

Full Alignment Kit

Instructions for Use

189806, 189805, 189807
189906

EN	Instructions for Use	2
DA	Brugsanvisning	12
NO	Bruksanvisning	22
FI	Käyttöohjeet	32
SV	Bruksanvisning	42
RU	Инструкция протезиста	52
ZH	使用说明	62
AR	إرشادات الاستخدام	72

Contents

EN

Contents	2
1 Description and Intended Purpose	3
2 Safety Information	4
3 Construction	5
4 Function.....	6
5 Maintenance	6
6 Limitations on Use	7
7 Fitting Advice.....	8
8 Technical Data	9
9 Ordering Information	10

1 Description and Intended Purpose

These Instructions for Use are intended for the practitioner and user unless otherwise stated.

The term *device* is used throughout to refer to the Full Alignment Kit

Please read and ensure you understand these instructions, in particular all safety information and maintenance instructions.

Application

This device is to be used exclusively for modular lower limb prostheses, intended for a single user.

This device is designed to connect the socket dome to a knee chassis. 189805, 189806 and 189807 are for above knee (AK) only. 189906 is for below knee (BK) only. Sockets must have Blatchford single bolt alignment. The device allows optimal alignment to be achieved when using a socket manufactured with single bolt construction.

Features

- Lightweight, strong, aluminum/titanium construction

Activity Level

This device is suitable for Activity Levels 1-4 (weight limits apply, see *Technical Data*). Of course there are exceptions and in our recommendation we want to allow for unique, individual circumstances and any such decision should be made with sound and thorough justification.

Activity Level 1

Has the ability or potential to use a prosthesis for transfers or ambulation on level surfaces at fixed cadence. Typical of the limited and unlimited household ambulator.

Activity Level 2

Has the ability or potential for ambulation with the ability to traverse low-level environmental barriers such as curbs, stairs, or uneven surfaces. Typical of the limited community ambulator.

Activity Level 3

Has the ability or potential for ambulation with variable cadence. Typical of the community ambulator who has the ability to traverse most environmental barriers and may have vocational, therapeutic, or exercise activity that demands prosthetic utilization beyond simple locomotion.

Activity Level 4

Has the ability or potential for prosthetic ambulation that exceeds basic ambulation skills, exhibiting high impact, stress, or energy levels. Typical of the prosthetic demands of the child, active adult, or athlete.

Contraindications

There are no known contraindications if used in accordance with these instructions.

Clinical Benefit

- Aids in setting correct prosthetic alignment during prosthetic socket manufacture.

2 Safety Information



This warning symbol highlights important safety information which must be followed carefully.



Any changes in the performance or function of the limb, e.g. excessive play or unusual noises, should be immediately reported to your service provider.



Always use a hand rail when descending stairs and at any other time if available.



The device is designed for prolonged submersion and suitable for immersion in fresh water only. Ensure any use of the device in water complies with the conditions given in *Limitations on Use*.



The user must not adjust or tamper with the setup of the device.



The user is advised to contact their practitioner if their condition changes.



To reduce the risk of injury due to failure or loosening of the bolt connections, ensure the bolt threads are cleaned thoroughly before each installation.



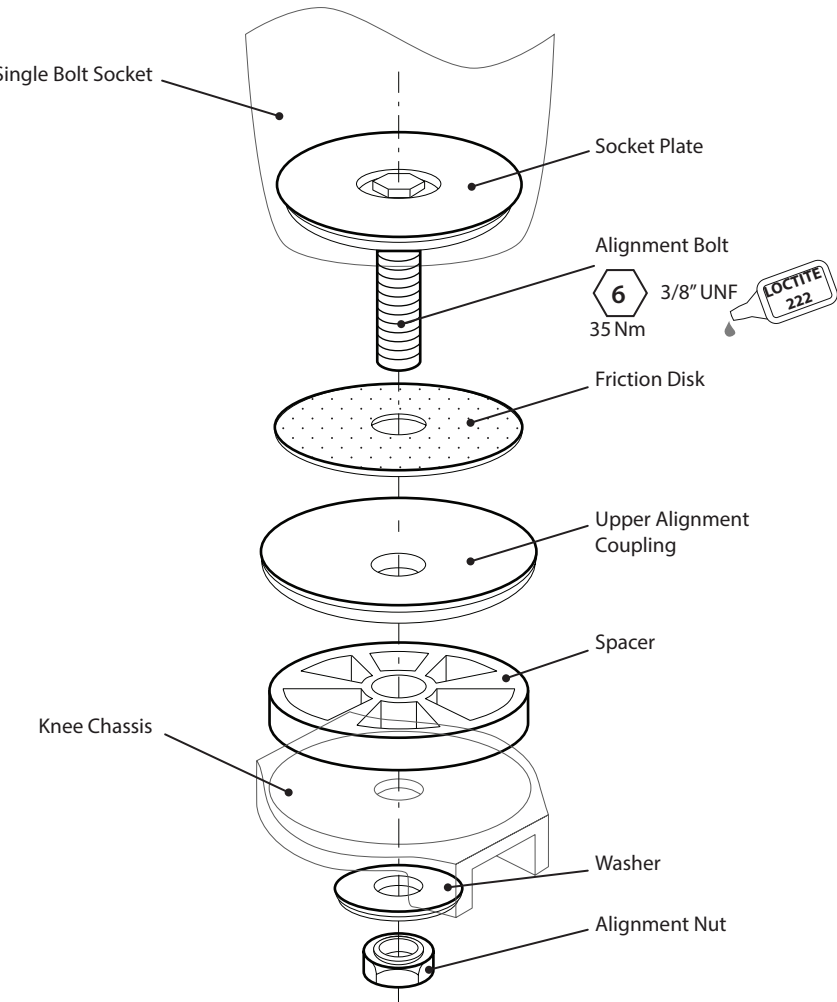
Always use Loctite and apply the specified torque value to the bolts. Never use an alternative bolt.

3 Construction

Principal Parts

- | | |
|------------------------------|-------------------|
| • Socket Plate/Bolt Assembly | Aluminum/titanium |
| • Friction Disk | Synthetic rubber |
| • Upper Alignment Coupling | Aluminum |
| • Spacer | Polyarylamide |
| • Washer | Stainless steel |
| • Alignment Nut | Stainless steel |

Component Identification



4 Function

This device connects a single bolt socket to the knee chassis, providing secure attachment. 109806, 189805 and 189807 are used for transfemoral prosthesis applications. 189906 is used for transtibial prosthesis applications.

5 Maintenance

Visually check the device regularly.

Report any changes in performance of this device to the practitioner/service provider e.g. unusual noises or significant wear. There should be no movement at this interface.

Inform the practitioner/service provider of any changes in body weight and/or activity level. Look for and report any signs of corrosion.

Cleaning

Use a damp cloth and mild soap to clean outside surfaces. DO NOT use aggressive cleansers.

The remaining instructions in this section are for practitioner use only.

This maintenance must be carried out only by competent personnel (practitioner or suitable trained technician).

The following routine maintenance is to be carried out at least annually:

- Check the alignment nut for tightness. If loose, remove, clean, and realign limb; then apply Loctite 222 and tighten to the correct torque setting, see *Construction* section.
- Check for defects that could affect proper function.
- Check for corrosion.

Ensure the user has read and understood all safety and user-level maintenance information.

Advise the user that a regular visual check of the device is recommended and signs of wear that may affect function should be reported to their service provider (e.g. significant wear or excessive discolouration from long term exposure to UV).

Advise the user to inform the practitioner/service provider of any changes in body weight and/or activity level.

If this device is used for extreme activity, the maintenance level and interval should be reviewed and if required advice and technical support sought to plan a new maintenance schedule dependent upon the frequency and nature of the activity. This should be determined by a local risk assessment carried out by a suitably qualified individual.

6 Limitations on Use

Intended Life

A local risk assessment should be carried out based upon activity and usage.

Lifting Loads

User weight and activity is governed by the stated limits.

Load carrying by the user should be based on a local risk assessment.

Environment

This device is waterproof to a maximum depth of 1 meter. Thoroughly rinse with fresh water after use in abrasive environments such as those that may contain sand or grit, for example, to prevent wear or damage to moving parts. Thoroughly rinse with fresh water after use in salt or chlorinated water.

Exclusively for use between -15 °C and 50 °C (5 °F to 122 °F).



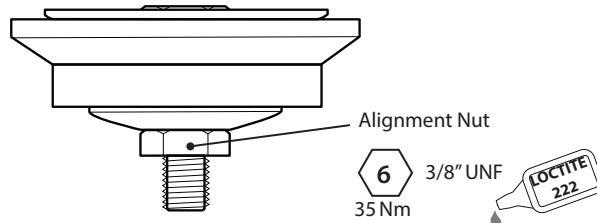
Suitable for submersion

7 Fitting Advice

The instructions in this section are for practitioner use only.

Position as close as possible to the build line.

1. With the socket plate inside the socket, pass the threaded Alignment Bolt through the hole in the end of the socket.
2. On the outside of the socket, pass the Alignment Coupling and Friction Disk over the bolt followed by any spacers used, ensuring that the friction surface of the spacer is distal and touches the upper surface of the knee.
3. Pass the Alignment Bolt through the centre of the single bolt hole in the upper surface of the knee.
4. Invert the knee and with the socket plate and bolt supported, pass the washer over the central bolt followed by the nut, ensuring that the raised central lip on the nut engages with the mating surface of the washer.
5. Apply Loctite 222 to the thread of the Alignment Bolt. Adjust and align the limb according to the IFUs supplied with the knee, then tighten the Alignment Nut and Bolt to 35 Nm.
6. Seal with silicone for waterproofing.



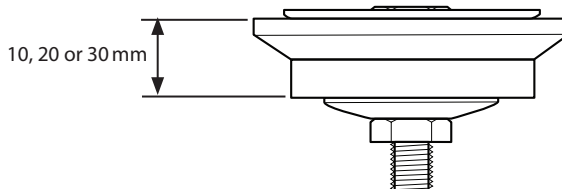
Symptom	Solution
A recurring noise occurs between the socket and the knee.	Ensure that the socket interface has been correctly formed and is the correct thickness. The Alignment Nut must be tightened. Apply Loctite and tighten to the correct torque setting.
The adapter moves out of position.	User must not use the device until adjusted, repaired or replaced.

8 Technical Data

	189806, 189805, 189807	189906
Operating and Storage Temperature Range:	-15 °C to 50 °C (5 °F to 122 °F)	-15 °C to 50 °C (5 °F to 122 °F)
Component Weight:	183 g (6.5 oz) 61 g (2.2 oz) 93 g (3.3 oz)	122 g (4.3 oz)
Activity Level:	1–4	1–4
Maximum User Weight:	125 kg (275 lb)/1–3 100 kg (220 lb)/1–4	125 kg (275 lb)/1–3 100 kg (220 lb)/1–4
Attachment Type:	Proximal—socket Distal—3/8 inch UNF nut and bolt	Proximal—socket Distal—3/8 inch UNF nut and bolt
Range of Adjustment:	360 ° axial rotation ±6 ° tilt from vertical ±5 mm shift A-P or M-L	360 ° axial rotation ±6 ° tilt from vertical ±5 mm shift A-P or M-L
Build Height:	20 mm (standard) 10 mm 30 mm	20 mm

Fitting Length

The overall height of the device is either 10, 20 or 30 mm, depending on the part to be fitted. Appropriate allowance must be taken into account in the build height of the limb. There are no height adjustment facilities available with this device.



Storage and Handling

When storing for prolonged periods, ensure the product is free from moisture and stored at room temperature.

9 Ordering Information

Device	Part Number
Full Alignment Kit TF (20 mm - standard)	189806
Full Alignment Kit TF (10 mm)	189805
Full Alignment Kit TF (30 mm)	189807
Full Alignment Kit TT (20 mm)	189906

Liability

The manufacturer recommends using the device only under the specified conditions and for the intended purposes. The device must be maintained according to the instructions for use supplied with the device. The manufacturer is not liable for any adverse outcome caused by any component combinations that were not authorized by them.

CE Conformity

This product meets the requirements of the European Regulation EU 2017/745 for medical devices. This product has been classified as a class I device according to the classification rules outlined in Annex VIII of the regulation. The EU declaration of conformity certificate is available at the following internet address: www.blatchford.co.uk



Medical Device



Single Patient – multiple use

Compatibility

Combination with Blatchford branded products is approved based on testing in accordance with relevant standards and the MDR including structural test, dimensional compatibility and monitored field performance.

Combination with alternative CE marked products must be carried out in view of a documented local risk assessment carried out by a Practitioner.

Warranty

This device is warranted for 24 months.

The user should be aware that changes or modifications not expressly approved could void the warranty, operating licenses and exemptions.

See the Blatchford website for the current full warranty statement.

Reporting of Serious Incidents

In the unlikely event of a serious incident occurring in relation to this device it should be reported to the manufacturer and your national competent authority.

Environmental Aspects

This product is made from a recyclable material. Where possible, the components should be recycled in accordance with local waste handling regulations.

Retaining the Packaging Label

The practitioner is advised to keep the packaging label as a record of the device supplied.

Trademark Acknowledgements

Blatchford is a registered trademark of Blatchford Products Limited.

Manufacturer's Registered Address

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, UK.

Indhold.....	12
1 Beskrivelse og tilsigtet formål	13
2 Sikkerhedsinformation.....	14
3 Konstruktion	15
4 Funktion.....	16
5 Vedligeholdelse	16
6 Begrænsninger i forbindelse med brugen.....	17
7 Rådgivning vedrørende tilpasning.....	18
8 Tekniske data	19
9 Bestillingsoplysninger	20

1 Beskrivelse og tilsigtet formål

Denne brugsanvisning er beregnet til den praktiserende læge og brugerne, medmindre andet er angivet.

Udtrykket *anordning* anvendes i hele brugsanvisningen og henviser til det komplette justeringssæt

Gennemlæs venligst, og sørг for, at du forstår disse anvisninger, særligt al sikkerhedsinformation og alle vedligeholdelsesanvisninger.

Anvendelse

Denne anordning må kun anvendes til modulopbyggede underbensproteser og er beregnet til en enkelt bruger.

Denne anordning er designet til at koble hylsterkuplen til et knæ-chassis. 189805, 189806 og 189807 er kun til anvendelse over knæet (AK, Above Knee). 189906 er kun til anvendelse under knæet (BK, Below Knee). Hylstret skal være justeret med en enkeltbolt fra Blatchford. Denne anordning giver mulighed for optimal tilpasning, når den bruges sammen med et hylster, som er fremstillet med en enkeltbolt.

Funktioner

- Stærk letvægtskonstruktion af aluminium/titanium

Aktivitetsniveau

Denne anordning er egnet til aktivitetsniveauer på 1-4 (vægtbegrensninger gælder, se *Tekniske data*). Der er naturligvis undtagelser, og i vores anbefaling tager vi højde for unikke, individuelle omstændigheder, og enhver sådan beslutning skal træffes med en velfunderet og grundig grundelse.

Aktivitetsniveau 1

Har evnen eller potentialet til at bruge en protese til forflytninger eller gang på plane overflader med en jævn gangrytme. Typisk for en person, der bruger protesen til begrænset og ubegrænset gang indendørs.

Aktivitetsniveau 2

Har evnen eller potentialet til gang og kan krydse lave forhindringer i omgivelserne såsom kantsten, trappegrind eller ujævne overflader. Typisk for en person, der bruger protesen til begrænset og ubegrænset gang udendørs.

Aktivitetsniveau 3

Har evnen eller potentialet til gang med en skiftende gangrytme. Typisk for en person, der kan gå udendørs, kan krydse de fleste forhindringer i omgivelserne, og kan have erhvervsmæssig-, terapeutisk- eller træningsaktivitet, der kræver brug af protesen til andet end simpel bevægelse.

Aktivitetsniveau 4

Har evnen eller potentialet til at gå med en benprotese, der overgår almindelige gangfærdigheder og kan klare høje niveauer af nedslag, stres og energi. Typisk for barnets, den aktive voksne eller atletens krav til en benprotese.

Kontraindikationer

Der er ingen kendte kontraindikationer, hvis den bruges i overensstemmelse med disse anvisninger.

Klinisk fordel

- Hjælper med at opnå korrekt tilpasning af protesen ved fremstilling af protesehylstret.

2 Sikkerhedsinformation



Dette advarselssymbol fremhæver vigtig sikkerhedsinformation, som skal følges nøje.



Enhver ændring i protesens ydeevne eller funktion f.eks. for meget slør eller mislyde, skal omgående rapporteres til serviceudbyderen.



Brug altid et gelænder, når du går ned ad trapper og på alle andre tidspunkter, når der forefindes gelænder.



