

Brugsanvisning

REF Foot Extension, 20 x 10
800-0036

Udskiftningspude

Foot Extension Pad 508-0090

TILSIGTET ANVENDELSE

Fodforlængelse monteres vandret som bordforlængelse eller lodret som fodstøtte, når du bruger omvendt Trendelenburg. De tilsigtede brugere af denne enhed er medicinske fagfolk på hospitalet og kirurgiske centre.



GENEREL INFORMATION

- Produkt ikke lavet med naturlig gummilatex
- Enhed understøtter 500 lb. (227 kg) proportional patientbelastning (6'4" (193 cm) patient pr. 99% menneskelig kropsmodel)
- Produktgaranti dækker produkt fra fabrikationsfejl i en periode på 2 år
- Hvis beskadiget ved forsendelse, skal du ringe til kundeservice på (888) 724-8763 eller (781) 982-7000 for at få autorisationsnummer for returmateriale. Kontakt kundeservice for at få problemer med produktgaranti.
- CE-mærket medicinsk udstyr i henhold til MDR (EU) 2017/745
- Produktet er vedligeholdelsesfrit, kontroller produktets tilstand inden næste brug
- Apparats levetid er 5 år ved normal brug
- Opbevar enheden mellem -4°F til +86°F (-20°C til 30°C)

INSTRUKTIONER

Bliv fortrolig med funktionerne i patientpositioneringsenheden inden brug sammen med patienten. Øv altid brugen hos en sygeplejerske, en læge eller en passende frivillig inden klinisk brug.

Fastgørelse af fodforlænger til kirurgisk bord

1. Fastgør enkle klemmer P / N 800-0228 (sælges separat) på sideskinnerne
2. Indsæt monteringsstolper i enkle klemmer på begge sider af bordet
3. Drej håndtaget med uret for at stramme klemmerne

Afmontering af fodforlængelse fra det kirurgiske bord

1. Drej det enkle klemmehåndtag mod uret for at løsne fodforlængelsen
2. Løft fodforlængeren fra operationsstuen, og opbevar den korrekt

GENERELLE SPECIFIKATIONER

Enhedsmaal (maksimum)

- *Længde: 10" +/- 0,5" (25 cm +/- 1 cm)*
- *Bredde: 20" +/- 0,5" (51 cm +/- 1 cm)*
- *Dybde: 3,75" +/- 0,5" (10 cm +/- 1 cm) (med pude)*
- *Enhedsvægt: 5,25 +/- 0,5 lbs. (2,4 kg +/- 0,22 kg)*
- *Fastgøres til skinnen på det kirurgiske bord ved fodsektionen*
- *Installation af en person*

KOMPONENTOVERSIGT

Foot Extension er forlængelse af operationsstuen eller bruges som fodstøtte. Enkel klemme (sælges separat) krævet til korrekt brug af fodforlænger.

Se sideskinnens mål nedenfor:

US: 0,374" x 1,122" (9,5 mm x 28,5 mm) PN# 800-0228

Denyer: 0,236" x 1,496" (6 mm x 38 mm) PN# 800-0228-DEN

Europa: 0,394" x 0,984" (10 mm x 25 mm) PN# 800-0228-EU

Eschmann (UK): 0,236" x 1,260" (6 mm x 32 mm) PN# 800-0228-UK

Japan: 0,354" x 1,260" (9 mm x 32 mm) PN# 800-0228-JPN

Schweizisk: 0,394" x 1,181" (10 mm x 30 mm) PN# 800-0228-SWISS

Udskiftningspude: Foot Extension Pad 508-0090

BORTSKAFFELSE

- **Generelt** - Forebygg infektion ved rengøring og desinficering af produktet inden bortskaffelse
- **Emballage** - Bortskaf emballagemateriale via husholdningsaffald i henhold til nationale krav
- SchureMed accepterer brugte eller pensionerede produkter - eller bortskaffes i overensstemmelse med nationale krav



ADVARSLER OM PRODUKTBRUG

ADVARSEL!

Maksimal belastning bør ikke overstige passende andel af en patient, der vejer 500 lb. (227 kg). Vær forsigtig med kirurgiske tabeller med lav maksimal belastningskapacitet, for at skinner i tilbehør ikke er overbelastede.



ADVARSEL!

Fare som følge af forkert brug. Følg brugsanvisningen nøje med dit operativsystem.

ADVARSEL! Genbrug ikke enheden, hvis der er tydelige tegn på skade eller funktionelle problemer. Kontakt producenten før genbrug.

ANBEFALING OM RENGØRING

Følg de nuværende Association of periOperative Registered Nurses Journal Guidelines for ordentlig rengørings- og desinfektionsprocedurer.



ADVARSEL!

Overhold standarder for blodbårne patogener fra Occupational Safety and Health Administration. Brug anbefalet beskyttelsestøj, handsker, masker og øjenbeskyttelse til at rengøre tilbehør.

FORSIGTIG

Læs / følg producentens anvisninger til rengøring af væsker nøje. Brug **IKKE** rengøringsmidler, der indeholder phenoler.

1. Fjern større forurenende stoffer fra tilbehør med engangsmaterialer. Følg passende procedurer for bortskaffelse af biofarligt affald.
2. Påfør rengøringsvæske på hele tilbehøret og tør det af med en ren, fnugfri klud, indtil al fugt og rengøringsvæske er fjernet fra tilbehøret.
3. Lad tilbehøret tørre

BRUGERBEMÆRKNING

Enhver alvorlig hændelse, der har fundet sted i forbindelse med enheden, skal rapporteres til producenten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og / eller patienten er etableret.

UDI Grundlæggende UDI-DI: 081001460F0004DQ

eIFU Sprogversioner

For at downloade og udskrive brugsanvisningen skal du gå til <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symbolordliste

Symbol	Titel	Symbolbeskrivelse
	Producent	Angiver producenten af medicinsk udstyr.
	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab	Angiver den autoriserede repræsentant i Det Europæiske Fællesskab.
	Sidste anvendelsesdato	Angiver den dato, hvorefter det medicinske udstyr ikke må bruges.
	Batchkode	Angiver producentens batchkode, så batchen eller partiet kan identificeres.
	Katalog- eller varenummer	Angiver producentens katalog- eller varenummer, så det medicinske udstyr kan identificeres.
	Serienummer	Angiver producentens serienummer, så et specifikt medicinsk udstyr kan identificeres.
	Forsigtig	For at indikere, at forsigtighed er nødvendig ved betjening af udstyret eller kontrollen tæt på, hvor symbolet er placeret, eller for at indikere, at den aktuelle situation kræver operatøropmærksomhed eller operatørhandling for at undgå uønskede konsekvenser.
	Medicinsk udstyr	Angiver, at varen er et medicinsk udstyr.
	Unikt enheds-id	Angiver en strejkode, som indeholder unikke enheds-id-oplysninger.
	CE-mærkning	Europæisk overensstemmelse.
	Må kun bruges til én enkelt patient	Angiver, at varen er et medicinsk udstyr til brug på én enkelt patient.



Producent

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

Gratis (888) 724-8763 | **Tlf.:** (781) 982-7000 | **Fax** (781) 982-7001 | **orders@schuremed.com**



EC REP Autoriseret repræsentant
Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haag, Holland