

Istruzioni per l'uso

Solo Staffa per Vaschetta Urologica, Lato Anteriore (Trade Name: Head End Uro Tray Bracket Only)

Controindicazioni/Divieti

Utilizzare solo sui modelli elencati in **Istruzioni per l'uso**, 2. Tavolo operatorio applicabile.

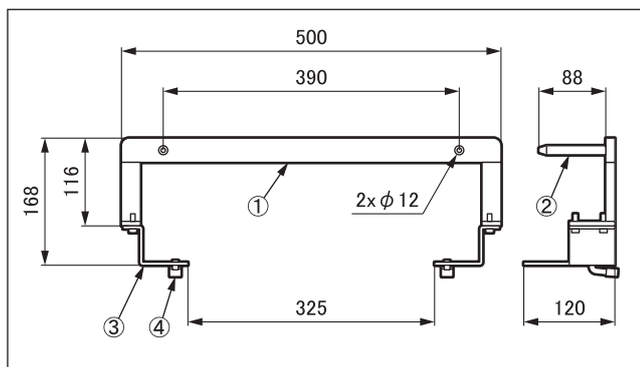
Simbolo per l'etichettatura

MD : Dispositivo medico

Specifiche

1. Forma

Unità: mm



N. codice	Descrizione prodotto
08-068-40-UE	Solo Staffa per Vaschetta Urologica, Lato Anteriore (UE) (Head End Uro Tray Bracket Only (UE))

2. Peso

2,5 kg

3. Materiale

- ① Telaio: Barra di acciaio inox
- ② Albero di inserimento: Barra di acciaio inox
- ③ Piastra di guida: Piastra in acciaio inox laminato a freddo
- ④ Fermo: Barra di acciaio inox

Nota: Il numero corrisponde a quelli utilizzati in 1. Forma.

Scopo previsto

Questo è un accessorio per un tavolo operatorio. Si tratta di un attacco per l'installazione dell'imbuto per il tavolo operatorio 3100S.

Utente previsto

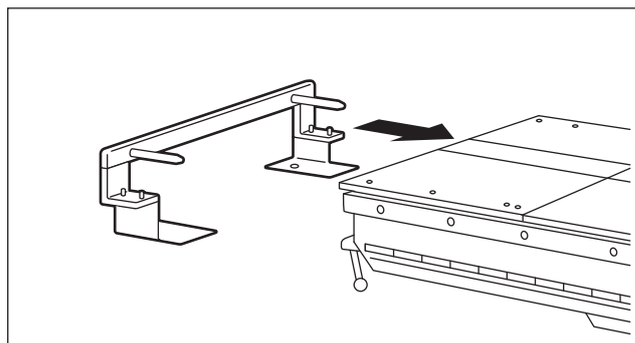
Questo prodotto deve essere utilizzato da personale sanitario, tra cui, ma non solo, chirurghi, infermieri e tecnici biomedici.

Istruzioni per l'uso

1. Montaggio dell'attacco

- 1-1. Rimuovere il poggiamambe dal tavolo operatorio.
- 1-2. Inserire l'albero di inserimento ② nel foro di inserimento sul tavolo operatorio.
- 1-3. Serrare la leva di fissaggio sul tavolo operatorio e confermare che questo prodotto è fissato saldamente.
- 1-4. Installare e fissare l'imbuto.

Nota: Il numero corrisponde a quelli utilizzati in 1. Forma.



2. Tavoli operatori applicabili

Nome del prodotto
Tavolo Operatorio Elettroidraulico ELITE-3100A di SKYTRON (SKYTRON ELITE-3100A Electro-Hydraulic Surgical Table)
Tavolo Operatorio Elettroidraulico ELITE-3100S di SKYTRON (SKYTRON ELITE-3100S Electro-Hydraulic Surgical Table)

Avvertenza/Attenzione

1. Attenzione

Garantire che tutte le maniglie di fissaggio siano serrate. Un allentamento può causare il distacco o lo spostamento del prodotto, il quale potrebbe a sua volta causare lesioni al paziente.

2. Precauzioni importanti

2-1. Quando si lavora con un tavolo operatorio, prestare attenzione per non consentire che questo prodotto venga a contatto o interferisca con la parte superiore del tavolo o con altri strumenti e apparecchi utilizzati in combinazione con questo prodotto. In caso contrario, il prodotto potrebbe rompersi.

2-2. Per l'igiene, assicurarsi di utilizzare teli sterilizzati sulle aree di questo prodotto in cui il paziente viene a contatto.

Conservazione/Durata

- 1. Non conservare il dispositivo in luoghi con temperature elevate o in aree con umidità elevata dove la temperatura subisce forti variazioni.
- 2. Durata utile di questo prodotto: 7 anni
(Soggetto alla manutenzione e ispezione specificate, e conservato correttamente.)

Manutenzione/Ispezione

<Da parte dell'utente>

1. Prima e dopo l'utilizzo

Controllare che questo prodotto non sia danneggiato o rotto prima e dopo ogni uso.

2. Pulizia e disinfezione

In caso di un guasto di questo prodotto, etichettare chiaramente il dispositivo come "Rotto", "Non utilizzare", "Richiede riparazione" ecc., e contattare il vostro rivenditore locale o Mizuho.

3. In caso di un malfunzionamento

Se è necessario far riparare questo prodotto, etichettare chiaramente il dispositivo come "Rotto", "Richiede riparazione" ecc., e contattare il vostro rivenditore locale o Mizuho.

<Da parte degli agenti>

La manutenzione e l'ispezione possono essere eseguite esclusivamente da agenti certificati di Mizuho.

Imballaggio

1 pezzo per confezione

Garanzia

MIZUHO Corporation provvederà alla riparazione delle parti difettose di questo prodotto senza alcun addebito entro un anno dalla data di consegna/fatturazione, esclusi i danni causati da riparazione effettuata da terze parti, cause di forza maggiore, uso improprio o danni intenzionali. Tutti i restanti termini e condizioni di garanzia sono soggetti alle disposizioni di MIZUHO Corporation.

Smaltimento

Questo dispositivo deve essere smaltito in conformità ai regolamenti locali. Consultare il distributore locale per informazioni sul corretto smaltimento.

Avviso

Qualsiasi grave inconveniente, verificatosi in relazione al dispositivo, deve essere segnalato al fabbricante e all'autorità competente del luogo in cui risiede l'utilizzatore e/o il paziente.



MIZUHO Corporation
3-30-13 Hongo, Bunkyo-ku, Tokyo 113-0033, Japan
<https://www.mizuho.co.jp>



EMERGO EUROPE
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem, The Netherlands