Anordningen er designet til længerevarende nedsænkning, men er udelukkende egnet til nedsænkning i ferskvand. Sørg for, at enhver brug af anordningen i vand er i overensstemmelse med betingelserne i *Begrænsninger i forbindelse med brugen*.



Brugeren må ikke justere eller ændre på opsætningen af anordningen.



Brugeren rådes til at kontakte sin praktiserende læge, hvis brugerens tilstand ændres.



Risikoen for skader pga. fejl eller løsning af boltforbindelserne kan mindskes ved at sørge for, at boltgevindene er blevet grundigt rengjort inden hver enkelt installation.



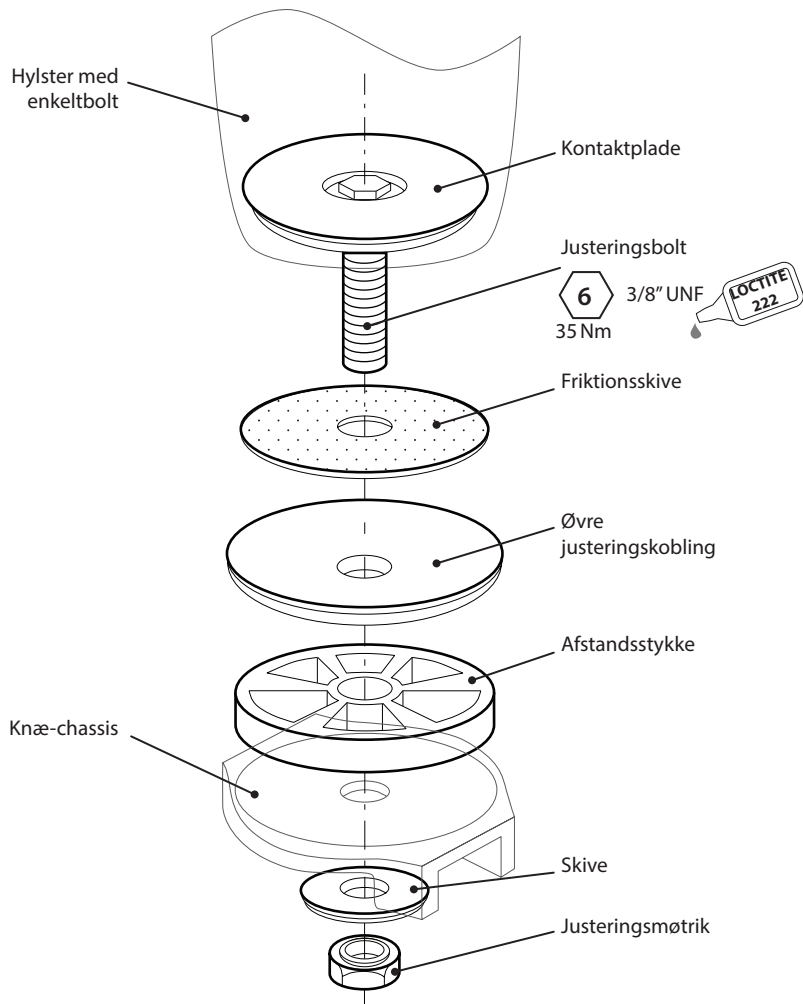
Anvend altid Loctite og den specificerede tilspændingsværdi til boltene. Brug aldrig en alternativ bolt.

3 Konstruktion

Vigtige dele

- | | |
|---------------------------|--------------------|
| • Hylsterplade-/boltenhed | aluminium/titanium |
| • Friktionsplade | syntetisk gummi |
| • Øvre justeringskobling | aluminium |
| • Afstandsstykke | polyakrylamid |
| • Skive | rustfrit stål |
| • Justeringsmøtrik | rustfrit stål |

Komponentidentifikation



4 Funktion

Denne anordning forbinder et hylster med enkeltbolt til knæ-chassiset, hvilket giver sikker tilkobling.

189806, 189805 og 189807 bruges til transfemorale proteser.

189906 bruges til transtibiale proteser.

5 Vedligeholdelse

Efterse anordningen med jævne mellemrum.

Rapportér eventuelle ændringer i denne anordnings ydeevne til den praktiserende læge/serviceudbyderen, f.eks. mislyde eller betydelig slitage. Der må ikke være bevægelse i denne kontaktfalte.

Informér den praktiserende læge/serviceudbyderen, hvis der er ændringer kropsvægt og/eller aktivitetsniveau. Se efter og rapporter eventuelle tegn på ætsning.

Rengøring

Brug en fugtig klud og mild sæbe til at rengøre udvendige overflader. Brug IKKE aggressive rengøringsmidler.

De resterende anvisninger i dette afsnit er kun beregnet for den praktiserende læge.

Denne vedligeholdelse må kun udføres af kompetent personale (praktiserende læge eller uddannet tekniker).

Følgende rutinevedligeholdelse skal udføres mindst en gang om året:

- Kontrollér, at justeringsbolten er strammet til. Hvis den er løs, skal den tages ud og rengøres, og protesen skal tilpasses igen; derefter påføres Loctite 222, og den strammes til det korrekte tilspændingsmoment, se afsnittet *Konstruktion*.
- Kontrollér, at der ikke er defekter, som kan påvirke den korrekte funktion.
- Kontrollér, at der ikke er ætsning til stede.

Sørg for, at brugeren har læst og forstået alle oplysninger om sikkerhed og vedligeholdelse på brugerniveau.

Informér brugeren om, at jævnlig visuel inspektion af anordningen anbefales, og at tegn på slid, der kan påvirke funktionen, skal rapporteres til serviceudbyderen (f.eks. betydeligt slid eller kraftig misfarvning på grund af langvarig eksponering for UV).

Informér brugeren om, at han eller hun skal fortælle det til den praktiserende læge/serviceudbyderen, hvis der er ændringer i kropsvægt og/eller aktivitetsniveau.

Hvis denne anordning bruges til ekstrem aktivitet, skal niveauet og intervallet for vedligeholdelse gennemgås, og hvis det er nødvendigt, skal der søges råd og teknisk support til at lægge en ny vedligeholdelsesplan afhængigt af aktivitetens hyppighed og art. Denne bør fastslås med en lokal risikovurdering, som skal udføres af en person med relevante kvalifikationer.

6 Begrænsninger i forbindelse med brugen

Forventet levetid

En lokal risikovurdering baseret på aktivitet og brugslængde skal udføres.

Belastning ved løft af byrder

Brugerens vægt og aktivitet er underlagt de angivne grænser.

Byrder, der må bæres af brugeren, skal baseres på en lokal risikovurdering.

Miljø

Denne anordning er vandtæt indtil en dybde på maksimalt 1 meter. Skyl grundigt med rent vand efter brug i slibende miljøer, som f.eks. sand eller grus, for at forhindre slid eller beskadigelse af bevægelige dele. Skyl grundigt med rent vand efter brug i salt- eller klorinholdigt vand.

Må kun bruges ved temperaturer fra -15 °C til 50 °C.



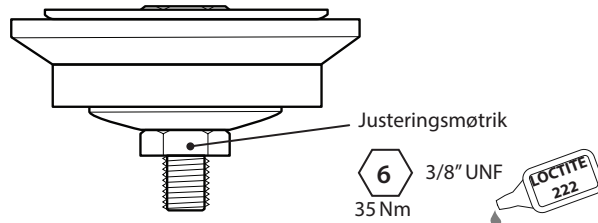
Egnet til nedsænkning

7 Rådgivning vedrørende tilpasning

Anvisningerne i dette afsnit er kun beregnet til brug for den praktiserende læge.

Placér så tæt på byggelinjen, som det er muligt.

1. Mens hylsterpladen sidder fast indeni hylstret, føres den gevindskårne justeringsbolt igennem hullet i hylstrets ende.
2. På ydersiden af hylstret føres justeringskoblingen og friktionsskiven over bolten efterfulgt af eventuelle anvendte afstandsstykker, og det sikres, at afstandsstykkets friktionsoverflade er placeret distalt og berører knæets øverste overflade.
3. Før justeringsbolten igennem midten af hullet i enkeltbolten på knæets øverste overflade.
4. Vend knæet, og mens hylsterpladen og bolten understøttes, føres skiven over midterbolten efterfulgt af møtrikken, mens det kontrolleres, at den hævede midterlæbe på møtrikken går i indgreb med skivens parringsflade.
5. Påfør Loctite 222 på justeringsboltens gevind. Juster og tilpas protesen i henhold til brugsanvisningerne, der følger med knæprotesen, og stram derefter justeringsmøtrikken og bolten til 35 Nm.
6. Forsegл med silikone for at gøre den vandtæt.



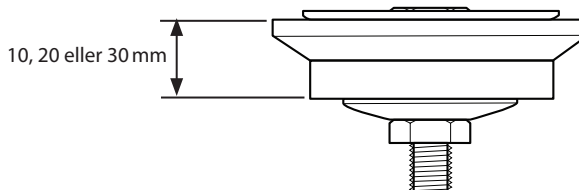
Symptom	Løsning
En tilbagevendende lyd opstår mellem hylstret og knæet.	Kontrollér, at hylstrets kontaktflade er korrekt udformet, og at det har den rigtige tykkelse. Justeringsmøtrikken skal tilspændes. Påfør Loctite, og stram til, indtil det korrekte tilspændingsmoment opnås.
Adapteren bevæger sig ud af position.	Brugeren må ikke anvende anordningen, førend den er blevet justeret, repareret eller udskiftet.

8 Tekniske data

	189806, 189805, 189807	189906
Temperaturområde for betjening og opbevaring:	-15 °C til 50 °C	-15 °C til 50 °C
Komponentens vægt:	183 g 61 g 93 g	122 g
Aktivitetsniveau:	1-4	1-4
Brugerens maksimale vægt:	125 kg/1-3 100 kg/1-4	125 kg/1-3 100 kg/1-4
Vedhæftningstype:	Proksimal—hylster Distal—3/8" UNF møtrik og bolt	Proksimal—hylster Distal—3/8" UNF møtrik og bolt
Justeringsområde:	360 ° aksial rotation ±6 ° hældning i forhold til vertikal ±5 mm forskydning A-P eller M-L	360 ° aksial rotation ±6 ° hældning i forhold til vertikal ±5 mm forskydning A-P eller M-L
Byggehøjde:	20 mm (standard) 10 mm 30 mm	20 mm

Tilpasset længde

Anordningens totale højde er enten 10, 20 eller 30 mm, afhængigt af delene, der skal monteres. Der skal være plads til ændringer af benets byggehøjde. Der følger ingen værktøjer til justering af højden med denne anordning.



Opbevaring og håndtering

Sørg for, at produktet er fugtfrit og opbevares ved stuetemperatur, når det opbevares over længere tid.

9 Bestillingsoplysninger

Anordning	Delnummer
Komplet justeringssæt TF (20 mm - standard)	189806
Komplet justeringssæt TF (10 mm)	189805
Komplet justeringssæt TF (30 mm)	189807
Komplet justeringssæt TT (20 mm)	189906

Ansvar

Producenten anbefaler, at anordningen udelukkende bruges under de specificerede forhold og til de tilsigtede formål. Anordningen skal vedligeholdes i henhold til brugsanvisningen, der følger med anordningen. Producenten er ikke ansvarlig for nogle negative resultater, der skyldes komponentkombinationer, der ikke er godkendt af producenten.

CE-overensstemmelse

Dette produkt opfylder kravene i den Europæiske forordning EU 2017/745 for medicinsk udstyr. Dette produkt er klassificeret som klasse I-udstyr i henhold til klassificeringskriterierne, der er beskrevet i bilag VIII til forordningen. Certifikatet for EU-overensstemmelseserklæringen er tilgængeligt på følgende internetadresse: www.blatchford.co.uk



Medicinsk udstyr



Enkelt patient – flergangsbrug

Kompatibilitet

Kombination med Blatchford-mærkevarer er godkendt baseret på testning i overensstemmelse med relevante standarder og direktivet om medicinsk udstyr, herunder strukturel test, dimensionskompatibilitet og monitoreret feltpræstation.

Kombination med alternative CE-mærkede produkter skal udføres på grundlag af en dokumenteret lokal risikovurdering udført af en praktiserende læge.

Garanti

Der ydes 24 måneders garanti på anordningen.

Bruger skal være opmærksom på, at ændringer eller modifikationer, der ikke udtrykkeligt er godkendt, kan annullere garantien, driftslicenser og undtagelser.

Gå til Blatchford-webstedet for at få den aktuelle fulde garantierklæring.

Rapportering af alvorlige hændelser

I det usandsynlige tilfælde, at der opstår en alvorlig hændelse i forbindelse med denne anordning, skal den rapporteres til producenten og den nationale tilsynsmyndighed.

Miljømæssige aspekter

Dette produkt er fremstillet af genanvendelige materialer. Hvor det er muligt, skal komponenterne genbruges i overensstemmelse med lokale regler for affaldshåndtering.

Opbevaring af emballagens etiket

Den praktiserende læge rådes til at opbevare emballagens etiket som en fortegnelse over den leverede anordning.

Anerkendelse af varemærket

Blatchford er et registreret varemærke tilhørende Blatchford Products Limited.

Producentens registrerede adresse

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Storbritannien.

Innhold.....	22
1 Beskrivelse og tiltenkt formål	23
2 Sikkerhetsinformasjon.....	24
3 Konstruksjon	25
4 Funksjon	26
5 Vedlikehold.....	26
6 Begrensninger i bruken	27
7 Råd om passform	28
8 Tekniske data	29
9 Bestillingsinformasjon.....	30

1 Beskrivelse og tiltenkt formål

Denne bruksanvisningen er ment for legen og brukeren, med mindre annet er oppgitt.

Begrepet *enhet* i dette dokumentet refererer til innrettingssettet

Les og sørг for at du forstår disse instruksene, særlig all sikkerhetsinformasjon og vedlikeholdsinstruksjoner.

Bruksområde

Denne enheten skal utelukkende brukes for modulære proteser for nedre ekstremiteter, og er ment for én bruker.

Denne enheten er designet for å koble hylsekuppelen til en kneramme 189805, 189806 og 189807 er kun for over kneet (AK). 189906 er kun for under kneet (BK). Sokler må ha Blatchfords enkeltboltinnretting. Enheten tillater optimal innretting ved bruk av en hylse produsert med enkeltboltkonstruksjon.

Funksjoner

- Lett, sterk aluminiums-/titankonstruksjon

Aktivitetsnivå

Denne enheten er egnet for aktivitetsnivå 1–4 (underlagt vektgrenser, se *Tekniske data*).

Selvfølgelig er det unntak, og i anbefalingen vår ønsker vi å gi rom for unike, individuelle omstendigheter og enhver beslutning bør tas med en grundig begrunnelse.

Aktivitetsnivå 1

Har evnen eller potensialet til å bruke protese for å reise seg eller sette seg ned, eller forflytte seg på jevne overflater med fast skrittfrekvens. Typisk for den begrensede og ubegrensedjevne amulerendeperson.

Aktivitetsnivå 2

Har evnen eller potensialet for å kunne bevege seg med evnen til å ta seg over lave barrierer slik som fortauskanter, trapper eller ujevne overflater. Typisk for den begrensedjevne ambulerende person.

Aktivitetsnivå 3

Har evnen eller potensialet for å kunne bevege seg med variabel tråkkfrekvens. Typisk for en person som har evnen til å krysse de fleste barrierer og som kan ha yrkesaktiv eller terapeutisk aktivitet, eller treningsaktivitet som krever bruk av protese utover enkel bevegelse.

Aktivitetsnivå 4

Har evnen eller potensialet for protetisk ambulering som overgår grunnleggende ambuleringsferdigheter, og viser høyt nivå av motstandsdyktighet, spenning og energi. Typisk for protesekravene hos et barn, en aktiv voksen eller konkurranseutøvere.

Kontraindikasjoner

Det finnes ingen kontraindikasjoner ved bruk i henhold til disse instruksjonene.

Klinisk fordel

- Hjelper med å justere korrekt protetisk innretting ved produksjon av protesehylse.

2 Sikkerhetsinformasjon



Dette advarselssymbolet fremhever viktig sikkerhetsinformasjon som må følges nøy.



Eventuelle endringer i ytelsen eller funksjonen til ekstremiteten, f.eks. for mye slark eller uvanlige lyder skal umiddelbart rapporteres til tjenesteleverandøren.



Bruk alltid et rekkverk når du går ned trapper og når som helst ellers hvis det er tilgjengelig.



Enheten er designet for lengre tids nedsenking, men er kun egnet for nedsenking i ferskvann. Påse at all bruk i vann overholder vilkårene angitt i *Begrensninger i bruken*.



Brukeren må ikke justere eller tukle med monteringen av enheten.



