

Käyttöohjeet

REF Foot Extension, 20 x 10
800-0036

Korvaava tyyny

Foot Extension Pad 508-0090

KÄYTTÖTARKOITUS

Jalkatuki asennetaan vaakasuoraan pöydän jatkeeksi tai pystysuoraan jalkatukena, kun käytetään käänteistä Trendelenburg-tukea. Laite on tarkoitettu lääketieteen ammattilaisten käyttöön sairaaloissa ja leikkausklinikoilla.



YLEISET TIEDOT

- Tuote, jonka valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumilateksia
- Laite kestää 227 kg:n (500 lb) suhteellisen potilaskuorman 193 cm (6'4") pitkällä potilaalla 99 %:n ihmiskehomallia kohti
- Tuotteen takuu kattaa tuotteen valmistusvirheet 2 vuoden ajan
- Jos laite on vaurioitunut kuljetuksessa, ota yhteyttä asiakaspalveluun numeroon (888) 724-8763 tai (781) 982-7000 saadaksesi palautuksen valtuutusnumeron. Jos asiiasi koskee tuotteen takuuta, ota yhteys asiakaspalveluun.
- CE-merkitty lääkinnällinen laite MDR (EU) 2017/745:n mukaisesti
- Tuote ei tarvitse huoltoa. Tarkista tuotteen kunto ennen seuraavaa käyttöä
- Laitteen käyttöikä on 5 vuotta normaalissa käytössä
- Säilytä laitetta -20–30 °C (-4–86 °F) lämpötilassa

OHJEET

Perehdy potilaan asennoittimien ominaisuuksiin ennen potilaskäyttöä. Harjoittele aina sairaanhoitajan, lääkärin tai vapaaehtoisen kanssa ennen kliinistä käyttöä.

Jalkatuen kiinnittäminen leikkauspöytään

1. Kiinnitä Yleislukot XL P/N 800-0228 (myydään erikseen) sivukiskoon
2. Aseta kiinnityspylväät yleislukkoihin pöydän molemmin puolin
3. Kiristä lukkoja kääntämällä kahvaa myötäpäivään

Jalkatuen irrottaminen leikkauspöydästä

1. Löysää jalkatukea kääntämällä yleislukon kahvaa vastapäivään
2. Nosta jalkatuki leikkauspöydältä ja säilytä sitä asianmukaisesti

YLEISET MÄÄRITELMÄT

Laitteen mitat (enintään)

- Pituus: 10" +/- 0,5" (25 cm +/- 1 cm)

- *Leveys: 20" +/- 0,5" (51 cm +/- 1 cm)*
- *Syvyys: 3,75 tuumaa +/- 0,5 tuumaa (10 cm +/- 1 cm) (pehmusteen kanssa)*
- *Laitteen paino: 5,25 +/- 0,5 kg (2,4 kg +/- ,22 kg)*
- *Kiinnitetään leikkauspöydän jalkopään kiskoon*
- *Yhden henkilön asennettavissa*

OSIEN YLEISKATSAUS

Jalkatuki on leikkauspöydän jatke tai sitä käytetään jalkatukena. Jalkatuken asianmukaiseen käyttöön tarvitaan yleislukko (myydään erikseen).

Katso sivukiskon mitat alla:

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

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

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

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

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

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

Korvaava tyyny: Foot Extension Pad 508-0090

HÄVITTÄMINEN

- **Yleistä** – estä infektio puhdistamalla ja desinfioidulla tuote ennen hävittämistä
- **Pakkaus** – hävitä pakkausmateriaali kotitalousjätteen mukana ohjeiden mukaisesti kansalliset vaatimukset huomioiden
- **SchureMed** hyväksyy takaisin käytetyt tai käytöstä poistetut tuotteet tai hävittää tuotteet kansallisten vaatimusten mukaisesti



TUOTTEEN KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT VAROITUKSET

VAROITUS!

