

Bedienungsanleitung

REF Foot Extension, 20 x 10
800-0036

Ersatz-Pad

Foot Extension Pad 508-0090

VERWENDUNGSZWECK

Die Fußverlängerung kann horizontal als Tischverlängerung oder bei umgekehrter Trendelenburg-Lagerung vertikal als Fußstütze verwendet werden. Das Gerät ist für medizinisches Fachpersonal in Krankenhäusern und Operationszentren bestimmt.



ALLGEMEINE INFORMATIONEN

- *Produkt enthält kein Naturkautschuklatex*
- *Das Gerät unterstützt eine proportionale Patientenlast von bis zu 500 Pfund (227 kg) bei einer Patientengröße von bis zu 6 Fuß 4 Zoll (193 cm) gemäß dem 99 %-Körpermodell*
- *Die Produktgarantie umfasst Herstellungsfehler für einen Zeitraum von 2 Jahren*
- *Rufen Sie bei Transportschäden den Kundendienst unter (888) 724-8763 oder (781) 982-7000 an, um eine Warenrücksendenummer zu erhalten. Wenden Sie sich für Angelegenheiten hinsichtlich der Produktgarantie an den Kundendienst*
- *CE-gekennzeichnetes Medizinprodukt gemäß MDR (EU) 2017/745*
- *Das Produkt ist wartungsfrei. Überprüfen Sie vor jeder Verwendung den Zustand des Produkts*
- *Die Lebensdauer des Geräts beträgt bei normaler Nutzung 5 Jahre*
- *Lagern Sie das Gerät zwischen -4 °F und +86 °F (-20 °C bis 30° C).*

ANLEITUNG

Machen Sie sich vor der Verwendung am Patienten mit den Funktionen des Patientenpositionierungsgeräts vertraut. Üben Sie vor der klinischen Verwendung stets an einer Pflegekraft, einem Arzt oder einem anderen geeigneten Freiwilligen.

Befestigung der Fußverlängerung am Operationstisch

1. *Befestigen Sie die einfachen Klemmen Art.-Nr. 800-0228 (separat erhältlich) an den Seitenschienen*
2. *Führen Sie die Montagepfosten an beiden Seiten des Tisches in die einfachen Klemmen*
3. *Drehen Sie die Klemmen zum Festziehen im Uhrzeigersinn.*

Abnehmen der Fußverlängerung vom Operationstisch

1. *Drehen Sie den Griff der einfachen Klemme gegen den Uhrzeigersinn, um die Fußverlängerung zu lösen*
2. *Heben Sie die Fußverlängerung vom OP-Tisch und lagern Sie sie korrekt ein.*

ALLGEMEINE ANGABEN

Abmessungen des Geräts (Maximum)

- *Länge: 10 Zoll +/- 0,5 Zoll (25 cm +/- 1 cm)*
- *Breite: 20 Zoll +/- 0,5 Zoll (51 cm +/- 1 cm)*
- *Tiefe: 3,75 Zoll +/- 0,5 Zoll (10 cm +/- 1 cm) (mit Polster)*
- *Gerätegewicht: 5,25 +/- 0,5 Pfund (2,4 kg +/- 0,22 kg)*
- *Wird an der Schiene im Fußabschnitt eines OP-Tisches befestigt*
- *Installation durch eine Person.*

ÜBERBLICK ÜBER DIE KOMPONENTEN

Die Fußverlängerung wird als Verlängerung des OP-Tisches oder als Fußstütze verwendet. Zur korrekten Verwendung der Fußverlängerung ist eine einfache Klemme (separat erhältlich) erforderlich.

Siehe Abmessungen der Seitenschiene unten:

US: 0,374 Zoll x 1,122 Zoll (9,5 mm x 28,5 mm) Art.-Nr. 800-0228

Denyer: 0,236 Zoll x 1,496 Zoll (6 mm x 38 mm) Art.-Nr. 800-0228-DEN

Europa: 0,394 Zoll x 0,984 Zoll (10 mm x 25 mm) Art.-Nr. 800-0228-EU

Eschmann (UK): 0,236 Zoll x 1,260 Zoll (6 mm x 32 mm) Art.-Nr. 800-0228-UK

Japan: 0,354 Zoll x 1,260 Zoll (9 mm x 32 mm) Art.-Nr. 800-0228-JPN

Schweiz: 0,394 Zoll x 1,181 Zoll (10 mm x 30 mm) Art.-Nr. 800-0228-SWISS

Ersatz-Pad: Foot Extension Pad 508-0090

ENTSORGUNG

- **Allgemein** - Produkt vor der Entsorgung reinigen und desinfizieren, um Infektionen vorzubeugen
- **Verpackung** - Verpackungsmaterial gemäß nationaler Anforderungen im Hausabfall entsorgen
- SchureMed nimmt gebrauchte oder außer Betrieb genommene Produkte zurück. Andernfalls können Sie das Produkt gemäß der nationalen Anforderungen entsorgen.



