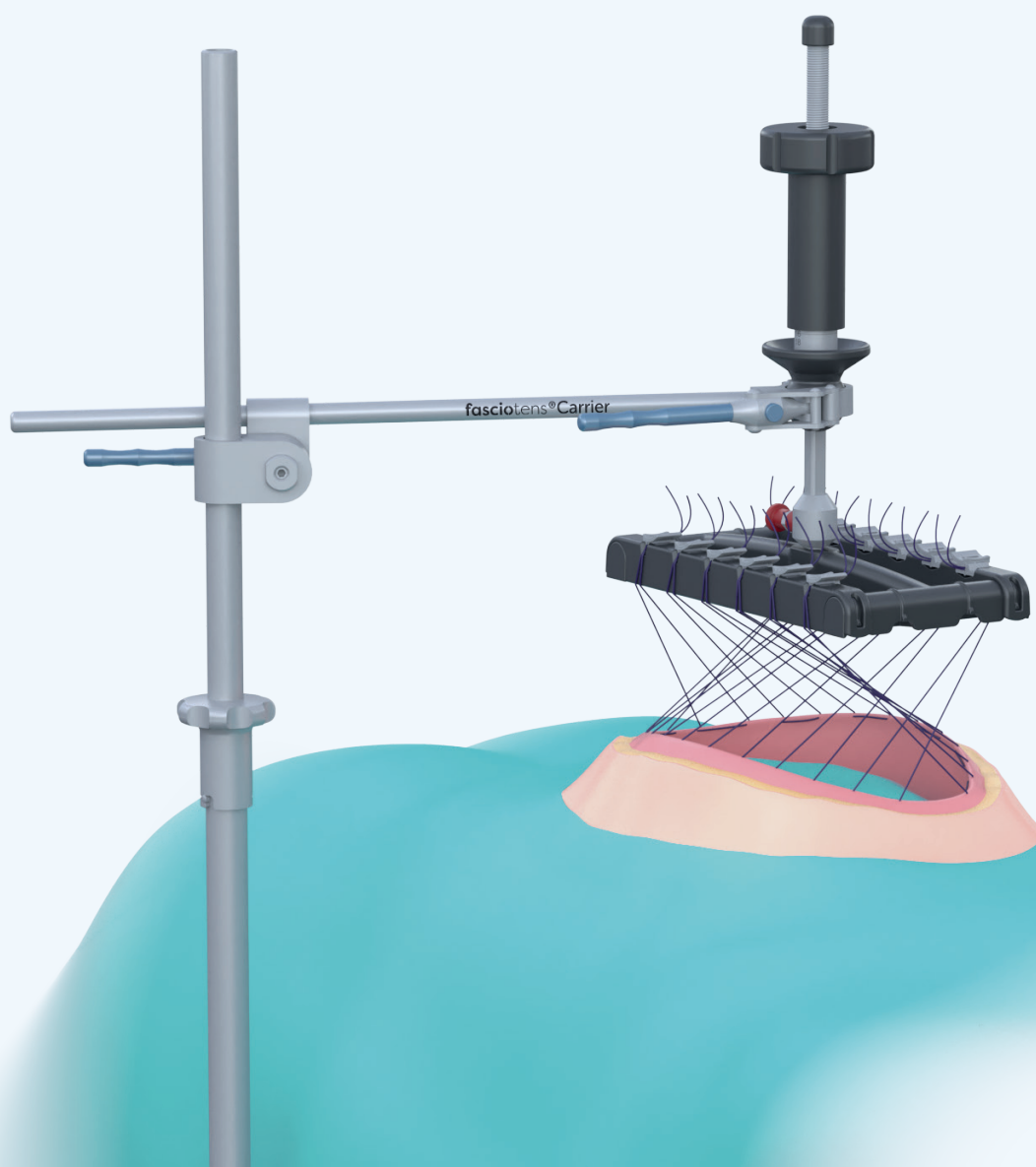


fasciotens® Hernia

pacelts, izmantojot fasciotens® Carrier

Lietošanas instrukcija



fasciotens
ABDOMINAL WALL SOLUTIONS

www.fasciotens.de

Cienījamais klient!

priecājamies, ka izvēlējāties fasciotens®Hernia — inovatīvu ārstniecisku ierīci lielu ventrālu vēdera sienas trūču ārstēšanai. fasciotens® produkti garantē visaugstāko kvalitāti, drošību un jaunākās tehnoloģijas. Produkts tika radīts medicīniskas nepieciešamības dēļ un tika izstrādāts sadarbībā ar praktizējošiem ķirurgiem.

Lai varētu pilnībā izmantot produkta sniegtās iespējas un nodrošinātu veiksmīgu tā izmantošanu, pirms produkta lietošanas rūpīgi izlasiet šo lietošanas instrukciju un lietojiet produktu saskaņā ar norādījumiem. Turklāt vienmēr ievērojiet vispārējās darba drošības standarta pasākumus, noteiktās standarta darba procedūras un piemērojamās normatīvās prasības. Mēs neuzņemamies atbildību par kaitējumu, kas radies nelietpratīgas, neatbilstošas vai nepareizas ekspluatācijas dēļ.



Par nopietniem negadījumiem, kas saistīti ar produktu, nekavējoties jāziņo uzņēmumam fasciotens GmbH un kompetentajai valsts iestādei.



Medicīniskās ierīces lietošana ir paredzēta tikai kvalificētiem darbiniekiem. Lūdzu, pārliecinieties, ka visas personas, kas izmanto produktu, ir izlasījušas un sapratušas lietošanas instrukciju.

Glabājiet lietošanas instrukciju drošā vietā, lai nepieciešamības gadījumā varētu tai jebkurā laikā piekļūt.



Uzņēmuma adrese:

fasciotens GmbH
Moltkeplatz 1
D-45138 Essen
Vācija

Tālr.: +49 (0)201 99 999 630
Fakss: +49 (0)201 99 999 639
E-pasts: info@fasciotens.de
Tīmekļa vietne: www.fasciotens.de

fasciotens
ABDOMINAL WALL SOLUTIONS

Video apmācība



<https://www.fasciotens.de/wl-hernia-carrier-ifu-video-en>

Pirms produkta lietošanas lietotājam ir pilnībā jāiepazīstas ar video apmācību.

Satura rādītājs

Jūsu drošībai	5
Paredzētais lietojums, indikācijas un kontrindikācijas	6
Piezīmes par blakusparādībām un riskiem	7
Produkta konstrukcija	7
Pacienta sagatavošana	9
Operatīva piekļuve fascijai	9
Ķirurģisko diegu ķirurģiska uzlikšana	9
Uzstādīšana un regulēšana	10
Diegu piestiprināšana un noņemšana no fasciotens®Hernia diegu turētāja	12
Stiepes regulatora iepriekšēja nosprīgošana	14
Diegu piestiprināšana un atvienošana no diegu turētāja	15
Stiepes spēka regulēšana	17
Produkta konstrukcija	19
Atkārtota apstrāde/sterilizēšana	20
Utilizācija	20
Garantija	21
Atbalsts	21
Izmantotie grafiskie simboli	22
Brīdinājumu glosārijs	23

Jūsu drošībai

Lietošanas instrukcijas ievērošana

Lai produktu nodotu ekspluatācijā un rīkotos ar to, ir nepieciešamas precīzas zināšanas un jāievēro šī lietošanas instrukcija. Produkts ir paredzēts tikai lietošanai, kā aprakstīts šeit.

Šajā rokasgrāmatā īpaši svarīgas piezīmes ir izceltas tālāk norādītajā veidā:



Brīdinājums!

Šis ir brīdinājums, kas norāda uz riska situācijām un apdraudējumiem. Neievērojot šo brīdinājumu, var rasties dzīvībai bīstamas situācijas.

Šie brīdinājumi ir obligāti jāievēro.



Informācija!

Tā ir informācija, kas norāda uz noteiktām iezīmēm, kas jāievēro.

Atbildība par darbību un bojājumiem

Atbildību par bojājumiem, kas radušies produkta lietošanas rezultātā, jebkurā gadījumā uzņemas operators vai lietotājs, ja produktu lietojušas personas, kuras nav speciālisti, kurām nav atbilstošas kvalifikācijas produkta lietošanai un kuras nav instruētas par tā lietošanu. Turklāt atbildību uzņemas lietotājs, ja produkts tiek izmantots nelietpratīgi vai nepareizi.

Pirms lietošanas jāpārbauda, vai produkts ir neskarts un nav bojāts.

fasciotens GmbH pārdošanas un piegādes noteikumu garantijas un atbildības nosacījumi netiek pagarināti ar iepriekšējām un turpmākajām piezīmēm.



Pārliecinieties, ka lietošanas instrukcija ir pieejama visu laiku un ka tā ir izlasīta un saprotama.

Paredzētais lietojums, indikācijas un kontrindikācijas

Paredzētais lietojums

fasciotens®Hernia ierīce ir paredzēta fascijas retrakcijas novēršanai atvērtā vēdera dobumā un vēdera sienas/fascijas stiepšana esoša vai iepriekšēja vēdera sienas/fascijas zuduma gadījumā. fasciotens®Hernia ir Is (sterilas) klases medicīniska ierīce, un to lieto kombinācijā ar fasciotens®Carrier.

Produkts ir paredzēts tikai cilvēkiem medicīniskiem nolūkiem un tiek lietots operācijas laikā. Produktu var lietot tikai kopā ar fasciotens®Carrier.



Produkts ir apstiprināts tikai lietošanai kombinācijā ar fasciotens®Carrier. Ražotājs neatļauj produktu kombinēt ar citām retrakcijas sistēmām.

