

Istruzioni per l'uso



Adjustable Height Armboard

- REF** Adjustable Height Armboard
800-0009
- REF** Adjustable Height Armboard (DEN)
800-0009-DEN
- REF** Adjustable Height Armboard (EU)
800-0009-EU
- REF** Adjustable Height Armboard (JPN)
800-0009-JPN
- REF** Adjustable Height Armboard (SWISS)
800-0009-SWISS
- REF** Adjustable Height Armboard (UK)
800-0009-UK

Cuscino venduto separatamente: scegliere un'opzione

- 2" Armboard Pad, Deluxe 508-0071**
- 2" Armboard Pad, Softcare 508-0151**



Extra-Wide, Adjustable Height Armboard

- REF** Extra-Wide, Adjustable Height
Armboard 800-0017
- REF** Extra-Wide, Adjustable Height
Armboard (DEN) 800-0017-DEN
- REF** Extra-Wide, Adjustable Height
Armboard (EU) 800-0017-EU
- REF** Extra-Wide, Adjustable Height
Armboard (JPN) 800-0017-JPN
- REF** Extra-Wide, Adjustable Height
Armboard (SWISS) 800-0017-SWISS
- REF** Extra-Wide, Adjustable Height
Armboard (UK) 800-0017-UK

Cuscino venduto separatamente: scegliere un'opzione

- 2" Extra-Wide Armboard Pad, Deluxe 508-0105**
- 2" Extra-Wide Armboard Pad, Softcare 508-0152**

USO PREVISTO

L'uso previsto è quello di supportare il braccio del paziente con un'ampiezza di movimento pari a 180°. Gli utenti previsti di questo dispositivo sono i professionisti del settore medico in ospedali e centri chirurgici.



Adjustable Height Armboard



Extra-Wide, Adjustable Height Armboard

(1) Leva direzionale, (2) Maniglia regolabile (3) Leva di rilascio

ISTRUZIONI

Acquisire familiarità con le caratteristiche del dispositivo di posizionamento del paziente prima di utilizzarlo con un paziente. Fare sempre pratica con un infermiere, un medico o un volontario appropriato prima dell'uso clinico.

Collegamento del reggibraccio al tavolo

1. Si collega a qualsiasi punto della guida laterale del tavolo

Regolazione del reggibraccio

1. Allentare la maniglia di regolazione - sollevando o abbassando il reggibraccio all'altezza desiderata, quindi bloccare la maniglia
2. Tirare la leva direzionale, ruotare nella posizione desiderata, rilasciare per bloccare in posizione

Scollegare il reggibraccio dal tavolo operatorio

1. Premere la leva di rilascio e sollevare il reggibraccio dal tavolo

SPECIFICHE GENERALI

- Si collega alla guida del tavolo operatorio in qualsiasi punto della guida
- Installabile da una sola persona
- Leva di rilascio a pressione

	Adjustable Height Armboard 800-0009	Extra-Wide, Adjustable Height Armboard 800-0017
Lunghezza	26,5" +/- 0,5" (67 cm x 1 cm)	26,5" +/- 0,5" (67 cm x 1 cm)
Larghezza	6" +/- 0,5" (15 cm x 1 cm)	11" +/- 0,5" (28 cm x 1 cm)
Spessore	6,5" +/- 0,5" (17 cm x 1 cm) con cuscino	6,5" +/- 0,5" (17 cm x 1 cm) con cuscino
Peso del dispositivo	6 +/- 0,5 libbre (2,7 +/- 0,22 kg)	9 +/- 0,5 libbre. (4 +/- 0,22 kg)

PANORAMICA DEI COMPONENTI

I reggibraccio ad altezza regolabile sono estensioni del tavolo chirurgico che si collegano alle guide laterali di qualsiasi tavolo.

Vedere le dimensioni delle guide laterali di seguito:

USA: 0,374" x 1,122" (9,5 mm x 28,5 mm) Codice 800-0009 e 800-0017

Denyer: 0,236" x 1,496" (6 mm x 38 mm) Codice 800-0009-DEN e 800-0017-DEN

Europa: 0,394" x 0,984" (10 mm x 25 mm) Codice 800-0009-EU e 800-0017-EU

Eschmann (UK): 0,236" x 1,260" (6 mm x 32 mm) Codice 800-0009-UK e 800-0017-UK

Giappone: 0,354" x 1,260" (9 mm x 32 mm) Codice 800-0009-JPN e 800-0017-JPN

Svizzera: 0,394" x 1,181" (10 mm x 30 mm) Codice 800-0009-SWISS e 800-0017-SWISS

Adjustable Height Armboard 800-0009
Cuscino venduto separatamente: scegliere un'opzione