Enimmäiskuormitus ei saa ylittää 227 kg:n painoisen potilaan suhteellista osuutta. (500 lb). Ole varovainen, kun käytät matalasti kuormitettavia leikkauspöytiä, etteivät lisäkiskot ylikuormitu.



VAROITUS! Älä käytä laitetta uudelleen, jos siinä on selkeä vaurio tai toimintahäiriö. Käänny valmistajan puoleen, ennen kuin käytät laitetta uudelleen.



VAROITUS!

Virheellisestä käytöstä aiheutuvat vaarat. Noudata tarkasti leikkauspöytäjärjestelmän käyttöohjeita.

PUHDISTUSSUOSITUS

Noudata Association of periOperative Registered Nurses Journalin tai paikallisesti hyväksytyjä puhdistus- ja desinfiointimenetelmiä.



VAROITUS!

Noudata työturvallisuus- ja työterveyshallinnon verivälitteisiä patogeenejä koskevia standardeja. Käytä lisävarusteiden puhdistamiseen suositeltuja suojavaatteita, -käsineitä, -kasvonsuojaimia ja suojalaseja.

VAROITUS

Lue huolellisesti pesuaineen valmistajan ohjeet, ja toimi niiden mukaisesti. ÄLÄ käytä pesusaineita, jotka sisältävät fenoliaineita.

1. Poista suuret epäpuhtaudet lisävarusteista, joissa on kertakäyttöisiä materiaaleja. Noudata asianmukaisia biovaarallisten jätteiden käsittelymenetelmiä.
2. Levitä pesunestettä runsaasti koko lisävarusteen pinnalle ja pyyhi puhtaalla, nukkaamattomalla liinalla, kunnes kaikki kosteus ja pesuneste on poistettu lisävarusteesta
3. Anna lisävarusteen kuivua

KÄYTTÄJÄN ILMOITUS

Kaikista laitteeseen liittyvistä vakavista tapahtumista on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, johon käyttäjä ja / tai potilas on sijoittautunut.

UDI Perus-UDI-DI: 081001460F0004DQ

eIFU-kieliversiot

Lataa ja tulosta käyttöohje osoitteesta <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symboliluettelo

Symboli	Nimi	Symbolin kuvaus
	Valmistaja	Ilmaisee lääkinnällisen laitteen valmistajan.
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä	Ilmaisee valtuutetun edustajan Euroopan yhteisössä.
	Viimeinen käyttöpäivä	Päivämäärä, jonka jälkeen lääkinnällistä laitetta ei saa käyttää.
	Tuotantoerän koodi	Valmistajan tuotantoeräkoodi, jonka avulla tuotantoerän voi tunnistaa.
	Luettelo- tai tuotenumero	Valmistajan luettelo- tai tuotenumero, jonka avulla lääkinnällisen laitteen voi tunnistaa.
	Sarjanumero	Valmistajan sarjanumero, jonka avulla yksittäisen lääkinnällisen laitteen voi tunnistaa.
	Huomio	Kertoo, että käytettäessä laitetta tai symbolin lähellä olevaa toimintoa täytyy noudattaa varovaisuutta, tai että sen hetkinen käyttötilanne edellyttää käyttäjältä huomiota tai toimenpiteitä ei-toivottujen seurausten välttämiseksi.
	Lääkinnällinen laite	Ilmaisee, että esine on lääkinnällinen laite.
	Yksikäsitteinen laitetunniste (Unique Device Identifier, UDI)	Ilmaisee viivakoodin, joka sisältää laitekohtaisia tunnistetietoja.
	CE-merkintä	EU-vaatimukset täyttävä.
	Yhdelle potilaalle	Ilmaisee, että esine on yhden potilaan hoitoon tarkoitettu lääkinnällinen laite.



Valmistaja

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

Maksuton nro (888) 724-8763 | **Puh.** (781) 982-7000 | **Faksi** (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



EC REP **Valtuutettu edustaja**

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