Indikācijas

Tipiskas indikācijas, kas ļauj veikt abu produktu kombinētu procedūru vēdera sienas stiepšanai, var būt plašas un sarežģītas primārās vēdera sienas trūces un šuves trūces, kurās primāru vājas stiepes slēgumu ir iespējams panākt tikai vēdera sienas struktūru lateralizācijas dēļ, pielietojot hibrīdas metodes. Indikācijas var būt:

- laparostomas trūce;
- primārā trūce un šuves trūce;
- trūce ar domēna zudumu ("loss of domain");
- Florīdas tīklveida infekcijas bez atbilstošas noslēgšanas iespējas (vajadzības gadījumā, lai izvairītos no aloplastiskiem materiāliem).

Kontrindikācijas



Lietojamību var ierobežot lokāli faktori lietošanas zonā, kā arī pacienta vispārējais stāvoklis.

Lokāli faktori

- Nekrotiski vai mehāniski neizturīgi fascijas audi.
- Neatdalāmi vēdera dobuma orgānu saaugumi pie vēdera sienas.

Vispārīgi faktori

- Nepietiekams attālums līdz ierīcei, piemēram, ķermeņa aptaukošanās dēļ.
- Grūtniecība.
- Vecums ≤ 10 gadi.

Piezīmes par blakusparādībām un riskiem

Lietojot produktu, īstermiņā vai ilgtermiņā var rasties šādas nevēlamas blakusparādības: fascijas bojājums (vispārēja procedūrai specifiska blakusparādība, kas nav īpaši attiecināma uz produktu).

Pacientu mērķa grupas

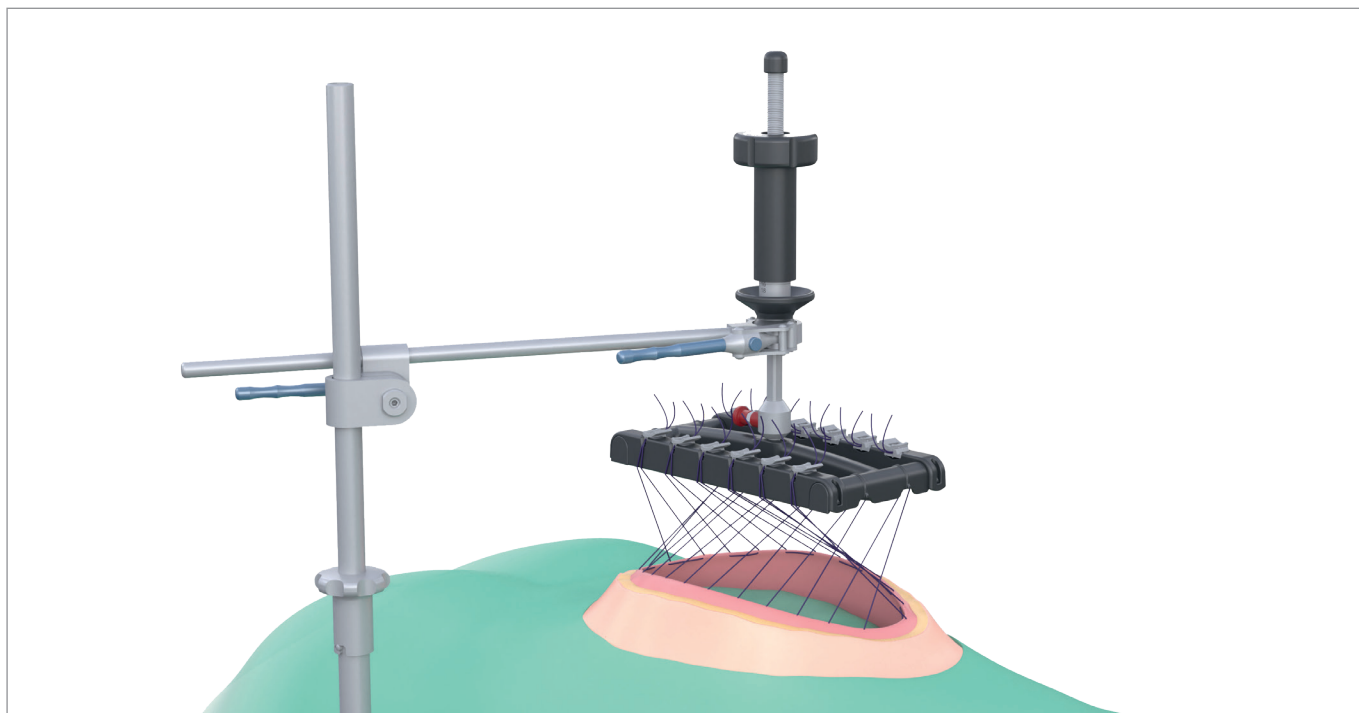
Pieaugušiem pacientiem ar diagnosticētu primāru vēdera dobuma sienas trūci, kas noslēdzama ar nostiepšanu. Galvenokārt pacientiem stabilā veselības stāvoklī.

Paredzētie lietotāji

Ķirurgi ar pieredzi vēdera dobuma ķirurģijā (piemēram, vispārējā, viscerālā, asinsvadu un traumu ķirurģijā), veselības aprūpes un pacientu aprūpes personāls (apmācīts strādāt operāciju zālē sterilos apstākļos).

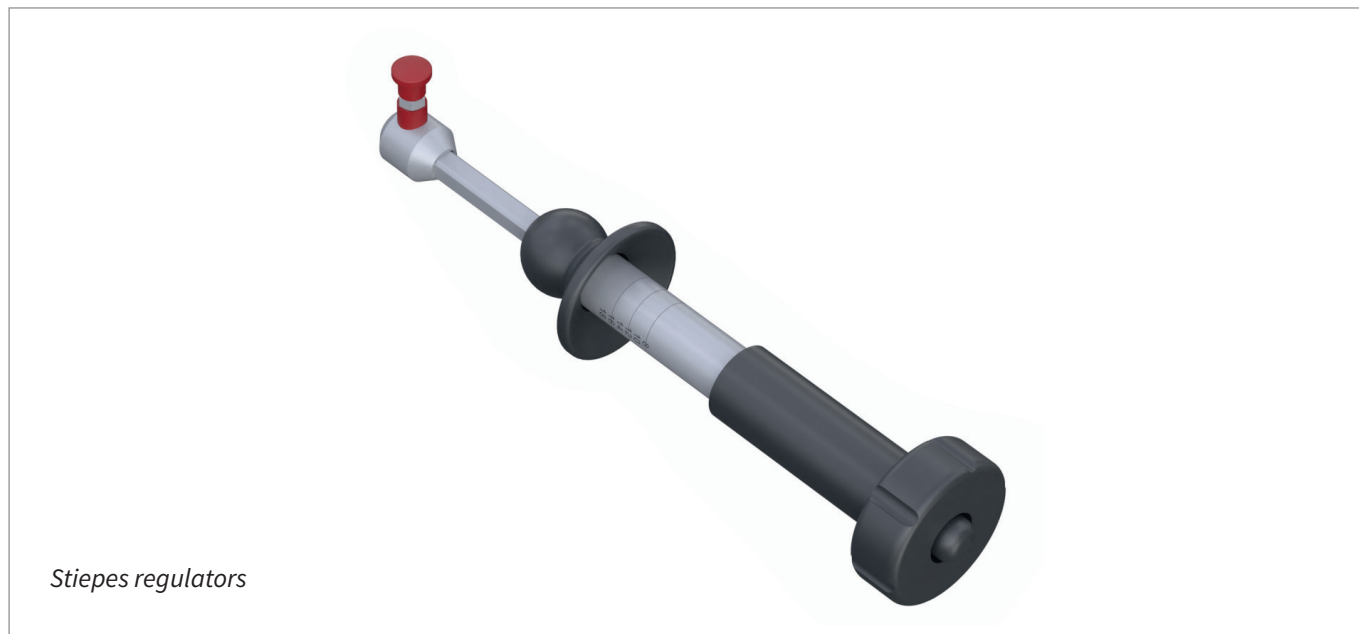
Produkta konstrukcija

fasciotens®Hernia ierīce ir paredzēta lietošanai tikai kopā ar fasciotens®Carrier. Nākamajā attēlā ir parādīta produkta fasciotens®Hernia lietošana kopā ar fasciotens®Carrier.

