

Istruzioni per l'uso

















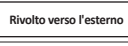

Le fasce per barella 600 IC sono destinate all'uso per il sollevamento e il trasferimento dei pazienti in posizione orizzontale. È destinato esclusivamente all'uso con l'accessorio LikoStretch™ Mod 600 IC, Art. n. 3156065B. Queste fasce vengono comodamente collocate sotto il paziente, senza dover girare o ruotare il paziente. Carico max. 250 kg indipendentemente dal numero di fasce (6-8 pezzi) utilizzati.


IMPORTANTE!

Il sollevamento e il trasferimento di un paziente comportano sempre un certo livello di rischio. Leggere le istruzioni per l'uso del sollevatore paziente e dell'accessorio LikoStretch Mod 600 IC prima dell'uso. È importante comprendere appieno il contenuto delle Istruzioni per l'uso. L'apparecchiatura deve essere utilizzata esclusivamente da personale addestrato. Durante l'uso, procedere con la massima cura e prudenza. L'operatore è sempre responsabile della sicurezza del paziente. In caso di dubbi, contattare il produttore o il fornitore.

Descrizione dei simboli

È possibile trovare i seguenti simboli in questo documento e/o sul prodotto.

| Simbolo | Descrizione |
|---|--|
|  | Avvertenza: questa situazione necessita di un livello maggiore di cura e attenzione. |
|  | Marchio CE |
|  | Produttore legale |
|  | Data di produzione |
|  | Leggere le istruzioni per l'uso prima dell'uso |
|  | Identificatore del prodotto |
|  | Numero di serie |
|  | Dispositivo medico |
|  | Non lavare a secco |
|  | Non stirare |
|  | Non asciugare a macchina |
|  | Lavaggio Questo simbolo è sempre accompagnato dalla temperatura consigliata espressa in °C e °F. |
|  | Senza lattice |
|  | Non candeggiare |
|  | Ispezione periodica |
|  | Direzione verso l'alto e simbolo all'esterno del prodotto. |
|  | Simbolo all'esterno del prodotto. |
|  | Codice a barre Data Matrix GS1 che può contenere le seguenti informazioni. (01) Global Trade Item Number (11) Data di produzione (21) Numero di serie |

 Dispositivo medico di classe I

Avvertenze di sicurezza

Modifiche sui prodotti

I prodotti Liko sono in continuo sviluppo e questo è il motivo per cui ci riserviamo il diritto di apportare modifiche al prodotto senza preavviso. Contattare il rappresentante Hill-Rom per consigli e informazioni sugli aggiornamenti dei prodotti.

Design and Quality by Liko in Sweden

Il sistema di gestione per la produzione e lo sviluppo del prodotto è certificato in conformità alla normativa ISO9001 e al suo equivalente per l'industria dei dispositivi medicali, ISO13485. Il sistema di gestione ha anche ottenuto la certificazione in conformità con lo standard ambientale ISO14001.

Avviso per gli utenti e/o i pazienti nell'UE

Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello Stato membro in cui risiede l'utente e/o il paziente.

Cura e manutenzione

Controllare il prodotto prima di ogni utilizzo. Ispezionare i seguenti punti al fine di riscontrare eventuali segni di usura o danneggiamento:

- Tessuto
- Cuciture

⚠ Non utilizzare accessori di sollevamento danneggiati.

In caso di dubbi, contattare il produttore o il fornitore.

Istruzioni di lavaggio

Consultare l'etichetta del prodotto degli accessori di sollevamento e l'appendice "Cura e manutenzione delle imbragature Liko".

Ispezione periodica

Il prodotto deve essere ispezionato almeno una volta ogni 6 mesi. Potrebbero essere necessarie ispezioni più frequenti nel caso in cui il prodotto sia usato o lavato con una frequenza maggiore del previsto. Per i protocolli, contattare il rappresentante Hill-Rom.

Durata stimata

Il prodotto ha una durata stimata di 3 anni. La durata stimata si basa su 10 utilizzi al giorno e un lavaggio una volta alla settimana, secondo le istruzioni di lavaggio. Hill-Rom consiglia di utilizzare il prodotto solo entro la sua durata stimata.

Istruzioni di riciclaggio

Le fasce devono essere smaltite come rifiuto combustibile.

Hill-Rom valuta e fornisce indicazioni agli utenti in merito alla manipolazione e allo smaltimento sicuri dei propri dispositivi per contribuire alla prevenzione delle lesioni inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, tagli, forature della pelle, abrasioni, nonché in merito alla pulizia e alla disinfezione necessarie del dispositivo medico dopo l'uso e prima dello smaltimento. I clienti devono attenersi a tutte le leggi e normative federali, statali, regionali e/o locali in materia di smaltimento sicuro di dispositivi e accessori medicali.

In caso di dubbi, l'utente del dispositivo dovrà prima contattare l'assistenza tecnica Hill-Rom per indicazioni sui protocolli di smaltimento sicuri.

Panoramica delle fasce per barella 600 IC Liko™, 8 pezzi

| Nome | Art. n. | Materiale | Lunghezza | Portata massima |
|-----------------------------------|---------|------------|-----------|-----------------|
| Fasce per barella 600 IC, 8 pezzi | 3684001 | Poliestere | 140 cm | 250 kg |



www.hillrom.com

Liko AB
Nedre vägen 100
975 92 Luleå, Sweden
+46 (0)920 474700

Liko AB is a subsidiary of Hill-Rom Holdings Inc.

Enhancing outcomes for
patients and their caregivers:

Hill-Rom