

Instruções de utilização

REF	CamLoc Rail Clamp	800-0271
REF	CamLoc Rail Clamp, Grande	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



UTILIZAÇÃO PREVISTA

A utilização prevista do grampo CamLoc é a fixação de acessórios à mesa cirúrgica. Os utilizadores previstos deste dispositivo são profissionais médicos em hospitais ou centros de cirurgia.

INFORMAÇÕES GERAIS

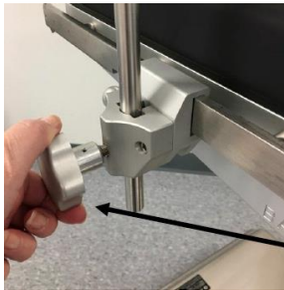
- Escolha um grampo padrão (800-0271) para utilizar com 1-2 campos ou um grampo grande (800-0271-L) para utilizar com 3-5 campos
- Produto não fabricado com látex natural
- O dispositivo suporta uma carga de paciente proporcional de 500 lb. (227 kg) de um paciente alto (6'4" (193 cm) de acordo com 99% do modelo do corpo humano)
- A garantia do produto abrange defeitos de fabrico durante um período de 2 anos
- Se ocorrerem danos durante o envio, contacte o Serviço ao cliente através do número (888) 724-8763 ou (781) 982-7000 para obter o número da Autorização de devolução de material. Para questões sobre a garantia do produto, contacte o Serviço ao cliente.
- Dispositivo médico com marcação CE em conformidade com MDR (UE) 2017/745
- O produto não requer manutenção. Verifique a condição do produto antes da utilização seguinte.
- A vida útil do dispositivo é de 5 anos em utilização normal
- O dispositivo deve ser armazenado entre -4 °F e +86 °F (-20 °C e 30 °C)

ESPECIFICAÇÕES GERAIS

Dimensões do dispositivo (máximas)

- Comprimento: 4,75" +/- 0,5" (12 cm +/- 1 cm)
- Largura: 5" +/- 0,5" (13 cm +/- 1 cm)
- Profundidade: 2,25" +/- 0,5" (6 cm +/- 1 cm)
- Peso do dispositivo: 2 +/- 0,5 lbs. (0,9 kg +/- 0,22 kg)
- Fixado na calha de uma mesa cirúrgica em qualquer ponto da calha
- Instalação para uma única pessoa

INSTRUÇÕES

	<p>Passo 1. <i>Coloque o grampo na calha (como mostrado).</i></p> <p><i>O CamLoc é fixado à calha na parte inferior. O grampo não pode ser fixado onde existir um entalhe na calha lateral, uma vez que não ficará seguro nem bloqueado.</i></p>	
	<p>Passo 2. <i>Bloqueie o grampo rodando a esfera de aço inoxidável no sentido dos ponteiros do relógio ou no sentido contrário (como mostrado).</i></p>	
	<p>Passo 3. <i>Insira o acessório (como mostrado).</i></p>	
	<p>Passo 4. <i>Bloqueie o acessório, rodando o manipulador em forma de estrela no sentido dos ponteiros do relógio (como mostrado).</i></p>	

DESCRIÇÃO GERAL DOS COMPONENTES

O grampo CamLoc é um grampo de mesa cirúrgica que é fixado às calhas laterais de qualquer mesa.

Consulte as dimensões das calhas laterais abaixo:

EUA: 0,374" x 1,122" (9,5 mm x 28,5 mm) N.º da peça 800-0271

Denyer: 0,236" x 1,496" (6 mm x 38 mm) N.º da peça 800-0271-DEN

Europa: 0,394" x 0,984" (10 mm x 25 mm) N.º da peça 800-0271-EU

Eschmann (Reino Unido): 0,236" x 1,260" (6 mm x 32 mm) N.º da peça 800-0271-UK

Japão: 0,354" x 1,260" (9 mm x 32 mm) N.º da peça 800-0271-JPN

Suíça: 0,394" x 1,181" (10 mm x 30 mm) N.º da peça 800-0271-SWISS

ELIMINAÇÃO

- **Geral:** previna a infecção, limpando e desinfetando o produto antes da eliminação
- **Embalagem:** elimine o material da embalagem com os resíduos domésticos de acordo com os requisitos nacionais
- Pode devolver produtos usados ou descontinuados à SchureMed ou eliminar o produto de acordo com os requisitos nacionais



AVISOS SOBRE A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO

AVISO!

