

Gebrauchsanweisung

REF Universal Rail Clamp 800-0085

VERWENDUNGSZWECK

Der Verwendungszweck ist die Befestigung von OP-Zubehör am 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 am Patienten verwenden. Üben Sie die Verwendung immer an einer Pflegekraft, einem Arzt oder einem geeigneten Freiwilligen, bevor Sie das Produkt klinisch einsetzen.

Die Universal Rail Clamp ist federvorgespannt und kann überall an der Seitenschiene des OP-Tisches befestigt werden. Kann an allen Seitenschienen mit Abmessungen 3/8" B x 1-1/8" H (0,95 cm x 3 cm) befestigt werden. Die Klemme nimmt runde Montagestangen mit Durchmesser bis 5/8" (1,6 cm) und rechteckige Montagestangen bis 1" x 3/8" (2,5 cm x 0,95 cm) auf.

Anbringen an Seitenschiene

1. Klemme an Schiene anbringen
2. Klemmengriff zum Arretieren im Uhrzeigersinn drehen

Lösen von Seitenschiene

1. Klemmengriff zum Lösen gegen den Uhrzeigersinn drehen und von Schiene entfernen

ALLGEMEINE SPEZIFIKATIONEN

Produktabmessungen (Maximalwerte)

- Länge: 3" +/- 0,5" (8 cm +/- 1 cm) (Griff eingeklappt),
5,5" +/- 0,5" (14 cm +/- 1 cm) (Griff ausgeklappt)
- Breite: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm)
- Tiefe: 4" +/- 0,5" (10 cm +/- 1 cm)
- Produktgewicht: 1 +/- 0,5 lbs. (0,45 kg +/- 0,22 kg)
- Befestigung an einem beliebigen Punkt der Schiene des Operationstisches
- Ein-Personen-Montage
- Hält Zubehörgeräte mit Durchmesser bis 5/8" (1,6 cm) und rechteckige Montagestangen bis 1" x 3/8" (2,5 cm x 0,95 cm)

KOMPONENTEN-ÜBERSICHT

Die Universal Rail Clamp ist eine OP-Tischklemme, die sich an allen USA-Schienen befestigen lässt. Sie dient der Befestigung von chirurgischem Zubehör am OP-Tisch.

Abmessungen der Seitenschienen unten:

USA: 0,3742“ +/- 1,1222“ (9,5 mm x 28,5 mm)

ALLGEMEINE INFORMATIONEN

- *Das Produkt enthält keinen Naturkautschuklatex.*
- *Das Produkt trägt 350 lb. (159 kg) proportionale Patientenbelastung (6'4" (193 cm) 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 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

