

# Gebrauchsanweisung

Major Procedure Table w/Leg, Phenolic 800-0026-MJ-P

Major Procedure Table w/Leg, Carbon Fiber 800-0026-MJ-CF

Ersatz-Polster
Major Procedure Table Deluxe Pad
508-0073

#### VERWENDUNGSZWECK

Die Armablage bietet eine stabile Plattform für alle Arm- und Handoperationen. Das Produkt ist fürmedizinisches Fachpersonal in Krankenhäusern und Operationszentren bestimmt.



#### ALLGEMEINE SPEZIFIKATIONEN

Produktabmessungen (Maximalwerte)

- Länge: 86 cm +/- 1 cm (34" +/- 0,5")
- Breite: 38 cm +/- 1 cm (15" +/- 0,5")
- Tiefe: 107 cm +/- 1 cm (42" +/- 0,5")
- Gerätegewicht Phenol: 6,8 +/- 0,22 kg (15 +/- 0,5 lbs)
- Gerätegewicht Kohlenstofffaser: 4,5 +/- 0,22 kg (10 +/- 0,5 lbs)
- Wird mit zwei Schienenklemmen an jeder beliebigen Stelle der Schiene am OP-Tisch befestigt.
- Vorrichtung für eine Person
- Mit krankenhausgeeignetem Desinfektionsmittel reinigen.

#### ALLGEMEINE INFORMATIONEN

- Das Produkt enthält keinen Naturkautschuklatex.
- Das Produkt trägt 227 kg (500 lbs) 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-gekennzeichnetes Medizinprodukt gemäß MDR (EU) 2017/745
- Das Produkt ist wartungsfrei, überprüfen Sie den Zustand des Produkts vor dem nächsten Gebrauch.
- Die Lebensdauer des Geräts beträgt 5 Jahre bei normalem Gebrauch.
- Produkt zwischen -20 °C und 30 °C (-4 °F bis +86 °F) lagern.

### **GEBRAUCHSANWEISUNG**

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.

## Befestigen der Armablage am OP-Tisch



- 1. Befestigen Sie die Klemmen (separat erhältlich) an der Seitenschiene und platzieren Sie sie in einem Abstand von etwa 31 cm (1') (wie abgebildet).
- 2. Führen Sie die Montagestangen in die Klemmen ein.
- 3. Richten Sie die Armablage so aus, dass sie sich auf gleicher Höhe mit dem OP-Tisch befindet. Befestigen Sie die Ablage mit den Verriegelungsknöpfen der Klemmen an der Seitenschiene.
- 4. Enthält Druckausgleichspolster 2,5 cm (1")
- 5. Klemmen sind separat erhältlich

### Bein der Ablage verstellbar



- (1) Abschlussschiene (2) Verstellbarer Verriegelungsgriff für das Schwenkbein
  - (3) Verriegelungsgriff zum Einstellen der Höhe

- 1. Schwenken Sie das Bein um 360°, um eine unbegrenzte C-Arm-Achse zu erhalten (siehe oben).
- 2. Lösen Sie den verstellbaren Beingriff (3) und strecken Sie das Bein aus, bis es fest am Boden anliegt, und verriegeln Sie den Griff durch Drehen nach rechts.
- 3. Abschlussschiene zur Aufnahme von Zugvorrichtungen

#### KOMPONENTEN-ÜBERSICHT

Major Procedure Table w/Leg, Phenolic oder Carbon Fiber, sind Armablagen, die an allen Schienen des OP-Tischs befestigt werden können.

#### Ersatz-Polster

**508-0073** Major Procedure Table Deluxe Pad

Es werden zwei Klemmen benötigt: Wählen Sie die Universal-Klemme für die USA oder die Deluxe-Schienenklemme für außerhalb der USA.

#### **USA - Universal-Schienenklemme**

• USA: 9,5 mm x 28,5 mm (0,374" x 1,122") PN# 800-0085

#### Außerhalb der USA - Deluxe-Schienenklemme

- Denyer: 6 mm x 38 mm (0,236" x 1,496") PN# oder 800-0248-DEN
- Europa: 10 mm x 25 mm (0,394" x 0,984") PN# oder 800-0248-EU
- Eschmann (UK): 6 mm x 32 mm (0,236" x 1,260") PN# oder 800-0248-UK
- Japan: 9 mm x 32 mm (0,354" x 1,260") PN# oder 800-0248-JPN
- Schweiz: 10 mm x 30 mm (0,394" x 1,181") PN# oder 800-0248-SWISS

#### **ENTSORGUNG**

- Allgemeines Verhindern Sie Infektionen durch Reinigung und Desinfektion des Produkts vor der Entsorgung.
- Verpackung Entsorgen Sie die Verpackung im Hausmüll gemäß den nationalen Vorschriften.
- SchureMed nimmt gebrauchte oder ausgediente Produkte zurück oder entsorgen Sie das Produkt gemäß den nationalen Vorschriften.



## WARNHINWEISE ZUR

## PRODUKTVERWENDUNG WARNUNG!

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



#### WARNUNG!

Gefahren entstehen durch unsachgemäße Verwendung. Beachten Sie die Gebrauchsanweisung für Ihr OP-Tisch-System.



**WARNUNG!** Verwenden Sie das Produkt nicht wieder, wenn es offensichtliche Anzeichen von Schäden oder Funktionsstörungen aufweist. Wenden Sie sich vor der Wiederverwendung an den Hersteller.

#### REINIGUNGSHINWEISE

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



Halten Sie sich an die Standards für durch Blut übertragbare Krankheitserreger der Occupational Safety and Health Administration. Verwenden Sie zur Reinigung des Zubehörs die empfohlene Schutzkleidung, Handschuhe, Masken und Augenschutz.

#### **VORSICHT**

Lesen und befolgen Sie die Anweisungen des Herstellers der Reinigungsflüssigkeit. Verwenden Sie KEINE phenolhaltigen Reinigungsmittel.

- 1. Entfernen Sie größere Verunreinigungen des Zubehörs mit Einwegmaterialien. Befolgen Sie die entsprechenden Verfahren zur Entsorgung von Bioabfall.
- 2. Tragen Sie die Reinigungsflüssigkeit großzügig auf das gesamte Zubehör auf und wischen Sie es mit einem sauberen, fusselfreien Tuch ab, bis alle Feuchtigkeit und Reinigungsflüssigkeit vom Zubehör entfernt ist.
- 3. Lassen Sie das Zubehör trocknen.

#### **BENUTZERHINWEIS**

Jeder schwerwiegende Zwischenfall im Zusammenhang mit dem Produkt muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem der Anwender und/oder Patient ansässig ist, gemeldet werden.

#### eIFU Sprachversionen

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

## Symbol-Glossar

Symbol	Titel
	Hersteller
M	Herstellungsdatum
EC REP	Bevollmächtigter Vertreter in der EU
CH REP	Bevollmächtigter Vertreter in der Schweiz
	Importeur
SN	Seriennummer
<u>^</u>	Warnhinweis
MD	Medizinprodukt
UDI	Unique Device Identifier
C€	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

