

Οδηγίες χρήσης

REF Foot Extension, 20 x 10
800-0036

Ανταλλακτικό μαξιλάρι
Foot Extension Pad 508-0090

ΠΡΟΒΑΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Η βάση επέκτασης ποδιών τοποθετείται οριζόντια ως επέκταση κλίνης ή κάθετα ως στήριγμα ποδιών όταν χρησιμοποιείται η αντίστροφη θέση Trendelenburg. Ενδεδειγμένοι χρήστες της διάταξης αυτής είναι οι επαγγελματίες του ιατρικού κλάδου, σε νοσοκομεία και κλινικές.



ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

- Το προϊόν δεν έχει κατασκευαστεί με Λατέξ από φυσικό καουτσούκ
- Η συσκευή υποστηρίζει 227 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

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.

Προσάρτηση βάσης επέκτασης ποδιών στη χειρουργική κλίνη

1. Προσαρτήστε τους απλούς σφιγκτήρες P/N 800-0228 (πωλούνται ξεχωριστά) στα πλαϊνά κιγκλιδώματα
2. Προσθέστε τους πόλους ανύψωσης στους απλούς σφιγκτήρες και στις δυο πλευρές της κλίνης
3. Στρέψτε τη λαβή δεξιόστροφα για να στερεώσετε γερά τους σφιγκτήρες

Αφαίρεση της βάσης επέκτασης ποδιών από τη χειρουργική κλίνη

1. Στρέψτε τη λαβή του απλού σφιγκτήρα αριστερόστροφα για να ξεσφίξετε τη βάση επέκτασης ποδιών
2. Αποσπάστε τη βάση επέκτασης ποδιών από τη χειρουργική κλίνη και αποθηκεύστε τη καταλλήλως

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Διαστάσεις συσκευής (μέγιστες)

- Μήκος: 25 cm +/- 1 cm
- Πλάτος: 51 cm +/- 1 cm
- Βάθος: 10 cm +/- 1 cm (με το προσκέφαλο)
- Βάρος συσκευής: 2.4 kg +/- 0.22 kg (2,4 kg +/- 0,22 kg)
- Προσαρτάται στο κιγκλίδωμα της χειρουργικής κλίνης στο τμήμα ποδιών
- Η εγκατάσταση να γίνεται από ένα άτομο

ΕΠΙΣΚΟΠΗΣΗ ΕΞΑΡΤΗΜΑΤΟΣ

Η βάση επέκτασης ποδιών είναι μια επέκταση της χειρουργικής κλίνης ή χρησιμοποιείται ως υποστήριξη ποδιών. Ο απλός σφιγκτήρας (πωλείται ξεχωριστά) απαιτείται για την κατάλληλη χρήση της βάσης επέκτασης ποδιών.

Δείτε παρακάτω στις διαστάσεις του πλαϊνού κιγκλιδώματος:

ΗΠΑ: 9.5 mm x 28.5 mm (0.374" x 1.122") PN# 800-0228

Denyer: 6 mm x 38 mm (0.236" x 1.496") PN# 800-0228-DEN

Ευρώπη: 10 mm x 25 mm (0.394" x 0.984") PN# 800-0228-EU

Eschmann (Ηνωμένο Βασίλειο): 6 mm x 32 mm (0.236" x 1.260") PN# 800-0228-UK

Ιαπωνία: 9 mm x 32 mm (0.354" x 1.260") PN# 800-0228-JPN

Ελβετία: 10 mm x 30 mm (0.394" x 1.181") PN# 800-0228-SWISS

Ανταλλακτικό μαξιλάρι: Foot Extension Pad 508-0090

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 227 kg. Να χρησιμοποιείτε προσεκτικά με χειρουργικές κλίνες ελάχιστης-μέγιστης αναλογίας βάρους στα οποία τα πρόσθετα κιγκλιδώματα δεν είναι υπερφορτωμένα.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ! Μην επαναχρησιμοποιείτε τη διάταξη εάν υπάρχουν εμφανή σημάδια φθοράς ή λειτουργικά θέματα. Συμβουλευθείτε τον κατασκευαστή πριν από την επαναχρησιμοποίηση.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ!

Οι κίνδυνοι προκύπτουν από λάθος χρήση. 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.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ!

Να τηρείτε τα πρότυπα για τους παθογόνους παράγοντες που μεταδίδονται με το αίμα από τη Διοίκηση Ασφάλειας και Υγείας στην Εργασία. Να χρησιμοποιείτε τα προτεινόμενα προστατευτικά ρούχα, γάντια, μάσκες και προστατευτικό ματιών για τον καθορισμό του εξαρτήματος.

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: 081001460F0004DQ

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**



Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος

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