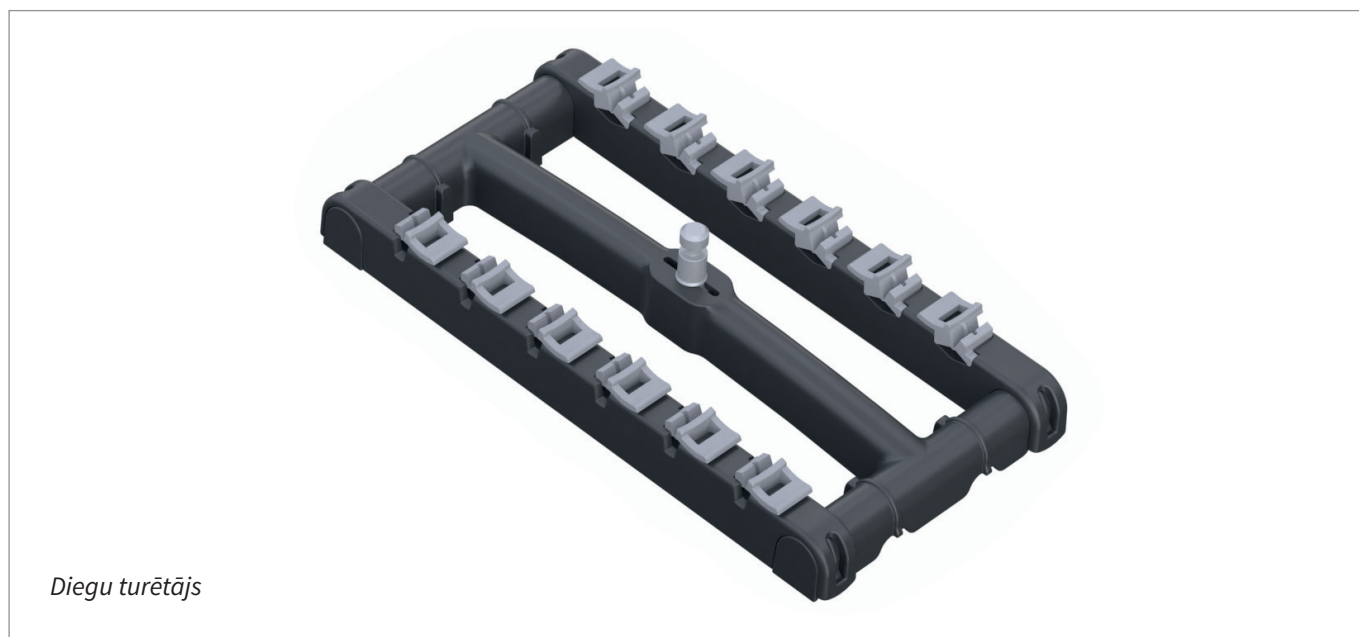


Turklāt ievērojiet fasciotens®Carrier lietošanas instrukcijas.

fasciotens®Hernia sastāv no diviem moduļiem.



Stiepes regulators



Diegu turētājs



Ja pirms fasciotens®Hernia lietošanas ir manāmi bojāts sterlais iepakojums, jāpārlicinās, ka produkts netiks izmantots. Sazinieties ar ražotāju.



fasciotens®Hernia un fasciotens®Carrier ierīces drīkst lietot tikai sterilas. fasciotens®Hernia ierīci ražotājs piegādā sterilu, un to var lietot operāciju zālē bez iepriekšējas sterilizācijas.

Pacienta sagatavošana

Ķirurģiska piekļuve fascijai

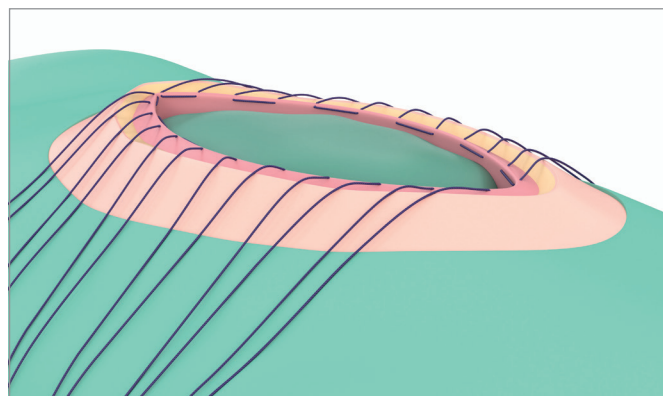
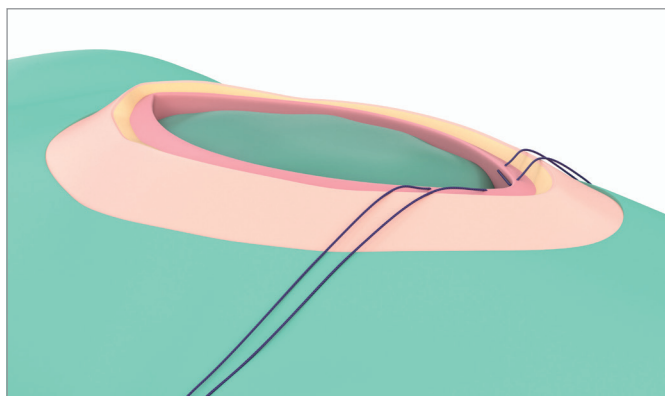
Anatomiskā stāvokļa un attiecīgo atradņu dēļ vēdera dobuma ķirurģiska atvēršana un ar to saistītā piekļuve M. rectus abdominis fascijai no ķirurga prasa īpašu rūpību un ķirurģisko pieredzi. Pirms stiepšanas sākšanas ir jāatbrīvo trūces maiss un jāizveido piekļuve vēdera sienas fascijai.



Operācijas vietā ir jāpārbauda, vai vēdera dobuma orgāni nav saauguši ar vēdera sienu. Ja ir saauguši, vēdera sienas nostiepšana var izraisīt saaugušo orgānu plīsumu.

Ķirurģisko diegu ķirurģiska uzlikšana

Ar fasciotens®Hernia ventrāli izveidotā stiepe tiek radīta, izmantojot kopumā 12 ķirurģiskos diegus, kas ir piestiprināti pacientam pie fascijas līdzīgajos attālumos un tiek iestiprināti ierīces diegu turētājā. Šeit diegi ir jāpiešuj U veidā, lai, izmantojot 6 diegus katrā fascijas pusē, kopā tiktu izveidoti 12 stiprinājuma punkti katrā fascijas pusē. Tādējādi stiepes spēks ir pietiekami sadalīts 24 punktos.



Ķirurģisko diegu piestiprināšanai pie fascijas tiek ieteikta tālāk aprakstītā procedūra. Procedūra ir jāatkārto divpadsmit reizes.

1. Izvelciet diegu caur fasciju no ārpuses.
2. Izvelciet diegu kā U veida šuvi no iekšpuses uz ārpusi (aptuveni 2–3 cm attālumā).
3. Izlīdziniet diegu tā, lai tā garums abās pusēs būtu vienāds (apm. 25 cm).

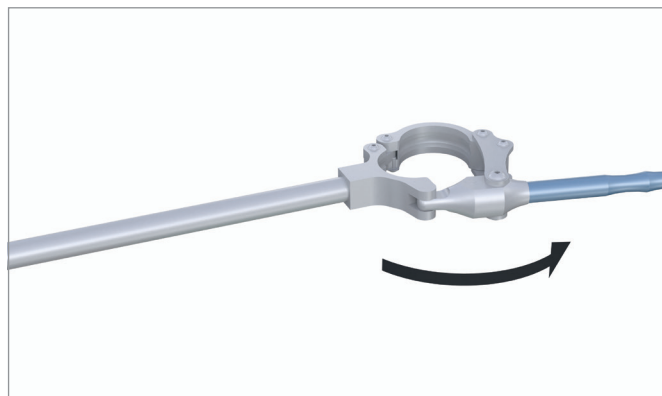
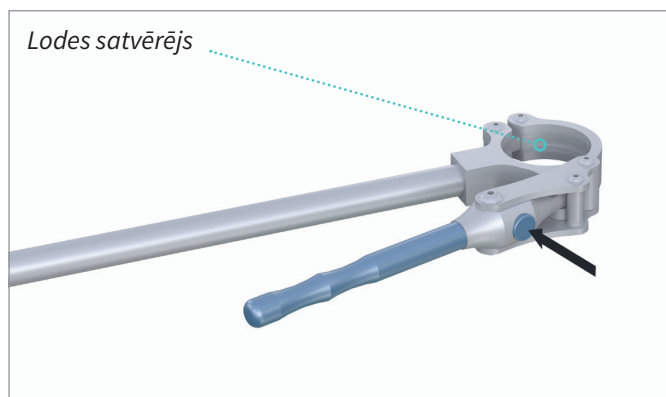


Lai diegi nepārtrūktu, obligāti izmantojiet vairāku pavedienu diegu materiālu (USP 2).

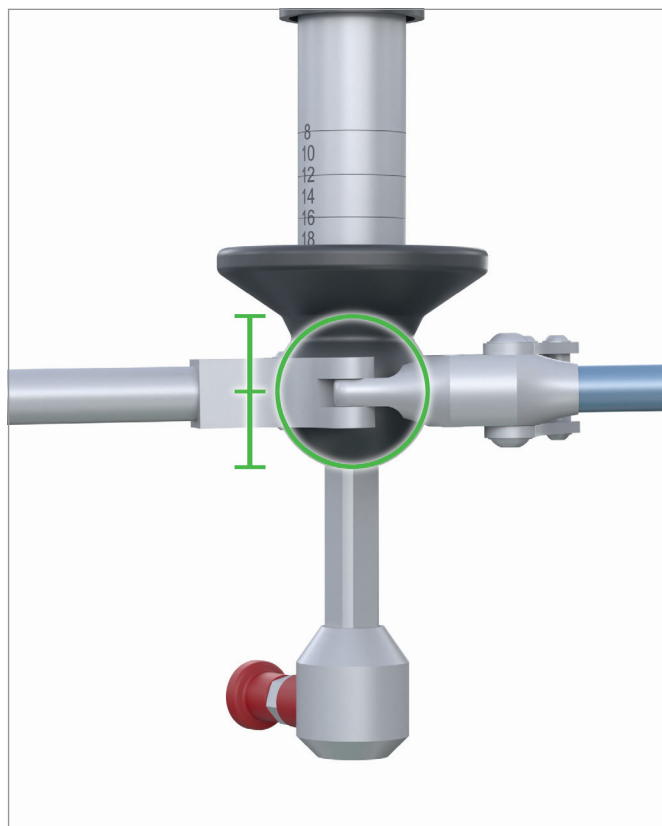
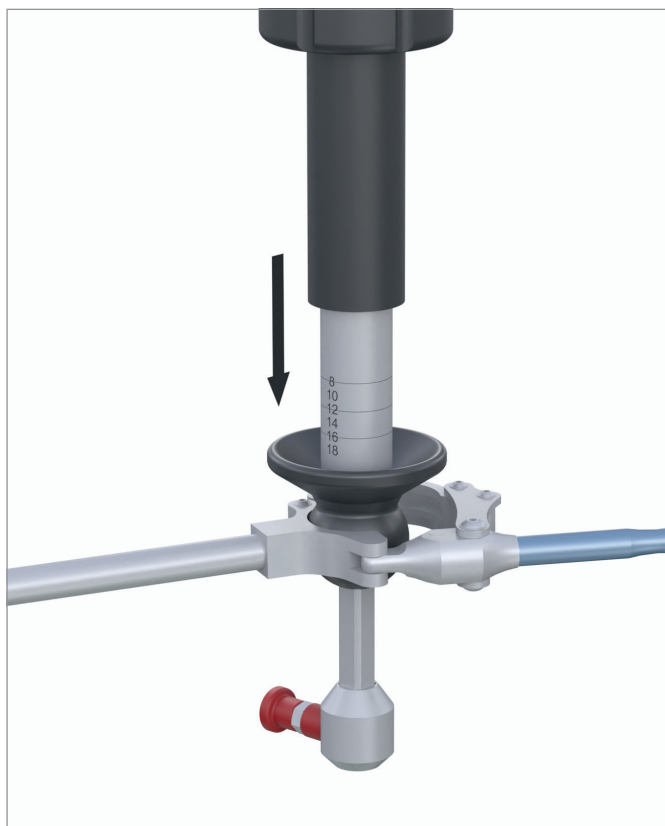
Uzstādīšana un regulēšana

