eingesetzt wird, kann es zu einem erhöhten Risiko für Blutgefäßeinträge, stellen Sie sicher, dass die Schlaufe nicht unter dem Gurt direkt auf die Lungenvenen abgerollt werden und überprüfen Sie die Haut des Patienten regelmäßig auf Rötungen oder Druckpunkte. Die Manschette beugt einer venösen Stauung am Effektivpunkt vor, wenn die Lüftkammer der Manschette sich in der hinteren (posterioren) Position befindet. Kann die Manschette nicht in ihrer hinteren Position platziert werden, kann sie um die Wade herum in alternativer Position gedreht werden, die alle der Vermeidung einer venösen Stauung dienen.
4. Schließen Sie die Manschetten an das Schlauchsystem des Kompressors an. Die Einrastkopplungen müssen dabei jeweils mit einem Klickgeräusch einrasten.
5. Sollte Ihr Flowtron-DVT-Kompressor über einen verstellbaren Druckregler verfügen, kann das Einstellen auf den empfohlenen Druck ein somit keine anderweitige Anordnung durch den Arzt erfolgen. Weitere Informationen finden Sie in der Bedienungsanleitung des entsprechenden Flowtron-DVT-Kompressors.
6. Schalten Sie den Kompressor ein. Die grünen Stromzangelempfänger leuchten auf.

Indikationen: Die Apparative intermittierende Kompressionstherapie (IPK) ist zur Vermeidung von tiefen Venenthrombosen bei Traumaversorgungen, orthopädischen, urologischen und allgemeinen chirurgischen Eingriffen sowie anderen medizinischen Risikofaktoren vorgesehen. Sie eignet sich auch für andere Patientengruppen, zum Beispiel aus den Bereichen Neurologie, Intensivmedizin, Allgemeinmedizin und Frauenheilkunde.

© and ™ sind Marken der Unternehmensgruppe ArjoHuntleigh

Da wir ständig an Verbesserungen arbeiten, behalten wir uns das Recht unangekündigte Designänderungen vor.

IT Da utilizzare solo dietro prescrizione medica - Non sterile - Non contiene lattice di gomma naturale - Solo monouso

Attenzione: la legge federale degli Stati Uniti limita la vendita di questo dispositivo esclusivamente al personale medico o dietro presentazione di prescrizione di un medico qualificato.

ES *Da utilizzare esclusivamente con le pompe per la prevenzione della DVT (DVT) Flowtron® prodotte da ArjoHuntleigh. Da non utilizzare con pompe per compressione pneumatica intermittente (CPI) Flowtron® Hydroven 3 o Flowtron® Hydroven 12.*

ES *Informazioni più esaurienti sul tutto sono reperibili nel documento Istruzioni per l'uso della pompa DVT (DVT) Flowtron.*

Istruzioni per l'uso:

1. Collegare la pompa ad una presa di corrente elettrica, senza accenderla.
2. Rimuovere i gambali dalla busta sigillata. I gambali possono essere applicati ad entrambe le gambe. Srotolare i gambali e collocare la vesicola d'aria gonfiabile direttamente sotto il polpaccio del paziente.
3. Avvolgere il gambale intorno alla gamba del paziente senza stringerlo troppo e fissarlo in posizione con le apposite fascette. Ripetere le stesse operazioni per l'altra gamba. La vesicola d'aria deve essere posizionata in modo da non creare aree di pressione costante sugli arti del paziente. Se si utilizzano apparecchi dotati di cinghie o dispositivi di sicurezza, come ad esempio le stesse per posizioni litotomica, assicurarsi che il tubo non sia collocato all'interno della cinghia vicina alla pelle delle gambe e controllare quest'ultimo regolamento per individuare eventuali segni di pressione o punti di riacquisto. Il gambale deve essere più efficiente nel prevenire la stasi venosa quando la vesicola d'aria del gambale si trova in posizione posteriore. Nel caso in cui la vesicola d'aria non possa essere posta in posizione posteriore, il gambale può essere ruotato attorno al polpaccio in posizioni alternative, ognuna delle quali atta a prevenire la stasi venosa.
4. Testare la funzione della pompa verificando che tutti i connettori a pressione scattino in posizione.
5. Se la pompa DVT (DVT) Flowtron dispone di un regolatore di pressione regolabile, ruotare il selettore sulla pressione consigliata, salvo diverse indicazioni del medico. Per ulteriori dettagli, fare riferimento al documento Istruzioni per l'uso della pompa DVT (DVT) Flowtron.
6. Accendere la pompa. Normalmente si accende la spia verde ad indicare che la pompa è accessa.

