

Kullanım Talimatları

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



KULLANIM AMACI

CamLoc Kelepçe kullanım amacı, aksesuarları ameliyat masasında tutmaktır. Bu cihazın hedef kullanıcıları, hastanelerde ve ameliyat merkezlerinde çalışan tıp uzmanlarıdır.

GENEL BİLGİLER


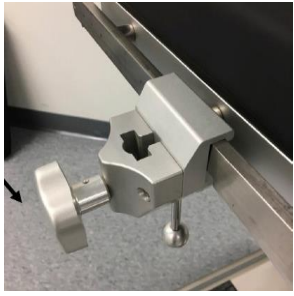



- 1-2 örtü ile kullanım için Standart kelepçeyi (800-0271) veya 3-5 örtü ile kullanım için Büyük kelepçeyi (800-0271-L) seçin
- Ürün, Doğal Kauçuk Lateksten üretilmemiştir
- Cihaz, 500 lb. (227 kg) orantılı hasta yükünü destekler (%99 insan vücudu modeli için 6'4" (193 cm) boyunda hasta)
- Ürün garantisi, 2 yıllık üretim hatalarından kaynaklanan ürünleri kapsar
- Nakliyede hasar görmesi durumunda, İade Materyal Yetkilendirme numarası almak için Müşteri Hizmetlerini (888) 724-8763 veya (781) 982-7000 numaralarından arayın. Ürün garanti sorunları için Müşteri Hizmetleri ile iletişime geçin.
- MDR (EU) 2017/745 uyarınca CE işaretli tıbbi cihaz
- Ürün bakım gerektirmez, bir sonraki kullanımdan önce ürün durumunu kontrol edin
- Cihaz ömrü normal kullanımda 5 yıldır
- Cihazı, -4°F ila +86°F (-20°C ila 30°C) arasında depolayın

GENEL TANIMLAMALAR

Cihaz Ebatları (maksimum)

- Uzunluk: 4,75" +/- 0,5" (12 cm +/- 1 cm)
- Genişlik: 5" +/- 0,5" (13 cm +/- 1 cm)
- Derinlik: 2,25" +/- 0,5" (6 cm +/- 1 cm)
- Cihaz Ağırlığı: 2 +/- 0,5 lbs. (.9 kg +/- ,22 kg)
- Ray üzerindeki herhangi bir noktada, ameliyat masasının rayına takılır
- Tek kişilik kurulum

TALİMATLAR

	<p>Aşama 1. <i>Kelepçeyi ray üzerine yerleştirin (gösterildiği şekilde).</i></p> <p>CamLoc alt kısımdan raya kilitlenir. Kelepçe, yan rayda çentik bulunan tarafa takılamaz; sabitlenmeyecek veya kilitlenmeyecektir.</p>	
	<p>Aşama 2. <i>Paslanmaz çelik topu saat yönünde veya saat yönü tersine çevirerek (gösterildiği şekilde) kelepçeyi kilitleyin.</i></p>	
	<p>Aşama 3. <i>İlave aksesuar (gösterildiği şekilde).</i></p>	
	<p>Aşama 4. <i>Yıldız topuzu saat yönünde çevirerek (gösterildiği şekilde) aksesuarı kilitleyin.</i></p>	

BİLEŞEN GENEL BAKIŞI

CamLoc Kelepçe, herhangi bir masanın yan raylarına takılan bir ameliyat masası kelepçesidir.

Aşağıda bulunan yan ray boyutlarına bakın:

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

BERTARAF ETME

- **Genel** - Bertaraf işleminden önce ürünü temizleyerek ve dezenfekte ederek enfeksiyonu önleyin
- **Ambalaj** - Ambalaj malzemesini ulusal gerekliliklere göre evsel atıklar ile bertaraf edin
- **SchureMed**, kullanılmış veya kullanımdan kaldırılmış ürünleri geri kabul eder veya ulusal gerekliliklere göre bertaraf eder



ÜRÜN KULLANIMI UYARILARI

UYARI!

Maksimum yük, 500 lbs. (227 kg) ağırlığında olan bir hastanın uygun oranını aşmamalıdır . Aksesuar raylarının aşırı yüklenmediği düşük maksimum yük kapasiteli ameliyat masalarında dikkatle kullanın. Ameliyat masası sisteminiz için Kullanım Talimatlarına kesin bir biçimde uyun.



