

使用手順

REF Nissen Straps 800-0055

使用目的

患者を逆トレンデレンブルグ体位にする際の安全なシステムを提供するために使用されます。本機器の想定使用者は、病院や外科センターの医療専門家です。

手順

患者に使用する前に、患者整位機器の特徴を把握してください。臨床現場での使用の前に、必ず看護師、医師、または適切なボランティアを相手に予行練習を行ってください。



取り付けおよび設定



1. 台のサイドレールにSimple Clamp (別売り) を取り付けます。クランプ内に取付支柱を挿入して、定位置にしっかりと固定します。
2. パッドが内腿を向くようにして、Nissen Straps を患者の脚に巻き付けます。
3. バックル側のクリップを、取付支柱側のクリップに取り付けます。バックルを浮かせ、ストラップを引くことで、調整します。

取り外し手順

1. バックルを浮かせてストラップを緩め、その後クリップを取り外します。
2. クランプを緩め、クランプから持ち上げることで、Nissen Straps を取り外します。
3. サイドレールからクランプを取り外します。

一般仕様

機器寸法(最大値)

- 長さ: 48" +/- 0.5" (122 cm +/- 1 cm)
- 幅: 6" +/- 0.5" (15 cm +/- 1 cm)
- 奥行き: 2" +/- 0.5" (5 cm +/- 1 cm)
- 機器重量: 3.5 +/- 0.5 lbs. (1.5 +/- .22 kg)

製品概要

Nissen

Strapsは、アクセサリクランプにより、手術台の側部に取り付けられる、手術台アクセサリです。

使用に必要なその他製品:

(2) 800-0228 Simple Clamp (別売り)

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

一般事項

- 製品は天然ゴムラテックス製ではありません
- 機器は、患者重量を含め600 lbs. (272 kg)まで支持可能です(患者身長は6'4" (193 cm)まで対応、99%人体モデルで測定)
- 製造不良に対し、2年の保証期間が付きます
- 出荷時に損傷していた場合、カスタマーサービス(888) 724-8763または(781) 982-7000に電話して、返品保証番号を受け取ってください。
製品の保証に関しては、カスタマーサービスにご連絡ください。
- MDR (EU) 2017/745 準拠、CEマーク取得済み医療機器
- 保守不要製品です。次回使用する前に製品状態を確認してください。
- 機器の製品寿命は通常使用下で5年間です
- -4°Fから+86°F(-20°Cから30°C)で保管してください
- 医療現場レベルの消毒剤で洗浄してください
- パッドはCal #117に準拠します

廃棄

- **一般**- 感染症防止のため、廃棄前に製品を洗浄、消毒してください。
- **梱包**- 梱包材は、国内の規定に従って、家庭ごみとして廃棄してください。
- SchureMedは、中古品または廃品の回収、または国内の規定に従った製品廃棄を行います。



製品使用上の注意

注意! 患者を含めた場合に600 lbs(272

kg)となる適切な最大重量を超えないようにしてください。

低耐荷重量の手術台で使用する際は、アクセサリレールに荷重がかかり過ぎないようにご注意ください。



注意!

不正使用による危険性。

お使いの手術台システムで使用する際には必ずその指示に従ってください。



注意!

摩耗、損傷、または部品の不足がある場合は、機器を使用しないでください。



注意! 損傷または機能的な問題が明らかであれば、機器を再利用しないでください。再利用前に、メーカーにお問い合わせください。

推奨される洗浄方法

適切な洗浄および消毒処置については、現行のAORNガイドラインに従ってください。



注意!

労働安全衛生局による血液媒介病原菌についての基準に従ってください。

アクセサリの洗浄時には、推奨された防護服、手袋、マスク、保護めがねを使用してください。

注意

液体の洗浄については、メーカーによる指示を必ず読み、順守してください。

フェノール類含有クリーナーは使用しないでください。

1. 使い捨て製品を使用して、主な汚れをアクセサリから取り除きます。
適切なバイオハザード廃棄物廃棄手順に従ってください。
2. 十分な量の洗浄液をアクセサリ全体に塗布し、水分および洗浄液が完全にアクセサリから除去されるまで、清潔で糸くずの出ない布でふき取ります。
3. アクセサリを乾燥させます。

使用者からの連絡

機器に関連して深刻な自体が発生した場合、必ずメーカー、ならびに使用者および/または患者の存在する加盟国の所轄官庁に連絡してください。












UDI Basic UDI-DI: 081001460F0062E6

eIFU 言語バージョン

以下のサイトで使用手順をダウンロードおよび印刷 できます:

<http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>

標示一覧

標示	タイトル	標示説明
	メーカー	医療機器のメーカーを示します。
	ECにおける正規代理店	ECにおける正規代理店を示します。
	使用期限	それ以降に医療機器を使用すべきではない日付を示します。
	バッチコード	バッチまたはロットを識別可能にする、メーカーのバッチコードを示します。
	カタログまたは製品番号	医療機器を識別可能にする、メーカーのカタログまたは製品番号を示します。
	シリアル番号	特定の医療機器を識別可能にする、メーカーのシリアル番号を示します。
	注意	この標示が配置される場所近傍での機器の操作および制御には注意が必要であることを示します。あるいは、不測の事態を避けるために、現在の状況で、作業者が注意または動作を行う必要があることを示します。
	医療機器	製品が医療機器であることを示します。
	機器固有識別子	バーコードが機器固有識別子情報を含むことを示します。
	CE マーキング	EU 基準適合。
	患者一人用	製品が患者一人用の医療機器であることを示します。



メーカー

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

フリーダイヤル (888) 724-8763 | 電話 (781) 982-7000 | FAX (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



正規代理店

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