

Bruksanvisning

| | | |
|------------|--------------------------|----------------|
| REF | Schure Socket XL | 800-0134 |
| REF | Schure Socket XL (EU) | 800-0134-EU |
| REF | Schure Socket XL (UK) | 800-0134-UK |
| REF | Schure Socket XL (DEN) | 800-0134-DEN |
| REF | Schure Socket XL (JPN) | 800-0134-JPN |
| REF | Schure Socket XL (SWISS) | 800-0134-SWISS |

AVSEDD ANVÄNDNING

Den är avsedd att användas för att hålla kirurgiska tillbehör på operationsbordet. De avsedda användarna av denna enhet är medicinsk personal inom sjukhus och kirurgiska center.

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.

Passar till alla standard sidostänger för operationsbord 3/8 "B x 1-1/8 "H (0,95 cm x 3 cm). Clark-sockeln passar alla runda monteringsstolpar med en diameter på upp till 1,6 cm (5/8") och rektangulära monteringsstolpar med en diameter på upp till 2,5 cm x 0,95 cm (1" x 3/8").

Fastsättning av klämman på operationsbordet

1. Fäst Schure Socket XL på kirurgiskt bordsskena med logotypklistermärket uppåt
2. Placera en rund eller platt stolpe i monteringshålet
3. För att dra åt stolpen, vrid handtaget medurs tills det är låst

Avlägsnande av klämman från operationsbordet

1. Vrid handtaget moturs tills stolpen lossnar.
2. Ta bort stolpen från uttaget
3. Avlägsna sig från skenan

ALLMÄNNA SPECIFIKATIONER

Enhetens dimensioner (max)

- Längd: 4" +/- 0,5" (10 cm +/- 1 cm)
- Bredd: 2,25" +/- 0,5" (6 cm +/- 1 cm)
- Djup: 2,25" +/- 0,5" (6 cm +/- 1 cm)
- Enhetens vikt: 1,5 +/- 0,5 lbs. (0,68 kg +/- 0,22 kg)
- Fästs på kirurgisk bordsskena på vilken punkt som helst på skenan
- Monteras av en person
- Handtag med vridlås/frigöringshandtag



KOMPONENTÖVERSIKT

Schure Socket XL är en kirurgisk bordsklämma som fästs på sidostyren på alla bord.

Se måtten på sidostyren nedan:

US: 0,374" x 1,122" (9,5 mm x 28,5 mm) PN# 800-0134

Denyer: 0,236" x 1,496" (6 mm x 38 mm) PN# 800-0134-DEN

Europe: 0,394" x 0,984" (10 mm x 25 mm) PN# 800-0134-EU

Eschmann (UK): 0,236" x 1,260" (6 mm x 32 mm) PN# 800-0134-UK

Japan: 0,354" x 1,260" (9 mm x 32 mm) PN# 800-0134-JPN

Swiss: 0,394" x 1,181" (10 mm x 30 mm) PN# 800-0134-SWISS

ALLMÄN INFORMATION

- *Produkten innehåller inte naturgummilates*
- *Enheten har stöd för 800 lb. (363 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 din produkt har skadats under transporten, kontakta kundtjänst på (888) 724-8763 eller (781) 982-7000 för att få ett nummer för godkännande av returmaterial. 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)*

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 800 lbs. (363 kg). Var försiktig med operationsbord med låg maximal belastningskapacitet så att tillbehörsskenorna inte överbelastas. Följ noggrant bruksanvisningarna för ditt operationsbordssystem.



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

RENGÖRINGSREKOMMENDATIONER

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

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: 081001460F0010DK

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