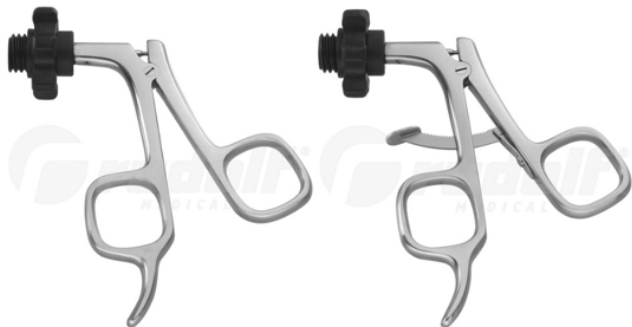


NOTKUNARLEIÐBEININGAR (IS) HANDFÖNG FYRIR LAPAROSKÓPIUTÆKI "SCREW-IN" ÁN HÁTÍÐNI- TENGINGAR



RUDOLF Medical GmbH + Co. KG
Zollerstrasse 1, 78567 Fridingen an der Donau,
Pýskaland
Símar +49 7463 9956-0
Fax +49 7463 9956-56
sales@RUDOLF-med.com
www.RUDOLF-med.com

D1457 / Rev B / ACR00574 / 2026-03-06



Vinsamlegast lesið áður en endurmeðhöndlun fer fram og geymið á öruggan stað

VARA

Þessar leiðbeiningar varða samsetningu og sundurliðun RUDOLF Medical-handfanga fyrir kviðsjónartækin "Screw-In" án há tíðni tengingar.

Þú ert að fá hágæða vöru og rétt meðhöndlun og notkun hennar er lýst hér að neðan.

Aðeins til faglegs notkunar: Tækin eru ætluð eingöngu fagnotendum (skurðlæknum, skurðstofuhjúkrunarfræðingum og tæknimönnum sem endurmeðhöndla lækningatæki).



Eftirfarandi leiðbeiningar varða sundurlagningu tækisins eftir skurðaðgerð og samsetningu eftir hreinsunar- og sótthreinsunarferli.

Nákvæmar leiðbeiningar um endurvinnslu má finna í IFU D0462:



RUDOLF Medical tæki eru afhent ósteríl og þarf að þrifa, sótthreinsa og sterilísera fyrir fyrstu notkun og strax eftir hverja notkun. Verndarhettur og flutningsumbúðir skulu fjarlægðar fyrirfram.

Við mælum með að smyrja vélrænum hlutum tækisins með smurolíu áður en það er sótthreinsað. Við hverja notkun skal framkvæma ítarlega virkni- og sjónræna skoðun.

ÆTLAÐ NOTKUNARMARKMIÐ

Handföng án HF-tengingar eru notuð í samsetningu með rör og tækjaísetningu.

VIÐVÖRUNARMERKI OG VARÚÐARRÁÐ

- Ekki nota skemmd tæki.
- Óviðeigandi notkun og ofálag vegna snúnings/vöktunar getur leitt til brota og varanlegrar aflögunar.
- Ekki nota málmursta eða slípiefni, því þau geta skemmt yfirborðið sem getur leitt til tærslu.
- Notandi skal ganga úr skugga um örugga samsetningu tækjanna sín á milli eða við ígræðslur áður en þau eru notuð klínískt.
- Gættu varúðar við meðhöndlun skarprar odda og skurðbrúna þar sem hætta er á meiðslum.
- Fyrir sjúklinga með ólæknandi sýkingar, svo sem CJD (Creutzfeldt-Jakob-sjúkdóm), lifrabólgu, HIV, hugsanlegar afbrigði þessara sýkinga eða grun um sýkingu, skal fara eftir gildandi landsreglum um förgun og endurvinnslu lækningatækja.
- Látið ekki tækin sitja of lengi í sótthreinsilausninni. Fylgið leiðbeiningum framleiðanda sótthreinsilausnarinnar.
- Vélræn hreinsun/ sótthreinsun ætti að forgangsraða fram yfir handvirka hreinsun/sótthreinsun, þar sem vélræn aðferðir er hægt að staðla, endurtaka og þar með staðfesta.