Lai fasciotens®Hernia piestiprinātu pie fasciotens®Carrier, veiciet tālāk norādītās darbības.

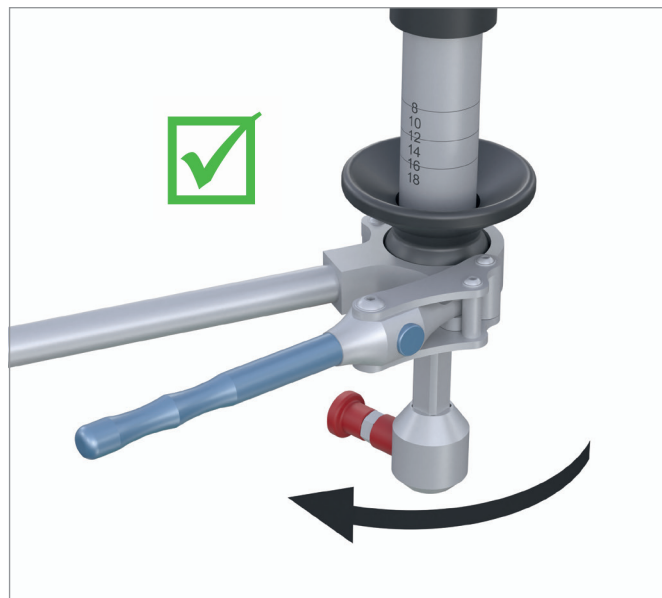
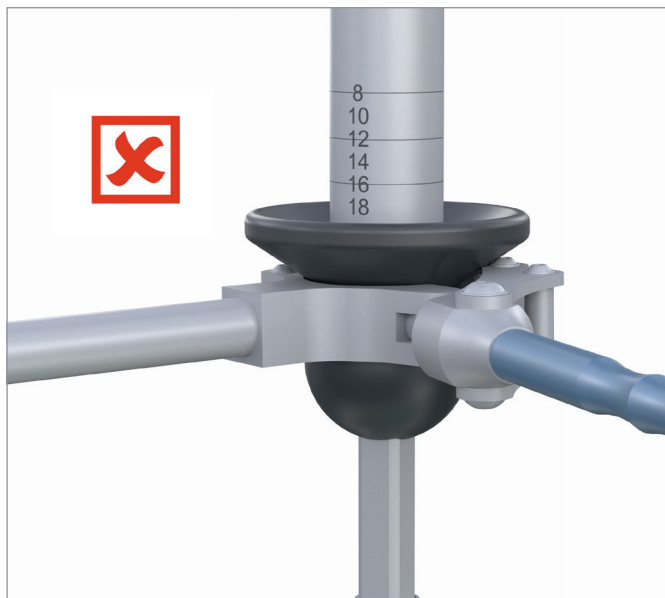
- 1. Atbrīvojiet šķērsstieņa lodes satvērēja fiksatoru**, nospiežot un turot nospiestu spiedpogu uz spriegošanas sviras un vienlaikus velkot spriegošanas sviru.



- 2. Ar sarkano fiksācijas skrūvi pa priekšu ievietojiet stiepes regulatoru no augšas lodes satvērējā.** Lodveida adapteris ir jānovieto lodes satvērēja vidū.



3. Iestipriniet lodveida adapteri, ievietojot to lodes satvērējā un aizverot spriegošanas sviru.

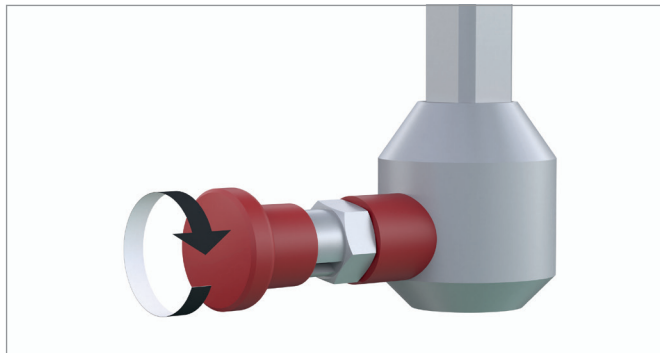
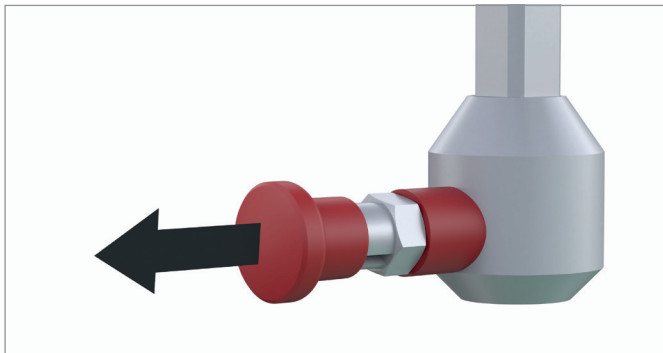


Pārbaudiet, vai stiepes regulators ir stingri un droši uzstādīts.

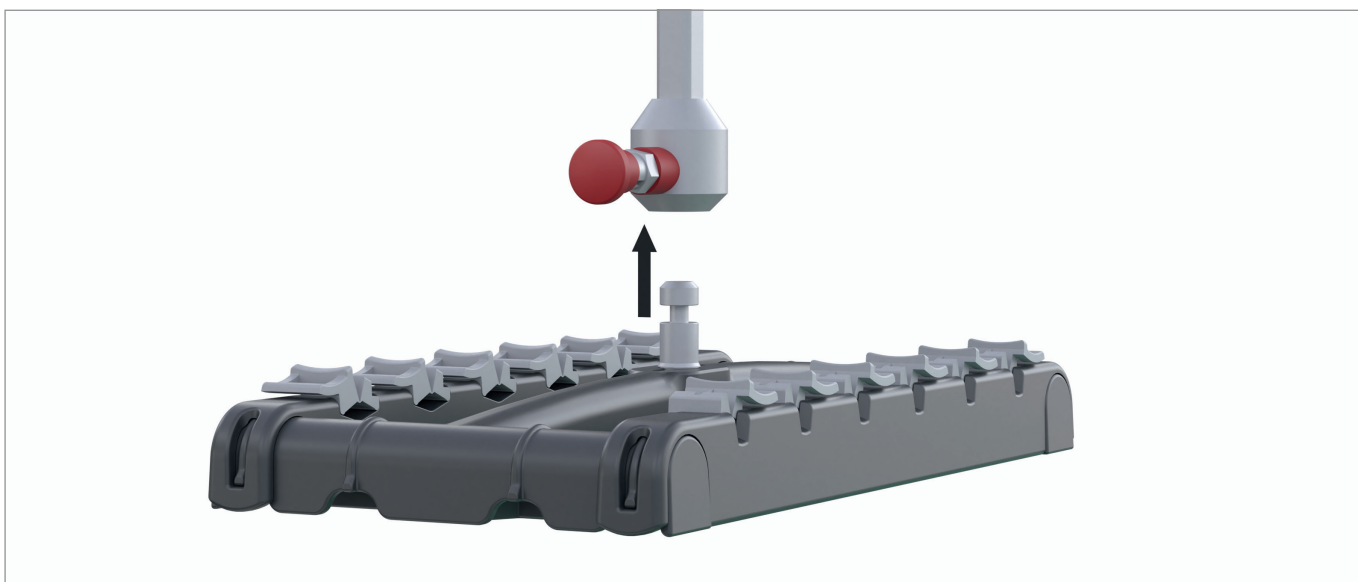
fasciotens® Hernia diegu turētāja piestiprināšana un noņemšana

Lai piestiprinātu diegu turētāju stiepes regulatoram, veiciet tālāk norādītās darbības:

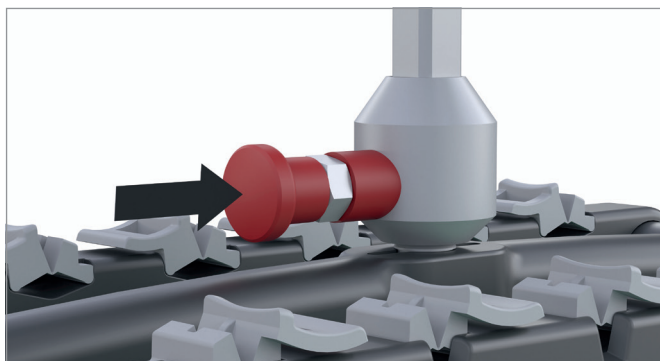
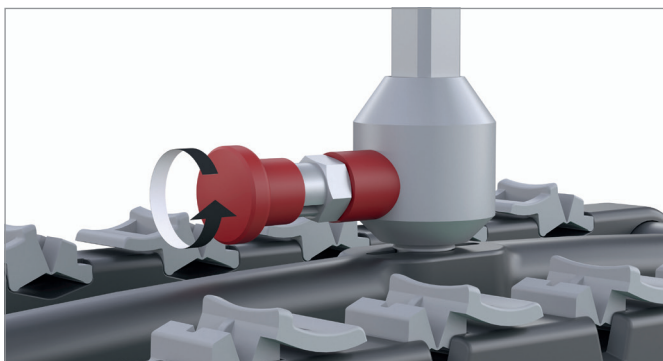
1. Izvelciet sarkano fiksācijas skrūvi un pagrieziet to par 90° (fiksējot atvērtā pozīcijā).



2. Ievietojiet diegu turētāju no apakšas ligzdā.



3. Pagrieziet fiksācijas skrūvi atpakaļ slēgtā pozīcijā, lai to nofiksētu.





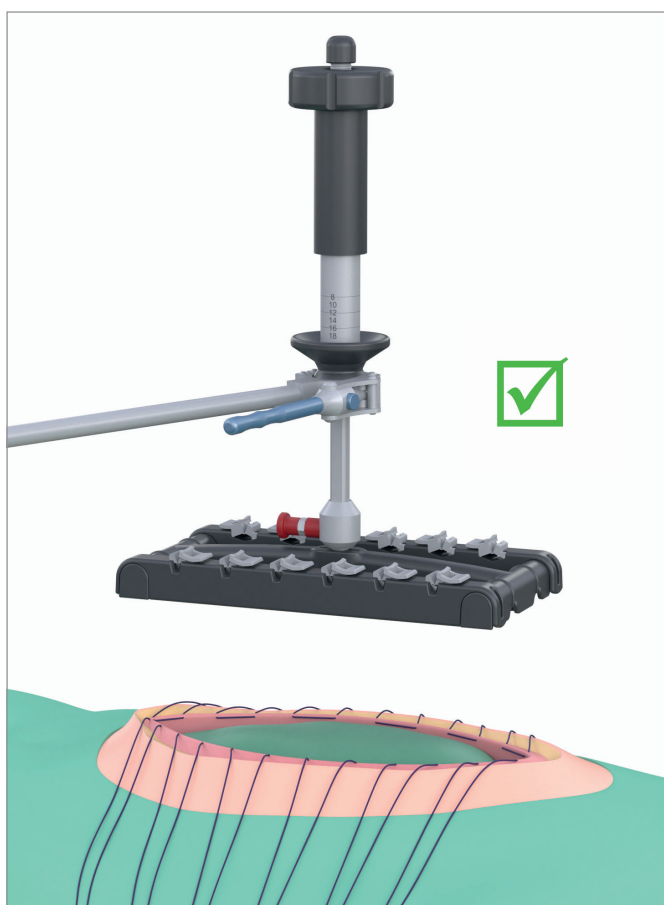
Pārļiecinieties, ka diegu turētājs ir pilnībā ievietots ligzdā, lai fiksācijas skrūvi varētu pareizi nostiprināt.



Pārbaudiet, vai diegu turētājs ir stingri nostiprināts ārkārtas atbrīvošanas ligzdā, ar mērenu spēku pavelkot to uz leju. Diegu turētājs nedrīkst atvienoties no ligzdas.



Diegu turētājam vienmēr jābūt novietotam paralēli operācijas vietai.



fasciotens®Hernia ierīce tagad ir gatava lietošanai.



Nostiepšanas fāzē jācenšas aizsargāt vēdera dobuma orgānus un zemādas audus ar vairākām mitrām marles salvetēm.

Stiepes regulatora iepriekšēja nospriegošana



Gatavojoties nostiepšanas fāzei, ieteicams savietot spriegojuma diegus krusteniski, lai varētu vienkāršoti veikt diegu nostiepšanu pa diagonāli.

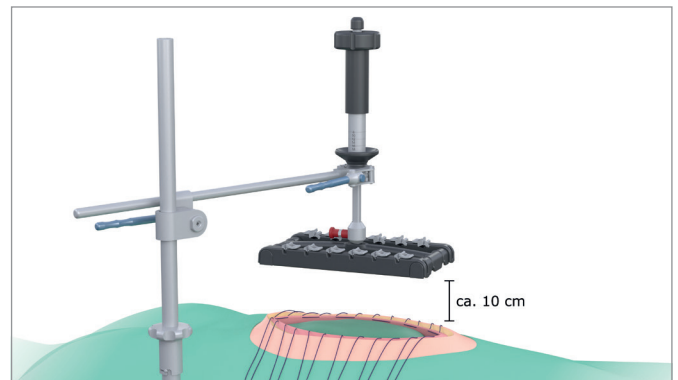
1. Novērtējiet attālumu starp diegu turētāju un pacientu. Diegu turētājs jānovieto pēc iespējas tuvāk pacientam, izvairoties no tiešas saskares ar brūci. Ja nepieciešams, jāneregulē fasciotens®Carrier šķērsstieņa augstums. Ievērojiet fasciotens®Carrier lietošanas instrukciju.



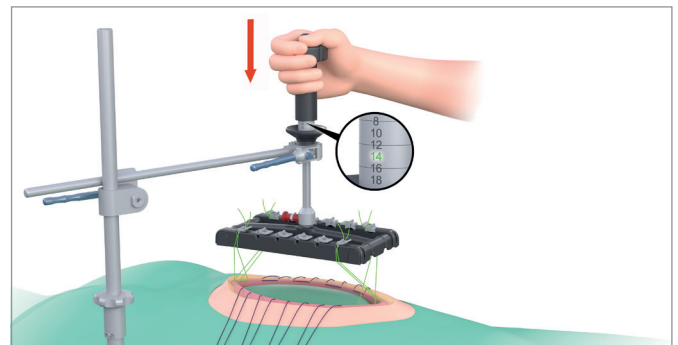
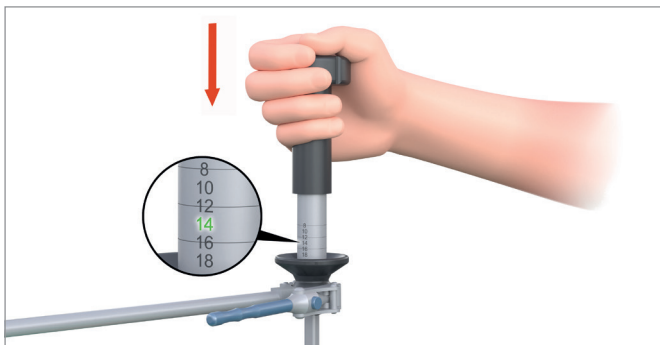
Ieteicamais attālums no brūces ir vismaz 10 cm.



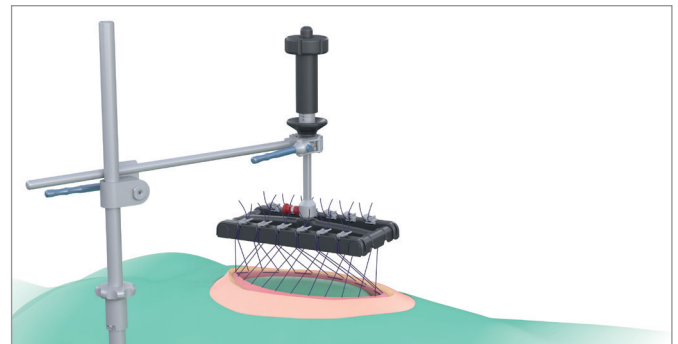
Lai veiktu iepriekšēju nospriegošanu, ir nepieciešama otra persona.



2. Tagad veiciet stiepes regulatora iepriekšēju nospriegošanu ar aptuveni 14 kg slodzi, nospiežot rokturi uz leju un turot to nospiestu. Pēc tam diegu turētājā pievelciet četrus stūra diegus. Tad turpiniet ar pārējiem spriegojuma diegiem.



3. Pēc visu 12 spriegojuma diegu nostiprināšanas piesardzīgi jāatlaiz iepriekšējais nospriegojums.



Kamēr visi diegi nav nostiprināti diegu turētājā, iepriekšējo nospriegojumu nedrīkst atlaist. Pēc visu spriegojuma diegu pievienošanas ir svarīgi piesardzīgi atlaist iepriekšējo nospriegojumu.

