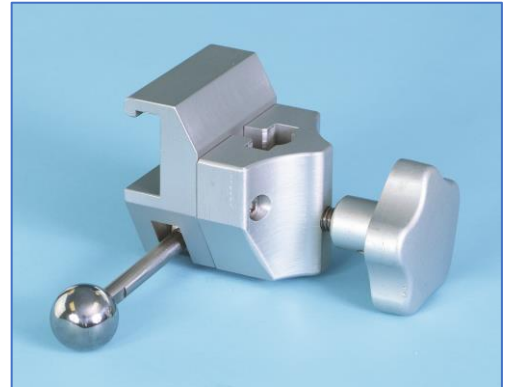


Käyttöohjeet

REF	CamLoc Rail Clamp	800-0271
REF	CamLoc Rail Clamp, Suuri	800-0271-L
REF	CamLoc Rail Clamp (DEN)	800-0271-DEN
REF	CamLoc Rail Clamp (EU)	800-0271-EU
REF	CamLoc Rail Clamp (JPN)	800-0271-JPN
REF	CamLoc Rail Clamp (UK)	800-0271-UK
REF	CamLoc Rail Clamp (SWISS)	800-0271-SWISS



KÄYTTÖTARKOITUS

CamLoc-lukon käyttötarkoitus on kiinnittää lisävarusteet leikkauspöytään. Laite on tarkoitettu lääketieteen ammattilaisten käyttöön sairaaloissa ja leikkausklinikoilla.

YLEISET TIEDOT


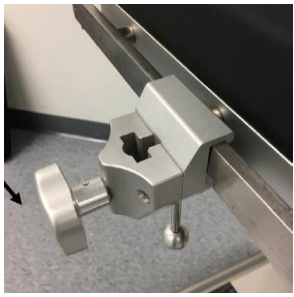

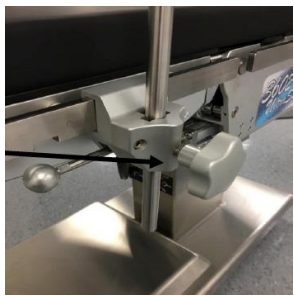
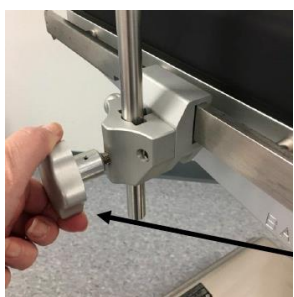
- Valitse tavallinen lukko (800-0271), jos haluat käyttää 1–2 liinaa tai suurta lukkoa (800-0271-L) 3–5 liinan kanssa
- Tuote, jonka valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumilateksia
- Laite kestää 227 kg:n (500 lb) suhteellisen potilaskuorman 193 cm (6'4") pitkällä potilaalla 99 %:n ihmiskehomallia kohti
- Tuotteen takuu kattaa tuotteen valmistusvirheet 2 vuoden ajan
- Jos laite on vaurioitunut kuljetuksessa, ota yhteyttä asiakaspalveluun numeroon (888) 724-8763 tai (781) 982-7000 saadaksesi palautuksen valtuutusnumeron. Jos asiasi koskee tuotteen takuuta, ota yhteys asiakaspalveluun.
- CE-merkitty lääkinnällinen laite MDR (EU) 2017/745:n mukaisesti
- Tuote ei tarvitse huoltoa. Tarkista tuotteen kunto ennen seuraavaa käyttöä
- Laitteen käyttöikä on 5 vuotta normaalissa käytössä
- Säilytä laitetta -20–30 °C:n (-4–86 °F) lämpötilassa

YLEISET MÄÄRITELMÄT

Laitteen mitat (enintään)

- Pituus: 4,75" +/- 0,5" (12 cm +/- 1 cm)
- Leveys: 5" +/- 0,5" (13 cm +/- 1 cm)
- Syvyys: 2,25" +/- 0,5" (6 cm +/- 1 cm)
- Laitteen paino: 2 +/- 0,5 kg (,9 kg +/- ,22 kg)
- Kiinnitetään leikkauspöydän kiskoon missä tahansa kohdassa
- Yhden henkilön asennettavissa

OHJEET

	<p>Vaihe 1. <i>Kiinnitä lukko kiskoon (kuvan mukaisesti).</i></p> <p>CamLoc lukittuu kiskoon alhaalta käsin. Lukkoa ei voi kiinnittää, jos sivukiskossa on lovi. Se ei kiinnity eikä lukitu.</p>	
	<p>Vaihe 2. <i>Lukitse lukko kääntämällä ruostumatonta teräskuulaa myötäpäivään tai vastapäivään (kuvan mukaisesti).</i></p>	
	<p>Vaihe 3. <i>Kiinnitä lisävaruste (kuvan mukaisesti).</i></p>	
	<p>Vaihe 4. <i>Lukitse lisävaruste kääntämällä tähtinuppia myötäpäivään (kuvan mukaisesti).</i></p>	

OSIEN YLEISKATSAUS

CamLoc-lukko on kiinnike leikkauspöytään, ja se kiinnitetään pöydän sivukiskoihin.