Brukeren anbefales å kontakte legen sin hvis tilstanden endrer seg.



For å redusere risikoen for personskade på grunn av svikt eller at boltkoblingene løsner, må du påse at boltjengene rengjøres grundig før hver installasjon.



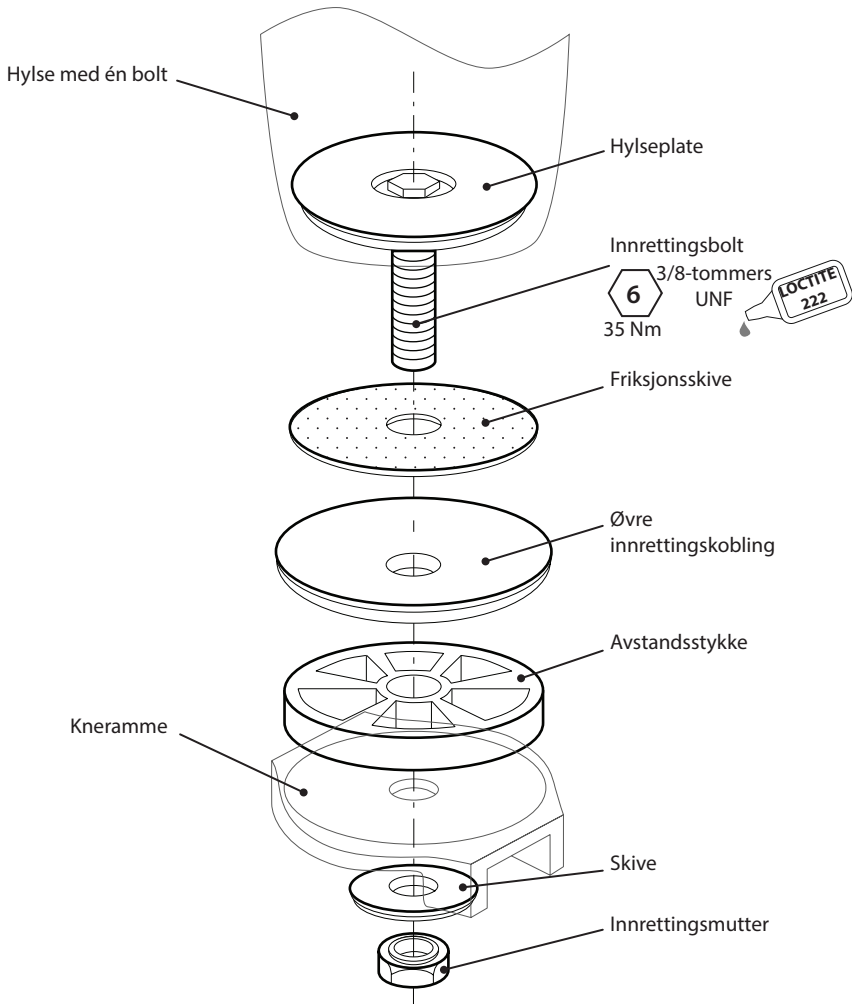
Bruk alltid Loctite og stram boltene til angitt dreiemoment. Aldri bruk en annen bolt.

3 Konstruksjon

Viktigste deler

- | | |
|---------------------------|-----------------|
| • Hylseplate/boltmontasje | Aluminium/titan |
| • Friksjonsskive | Syntetisk gummi |
| • Øvre innrettingskobling | Aluminium |
| • Avstandsstykke | Polyarylamid |
| • Skive | Rustfritt stål |
| • Innrettingsmutter | Rustfritt stål |

Komponentidentifisering



4 Funksjon

Denne enheten kobler en hylse med én bolt til knerammen, og gir sikkert feste.

189806, 189805 og 189807 brukes på transfemorale proteser.

189906 brukes på transtibiale proteser.

5 Vedlikehold

Sjekk enheten visuelt jevnlig.

Rapporter eventuelle endringer i ytelsen til denne enheten til legen/tjenesteleverandøren, f.eks. uvanlige lyder eller betydelig slitasje. Det skal ikke være noe bevegelse i dette grensesnittet.

Informér legen/leverandøren om endringer i kroppsvekt og/eller aktivitetsnivå. Se etter og rapporter eventuelle tegn på korrosjon.

Rengjøring

Bruk en fuktig klut og mild såpe for å rengjøre overflater. IKKE BRUK aggressive rengjøringsmidler.

Resten av instruksjonene i avsnittet er kun ment for legen.

Vedlikehold må utføres av kompetent personell (lege eller utdannet tekniker).

Følgende rutinemessig vedlikehold må gjennomføres minst én gang i året:

- Sjekk at innrettingsmutteren er godt festet. Hvis den er løs, fjern, rengjør og innrett ekstremiteten på nytt, påfør så Loctite 222 og stram med korrekt angitt dreiemoment, se avsnitt *Konstruksjon*.
- Se etter feil som kan påvirke riktig funksjon.
- Sjekk for korrosjon.

Sørg for at brukeren har lest og forstått all informasjon om sikkerhet og vedlikehold på brukernivå.

Informér brukeren om at en regelmessig visuell sjekk av enheten anbefales, og at tegn på slitasje som kan påvirke funksjonen skal rapporteres til leverandøren (f.eks. betydelig slitasje eller overdreven misfarging ved langvarig eksponering for UV-stråler).

Be brukeren om å informere legen/leverandøren om endringer i kroppsvekt og/eller aktivitetsnivå.

Hvis enheten brukes ved ekstrem aktivitet, bør nivået og intervallet for vedlikehold revurderes, og om nødvendig vil støtteavdelingene for råd og teknikk planlegge en ny vedlikeholdsplan avhengig av aktivitetens hyppighet og type. Dette bør bestemmes ved en lokal risikovurdering utført av en kvalifisert person.

6 Begrensninger i bruken

Tiltenkt levetid

En lokal risikovurdering bør utføres basert på aktivitet og bruk.

Løftebelastninger

Brukervekt og aktivitet styres av de angitte grensene.

Brukeren skal være basert på en lokal risikovurdering.

Miljø

Denne enheten er vanntett til en dybde på maks. 1 meter. Skyll grundig med ferskvann etter bruk i slipende miljøer som kan inneholde sand eller korn, for eksempel for å forhindre slitasje eller skade på bevegelige deler. Skyll grundig med ferskvann etter bruk i salt eller klorert vann.

Utelukkende for bruk mellom -15 °C og 50 °C.



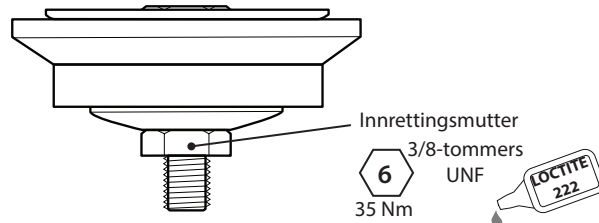
Egnet for nedsenking

7 Råd om passform

Instruksjonene i dette avsnittet er kun ment for legen.

Plasser så nært byggelinjen som mulig.

1. Med hylseplaten inni hylsen føres den gjengede innrettingsbolten gjennom hullet på enden av hylsen.
2. På utsiden av hylsen, før innrettingskoblingen og friksjonsskiven over bolten etterfulgt av eventuelle avstandsstykker, som sikrer at friksjonsoverflaten til avstandsstykket er distal og berører den øvre overflaten av kneet.
3. Før innrettingsbolten gjennom midten av enkeltbolthullet i den øvre overflaten av kneet.
4. Vend kneet og før skiven over den sentrale bolten etterfulgt av mutteren mens hylseplaten og bolten støttes, og påse at den hevede midtre leppen på mutteren kommer i kontakt med skivens kontaktflate.
5. Påfør Loctite 222 på gjengene til innrettingsbolten. Juster og innrett ekstremiteten i henhold til bruksanvisningene som følger med kneet, stram så innrettingsmutteren og bolten til 35 Nm.
6. Påfør silikontetning for vanntetting.



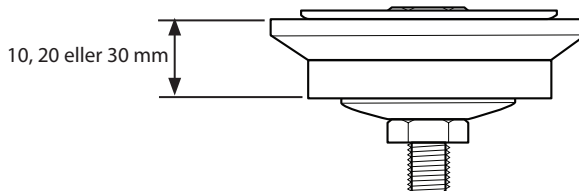
Symptom	Løsning
En tilbakevendende lyd oppstår mellom hylsen og kneet.	Påse at hylsegrenseflaten er korrekt formet og har korrekt tykkelse. Innrettingsmutteren må strammes. Påfør Loctite og stram til korrekt angitt dreiemoment.
Adapteren går ut av posisjon.	Brukeren må ikke bruke enheten før den er justert, reparert eller erstattet.

8 Tekniske data

	189806, 189805, 189807	189906
Område for drifts- og oppbevaringstemperatur:	- 15 °C til 50 °C	- 15 °C til 50 °C
Komponentvekt:	183 g 61 g 93 g	122 g
Aktivitetsnivå:	1–4	1–4
Maksimal brukervekt:	125 kg / 1–3 100 kg/1–4	125 kg / 1–3 100 kg/1–4
Type feste:	Proksimal – hylse Distal – 3/8-tommers UNF-mutter og -bolt	Proksimal – hylse Distal – 3/8-tommers UNF-mutter og -bolt
Justeringsområde:	360° aksial rotasjon ±6° vinkel fra vertikalen ±5 mm forskyvning A-P eller M-L	360° aksial rotasjon ±6° vinkel fra vertikalen ±5 mm forskyvning A-P eller M-L
Bygghøyde:	20 mm (standard) 10 mm 30 mm	20 mm

Passformlengde

Enhetens totale høyde er enten 10, 20 eller 30 mm, avhengig av delen som skal monteres. Ta hensyn til byggehøyden til ekstremiteten. Ingen høydejusteringsmuligheter er tilgjengelige med denne enheten.



Oppbevaring og håndtering

Ved lagring over lengre perioder, må du sikre at produktet er fritt for fuktighet og oppbevares i romtemperatur.

9 Bestillingsinformasjon

Enhets	Delenummer
Innettingssett TF (20 mm – standard)	189806
Innettingssett TF (10 mm)	189805
Innettingssett TF (30 mm)	189807
Innettingssett TT (20 mm)	189906

Erstatningsansvar

Produsenten anbefaler å bruke enheten bare under de angitte forholdene og til de tiltenkte formål. Enheten må vedlikeholdes i henhold til bruksanvisningen som følger med enheten. Produsenten er ikke ansvarlig for skadelige utfall forårsaket av komponentkombinasjoner som ikke ble autorisert av dem.

CE-samsvar

Dette produktet oppfyller kravene i forordning (EU) 2017/745 om medisinsk utstyr. Dette produktet er klassifisert som en klasse I-enhet i henhold til klassifiseringsreglene beskrevet i vedlegg VIII til forskriften. EU-samsvarserklæringen er tilgjengelig på følgende internettadresse: www.blatchford.co.uk



Medisinsk enhet



Enkelt pasient – flere bruksmåter

Kompatibilitet

Kombinasjon med Blatchford-merkede produkter er godkjent basert på testing i samsvar med relevante standarder og MDR inkludert strukturell test, dimensjonell kompatibilitet og overvåket feltytelse.

Kombinasjon med alternative CE-merkede produkter må utføres med tanke på en dokumentert lokal risikovurdering utført av en utøver.

Garanti

Denne enheten har en garanti på 24 måneder.

Brukeren skal være klar over at endringer eller modifikasjoner som ikke uttrykkelig er godkjent, kan annullere garantien, driftslisensene og unntakene.

Se nettstedet til Blatchford for gjeldende full garantierklæring.

Rapportering av alvorlige hendelser

I det usannsynlige tilfellet at det skulle oppstå en alvorlig hendelse relatert til denne enheten, skal den rapporteres til produsenten og din nasjonale kompetente myndighet.

Miljøaspekter

Dette produktet er laget av resirkulert materiale. Der det er mulig, skal komponentene resirkuleres i samsvar med lokale forskrifter for avfallshåndtering.

Behold emballasjemerket

Legen anbefales å oppbevare emballasjetiketten som en oversikt over den medfølgende enheten.

Varemerkeanerkjennelser

Blatchford er et registrert varemerke for Blatchford Products Limited.

Produsentens registrerte adresse

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Storbritannia.

Sisällysluettelo	32
1 Kuvaus ja käyttötarkoitus	33
2 Turvallisuustietoja	34
3 Rakenne	35
4 Toiminta	36
5 Huolto	36
6 Käytöä koskevat rajoitukset	37
7 Sovitusta koskevia ohjeita	38
8 Tekniset tiedot	39
9 Tilaustiedot	40

1 Kuvaus ja käyttötarkoitus

Nämä käytööhjeet on tarkoitettu proteesiteknikolle ja käyttäjälle, ellei toisin mainita.

Termiä *laite* käytetään näissä ohjeissa puhuttaessa linjaussarjasta.

Lue ja varmista, että ymmärrät nämä ohjeet, etenkin kaikki turvallisuuteen ja huoltoon liittyvät ohjeet.

Käyttö

Tämä laite on tarkoitettu ainoastaan modulaariseen alaraajaproteesiin. Vain henkilökohtaiseen käyttöön.

Laite on tarkoitettu holkin kuvun kiinnittämiseen polven alustaan. 189805, 189806 ja 189807 on tarkoitettu vain polven yläpuolelle (AK). 189906 on tarkoitettu vain polven alapuolelle (BK). Holkeissa täytyy olla Blatchfordin yksipulttinen linjauslaite. Laitteen avulla linjaus saadaan optimaaliseksi, kun käytetään yksipulttista rakennetta.

Ominaisuudet

- Kevyt ja kestävä alumiini-/titaanirakenne.

Aktiivisuustaso

Tämä laite soveltuu aktiivisuustasoille 1–4 (painorajoitukset täytyy huomioida, ks. *Tekniset tiedot*). Poikkeuksia ilman muuta on, ja siksi haluamme suosituksissamme huomioida yksilölliset tapaukset, jolloin päätöksen tulee olla perusteltu ja huolella harkittu.

Aktiivisuustaso 1

Pystyy käyttämään tai on mahdollisuus käyttää proteesia siirtymiseen tai liikkumiseen tasaisella pinnalla tasaiseen tahtiin. Tyypillistä rajallisesti ja rajoituksitta sisätiloissa liikkuvalle.

Aktiivisuustaso 2

Pystyy liikkumaan tai on mahdollisuus liikkua ja pystyy ylittämään matalia esteitä, kuten reunakiveyksiä, portaita tai epätasaisia pintoja. Tyypillistä rajallisesti ulkona liikkuvalle.

Aktiivisuustaso 3

Pystyy liikkumaan tai on mahdollisuus liikkua vaihtelevaan tahtiin. Tyypillistä ulkona liikkuvalle, joka pystyy ylittämään useimmat esteet ja jolla on työhön, terapiaan tai liikuntaan liittyvä toimintaa, joka vaatii proteesilta yksinkertaista liikettä enemmän.

Aktiivisuustaso 4

Pystyy liikkumaan tai on mahdollisuus liikkua proteesilla perusliikkumistaitoja vaativammin, sisältäen iskuja, rasitusta ja voimaa. Tyypillinen vaatimus lasten, aktiivisten aikuisten ja urheilijoiden proteesilta.

Vasta-aiheet

Tämän laitteen käytölle ei ole tiedossa olevia vasta-aiheita edellyttäen, että sitä käytetään näiden ohjeiden mukaisesti.

Kliiniset hyödyt

- Auttaa linjaamaan proteesin oikein proteesiholkkia valmistettaessa.