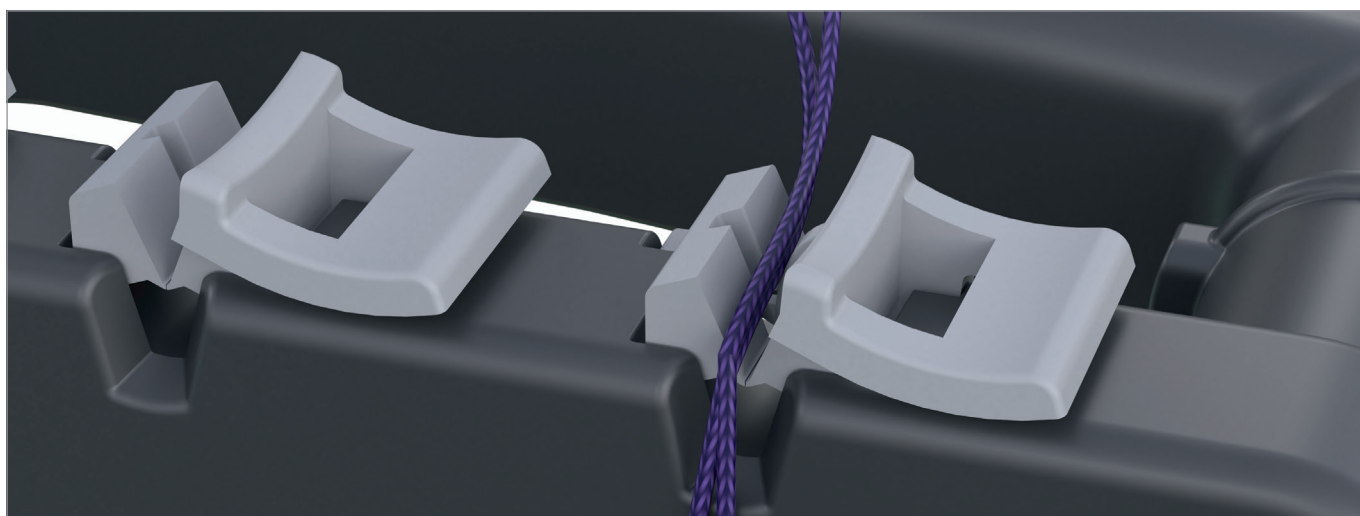


Stiepes spēkam sākumā vienmēr jābūt aptuveni 14 kg. Ja pēc iepriekšējā nospriegojuma atlaišanas stiepes spēks samazinās, ieteicams katru reizi atjaunot iepriekšējo spriegojumu līdz 14 kg (nospiežot rokturi) un atkal pievilkt diegus.

Diegu piestiprināšana un atvienošana no diegu turētāja

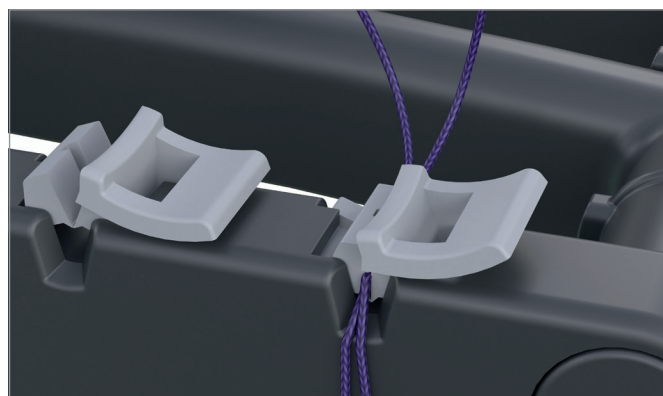
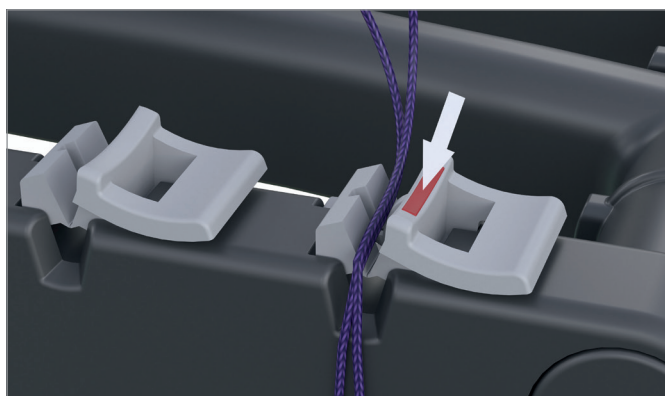
Pie vēdera sienas/fascijas piešūtie diegi jānostiprina diegu turētājā, kā norādīts tālāk.

1. Ievietojiet sakrustotos spriegojuma diegus ar spriegojumu uz augšu atvērtās skavas spraugā.



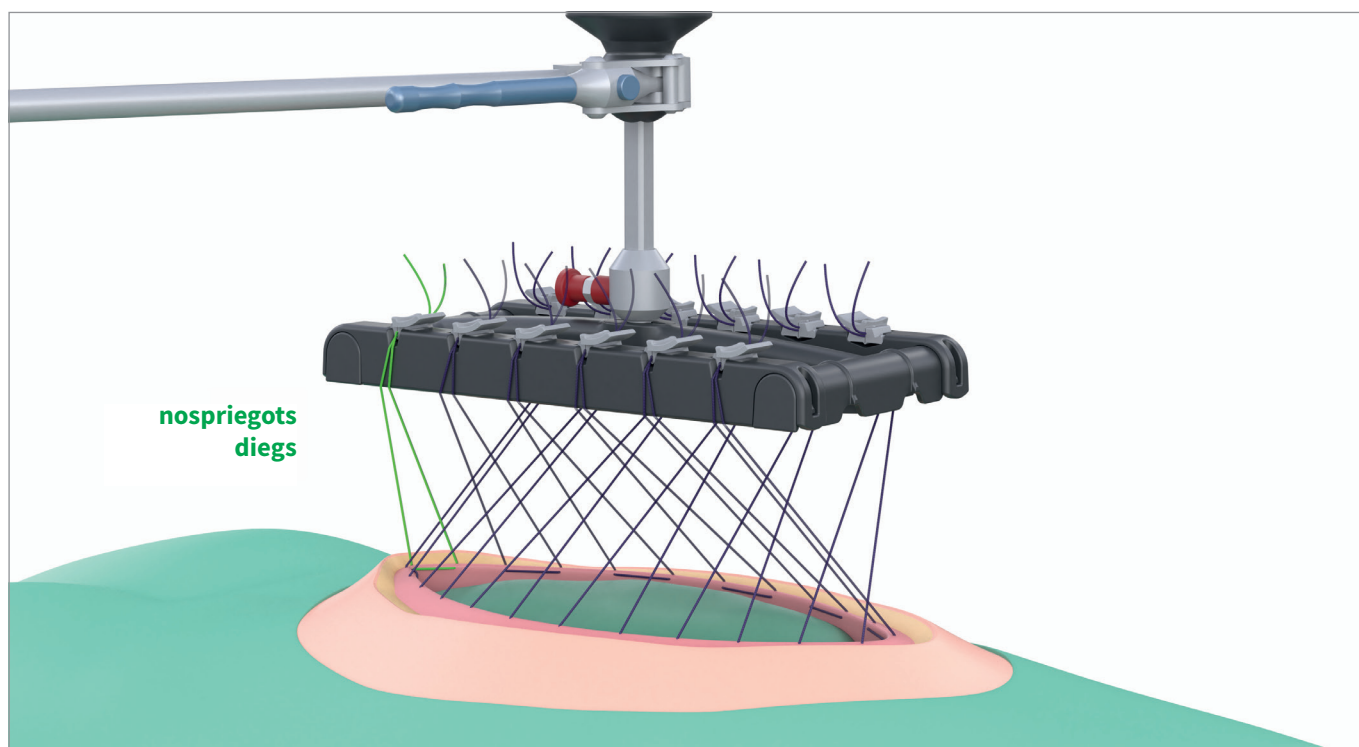
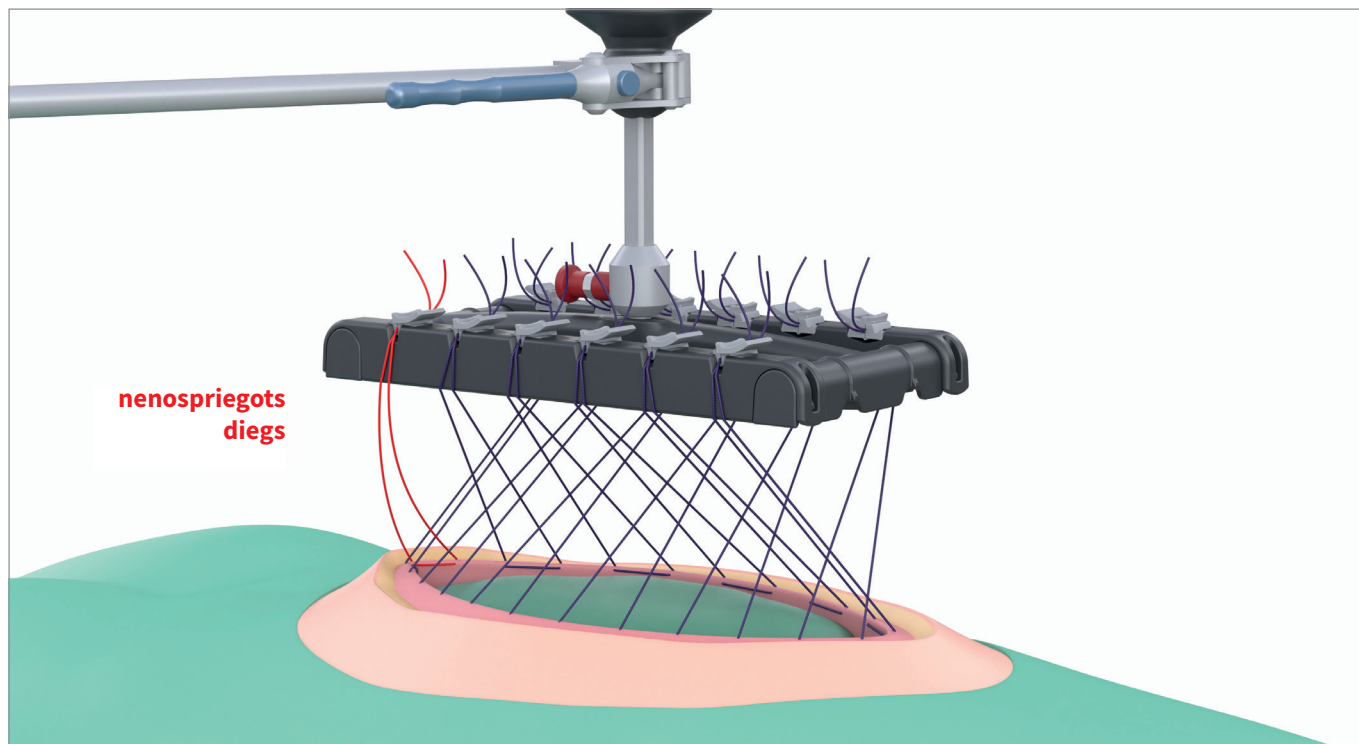
Jānodrošina, ka diegi vienmēr skavās tiek virzīti no ārpuses pār rotācijas plakni.

