

Οδηγίες χρήσης

REF Universal Prepper 800-0161

Ανταλλακτικό μαξιλάρι

Universal Prepper Pad 508-0159

ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Η προβλεπόμενη χρήση είναι να συγκρατεί τα άνω ή κάτω άκρα με ασφάλεια και αποτελεσματικότητα με τον μοναδικό σχεδιασμό της επιτρέποντας πολλές τοποθετήσεις των άκρων κατά τη διαδικασία προετοιμασίας. Ενδεδειγμένοι χρήστες της διάταξης αυτής είναι οι επαγγελματίες του ιατρικού κλάδου, σε νοσοκομεία και κλινικές.

ΟΔΗΓΙΕΣ

Εξοικειωθείτε με τις λειτουργίες της συσκευής για την τοποθέτηση των ασθενών πριν τη χρησιμοποιήσετε σε ασθενείς. Να δοκιμάζεται πάντα σε νοσηλευτικό προσωπικό, ιατρό ή κατάλληλο εθελοντή πριν από την κλινική χρήση.

Προσάρτηση συσκευής ανάρτησης στη χειρουργική κλίνη

1. Προσαρτήστε την υποδοχή Schure XL P/N 800-0134 (πωλείται ξεχωριστά) στο πλαϊνό κιγκλίδωμα
2. Προσθέστε τον πόλο ανύψωσης στην υποδοχή - ασφαλίστε σφιχτά
3. Ξεκλειδώστε το πεταλοειδές άγκιστρο και μετακινήστε στην προτεινόμενη θέση, στρέψτε τη λαβή για να το ασφαλίσετε

Αφαίρεση συσκευής ανάρτησης από τη χειρουργική κλίνη

1. Στρέψτε τη λαβή αριστερόστροφα για να απασφαλιστεί και αφαιρέστε τη

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Διαστάσεις συσκευής (μέγιστες)

- Μήκος: 93 cm +/- 1 cm
- Πλάτος: 28 cm +/- 1 cm
- Βάθος: 25 cm +/- 1 cm
- Βάρος συσκευής: 2 +/- .22 kg 20 cm +/- 1 cm
- 1,6 cm διάμετρος πόλου ανύψωσης που εισάγεται στην υποδοχή
- Η εγκατάσταση να γίνεται από ένα άτομο
- Στρέψτε το κλειδίωμα/αφήστε τη λαβή

ΕΠΙΣΚΟΠΗΣΗ ΕΞΑΡΤΗΜΑΤΟΣ

Η ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΝΑΡΤΗΣΗΣ UNIVERSAL είναι ένα εξάρτημα χειρουργικής κλίνης που συγκρατεί τα πάνω ή κάτω άκρα με ασφάλεια και αποτελεσματικότητα. Ο μοναδικός περιστρεφόμενος σχεδιασμός επιτρέπει πολλές τοποθετήσεις των άκρων κατά τη διαδικασία προετοιμασίας.

Ανταλλακτικό μαξιλάρι: Universal Prepper Pad 508-0159



Άλλα απαιτούμενα προϊόντα για χρήση:

800-0134 Schure Υποδοχή XL (πωλείται ξεχωριστά)

ΗΠΑ: 9.5 mm x 28.5 mm (0.374" x 1.122") PN# 800-0134

Denyer: 6 mm x 38 mm (0.236" x 1.496") PN# 800-0134-DEN

Ευρώπη: 10 mm x 25 mm (0.394" x 0.984") PN# 800-0134-EU

Eschmann (Ηνωμένο Βασίλειο): 6 mm x 32 mm (0.236" x 1.260") PN# 800-0134-UK

Ιαπωνία: 9 mm x 32 mm (0.354" x 1.260") PN# 800-0134-JPN

Ελβετία: 10 mm x 30 mm (0.394" x 1.181") PN# 800-0134-SWISS

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

- Το προϊόν δεν έχει κατασκευαστεί με Λατέξ από φυσικό καουτσούκ
- Η συσκευή υποστηρίζει 227 kg αναλογία βάρους ασθενούς 193 cm ύψος ασθενούς ανά 99% μοντέλο ανθρώπινου σώματος
- Η εγγύηση του προϊόντος καλύπτει το προϊόν από κατασκευαστικά ελαττώματα για 2 έτη
- Αν προκληθεί βλάβη κατά την αποστολή, καλέστε την εξυπηρέτηση πελατών στο τηλέφωνο (888) 724-8763 ή (781) 982-7000 για να σας παράσχουν με τον αριθμό εξουσιοδότησης επιστροφής υλικού. Για ζητήματα περί εγγύησης προϊόντος, επικοινωνήστε με την εξυπηρέτηση πελατών.
- Ιατρική συσκευή με σήμανση CE σύμφωνα με τον κανονισμό MDR 2017/745/EE
- Δεν συμπεριλαμβάνετε η συντήρηση του προϊόντος, ελέγξτε την κατάσταση του προϊόντος πριν την επόμενη χρήση
- Η διάρκεια ζωής του προϊόντος είναι 5 έτη υπό κανονικές συνθήκες χρήσης
- Η συσκευή να φυλάσσεται σε θερμοκρασίες μεταξύ -20°C έως 30°C

