

CE Instrukcja używania

Żelowa podkładka pozycjonująca na salę operacyjną

1. Informacje o produkcie

Nazwa produktu: Żelowa podkładka pozycjonująca na salę operacyjną

Nazwa marki: Libertech żelowa podkładka pozycjonująca na salę operacyjną

2. Przeznaczenie produktu

Produkt przeznaczony jest do zmniejszenia bólu i zapobiegania odleżynom podczas operacji medycznych








3. Środki ostrożności




- 1) Przechowywać produkt z dala od ostrych krawędzi.
- 2) Przechowywać produkt z dala od bezpośredniego światła słonecznego.
- 3) Upewnić się, że na produkcie nie znajdują się substancje obce.
- 4) Przed użyciem upewnić się, że produkt nie jest rozdarty.
- 5) Produkt przeznaczony jest do użytku wyłącznie przez lekarzy lub personel medyczny o odpowiednich kompetencjach.

4. Przechowywanie, czyszczenie i dezynfekcja

- 1) Unikać podnoszenia lub przenoszenia produktu za rogi lub krawędzie, aby zapobiec nadmiernych naciągnięć, które mogą uszkodzić powierzchnię powłoki.
- 2) Nie używać środków dezynfekujących na bazie alkoholu lub nierozcieńczonych. Mogą one utwardzić lub zabarwić powierzchnię produktów z giętkiego tworzywa.
- 3) Czyścić produkt po każdym użyciu, upewniając się, że na powierzchni mającej bezpośredni kontakt z pacjentem nie ma żadnych pozostałości po czyszczeniu.
- 4) Należy zapoznać się z wytycznymi dotyczącymi czyszczenia i dezynfekcji wymienionymi w niniejszym dokumencie.
- 5) Po umyciu nie należy używać żadnego rodzaju urządzeń do suszenia produktu.
- 6) Temperatura wody stosowanej do mycia powinna być niższa niż 40°C.
- 7) Nie należy przechowywać produktu w złożonej pozycji.

Informacje o symbolach

Nr	Symbol	Opis
1		Oznakowanie zgodności CE jest zgodne z formularzem w załączniku V do rozporządzenia (UE) 2017/745. Oznakowanie zgodności ma zasadniczo ten sam wymiar pionowy, a jego rozmiar jest większy niż 5 mm X 5 mm
2		Wskazuje na konieczność zapoznania się przez użytkownika z instrukcją używania.
3		Wskazuje na konieczność zapoznania się przez użytkownika z instrukcją używania w celu uzyskania istotnych informacji ostrzegawczych, takich jak środki ostrożności, które z różnych powodów nie mogą być przedstawione na danym wyrobie medycznym.
4		Wskazuje kod partii producenta, tak aby można było zidentyfikować numer partii.
5		Numer katalogowy
6		Wskazuje datę produkcji wyrobu medycznego.
7		Wskazuje producenta wyrobu medycznego.

8		Wskazuje na wyrób medyczny, który wymaga ochrony przed światłem.
9		Wskazuje na wyrób medyczny, który wymaga ochrony przed wilgocią.
10		Wskazuje upoważnionego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej.
11	MD	Wskazuje, że przedmiot jest wyrobem medycznym

Producent

Libertech

1352, Poseungjangan-ro, Jangan-myeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republika Korei

Kontakt: +82-70-4680-0707

Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej

JaviTech e.K.

Sachsenhausener Straße 16, 65824 Schwalbach am Taunus, Niemcy

LBT-IFU-001 Rev. 1

Data wydania: 2021-10-27