

Bruksanvisning

REF Foot Extension, 20 x 10
800-0036

Erstatningspute

Foot Extension Pad 508-0090

TILTENKT BRUK

Den kan også monteres vertikalt som en fotstøtte når du bruker revers Trendelenburg. De tiltenkte brukerne av denne enheten er medisinske fagpersoner på sykehus og kirurgisentre.



GENERELL INFORMASJON

- Produktet er ikke laget av naturgummilateks
- Enheten støtter 227 kg (227 kg) Denne enheten understøtter en proporsjonal pasientbelastning (6'4" (193 cm) høy pasient per 99 % kroppsmodell)
- Produktgarantien dekker produktet mot produksjonsfeil i en periode på 2 år.
- Hvis det har blitt skadet under forsendelse, kan du ringe kundetjenesten på (888) 724-8763 eller (781) 982-7000 for å få et returnnummer. Kontakt kundetjenesten hvis du har spørsmål om produktgarantien.
- CE-merket medisinsk enhet i henhold til MDR (EU) 2017/745
- Produktet er vedlikeholdsfritt, kontroller tilstanden til produktet før neste gangs bruk
- Enheten har en levetid på 5 år ved normal bruk.
- Oppbevar enheten mellom -4°F og +86 °F (-20°C og +30°C)

INSTRUKSJONER

Gjør deg kjent med egenskapene til pasientplasseringsenheten før du bruker den på pasienten. Øv deg alltid på en pleier, lege eller annen frivillig person før du benytter den klinisk.

Feste fotforlenger til operasjonsbordet

1. Fest Simple Clamp P/N 800-0228 (solgt separat) på sideskinnene
2. Før monteringsstolpene inn i de to hurtigklemmene på begge sider av bordet.
3. Drei håndtaket med klokken for å stramme fatningen.

Feste fotforlenger til operasjonsbordet

1. Drei håndtaket på klemmene mot klokken for å løsne fotforlengeren
2. Flytt fotforlengeren fra operasjonsbordet til lagring på egnet sted.

GENERELLE SPESIFIKASJONER

Enhetens mål (maksimum)

- Lengde: 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 pute)
- Enhetens vekt: 5.25 +/- 0.5 lbs. (2.4 kg +/- .22 kg)
- Fest til operasjonsbordets skinner der føttene plasseres
- Installerer av én person

OVERSIKT OVER KOMPONENTER

FOTFORLENGEREN er en forlenger for operasjonsbordet, eller brukes som en fotstøtte. En hurtigklemme (selges separat) kreves for å kunne bruke fotforlengeren på riktig måte.

Se sideskinnens dimensjoner under:

USA: 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 (Storbritannia): 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

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

Erstatningspute: Foot Extension Pad 508-0090

AVHENDING

- **Generelt** - Unngå infeksjon ved å vaske og desinfisere produktet før avhending
- **Forpakning** - Kast innpakningsmaterialet i husholdningsavfallet i henhold til nasjonale retningslinjer
- **SchureMed tar i mot brukte og gamle produkter** - eller kaster produktet i henhold til nasjonale retningslinjer



ADVARSLER KNYTTET TIL BRUK AV PRODUKTET

ADVARSEL!

Maksimal belastning plassert på produktet på ikke overskride den aktuelle proporsjonen til en pasient som veier 227 kg. (227 kg). Bruk med forsiktighet ved lav-maksimal vekt slik at ikke operasjonsbordets skinner blir overbelastet.



ADVARSEL! Enheten må ikke gjenbrukes hvis det er klare tegn på skade eller funksjonsproblemer. Snakk med produsent før gjenbruk.



ADVARSEL!

Fare som følge av feil bruk Følg instruksjonene nøye ved bruk sammen med ditt operasjonsbord system

ANBEFALINGER FOR RENGJØRING

Følg alltid gjeldende AORN-journalretningslinjer for å sikre riktig fremgangsmåte for rengjøring og desinfeksjon.

**ADVARSEL!**

Overhold standarder satt for håndtering av blodbårne patogener fra Statens Helsetilsyn. Bruk anbefalt verneutstyr, hansker, masker, og øyevern ved rengjøring av utstyr.

ADVARSEL

Les og følg produsentens instruksjoner for rengjøringprodukter nøye. IKKE BRUK rengjøringprodukter som inneholder fenoler.

1. Større urenheter fjernes fra utstyret med engangsmateriale. Følg passende prosedyre for fjerning av biologisk farlig avfall.
2. Påhør rikelig med rengjøringsmiddel på utstyret, tork av med en ren lofri klut til all fuktighet og rengjøringsmiddel er fjernet fra utstyret
3. La utstyret tørke

BRUKERVARSEL

Enhver alvorlig hendelse som har skjedd i forbindelse med enheten, skal rapporteres til produsenten og vedkommende myndighet i medlemsstaten der brukeren og / eller pasienten er etablert.

UDI Grunnleggende UDI-DI: 081001460F0004DQ

eIFU språkversjoner

For å laste ned og skrive ut bruksanvisningen, gå til <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symbolliste

Symbol	Tittel	Symbolbeskrivelse
	Produsent	Indikerer produsenten av den medisinske enheten
	Autorisert representant i EU	Indikerer autorisert representant i EU.
	Utløpsdato	Indikerer best før-dato, etter denne skal ikke den medisinske enheten brukes.
	Produksjonsnummer	Indikerer produsentens produksjonsnummer for identifisering av parti eller serie.
	Katalog- eller artikkelnummer	Indikerer produsentens katalog- eller artikkelnummer, slik at den medisinske enheten kan identifiseres.
	Serienummer	Indikerer produsentens serienummer for identifisering av en spesifikk medisinsk enhet.
	Forsiktig	For å indikere at forsiktighet er nødvendig ved bruk av enheten eller kontrollen i nærheten av hvor symbolet er plassert, eller for å indikere at den gjeldende situasjonen krever operatørens forståelse eller handling for å unngå uønskede konsekvenser.
	Medisinsk enhet	Indikerer at artikkelen er en medisinsk enhet.
	Unik enhetsidentifikator	Indikerer en strekkode som inneholder unik informasjon av enhetsidentifikator.
	CE-merking	Europeisk samsvar.
	Kun for bruk på en pasient	Indikerer at artikkelen er en medisinsk enhet kun for bruk på en pasient.

**Produsent**

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



EC REP Autorisert representant

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haag, Nederland