
Bruksanvisning

387.346 SynFrame holdebase for OR-bord, isolert, mørkeblå

Denne bruksanvisningen er ikke ment for distribusjon i USA.

Bruksanvisning

387.346 SynFrame holdebase for OR-bord, isolert, mørkeblå

Les denne bruksanvisningen, Synthes-brosjyren "Viktig informasjon" og de korresponderende kirurgiske teknikken nøye før bruk. Kontroller at du er kjent med riktig kirurgisk teknikk.

SynFrame holdebase for OR-bord (387.346) muliggjør jordingsfri pasientplassering. Dette produktet må behandles med forsiktighet. All skade på denne komponenten, spesielt på isolasjonsmaterialet, kan føre til tap av isolasjon eller skade på pasienten.

Materiale

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

Jordingsfri pasientplassering

SynFrame-systemet er isolert med SynFrame holdebase for OR-bord (387.346) fra det jodede OR-bordet, i henhold til sikkerhetsstandardene IEC 60601-1 og 2-2, VDE 0750 del 2 og VDE 0753 på jordingsfri pasientplassering.

Synthes kan kun gi jordingsfri pasientplassering hvis SynFrame brukes sammen med SynFrame holdebase for OR-bord (387.346), som må være i perfekt stand.

Stabil konstruksjon for SynFrame

SynFrame holdebase samsvarer med disse dimensjonene for SynFrame ledeslange for Basic System (387.343) og gir en stabil konstruksjon.

Behandling før enheten brukes

Synthes-produkter som leveres i ikke-steril tilstand må rengjøres og damp-steriliseres før kirurgisk bruk. Før rengjøring må du fjerne all originalemballasje. Før dampsterilisering må produktet plasseres i en godkjent innpakning eller beholder. Følg rengjørings- og steriliseringsinstruksjonene som gis i Synthes-brosjyren "Viktig informasjon".

Desinfeksjon og rengjøring

Bruk milde rengjørings- og desinfeksjonsløsninger for å fjerne urenheter.

Hvis et rengjøringsmiddel brukes sammen med desinfeksjonsmiddelet anbefales det å bruke både desinfeksjonsmiddel og rengjøringstilsetning fra samme produsent. Kontroller at løsningene er gjensidig kompatible og følg instruksjonene fra produsenten nøye når det gjelder konsentrasjon og nedsenkningstid.

Prosessering/reprosessering av enhet

Detaljerte instruksjoner for prosessering av implantater og reprosessering av gjenbrukbare enheter, instrumentbrett og etuier er beskrevet i Synthes-brosjyren "Viktig informasjon".

Merk: Ikke plasmasteriliser.

Demontering

SynFrame holdebase må ikke under noen omstendighet demonteres, da dette kan føre til skade og svekkelse på dens isolasjonsegenskaper.

Kombinasjon av medisinske enheter

Synthes har ikke testet kompatibiliteten med enheter som leveres av andre produsenter, og påtar seg ikke noe ansvar i slike tilfeller.

Advarsel

Kontroller SynFrame holdebase for mulig skade før hver medisinsk bruk, spesielt når det gjelder skader på den isolerende plastoverflaten, som f.eks. knekk eller belastningssprekker.

Skadet SynFrame holdebaser skal ikke brukes på nytt. Hvis du er i tvil må du snakke med din lokale Synthes-representant.

SynFrame holdebase må ikke brukes etter utløpsdatoen.

For mer informasjon om håndtering av SynFrame holdebase kan du se kirurgisk teknikk SynFrame (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