A carga máxima não deve exceder a proporção adequada de um paciente com um peso de 500 lbs. (227 kg). Tenha cuidado para não sobrecarregar as calhas de acessórios em mesas cirúrgicas com capacidade máxima de carga reduzida. Siga rigorosamente as instruções de utilização do sistema de mesa cirúrgica.



AVISO! Não reutilizar o dispositivo se existirem sinais evidentes de dano ou de problemas funcionais. Consultar o fabricante antes de reutilizar.

INSTRUÇÕES DE LIMPEZA

Limpe o grampo CamLoc cuidadosamente antes de utilizar e esterilizar e após cada utilização

- *Produtos de limpeza recomendados: (Todas as soluções devem ser utilizadas de acordo com as instruções do fabricante)*
 - Solução detergente enzimática com pH neutro
 - (Os agentes de limpeza enzimáticos são compatíveis com dispositivos/instrumentos médicos e são preferenciais)
 - Solução não enzimática baseada em peróxido de hidrogénio
 - Concentrado de limpeza, desinfecção e desodorizante Coverage Plus NPD One Step

LIMPEZA MANUAL

- *Esfregue cada peça com uma escova de plástico macia e uma solução de limpeza recomendada (consulte acima)*
- *Enxague abundantemente todas as peças para remover todos os resíduos químicos*
- *Seque totalmente cada peça com um pano limpo sem fios.*

LIMPEZA NA MÁQUINA

- *Coloque na máquina/descontaminador de acordo com as instruções do fabricante (selecione o ciclo que não inclui lubrificação)*
- *Prepare para esterilização (o dispositivo tem de ser limpo antes da esterilização)*
- *Consulte as instruções de esterilização abaixo*

**Com base nas informações fornecidas pelo Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee (HICPAC), Center for Disease Control (CDC), National Center for Biotechnology Information (NCBI) e U.S. National Library of Medicine.*

ESTERILIZAÇÃO A VAPOR

Embrulhe utilizando o método do envelope ou o método de embrulho aceite nas suas instalações.

Pré-vácuo

Instrumentos embrulhados

Tempo de exposição a 132 °C (270 °F): 4 minutos

Tempo de secagem: 40 minutos

AVISO DO USUÁRIO

Qualquer incidente grave ocorrido em relação ao dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e / ou doente está estabelecido.

UDI Dispositivo Básico UDI-DI: 081005737F0018KY

Versões Linguísticas eFIU

Para descarregar e imprimir as Instruções de Utilização, aceda a <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Glossário de Símbolos

Símbolo	Título	Descrição do Símbolo
	Fabricante	Indica o fabricante do dispositivo médico.
	Representante Autorizado na Comunidade Europeia	Indica o Representante Autorizado na Comunidade Europeia.
	Data de Validade	Indica a data após a qual o dispositivo médico não deve ser utilizado.
	Código do Lote	Indica o código de lote do fabricante para que um lote possa ser identificado.
	Número do Catálogo ou Artigo	Indica o número do catálogo ou artigo do fabricante para que o dispositivo médico possa ser identificado.
	Número de série	Indica o número de série do fabricante para que um dispositivo médico específico possa ser identificado.
	Atenção	Para indicar que é necessário atenção ao operar o dispositivo ou controlo próximo da localização do símbolo, ou indicar que a situação atual exige a atenção do operador ou ação do operador para evitar consequências indesejáveis.
	Dispositivo Médico	Indica que o artigo é um dispositivo médico.
	Identificador Único de Dispositivo	Indica um código de barras que contém a informação do identificador de dispositivo único.
	Marcação CE	Conformidade Europeia.
	Para Utilização Num Único Paciente	Indica que o artigo é um dispositivo médico para utilização num único paciente.



Fabricante

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 EUA

Número Gratuito (888) 724-8763 | Tel. (781) 982-7000 | Fax (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



Representante Autorizado

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haia, Países Baixos