

Emergency Relief Bed™



Łóżko szpitalne regulowane ręcznie

Podręcznik użytkownika

REF 7600-000-900

stryker



| | |
|---|---|
|  | Chronić przed wilgocią |
|  | Nie używać ostrych przedmiotów w celu otwarcia opakowania |

Wykaz środków ostrożności w zakresie bezpieczeństwa

OSTRZEŻENIE

Może zagrażać bezpieczeństwu osobistemu pacjenta lub użytkownika. Zignorowanie tej informacji może skutkować obrażeniami ciała pacjenta lub użytkownika.

PRZESTROGA

Niniejsza instrukcja wskazuje specjalne procedury lub środki ostrożności, których należy przestrzegać, aby uniknąć uszkodzenia sprzętu.

Symbole

| | |
|---|---|
|  | Instrukcja obsługi/sprawdzić w instrukcji obsługi |
|  | Ogólne ostrzeżenie |
|  | Trzymać dłonie z daleka |
|  | Nie popychać |
|  | Numer katalogowy |
|  | Producent |
|  | Oznaczenie CE |
|  | Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej |
|  | Bezpieczne obciążenie robocze |
|  | Masa sprzętu przy bezpiecznym obciążeniu roboczym |
|  | Maksymalna masa ciała pacjenta |

OSTRZEŻENIE

- Nie wolno siadać na końcowej części łóżka. Nadmierny ciężar spowoduje wywrócenie powierzchni łóżka, co może spowodować obrażenia pacjenta.
- Zawsze należy włączać hamulce kółek samonastawnych, gdy pacjent siada na produkcie lub wstaje z niego. Nacisnąć łóżko, aby upewnić się, że hamulce są bezpiecznie zablokowane. Zawsze należy włączać hamulce z wyjątkiem sytuacji, gdy łóżko jest przesuwane. Ruch łóżka w trakcie siadania lub wstawania pacjenta z łóżka może spowodować obrażenia ciała.
- Maksymalny limit urządzenia dla masy ciała pacjenta wynosi 160 kg. Bezpieczne obciążenie robocze to 180 kg. Ciężar przekraczający ten limit może spowodować pęknięcie lub zapadnięcie się urządzenia, powodując obrażenia ciała pacjenta.
- Aby uniknąć obrażeń użytkownika końcowego należy popychać łóżko uchwytem pręta po stronie stóp pacjenta, gdy pacjent jest w pozycji na wznak. Można także popychać łóżko od strony głowy, gdy oparcie pleców (powierzchnia wsparcia po stronie głowy pacjenta) jest uniesione.
- Zachować ostrożność podczas przemieszczania łóżka, gdy pacjent pozostaje w łóżku, ponieważ łóżko nie ma żadnych ograniczeń ani ram bocznych.
- Nie używać stojaka na kroplówki jako elementu do popychania lub pociągania. W takim przypadku może dojść do uszkodzenia produktu.

Opis produktu

Emergency Relief Bed to ręcznie regulowane łóżko szpitalne bez napędu, które używane jest w połączeniu z

