



Gebrauchsanweisung

- REF** Schure Socket 800-0006
- REF** Schure Socket (DEN) 800-0006-DEN
- REF** Schure Socket (EU) 800-0006-EU
- REF** Schure Socket (JPN) 800-0006-JPN
- REF** Schure Socket (SWISS) 800-0006-SWISS
- REF** Schure Socket (UK) 800-0006-UK

VERWENDUNGSZWECK

Der Verwendungszweck ist das Halten von OP-Zubehör mit einer Stange von 0,625" (1,6 cm) an einem OP-Tisch. Das Produkt ist für medizinisches Fachpersonal in Krankenhäusern und Operationszentren bestimmt.



ANWEISUNGEN

Machen Sie sich mit den Funktionen des Produkts zur Patientenlagerung vertraut, bevor Sie es an einem Patienten anwenden. Üben Sie die Verwendung immer an einer Pflegekraft, einem Arzt oder einem geeigneten Freiwilligen, bevor Sie das Produkt klinisch einsetzen.

Anbringen an Seitenschiene

1. Schure Socket mit Logo nach oben an der Seitenschiene des OP-Tisches anbringen
2. Runde Montagestange (5/8", 1,6 cm) in das Befestigungsloch einführen
3. Klemme durch Drehen des Griffs im Uhrzeigersinn in arretierter Position sichern

Lösen von Seitenschiene

1. Klemme durch Drehen des Griffs gegen den Uhrzeigersinn lösen und Montagestange entfernen

ALLGEMEINE SPEZIFIKATIONEN

Produktabmessungen (Maximalwerte)

- Länge: 3" +/- 0,5" (8 cm +/- 1 cm)
- Breite: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm)
- Tiefe: 8" +/- 0,5" (20 cm +/- 1 cm) (Schienengriff ausgeklappt)
- Produktgewicht: 1,5 +/- 0,5 lbs. (0,68 kg +/- 0,22 kg)
- Befestigung überall an der Schiene des Operationstisches
- Ein-Personen-Montage
- Drehgriff zum Sichern/Lösen
- Hält Zubehörgeräte mit Montagestangen bis zu einem Durchmesser von 5/8" (1,6 cm)

KOMPONENTEN-ÜBERSICHT

Schure Socket ist eine OP-Tischklemme, die sich an allen Schienen befestigen lässt. Sie dient der Befestigung von OP-Zubehör am OP-Tisch.

Siehe Abmessungen der Seitenschienen unten.

USA: 0,374“ x 1,122“ (9,5 mm x 28,5 mm) PN# 800-0006

Denyer: 0,236“ x 1,496“ (6 mm x 38 mm) PN# 800-0006-DEN

Europa: 0,394“ x 0,984“ (10 mm x 25 mm) PN# 800-0006-EU

Eschmann (UK): 0,236“ x 1,260“ (6 mm x 32 mm) PN# 800-0006-UK

Japan: 0,354“ x 1,260“ (9 mm x 32 mm) PN# 800-0006-JPN

Schweiz: 0,394“ x 1,181“ (10 mm x 30 mm) PN# 800-0006-SWISS

ALLGEMEINE INFORMATIONEN

- Das Produkt enthält keinen Naturkautschuklatex.
- Das Produkt trägt 500 lb. (227 kg) proportionale Patientenbelastung (193 cm (6'4“) großer Patient pro 99 % menschliches Körpermodell).
- Die Produktgarantie deckt Herstellungsfehler für 2 Jahre.
- Bei Transportschäden rufen Sie bitte den Kundendienst unter (888) 724-8763 oder (781) 982-7000 an, um eine Rücksendegenehmigungsnummer zu erhalten. Bei Fragen zur Produktgarantie wenden Sie sich bitte an den Kundendienst.
- CE-gezeichnetes Medizinprodukt gemäß MDR (EU) 2017/745
- Das Produkt ist wartungsfrei, überprüfen Sie den Zustand des Produkts vor dem nächsten Gebrauch.
- Die Lebensdauer des Produkts beträgt 5 Jahre bei normalem Gebrauch.
- Produkt zwischen -4 °F bis +86 °F (-20 °C und 30 °C) lagern.

ENTSORGUNG

- Allgemeines – Verhindern Sie Infektionen, indem Sie das Produkt vor der Entsorgung reinigen und desinfizieren
- Verpackung – Entsorgen Sie das Verpackungsmaterial gemäß den nationalen Vorschriften über den Hausmüll
- SchureMed nimmt gebrauchte oder ausgemusterte Produkte zurück – oder entsorgt die Produkte gemäß den nationalen Anforderungen



WARNHINWEISE ZUR PRODUKTVERWENDUNG

WARNUNG!

Die maximale Belastung sollte den angemessenen Anteil eines Patienten mit einem Gewicht von 500 Pfund nicht überschreiten. (227 kg). Achten Sie bei OP-Tischen mit geringer Tragfähigkeit darauf, dass die Zubehörschienen nicht überlastet werden.



WARNUNG! Verwenden Sie das Gerät nicht wieder, wenn es offensichtliche Anzeichen von Schäden oder Funktionsproblemen aufweist. Vor Wiederverwendung Rücksprache mit dem Hersteller halten.

REINIGUNGSEMPFEHLUNG

Befolgen Sie die aktuellen Richtlinien der Association of periOperative Registered Nurses Journal für ordnungsgemäße Reinigungs- und Desinfektionsverfahren.

VORSICHT

Lesen/befolgen Sie strikt die Anweisungen des Herstellers für Reinigungsflüssigkeiten. KEINE phenolhaltigen Reiniger verwenden.

1. Entfernen Sie grobe Verunreinigungen mit Einwegmaterialien vom Zubehör. Befolgen Sie die entsprechenden Entsorgungsverfahren für biologisch gefährliche Abfälle.
2. Tragen Sie großzügig Reinigungsflüssigkeit auf das gesamte Zubehör auf und wischen Sie es mit einem sauberen, fusselfreien Tuch ab, bis sämtliche Feuchtigkeit und Reinigungsflüssigkeit vom Zubehör entfernt ist
3. Zubehör trocknen lassen

BENUTZERHINWEIS

Jeder schwerwiegende Vorfall, der im Zusammenhang mit dem Gerät aufgetreten ist, sollte dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats gemeldet werden, in dem der Benutzer und/oder Patient ansässig ist.

eIFU Sprachversionen

Um die Gebrauchsanweisung herunterzuladen und auszudrucken, gehen Sie auf www.schuremed.com.

Symbol-Glossar

Symbol	Titel
	Hersteller
	Herstellungsdatum
	Bevollmächtigter Vertreter in der EU
	Bevollmächtigter Vertreter in der Schweiz
	Importeur
	Seriennummer
	Warnhinweis
	Medizinprodukt
	Unique Device Identifier
	CE-Kennzeichnung



SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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