2 Turvallisuustietoja

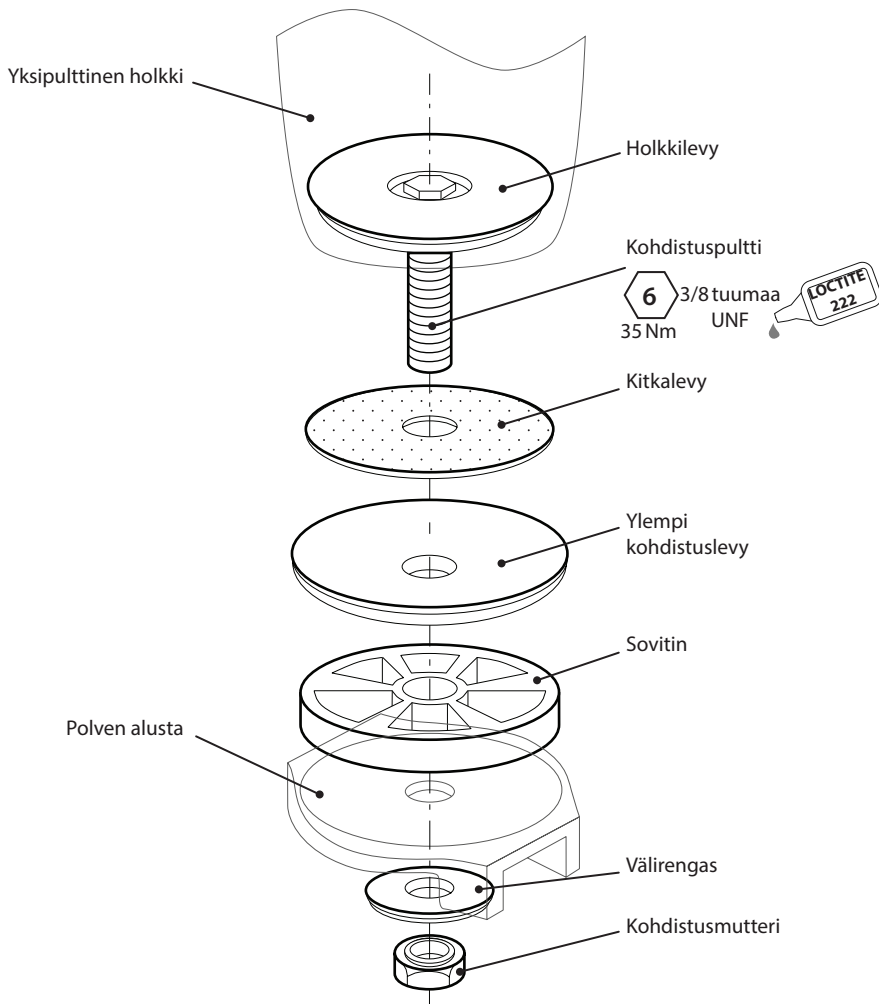
-  Tällä varoitusmerkillä tuodaan esille tärkeitä turvallisuuteen liittyviä tietoja, joita täytyy noudattaa huolellisesti.
-  Kaikista raajan toimivuuteen tai toimintaan liittyvistä muutoksista, kuten liiallisesta väljyydestä tai poikkeavista äänistä, tulee ilmoittaa välittömästi proteesiteknikolle/ laitevalmistajalle.
-  Pidä aina kiinni kaiteesta, kun kuljet alas portaita ja myös muulloin, jos mahdollista.
-  Laite kestää pitkiä aikoja veteen upottettuna; mutta vain makeaan veteen. Jos laitetta käytetään vedessä, kohdassa Käyttöä koskevat rajoitukset ilmoitettuja käytöön liittyviä rajoituksia on noudatettava.
-  Käyttäjä ei itse saa säätää tai muutella laitteen asetuksia.
-  Käyttäjän tulee ottaa yhteyttä proteesiteknikkoon, jos hänen tilaansa tulee muutoksia.
-  Välttyäksesi pultiliitosten pettämisestä tai löytymisestä aiheutuvilta vahingoilta varmista, että pultin kierheet puhdistetaan huolellisesti ennen jokaista asennuskertaa.
-  Käytä aina Loctite-kierrelukitetta ja kiristä pultit ilmoitettuun kiristysmomenttiin. Älä koskaan käytä vaihtoehtoisia pultteja.

3 Rakenne

Tärkeimmät osat

- | | |
|-------------------------------|-----------------------|
| • Holkkilevy/pulttikokooppano | alumiini/titaani |
| • Kitkalevy | synteettinen kumi |
| • Ylempi kohdistuslevy | alumiini |
| • Välirengas | polyaryyliamidi |
| • Välirengas | ruostumatonta terästä |
| • Kohdistusmutteri | ruostumaton teräs |

Osien kuvaus



4 Toiminta

Tämä laite yhdistää yksipulttisen holkin polven alustaan tehdien liitoksesta pitävän. 109806, 189805 ja 189807 on tarkoitettu käytettäväksi reisiproteesien kanssa. 189906 on tarkoitettu käytettäväksi sääriproteesien kanssa.

5 Huolto

Tarkista laite silmämääräisesti säännöllisesti.

Ilmoita kaikista tämän laitteen toiminnassa esiintyvistä muutoksista, kuten poikkeavista äänistä tai merkittävästä kulumisesta proteesiteknikolle/laitevalmistajalle. Liitoksessa ei tulisi olla mitään liikettä.

Ilmoita proteesiteknikolle/laitevalmistajalle, jos painossasi ja/tai aktiivisuustasossasi tapahtuu muutoksia. Tarkista, näkykö merkkejä korroosiosta, ja ilmoita niistä.

Puhdistus

Puhdista ulkopinnat kostealla liinalla ja miedolla saippualla. ÄLÄ käytä voimakkaita puhdistusaineita.

Loput tässä kappaleessa annetuista ohjeista on tarkoitettu vain proteesiteknikoille.

Nämä huoltotoimenpiteet saa tehdä vain pätevä ammattihenkilö (proteesiteknikko tai asianmukaisen koulutuksen saanut apuvälineteknikko).

Seuraavat säännölliset huoltotoimenpiteet täytyy tehdä vähintään kerran vuodessa:

- Tarkista kohdistusmutterin kireys. Jos se on löysällä, poista ja puhdista se ja linjaa proteesi uudelleen. Sivele sen jälkeen Loctite 222 -kierrelukitetta ja kiristä oikeaan kiristysmomenttiin, ks. *Rakenne*-kohta.
- Tarkista, näkykö vikoja, jotka voivat heikentää toimintaa.
- Tarkista, näkykö korroosiosta.

Varmista, että käyttäjä on lukenuut ja ymmärtää kaikki turvallisuusohjeet sekä käyttäjän tehtäviin huoltotoimenpiteisiin liittyvät ohjeet.

Kerro käyttäjälle, että on suositeltavaa tarkistaa laite säännöllisesti silmämääräisesti ja että toimintaan vaikuttavien kulumien merkeistä (esim. merkittävä kuluminen tai pitkään ultraviolettivalolle altistumisesta johtuvat huomattavat värimuutokset) tulee ilmoittaa laitevalmistajalle.

Pyydä käyttäjää ilmoittamaan proteesiteknikolle/laitevalmistajalle, jos hänen painossaan ja/tai aktiivisuustasossaan tapahtuu muutoksia.

Jos tästä laitteesta käytetään vaativassa toiminnassa, huollon taso ja huoltovälist tulee arvioida uudelleen ja tarvittaessa tulee pyytää neuvoa ja teknistä tukea uuden huolto-ohjelman suunnittelun, riippuen toiminnan toistuvuudesta ja luonteesta. Asianmukaisesti pätevän henkilön tulee määritää tämä paikallisen riskiarvioinnin perusteella.

6 Käyttöä koskevat rajoitukset

Kestoikä

Toimintaan ja käyttöön perustuva paikallinen riskiarvointi tulee tehdä.

Kantokyky

Käyttäjän painolle ja toiminnalle on asetettu raja-arvot.

Käyttäjän kokonaispainon tulee perustua paikalliseen riskiarvointiin.

Ympäristö

Laite on vedenpitävä yhteen metriin asti. Jos laitetta on käytetty hankaavia materiaaleja, kuten hiekkaa, sisältävässä ympäristössä, huuhtele perusteellisesti puhtaalla vedellä, jotta välttyt liikkuvien osien kulumiselta ja vahingoittumiselta. Huuhtele perusteellisesti puhtaalla vedellä, jos laitetta on käytetty suolaisessa tai klooripitoisessa vedessä.

Sallittu käyttölämpötila: -15–50 °C.



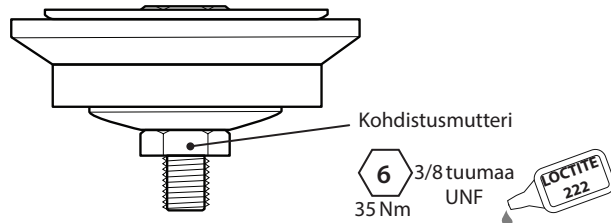
Saa kastua

7 Sovitusta koskevia ohjeita

Tässä kappaleessa esitettyt ohjeet on tarkoitettu vain proteesitekniikoille.

Aseta mahdollisimman lähelle viitelinjaa.

1. Kun holkkilevy on holkin sisällä, laita kierteinen kohdistuspultti holkin päässä olevaan aukkoon.
2. Tee seuraavan holkin ulkopuolella: laita kohdistuslevy ja kitkalevy pulttiin ja sen jälkeen välirenkaat (jos käytössä) varmistaen, että välirenkaan kitkapinta osoittaa poispäin keskustasta ja koskettaa polven yläpintaa.
3. Laita kohdistuspultti polven yläpinnassa olevan pultin reiän keskikohdan läpi.
4. Käännä polvi ympäri ja samalla kun tuet holkkilevyä ja pulttia, laita väliengas ja sen jälkeen mutteri keskipulttiin varmistaen, että mutterin koholla oleva keskireuna asettuu vastaavaan pintaan välirenkaassa.
5. Sivele kohdistuspultin kiertesiin Loctite 222 -kierrelukitetta. Säädä ja linjaa proteesi polviproteesin mukana toimitettujen käyttöohjeiden mukaisesti ja kiristä sen jälkeen kohdistusmutteri ja -pultti 35 Nm:n kireyteen.
6. Tiivistä vesitiiviaksi silikonilla.



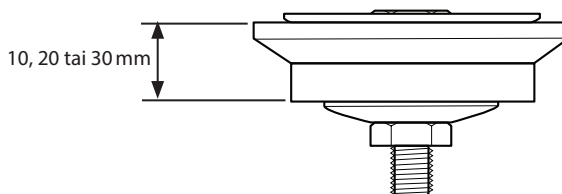
Ongelma	Ratkaisu
Holkin ja polven välistä kuuluu toistuvasti ääntä.	Varmista, että holkkiliitos on oikean mallinen ja paksuinen. Kohdistusmutteri tätyy kiristää. Levitä Loctite-kierrelukitetta ja kiristä oikeaan kiristysmomenttiin.
Adapteri liikkuu pois paikaltaan.	Laitetta ei saa käyttää ennen kuin se on säädetty, korjattu tai vaihdettu uuteen.

8 Tekniset tiedot

	189806, 189805, 189807	189906
Käyttö- ja säilytyslämpötila-alue:	-15–50 °C	-15–50 °C
Paino:	183 g 61 g 93 g	122 g
Aktiivisuustaso:	1–4	1–4
Suurin sallittu käyttäjän paino:	125 kg/1–3 100 kg/1–4	125 kg/1–3 100 kg/1–4
Kiinnitintyyppi:	proksimaalinen – holki distaalinen – 3/8 tuuman UNF- mutteri ja pultti	proksimaalinen – holki distaalinen – 3/8 tuuman UNF- mutteri ja pultti
Sääätöalue:	aksiaalinen kierto 360° kallistus pystysuunnasta $\pm 6^\circ$ A-P-liike tai M-L-liike ± 5 mm	aksiaalinen kierto 360° kallistus pystysuunnasta $\pm 6^\circ$ A-P-liike tai M-L-liike ± 5 mm
Rakenteen korkeus:	20 mm (vakio) 10 mm 30 mm	20 mm

Sovituspituus

Laitteen kokonaiskorkeus on 10, 20 tai 30 mm, käytettävästä osasta riippuen. Raajan rakennekorkeudessa täytyy huomioida riittävä tila. Tämän laitteen korkeutta ei voi säätää.



Säilytys ja käsittely

Pitkäaikainen säilytys huoneenlämpötilassa ja kosteudelta suojattuna.

9 Tilaustiedot

Laite	Osanumero
Linjaussarja reisiproteesille (20 mm, vakio)	189806
Linjaussarja reisiproteesille (10 mm)	189805
Linjaussarja reisiproteesille (30 mm)	189807
Linjaussarja sääriproteesille (20 mm)	189906

Vastuu

Valmistaja suositteelee, että laitteita käytetään ainoastaan ilmoitetuissa olosuhteissa ja aiottuun käyttötarkoitukseen. Laitetta täytyy huoltaa laitteen mukana toimitettujen käyttöohjeiden mukaisesti. Valmistaja ei ole vastuussa mistään haitallisista seuraamuksista, jotka johtuvat sellaisten osakokoopanjojen käytöstä, joita valmistaja ei ole hyväksynyt.

CE-vaatimustenmukaisuus

Tämä tuote täyttää lääkinnällisistä laitteista annetun Euroopan unionin säädöksen 2017/745 vaatimukset. Tämä tuote on luokiteltu luokan I tuotteeksi kyseisen säädöksen liitteen VIII luokituskriteerien mukaisesti. Todistus EU:n vaatimustenmukaisuusvakuutuksesta löytyy osoitteesta: www.blatchford.co.uk



Lääkinnällinen laite



Yhdelle potilaalle, kestokäyttöinen

Yhteensopivuus

Blatchfordin omien tuotteiden käyttö on hyväksytty edellyttäen että ne on testattu asiaankuuluvien standardien ja MDR-asetuksen mukaisesti käsittäen myös rakenteellisen testin, mittojen yhteensopivuuden ja valvotun kenttätoimivuuden.

Vaihtoehtoisia CE-merkittyjä tuotteita käytettäessä täytyy ottaa huomioon proteesiteknikon tekemä dokumentoitu paikallinen riskiarvointi.

Takuu

Tällä laitteella on 24 kuukauden takuu.

Käyttäjän tulee olla tietoinen siitä, että takuu, käyttölupa ja erityisluvat voidaan mitätöidä, jos laitteeseen tehdään muutoksia tai muunnoksia, joita ei ole erikseen hyväksytty.

Tämänhetkiset täydelliset takuutiedot löytyvät Blatchfordin verkkosivustolta.

Vakavista tapahtumista ilmoittaminen

Jos tähän laitteeseen liittyvä vakava tapahtuma sattuu (mikä on hyvin epätodennäköistä), asiasta tulee ilmoittaa valmistajalle ja kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle.

Ympäristötiedot

Tämä tuote on valmistettu kierrätettävästä materiaalista. Osat tulee kierrättää, mikäli mahdollista, paikallisten jättehuoltomääräysten mukaisesti.

Pakkauisetketin säilyttäminen

On suositeltavaa, että proteesiteknikko säilyttää pakkauisetketin tiedoksi tulevan varalle.

Tavaramerkkejä koskevat tiedot

Blatchford on Blatchford Products Limitedin rekisteröity tavaramerkki.

Valmistajan rekisteröity osoite

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Iso-Britannia.

Innehåll	42
1 Beskrivning och avsett syfte	43
2 Säkerhetsinformation	44
3 Konstruktion	45
4 Funktion.....	46
5 Underhåll.....	46
6 Begränsningar av användningen	47
7 Inpassningsråd.....	48
8 Tekniska uppgifter	49
9 Beställningsinformation	50

1 Beskrivning och avsett syfte

Denna bruksanvisning är avsedd för användning av läkare och brukare om inget annat anges.

Termen *enhet* används genomgående för att referera till den fullständiga inriktningsatsen.

Läs och se till att du förstår hela bruksanvisningen, särskilt all säkerhetsinformation och alla underhållsinstruktioner.

Användningssätt

Denna enhet får endast användas som en del av en modulär underbensprotes. Den är avsedd för en enda brukare.

Den här enheten är utformad för att ansluta hylsans dom till ett knächassi. 189805, 189806 och 189807 är endast avsedda för användning över knäet (above knee, AK). 189906 är endast avsedd för användning under knäet (below knee, BK). Hylsorna måste ha Blatchford enkelbultsinriktning. Enheten gör det möjligt att uppnå optimal inriktning när en hylsa som tillverkats med enkelbultskonstruktion används.

Funktioner

- Lätt, stark konstruktion av aluminium och titan

Aktivitetsnivå

Den här enheten är lämplig för aktivitetsnivåerna 1–4 (viktgränser gäller, se *Tekniska uppgifter*). Det finns naturligtvis undantag och i vår rekommendation vill vi tillåta unika, individuella omständigheter. Varje sådant beslut bör fattas med en sund och grundlig motivering.

Aktivitetsnivå 1

Har förmåga eller potential att använda protes för förflyttning eller rörlighet på plana ytor i jämn takt. Typiskt för en patient som rör sig begränsat eller obegränsat i hemmet.

Aktivitetsnivå 2

Har förmåga eller potential att förflytta sig förbi låga hinder i miljön som trottoarkanter, trappor eller ojämna ytor. Typiskt för en patient som rör sig begränsat ute i samhället.

Aktivitetsnivå 3

Har förmåga eller potential att förflytta sig i variabel takt. Typiskt för en person som har förmåga att ta sig förbi de flesta hinder i miljön och som kan bedriva yrkesmässig, terapeutisk eller motionsinriktad aktivitet som kräver att protesen kan användas för mer än bara enkel förflyttning.

