

Käyttöohjeet

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

KÄYTTÖTARKOITUS

Käyttötarkoitus on pitää kirurgiset lisävarusteet paikallaan leikkauspöydässä. Bu cihazın hedef kullanıcıları, hastanelerde ve ameliyat merkezlerinde çalışan tıp uzmanlarıdır.

OHJEET

Perahdy potilaan asennoittimen ominaisuuksiin ennen potilaskäyttöä. Harjoittele aina sairaanhoitajan, lääkärin tai vapaaehtoisen kanssa ennen kliinistä käyttöä.

Sopii kaikkiin vakiomallisten pöytien sivukiskoihin 3/8”L x 1–1/8”K (0,95 cm x 3 cm). Clark-kanta sopii kaikkiin pyöreisiin, halkaisijaltaan enintään 1,6 cm (5/8”) kiinnityspylväisiin sekä enintään 2,5 cm x 0,95 cm (1” x 3/8”) suorakulmisiin kiinnityspylväisiin.

Lukon kiinnittäminen leikkauspöytään

1. Kiinnitä Schure-kanta XL leikkauspöydän sivukiskoon logotarra ylöspäin
2. Aseta pyöreä tai litteä pylväs asennusreikään
3. Kiristä pylväs kääntämällä kahvaa myötäpäivään, kunnes pylväs lukittuu

Lukon irrottaminen leikkauspöydästä

1. Käännä kahvaa vastapäivään, kunnes pylväs löystyy
2. Irrota pylväs kannasta
3. Irrota kiskosta

YLEISET MÄÄRITELMÄT

Laitteen mitat (enintään)

- Pituus: 4” +/- 0,5” (10 cm +/- 1 cm)
- Leveys: 2,25” +/- 0,5” (6 cm +/- 1 cm)
- Syvyys: 2,25” +/- 0,5” (6 cm +/- 1 cm)
- Laitteen paino: 1,5 +/- 0,5 kg (,68 kg +/- ,22 kg)
- Kiinnitetään leikkauspöydän kiskoon missä tahansa kohdassa kiskoa
- Yhden henkilön asennettavissa
- Käännä lukitus-/avauskahvaa



OSIEN YLEISKATSAUS

Schure-kanta XL on kiinnike leikkauspöytään, ja se kiinnitetään pöydän sivukiskoihin.

Katso sivukiskon mitat alla:

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

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

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

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

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

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

YLEISET TIEDOT

- Tuote, jonka valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumilateksia
- Laite kestää 363 kg:n (800 lb) suhteellisen potilaskuorman 193 cm (6'4") pitkällä potilaalla 99 %:n ihmiskehomallia kohti)
- Tuotteen takuu kattaa tuotteen valmistusvirheet 2 vuoden ajan
- Jos laite on vaurioitunut kuljetuksessa, ota yhteyttä asiakaspalveluun numeroon (888) 724-8763 tai (781) 982-7000 saadaksesi palautuksen valtuutusnumeron. Jos asiasi koskee tuotteen takuuta, ota yhteys asiakaspalveluun.
- MDR (EU) 2017/745 uyarınca CE işaretli tıbbi cihaz
- Tuote ei tarvitse huoltoa. Tarkista tuotteen kunto ennen seuraavaa käyttöä
- Laitteen käyttöikä on 5 vuotta normaalissa käytössä
- Säilytä laitetta -20–30 °C (-4–86 °F) lämpötilassa

HÄVITTÄMINEN

- **Yleistä** – estä infektiopuhdistamalla ja desinfioidulla tuote ennen hävittämistä
- **Pakkaus** – hävitä pakkausmateriaali kotitalousjätteen mukana ohjeiden mukaisesti kansalliset vaatimukset huomioiden
- SchureMed hyväksyy takaisin käytetyt tai käytöstä poistetut tuotteet tai hävittää tuotteet kansallisten vaatimusten mukaisesti



TUOTTEEN KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT VAROITUKSET

VAROITUS! Enimmäiskuormitus ei saa ylittää 363 kg:n painoisen potilaan suhteellista osuutta. (800 lb). Ole varovainen, kun käytät matalasti kuormitettavia leikkauspöytiä, etteivät lisäkiskot ylikuormitu. Noudata tarkasti leikkauspöytäjärjestelmän käyttöohjeita.



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

PUHDISTUSSUOSITUS

Noudata Association of periOperative Registered Nurses Journalin tai paikallisesti hyväksytyjä puhdistus- ja desinfiointimenetelmiä.

VAROITUS

Lue huolellisesti pesuaineen valmistajan ohjeet, ja toimi niiden mukaisesti. ÄLÄ käytä pesuaineita, jotka sisältävät fenoliaineita.

1. Poista suuret epäpuhtaudet lisävarusteista, joissa on kertakäyttöisiä materiaaleja. Noudata asianmukaisia biovaarallisten jätteiden käsittelymenetelmiä.
2. Levitä pesunestettä runsaasti koko lisävarusteen pinnalle ja pyyhi puhtaalla, nukkaamattomalla liinalla, kunnes kaikki kosteus ja pesuneste on poistettu lisävarusteesta
3. Anna lisävarusteen kuivua

KÄYTTÄJÄN ILMOITUS












Kaikista laitteeseen liittyvistä vakavista tapahtumista on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, johon käyttäjä ja / tai potilas on sijoittautunut.

UDI Temel UDI-DI: 081001460F0010DK

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