

OUVRIIR

# CEL+X™ RAPID

## Gaze hémostatique pliée en « Z » Une bande de gaze de 1,5 m x 7,6 cm

**Indication:** réservé aux équipes urgentistes formées aux soins préhospitaliers pour la prise en charge provisoire et en urgence d'une hémorragie potentiellement mortelle.

**Groupe de patients cible:** réservé à l'adulte et à l'enfant, interdit aux nouveau-nés et aux nourrissons.

**POUR USAGE EXTERNE TEMPORAIRE**



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé



Dispositif médical



STERILE R



Système de barrière stérile à usage unique



Consignes d'utilisation au verso



UDI

CE  
2797



OUVRIIR

OUVRIIR

OUVRIIR

### Consignes d'utilisation:



**1** Ouvrir l'emballage. Avant l'utilisation, identifier le site de l'hémorragie pour y exercer une pression directe, puis enlever l'excédent de sang, dans la mesure du possible. Extraire la gaze Celox Rapid et saisir une extrémité de la gaze pliée en « Z ».



**2** Appliquer fermement la gaze Celox Rapid directement sur le site de l'hémorragie. Remplir le reste de la plaie avec la gaze Celox Rapid ou avec une gaze standard jusqu'au niveau de la peau.



**3** Si l'hémorragie persiste, exercer une pression FERME directement sur la plaie pendant 1 minute ou jusqu'à ce que l'hémorragie s'arrête.



**4** Si nécessaire, il est possible de déchirer ou de couper l'excédent de gaze Celox Rapid. Envelopper et maintenir la pression sur la plaie en attachant au moyen d'une bande.

**5** Éliminer tout Celox Rapid restant conformément aux protocoles locaux pour le traitement des déchets biologiques.

**6** Transférer le patient dans un établissement médical au plus vite.

**7** Montrer l'emballage vide au personnel médical.



Medtrade Products Ltd, Electra House,  
Crewe Business Park, Crewe, CW1 6GL UK.  
[www.celoxmedical.com](http://www.celoxmedical.com)



Obelis S.A., Bd. Général Wahis  
53,1030 Brussels, Belgium



**EU importer:** MedEnvoy, Prinses Margrietplantsoen  
33 – Suite 123, AM 2595 The Hague, The Netherlands



FG05939091  
Réf. du graphisme: MTP-22-2410  
Date de parution: 11 mai 2021



#### Distributeur:

SILVERT MEDICAL FRANCE:  
WTC Lille - 299, boulevard de Leeds -  
59777 LILLE-EURALILLE

SILVERT MEDICAL BELGIUM:  
2, Oud-Klooster - 1540 HERNE  
France: tel +33 3 59 56 21 26  
Belgium/Lux.: tel +32 2 396 25 24

[info@silvertmedical.com](mailto:info@silvertmedical.com)  
[www.silvertmedical.com](http://www.silvertmedical.com)

CELOX™ is a trademark of Medtrade Products Ltd.  
All rights reserved.

#### À L'ATTENTION DU PERSONNEL HOSPITALIER:

- Retirer la gaze Celox Rapid de la plaie, ainsi que les granules de surface non imprégnés.
- Irriguer entièrement la plaie avec du sérum physiologique stérile.
- Procéder à une irrigation et/ou aspiration normale.
- Avant de commencer à soigner la plaie, vérifier que tout le produit est bien éliminé.
- Éliminer la gaze Celox Rapid retirée et les résidus conformément aux protocoles locaux pour le traitement des déchets biologiques.

**Durée d'utilisation:** le dispositif et les résidus doivent être retirés de la plaie dans les 24 heures qui suivent l'application.

**Avertissements et précautions d'emploi:** pour usage externe seulement. Ne pas ingérer. En cas d'ingestion, boire un verre d'eau pour éviter l'inconfort. La contamination est susceptible d'entraîner un risque d'infection. Ne pas restituer. Éviter l'inhalation. Ne pas appliquer sur les yeux. En cas de contact avec les yeux, rincer à l'eau pendant 5 minutes. Tenir hors de portée des enfants. Une réutilisation pourrait entraîner un risque d'infection croisée et une perte de performance du produit. **Contient du chitosane à base de crustacés - Les études sur les allergies ne montrent aucune réaction indésirable. Données internes de Medtrade Products Ltd.**

**Contre-indications:** ne pas utiliser sur les plaies abdominales ni sur les plaies insensibles à la pression. Ne pas insérer dans les cavités corporelles. Ce dispositif n'est pas destiné à un usage chirurgical.

Tout incident grave lié à l'utilisation du dispositif doit être rapporté au fabricant et à l'autorité compétente de l'Etat-membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Le Résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques (RCSPC) de ce dispositif est disponible dans Eudamed (base de données européenne sur les dispositifs médicaux) où il est associé à l'UDI-DI de base. Adresse du site Web d'Eudamed est: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> et la référence de l'UDI-DI de base est: 5060206638P0993020037.

OUVRIIR

OUVRIIR

OUVRIIR