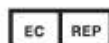

BARELLA A CUCCHIAIO

È necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico da noi fornito al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si ha sede.

REF WSX-E3 (34103)



Jiangyin EVERIS Medical Equipment Co., Ltd.
No.1001, Chengyang Road, Jiangyin City,
Jiangsu Province, P.R. China
Made in China



Share Info Consultant Service LLC Repräsentanzbüro.
Heerdter Lohweg 83, 40549 Dusseldorf



Fig. 1

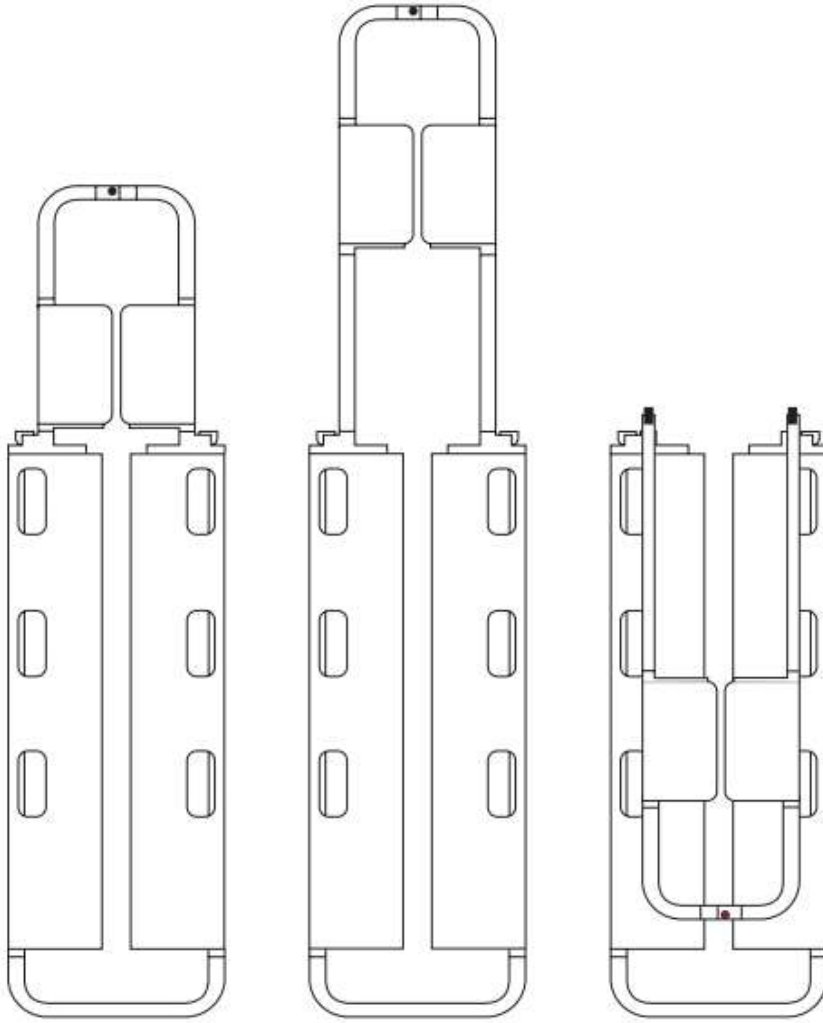
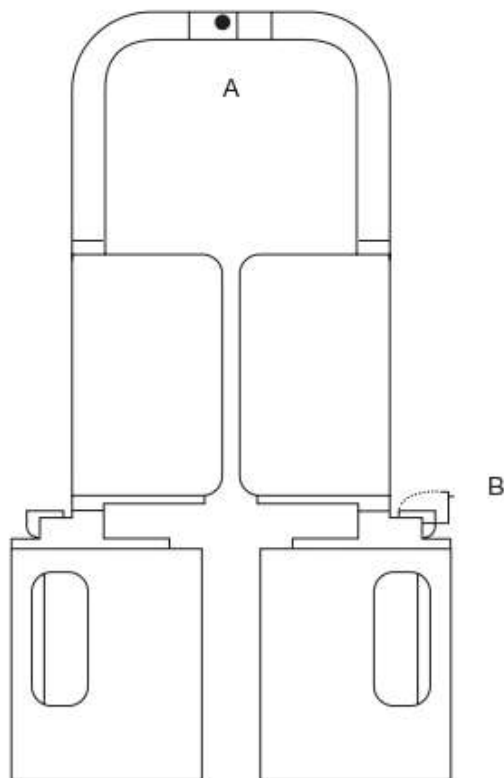


Fig. 2



CARATTERISTICHE COSTRUTTIVE

DATI DIMENSIONALI	
Lunghezza estensione minima	1710 mm
Lunghezza estensione massima	2060 mm
Lunghezza piegata	1216 mm
Larghezza	432 mm
Spessore e barella piegata	100 mm
Peso	8,5 kg
Portata	159 kg

La barella atraumatica è realizzata quasi interamente in alluminio anticorrosione anodizzato adatto per resistere alla corrosione e nel contempo per garantire la necessaria robustezza e leggerezza all'insieme.