2" Armboard Pad, Deluxe 508-0071

2" Armboard Pad, Softcare 508-0151

Extra-Wide, Adjustable Height Armboard 800-0017

Cuscino venduto separatamente: scegliere un'opzione

2" Extra-Wide Armboard Pad, Softcare 508-0152

2" Extra-Wide Armboard Pad, Deluxe 508-0105

INFORMAZIONI GENERALI

- Prodotto non realizzato con lattice di gomma naturale
- Il dispositivo supporta 227 kg (500 libbre) di carico proporzionale del paziente (paziente alto 193 cm (6'4") per modello di corpo umano al 99%)
- La garanzia del prodotto copre il prodotto dai difetti di fabbricazione per un periodo di 2 anni
- Se danneggiato durante la spedizione, chiamare il Servizio Clienti al (888) 724-8763 o (781) 982-7000 per ottenere il numero di autorizzazione al reso del materiale. Per problemi inerenti la garanzia del prodotto, contattare il Servizio Clienti.
- Dispositivo medico con marchio CE conforme a MDR (UE) 2017/745
- Il prodotto non richiede manutenzione; controllare le condizioni del prodotto prima del successivo utilizzo
- La vita utile del dispositivo è di 5 anni in condizioni di uso normale
- Conservare il dispositivo a una temperatura da -4°F a +86°F (da -20°C a 30°C)

SMALTIMENTO

- **Norme generali** - Prevenire le infezioni pulendo e disinfettando il prodotto prima dello smaltimento
- **Imballaggio** - Smaltire il materiale di imballaggio tra i rifiuti domestici in conformità con i regolamenti nazionali
- SchureMed ritira i prodotti usati o ritirati dal mercato - o smaltisce il prodotto in conformità con i regolamenti nazionali



AVVERTENZE SULL'USO DEL PRODOTTO

AVVERTENZA!

Il carico massimo non deve superare la proporzione adeguata di un paziente del peso di 227 kg (500 libbre). Fare attenzione, nel caso di tavoli operatori con una bassa capacità di carico massima, che le guide accessorie non vengano sovraccaricate.



AVVERTENZA!

Un uso scorretto può essere fonte di pericoli. Rispettare scrupolosamente le istruzioni per l'uso del sistema del tavolo operatorio.



AVVERTENZA! *Non riutilizzare il dispositivo se ci sono evidenti segni di danni o problemi funzionali. Consultare il produttore prima del riutilizzo.*

RACCOMANDAZIONI PER LA PULIZIA

Rispettare le linee guida in vigore dell'Association of periOperative Registered Nurses Journal per le corrette procedure di pulizia e disinfezione.



AVVERTENZA!

Conformarsi alle norme per i patogeni trasmissibili per via ematica emesse dalla Occupational Safety and Health Administration. Utilizzare indumenti protettivi, guanti, maschere e protezioni per gli occhi raccomandati quando si pulisce l'accessorio.

ATTENZIONE

*Leggere e rispettare scrupolosamente le indicazioni del produttore per i liquidi di pulizia. **NON** usare detergenti contenenti fenoli.*

- 1. Rimuovere i principali contaminanti dall'accessorio con materiali monouso. Rispettare le procedure appropriate di smaltimento dei rifiuti a rischio biologico.*
- 2. Applicare abbondantemente il liquido di pulizia su tutto l'accessorio e strofinare con un panno pulito e privo di pelucchi, fino a rimuovere tutta l'umidità e il liquido di pulizia dall'accessorio*
- 3. Lasciare asciugare l'accessorio*

AVVISO PER L'UTENTE

Ogni incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello Stato Membro in cui si trova l'utente e/o il paziente.



Basic UDI-DI: 081001460F0026E2

Versioni lingue eIFU

Per scaricare e stampare le istruzioni per l'uso, visitare <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Glossario dei simboli

Simbolo	Nome	Descrizione del simbolo
	Produttore	Indica il produttore del dispositivo medico.
	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea	Indica il rappresentante autorizzato nella Comunità Europea.
	Codice del lotto	Indica il codice del lotto del produttore, in modo da poter identificare il lotto o la partita.
	Numero di catalogo o di articolo	Indica il numero di catalogo o di articolo del produttore, in modo da poter identificare il dispositivo medico.
	Numero di serie	Indica il numero di serie del produttore, in modo da poter identificare un dispositivo medico specifico.
	Attenzione	Indica che è necessaria attenzione quando si aziona il dispositivo o il comando vicino al simbolo, oppure indica che la situazione attuale richiede la consapevolezza o l'azione dell'operatore per evitare conseguenze indesiderate.
	Dispositivo medico	Indica che l'articolo è un dispositivo medico.
	Identificativo univoco del dispositivo	Indica un codice a barre contenente informazioni univoche di identificazione del dispositivo.
	Marcatura CE	Conformità europea.



Produttore

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

Numero verde (888) 724-8763 | Tel. (781) 982-7000 | Fax (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



Rappresentante autorizzato

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP L'Aia, Paesi Bassi