

ISTRUZIONI PER L'USO: KIT DI POSIZIONAMENTO DEL TAVOLO JACKSON

PRIMA DI UTILIZZARE IL PRODOTTO, LEGGERE ATTENTAMENTE LE SEGUENTI INFORMAZIONI.

DESCRIZIONE

Il Kit di posizionamento del Tavolo Jackson di Xodus Medical è un sistema di componenti a base di schiuma da utilizzare sul Tavolo Jackson per gli interventi chirurgici alla colonna vertebrale.

INDICAZIONI

Il Kit di posizionamento del Tavolo Jackson è un dispositivo monouso non sterile da utilizzare nelle procedure chirurgiche.

FINALITÀ E UTENTE

Questo dispositivo è destinato all'uso da parte di operatori sanitari qualificati su un Tavolo Jackson per prevenire lesioni cutanee del paziente durante le procedure chirurgiche.

CONTROINDICAZIONI

Questo dispositivo non è progettato, venduto o destinato ad un uso diverso da quanto qui indicato.

CONOSCENZA E UTILIZZO

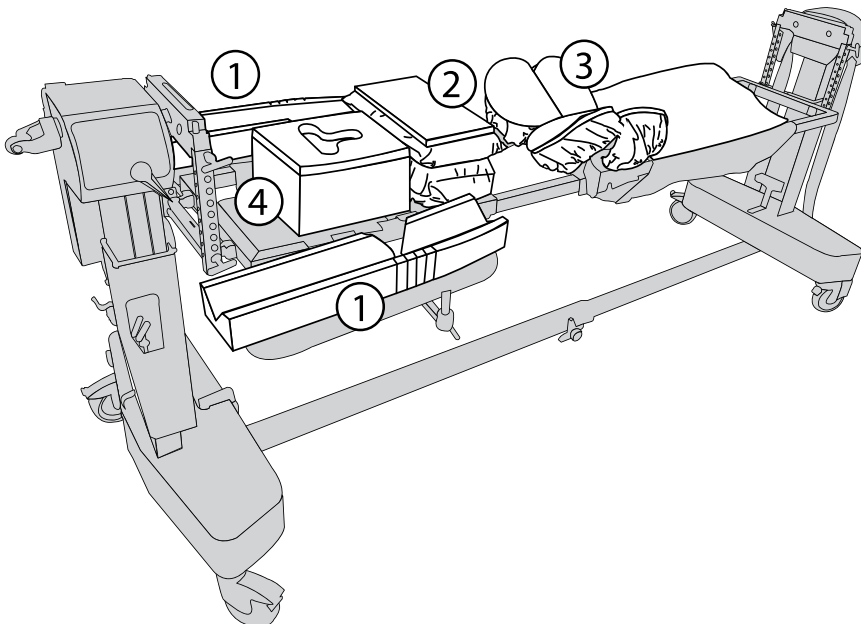
L'uso professionale richiede la conoscenza di queste istruzioni per l'uso. L'uso del dispositivo si limita alla sala operatoria chirurgica di un ospedale o di un centro chirurgico.

BENEFICI CLINICI

Il Kit di posizionamento del Tavolo Jackson protegge la pelle del paziente durante la procedura chirurgica eseguita sul Tavolo Jackson.

PREPARAZIONE E UTILIZZO

1. Nota: Il Kit potrebbe non contenere tutti i prodotti elencati di seguito.
2. Posizionare ciascun supporto del braccio sul cuscinetto del bracciolo corrispondente (sinistra e destra), assicurandosi che i ritagli siano rivolti verso l'esterno per il supporto dell'intero braccio.
3. Posizionare saldamente la copertura per il sollevamento del busto sopra l'imbottitura del torace. Avere lo strato DermaProx rivolto verso l'alto per il contatto diretto con la pelle.
4. Posizionare saldamente le coperture per fianchi/cosce sui quattro cuscinetti per fianchi e cosce. Se si utilizzano le coperture DermaProx, assicurarsi che DermaProx sia rivolto verso l'alto per il contatto diretto con la pelle.
5. Centrare il poggiatesta sulla tavola di supporto e assicurarsi che l'apertura ovale del poggiatesta sia orientata correttamente nella parte superiore del tavolo, con lo strato DermaProx rivolto verso l'alto.



SMALTIMENTO

- Dopo l'uso, Kit di posizionamento del Tavolo Jackson deve essere smaltito in conformità con la politica ospedaliera.

AVVERTENZE

- Questo dispositivo è stato progettato, testato e prodotto esclusivamente per l'uso su un singolo paziente. Il riutilizzo o il ricondizionamento di questo dispositivo può provocarne il guasto o conseguenti lesioni.
- Il ricondizionamento di questo dispositivo può creare un rischio di contaminazione e infezione del paziente.
- Non riutilizzare o ricondizionare questo dispositivo.
- Dopo l'uso, Kit di posizionamento del tavolo Jackson deve essere smaltito in conformità con la politica ospedaliera.
- Il Kit di posizionamento del Tavolo Jackson deve essere conservato in un luogo pulito e asciutto a temperatura ambiente prima dell'uso. Evitare l'esposizione prolungata a temperature elevate.
- Si prega di ispezionare visivamente per verificare la presenza di eventuali violazioni dell'integrità dell'imballaggio prima dell'uso. Non utilizzare se danneggiato, aperto o violato.
- La legge federale degli Stati Uniti limita la vendita di questo dispositivo a un medico o su sua prescrizione.

PRECAUZIONI

- Il Kit di posizionamento del Tavolo Jackson deve essere utilizzato in conformità con le istruzioni per l'uso e qualsiasi controindicazione, avvertenza o precauzione fornita dal produttore del relativo strumento.
- Nota all'utente e/o al paziente che qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato all'autorità competente dello Paese in cui si trova l'utente e/o il paziente, nonché a Xodus Medical e al suo rappresentante autorizzato.

SPECIFICHE TECNICHE

- I materiali di fabbricazione includono:
 - » Schiuma poliuretana
- Periodo di validità - Indefinito

CONDIZIONI DI STOCCAGGIO, TRASPORTO E FUNZIONAMENTO

- Il Kit di posizionamento del Tavolo Jackson deve essere conservato in un luogo pulito e asciutto a temperatura ambiente prima dell'uso. Evitare l'esposizione prolungata a temperature elevate.



Attenzione!
Consultare i documenti
di accompagnamento



Dispositivo
medico



xodusmedical.com/eifu
Consultare le istruzioni
per l'uso o consultare
le istruzioni per l'uso in
formato elettronico



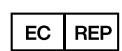
Non riutilizzare



Non realizzato con lattice
di gomma naturale



Non utilizzare se
la confezione è
danneggiata o aperta



Emergo Europa
Westervoortsedijk 60
6827 AT Amhem
Paesi Bassi



702 Prominence Drive Ph. 1 - 724.337.5500
Pittsburgh, PA 15068 U.S.A.

REGISTRATO FDA
CERTIFICATO ISO 13485

xodusmedical.com | info@xodusmedical.com

LITIFUJF003 R0 6/8/2023