Gli elementi portanti sono costruiti utilizzando tubolari estrusi sempre in alluminio, di dimensioni opportune per sopportare le sollecitazioni causate dall'uso. Le varie parti sono assemblate mediante rivetti in acciaio e nei punti meno sollecitati da rivetti in alluminio. I ganci di chiusura sono in ferro zincato e sono stati progettati per garantire la massima sicurezza ed impedire aperture accidentali.

Scomponibile longitudinalmente in due parti speculari, è dotata di un sistema di allungamento con relativi sistemi di bloccaggio per adattarla all'altezza del paziente e viene fornita con un set di 3 cinture di sicurezza.

LE CARATTERISTICHE COSTRUTTIVE DELLA BARELLA ATRAUMATICA RISPONDONO A QUANTO PREVISTO DALLA NORMA TECNICA UNI EN 1865-1:2015

TUTTE LE PROVE MECCANICHE CHE NE ATTESTANO L'IDONEITÀ SONO STATE EFFETTUATE PRESSO UN ORGANISMO NOTIFICATO PER LA CERTIFICAZIONE "CE".

ISTRUZIONE D'USO

Per caricare il ferito occorre sganciare uno o entrambi i giunti in fusione di alluminio posti alle estremità della barella. Questa operazione si effettua premendo a fondo il pulsante A.

Si allargano le parti mobili della barella e si collocano sotto l'infortunato, quindi si richiudono facendo attenzione che i ganci di chiusura siano saldamente ancorati; si deve sentire il caratteristico suono dello scatto metallico. (vedi fig. 2).

Per adattare la lunghezza della barella all'altezza del paziente occorre sollevare la levetta B come indicato nella fig. 2, estrarre la parte superiore scorrevole della barella sino al punto desiderato, quindi riportare alla posizione iniziale la levetta B assicurandosi che i perni di fermo siano entrati correttamente nei fori di arresto. Prima di movimentare il paziente è consigliabile assicurarlo con tre cinghie di fissaggio, collocate rispettivamente a livello del torace, bacino e alcuni centimetri sopra il ginocchio.

La barella può essere riposta o in estensione minima o piegata, in questo caso basta sfilare completamente la parte scorrevole e ripiegarla.

Si rammenta che la barella deve essere impugnata unicamente utilizzando le maniglie ricavate lateralmente, qualsiasi altro modo di impiego potrebbe essere pericoloso per il paziente e causare danni alla barella.

Per la pulizia della barella è consigliato l'uso di acqua e sapone o di un disinfettante non aggressivo. Evitare assolutamente di utilizzare prodotti acidi, alcalini o solventi come ad esempio l'acetone o il diluente.

Saltuariamente sarebbe opportuno lubrificare con grasso di vaselina (in quantità minima) i tubi di scorrimento.

ATTENZIONE: l'uso della barella deve essere riservato a personale esperto. Non consentire a persone non addestrate di aiutare durante l'uso del dispositivo, poiché potrebbero causare lesioni al paziente o a se stessi.

- Prima di ogni utilizzo verificare sempre l'integrità del dispositivo. In caso di anomalie o danni che possano compromettere la funzionalità e la sicurezza del dispositivo, quindi del paziente e dell'operatore, è necessario togliere immediatamente il dispositivo dal servizio.
- Nel caso di ravvisato malfunzionamento del dispositivo, è necessario utilizzare immediatamente un prodotto analogo, al fine di garantire la continuità delle operazioni di soccorso.
- È vietato l'impiego del dispositivo per qualsiasi altro utilizzo diverso da quello descritto nel presente manuale.
- Non alterare o modificare arbitrariamente il dispositivo; la modifica potrebbe provocare il funzionamento imprevedibile e danni al paziente o ai soccorritori.
- Il dispositivo non deve subire alcuna manomissione (modifica, ritocco, aggiunta, riparazione), in caso contrario si declina ogni responsabilità sul funzionamento corretto o su eventuali danni provocati dal dispositivo stesso; inoltre si rendono nulle la certificazione CE e la garanzia del prodotto.

	Attenzione: Leggere e seguire attentamente le istruzioni (avvertenze) per l'uso		Conservare in luogo fresco ed asciutto		Leggere le istruzioni per l'uso
	Dispositivo medico conforme al regolamento (UE) 2017/745		Conservare al riparo dalla luce solare		Codice prodotto
	Fabbricante		Dispositivo medico		Data di fabbricazione
	Rappresentante autorizzato nella Comunità europea		Numero di lotto		