Aktivitetsnivå 4

Har förmåga eller potential att förflytta sig med hjälp av en protes som överskriden den grundläggande rörelseförmågan och har höga stöt-, belastnings- eller energinivåer. Typiskt för behovet av protes hos ett barn, en aktiv vuxen eller en idrottsman.

Kontraindikationer

Det finns inga kända kontraindikationer om enheten används i enlighet med dessa instruktioner.

Klinisk nytta

- Hjälper till att ställa in korrekt protesinriktning vid tillverkning av proteshylsor.

2 Säkerhetsinformation

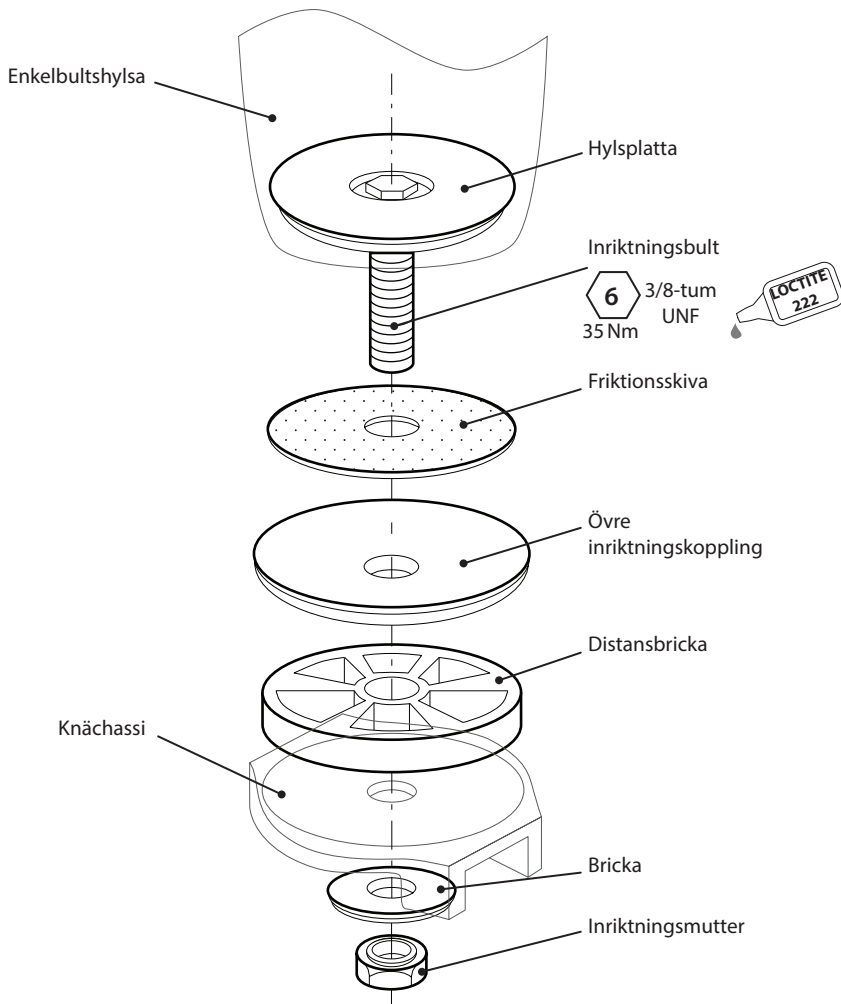
-  Denna varningssymbol visas vid viktig säkerhetsinformation som måste följas noggrant.
-  Eventuella förändringar i extremitetens prestanda eller funktion, t.ex. stort glapp eller ovanliga ljud, ska omedelbart rapporteras till din serviceleverantör.
-  Använd alltid ett räcke när du går nedför trappor och vid andra tillfällen om det finns något.
-  Enheten är utformad för långvarig nedsänkning i vatten, men passar endast för nedsänkning i sötvatten. Se till att all användning av enheten i vatten uppfyller de villkor som anges i *Begränsningar av användningen*.
-  Brukaren får inte justera eller manipulera enhetens inställningar.
-  Brukaren rekommenderas att kontakta sin läkare om hens tillstånd förändras.
-  För att minska risken för skador på grund av fel eller lossning av bultanslutningarna ska du se till att bultgängorna rengörs ordentligt före varje installation.
-  Använd alltid Loctite och applicera angivet vriddmoment på bultarna. Använd aldrig en alternativ bult.

3 Konstruktion

Huvuddelar

- | | |
|----------------------------|------------------|
| • Hylsplatta/bultenhet | Aluminium/titan |
| • Friktionsskiva | Syntetiskt gummi |
| • Övre inriktningskoppling | Aluminium |
| • Distans | Polyakrylamid |
| • Bricka | Rostfritt stål |
| • Inriktningsmutter | Rostfritt stål |

Identifiering av komponenter



4 Funktion

Den här enheten ansluter en enkelbultshylsa till knächassit och ger en säker infästning.
109806, 189805 och 189807 är avsedda för transfemoral protesanvändning.
189906 används för transtibial protesanvändning.

5 Underhåll

Inspektera enheten regelbundet.

Rapportera eventuella förändringar av enhetens prestanda till läkaren/serviceleverantören, t.ex. ovanliga ljud eller stort slitage. Det ska inte förekomma några rörelser vid denna kontaktyta. Informera läkaren/serviceleverantören om eventuella förändringar av kroppsvikt och/eller aktivitetsnivå. Titta efter och rapportera eventuella tecken på rost.

Rengöring

Använd en fuktig trasa och mild tvål för att rengöra utsidan. Använd INTE starka rengöringsmedel.

Övriga instruktioner i det här avsnittet är endast avsedda för läkaren.

Detta underhåll får endast utföras av kompetent personal (praktiserande läkare eller lämpligt utbildad tekniker).

Följande rutinunderhåll ska utföras minst en gång om året:

- Kontrollera att inriktningsmuttern är ordentligt åtdragen. Om den sitter löst tar du loss och rengör den och riktar in benet på nytt. Applicera sedan Loctite 222 och dra åt till rätt vridmoment, se avsnitt *Konstruktion*.
- Kontrollera om det finns några defekter som skulle kunna påverka funktionen.
- Kontrollera om det förekommer rost.

Se till att brukaren har läst och förstått all information om säkerhet och underhåll på brukarnivå.

Informera brukaren om att regelbunden visuell kontroll av enheten rekommenderas och att tecken på slitage som kan påverka funktionen ska rapporteras till serviceleverantören (t.ex. betydande slitage eller kraftig missfärgning till följd av långvarig exponering för UV-ljus).

Säg åt brukaren att informera läkaren/serviceleverantören om eventuella förändringar av kroppsvikt och/eller aktivitetsnivå.

Om enheten används för extrem aktivitet bör underhållsnivån och -intervallen ses över och vid behov bör råd och teknisk support sökas för att planera ett nytt underhållschema utifrån aktivitetens frekvens och art. Detta bör fastställas genom en lokal riskbedömning som utförs av en person med lämpliga kvalifikationer.

6 Begränsningar av användningen

Avsedd livslängd

En lokal riskbedömning bör utföras på grundval av aktivitet och användning.

Lyft av laster

Brukarens vikt och aktivitet styrs av de angivna gränserna.

Den belastning som brukaren transporterar ska baseras på en lokal riskbedömning.

Miljö

Den här enheten är vattentät ned till ett djup på högst 1 meter. Skölj den noga med rent sötvatten efter användning i nötande miljöer, t.ex. sådana där sand eller grus kan förekomma, för att förhindra slitage eller skador på rörliga delar. Skölj den noga med rent sötvatten efter användning i salt eller klorerat vatten.

Får endast användas mellan -15 °C och 50 °C.



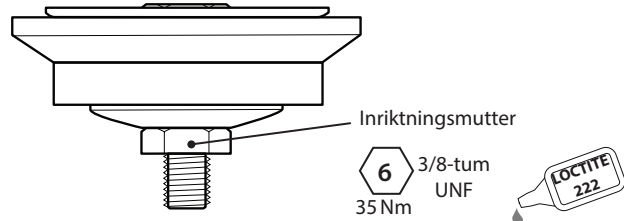
Lämplig för nedsänkning i vatten

7 Inpassningsråd

Instruktionerna i det här avsnittet är endast avsedda för läkaren.

Placera så nära påbyggnadslinjen som möjligt.

1. Med hylsplattan inuti hylsan för du den gängade inriktningsbulten genom hålet i hylsans ände.
2. På hylsans utsida för du inriktningskopplingen och friktionsskivan över bulten, följd av eventuella distanser som används, och se till att friktionsytan på distansen är distal och vidrör knäets övre yta.
3. För inriktningsbulten genom mitten på enkelbultshålet på knäets övre yta.
4. Vänd på knäet och stötta hylsplattan och bulten. För brickan över den centrala bulten följd av muttern, och se till att mutterns upphöjda centrala läpp fäster i motsvarande uttag på brickan.
5. Applicera Loctite 222 på inriktningsbultens gängor. Justera och rikta in benet enligt den bruksanvisning som medföljer knäet, och dra sedan åt inriktningsmuttern och bulten till 35 Nm.
6. Försegla med silikon för att göra anslutningen vattentät.



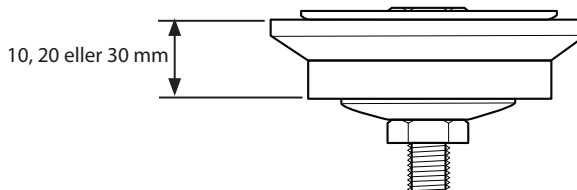
Symptom	Lösning
Ett återkommande ljud uppstår mellan hylsan och knäet.	Se till att kontaktytan mot hylsan har formats korrekt och har rätt tjocklek. Inriktningsmuttern måste dras åt. Applicera Loctite och dra åt till rätt vridmoment.
Adaptern rubbas ur sitt läge.	Brukaren får inte använda enheten förrän den har justerats, reparerats eller bytts ut.

8 Tekniska uppgifter

	189806, 189805, 189807	189906
Temperatur vid drift och förvaring:	-15 °C till 50 °C	-15 °C till 50 °C
Komponentvikt:	183 g 61 g 93 g	122 g
Aktivitetsnivå:	1–4	1–4
Maximal brukarvikt:	125 kg/1–3 100 kg/1–4	125 kg/1–3 100 kg/1–4
Typ av infästning:	Proximalt – hylsa Distalt – 3/8 tum UNF mutter och bult	Proximalt – hylsa Distalt – 3/8 tum UNF mutter och bult
Justeringsintervall:	360° axiell rotation ±6° lutning från vertikalt läge ±5 mm förskjutning A-P eller M-L	360° axiell rotation ±6° lutning från vertikalt läge ±5 mm förskjutning A-P eller M-L
Påbyggnadshöjd:	20 mm (standard) 10 mm 30 mm	20 mm

Inpassningslängd

Enhetens övergripande höjd är antingen 10, 20 eller 30 mm, beroende på vilken del som monteras. Utrymme för detta måste beaktas i benets påbyggnadshöjd. Det finns inga höjdjusteringsfunktioner för denna enhet.



Förvaring och hantering

Vid långvarig förvaring ska du se till att produkten är fri från fukt och förvaras i rumstemperatur.

9 Beställningsinformation

Enhet	Artikelnummer
Fullständig inriktningssats TF (20 mm – standard)	189806
Fullständig inriktningssats TF (10 mm)	189805
Fullständig inriktningssats TF (30 mm)	189807
Fullständig inriktningssats TT (20 mm)	189906

Ansvar

Tillverkaren rekommenderar att enheten endast används under angivna förhållanden och för avsedda ändamål. Enheten måste underhållas i enlighet med de instruktioner som medföljer enheten. Tillverkaren ansvarar inte för eventuella negativa resultat som orsakas av komponentkombinationer som tillverkaren inte har godkänt.

CE-överensstämmelse

Denna produkt uppfyller kraven i EU-förordningen 2017/745 för medicintekniska produkter.

Denna produkt är klassificerad som en klass I-produkt enligt de klassifieringsregler som anges i Bilaga VIII till förordningen. EU-försäkran om överensstämmelse finns på följande internetadress: www.blatchford.co.uk



Medicinteknisk utrustning



En patient – flera användningar

Kompatibilitet

Kombination med Blatchford-märkta produkter är godkänt baserat på tester i enlighet med relevanta standarder och MDR, inklusive strukturellt test, dimensionell kompatibilitet och övervakade fältprestanda.

Kombination med alternativa CE-märkta produkter måste utföras med hänsyn till en dokumenterad lokal riskbedömning som utförts av en praktiserande läkare.

Garanti

Den här enheten har 24 månaders garanti.

Brukaren bör vara medveten om att ändringar eller modifieringar som inte uttryckligen godkänts kan upphäva garantin, användningslicenserna och undantagen.

På Blatchfords webbplats finns aktuell fullständig garanti.

Rapportering av allvarliga incidenter

Om det mot förmidan skulle inträffa en allvarlig incident i samband med den här enheten ska denna rapporteras till tillverkaren och den nationella behöriga myndigheten.

Miljöaspekter

Den här produkten är tillverkad av ett återvinningsbart material. Om möjligt ska komponenterna återvinnas i enlighet med lokala föreskrifter för avfallshantering.

Spara förpackningsetiketten

Praktiserande läkare rekommenderas att spara förpackningsetiketten som journal över den levererade enheten.

Varumärkesinformation

Blatchford är ett registrerat varumärke som tillhör Blatchford Products Limited.

Tillverkarens registrerade adress

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Storbritannien.

Содержание



Содержание	52
1 Описание и Основное Назначение	53
2 Техника безопасности.....	54
3 Конструкция	55
4 Функциональность	56
5 Техническое Обслуживание.....	56
6 Ограничения при Эксплуатации	57
7 Руководство по Установке	58
8 Спецификация	59
9 Информация для Заказа.....	60

1 Описание и Основное Назначение

Если не оговорено иное, данная инструкция по эксплуатации предназначается для протезиста и пользователя.

Термин *устройство* относится к Комплекту Полной Юстировки и будет использован далее в настоящей инструкции.

Пожалуйста, внимательно прочитайте данную инструкцию и убедитесь в том, что вам все понятно в ней, особое внимание следует уделить разделам, посвященным Технике безопасности и Техническому обслуживанию.

Область Применения

Данное устройство должно использоваться исключительно как составная часть модульного протеза нижней конечности, предназначается для индивидуального использования.

Данное устройство предназначено для соединения гильзовой полусферы и шасси коленного модуля. Устройства 189805, 189806 и 189807 предназначены только для установки в протезные системы бедра. Устройство 189906 предназначено только для установки в протезные системы голени. Несущая гильза должна иметь Blatchford одноболтовую юстировку. Устройство позволяет достичь оптимальной юстировки при использовании конструкции несущей гильзы с одноболтовой юстировкой.

Особенности

- Небольшой вес, высокая прочность, конструкция из титанового и алюминиевого сплавов.

Уровень Двигательной Активности

Данное устройство подходит для Уровня Двигательной Активности от 1-4 (ограничения по весу приведены в разделе Спецификация). Однако с учетом отдельных обстоятельств существуют индивидуальные исключения для некоторых пользователей, однако это назначение должно быть оправданным и приниматься с учетом общего состояния здоровья.

Уровень Двигательной Активности 1

Пользователь обладает способностью или имеет достаточный потенциал для перемещения на протезе по ровной опорной поверхности с фиксированным темпом ходьбы. Данный уровень типичен для пользователей, которые могут ограниченно или неограниченно перемещаются в пределах помещения.

Уровень Двигательной Активности 2

Пользователь обладает способностью или имеет достаточный потенциал для перемещения на протезе, а также обладает способностью преодолевать невысокие естественные препятствия, такие как бордюры, ступени лестниц или неровные поверхности. Данный уровень типичен для пользователей, которые ограниченно перемещаются вне пределов помещения.

Уровень Двигательной Активности 3

Пользователь обладает способностью или имеет достаточный потенциал для перемещения на протезе в переменном темпе вне помещения. Данный уровень типичен для пользователей, которые могут преодолевать большинство естественных препятствий, а также имеющих дополнительные потребности при использовании протеза не только для простого перемещения, но например, при ведении профессиональной деятельности, прохождении лечебно-профилактических процедур или занятий любительским спортом.

Уровень Двигательной Активности 4

Пользователь обладает способностью или имеет достаточный потенциал для перемещения на протезе вне помещения, превышающий базовые типы перемещений, и сталкивающийся с повышенными вертикальными ударными воздействиями, связанными с высокой нагрузкой на протез при ходьбе. Данный уровень типичен для детей, активных взрослых или спортивных пользователей.

Противопоказания

Не существует никаких противопоказаний для данного устройства, если все работы с ним производятся в соответствии с настоящей инструкцией.

