

## Brugsanvisning

**REF** Nissen Straps 800-0055

### TILSIGTET ANVENDELSE

Tilsligtet anvendelse er at tilvejebringe et sikkert system til placering af patienter i omvendt Trendelenburg. De tilsligtede brugere af denne enhed er medicinske fagfolk på hospitaler og kirurgiske centre.



### ANVISNINGER

Bliv fortrolig med funktioner i anordningen til patientpositionering, før den anvendes på en patient. Øv altid brug af enheden på en sygeplejerske, læge eller en anden frivillig person, inden klinisk brug.

### Fastgørelse og opsætning



1. Fastgør Simple Clamps (sælges separat) på bordets sideskinner. Indsæt monteringsstolper i klemmer og lås sikkert på plads
2. Vikl Nissen Straps om patientens ben, så puderne vender mod det indvendige af lårene
3. Fastgør clips på spændets sider til monteringsstolpens clips . Juster ved at løfte spænder og trække i stropper.

### Instruktioner til fjernelse

1. Løsn stropperne ved at løfte spænderne og fjern derefter clipsene
2. Løsn klemmerne og fjern Nissen Straps ved at løfte dem ud af klemmerne
3. Fjern klemmerne fra sideskinner

## GENERELLE SPECIFIKATIONER

Enhedens mål (maksimum)

- Længde: 122 cm +/- 1 cm (48" +/- 0,5")
- Bredde: 15 cm +/- 1 cm (6" +/- 0,5")
- Dybde: 5 cm +/- 1 cm (2" +/- 0,5")
- Enhedens vægt: 3,5 +/- 0,5 lbs. (1,5 +/- ,22 kg)

## OVERSIGT OVER KOMPONENTER

Nissen Straps er et kirurgisk bordtilbehør, der fastgøres til siderne af et kirurgisk bord med en tilbehørsklemme.

### Øvrige påkrævede produkter til brug:

(2) 800-0228 *Simple Clamp* (sælges separat)

*US*: 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

*Europa*: 10 mm x 25 mm (0,394" x 0,984") produktnummer 800-0228-EU

*Eschmann (UK)*: 6 mm x 32 mm (0,236" x 1,260") produktnummer 800-0228-UK

*Japan*: 9 mm x 32 mm (0,354" x 1,260") produktnummer 800-0228-JPN

*Schweizisk*: 10 mm x 30 mm (0,394" x 1,181") produktnummer 800-0228-SWISS

## GENERELLE OPLYSNINGER

- Produkt ikke fremstillet med naturlig gummilatex
- Enheden understøtter 600 lbs. (272 kg) proportional patientbelastning 193 cm (6'4") høj patient pr. 99% menneskelig kropsmodel)
- Produktgarantien dækker fremstillingsfejl på produkt i en periode på 2 år
- Hvis produktet er beskadiget under transporten, skal du kontakte kundeservice på (888) 724-8763 eller (781) 982-7000 for at få et nummer på godkendelse af returnering af produkt. Spørgsmål vedrørende garanti skal også rettes til kundeservice.
- CE-mærket medicinsk udstyr i henhold til MDR (EU) 2017/745
- Produktet er vedligeholdelsesfrit, kontrollér produktets tilstand før næste brug
- Enhedens levetid er fem år ved normal brug
- Opbevar enhed mellem -20°C til 30°C (-4°F til +86°F)
- Rengør med desinfektionsmiddel af hospitalskvalitet
- Puder er i overensstemmelse med Cal #117

## BORTSKAFFELSE

- **Generelt** - Forebyg infektion ved at rense og desinficere produktet før bortskaffelse
- **Emballage** - Bortskaf emballagemateriale sammen med husholdningsaffald i henhold til nationale krav
- SchureMed tager imod brugte eller udgåede produkter - eller bortskaffer produktet i overensstemmelse med nationale krav



## ADVARSLER TIL PRODUKTBRUG

**ADVARSEL!** Den maksimale belastning bør ikke overstige den passende andel af en patient, der vejer

600 lbs. (272 kg). Vær forsigtig med kirurgiske borde med lav maksimal belastningskapacitet, så tilbehørsskinner ikke overbelastes.



**ADVARSEL!**

Risici i forbindelse med ukorrekt brug. Følg nøje brugsanvisningen med dit kirurgiske bordsystem.



**ADVARSEL!**

Brug ikke udstyr, hvis det er slidt, beskadiget, eller hvis der mangler dele.



**ADVARSEL!** Genbrug ikke enheden, hvis der er tydelige tegn på skade eller funktionelle problemer. Kontakt producenten før genbrug.

**ANBEFALINGER FOR RENGØRING**

Følg de aktuelle journalretningslinjer for Association of periOperative Registered Nurses for korrekte rengørings- og desinfektionsprocedurer.



**ADVARSEL!**

Overhold standarder for blodbårne patogener fra Arbejds miljøforvaltningen. Brug anbefalet beskyttelsestøj, handsker, masker og øjenbeskyttelse til at rengøre tilbehøret.

**FORSIGTIG**

Læs/følg nøje producentens anvisninger for rengøringsvæsker. Brug IKKE rengøringsmidler, der indeholder fenoler.

1. Fjern større urenheder fra tilbehøret med engangsmaterialer. Følg passende procedurer for bortskaffelse af biologisk farligt affald.
2. Påfør rigeligt rengøringsvæske på hele tilbehøret og tør af med en ren, fnugfri klud, indtil al fugt og rengøringsvæske er fjernet fra tilbehøret
3. Lad tilbehør tørre

**VARSEL TIL BRUGER**

Enhver alvorlig hændelse, der er opstået i forbindelse med udstyret, skal rapporteres til producenten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er etableret.














Grundlæggende UDI-DI: 081001460F0062E6

**eIFU Sprogversioner**

For at downloade og udskrive brugsanvisningen skal du gå til <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

## Symbolordliste

| Symbol  | Titel  | Symbolbeskrivelse   |
|---|--|---|
|  | Producent  | Angiver producenten af medicinsk udstyr.  |
|  | Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab | Angiver den autoriserede repræsentant i Det Europæiske Fællesskab.  |
|  | Sidste anvendelsesdato                               | Angiver den dato, hvorefter det medicinske udstyr ikke må bruges.   |
|  | Batchkode  | Angiver producentens batchkode, så batchen eller partiet kan identificeres.   |
|  | Katalog- eller varenummer                            | Angiver producentens katalog- eller varenummer, så det medicinske udstyr kan identificeres.   |
|  | Serienummer  | Angiver producentens serienummer, så et specifikt medicinsk udstyr kan identificeres.   |
|  | Forsigtig  | For at indikere, at forsigtighed er nødvendig ved betjening af udstyret eller kontrollen tæt på, hvor symbolet er placeret, eller for at indikere, at den aktuelle situation kræver operatøropmærksomhed eller operatørhandling for at undgå uønskede konsekvenser. |
|  | Medicinsk udstyr                                     | Angiver, at varen er et medicinsk udstyr.   |
|  | Unikt enheds-id                                      | Angiver en stregkode, som indeholder unikke enheds-id-oplysninger.  |
|  | CE-mærkning  | Europæisk overensstemmelse.   |
|  | Må kun bruges til én enkelt patient                  | Angiver, at varen er et medicinsk udstyr til brug på én enkelt patient.   |



### Producent

**SchureMed** (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



### Autoriseret repræsentant

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haag, Holland