

Bruksanvisning

REF Foot Extension, 20 x 10
800-0036

Ersättningskudde

Foot Extension Pad 508-0090

AVSEDD ANVÄNDNING

Innan du använder patientpositioneringsanordningen ska du bekanta dig med dess funktioner. De avsedda användarna av denna enhet är medicinsk personal inom sjukhus och kirurgiska center.



ALLMÄN INFORMATION

- *Produkten innehåller inte naturgummilatex*
- *Enheten har stöd för 500 lb. (227 kg) proportionell patientbelastning (6'4" (193 cm) lång patient per 99 % mänsklig kroppsmodell)*
- *Produktgarantin täcker produkten från tillverkningsfel under en period av 2 år*
- *Om skada uppstår vid frakt, kontakta kundtjänst på (888) 724-8763 eller (781) 982-7000 för att erhålla ett RMA-nummer (Return Material Authorization). Kontakta kundtjänst vid ärenden avseende produktgaranti.*
- *CE-märkt medicinsk enhet enligt MDR (EU) 2017/745*
- *Produkten är underhållsfri, kontrollera produktens skick innan nästa användning*
- *Enhetens livslängd är 5 år vid normal användning*
- *Förvara enheten mellan -4°F till +86°F (-20°C till 30°C)*

INSTRUKTIONER

Bekanta dig med funktionerna i patientpositioneringsenheten innan du använder den med en patient. Öva alltid i förväg på en sköterska, läkare eller annan frivillig innan kliniskt bruk.

Montering av fotförlängning på operationsbordet

1. *Sätt fast Simple Clamps P/N 800-0228 (säljs separat) på sidostängerna*
2. *Monteringsstolparna ska sättas in i Simple Clamps på båda sidor av bordet*
3. *Vrid handtaget medurs för att dra åt klämmorna*

Avlägsnande av fotförlängning från operationsbordet

1. *Vrid enkelt klämhandtag moturs för att lossa fotförlängningen*
2. *Lyft fotförlängningen från operationsbordet och förvara den på rätt sätt*

ALLMÄNNA SPECIFIKATIONER

Enhetens dimensioner (max)

- *Längd: 10" +/- 0,5" (25 cm +/- 1 cm)*
- *Bredd: 20" +/- 0,5" (51 cm +/- 1 cm)*
- *Djup: 3,75" +/- 0,5" (10 cm +/- 1 cm) (med dyna)*
- *Enhetens vikt: 5,25 +/- 0,5 lbs. (2,4 kg +/- 0,22 kg)*
- *Fästs på skenan på operationsbordet vid fotpartiet*
- *Monteras av en person*

KOMPONENTÖVERSIKT

Fotförlängningen är en förlängning av operationsbordet eller används som fotstöd. Simple Clamp (säljs separat) krävs för korrekt användning av fotförlängningen.

Se måtten på sidostyren nedan:

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

Europe: 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

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

Ersättningskudde: Foot Extension Pad 508-0090

BORTSKAFFANDE

- **Allmänt** - Förhindra smitta genom att rengöra och desinficera produkten före bortskaffande
- **Förpackning** - Bortskaffa förpackningsmaterialet via hushållsavfall i enlighet med nationella krav
- **SchureMed** tar emot begagnade eller utgallrade varor och gör sig av med dem i enlighet med nationella bestämmelser.



VARNINGAR FÖR PRODUKTANVÄNDNING

VARNING!

Den maximala belastningen bör inte överstiga en lämplig andel av en patient som väger 500 lbs. (227 kg). Var försiktig med operationsbord med låg maximal belastningskapacitet så att tillbehörsskenorna inte överbelastas.



VARNING! Återanvänd inte enheten vid tydliga tecken på skada eller funktionsproblem. Kontakta tillverkaren före återanvändning.



VARNING!

Risker uppstår vid felaktig användning. Följ noggrant bruksanvisningarna för ditt operationsbordssystem.

RENGÖRINGSREKOMMENDATIONER

För korrekta rengörings- och desinfektionsförfaranden, följ de aktuella riktlinjerna i Associeringen av perioperativa registrerade sjuksköterskor Riktlinjer för journalen.



VARNING!

Följ standarderna för blodburna patogener från Arbetssäkerhets- och hälsoskyddsförvaltningen (Occupational Safety and Health Administration). Använd rekommenderade skyddskläder, handskar, masker och ögonskydd för att rengöra tillbehöret.

FÖRSIKTIGHET

Läs/följ noggrant tillverkarens anvisningar för rengöringsvätskor. Använd **INTE** rengöringsmedel som innehåller fenoler.

1. Avlägsna större föroreningar från tillbehöret med engångsmaterial. Följ lämpliga rutiner för bortskaffande av biologiskt farligt avfall.
2. Applicera rengöringsvätska generöst på hela tillbehöret och torka av med en ren, luddfri trasa tills all fukt och rengöringsvätska har avlägsnats från tillbehöret.
3. Låt tillbehöret torka

ANVÄNDARANMÄRKNING

Alla allvarliga händelser som har inträffat i samband med enheten ska rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och / eller patienten är etablerad.

UDI Basic UDI-DI: 081001460F0004DQ

eIFU språkversioner

För att ladda ner och skriva ut användarinstruktionerna, gå till <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symbolförklaring

Symbol	Titel	Symbolbeskrivning
	Tillverkare	Anger tillverkaren av den medicinska enheten.
	Auktoriserad representant i EU	Anger den auktoriserade representanten i den europeiska unionen.
	Utgångsdatum	Anger det datum då den medicinska enheten inte längre får användas.
	Satskod	Anger tillverkarens satskod så att satsen eller loten kan identifieras.
	Katalog- eller artikelnummer	Anger tillverkarens katalog- eller artikelnummer så att den medicinska enheten kan identifieras.
	Serienummer	Anger tillverkarens serienummer så att en specifik medicinsk enhet kan identifieras.
	Se upp	För att indikera att försiktighet är nödvändig när man använder enheten eller reglaget nära där symbolen är placerad, eller för att ange att den aktuella situationen kräver operatörens uppmärksamhet eller åtgärd för att undvika oönskade konsekvenser.
	Medicinsk enhet	Anger att enheten är en medicinsk enhet.
	Unikt identifikationsnummer	Anger en streckkod som innehåller unik enhetsidentifiering.
	CE-märkning	Europeisk överensstämmelse.
	Användning på en patient	Anger att enheten ska användas på en enda patient.



Tillverkare

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



EC REP Auktoriserad representant
Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haag, Nederländerna