

Οδηγίες χρήσης

REF	Schure Socket XL	800-0134
REF	Schure Socket XL (EU)	800-0134-EU
REF	Schure Socket XL (UK)	800-0134-UK
REF	Schure Socket XL (DEN)	800-0134-DEN
REF	Schure Socket XL (JPN)	800-0134-JPN
REF	Schure Socket XL (SWISS)	800-0134-SWISS

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Η προβλεπόμενη χρήση είναι να συγκρατεί τα χειρουργικά εξαρτήματα στη χειρουργική κλίνη. Ενδεδειγμένοι χρήστες της διάταξης αυτής είναι οι επαγγελματίες του ιατρικού κλάδου, σε νοσοκομεία και κλινικές.

ΟΔΗΓΙΕΣ

Εξοικειωθείτε με τις λειτουργίες της συσκευής για την τοποθέτηση των ασθενών πριν τη χρησιμοποιήσετε σε ασθενείς. Να δοκιμάζεται πάντα σε νοσηλευτικό προσωπικό, ιατρό ή κατάλληλο εθελοντή πριν από την κλινική χρήση.

Ταιριάζει με όλα τα τυπικά πλαϊνά κιγκλιδώματα χειρουργικών κλινών διαστάσεων 95 cm x 3 cm. Η υποδοχή δέχεται οποιαδήποτε κυκλικό πόλο ανύψωσης με διάμετρο έως και 1,6 cm και ορθογώνιους πόλους ανύψωσης έως και 2,5 cm x 95 cm.

Προσάρτηση σφιγκτήρα στη χειρουργική κλίνη

1. Προσαρτήστε την Schure Υποδοχή XL στο πλαϊνό κιγκλίδωμα της χειρουργικής κλίνης με το αυτοκόλλητο του λογότυπου προς τα πάνω
2. Τοποθετήστε τον στρογγυλό ή ίσιο πόλο στη υποδοχή ανύψωσης
3. Για να ασφαλίσετε τον πόλο, περιστρέψτε τη λαβή δεξιόστροφα μέχρι να κλειδώσει

Αφαίρεση σφιγκτήρα από τη χειρουργική κλίνη

1. Περιστρέψτε τη λαβή αριστερόστροφα μέχρι να απασφαλιστεί
2. Αφαιρέστε τον πόλο από την υποδοχή
3. Αφαιρέστε από το κιγκλίδωμα

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Διαστάσεις συσκευής (μέγιστες)

- Μήκος: 10 cm +/- 1 cm
- Πλάτος: 6 cm +/- 1 cm
- Βάθος: 6 cm +/- 1 cm
- Βάρος συσκευής: 68 kg +/- 22 kg
- Προσαρτάται στο κιγκλίδωμα της χειρουργικής κλίνης σε οποιοδήποτε σημείο του κιγκλιδώματος
- Η εγκατάσταση να γίνεται από ένα άτομο
- Στρέψτε το κλείδωμα/αφήστε τη λαβή



ΕΠΙΣΚΟΠΗΣΗ ΕΞΑΡΤΗΜΑΤΟΣ

Η υποδοχή XL της Schure είναι ένας σφιγκτήρας χειρουργικής κλίνης που προσαρτάται στα κιγκλιδώματα οποιασδήποτε κλίνης.

Δείτε παρακάτω στις διαστάσεις του παινιού κιγκλιδώματος:

ΗΠΑ: 9.5 mm x 28.5 mm (0.374" x 1.122") PN# 800-0134

Denyer: 6 mm x 38 mm (0.236" x 1.496") PN# 800-0134-DEN

Ευρώπη: 10 mm x 25 mm (0.394" x 0.984") PN# 800-0134-EU

Eschmann (Ηνωμένο Βασίλειο): 6 mm x 32 mm (0.236" x 1.260") PN# 800-0134-UK

Ιαπωνία: 9 mm x 32 mm (0.354" x 1.260") PN# 800-0134-JPN

Ελβετία: 10 mm x 30 mm (0.394" x 1.181") PN# 800-0134-SWISS

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

- Το προϊόν δεν έχει κατασκευαστεί με Λατέξ από φυσικό καουτσούκ
- Η συσκευή υποστηρίζει 363 kg αναλογία βάρους ασθενούς 193 cm ύψος ασθενούς ανά 99% μοντέλο ανθρώπινου σώματος
- Η εγγύηση του προϊόντος καλύπτει το προϊόν από κατασκευαστικά ελαττώματα για 2 έτη
- Αν προκληθεί βλάβη κατά την αποστολή, καλέστε την εξυπηρέτηση πελατών στο τηλέφωνο (888) 724-8763 ή (781) 982-7000 για να σας παράσχουν με τον αριθμό εξουσιοδότησης επιστροφής υλικού. Για ζητήματα περί εγγύησης προϊόντος, επικοινωνήστε με την εξυπηρέτηση πελατών.
- Ιατρική συσκευή με σήμανση CE σύμφωνα με τον κανονισμό MDR 2017/745/EE
- Δεν συμπεριλαμβάνετε η συντήρηση του προϊόντος, ελέγξτε την κατάσταση του προϊόντος πριν την επόμενη χρήση
- Η διάρκεια ζωής του προϊόντος είναι 5 έτη υπό κανονικές συνθήκες χρήσης
- Η συσκευή να φυλάσσεται σε θερμοκρασίες μεταξύ -20°C έως 30°C

