
Gebrauchsanweisung

387.346 SynFrame-Haltesockel für OP-Tisch, isoliert, dunkelblau

Diese Gebrauchsanweisung ist nicht zur
Verteilung in den USA bestimmt.

Gebrauchsanweisung

387.346 SynFrame-Haltesockel für OP-Tisch, isoliert, dunkelblau Lesen Sie sich bitte vor Gebrauch diese Gebrauchsanweisung, die Synthes-Broschüre „Wichtige Informationen“ sowie die produktspezifische Operationstechnik genau durch. Der operierende Chirurg muss mit der geeigneten Operationstechnik umfassend vertraut sein.

Der SynFrame-Haltesockel für den OP-Tisch (387.346) ermöglicht eine erdschlussfreie Patientenlagerung. Dieses Produkt muss daher mit Sorgfalt behandelt werden. Schäden an dieser Komponente, insbesondere an der Isolierung, können zu fehlender Isolierung und Verletzungen des Patienten führen.

Material

Materialien	Normen
Edelstahl (SSt)	ASTM F899 / A276 / ISO 7153-1
Nitronic 60 (SSt)	ASTM F899 / A276
Aluminiumlegierung (Al 6082)	ASTM B221M / DIN EN 573
Polyphenylsulfon (PPSU)	

Erdschlussfreie Patientenlagerung

Der SynFrame-Haltesockel für den OP-Tisch (387.346) isoliert das SynFrame-System vom geerdeten OP-Tisch und erfüllt die Anforderungen der Sicherheitsnormen IEC 60601-1 und 2-2 sowie der VDE-Richtlinien VDE-0750-2 und VDE 0753 zur erdschlussfreien Patientenlagerung.

Synthes kann eine erdschlussfreie Patientenlagerung nur dann ermöglichen, wenn SynFrame gemeinsam mit dem SynFrame-Haltesockel für den OP-Tisch (387.346) verwendet wird, der sich in einwandfreiem Zustand befinden muss.

Stabiler Aufbau von SynFrame

Der SynFrame-Haltesockel entspricht den Maßen des SynFrame-Führungsrohrs für das Basissystem (387.343) und ermöglicht einen stabilen Aufbau.

Anwendungshinweise vor dem Gebrauch

Synthes-Produkte, die unsteril geliefert werden, sind vor dem Gebrauch im OP zu reinigen und mit Dampf zu sterilisieren. Vor dem Reinigen die Originalverpackung vollständig entfernen. Vor der Dampfsterilisation die Produkte in ein validiertes Sterilbarriersystem (Sterilisationsvlies oder Sterilisationscontainer) verpacken. Die Anweisungen zur Reinigung und Sterilisation in der Synthes Broschüre „Wichtige Informationen“ befolgen.

Desinfektion und Reinigung

Verunreinigungen mit milden Reinigungs- und Desinfektionslösungen entfernen.

Wenn ein Reinigungsmittel gemeinsam mit einem Desinfektionsmittel verwendet wird, ist es ratsam, Produkte desselben Herstellers zu verwenden. Es ist darauf zu achten, dass die Lösungen miteinander kompatibel sind und dass die Anweisungen des Herstellers zu Konzentration und Einweichdauer strikt eingehalten werden.

Aufbereitung/Wiederaufbereitung des Produkts

Detaillierte Anweisungen zur Aufbereitung von Implantaten und zur Wiederaufbereitung wiederverwendbarer Produkte, Instrumentenschalen und -siebe finden Sie in der Synthes-Broschüre „Wichtige Informationen“.

Hinweis: Nicht Plasma-sterilisieren.

Demontage

Der SynFrame-Haltesockel darf auf keinen Fall zerlegt werden, da dadurch seine isolierende Funktion beeinträchtigt oder verhindert werden kann.

Kombination mit Medizinprodukten

Synthes hat das Produkt nicht im Hinblick auf seine Kompatibilität mit Medizinprodukten anderer Hersteller geprüft und übernimmt in solchen Fällen keine Haftung.

Warnhinweis

Den SynFrame-Haltesockel vor jedem medizinischen Einsatz auf Schäden untersuchen und dabei besonders auf Schäden an der isolierenden Kunststoffoberfläche, wie beispielsweise Brüche oder Belastungsrisse, achten.

Beschädigte SynFrame-Haltesockel dürfen nicht erneut verwendet werden. Wenn Sie sich im Zweifel an Ihren zuständigen Synthes-Repräsentanten.

Der SynFrame-Haltesockel darf nach dem Verfallsdatum nicht mehr verwendet werden.

Weitere Informationen zum Umgang mit dem SynFrame-Haltesockel sind in der SynFrame-Operationstechnik (DSEM/SPN/0616/0530) enthalten.



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