
Brugsanvisning

387.346 SynFrame-monterings sokkel til operationsbord, isoleret, mørkeblå

Brugsanvisningen er ikke beregnet til
distribuering i USA.

Brugsanvisning

387.346 SynFrame-monterings sokkel til operationsbord, isoleret, mørkeblå.

Læs denne brugsanvisning, Synthes-brochuren "Vigtige oplysninger" og de tilhørende anvisninger i kirurgiske teknikker nøje igennem før brug. Sørg for at være bekendt med de egnede kirurgiske teknikker.

En SynFrame-monterings sokkel til operationsbord (387.346) tillader patientpositionering uden jording. Dette produkt skal derfor behandles med forsigtighed. Enhver skade på denne komponent og især på isoleringsmaterialet kan medføre tab af isolering eller patientskade.

Materiale

Materialer	Standarder
Rustfrit stål (SSt)	ASTM F899/A276/ISO 7153-1
Nitronic 60 (SSt)	ASTM F899/A276
Aluminiumlegering (Al 6082)	ASTM B221M/DIN EN 573
Polyfenylsulfon (PPSU)	

Patientpositionering uden jording

SynFrame-systemet isoleres af en SynFrame-monterings sokkel til operationsbord (387.346) fra det jordede operationsbord i overensstemmelse med sikkerhedsstandarderne IEC 60601-1 og 2-2, VDE 0750 del 2 og VDE 0753 for patientpositionering uden jording.

Synthes kan kun levere en patientpositionering uden jording, hvis SynFrame bruges i kombination med en SynFrame-monterings sokkel til operationsbord (387.346), som skal være i perfekt stand.

SynFrames stabile konstruktion

SynFrame-monterings sokkelen passer til dimensionerne på SynFrame-lederør til basissystemet (387.343) og giver en stabil konstruktion.

Behandling inden ibrugtagning af anordningen

Synthes-produkter, der leveres sterile, skal rengøres og dampsteriliseres før kirurgisk brug. Fjern al original emballage før rengøring. Anbring produktet i et godkendt omslag eller beholder før dampsterilisering. Følg de rengørings- og steriliseringsanvisninger, som er angivet i Synthes-brochuren "Vigtige oplysninger".

Desinficering og rengøring

Brug milde rengørings- og desinficeringsmidler til at fjerne urenheder.

Hvis der bruges et rengøringsmiddel sammen med desinficeringsmidlet, anbefales det, at begge midler er fra samme producent. Sørg for, at midlerne er kompatible, og følg producentens anvisninger om koncentration og ibrugsætning nøje.

Rengøring, sterilisering og resterilisering af anordningen

Der gives detaljerede anvisninger om forarbejdning af implantater og genforarbejdning af genanvendelige anordninger, instrumentbakker og etuier i Synthes-brochuren "Vigtige oplysninger".

Bemærk: Må ikke plasmasteriliseres.

Demontering

SynFrame-monterings sokkelen må under ingen omstændigheder demonteres, da dette kan beskadige og svække dens isolerende egenskaber.

Kombination af medicinske anordninger

Synthes har ikke testet kompatibiliteten med anordninger fra andre producenter og påtager sig intet ansvar i disse tilfælde.

Advarsel

Tjek SynFrame-monterings sokkelen for eventuelle skader forud for enhver medicinsk anvendelse – særligt skader på den isolerende plastikoverflade såsom brud og belastningsrevner.

Beskadigede SynFrame-monterings sokkeler må ikke genanvendes. Spørg din lokale Synthes-repræsentant, hvis du er i tvivl.

SynFrame-monterings sokkelen må ikke anvendes efter udløbsdatoen.

For yderligere oplysninger om håndtering af SynFrame-monterings sokkelen henvises der til SynFrames kirurgiske teknikker (DSEM/SPN/0616/0530).



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
Fax: +41 61 965 66 00
www.depuysynthes.com