Клинические преимущества

- Вспомогательный адаптер для обеспечения корректной юстировки при изготовлении несущей гильзы протеза.

2 Техника безопасности



Данным символом обозначаются наиболее важные правила, которые должны соблюдаться неукоснительно.



Пользователь обязан незамедлительно доложить своему протезисту/врачу о любых ощутимых изменениях в работе или функциональности данного устройства, например, чрезмерном люфте или появлении посторонних шумов.



При спуске по ступеням лестницы, а также в любых других случаях, когда это возможно, пользователь всегда должен использовать перила.



Данное устройство предназначено для длительного погружения в воду и для принятия водных процедур, но подходит только для пресной воды. Убедитесь, что любое использование устройства в воде соответствует условиям, указанным в разделе Ограничения при Эксплуатации.



Пользователь не имеет права самостоятельно настраивать устройство или вмешиваться в его настройки.



Пользователь обязан сообщить своему протезисту о любых ощутимых изменениях своего состояния: веса и/или уровня двигательной активности, например при переезде из городской в сельскую местность.



Для уменьшения потенциального риска получения травмы из-за поломки или ослабления болтовых соединений, перед каждой установкой убедитесь в том, что все резьба болтовых соединений тщательно очищены от загрязнений.



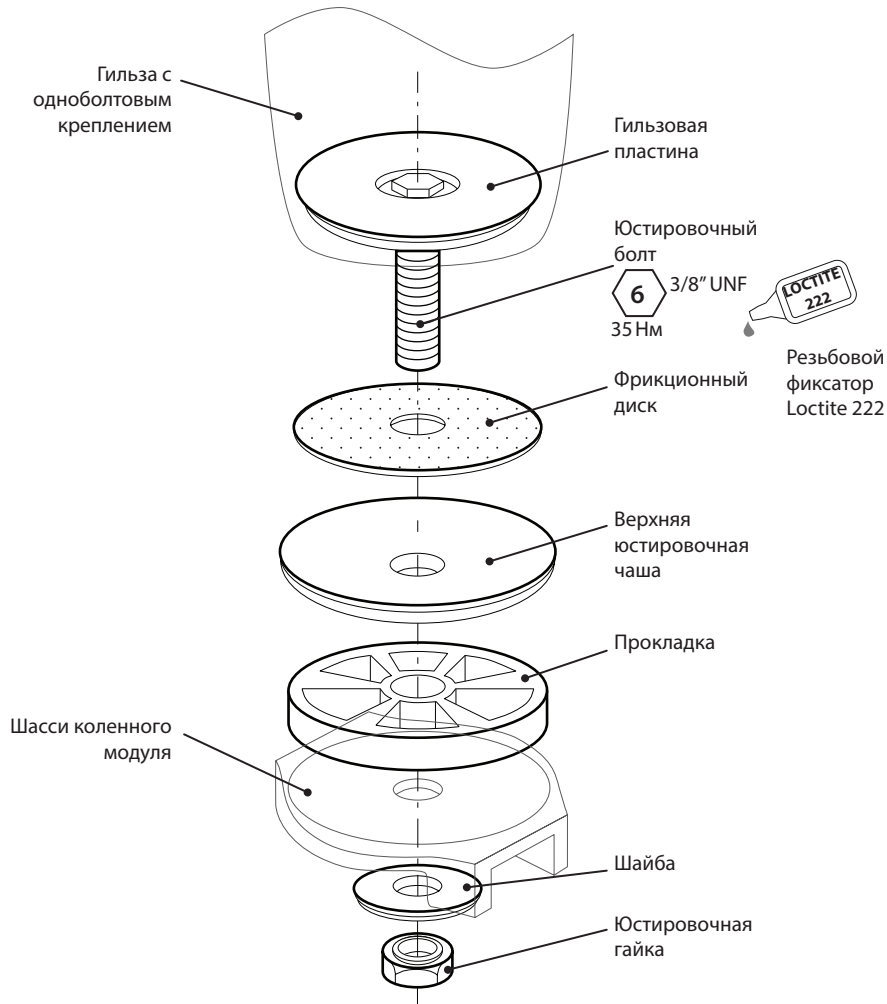
При затяжке крепежных болтов всегда применяйте резьбовой фиксатор Loctite, а болты всегда устанавливайте только с заданным усилием момента затяжки (см. данную инструкцию по эксплуатации). Категорически запрещается заменять болты на альтернативные.

3 Конструкция

Составные Части:

- | | |
|--------------------------------------|-----------------------------------|
| • Гильзовая пластина/Болтовая сборка | Алюминиевый сплав/Титановый сплав |
| • Фрикционный диск | Синтетический каучук |
| • Верхняя юстировочная чаша | Алюминиевый сплав |
| • Прокладка | Полиамид |
| • Шайба | Нержавеющая сталь |
| • Юстировочная гайка | Нержавеющая сталь |

Компоненты Устройства



4 Функциональность

Это устройство предназначено для соединения несущей гильзы протеза при помощи одноболтового соединения с шасси коленного модуля, и обеспечивает надежное крепление.

Устройства 109806, 189805 и 18980 пред назначаются для бедренных протезных систем.

Устройство 189906 пред назначаются для голеных протезных систем

5 Техническое Обслуживание

Регулярно производите визуальный осмотр устройства на предмет обнаружения дефектов, способных отрицательно отразиться на его функциональности.

При обнаружении ощутимых изменений в работе устройства, например, посторонние необычные шумы или излишний износ, пользователь обязан немедленно сообщить об этом своему протезисту. Любой люфт или движение в области гильзового интерфейса недопустимы.

Сообщите своему протезисту о любых значимых изменениях в массе тела и/или уровне двигательной активности (например, при переезде на постоянное место жительства из городской в сельскую местность). При обнаружении ощутимых следов коррозии немедленно сообщите об этом своему протезисту.

Очистка от загрязнений

Для очистки внешней поверхности устройства используйте влажную не ворсистую ткань и детское мыло. НЕ ИСПОЛЬЗУЙТЕ агрессивные моющие средства.

Последующие инструкции данного раздела пред назначаются только для протезиста.

К техническому обслуживанию устройства допускается только персонал, прошедший обучение в учебных центрах Blatchford и имеющий соответствующий сертификат (протезист или врач).

Рекомендуется как минимум ежегодно проводить следующие мероприятия по техническому обслуживанию:

- Проверить надежность механического соединения юстировочной гайки. При обнаружении люфта демонтировать, очистить от загрязнений и провести повторную юстировку; при повторной установке устройства на протез используйте резьбовой фиксатор Loctite 222, и затяните с корректным усилием момента затяжки, см. раздел Конструкция.
- Проверить устройство на предмет обнаружения дефектов, способных повлиять на его функциональность.
- Проверить устройство на обнаружение следов коррозии.

Убедитесь в том, что пользователь внимательно ознакомился и осознал касающуюся его информацию, посвященную технике безопасности и техническому обслуживанию.

Пользователь должен быть предупрежден о необходимости регулярного визуального осмотра стопы на предмет обнаружения износа или дефектов, способных повлиять на функциональность устройства, при обнаружении таковых дефектов необходимо сообщить об этом своему протезисту/ врачу (например, при значительное изнашивании или чрезмерном обесцвечивании от долгосрочного воздействия ультрафиолета).

Предупредите пользователя, что о любых значимых изменениях в массе тела и/или уровне двигательной активности (например, при переезде на постоянное место жительства из городской в сельскую местность), он обязан незамедлительно сообщить своему протезисту.

Если данное устройство предполагается использовать в условиях экстремальной двигательной активности, то уровень и временной интервал проведения технического обслуживания могут быть изменены, в зависимости от частоты и характера двигательной активности. При этом должна быть проведена компетентная индивидуальная оценка степени локального риска.

6 Ограничения при Эксплуатации

Срок службы

Необходимо провести индивидуальную оценку рисков на основании двигательной активности пользователя и ожидаемых условий эксплуатации устройства.

Подъем Тяжестей

Ограничения зависят от веса пользователя и его уровня двигательной активности.

При переносе тяжестей пользователем должна быть учтена локальная оценка степени риска.

Условия Эксплуатации

Данное устройство является влагозащищенным, его допускается погружать на глубину до 1м. После эксплуатации устройства в абразивных средах, например, таких как песок или пыль, для предотвращения преждевременного износа устройства или повреждения движущихся частей, рекомендуется тщательно промыть устройство чистой пресной водой. После использования устройства в соленой или хлорированной воде, рекомендуется тщательно промыть устройство пресной чистой водой.

Устройство допускается эксплуатировать
только в температурном
диапазоне от -15 °C до +50 °C (от 5 °F до 122 °F).



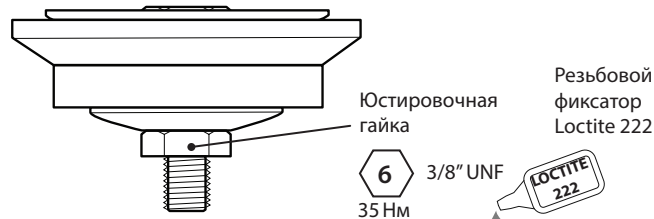
Влагозащищенное устройство
Подходит для погружения в воду

7 Руководство по Установке

Последующие инструкции данного раздела предназначаются только для протезиста.

Разместите устройство как можно ближе к линии построения протеза.

1. Установите гильзовую пластину внутри несущей гильзы, установите юстировочный болт через отверстие в конце гильзы.
2. С наружной стороны гильзы установите юстировочную чашу и фрикционный диск поверх болта, на который затем установите необходимые прокладки, убедитесь в том, что дистальную фрикционную поверхность соприкасается с верхней поверхностью коленного модуля.
3. Пропустите юстировочный болт через центральное отверстия в верхней части поверхности коленного модуля.
4. Переверните коленный модуль аккуратно придерживая гильзовую пластину и болт, установите на болт шайбу, затем установите гайку сопрягаемой поверхностью к шайбе.
5. На резьбу юстировочного болта нанесите резьбовой фиксатор Loctite 222. Произведите юстировку протеза в соответствии с прилагаемыми к коленному модулю инструкциями, после чего затяните юстировочную гайку и болт с усилием в 35 Нм.
6. Для гидроизоляции используйте силиконовый герметик.



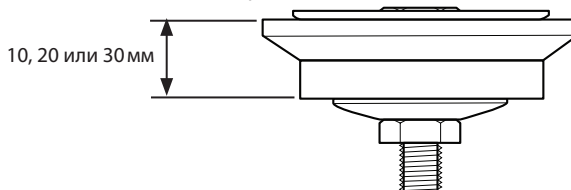
Симптомы	Решение проблемы
В области между протезной гильзой и коленным модулем возникает посторонний шум.	Убедитесь в том, что гильзовый интерфейс корректно сформирован и имеет правильную толщину. Юстировочная гайка должна быть надежно затянута. При затягивании нанесите резьбовой фиксатор Loctite и затяните с номинальным крутящим моментом, указанным в данном документе.
Устройство потеряло юстировку и перемещается на протезе.	Пользователь не должен использовать устройство до тех пор, пока оно не будет настроено, отремонтировано или заменено.

8 Спецификация

	189806, 189805, 189807	189906
Температурный Диапазон Хранения и Эксплуатации:	от -15 °C до +50 °C (от 5 °F до 122 °F)	от -15 °C до +50 °C (от 5 °F до 122 °F)
Вес изделия:	183 г (6.5 унций) 61 г (2.2 унций) 93 г (3.3 унций)	122 г (4.3 унций)
Уровень Двигательной Активности:	1–4	1–4
Максимальный Вес Пользователя:	125 кг (275 фунтов)/1–3	125 кг (275 фунтов)/1–3
Тип крепления:	Проксимальное — гильза Дистальное — 3/8 дюйма UNF гайка и болт	Проксимальное — гильза Дистальное — 3/8 дюйма UNF гайка и болт
Диапазон Юстировки:	360° осевое вращение ±6° наклон от вертикали ±5 мм сдвиг в плоскости А-Р (Вперед-Назад) или М-Л (Медиально- Латеральная)	360° осевое вращение ±6° наклон от вертикали ±5 мм сдвиг в плоскости А-Р (Вперед-Назад) или М-Л (Медиально- Латеральная)
Высота конструкции:	20 мм (стандартный) 10 мм 30 мм	20 мм

Сборочные Размеры

Общая высота устройства составляет 10, 20 или 30 мм, в зависимости от устанавливаемого устройства. Соответствующий допуск по высоте должен учитываться при построении протеза и получения полной высоты конструкции протеза. Устройство не имеет возможности юстировки высоты.



Хранение и Транспортировка

При длительном хранении убедитесь, что на устройство не попадает влага, устройство должно храниться при комнатной температуре.

9 Информация для Заказа

Устройство	Шифр устройства
Комплект полной юстировки для бедренных систем (20 мм - стандартный)	189806
Комплект полной юстировки для бедренных систем (10 мм)	189805
Комплект полной юстировки для бедренных систем (30 мм)	189807
Комплект полной юстировки для голеных систем (20 мм)	189906

Ответственность

Изготовитель рекомендует использовать данное устройство только в указанных условиях и предусмотренных целях. Обслуживание устройства должно проводиться согласно прилагаемой к устройству инструкции по эксплуатации. Производитель не несет ответственности за ущерб, вызванный применением комбинацией компонентов, не разрешенной изготовителем.

Соответствие Стандартам Евросоюза CE

Данное изделие соответствует требованиям Евростандарта EU 2017/745 для медицинских изделий. Данное изделие относится к категории устройств класса I в соответствии с критериями классификации, изложенными в Приложении VIII данного Стандарта. Декларация соответствия стандартам Евросоюза доступна для скачивания на сайте компании по адресу: www.blatchford.co.uk



Медицинское
устройство



Индивидуальное многократное
использование

Совместимость

Допускаются комбинации изделий производства компании Blatchford на основании тестирования по соответствующим стандартам, в том числе и стандартам на медицинские устройства (MDR), включая структурные испытания, совместимость размеров и другие контролируемые эксплуатационные характеристики.

Комбинация с альтернативными изделиями, имеющими маркировку соответствия стандартам Евросоюза CE, должна производиться с учетом оценки локальной степени риска, проводимой компетентным специалистом.

Гарантийные Обязательства

Гарантия на данное устройство составляет 24 месяца..

Пользователь должен быть предупрежден о том, что любые изменения в конструкции изделия или его модификация, не согласованные с изготовителем, аннулируют гарантию. Для получения подробной информации о гарантии, пожалуйста, обратитесь к сайту компании Blatchford.

Побочные эффекты и инциденты

Возникновение побочных эффектов и серьезных инцидентов, связанного с данным устройством, маловероятно, тем не менее, в случае возникновения таковых, следует сообщить об этом производителю и представителю Blatchford в вашем регионе.

Экологические аспекты

Данное устройство изготовлено из перерабатываемых материалов. По возможности утилизируйте устройство, как обычные отходы, в соответствии с правилами местного законодательства по утилизации и обращению с отходами.

Сохранение этикетки на упаковке

Протезисту рекомендуется сохранять этикетку на упаковке, поскольку она содержит необходимые данные о поставляемом устройстве.

Торговые марки

Blatchford является зарегистрированной торговой маркой компании Blatchford Products Limited.

Зарегистрированный адрес производителя

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, UK.