Indicazioni: Il Sistema IPC (Intermittent Pneumatic Compression, in italiano CPI: compressione pneumatica interattiva) è indicato per la prevenzione di tromboesi venose profonde ed in particolare per i pazienti a rischio di tromboesi ricoverati in reparti di ortopedia, traumatologica, urologia e medicina generale. Il sistema è indicato anche per altri gruppi di pazienti, ad esempio per i pazienti ricoverati in reparti di neurologia, terapia intensiva, medicina generale e ostetricia.

© e ™ sono marchi di proprietà del gruppo di aziende ArjoHuntleigh. Poiché la politica dell'azienda è volta al miglioramento costante, questa si riserva il diritto di modificare i prodotti senza preavviso.

81cm (32")

Calf Garment • Attelle Surale • Wadenmanschette • Kuit Manchet • Fascia per Polpaccio Prenda Para Pantorrilla • Vadmanschett • Læg Forbindingen • Ένδυση ναστροκυνήας

EN To be used only under the direction of a physician - Non-Sterile - Not made with natural rubber latex - For Single Patient Use Only

Cautions: Federal law restricts this device to sale by or on the order of a licensed practitioner.

ES *For use only with Flowtron® DVT prevention pumps manufactured by ArjoHuntleigh. Must not be used with Flowtron® Hydroven 3 or Flowtron® Hydroven 12 Intermittent Pneumatic Compression (IPC) pumps.*

ES *More comprehensive information on the garment can be found in the relevant Flowtron DVT pump Instructions For Use document.*

Instructions for Use

1. Plug the pump into a suitable electrical outlet. Do not turn the pump on at this time.
2. Remove the garments from the sealed bag. The garments may be used on either leg. Undo the garment and position the inflatable bladder directly beneath the patient's skin, and regularly check the patient's skin for signs of redness or pressure points. The garment is most effective in preventing venous stasis when the garment air bladder is located in the posterior position. If the garment cannot be placed at the posterior position, which will still help to prevent venous stasis.
3. Snugly wrap the garment around the patient's leg and secure the fastener tabs. Repeat for the other leg. Garments should be positioned in such a way that they do not create any potential for constant pressure points on the patient's limb. Use appropriate padding or securing devices to prevent excessive friction against the skin. Check the garment inside the stretch next to patient skin, and regularly check the patient's skin for signs of redness or pressure points. The garment is most effective in preventing venous stasis when the garment air bladder is located in the posterior position. If the garment cannot be placed at the posterior position, which will still help to prevent venous stasis.
4. Attach the garments to the pump tubing set ensuring a "click" is heard from each snap-lock connector.
5. If your Flowtron DVT pump has an adjustable pressure regulator, turn the regulator dial to the recommended pressure unless otherwise directed by the physician. For further details, refer to the relevant Flowtron DVT pump Instructions For Use document.
6. Turn the pump on. The green power indicator lights should illuminate.

Indications: Intermittent Pneumatic Compression (IPC) is indicated for use for the prevention of deep vein thrombosis due to the presence of risk factors for thrombus formation during orthopaedic, trauma, urologic and general surgery. It is also suitable for other patient groups including neurology, critical care, general medical and obstetrics.

® and ™ are trademarks belonging to the ArjoHuntleigh group of companies. As our policy is one of continuous improvement, we reserve the right to modify designs without prior notice.

DE Nur nach ärztlicher Anweisung zu verwenden - nicht steril - Bei der Herstellung wurde kein Naturkautschuk-Latex verwendet - nur zum Gebrauch für einen Patienten

Achtung: Laut Bundesgesetz ist der Verkauf dieses Geräts nur durch zugelassene medizinische Fachkräfte bzw. auf deren Anordnung gestattet.

ES Nur zur Verwendung in Kombination mit Flowtron®-Kompressoren zur DVT-Prophylaxe von ArjoHuntleigh. Nicht in Kombination mit Flowtron® Hydroven 3 oder Flowtron® Hydroven 12-Kompressoren für eine apparative intermittierende Kompressionstherapie (IPK) zu verwenden.

ES Umfassendere Informationen zur Manschette finden Sie in der Bedienungsanleitung des entsprechenden Flowtron-DVT-Kompressors.

Bedienungsanleitung:

1. Stecken Sie das Netzkabel des Kompressors in einer geerdete Steckdose. Kompressor noch nicht einschalten.
2. Nehmen Sie die Manschetten aus der verschweißten Kunststoffhülle. Die Manschetten eignen sich jeweils für beide Beine. Falten Sie die Manschetten so auf, dass sie platzsparend sind. Sie ist Lüftung unmittelbar hinter dem Unterschenkel des Patienten.
3. Wicken Sie die Manschette locker um das Bein des Patienten und befestigen Sie sie mit den Laschen. Wiederholen Sie den Vorgang für das andere Bein. Die Manschetten sollen so positioniert werden, dass sie keinem Potenzial für bleibende Druckpunkte auf den Gliedern des Patienten liefern. Wenn ein Gerät mit nur einer Manschette eingesetzt wird, kann es zu einem erhöhten Risiko für Blutgefäßeinträge, stellen Sie sicher, dass die Schlaufe nicht unter dem Gurt direkt auf die Lungenvenen abgerollt werden und überprüfen Sie die Haut des Patienten regelmäßig auf Rötungen oder Druckpunkte. Die Manschette beugt einer venösen Stauung am Effektivpunkt vor, wenn die Lüftkammer der Manschette sich in der hinteren (posterioren) Position befindet. Kann die Manschette nicht in ihrer hinteren Position platziert werden, kann sie um die Wade herum in alternativer Position gedreht werden, die alle der Vermeidung einer venösen Stauung dienen.
4. Schließen Sie die Manschetten an das Schlauchsystem des Kompressors an. Die Einrastkopplungen müssen dabei jeweils mit einem Klickgeräusch einrasten.
5. Sollte Ihr Flowtron-DVT-Kompressor über einen verstellbaren Druckregler verfügen, kann das Einstellen auf den empfohlenen Druck ein somit keine anderweitige Anordnung durch den Arzt erfolgen. Weitere Informationen finden Sie in der Bedienungsanleitung des entsprechenden Flowtron-DVT-Kompressors.
6. Schalten Sie den Kompressor ein. Die grünen Stromzangelempfänger leuchten auf.

Indikationen: Die Apparative intermittierende Kompressionstherapie (IPK) ist zur Vermeidung von tiefen Venenthrombosen bei Traumaversorgungen, orthopädischen, urologischen und allgemeinen chirurgischen Eingriffen sowie anderen medizinischen Risikofaktoren vorgesehen. Sie eignet sich auch für andere Patientengruppen, zum Beispiel aus den Bereichen Neurologie, Intensivmedizin, Allgemeinmedizin und Frauenheilkunde.

© and ™ sind Marken der Unternehmensgruppe ArjoHuntleigh

Da wir ständig an Verbesserungen arbeiten, behalten wir uns das Recht unangekündigte Designänderungen vor.

IT Da utilizzare solo dietro prescrizione medica - Non sterile - Non contiene lattice di gomma naturale - Solo monouso

Attenzione: la legge federale degli Stati Uniti limita la vendita di questo dispositivo esclusivamente al personale medico o dietro presentazione di prescrizione di un medico qualificato.

ES *Da utilizzare esclusivamente con le pompe per la prevenzione della DVT (DVT) Flowtron® prodotte da ArjoHuntleigh. Da non utilizzare con pompe per compressione pneumatica intermittente (CPI) Flowtron® Hydroven 3 o Flowtron® Hydroven 12.*

ES *Informazioni più esaurienti sul tutto sono reperibili nel documento Istruzioni per l'uso della pompa DVT (DVT) Flowtron.*

Istruzioni per l'uso:

1. Collegare la pompa ad una presa di corrente elettrica, senza accenderla.
2. Rimuovere i gambali dalla busta sigillata. I gambali possono essere applicati ad entrambe le gambe. Srotolare i gambali e collocare la vesicola d'aria gonfiabile direttamente sotto il polpaccio del paziente.
3. Avvolgere il gambale intorno alla gamba del paziente senza stringerlo troppo e fissarlo in posizione con le apposite fascette. Ripetere le stesse operazioni per l'altra gamba. La vesicola d'aria deve essere posizionata in modo da non creare aree di pressione costante sugli arti del paziente. Se si utilizzano apparecchi dotati di cinghie o dispositivi di sicurezza, come ad esempio le stesse per posizioni litotomica, assicurarsi che il tubo non sia collocato all'interno della cinghia vicina alla pelle delle gambe e controllare quest'ultimo regolamento per individuare eventuali segni di pressione o punti di riacquisto. Il gambale deve essere più efficiente nel prevenire la stasi venosa quando la vesicola d'aria del gambale si trova in posizione posteriore. Nel caso in cui la vesicola d'aria non possa essere posta in posizione posteriore, il gambale può essere ruotato attorno al polpaccio in posizioni alternative, ognuna delle quali atta a prevenire la stasi venosa.
4. Testare la funzione della pompa verificando che tutti i connettori a pressione scattino in posizione.
5. Se la pompa DVT (DVT) Flowtron dispone di un regolatore di pressione regolabile, ruotare il selettore sulla pressione consigliata, salvo diverse indicazioni del medico. Per ulteriori dettagli, fare riferimento al documento Istruzioni per l'uso della pompa DVT (DVT) Flowtron.
6. Accendere la pompa. Normalmente si accende la spia verde ad indicare che la pompa è accessa.