ÁÐUR EN HVERRRI NOTKUN: SÝNSKOÐUN OG ATHUGUN Á STARFSHÆFNI

Athugaðu:

- Ytri skemmdir (t.d. inndjúp, burrar, sprungur eða skarpar brúnir)
- Rétt virkni
- Leifar af þvottaefni eða sótthreinsiefni

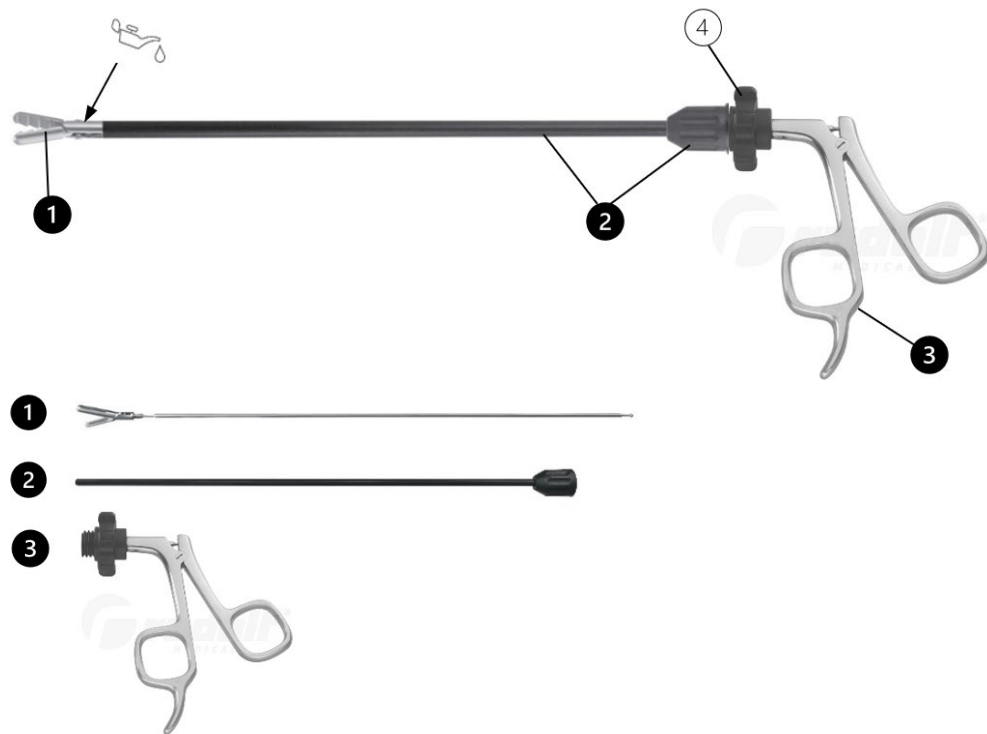
Lífsferill vörunnar er undir áhrifum margra þátta, þar á meðal:

- Fjöldi nota og tíðni endurvinnslulota
- Gæði umönnunar, meðhöndlunar og viðhalds
- Áframhaldandi læsileiki allra beinna vörumerkinga

LÝSING Á VÖRNUM FYRIR "SCREW-IN" KERFIÐ

- RUDOLF Medical kviðsjónar "Screw-In" kerfið samanstendur af þríhluta afskrúfanlegum tækjum þar sem íhlutir þeirra geta verið sameinaðir á milli. Tækin eru fánleg í ýmsum gerðum (munnstykki, handföng, rör) og hönnunum (rörþvermál, vinnulengd).
- "Screw-In" kerfið gerir kleift að sameina rör (með samhæfum kjálkainnskotum) við alla handfanga kerfisins.
- Tækin eru ekki takmörkuð við neinn ákveðinn hóp sjúklinga.

Dæmi: Greiptöng með rörþvermál 5 mm, vinnulengd 330 mm, handfang án hakks.



Samsetningarhlutar og íhlir:

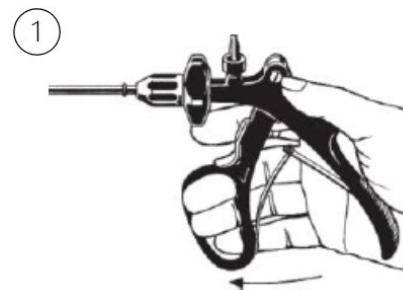
- (1) Munnstykki - dæmið hér að ofan með gripgafli.
- (2) Pípa með festiskraufu. Festiskraufurnar fást í ýmsum litum.
- (3) Handfang - dæmið hér að ofan sýnir gerð án hakka.
- (4) Snúningsfesting, snýst 360°, með 10 læsipunktum (þægindahandfang: 12 læsipunktur).

SAMSETNING / AFTURNÁM

⚠ Kinnarskífur má eingöngu para saman við rör af sama kerfisstærð og vinnulengd.

Myndirnar í eftirfarandi samsetningarleiðbeiningum og sundurliðunarleiðbeiningum geta verið frábrugðnar módelinu þínu þar sem til eru mismunandi gerðir. Vélrænni og meðferð eru hins vegar hin sömu.

