

# Istruzioni per l'uso



Radiolucent Armboard 800-0297

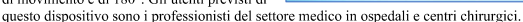
# Scegliere il cuscino richiesto

(venduto separatamente)

508-0071 2" Armboard Pad, Deluxe508-0151 2" Armboard Pad, Softcare

### **USO PREVISTO**

L'uso previsto è quello di sorreggere e sostenere il braccio del paziente. L'ampiezza di movimento è di 180°. Gli utenti previsti di





Acquisire familiarità con le caratteristiche del dispositivo di posizionamento del paziente prima di utilizzarlo con un paziente. Fare sempre pratica con un infermiere, un medico o un volontario appropriato prima dell'uso clinico.

# Collegamento e regolazione del reggibraccio al tavolo operatorio

1. Collocare il reggibraccio sotto al cuscino del tavolo nella posizione desiderata

## Scollegare il reggibraccio dal tavolo operatorio

1. Rimuovere il paziente dal tavolo operatorio, quindi rimuovere il reggibraccio dalla parte inferiore del cuscino del tavolo

### SPECIFICHE GENERALI

Dimensioni del dispositivo (massime)

- Lunghezza: 36" +/- 0,5" (91 cm +/- 1 cm)
- Larghezza: 6" +/- 0,5" (15 cm +/- 1 cm)
- Spessore: 0,375" +/- 0,5" (0,95 cm +/- 1 cm) (senza cuscino)
- Peso del dispositivo: 2 +/- 0,5 libbre (0,09 +/- 0,22 kg)
- Installabile da una sola persona

# PANORAMICA DEI COMPONENTI

Il reggibraccio radiotrasparente è un'estensione del tavolo operatorio che non si collega alla guida laterale.

Scegliere il cuscino richiesto (venduto separatamente)

508-0071 2" Armboard Pad, Deluxe

508-0151 2" Armboard Pad, Softcare

1

### INFORMAZIONI GENERALI

- Prodotto non realizzato con lattice di gomma naturale
- Il dispositivo supporta 227 kg (500 libbre) di carico proporzionale del paziente (paziente alto 193 cm (6'4") per modello di corpo umano al 99%)
- La garanzia del prodotto copre il prodotto dai difetti di fabbricazione per un periodo di 2 anni
- Se danneggiato durante la spedizione, chiamare il Servizio Clienti al (888) 724-8763 o (781) 982-7000 per ottenere il numero di autorizzazione al reso del materiale. Per problemi inerenti la garanzia del prodotto, contattare il Servizio Clienti.
- Dispositivo medico con marchio CE conforme a MDR (UE) 2017/745
- Il prodotto non richiede manutenzione; controllare le condizioni del prodotto prima del successivo utilizzo
- La vita utile del dispositivo è di 5 anni in condizioni di uso normale
- Conservare il dispositivo a una temperatura da -4°F a +86°F (da -20°C a 30°C)

## **SMALTIMENTO**

- Norme generali Prevenire le infezioni pulendo e disinfettando il prodotto prima dello smaltimento
- *Imballaggio Smaltire il materiale di imballaggio tra i rifiuti domestici in conformità con i regolamenti nazionali*
- SchureMed ritira i prodotti usati o ritirati dal mercato o smaltisce il prodotto in conformità con i regolamenti nazionali



# AVVERTENZE SULL'USO DEL PRODOTTO AVVERTENZA!

Il carico massimo non deve superare la proporzione adeguata di un paziente del peso di 227 kg (500 libbre). Fare attenzione, nel caso di tavoli operatori con una bassa capacità di carico massima, che le guide accessorie non vengano sovraccaricate.



# AVVERTENZA!

Un uso scorretto può essere fonte di pericoli. Rispettare scrupolosamente le istruzioni per l'uso del sistema del tavolo operatorio.



**AVVERTENZA!** Non riutilizzare il dispositivo se ci sono evidenti segni di danni o problemi funzionali. Consultare il produttore prima del riutilizzo.

## RACCOMANDAZIONI PER LA PULIZIA

Rispettare le linee guida in vigore dell'Association of periOperative Registered Nurses Journal per le corrette procedure di pulizia e disinfezione.

AVVERTENZA! Rispettare le linee guida in vigore dell'Association of periOperative Registered Nurses Journal per le corrette procedure di pulizia e disinfezione.



**AVVERTENZA!** Non riutilizzare il dispositivo se ci sono evidenti segni di danni o problemi funzionali. Consultare il produttore prima del riutilizzo.



#### **AVVERTENZA!**

Conformarsi alle norme per i patogeni trasmissibili per via ematica emesse dalla Occupational Safety and Health Administration. Utilizzare indumenti protettivi, guanti, maschere e protezioni per gli occhi raccomandati quando si pulisce l'accessorio.

### ATTENZIONE

Leggere e rispettare scrupolosamente le indicazioni del produttore per i liquidi di pulizia. NON usare detergenti contenenti fenoli.

- 1. Rimuovere i principali contaminanti dall'accessorio con materiali monouso. Rispettare le procedure appropriate di smaltimento dei rifiuti a rischio biologico.
- 2. Applicare abbondantemente il liquido di pulizia su tutto l'accessorio e strofinare con un panno pulito e privo di pelucchi, fino a rimuovere tutta l'umidità e il liquido di pulizia dall'accessorio
- 3. Lasciare asciugare l'accessorio

### **AVVISO PER L'UTENTE**

Ogni incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello Stato Membro in cui si trova l'utente e/o il paziente.

UDI

Basic UDI-DI: 081001460F0026E2

### Versioni lingue eIFU

Per scaricare e stampare le istruzioni per l'uso, visitare http://www.schuremed.com/schuremed-eifu.

### Glossario dei simboli

Simbolo	Nome	Descrizione del simbolo
***	Produttore	Indica il produttore del dispositivo medico.
EC REP	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea	Indica il rappresentante autorizzato nella Comunità Europea.
LOT	Codice del lotto	Indica il codice del lotto del produttore, in modo da poter identificare il lotto o la partita.
REF	Numero di catalogo o di articolo	Indica il numero di catalogo o di articolo del produttore, in modo da poter identificare il dispositivo medico.
SN	Numero di serie	Indica il numero di serie del produttore, in modo da poter identificare un dispositivo medico specifico.
<u> </u>	Attenzione	Indica che è necessaria attenzione quando si aziona il dispositivo o il comando vicino al simbolo, oppure indica che la situazione attuale richiede la consapevolezza o l'azione dell'operatore per evitare conseguenze indesiderate.
MD	Dispositivo medico	Indica che l'articolo è un dispositivo medico.
UDI	Identificativo univoco del dispositivo	Indica un codice a barre contenente informazioni univoche di identificazione del dispositivo.
CE	Marcatura CE	Conformità europea.

3



**SchureMed** (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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





Rappresentante autorizzato

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP L'Aia, Paesi Bassi