2. Aizveriet skavu, spiežot uz skavas tās vidū.



3. Izpildiet 1. un 2. darbību divpadsmit reizes ar visiem diegiem, kas iepriekš piešūti fascijai.

4. Nostiepiet visus diegus ar līdzīgu spriegojumu; ja nepieciešams, atkārtoti nospiegējot atsevišķus diegus.



Attāluma pieaugumu stiepes laikā var vizualizēt, sākotnēji marķējot diegus, piemēram, izmantojot skavas.

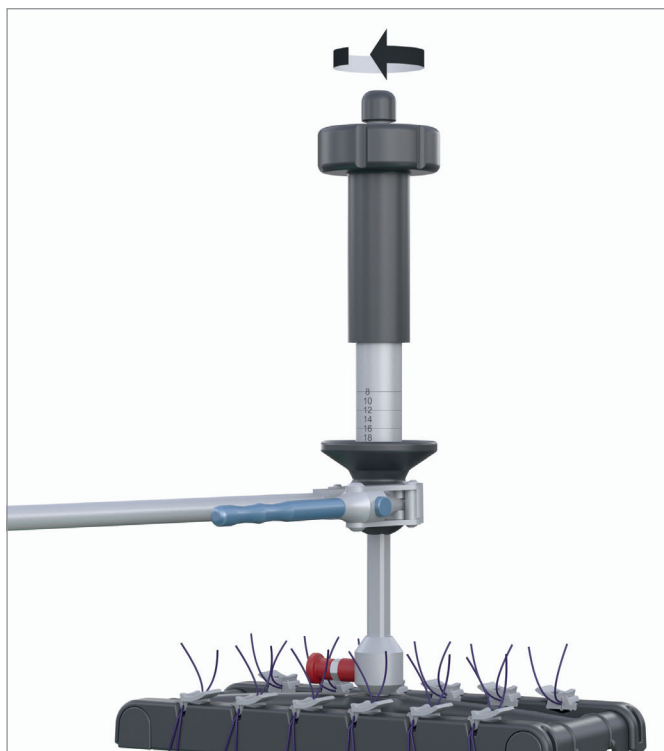
Stiepes spēka regulēšana

Stiepes spēks tiek regulēts, izmantojot melno rokturi. Lai palielinātu stiepes spēku, grieziet rokturi pulksteņrādītāju kustības virzienā. Var pielietot stiepes spēku līdz 20 kg. Iestatīto stiepes spēku var uzraudzīt pēc uzzīmētās skalas.



Izmantotā stiepes spēka pielāgošana pēc iepriekšēja nospriegojuma regulēšanas ir atkarīga no pacienta anatomiskajām īpašībām, tāpēc to veic pēc ārstējošā ārsta ieskatiem.

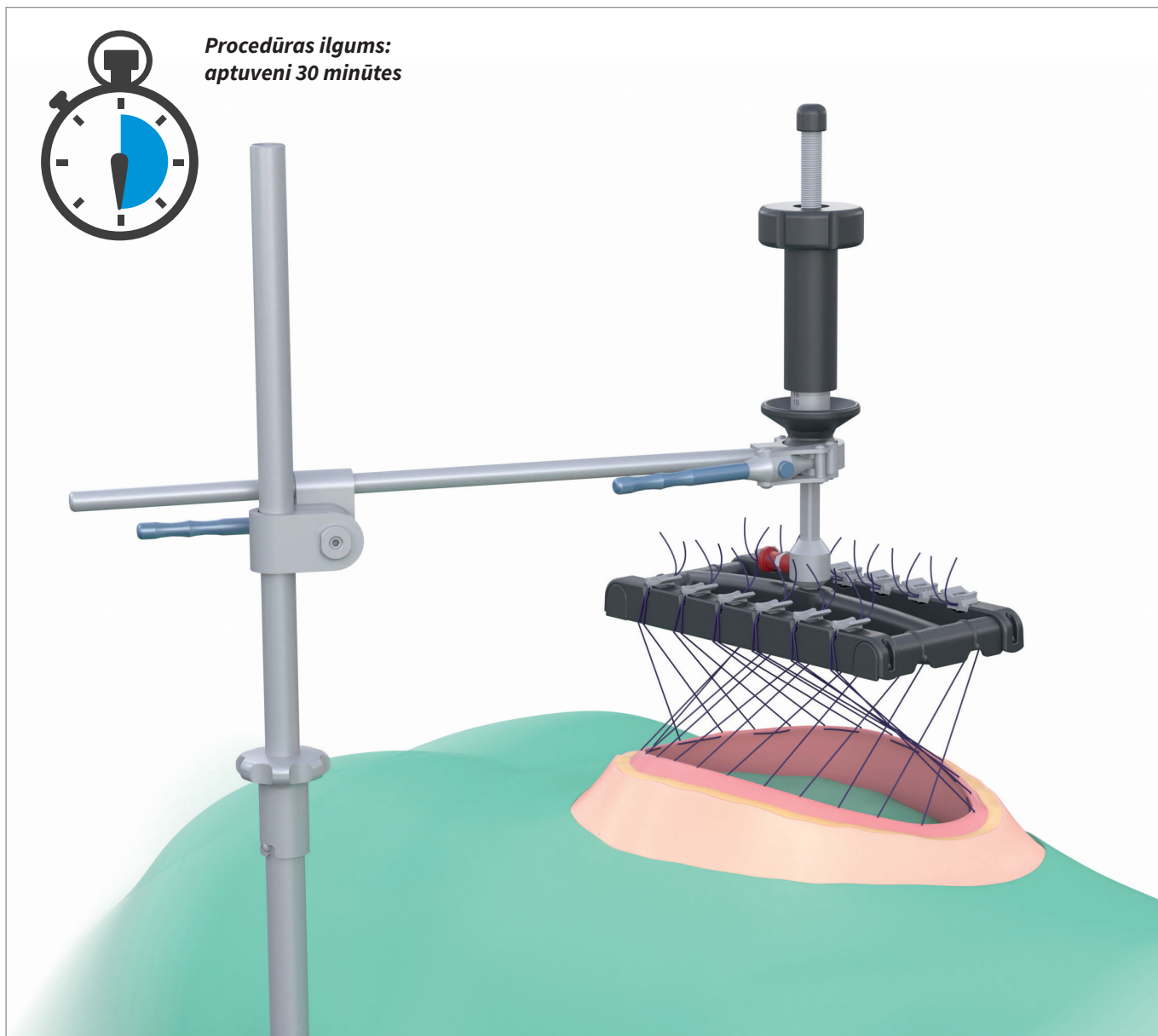
Lai samazinātu stiepes spēku, attiecīgi grieziet rokturi pretēji pulksteņrādītāju kustības virzienam.



Vēdera sienas/fascijas nostiepums tiek panākts ar vertikālu spriegojumu pa diagonāli. Izmantojot ierīci fasciotens®Hernia, diegu nospriegojums tiek vienmērīgi un kontrolēti sadalīts uz fascijas vai vēdera sienas, un tāds spriegojums ir jā saglabā apmēram 30 minūtes.

Stiepes regulatora spriegojums ir regulāri jāpārbauda un, ja nepieciešams, jāneregulē.

Atsevišķi diegi var izstiepties ātrāk, tāpēc var būt nepieciešama atsevišķu diegu atkārtota spriegošana. Ik pēc 2 minūtēm ir jāpārbauda, vai katrs diegs ir pietiekami nospriegots, un, ja nepieciešams, tie ir jāpievelk.



