

Οδηγίες χρήσης

REF	CamLoc Rail Clamp	800-0271
REF	CamLoc Rail Clamp, Μεγάλο	800-0271-L
REF	CamLoc Rail Clamp (DEN)	800-0271-DEN
REF	CamLoc Rail Clamp (EU)	800-0271-EU
REF	CamLoc Rail Clamp (JPN)	800-0271-JPN
REF	CamLoc Rail Clamp (UK)	800-0271-UK
REF	CamLoc Rail Clamp (SWISS)	800-0271-SWISS



ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Η προβλεπόμενη χρήση του σφιγκτήρα CamLoc είναι να συγκρατεί τα εξαρτήματα στις χειρουργικές κλίνες. Ενδεδειγμένοι χρήστες της διάταξης αυτής είναι οι επαγγελματίες του ιατρικού κλάδου, σε νοσοκομεία και κλινικές.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ


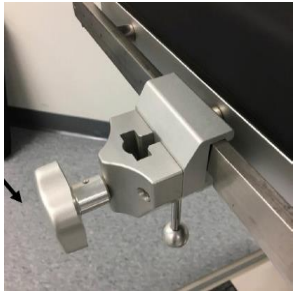



- Επιλέξτε τον τυπικό σφιγκτήρα (800-0271) για χρήση με 1-2 χειρουργικά καλύμματα ή τον μεγάλο σφιγκτήρα (800-0271-L) για χρήση με 3-5 χειρουργικά καλύμματα
- Το προϊόν δεν έχει κατασκευαστεί με Λατέξ από φυσικό καουτσούκ
- Η συσκευή υποστηρίζει 227 kg αναλογία βάρους ασθενούς 193 cm ύψος ασθενούς ανά 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

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Διαστάσεις συσκευής (μέγιστες)

- Μήκος: 12 cm +/- 1 cm
- Πλάτος: 13 cm +/- 1 cm
- Βάθος: 6 cm +/- 1 cm
- Βάρος συσκευής: .9 kg +/- .22 kg
- Προσαρτάται στο κιγκλίδωμα της χειρουργικής κλίνης σε οποιοδήποτε σημείο
- Η εγκατάσταση να γίνεται από ένα άτομο

ΟΔΗΓΙΕΣ

	<p>Βήμα 1. Τοποθετήστε τον σφιγκτήρα στον τροχό (όπως φαίνεται).</p> <p>Το CamLoc κλειδώνει στον τροχό από το κάτω μέρος. Ο σφιγκτήρας δεν μπορεί να προσαρτηθεί όπου υπάρχει εγκοπή στον πλαϊνό τροχό, δεν θα ασφαλιστεί ούτε θα κλειδωθεί.</p>	
	<p>Βήμα 2. Κλειδώστε τον σφιγκτήρα περιστρέφοντας το ατσάλινο σφαιρίδιο δεξιόστροφα ή αριστερόστροφα (όπως φαίνεται).</p>	
	<p>Βήμα 3. Προσθέστε το εξάρτημα (όπως φαίνεται).</p>	
	<p>Βήμα 4. Κλειδώστε το εξάρτημα περιστρέφοντας δεξιόστροφα τον αστεροειδή διακόπτη (όπως φαίνεται).</p>	

ΕΠΙΣΚΟΠΗΣΗ ΕΞΑΡΤΗΜΑΤΟΣ

Ο σφιγκτήρας CamLoc είναι ένας σφιγκτήρας χειρουργικής κλίνης που προσαρτάται στα κιγκλιδώματα οποιασδήποτε κλίνης.

Δείτε παρακάτω στις διαστάσεις του πλαϊνού κιγκλιδώματος:

ΗΠΑ: 9.5 mm x 28.5 mm (0.374" x 1.122") PN# 800-0271

Denyer: 6 mm x 38 mm (0.236" x 1.496") PN# 800-0271-DEN

Ευρώπη: 10 mm x 25 mm (0.394" x 0.984") PN# 800-0271-EU

Eschmann (Ηνωμένο Βασίλειο): 6 mm x 32 mm (0.236" x 1.260") PN# 800-0271-UK

Ιαπωνία: 9 mm x 32 mm (0.354" x 1.260") PN# 800-0271-JPN

Ελβετία: 10 mm x 30 mm (0.394" x 1.181") PN# 800-0271-SWISS

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. Να ακολουθείτε αυστηρά τις οδηγίες χρήσης με το σύστημα χειρουργικής κλίνης.



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

ΟΔΗΓΙΕΣ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ

Καθαρίστε εξονυχιστικά τον σφιγκτήρα CamLoc πριν κάθε χρήση και αποστειρώστε τον μετά από κάθε χρήση

- Προτεινόμενα προϊόντα καθαρισμού: (Όλα τα διαλύματα πρέπει να χρησιμοποιούνται σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή)
 - Ενζυματικό απορρυπαντικό ουδέτερου pH
 - (Τα ενζυματικά καθαριστικά είναι συμβατά με μεταλλικές συσκευές / εργαλεία και προτιμώνται)
 - Μη ενζυμικό διάλυμα με βάση το υπεροξείδιο του υδρογόνου
 - Coverage Plus NPD One Step Cleaner, απολυμαντικό και αποσμητικό συμπύκνωμα

ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ ΣΤΟ ΧΕΡΙ

- Τρίψτε κάθε κομμάτι με μια απαλή, πλαστική βούρτσα τριψίματος μαζί με ένα προτεινόμενο καθαριστικό διάλυμα (δείτε πάνω)
- Ξεπλύνετε καλά όλα τα μέρη και αφαιρέστε τα χημικά υπολείμματα
- Σκουπίστε κάθε κομμάτι με ένα εντελώς στεγνό, καθαρό ύφασμα χωρίς χνούδια

ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ ΣΕ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟ

- Τοποθετήστε στο πλυντήριο / απολυμαντική συσκευή σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή (Επιλέξτε κύκλο που δεν περιλαμβάνει λίπανση)
- Ετοιμάστε το για αποστείρωση (η συσκευή πρέπει να είναι καθαρή πριν γίνει αποστείρωση)
- Δείτε παρακάτω τις οδηγίες αποστείρωσης

*Βάσει των πληροφοριών που παρέχονται από τη Συμβουλευτική Επιτροπή Πρακτικών Ελέγχου Μολύνσεων Υγείας (HICPAC), το Κέντρο Ελέγχου Νόσων (CDC), το Εθνικό Κέντρο Πληροφοριών Βιοτεχνολογίας (NCBI) και την Εθνική Βιβλιοθήκη Ιατρικής των ΗΠΑ.

ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ ΜΕ ΑΤΜΟ

Τυλίξτε χρησιμοποιώντας τη μέθοδο φακέλου ή την αποδεκτή μέθοδο περιτύλιξης στις εγκαταστάσεις σας.

Πριν τη χρήση ηλεκτρικής σκούπας

Τυλιγμένα εργαλεία

Χρόνος έκθεσης στους 132°C: 4 λεπτά

Χρόνος στεγνώματος: 40 λεπτά

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: 081005737F0018KY

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 γραμμοκώδικα 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