目录



目录	62
1 说明及设计用途	63
2 安全须知	64
3 构造	65
4 功能	66
5 维护	66
6 使用限制	67
7 安装建议	68
8 技术数据	69
9 订购须知	70

1 说明及设计用途

本使用说明供假肢技师和用户使用，除非另有说明。

在本使用说明中频繁出现的“装置”一词用于指代完全对线套件

请确保您阅读并充分理解本使用说明的内容，尤其是安全须知和维护部分。

用途

本装置仅用于模块化下肢假肢；仅供单人使用。

本装置用于连接接受腔圆罩和膝关节上关节头。189805、189806 和 189807 仅供膝上 (AK) 使用。189906 仅供膝下 (BK) 使用。接受腔必须配备 Blatchford 单螺栓对线装置。当使用以单螺栓结构制造的接受腔时，本装置可实现最佳对线。

功能及特性

- 轻量化，坚固耐用，铝/钛结构

活动等级

本装置适合 1 至 4 级活动等级的用户（有体重限制，详见技术数据）。当然，也存在例外情况。通过我们的建议，我们希望用户可以根据自身情况实现独特的个性化应用，但应在充分考虑其合理性之后再决定是否使用本装置。

1 级活动等级

具有用假肢以固定步频在水平面上活动或行走的能力或潜力。通常为室内的受限或不受限活动者。

2 级活动等级

具有行走的能力或潜力，能够跨越低矮的环境障碍物，如路缘石、台阶或不平坦表面。通常为社区活动者。

3 级活动等级

具备以不同步频行走的能力或潜力。能够跨越大多数环境障碍物，可能需要在假肢的辅助下从事简单活动以外的职业、治疗或锻炼类活动，通常为社区活动者。

4 级活动等级

具有用假肢行走的能力或潜力，行走技能超过基础水平，表现出高冲击力、应力或能量等级。通常为有假肢需求的儿童、活跃型成年人或运动员。

不适用

按本使用说明使用时不存在已知禁忌。

临床优势

- 有助于在假肢接受腔的制造过程中设置正确的假肢对线。

2 安全须知

该警告标志用于强调必须认真遵守的重要安全信息。

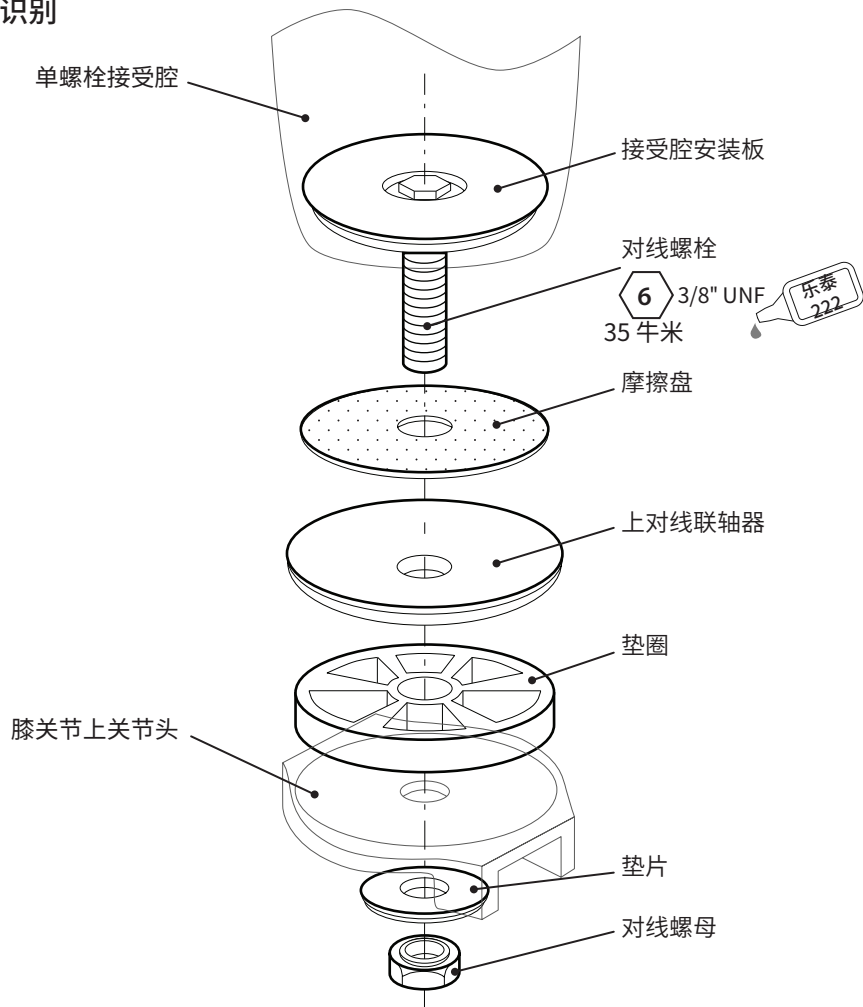
-  假肢的性能或功能若有任何变化(如间隙过大或出现异响),都应立即报知服务提供商。
-  下台阶时以及任何其他时间都应始终握好扶手(若有)。
-  本装置专为长时间浸没而设计,但只适合在淡水中浸没。请确保每次在水中使用本装置时都遵守使用限制中的要求。
-  严禁用户自行调节或改动本装置的设置。
-  建议用户在身体状况出现变化时及时联系其假肢技师。
-  为减少因螺栓连接失效或松动而导致的受伤风险,每次安装之前应彻底清洁螺栓上的螺纹。
-  应始终采用乐泰防松胶,并对螺栓施加指定的扭矩值。不得使用其他类型的螺栓。

3 构造

主要部件

- | | |
|---------------|------|
| • 接受腔安装板/螺栓总成 | 铝/钛 |
| • 摩擦盘 | 合成橡胶 |
| • 上对线联轴器 | 铝 |
| • 垫圈 | 聚芳酰胺 |
| • 垫圈 | 不锈钢 |
| • 对线螺母 | 不锈钢 |

部件识别



4 功能

本装置可将单螺栓接受腔连接到膝关节上关节头，连接十分稳固。

189806、189805 和 189807 适用于大腿截肢用户。

189906 适用于小腿截肢用户。

5 维护

定期对本装置进行目视检查。

本装置的性能若有任何变化(如异响、严重磨损)，应立即报知假肢技师/服务提供商。此接口处不应当出现移动。

体重和/或活动等级发生任何变化时，都应报知假肢技师/服务提供商。留意并报告任何腐蚀迹象。

清洁

用湿布与温性肥皂清洁外表面。不得使用腐蚀性清洁剂。

本节其余内容仅供假肢技师使用。

维护操作只能由合格人员(假肢技师或经过专业训练的技术人员)进行。

以下常规维护操作应至少每年进行一次：

- 检查对线螺母是否紧固。假肢如有松动，请卸下后进行清洁，并重新对线；然后涂抹乐泰 222 防松胶并拧紧至适当扭矩，详见“构造”一节。
- 检查是否存在可能影响正常功能的缺陷。
- 检查是否有腐蚀迹象。

确保用户阅读并理解所有安全和用户级维护信息。

应建议用户定期对本装置进行目视检查，如发现可能影响功能的磨损迹象(如：由于长时间暴露于紫外线环境而导致的严重磨损或褪色)，应报知服务提供商。

告知用户：体重和/或活动等级发生任何变化时，都应报知假肢技师/服务提供商。

如果用于极限活动，应重新考虑本装置的维护等级和维护间隔，必要时应寻求专业建议和技术支持，以便根据活动频率和性质来制定新的维护计划。该计划应由专业人士通过局部风险评估的方式来确定。

6 使用限制

预期使用寿命

应根据活动和使用情况进行局部风险评估。

负重

用户的体重和活动应遵守所述限制。

用户应根据局部风险评估结果进行负重。

环境

本装置的最大防水深度为 1 米。在磨蚀性环境(例如含沙/砂环境)中使用后,请用淡水彻底冲洗,以防止磨损或损坏活动部件。在含盐或含氯的水中使用后,请用淡水彻底冲洗本装置。

仅限在 -15°C 至 50°C 范围内使用。



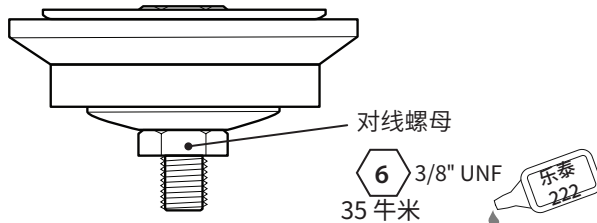
适合浸没

7 安装建议

本节内容仅供假肢技师使用。

尽可能靠近中心线。

1. 在接受腔安装板位于接受腔内时, 将螺纹对线螺栓从接受腔端部的孔中穿过。
2. 在接受腔外侧, 将对线联轴器和摩擦盘套在螺栓上, 然后套上需要使用的任何垫圈, 确保垫圈的摩擦表面位于末端并接触到膝关节的上表面。
3. 将对线螺栓穿过膝关节上表面的单螺栓孔中心。
4. 翻转膝关节, 在给接受腔安装板和螺栓提供支撑的情况下, 将垫片套在中心螺栓上, 然后套上螺母, 确保螺母的中心凸缘与垫片的接合面啮合。
5. 在对线螺栓的螺纹上涂抹乐泰 222 防松胶。按照膝关节随附的使用说明对假肢进行调整和对线, 然后将对线螺母和螺栓拧紧至 35 牛米。
6. 用硅胶进行密封, 以便防水。



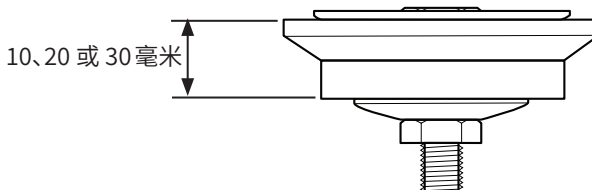
表现	解决方法
接受腔与膝关节之间出现重复性噪音。	确保接受腔内接触面成型无误, 且厚度正确。 对线螺母必须拧紧。涂抹乐泰防松胶并拧紧至适当扭矩。
适配器发生位移。	本装置在未经调整、维修或更换的情况下严禁用户使用。

8 技术数据

	189806、189805、 189807	189906
使用和存放温度范围:	-15 °C 至 50 °C	-15 °C 至 50 °C
部件重量:	183 克 61 克 93 克	122 克
活动等级:	1-4	1-4
用户体重上限:	125 公斤/1-3 100 公斤/1-4	125 公斤/1-3 100 公斤/1-4
连接方式:	近端 - 接受腔 末端 - 3/8 英寸 UNF 螺母和螺栓	近端 - 接受腔 末端 - 3/8 英寸 UNF 螺母和螺栓
调节范围:	360 °轴向旋转 垂直倾斜 ±6 ° ±5 毫米平移, A-P 或 M-L	360 °轴向旋转 垂直倾斜 ±6 ° ±5 毫米平移, A-P 或 M-L
结构高度:	20 毫米(标准) 10 毫米 30 毫米	20 毫米

安装高度

本装置的总高度为 10、20 或 30 毫米，具体取决于需要安装的零部件。假肢的结构高度必须将适当的裕量考虑在内。本装置没有可用的高度调整设备。



储存和搬运

长时间存放本产品时，应避免接触湿气，并以室温存放。

9 订购须知

装置	部件号
大腿假肢完全对线套件 (20 毫米 - 标准)	189806
大腿假肢完全对线套件 (10 毫米)	189805
大腿假肢完全对线套件 (30 毫米)	189807
小腿假肢完全对线套件 (20 毫米)	189906

免责声明

制造商建议只在指定条件下和设计用途范围内使用本装置。本装置必须按照随附的使用说明进行维护。对于因使用未经制造商授权的任何部件组合而造成的任何不良后果，制造商概不负责。

欧盟合规认证

本产品符合欧盟第“2017/745”号医疗器械法规的要求。根据该法规“附录 8”所列分类规则，本产品被归为 I 类医疗器械。查看欧盟《符合性声明》证书请访问下方网址：www.blatchford.co.uk



医疗器械



单人 - 多次使用

兼容性

如需将其他产品与 Blatchford 品牌的产品组合使用，须根据相关标准和医疗器械法规进行测试（包括结构测试、尺寸兼容性测试和现场性能监测），测试通过后方可获准。

与其他具有 CE 认证标识的产品组合使用时，必须遵循假肢技师出具的局部风险评估意见。

保修

本装置保修期为 24 个月。

用户应注意，在未经明确许可的情况下对装置进行改动或改装，可能会造成保修、使用牌照和免责条款失效。

最新完整保修声明见 Blatchford 网站。

严重事故报告

使用本装置不大可能发生严重事故，如若发生，应报知制造商以及您所在国家的主管部门。

环保事项

本产品由可回收材料制造。应尽可能根据当地的废物处理法规对部件进行回收处理。

保留包装标签

建议假肢技师保留包装标签，作为所购装置的一份记录。

商标确认

Blatchford 是 Blatchford Products Limited 的注册商标。

制造商注册地址

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, UK. (英国)

72.....	المحتويات
73.....	١ الوصف والغرض من الاستخدام
74.....	٢ معلومات السلامة
75.....	٣ التركيب.
76.....	٤ الوظيفة
76.....	٥ الصيانة
77.....	٦ قيود الاستخدام.
78.....	٧ نصائح بشأن التركيب
79.....	٨ البيانات الفنية.
80.....	٩ معلومات الطلب

١ الوصف والغرض من الاستخدام

أُعدت إرشادات الاستخدام المائلة بهدف أن يستخدمها كلٌ من المُمارِس والمُستخدِم ما لم يُنصَّ على خلاف ذلك. تُستخدم كلمة جهاز متى وردت للإشارة إلى طقم المحاذة الكاملة يُرجى قراءة إرشادات الاستخدام هذه والتأكد من فهمها، وخاصةً جميع معلومات السلامة وتعليمات الصيانة.

الاستخدام

يجب أن يُستخدم هذا الجهاز بصورة حصرية في الأطراف الصناعية السفل النمطية، وهو مخصص لمستخدم واحد فقط. صُمم هذا الجهاز لتوصيل قبة التجويف بهيكِل الركبة. الطُرْز 189805 و 189806 و 189807 و 189906 مخصوص للاستخدام فوق الركبة (AK) فقط. يجب أن تتضمن التجاويف أدلة المحاذة بمسamar لولي واحد من Blatchford. يسمح الجهاز بتحقيق درجة المحاذة المثلث عند استخدام تجويف مصنوع بهيكِل ذي مسامار لولي واحد.

الميزات

- هيكِل خفيف الوزن، قوي، مصنوع من الألومنيوم/التيتانيوم

مستوى النشاط

هذا الجهاز مناسب لمستويات النشاط 4-1 (طبق حدود الوزن، انظر نصائح بشأن التركيب). هنالك بعض الاستثناءات بطبيعة الحال، ونحن نُراعي في توصيتنا وجود ظروف خاصة واستثنائية، ومن ثم فإن أي قرار من هذا القبيل ينبغي أن يكون مشفوعاً بتبرير وافي وسليم.

مستوى النشاط 1

القدرة على أو إمكانية استخدام الطرف الصناعي في عمليات الانتقال أو السير على الأسطح المستوية بإيقاع ثابت، وهو المستوى المعتمد للقادرين على السير في المنزل بسرعة محددة وغير محددة.

مستوى النشاط 2

القدرة على أو إمكانية السير مع القدرة على اجتياز الحاجز البيئية منخفضة المستوى مثل الرُصافان أو السالمون أو الأسطح غير المستوى، وهو المستوى المعتمد للقادرين على السير والتنقل في المجتمع باستقلالية بسرعة محددة.

مستوى النشاط 3

القدرة على أو إمكانية السير بإيقاع متغير، عادةً ما يُقصد بذلك الأشخاص القادرون على السير والتنقل في المجتمع باستقلالية من لديهم القدرة على اجتياز العوائق البيئية ويُحتمل أن يمارسوا نشاطاً مهنياً أو عالجياً أو تمريضاً يتطلب استخدام طرف صناعي لغرض أكبر من مجرد التنقل.

مستوى النشاط 4

القدرة على أو إمكانية السير باستخدام طرف صناعي مخصص لغرض بتخط مهارات السير الأساسية، مع تحقيق مستويات مرتفعة من التأثير أو الضغط أو الطاقة، وعادةً ما تكون تلك هي متطلبات الطرف الصناعي للأطفال أو البالغين النشطين أو الرياضيين.

موانع الاستخدام

لا توجد موانع استخدام معروفة إذا تم استخدامه وفقاً لهذه الإرشادات.

المنفعة السريرية

- يساعد في ضبط محاذة الطرف الصناعي بشكل صحيح أثناء تصنيع تجويف الطرف الصناعي.

٢ معلومات السلامة

يرمز التحذير هذا معلومات السلامة المهمة التي يجب اتباعها بعناية.



يجب ألا يُعْنِي المستخدم إعدادات الجهاز أو يعبث بها.



ينبغي توجيه النصيحة للمستخدم بالاتصال بالممارس المسؤول عنه إذا تغيرت حالته.



لتقليل مخاطر الإصابة بسبب تفكك أو انحلال وصلات المسامير، تأكد من أن مسennات المسامير نظيفة تماماً قبل كل عملية تركيب.



استخدم دائمًا لاصق لوكتايت وقم بتطبيق قيمة عزز الدوران المحددة على المسامير اللولبية. امتنع عن استخدام مسامير لولبية بديلة.



يجب إبلاغ مقدم الخدمة الخاص بك على الفور بأي تغيرات في أداء أو وظيفة الطرف، مثل التقلقل المفروط أو صدور ضجيج غير معتمد.



استخدم دائمًا الدراجين عند نزول الدرج وفي أي وقت آخر إذا كان متاحاً.