WARNUNGEN ZUR PRODUKTVERWENDUNG

WARNUNG!

Die Höchstlast darf nicht die proportionale Last eines Patienten mit Gewicht 500 Pfund (227 kg) überschreiten. Bei Operationstischen mit geringer Höchstlast darauf achten, dass die Zubehörschienen nicht überlastet werden.



WARNUNG! Verwenden Sie das Gerät nicht wieder, wenn es offensichtliche Anzeichen von Schäden oder Funktionsstörungen aufweist. Wenden Sie sich vor der Wiederverwendung an den Hersteller.



WARNUNG!

Gefahr bei unsachgemäßem Gebrauch. Befolgen Sie strikt die Bedienungsanleitung Ihres OP-Tischsystems.

EMPFEHLUNGEN ZUR REINIGUNG

Befolgen Sie für angemessene Reinigungs- und Desinfektionsverfahren die aktuellen Richtlinien der Association of periOperative Registered Nurses.



WARNUNG!

Halten Sie sich an die Standardverfahren für blutübertragene Pathogene der Occupational Safety and Health Administration. Verwenden Sie die zur Reinigung von Zubehör die empfohlene Schutzkleidung, Handschuhe, Masken und Augenschutz.

VORSICHT!

Befolgen Sie strikt die Anweisungen des Herstellers hinsichtlich Reinigungsflüssigkeiten. Verwenden Sie KEINE phenolhaltigen Reinigungsmittel.

1. Entfernen Sie größere Verunreinigungen mit Einwegmaterialien vom Zubehör. Befolgen Sie angemessene Verfahren zur Entsorgung biogefährlicher Abfälle
2. Tragen Sie reichlich Reinigungsmittel auf das Zubehör auf und wischen Sie es mit einem sauberen, fusselfreien Tuch ab, bis alle Feuchtigkeit und Reinigungsmittel-Rückstände vom Zubehör entfernt sind
3. Lassen Sie das Zubehör trocknen.

BENUTZERHINWEIS

Jeder schwerwiegende Vorfall im Zusammenhang mit dem Gerät ist dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats zu melden, in dem der Benutzer und / oder der Patient ansässig ist.

UDI Basis-UDI-DI: 081001460F0004DQ

eIFU Sprachversionen

Um die Gebrauchsanweisung herunterzuladen und auszudrucken, gehen Sie auf <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symbolglossar

Symbol	Titel	Symbolbeschreibung
	Hersteller	Gibt den Hersteller des Medizinprodukts an.
	Autorisierter Beauftragter in der Europäischen Gemeinschaft	Gibt den autorisierten Beauftragten in der Europäischen Gemeinschaft an.
	Verfallsdatum	Gibt das Datum an, nach dem das Medizinprodukt nicht mehr verwendet werden darf.
	Chargencode	Gibt den Chargencode des Herstellers an, damit die Charge oder das Los identifiziert werden kann.
	Katalog- oder Artikelnummer	Gibt die Katalog- oder Artikelnummer des Herstellers an, damit das Medizinprodukt identifiziert werden kann.
	Seriennummer	Gibt die Seriennummer des Herstellers an, damit ein bestimmtes Medizinprodukt identifiziert werden kann.
	Vorsicht	Zeigt an, dass bei der Bedienung des Geräts oder der Steuerung in der Nähe des Symbols Vorsicht geboten ist, oder dass die aktuelle Situation die Aufmerksamkeit des Bedieners oder das Eingreifen des Bedieners erfordert, um unerwünschte Folgen zu vermeiden.
	Medizinisches Gerät	Zeigt an, dass es sich bei dem Artikel um ein Medizinprodukt handelt.
	Unique Device Identifier	Zeigt an, dass ein Barcode Informationen zur einmaligen Produkterkennung enthält.
	CE-Kennzeichnung	Europäische Konformität.
	Zum einmaligen Gebrauch durch einen Patienten	Zeigt an, dass es sich bei dem Artikel um ein Medizinprodukt zum einmaligen Gebrauch durch einen Patienten handelt.



Hersteller

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



Autorisierter Beauftragter

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