Indicazioni: Il Sistema IPC (Intermittent Pneumatic Compression, in italiano CPI: compressione pneumatica interattiva) è indicato per la prevenzione di tromboesi venose profonde ed in particolare per i pazienti a rischio di tromboesi ricoverati in reparti di ortopedia, traumatologica, urologia e medicina generale. Il sistema è indicato anche per altri gruppi di pazienti, ad esempio per i pazienti ricoverati in reparti di neurologia, terapia intensiva, medicina generale e ostetricia.

© e ™ sono marchi di proprietà del gruppo di aziende ArjoHuntleigh. Poiché la politica dell'azienda è volta al miglioramento costante, questa si riserva il diritto di modificare i prodotti senza preavviso.

81cm (32")

EN To be used only under the direction of a physician - Non-Sterile - Not made with natural rubber latex - For Single Patient Use Only

Cautions: Federal law restricts this device to sale by or on the order of a licensed practitioner.

ES *For use only with Flowtron® DVT prevention pumps manufactured by ArjoHuntleigh. Must not be used with Flowtron® Hydroven 3 or Flowtron® Hydroven 12 Intermittent Pneumatic Compression (IPC) pumps.*

ES *More comprehensive information on the garment can be found in the relevant Flowtron DVT pump Instructions For Use document.*

Instructions for Use

1. Plug the pump into a suitable electrical outlet. Do not turn the pump on at this time.
2. Remove the garments from the sealed bag. The garments may be used on either leg. Undo the garment and position the inflatable bladder directly beneath the patient's skin, and regularly check the patient's skin for signs of redness or pressure points. The garment is most effective in preventing venous stasis when the garment air bladder is located in the posterior position. If the garment cannot be placed at the posterior position, which will still help to prevent venous stasis.
3. Snugly wrap the garment around the patient's leg and secure the fastener tabs. Repeat for the other leg. Garments should be positioned in such a way that they do not create any potential for constant pressure points on the patient's limb. Use appropriate padding or securing devices to prevent excessive friction against the skin. Check the garment inside the stretch next to patient skin, and regularly check the patient's skin for signs of redness or pressure points. The garment is most effective in preventing venous stasis when the garment air bladder is located in the posterior position. If the garment cannot be placed at the posterior position, which will still help to prevent venous stasis.
4. Attach the garments to the pump tubing set ensuring a "click" is heard from each snap-lock connector.
5. When used for DVT prophylaxis, continuous use is recommended and any interruption of therapy for a substantial length of time should be avoided.
6. If you are unsure of any contraindications refer to the patient's physician for advice.

Contraindications:

1. Garments should not be removed regularly to inspect the skin for signs of redness or pressure points.
2. The garments should be applied to the patient pre-operatively, prior to the induction of anaesthesia.
3. The system should be used continuously for no less than 72 hours post-operatively or until the patient becomes fully ambulant.
4. In the non-surgical patient, the system should be initiated immediately once the risk of DVT formation is identified.

Recommendations:

1. Garments should be removed regularly to inspect the skin for signs of redness or pressure points.
2. The garments should be applied to the patient pre-operatively, prior to the induction of anaesthesia.
3. The system should be used continuously for no less than 72 hours post-operatively or until the patient becomes fully ambulant.
4. In the non-surgical patient, the system should be initiated immediately once the risk of DVT formation is identified.

Contraindicaciones:

1. Los pañuelos deben ser retirados regularmente para comprobar la presencia de rojeces o puntos de presión en la piel.
2. Las prendas se deberán aplicar a los pacientes durante el preoperatorio, previamente a la administración de la anestesia.
3. El sistema debe usarse continuamente durante 72 horas después de la intervención quirúrgica o hasta que el paciente sea capaz de andar normalmente.
4. En los pacientes no quirúrgicos, el sistema debe iniciarse inmediatamente una vez identificado el riesgo de formación de trombos.

Recomendaciones:

1. Los pañuelos deben ser retirados regularmente para comprobar la presencia de rojeces o puntos de presión en la piel.
2. Los pañuelos deben ser aplicados a los pacientes antes de la operación y previamente a la inducción de la anestesia.
3. El sistema debe usarse continuamente durante 72 horas después de la intervención quirúrgica o hasta que el paciente sea capaz de andar normalmente.
4. En los pacientes no quirúrgicos, el sistema debe iniciarse inmediatamente una vez identificado el riesgo de formación de trombos.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

1. Les attelles doivent être retirées régulièrement pour examiner la peau et vérifier l'absence de rougeurs et de points de pression.
2. Les attelles doivent être appliquées aux patients avant toute opération et avant l'induction de l'anesthésie.
3. Le système doit être utilisé en continu pendant 72 heures minimum après l'opération ou jusqu'à ce que le patient ait retrouvé sa mobilité.
4. Chez le patient n'ayant pas subi d'intervention, le système doit être immédiatement déclenché une fois que le risque de formation de DVT est identifié.

Contraindication:

