

Kullanım Talimatları

REF Foot Extension, 20 x 10
800-0036

Değiştirme Pedi

Foot Extension Pad 508-0090

KULLANIM AMACI

Ayak uzantısı, ters Trendelenburg kullanılırken masa uzantısı olarak yatay veya ayak desteği olarak dikey şekilde monte edilir. Bu cihazın hedef kullanıcıları, hastanelerde ve ameliyat merkezlerinde çalışan tıp uzmanlarıdır.



GENEL BİLGİLER

- Ürün, Doğal Kauçuk Lateksten üretilmemiştir
- Cihaz, 500 lb. (227 kg) orantılı hasta yükünü destekler (%99 insan vücudu modeli için 6'4" (193 cm) boyunda hasta)
- Ürün garantisi, 2 yıllık üretim hatalarından kaynaklanan ürünleri kapsar
- Nakliyede hasar görmesi durumunda, İade Materyal Yetkilendirme numarası almak için Müşteri Hizmetlerini (888) 724-8763 veya (781) 982-7000 numaralarından arayın. Ürün garanti sorunları için Müşteri Hizmetleri ile iletişime geçin.
- MDR (EU) 2017/745 uyarınca CE işaretli tıbbi cihaz
- Ürün bakım gerektirmez, bir sonraki kullanımdan önce ürün durumunu kontrol edin
- Cihaz ömrü normal kullanımda 5 yıldır
- Cihazı, -4°F ila +86°F (-20°C ila 30°C) arasında depolayın

TALİMATLAR

Hasta ile kullanımdan önce, hasta pozisyonlama cihazının özelliklerini öğrenin. Klinik olarak kullanımdan önce her zaman bir hemşire, doktor veya uygun gönüllü üzerinde uygulama gerçekleştirin.

Ayak Uzantısının Ameliyat Masasına Takılması

1. Basit Keleпçeler P/N 800-0228'i (ayrı satılır) yan rayların üzerine takın
2. Montaj direklerini, masanın her iki tarafında bulunan Basit Keleпçelere yerleştirin
3. Keleпçeleri sıkmak için kolu saat yönünde döndürün

Ayak Uzantısının Ameliyat Masasından Çıkarılması

1. Ayak uzantısını gevşetmek için basit keleпçe kolunu saat yönü tersine çevirin
2. Ayak uzantısını ameliyathane masasından kaldırın ve uygun şekilde depolayın

GENEL TANIMLAMALAR

Cihaz Ebatları (maksimum)

- *Uzunluk: 10" +/- 0,5" (25 cm +/- 1 cm)*
- *Genişlik: 20" +/- 0,5" (51 cm +/- 1 cm)*
- *Derinlik: 3,75" +/- 0,5" (10 cm +/- 1 cm) (ped ile)*
- *Cihaz Ağırlığı: 5,25 +/- 0,5 lbs. (2,4 kg +/- ,22 kg)*
- *Ayak kısmında ameliyat masası rayına takılır*
- *Tek kişilik kurulum*

BİLEŞEN GENEL BAKIŞI

Ayak Uzantısı, ameliyathane masası uzantısıdır veya ayak desteği olarak kullanılır. Ayak Uzantısının doğru kullanımı için Basit Kelepçe (ayrı satılır) gereklidir.

Aşağıda bulunan yan ray boyutlarına bakın:

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

Değiştirme Pedi : Foot Extension Pad 508-0090

BERTARAF ETME

- **Genel** - Bertaraf işleminden önce ürünü temizleyerek ve dezenfekte ederek enfeksiyonu önleyin
- **Ambalaj** - Ambalaj malzemesini ulusal gerekliliklere göre evsel atıklar ile bertaraf edin
- **SchureMed**, kullanılmış veya kullanımdan kaldırılmış ürünleri geri kabul eder veya ulusal gerekliliklere göre bertaraf eder



ÜRÜN KULLANIMI UYARILARI

UYARI!

Maksimum yük, 500 lbs. (227 kg) ağırlığında olan bir hastanın uygun oranını aşmamalıdır . Aksesuar raylarının aşırı yüklenmediği düşük maksimum yük kapasiteli ameliyat masalarında dikkatle kullanın.



UYARI! *Bariz hasar ibareleri veya işlevsel sorunlar varsa cihazı tekrar kullanmayın. Yeniden kullanmadan önce üreticiye danışın.*



UYARI!

Hatalı kullanımdan kaynaklanan tehlikeler. Ameliyat Masası sisteminizde Kullanım Talimatlarına kesin bir biçimde uyun.

TEMİZLİK ÖNERİLERİ

Uygun temizlik ve dezenfeksiyon prosedürleri için geçerli perioperatif Diplomalı Hemşireler Birliği Yönergelerini izleyin.



UYARI!

Mesleki Güvenlik ve Sağlık İdaresinden kan yolu ile bulaşan patojenler için standartlara uygun. Aksesuarı temizlemek için önerilen koruyucu giysiler, eldivenler, maskeler ve göz korumalarını kullanın.

DİKKAT

Temizleme sıvıları için üreticinin talimatlarını tam anlamıyla okuyun/uygulayın. Fenolik içeren temizleyici KULLANMAYIN.

1. Aksesuardan büyük kirletici maddeleri tek kullanımlık malzemeler ile kaldırın. Uygun biyolojik atık bertaraf etme prosedürlerini izleyin.
2. Temizleme sıvısını tüm aksesuara bol miktarda uygulayın ve aksesuardan tüm nem ve temizleme sıvısı kaldırılana kadar temiz, tüy bırakmayan bir bez ile silin
3. Aksesuarı kurumaya bırakın

KULLANICI BİLDİRİMİ

Cihazla ilgili olarak meydana gelen herhangi bir ciddi olay, üreticiye ve kullanıcının ve / veya hastanın yerleşik olduğu Üye Devletin yetkili otoritesine bildirilmelidir.

UDI Temel UDI-DI: 081001460F0004DQ

eIFU Dil Sürümleri

Kullanım Talimatlarını indirmek için lütfen <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu> adresine gidin.

Sembol Sözlüğü

Sembol	Başlık	Sembol Açıklaması
	Üretici	Tıbbi cihaz üreticisini belirtir.
	Avrupa Topluluğu'ndaki Yetkili Temsilci	Avrupa topluluğundaki yetkili temsilciyi belirtir.
	Son Kullanma Tarihi	Tıbbi cihazın kullanılması gereken son tarihi belirtir.
	Parti Kodu	Parti veya grubun tanımlanabilmesi için üreticinin parti kodunu belirtir.
	Katalog veya Kalem Numarası	Tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin katalog veya kalem numarasını belirtir.
	Seri Numarası	Belirli bir tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin seri numarasını belirtir.
	Dikkat	Cihazı veya kontrolü sembolün yerleştirildiği yere yakın bir yerde çalıştırırken dikkatli olunması gerektiğini belirtmek veya istenmeyen sonuçlardan kaçınmak için mevcut durumun operatör farkındalığı veya operatör eylemi gerektirdiğini belirtir.
	Tıbbi Cihaz	Ürünün bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	Eşsiz Cihaz Tanımlayıcı	Eşsiz cihaz tanımlayıcı bilgisi içeren bir barkodu belirtir.
	CE İşareti	Avrupa Uygunluğu.
	Tek Hastada Kullanım	Ürünün tek bir hastada kullanılan bir cihaz olduğunu belirtir.



Üretici

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 ABD

Ücretsiz (888) 724-8763 | Tel (781) 982-7000 | Fas (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



Yetkili Temsilci

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