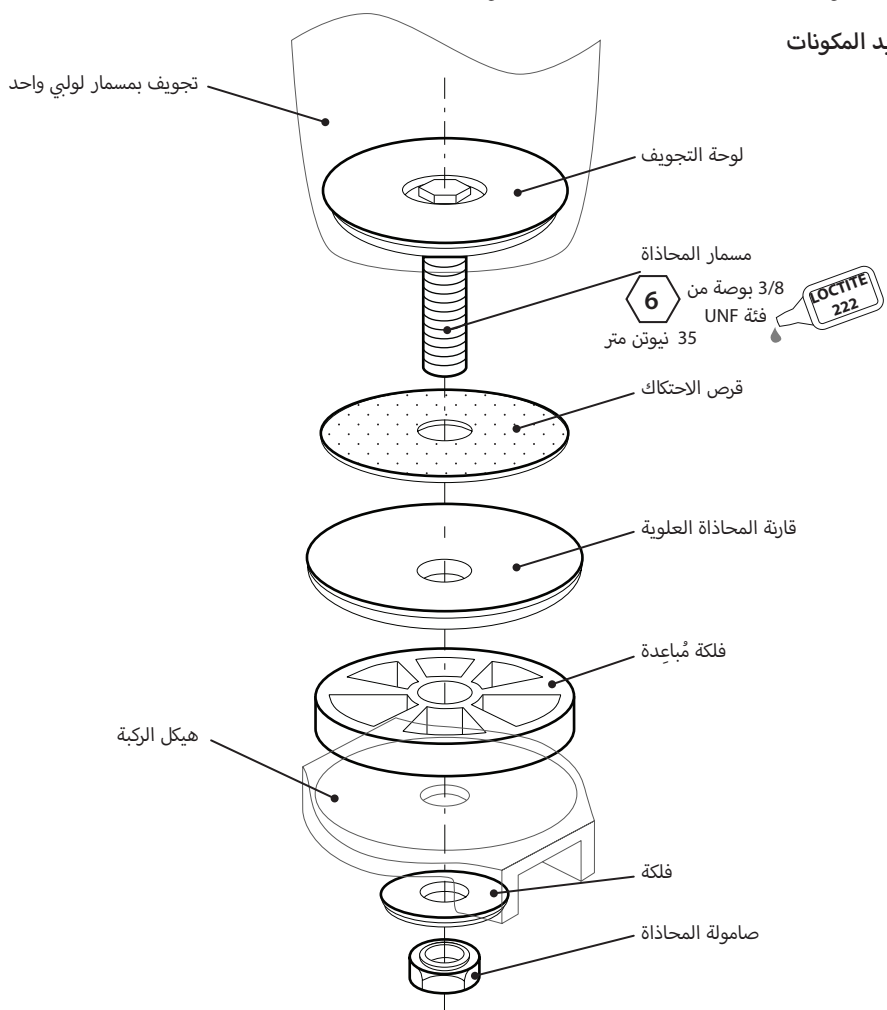
الجهاز مصمم للغمر بالماء لفترات طويلة ومناسب للغمر بالماء العذب فقط. تأكد من توافق أي استخدام للجهاز في الماء مع الشروط الواردة في قيود الاستخدام.



الأجزاء الرئيسية

- مجموعة لوحة التجويف/السمسار اللولي
- قرص الاحتاك
- قارنة المحاذة العلوية
- الفلكة المُباعدة
- الفلكة
- صامولة المحاذة
- الألومنيوم/التيتانيوم
- المطاط الصناعي
- الألومنيوم
- بولي أريلاميد
- الفولاذ مقاوم للصدأ
- الفولاذ مقاوم للصدأ

تحديد المكونات



٤ الوظيفة

يصل هذا الجهاز بين تجويف ذي مسمار لولي واحد وهيكلاً الراكبة، بحيث يوفر وصلة آمنة. نُستخدم الطرز 109806 و 189805 و 189807 في استخدامات الأطراف الصناعية أعلى الراكبة. نُستخدم طراز 189906 في استخدامات الأطراف الصناعية أسفل الراكبة.

٥ الصيانة

يتعين فحص الجهاز بشكلٍ مُنتظِم عن طريق المعاينة البصرية. يتعين بإبلاغ الممارس/مقدم الخدمة بأى تغييرات في أداء هذا الجهاز، مثل صدور ضجيج غير معتمد أو حدوث تآكل شديد. ينبغي ألا تكون هناك أي حركة عند هذه الوصلة البينية. كما يتعين أيضًا بإبلاغ الممارس/مقدم الخدمة بأى تغييرات تطرأ على وزن الجسم وأو مستوى النشاط. ابحث عن أي علامات على وجود تآكل وأبلغ عنها.

التنظيف

استخدم قطعة قماش رطبة وصابونًا طيبًا لتنظيف الأسطح الخارجية. تجنب استخدام المنظفات القوية.

بقية الإرشادات الواردة في هذا القسم موجهة للممارس فقط.

يجب ألا يقوم بأعمال الصيانة سوى موظفين مختصين (ممارس أو في مُؤهَّل تأهيلًا مناسبًا). يجب إجراء أعمال الصيانة الروتينية الآتية سنويًا على أقل تقدير:

- تحقق من إحكام ربط صامولة المحاذاة. إذا كان مفكوكاً، فقم بإزالته وتنظيفه وإعادة محاذاة الطرف؛ ثم ضع لاصق لوكتايت 222 وأحكم الرابط وفقًا لإعداد عزم الدوران الصحيح، انظر قسم التركيب.
- تتحقق من وجود أي عيوب من شأنها أن تؤثّر على التشغيل السليم للجهاز.
- تتحقق من وجود أي تآكل.

تأكد من أن المستخدم قد قرأ وفهم جميع المعلومات المتعلقة بالسلامة والصيانة التي ينفذها المستخدم. انصح المستخدم بضرورة فحص الجهاز بصريًا بشكلٍ دوري، وإبلاغ مُقدم الخدمة الخاص به بأى علامات تآكل قد تؤثر على وظيفة الجهاز (مثل البلى الشديد أو التغير البالغ في اللون نتيجة التعرض طويلاً للأشعة فوق البنفسجية).

انصح المستخدم بإبلاغ الممارس/مقدم الخدمة بأى تغييرات تطرأ على وزن الجسم وأو مستوى النشاط. عند استخدام الجهاز في نشاط عنيف، فينبعي مراجعة مستوى الصيانة ومعدل تكرارها، ويمكن المطالبة بتقديم الدعم والتوجيه الفني بغية إعداد جدول صيانة جديد في ضوء معدل ممارسة النشاط وطبيعته. ويتم تحديد ذلك من خلال تقييم المخاطر المحلية الذي يُجريه الفرد المؤهل على نحو مناسب.

٦ قيود الاستخدام

العمر التشغيلي المستهدف

يجب إجراء تقييم محلي للمخاطر بناءً على النشاط والاستخدام.

رفع الأحمال

وزن المستخدم ونشاطه يخضعان للحدود المذكورة.

يجب أن يستند الحمل الذي يحمله المستخدم إلى تقييم المخاطر المحلية.

البيئة

هذا الجهاز مقاوم للماء حتى عمق 1 متر كحد أقصى. احرص على شطفه جيداً بالماء العذب بعد الاستخدام في البيئات التي يحدث فيها احتكاك، مثل تلك التي قد تحتوي على رمل أو حصى، وذلك لمنع حدوث تآكل أو تلف للأجزاء المتحركة. اشطفه جيداً بالماء العذب بعد استخدامه في الماء المالح أو المعالج بالكلور.

مخصص فقط للاستخدام في درجة حرارة تتراوح بين 15 ° و 50 ° مئوية.



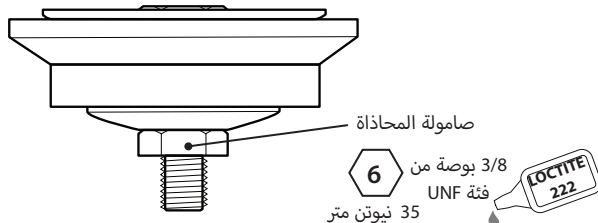
ملائم للغمر في الماء

٧ نصائح بشأن التركيب

الإرشادات الواردة في هذا القسم موجهة للممارس فقط.

ضع الجهاز في أقرب مكان ممكن من خط الاستقامة.

- .1 مع وجود لوحة التجويف داخل التجويف، مرر مسامر المحاذة اللولبي المسنن عبر الفتحة الموجودة في نهاية التجويف.
- .2 على الجهة الخارجية للتجويف، مرر قارنة المحاذة وقرص الاحتاك عبر المسامر اللولبي ثم مرر أي فلكات مُباعدةً مستخدمةً، مع التأكيد أن سطح الاحتاك في الفلكة البُعيدة على الطرف القاصي ويتمس السطح العلوي للركبة.
- .3 مرر مسامر المحاذة عبر منتصف فتحة المسamar اللولبي في السطح العلوي للركبة.
- .4 اقلب الركبة مع إسناد لوحة التجويف والمسامر اللولبي، ومرر الفلكة على المسamar المركزي متبعًا بالصامولة، مع التأكيد من تحسيق الشفة المركزية المرتفعة الموجودة بالصامولة مع السطح المناظر لها بالفلكة.
- .5 ضع لاصق لوكتايت 222 على أسنان مسامر المحاذة اللولبي. اضبط الطرف الصناعي وقم بمحاذاته وفقًا لإرشادات الاستخدام (IFU) المرفقة مع الركبة، ثم أحكم ربط صامولة المحاذة والمسامر اللولبي بعزم قدره 35 نيوتن متر.
- .6 قم بالعزل بواسطة السيليكون لمقاومة الماء.



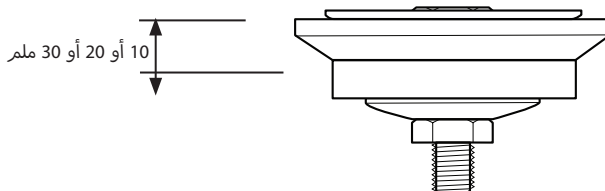
الأعراض	الحل
تحدث ضوضاء متكررة بين التجويف والركبة.	تأكد من تشكيل الوصلة البنية للتجويف بشكل صحيح وأن سُمكه صحيح. يجب إحكام ربط صامولة المحاذة. ضع لاصق لوكتايت واربط بإحكام وفقًا لإعداد عزم الدوران الصحيح.
المهابي يتحرك خارج مكانه.	يجب على المستخدم عدم استخدام الجهاز حتى يتم تعديله، أو إصلاحه أو استبداله.

189906 189805، 189807، 189806

نطاق درجة حرارة التشغيل والتخزين:	15° إلى 50° مئوية	189906	
وزن المكون الأساسي:	183 جم	122 جم	نطاق درجة حرارة التشغيل والتخزين:
61 جم	93 جم	1 إلى 4	وزن المكون الأساسي:
93 جم	1 إلى 4	1 إلى 4	مستوى النشاط:
الوزن الأقصى للمستخدم:	125 كجم/3-1	125 كجم/3-1	الوزن الأقصى للمستخدم:
100 كجم/4-1	100 كجم/4-1	1 إلى 4	الوزن الأقصى للمستخدم:
نوع الرابط:	الداي-تجويف	الداي-تجويف	نوع الرابط:
القاسي-صامولة ومسمار لولي	القاسي-صامولة ومسمار لولي	360° دوران محوري بزاوية 360°	نطاق الضبط :
مقاس 3/8 بوصة من فئة UNF	مقاس 3/8 بوصة من فئة UNF	إمالة عن الوضع الرأسي بزاوية ±6°	نطاق الضبط :
دوران محوري بزاوية 360°	إزاحة أمامية خلفية أو إزاحة جانبية	إزاحة أمامية خلفية أو إزاحة جانبية	نطاق الضبط :
إمالة عن الوضع الرأسي بزاوية ±6°	وسطية بمقدار 5 ± ملم	وسطية بمقدار 5 ± ملم	ارتفاع الهيكل:
ارتفاع الهيكل:	20 ملم (قياسي)	20 ملم	ارتفاع الهيكل:
	10 ملم	10 ملم	
	30 ملم	30 ملم	

طول الأجزاء

يبلغ ارتفاع الجهاز الكلي إما 10 أو 20 أو 30 ملم، بناءً على الجزء المراد تركيبه. يجب مراعاة ترك مسافة مسموحة ملائمة في ارتفاع هيكل الطرف الصناعي. لا تتوفر وسائل لضبط الارتفاع مع هذا الجهاز.

**التخزين والمناولة**

عند التخزين لفترات طويلة، تأكد من خلو المنتج من الرطوبة وتخزينه في درجة حرارة الغرفة.

٩ معلومات الطلب

الجهاز	رقم القطعة
طقم المحاذة الكاملة لأعلى الركبة (20) (TF ملم - قياسي)	189806
طقم المحاذة الكاملة لأعلى الركبة (10) (TF ملم)	189805
طقم المحاذة الكاملة لأعلى الركبة (30) (TF ملم)	189807
طقم المحاذة الكاملة لأسفل الركبة (20) (TT ملم)	189906

المسؤولة

توصي الجهة المصنعة بقصر استخدام الجهاز على الظروف المحددة وأغراض الاستخدام المقصودة. يجب صيانة الجهاز وفقاً لإرشادات الاستخدام المرفقة مع الجهاز. الجهة المصنعة غير مسؤولة عن أي نتائج سلبية ناجمة عن أي مجموعة مكونات لم تصرح باستخدامها.

المطابقة لمواصفات المفوضية الأوروبية (CE)

يستوفى هذا المنتج متطلبات اللائحة الأوروبية EU 2017/745 للأجهزة الطبية. تم تصنيف هذا المنتج كجهاز من الفئة 1 وفقاً لقواعد التصنيف الموضحة في الملحق الثامن من اللائحة. توفر شهادة إعلان المطابقة لمواصفات الأوروبية على الموقع الإلكتروني التالي: www.blatchford.co.uk:



التوافق

اعتمدت عملية الاستخدام مع المنتجات التي تحمل علامة Blatchford استناداً إلى اختبارات أجريت طبقاً للمعايير ذات الصلة ولواائح الأجهزة الطبية متضمنة الاختبار الهيكلي وتوافق الأبعاد والأداء الميداني المرصود. ويجب أن يتم الاستخدام المتزامن مع المنتجات البديلة التي تحمل علامة المطابقة الأوروبية (CE) في ضوء تقييم المخاطر المحلية الموثق والذي يضطلع به أحد الممارسين.

الضمان

هذا الجهاز مشمول بضمان مدته 24 شهراً. يجب أن يدرك المستخدم أن إجراء التغييرات أو التعديلات غير المعتمدة صراحة من شأنها أن تبطل الضمان وتراخيص التشغيل والإعفاءات.

يرجى الرجوع إلى موقع Blatchford الإلكتروني للحصول على بيان الضمان الكامل الحالي.

إبلاغ عن الحوادث الخطيرة

في حالة وقوع حادث خطير غير متوقع يتعلق بهذا الجهاز، يجب إبلاغ الجهة المصنعة والسلطة الوطنية المختصة لديه.

الجوانب البيئية

هذا المنتج مصنوع من مادة قابلة لإعادة التدوير. حيثما أمكن، ينبغي إعادة تدوير المكونات وفقاً لقواعد المحلية للتعامل مع النفايات.

الاحتفاظ بملصق التغليف

ينصح الممارس بالاحفاظ على ملصق التغليف باعتباره مستندًا يثبت اقتناه الجهاز.

إقرارات العلامة التجارية

Blatchford هي علامة تجارية مسجلة لصالح شركة Blatchford Products Limited.

العنوان المسجل للجهة المصنعة

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, UK

Blatchford Products Ltd.

Unit D Antura
Kingsland Business Park
Basingstoke
RG24 8PZ
UNITED KINGDOM
Tel: +44 (0) 1256 316600
Fax: +44 (0) 1256 316710
Email: customer.service@
blatchford.co.uk
www.blatchford.co.uk

Blatchford Europe GmbH

Am Prime-Parc 4
65479 Raunheim
GERMANY
Tel: +49 (0) 9221 87808 0
Fax: +49 (0) 9221/87808 60
Email: info@blatchford.de
www.blatchford.de
Email: contact@blatchford.fr
www.blatchford.fr

Endolite India Ltd.

A4 Naraina Industrial Area
Phase - 1
New Delhi
INDIA – 110028
Tel: +91 (011) 45689955
Fax: +91 (011) 25891543
Email: endolite@vsnl.com
www.endoliteindia.com

Blatchford Inc.

1031 Byers Road
Miamisburg
Ohio 45342
USA
Tel: +1 (0) 800 548 3534
Fax: +1 (0) 800 929 3636
Email: info@blatchfordus.com
www.blatchfordus.com

Ortopro AS

Hardangervegen 72
Seksjon 17
5224 Nesttun
NORWAY
Tel: +47 (0) 55 91 88 60
Email: post@ortopro.no
www.ortopro.no



Blatchford Europe GmbH
Am Prime-Parc 4
65479 Raunheim Germany