UYARI! Bariz hasar ibareleri veya işlevsel sorunlar varsa cihazı tekrar kullanmayın. Yeniden kullanmadan önce üreticiye danışın.

TEMİZLEME TALİMATLARI

CamLoc Kelepçeyi kullanmadan ve sterilizasyondan önce ve her kullanım sonrasında tümüyle temizleyin

- Tavsiye edilen temizleme ürünleri: (Tüm solüsyonlar, üreticinin talimatlarına göre kullanılmalıdır)
 - Enzimatik nötr pH deterjan solüsyonu
 - (Enzimatik temizleyiciler metal cihazlar/aletler ile uyumludur ve tercih edilirler)
 - Enzim niteliğinde olmayan, hidrojen peroksit bazlı solüsyon
 - Coverage Plus NPD One Step Cleaner, Dezenfektan ve Koku Giderici Konsantr

EL İLE TEMİZLEME

- Her parçayı yumuşak ve plastik bir fırça ve önerilen temizleme solüsyonu ile fırçalayın (yukarıya bakın)
- Kalan kimyasalları gidermek için tüm parçaları tümüyle durulayın
- Her parçayı temiz ve tıy bırakmayan bir bez ile tamamen kurulayın

YIKAMA ÜNİTESİ İLE TEMİZLEME

- Üreticinin talimatlarına göre yıkama/arındırma ünitesinden geçirin (Yağlama içermeyen döngüyü seçin)
- Sterilizasyon için hazırlayın (cihaz, sterilizasyondan önce temizlenmelidir)
- Aşağıdaki sterilizasyon talimatlarına bakın

*Sağlık Hizmeti Enfeksiyon Kontrol Uygulamaları Komitesi (HICPAC), Hastalık Kontrol Merkezi (CDC), Ulusal Biyoteknoloji Bilgi Merkezi (NCBI) ve ABD Ulusal Tıp Kütüphanesi tarafından sağlanan bilgilere dayanmaktadır.

BUHAR STERİLİZASYONU

Zarf yöntemini veya tesisinizde kabul edilen sarma yöntemini kullanarak sarın.

Ön Vakum

Sarı Aletler

132°C'de (270°F) Maruz Kalma Süresi: 4 dakika

Kuruma Süresi: 40 dakika

KULLANICI BİLDİRİMİ












Cihazla ilgili olarak meydana gelen herhangi bir ciddi olay, üreticiye ve kullanıcının ve / veya hastanın yerleşik olduğu Üye Devletin yetkili otoritesine bildirilmelidir.

UDI Temel UDI-DI: 081005737F0018KY

eIFU Dil Sürümleri

Kullanım Talimatlarını indirmek için lütfen <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu> adresine gidin.

Sembol Sözlüğü

Sembol	Başlık	Sembol Açıklaması
	Üretici	Tıbbi cihaz üreticisini belirtir.
	Avrupa Topluluğu'ndaki Yetkili Temsilci	Avrupa topluluğundaki yetkili temsilciyi belirtir.
	Son Kullanma Tarihi	Tıbbi cihazın kullanılması gereken son tarihi belirtir.
	Parti Kodu	Parti veya grubun tanımlanabilmesi için üreticinin parti kodunu belirtir.
	Katalog veya Kalem Numarası	Tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin katalog veya kalem numarasını belirtir.
	Seri Numarası	Belirli bir tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin seri numarasını belirtir.
	Dikkat	Cihazı veya kontrolü sembolün yerleştirildiği yere yakın bir yerde çalıştırırken dikkatli olunması gerektiğini belirtmek veya istenmeyen sonuçlardan kaçınmak için mevcut durumun operatör farkındalığı veya operatör eylemi gerektirdiğini belirtir.
	Tıbbi Cihaz	Ürünün bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	Eşsiz Cihaz Tanımlayıcı	Eşsiz cihaz tanımlayıcı bilgisi içeren bir barkodu belirtir.
	CE İşareti	Avrupa Uygunluğu.
	Tek Hastada Kullanım	Ürünün tek bir hastada kullanılan bir cihaz olduğunu belirtir.



Üretici

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 ABD

Ücretsiz (888) 724-8763 | Tel (781) 982-7000 | Fas (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



Yetkili Temsilci

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