ΑΠΟΡΡΙΨΗ

- **Γενικά** - Αποφύγετε τη μόλυνση με τον καθαρισμό και την απολύμανση του προϊόντος πριν από την απόρριψη
- **Συσκευασία** - Απορρίψτε τα υλικά συσκευασίας μέσω οικιακών απορριμμάτων σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις
- Η SchureMed δέχεται χρησιμοποιημένα προϊόντα ή προϊόντα μετά τη λήξη διάρκειας ζωής τους - ή απόρριψη προϊόντων σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ! Το μέγιστο φορτίο δεν πρέπει να υπερβαίνει τις κατάλληλες αναλογίας βάρους του ασθενή, δηλαδή τα 363 kg. Να χρησιμοποιείτε προσεχτικά με χειρουργικές κλίνες ελάχιστης-μέγιστης αναλογίας βάρους στα οποία τα πρόσθετα κιγκλιδώματα δεν είναι υπερφορτωμένα. Να ακολουθείτε αυστηρά τις οδηγίες χρήσης με το σύστημα χειρουργικής κλίνης.

ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΟΣ ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ

Ακολουθήστε τις τρέχουσες οδηγίες του *Association of periOperative Registered Nurses Journal* για σωστές διαδικασίες καθαρισμού και απολύμανσης.

ΠΡΟΣΟΧΗ

Διαβάστε/Ακολουθήστε προσεχτικά τις οδηγίες του κατασκευαστή για τον καθαρισμό υγρών. ΜΗΝ χρησιμοποιείτε καθαριστικά προϊόντα που περιλαμβάνουν φαινόλη.

1. Αφαιρέστε τους κύριους παράγοντες μόλυνσης από το εξάρτημα με αναλώσιμα υλικά. Ακολουθήστε τις κατάλληλες διεργασίες απόρριψης αποβλήτων βιολογικού κινδύνου.
2. Εφαρμόστε το υγρό καθαρισμού σε ολόκληρο το εξάρτημα και σκουπίστε με καθαρό πανί που δεν περιλαμβάνει χνούδια μέχρι να απομακρυνθεί όλη η υγρασία και το υγρό καθαρισμού από το εξάρτημα

3. Αφήστε το εξάρτημα να στεγνώσει

ΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΧΡΗΣΤΗ












Τυχόν σοβαρό συμβάν που έχει συμβεί σε σχέση με τη συσκευή πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή / και ο ασθενής.

UDI Βασικό UDI-DI: 081001460F0010DK

Ξενόγλωσσες Εκδόσεις eIFU

Για λήψη και εκτύπωση των Οδηγιών Χρήσης, μεταβείτε στη σελίδα <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Γλωσσάριο Συμβόλων

Σύμβολο	Τίτλος	Περιγραφή Συμβόλου
	Κατασκευαστής	Αναφέρεται στον κατασκευαστή της ιατρικής συσκευής.
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	Αναφέρεται στον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην ευρωπαϊκή κοινότητα.
	Ημερομηνία λήξης	Αναφέρεται στην ημερομηνία μετά από την οποία δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται η ιατρική συσκευή.
	Κωδικός παρτίδας	Αναφέρεται στον κωδικό παρτίδας του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί η σχετική παρτίδα.
	Αριθμός Καταλόγου ή Είδους	Αναφέρεται στον κωδικό καταλόγου ή είδους του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί η σχετική ιατρική συσκευή.
	Σειριακός αριθμός	Αναφέρεται στον σειριακό αριθμό του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί κάποια συγκεκριμένη ιατρική συσκευή.
	Προσοχή	Επισημαίνει ότι απαιτείται προσοχή κατά τη λειτουργία της συσκευής ή έλεγχος κοντά στο σημείο όπου υπάρχει το σύμβολο, ή ότι η τρέχουσα κατάσταση απαιτεί την εγρήγορση του χειριστή ή ενέργειες από τον χειριστή για την αποφυγή ανεπιθύμητων συνεπειών.
	Ιατρική Συσκευή	Επισημαίνει ότι πρόκειται για ιατρική συσκευή.
	Μοναδικός Αριθμός Ταυτοποίησης Συσκευής	Αναφέρεται στον γραμμικό κώδικα που περιέχει τον μοναδικό αριθμό ταυτοποίησης της συσκευής.
	Σήμανση CE	Ευρωπαϊκή Συμμόρφωση.
	Χρήση από έναν ασθενή	Επισημαίνει ότι πρόκειται για ιατρική συσκευή που μπορεί να χρησιμοποιηθεί από έναν μόνο ασθενή.



Κατασκευαστής

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 ΗΠΑ

Χωρίς χρέωση (888) 724-8763 | Τηλ. (781) 982-7000 | Φαξ (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



EC REP Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος

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