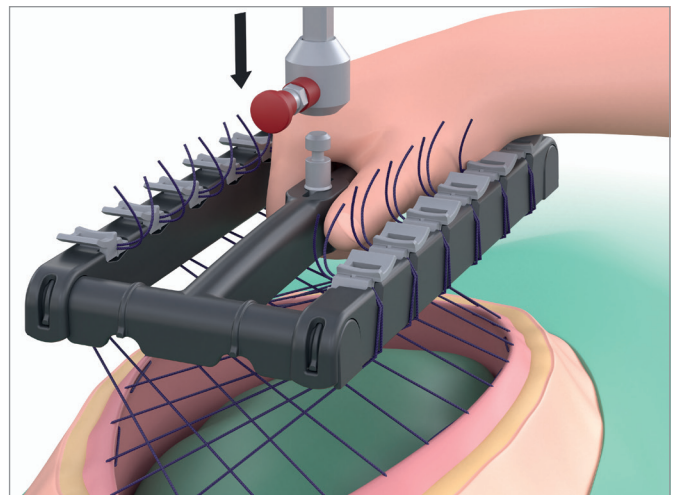
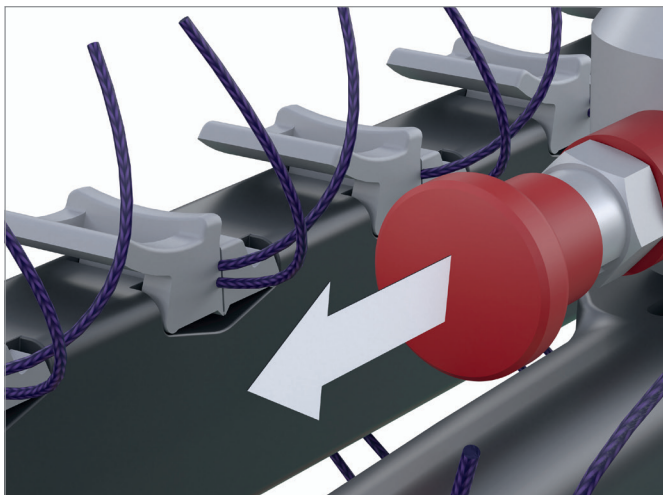
Procedūras laikā vēdera siena/fascija var izstiepties, tāpēc var samazināties stiepes spēks, ko var nolasīt uz skalas. Izmantojiet rokturi, kā aprakstīts iepriekš, lai noregulētu stiepes spēku.

Produkta demontāža



Lūdzu, ņemiet vērā, ka, atbrīvojot diegu turētāju, operācijas vietas virzienā var iedarboties stipri spēki. Šī iemesla dēļ demontāžas laikā ir svarīgi ievērot tālāk norādīto procedūru, lai ievērotu pacienta drošību.

1. Samaziniet stiepes spēku, pagriežot rokturi pretēji pulksteņrādītāju kustības virzienam, cik vien iespējams.
2. Ar vienu roku stingri nofiksējiet diegu turētāju, lai atbrīvošanas laikā tas nenokristu.
3. Izvelciet sarkano fiksācijas skrūvi. Diegu turētāju var noņemt, pavelkot uz leju.



Nepieļaujiet, ka diegu turētājs nokrīt uz operācijas vietas un saskaras ar brūci.

4. Pēc atbrīvošanas turpiniet ar vienu roku turēt diegu turētāju virs operācijas vietas bez spriegojuma.
5. Izņemiet spriegojuma diegus no skavām.
6. Turiet stiepes regulatoru ar vienu roku un atveriet fasciotens®Carrier lodes satvērēju. Stiepes regulatoru var izņemt, bīdot to uz augšu.
7. Tagad demontējiet fasciotens®Carrier no operāciju galda.

Atkārtota apstrāde/sterilizēšana

Produkts ir paredzēts vienreizējai lietošanai, tāpēc nav piemērots atkārtotai sterilizācijai un apstrādei. Pēc atkārtotas apstrādes nevar izslēgt infekcioza materiāla atliekas un produkta bojājumus (piemēram, materiāla lūzumu), kas radītu attiecīgu apdraudējumu pacientam. Tāpēc ražotājs nevar garantēt medicīniskās ierīces veikspēju un drošumu, kad tā tiek izmantota atkārtoti.

Utilizācija

Pēc procedūras pabeigšanas, lūdzu, utilizējiet produktu atbilstoši noteikumiem vai nododiet atkārtotai pārstrādei. Iepakojumu var izmest kopā ar papīru un sadzīves atkritumiem. Veicot utilizācijas pasākumus, jāievēro attiecīgie valsts noteikumi un utilizācijas vadlīnijas.

Garantija

Ar likumu noteiktā garantija mūsu produktiem ir 24 mēneši. Ja šajā laika periodā produktam tiek konstatēts ražošanas defekts, lūdzu, tieši informējiet mūsu atbalsta dienestu.



fasciotens®Hernia produkta atkārtota apstrāde, kā arī atkārtota sterilizēšana un attiecīgi atkārtota lietošana nav atļauta. Izmantojot produktu atkārtoti, jebkura fasciotens GmbH garantija un atbildība zaudē spēku.



Ja ir defekti, kas var apdraudēt pacientus, darbiniekus vai trešās personas, ierīci nedrīkst lietot un tā ir jānomaina.














Šī garantija neattiecas uz bojājumiem, kas radušies nelietpratīgas lietošanas, ārējas mehāniskas iedarbības, transportēšanas, neatbilstošas lietošanas, kā arī nekvalificētu personu veiktu darbību dēļ, un tie arī neietilpst fasciotens GmbH atbildības jomā.

Atbalsts

Nepieciešamības gadījumā vai ja rodas problēmas vai jautājumi, lūdzu, sazinieties ar mūsu atbalsta dienestu pa e-pastu (support@fasciotens.de) vai sazinieties ar mums pa tālruni **+49 (0)221 17738 500**.

Izmantotie grafiskie simboli

Grafiskie simboli	Apzīmējums
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Produkta numurs"
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Ražošanas partijas numurs, partija"
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Ražotāja nosaukums un adrese"
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Sterilizēts ar etilēnoksīdu"
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Ievērot lietošanas instrukciju"
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Nesterilizēt atkārtoti"
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Nelietot atkārtoti"
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Nelietot, ja iepakojums ir bojāts"
	Apzīmējums produktiem, kas laisti tirgū saskaņā ar attiecīgajām Eiropas tiesību aktu prasībām.
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Uzglabāt sausā vietā"
	Apzīmējums saskaņā ar standartu ISO 15223-1. Simbols "Sargāt no saules gaismas"

Brīdinājumu glosārijs

Nodaļa	Brīdinājums	Lappuse
Paredzētais lietojums, indikācijas un kontraindikācijas	Produkts ir apstiprināts tikai lietošanai kombinācijā ar fasciotens®Carrier. Ražotājs neatļauj produktu kombinēt ar citām retrakcijas sistēmām.	6
	Lietojamību var ierobežot lokāli faktori lietošanas zonā, kā arī pacienta vispārējais stāvoklis.	6
Produkta konstrukcija	Ja pirms fasciotens®Hernia lietošanas ir manāmi bojāts sterlais iepakojums, jāpārlicinās, ka produkts netiks izmantots. Sazinieties ar ražotāju.	8
Pacienta sagatavošana	Lai diegi nepārtrūktu, obligāti izmantojiet vairāku pavedienu diegu materiālu (USP 2).	9
Uzstādīšana un regulēšana	Pārbaudiet, vai stiepes regulators ir stingri un droši uzstādīts.	11
fasciotens®Hernia diegu turētāja pievienošana un noņemšana	Pārlicinieties, ka diegu turētājs ir pilnībā ievietots ligzdā, lai fiksācijas skrūvi varētu pareizi nostiprināt.	13
	Pārbaudiet, vai diegu turētājs ir stingri nostiprināts ārkārtas atbrīvošanas ligzdā, ar mērenu spēku pavelkot to uz leju. Diegu turētājs nedrīkst atvienoties no ligzdas.	13
	Diegu turētājam vienmēr jābūt novietotam paralēli operācijas vietai.	13
	Nostiepšanas fāzē jācenšas aizsargāt vēdera dobuma orgānus un zemādas audus ar vairākām mitrām marles salvetēm.	13
Stiepes regulatora iepriekšēja nospriegošana	Diegu turētājs nekādā gadījumā nedrīkst saskarties ar pacienta brūces virsmu vai orgāniem. Ieteicamais attālums no brūces ir vismaz 10 cm.	14
	Kamēr visi diegi nav nostiprināti diegu turētājā, iepriekšējo nospriegojumu nedrīkst atlaist. Pēc visu spriegojuma diegu pievienošanas ir svarīgi piesardzīgi atlaist iepriekšējo nospriegojumu.	14
Produkta demontāža	Pārbaudiet, vai visiem spriegojuma diegiem ir līdzīgs sākotnējais spriegojums. Ja nepieciešams, ir atkārtoti jānosprīgo atsevišķi spriegojuma diegi. Rīkojieties, kā aprakstīts iepriekš.	19
	Regulēšanas sākumā melnajam rokturim vienmēr jābūt pilnībā atgrieztam līdz uzgalim. Regulēšanas sākumā melnais uzgalis nedrīkst būt redzams virs skrūves galvas.	19
Garantija	fasciotens®Hernia produkta atkārtota apstrāde, kā arī atkārtota sterilizēšana un attiecīgi atkārtota lietošana nav atļauta. Izmantojot produktu atkārtoti, jebkura fasciotens GmbH garantija un atbildība zaudē spēku.	21
	Ja ir defekti, kas var apdraudēt pacientus, darbiniekus vai trešās personas, ierīci nedrīkst lietot un tā ir jānomaina.	21
	Šī garantija neattiecas uz bojājumiem, kas radušies nelietpratīgas lietošanas, ārējas mehāniskas iedarbības, transportēšanas, neatbilstošas lietošanas, kā arī nekvalificētu personu veiktu darbību dēļ, un tie arī neietilpst fasciotens GmbH atbildības jomā.	21

fasciotens



Uzņēmuma adrese: fasciotens GmbH, Moltkeplatz 1, D-45138 Essen, Vācija
Tālr.: +49 (0)201 99 999 630; fakss: +49 (0)201 99 999 639; e-pasts: info@fasciotens.de

CE 0044