

Istruzioni per l'uso

REF Piede di Schure , Lexan Numero di parte 800-0011

Cuscinetti di ricambio

Cuscinetti monouso SchureFoot 508-0111

USO PREVISTO

SchureFoot , Lexan è specificamente progettato per fare leva sul ginocchio, consentendo l'accesso al compartimento mediale della gamba operata durante le procedure artroscopiche. Gli utenti previsti di questo dispositivo sono professionisti medici all'interno di ospedali e centri chirurgici.

ISTRUZIONI

Familiarizzare con le caratteristiche del dispositivo di posizionamento del paziente prima di utilizzarlo con un paziente. Esercitarsi sempre a utilizzarlo su un'infermiera, un medico o un volontario appropriato prima di utilizzarlo clinicamente.



Impostazione e utilizzo di SchureFoot

Fissare la presa alla sponda laterale del tavolo operatorio vicino all'estremità della sezione del busto, sul lato del ginocchio operato

Far scorrere il tampone monouso n. 508-0111 (venduto separatamente) sul tubo SchureFoot

Inserire il perno di montaggio SchureFoot nella presa

Una volta che il paziente è sul tavolo operatorio, far scorrere SchureFoot lungo il binario per ottenere la posizione desiderata per la gamba

Girare la maniglia della presa in senso orario fissando SchureFoot nella posizione desiderata

Preparare e drappeggiare con il metodo usuale

Dopo aver completato la procedura , gettare il tampone monouso SchureFoot . Spruzzare SchureFoot con un disinfettante approvato dall'ospedale e pulire con un panno

SPECIFICHE GENERALI

Dimensioni del dispositivo (massime)

- *Lunghezza: 12" +/- 0,5" (31 cm +/- 1 cm)*
- *Altezza: 16" +/- 0,5" (41 cm +/- 1 cm)*
- *Diametro: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm) (con tampone 2 3/4" (7 cm))*
- *Peso del dispositivo: 2 +/- 0,5 libbre (0,9 +/- 0,22 kg)*
- *Opera sulla sezione delle gambe del tavolo operatorio*
- *Richiede una presa per il collegamento al tavolo operatorio*

PANORAMICA DEI COMPONENTI

SchureFoot , Lexan viene utilizzato in una varietà di procedure chirurgiche tra cui, ma non solo, la chirurgia artroscopica.

Cuscinetti di ricambio

508-0111 Schurefoot Pastiglie dispersori

IFU-800-0011_Rev 4.00

Ultima revisione: 2024-09

Altri prodotti richiesti per l'uso : 800-0134 Schure Socket XL

US : 0,374" x 1,122" (9,5 mm x 28,5 mm) PN# 800-0134

Denyer : 0,236" x 1,496" (6 mm x 38 mm) PN# 800-0134-DEN

Europa : 0,394" x 0,984" (10 mm x 25 mm) PN# 800-0134-EU

Eschmann (UK) : 0,236" x 1,260" (6 mm x 32 mm) PN# 800-0134-UK

Giappone : 0,354" x 1,260" (9 mm x 32 mm) PN# 800-0134-JPN

Svizzera : 0,394" x 1,181" (10 mm x 30 mm) Codice articolo n. 800-0134-SWISS

INFORMAZIONI GENERALI

- Prodotto non realizzato con lattice di gomma naturale
- La garanzia del prodotto copre il prodotto da difetti di fabbricazione per un periodo di 2 anni
- In caso di danni durante la spedizione, chiamare il Servizio Clienti al numero (888) 724-8763 o (781) 982-7000 per ottenere il numero di autorizzazione alla restituzione del materiale. Per problemi di garanzia del prodotto, contattare il Servizio Clienti.
- Il prodotto non richiede manutenzione, controllare le condizioni del prodotto prima del prossimo utilizzo
- La durata del dispositivo è di 5 anni in condizioni di utilizzo normali
- Conservare il dispositivo tra -4°F e +86°F (-20°C e 30°C)

DISPOSIZIONE

- **Generale** - Prevenire l'infezione pulendo e disinfettando il prodotto prima dello smaltimento
- **Imballaggio** - Smaltire il materiale di imballaggio tramite i rifiuti domestici secondo le disposizioni nazionali.
- SchureMed accetta indietro prodotti usati o ritirati, oppure smaltisce il prodotto in conformità con i requisiti nazionali



ATTENZIONE!

Pericolo derivante da un uso non corretto. Seguire scrupolosamente le istruzioni per il sistema del tavolo operatorio.



AVVERTIMENTO! Non riutilizzare il dispositivo se ci sono evidenti segni di danni o problemi funzionali. Consultare il produttore prima di riutilizzarlo .

RACCOMANDAZIONI PER LA PULIZIA

Seguire le attuali linee guida dell'Association of periOperative Registered Nurses Journal per le corrette procedure di pulizia e disinfezione.



ATTENZIONE!

Rispettare gli standard per i patogeni trasmessi dal sangue dell'Amministrazione per la sicurezza e la salute sul lavoro. Utilizzare indumenti protettivi, guanti, maschere e occhiali protettivi consigliati per pulire l'accessorio .

ATTENZIONE

Leggere/seguire rigorosamente le istruzioni del produttore per i liquidi di pulizia. NON usare detergenti contenenti fenolici.

1. *Rimuovere i principali contaminanti dall'accessorio con materiali monouso. Seguire le appropriate procedure di smaltimento dei rifiuti a rischio biologico.*
2. *Applicare generosamente il liquido detergente sull'intero accessorio e pulire con un panno pulito e privo di lanugine fino a quando tutta l'umidità e il liquido detergente non saranno stati rimossi dall'accessorio.*
3. *Lasciare asciugare l'accessorio*

AVVISO PER L'UTENTE

Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui è stabilito l'utilizzatore e/o il paziente.

Versioni linguistiche eIFU

Per scaricare e stampare le istruzioni per l'uso, visitare il [sito https://www.schuremed.com](https://www.schuremed.com), selezionare il prodotto e fare clic sul menu a discesa per le traduzioni attualmente disponibili delle IFU.

Glossario dei simboli

Simbolo	Titolo
	Produttore
	Data di fabbricazione
	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea
	Rappresentante autorizzato in Svizzera
	Importatore
	Numero di catalogo
	Numero di serie
	Avvertimento
	Dispositivo medico
	Identificatore univoco del dispositivo
	Marcatura CE



SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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