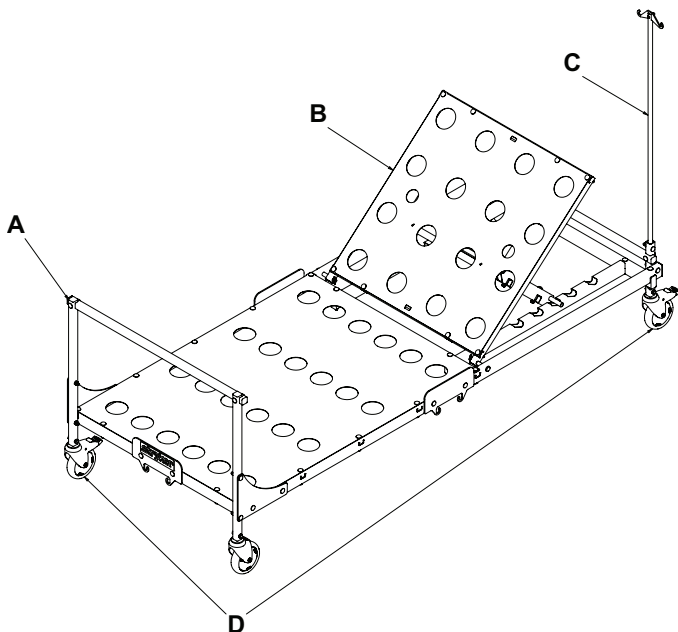
CE

powierzchnią podparcia pacjenta i ma stojak na kroplówki. Powierzchnia podparcia pacjenta, bez napędu, pasuje do wymiarów ramy. To podstawowe łóżko i powierzchnia zostały opracowane w odpowiedzi na niedobór łóżek szpitalnych podczas pandemii wirusa COVID-19.

Wskazania do stosowania

Emergency Relief Bed jest przeznaczone do pomocy w ustawieniu, leczeniu, rekonwalescencji, wsparciu i transporcie pacjentów w szpitalu ogólnym lub w tymczasowym środowisku oddziału ratunkowego w sytuacji lokalnej, stanowej lub federalnej. Produkt przeznaczony jest do użytku wyłącznie podczas pandemii wirusa COVID-19. Powierzchnia podparcia bez napędu ma na celu zapewnienie powierzchni podparcia do leczenia i badania pacjenta.

Ilustracja produktu



- A Uchwyt pręta po stronie stóp pacjenta
- B Oparcie pleców
- C Stojak na kroplówki
- D Kółko samonastawne z hamulcem

Wkładanie stojaka na kroplówki

1. Wyjąć przetyczkę i sworzeń z gniazda stojaka na kroplówki.
2. Umieścić stojak na kroplówki (C) w gnieździe stojaka na kroplówki.



Stryker Medical
3800 E. Centre Avenue
Portage, MI 49002
USA

3. Ponownie zamontować przetyczkę i sworzeń w gnieździe stojaka na kroplówki.

Czyszczenie

Zalecana metoda czyszczenia:

1. Ręcznie umyć wszystkie odkryte powierzchnie łagodnym detergentem za pomocą rozpylacza lub zwilżonych ściągaczy.
2. Należy przestrzegać odpowiedniego czasu kontaktu i wymagań dotyczących płukania podanych w instrukcji dostarczonej przez producenta roztworu czyszczącego.
3. Przed ponownym oddaniem produktu do użytku należy go wysuszyć.

Uwaga - Unikać nadmiernego nasączenia. Nie pozostawiać mokrego produktu.

Dezynfekcja

Zalecane środki odkażające do stosowania na powierzchniach tego produktu obejmują:

- Czwartorzędowe środki (czynny składnik – chlorek amonu) zawierające < 3% eteru glikolowego
- Fenolowe środki (aktywny składnik – o-fenylofenol)
- Roztwór wybielacza na bazie chloru (5,25% — mniej niż 1 część wybielacza na 100 części wody)
- Alkohol (aktywny składnik - 70% alkohol izopropylowy)

Zalecana metoda dezynfekcji:

1. Należy dokładnie stosować się do zaleceń producenta środka dezynfekującego dotyczących rozcieńczania.
2. Nakładać zalecany roztwór środka dezynfekującego w rozpylaczu lub w postaci wstępnie nasączonych jednorazowych chusteczek.
3. Między jednym a drugim użyciem umyć ręcznie wszystkie odkryte powierzchnie produktu zalecanym środkiem dezynfekującym.
4. Przed ponownym oddaniem produktu do użytku należy go wysuszyć.

Uwaga

- Unikać nadmiernego nasączenia. Nie pozostawiać mokrego produktu.
- Należy przestrzegać zaleceń producenta w zakresie rozcieńczania w celu zapewnienia odpowiedniego czasu kontaktu i wymagań płukania. Przestrzegać wytycznych producenta środka dezynfekującego w zakresie odpowiedniej dezynfekcji.

EC REP

Stryker European Operations Limited
Anngrove, IDA Business & Technology Park
Carrigtwohill, Co Cork, T45 HX08
Ireland