ΑΠΟΡΡΙΨΗ

- **Γενικά** - - Αποφύγετε τη μόλυνση με τον καθαρισμό και την απολύμανση του προϊόντος πριν από την απόρριψη
- **Συσκευασία** - Απορρίψτε τα υλικά συσκευασίας μέσω οικιακών απορριμμάτων σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις
- Η SchureMed δέχεται χρησιμοποιημένα προϊόντα ή προϊόντα μετά τη λήξη διάρκειας ζωής τους - ή απόρριψη προϊόντων σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ! Το μέγιστο φορτίο δεν πρέπει να υπερβαίνει τις κατάλληλες αναλογίας βάρους του ασθενή, δηλαδή τα 227 kg. Να χρησιμοποιείτε προσεχτικά με χειρουργικές κλίνες ελάχιστης-μέγιστης αναλογίας βάρους στα οποία τα πρόσθετα κιγκλιδώματα δεν είναι υπερφορτωμένα.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ! Μην επαναχρησιμοποιείτε τη διάταξη εάν υπάρχουν εμφανή σημάδια φθοράς ή λειτουργικά θέματα. Συμβουλευθείτε τον κατασκευαστή πριν από την επαναχρησιμοποίηση.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ! Οι κίνδυνοι προκύπτουν από λάθος χρήση. Να ακολουθείτε αυστηρά τις οδηγίες χρήσης με το σύστημα χειρουργικής κλίνης.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ! Η φέρουσα χωρητική ικανότητα της χειρουργικής κλίνης ενδέχεται να είναι λιγότερη. Μην υπερφορτώνετε τη χειρουργική κλίνη. Η χρήση της συσκευής προβλέπεται μόνο για ανύψωση στο πλαϊνό κιγκλίδωμα της χειρουργικής κλίνης.

ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΟΣ ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ

Ακολουθήστε τις τρέχουσες οδηγίες του Association of periOperative Registered Nurses Journal για σωστές διαδικασίες καθαρισμού και απολύμανσης.



ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ!

Να τηρείτε τα πρότυπα για τους παθογόνους παράγοντες που μεταδίδονται με το αίμα από τη Διοίκηση Ασφάλειας και Υγείας στην Εργασία. Να χρησιμοποιείτε τα προτεινόμενα προστατευτικά ρούχα, γάντια, μάσκες και προστατευτικό ματιών για τον καθορισμό του εξάρτηματος.

ΠΡΟΣΟΧΗ

Διαβάστε/Ακολουθήστε προσεχτικά τις οδηγίες του κατασκευαστή για τον καθαρισμό υγρών. ΜΗΝ χρησιμοποιείτε καθαριστικά προϊόντα που περιλαμβάνουν φαινόλη.

1. Αφαιρέστε τους κύριους παράγοντες μόλυνσης από το εξάρτημα με αναλώσιμα υλικά. Ακολουθήστε τις κατάλληλες διεργασίες απόρριψης αποβλήτων βιολογικού κινδύνου.
2. Εφαρμόστε το υγρό καθαρισμού σε ολόκληρο το εξάρτημα και σκουπίστε με καθαρό πανί που δεν περιλαμβάνει χνούδια μέχρι να απομακρυνθεί όλη η υγρασία και το υγρό καθαρισμού από το εξάρτημα
3. Αφήστε το εξάρτημα να στεγνώσει

ΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΧΡΗΣΤΗ












Τυχόν σοβαρό συμβάν που έχει συμβεί σε σχέση με τη συσκευή πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή / και ο ασθενής.

UDI Βασικό UDI-DI: 081001460F0002DL

Ξενογλωσσες Εκδόσεις eIFU

Για λήψη και εκτύπωση των Οδηγιών Χρήσης, μεταβείτε στη σελίδα <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Γλωσσάριο Συμβόλων

Σύμβολο	Τίτλος	Περιγραφή Συμβόλου
	Κατασκευαστής	Αναφέρεται στον κατασκευαστή της ιατρικής συσκευής.
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	Αναφέρεται στον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην ευρωπαϊκή κοινότητα.
	Ημερομηνία λήξης	Αναφέρεται στην ημερομηνία μετά από την οποία δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται η ιατρική συσκευή.
	Κωδικός παρτίδας	Αναφέρεται στον κωδικό παρτίδας του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί η σχετική παρτίδα.
	Αριθμός Καταλόγου ή Είδους	Αναφέρεται στον κωδικό καταλόγου ή είδους του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί η σχετική ιατρική συσκευή.
	Σειριακός αριθμός	Αναφέρεται στον σειριακό αριθμό του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί κάποια συγκεκριμένη ιατρική συσκευή.
	Προσοχή	Επισημαίνει ότι απαιτείται προσοχή κατά τη λειτουργία της συσκευής ή έλεγχος κοντά στο σημείο όπου υπάρχει το σύμβολο, ή ότι η τρέχουσα κατάσταση απαιτεί την εγρήγορση του χειριστή ή ενέργειες από τον χειριστή για την αποφυγή ανεπιθύμητων συνεπειών.
	Ιατρική Συσκευή	Επισημαίνει ότι πρόκειται για ιατρική συσκευή.
	Μοναδικός Αριθμός Ταυτοποίησης Συσκευής	Αναφέρεται στον γραμμικό κώδικα που περιέχει τον μοναδικό αριθμό ταυτοποίησης της συσκευής.
	Σήμανση CE	Ευρωπαϊκή Συμμόρφωση.
	Χρήση από έναν ασθενή	Επισημαίνει ότι πρόκειται για ιατρική συσκευή που μπορεί να χρησιμοποιηθεί από έναν μόνο ασθενή.



Κατασκευαστής

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 ΗΠΑ

Χωρίς χρέωση (888) 724-8763 | Τηλ. (781) 982-7000 | Φαξ (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος

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