Rífsamsetning

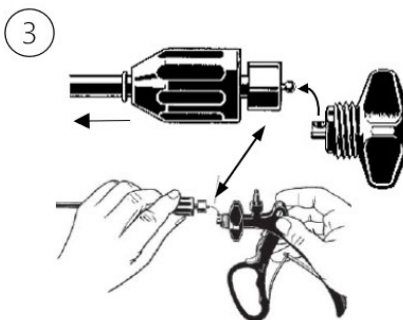


Til að skrufa pípuna af, opnaðu tækið eða handfangið.

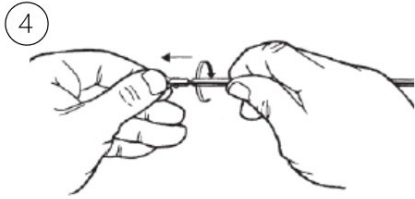
Innbyggðir gormar (sjá mynd) í handföngum styðja sjálfvirka opnun.



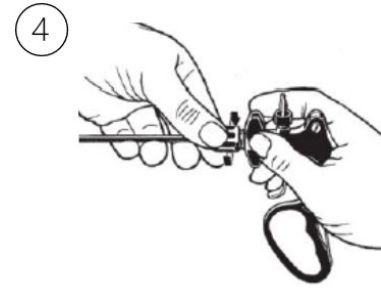
1. Haltu snúningsfestaran fast við handfangið.
2. Loftið festingarskrúfnæti rörsins með því að snúa því réttþyrningslaga móti.



1. Drag festingarskrúfuhnetuna aftur yfir málmcyndrinn á rörinu.
2. Taktu rörin ásamt kjálkainnsetningunni úr kúlugrunn handfangsins.



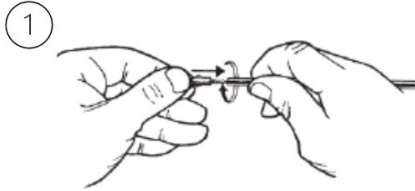
1. Afturskrúfaðu rörinu af kjálkainnsetningunni með því að snúa því réttþyrningslega til vinstri.
2. Togið kjálkainnskotið úr rörinu.



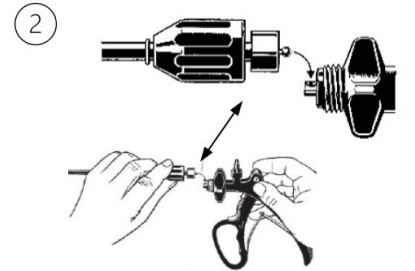
1. Skrúfið festingarnælu í réttisælis á þráðholu handfangsins og herðið hana á meðan þið haldið snúningsfestingunni í handfanginu.
2. Eftir samsetningu skaltu framkvæma virkniskoðun.

Fyrir frekari upplýsingar, sjá kaflann "Áður en hver notkun: sjónræn og virknisskoðun".

Samsetning

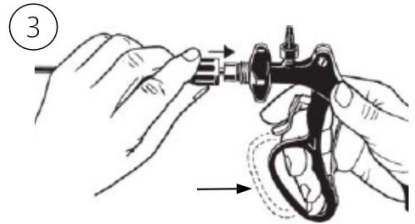


1. Slepptu kjálkainnsláttinum inn í rörinu og skrúfaðu rörinu á kjálkainnsláttinn með því að snúa því réttþyrningsátt.
2. Festið rörinu aðeins svo mikið að kjálkainnstunga losni ekki við notkun.



1. Með kúlulokinu fyrst, settu rör með skrúfaða kjálkainnstungu inn í kúluholið í handfanginu.
2. Gakktu úr skugga um að kjálkurinn sé fullkomlega lokaður.

Handfangan verða að vera opin. Ekki nota hana.



1. Haltu handfanginu aðeins áfram þar til málmhylki rörsins hvílir að þráðargati handfangsins.
2. Slekkðu festingarskrúfnapinnann yfir málmcylinerinn á rörinu í átt að þráðholu handfangsins.

Þetta gerir það auðvelt og öruggt að skrúfa festingarskrúfuhnetuna á handfangið.

TÁKN

	Sjá leiðbeiningar um notkun.
LOT	Lotunúmer
REF	Vörunnr.
QTY	Stk. í pakka
	Ósýklalyf
	Varúð
	Framleiðandi
	Framleiðsludagur
CE 0297	CE-merking samkvæmt Reglugerð um lækningatæki (ESB) 2017/745 (MDR) með auðkenni tilkynnts aðila
	Smyrðu með sílikonfríu, lífhæfu hvítu olíu sem er samþykkt fyrir lækningatæki og gufuþurrkun.
MD	Lækningatæki