

Bruksanvisning

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



AVSEDD ANVÄNDNING

CamLoc Clamp är avsedd att användas för att hålla fast tillbehör på operationsbordet. De avsedda användarna av denna enhet är medicinsk personal inom sjukhus och kirurgiska center.

ALLMÄN INFORMATION


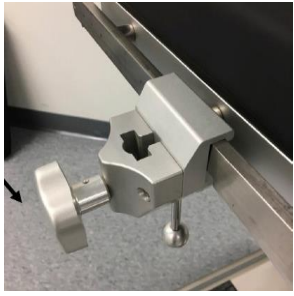



- Välj Standardklämma (800-0271) för 1-2 draperier eller Stor klämma (800-0271-L) för 3-5 draperier
- Produkten innehåller inte naturgummilatex
- Enheten har stöd för 500 lb. (227 kg) proportionell patientbelastning (6'4" (193 cm) lång patient per 99 % mänsklig kroppsmodell)
- Produktgarantin täcker produkten från tillverkningsfel under en period av 2 år
- Om skada uppstår vid frakt, kontakta kundtjänst på (888) 724-8763 eller (781) 982-7000 för att erhålla ett RMA-nummer (Return Material Authorization). Kontakta kundtjänst vid ärenden avseende produktgaranti.
- CE-märkt medicinsk enhet enligt MDR (EU) 2017/745
- Produkten är underhållsfri, kontrollera produktens skick innan nästa användning
- Enhetens livslängd är 5 år vid normal användning
- Förvara enheten mellan -4°F till +86°F (-20°C till 30°C)

ALLMÄNNA SPECIFIKATIONER

Enhetens dimensioner (max)

- Längd: 4,75" +/- 0,5" (12 cm +/- 1 cm)
- Bredd: 5" +/- 0,5" (13 cm +/- 1 cm)
- Djup: 2,25" +/- 0,5" (6 cm +/- 1 cm)
- Enhetens vikt: 2 +/- 0,5 lbs. (0,9 kg +/- 0,22 kg)
- Fästs på skenan på operationsbordet på vilken punkt som helst på skenan
- Monteras av en person

INSTRUKTIONER

	<p>Steg 1. <i>Placera klämman på skenan (enligt bilden).</i></p> <p>CamLoc låser till rälsen underifrån. Klämman kan inte fästas där det finns en skåra på sidostången - den kommer inte att säkras eller låsas.</p>	
	<p>Steg 2. <i>Lås klämman genom att vrida den rostfria stålkulan med eller moturs (enligt bilden).</i></p>	
	<p>Steg 3. <i>Insatstillbehör (enligt bilden).</i></p>	
	<p>Steg 4. <i>Lås klämman genom att vrida den rostfria stålkulan med eller moturs (enligt bilden).</i></p>	

KOMPONENTÖVERSIKT

CamLoc Clamp är en kirurgisk bordsklämma som fästs på sidostyren på alla bord.

Se måtten på sidostyren nedan:

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

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

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

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

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

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

BORTSKAFFANDE

- **Allmänt** - Förhindra smitta genom att rengöra och desinficera produkten före bortskaffande
- **Förpackning** - Bortskaffa förpackningsmaterialet via hushållsavfall i enlighet med nationella krav
- SchureMed tar emot begagnade eller utgallrade varor och gör sig av med dem i enlighet med nationella bestämmelser.



VARNINGAR FÖR PRODUKTANVÄNDNING

VARNING!

Den maximala belastningen bör inte överstiga en lämplig andel av en patient som väger 500 lbs. (227 kg). Var försiktig med operationsbord med låg maximal belastningskapacitet så att tillbehörsskenorna inte överbelastas. Följ noggrant bruksanvisningarna för ditt operationsbordssystem.



VARNING! Återanvänd inte enheten vid tydliga tecken på skada eller funktionsproblem. Kontakta tillverkaren före återanvändning.

RENGÖRINGSINSTRUKTIONER

Rengör CamLoc Clamp noggrant före användning och sterilisering och efter varje användning.

- Endast manuell rengöring rekommenderas: (Alla lösningar ska användas i enlighet med tillverkarens anvisningar)
 - Enzymatisk tvättlösning med neutralt pH-värde
 - (Enzymatiska rengöringsmedel är kompatibla med metalliska anordningar/instrument och är att föredra)
 - Icke-enzym, väteperoxidbaserad lösning
 - Coverage Plus NPD Ettstegs rengöringsmedel, desinfektionsmedel och deodorantkoncentrat

HANDRENGÖRING

- Skrubba varje del med en mjuk plastborste och en rekommenderad rengöringslösning (se ovan)
- Skölj alla delar noggrant för att avlägsna eventuella kemiska rester
- Torka varje del helt torr med en ren, luddfri trasa

TVÄTTMASKIN RENGÖRING

- Tvätta/avlägsna i tvättmaskin/avreningsmaskin enligt tillverkarens anvisningar (välj en cykel som inte innehåller smörjning)
- Förbered för sterilisering (apparaten måste rengöras före sterilisering)
- Se steriliseringsinstruktioner nedan

*Baserat på information från den rådgivande kommittén för hälsovårdsinfektioner (Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee, HICPAC), centrum för sjukdomsbekämpning (Center for Disease Control, CDC), det nationella centret för bioteknisk information (National Center for Biotechnology Information, NCBI) och det amerikanska nationalbiblioteket för medicin (U.S. National Library of Medicine).

ÅNGSTERILISERING

Förpacka med hjälp av kuvertmetoden eller den accepterade förpackningsmetoden på din anläggning.

Före vakuum

Inlindade instrument

Exponeringstid vid 132°C (270°F): 4 minuter

Torktid: 40 minuter

ANVÄNDARANMÄRKNING












Alla allvarliga händelser som har inträffat i samband med enheten ska rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och / eller patienten är etablerad.

UDI Basic UDI-DI: 081005737F0018KY

eIFU språkversioner

För att ladda ner och skriva ut användarinstruktionerna, gå till <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symbolförklaring

Symbol	Titel	Symbolbeskrivning
	Tillverkare	Anger tillverkaren av den medicinska enheten.
	Auktoriserad representant i EU	Anger den auktoriserade representanten i den europeiska unionen.
	Utgångsdatum	Anger det datum då den medicinska enheten inte längre får användas.
	Satskod	Anger tillverkarens satskod så att satsen eller loten kan identifieras.
	Katalog- eller artikelnummer	Anger tillverkarens katalog- eller artikelnummer så att den medicinska enheten kan identifieras.
	Serienummer	Anger tillverkarens serienummer så att en specifik medicinsk enhet kan identifieras.
	Se upp	För att indikera att försiktighet är nödvändig när man använder enheten eller reglaget nära där symbolen är placerad, eller för att ange att den aktuella situationen kräver operatörens uppmärksamhet eller åtgärd för att undvika oönskade konsekvenser.
	Medicinsk enhet	Anger att enheten är en medicinsk enhet.
	Unikt identifikationsnummer	Anger en streckkod som innehåller unik enhetsidentifiering.
	CE-märkning	Europeisk överensstämmelse.
	Användning på en patient	Anger att enheten ska användas på en enda patient.



Tillverkare

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



EC REP **Auktoriserad representant**

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haag, Nederländerna