Katso sivukiskon mitat alla:

US: 0,374 x 1,122 tuumaa (9,5 x 28,5 mm) PN# 800-0271

Denyer: 0,236 x 1,496 tuumaa (6 x 38 mm) PN# 800-0271-DEN

Eurooppa: 0,394 x 0,984 tuumaa (10 x 25 mm) PN# 800-0271-EU

Eschmann (UK): 0,236 x 1,260 tuumaa (6 x 32 mm) PN# 800-0271-UK

Japani: 0,354 x 1,260 tuumaa (9 x 32 mm) PN# 800-0271-JPN

Sveitsi: 0,394 x 1,181 tuumaa (10 x 30 mm) PN# 800-0271-SWISS

HÄVITTÄMINEN

- **Yleistä** – estä infektio puhdistamalla ja desinfiomalla tuote ennen hävittämistä
- **Pakkaus** – hävitä pakkausmateriaali kotitalousjätteen mukana ohjeiden mukaisesti kansalliset vaatimukset huomioiden
- SchureMed hyväksyy takaisin käytetyt tai käytöstä poistetut tuotteet tai hävittää tuotteet kansallisten vaatimusten mukaisesti



TUOTTEEN KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT VAROITUKSET

VAROITUS!

Enimmäiskuormitus ei saa ylittää 227 kg:n painoisen potilaan suhteellista osuutta. (500 lb). Ole varovainen, kun käytät matalasti kuormitettavia leikkauspöytiä, etteivät lisäkiskot ylikuormitu. Noudata tarkasti leikkauspöytäjärjestelmän käyttöohjeita.



VAROITUS! Älä käytä laitetta uudelleen, jos siinä on selkeä vaurio tai toimintahäiriö. Käänny valmistajan puoleen, ennen kuin käytät laitetta uudelleen.

PUHDISTUSOHJEET

Pese CamLoc-lukko huolellisesti ennen käyttöä ja steriloi sekä ennen käyttöä ja sen jälkeen.

- Suositellut pesuaineet: (Kaikkia liuoksia on käytettävä valmistajan ohjeiden mukaisesti.)
 - Entsyymaattinen pH-neutraali pesuaineliuos
 - (Entsyymaattiset pesuaineet ovat yhteensopivia metallilaitteiden/instrumenttien kanssa, ja niiden käyttöä suositellaan)
 - Entsyymitön vetyperoksidipohjainen liuos
 - Coverage Plus NPD One Step Cleaner, desinfioiva ja hajuja poistava tiiviste

KÄSINPESU

- Harjaa jokainen osa pehmeällä, muovisella harjalla ja suositellulla pesuaineliuksella (katso yllä).
- Huuhtelee kaikki osat huolellisesti, jotta kaikki kemialliset jäämät saadaan poistettua
- Pyyhi jokainen osa täysin kuivaksi puhtaalla, nukkaamattomalla liinalla

PESURIN PUHDISTUS

- Laitetaan pesurin/dekontaminointilaitteen läpi valmistajan ohjeiden mukaisesti (Valitse jakso, joka ei sisällä voitelua)
- Valmistelee sterilointi (laite on pestävä ennen sterilointia)
- Katso sterilointiohjeet alla

*perustuu tietoihin, jotka on toimittanut Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee (HICPAC), Centre for Disease Control (CDC), National Centre for Biotechnology Information (NCBI) ja Yhdysvaltain National Library of Medicine.

HÖYRYSTERILOINTI

Kääri käyttämällä kirjjekuorimenetelmää tai laitoksesi hyväksymää käärintätapaa.

Esialipaine

Kääritys välineet

Altistusaika 132 °C:n lämpötilassa (270 °F): 4 minuuttia

Kuivumisaika: 40 minuuttia

KÄYTTÄJÄN ILMOITUS

Kaikista laitteeseen liittyvistä vakavista tapahtumista on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, johon käyttäjä ja / tai potilas on sijoittautunut.

UDI Perus-UDI-DI: 081005737F0018KY

eIFU-kieliversiot

Lataa ja tulosta käyttöohje osoitteesta <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symboliluettelo

Symboli	Nimi	Symbolin kuvaus
	Valmistaja	Ilmaisee lääkinnällisen laitteen valmistajan.
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä	Ilmaisee valtuutetun edustajan Euroopan yhteisössä.
	Viimeinen käyttöpäivä	Päivämäärä, jonka jälkeen lääkinnällistä laitetta ei saa käyttää.
	Tuotantoerän koodi	Valmistajan tuotantoeräkoodi, jonka avulla tuotantoerän voi tunnistaa.
	Luettelo- tai tuotenumero	Valmistajan luettelo- tai tuotenumero, jonka avulla lääkinnällisen laitteen voi tunnistaa.
	Sarjanumero	Valmistajan sarjanumero, jonka avulla yksittäisen lääkinnällisen laitteen voi tunnistaa.
	Huomio	Kertoo, että käytettäessä laitetta tai symbolin lähellä olevaa toimintoa täytyy noudattaa varovaisuutta, tai että sen hetkinen käyttötilanne edellyttää käyttäjältä huomiota tai toimenpiteitä ei-toivottujen seurausten välttämiseksi.
	Lääkinnällinen laite	Ilmaisee, että esine on lääkinnällinen laite.
	Yksikäsitteinen laitetunniste (Unique Device Identifier, UDI)	Ilmaisee viivakoodin, joka sisältää laitekohtaisia tunnistetietoja.
	CE-merkintä	EU-vaatimukset täyttävä.
	Yhdelle potilaalle	Ilmaisee, että esine on yhden potilaan hoitoon tarkoitettu lääkinnällinen laite.



Valmistaja

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

Maksuton nro (888) 724-8763 | Puh. (781) 982-7000 | Faksi (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



EC REP Valtuutettu edustaja

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP The Hague, The Netherlands