

Aluminum Tube

Ø 30 mm

Instructions for Use

903220/200—200 mm long

903220/400—400 mm long

903220/500—500 mm long

EN	Instructions for Use	2
FR	Instructions d'utilisation	11
DE	Gebrauchsanweisung	20
IT	Istruzioni per l'uso	29
ES	Instrucciones de uso	38
NL	Gebruiksaanwijzing	47
PL	Instrukcje użytkowania	56
PT	Instruções de utilização	65
CS	Návod k použití	74

Contents

EN

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

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 30 mm diameter Aluminum Tube.

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 lower limb prosthetic fittings, intended for a single user.

The device is used as a connecting element between two Blatchford tube clamp adapters for use in transfemoral and transtibial systems. The device allows length adjustment and, when combined with clamp adapters, rotational adjustment in such systems.

The device is available in three standard lengths (200/400/500 mm) and may be cut further for customized limb alignment and length adjustment to suit the amputee.

Features

- Lightweight, strong, aluminum construction
- Choice of three standard lengths at 30 mm diameter

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

- Provides a lightweight connection between prosthetic components.

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.

Avoid exposure to extreme heat and/or cold. Do not place near any heat source. Do not leave in direct sunshine or inside a car in hot weather.

The device is not designed for prolonged submersion but is suitable for shower immersion and outdoor use. 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.



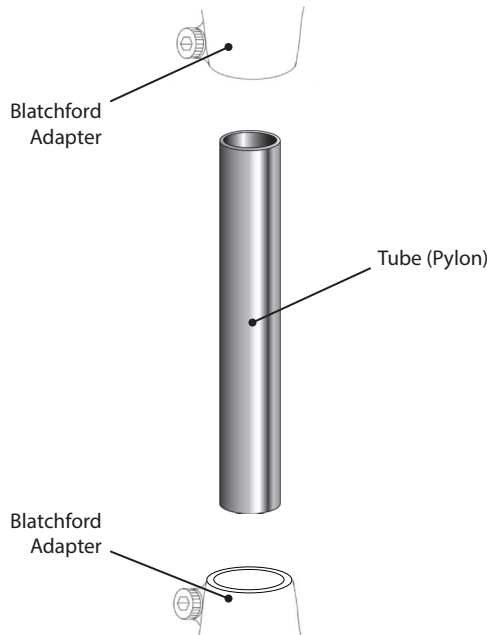
The user is advised to contact their practitioner if their condition changes.

3 Construction

Principal Part

- Tube 30 mm diameter aluminum tube

Component Identification



4 Function

This device provides a connecting element between two Blatchford tube clamp adapters and used together with such adapters, provides rotational and length adjustment in a transfemoral or transtibial system.

Three standard tube lengths are available and are intended to be cut to length by a suitably trained person to suit the requirements of the amputee. This enables a comfortable fit and correct alignment to ensure correct function when using the prosthesis.

5 Maintenance

Visually check the device regularly.

Report any changes in performance of this device to the practitioner/service provider e.g. unusual noises, excessive play, loss of alignment or significant wear.

Inform the practitioner/service provider of any changes in body weight and/or activity level.

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 for tube tightness. If loose, remove, clean and re-fit.
- Check for defects that could affect proper function.

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).

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 not designed for prolonged submersion. If this device comes into contact with salt or chlorinated water, it should be rinsed with fresh water and dried. Light surface corrosion will not affect the function or security of this device. However, if heavy corrosion is evident, stop using this device and contact your practitioner.

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



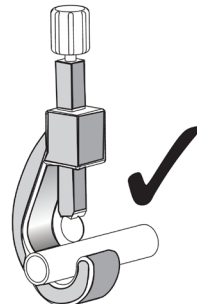
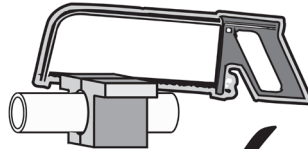
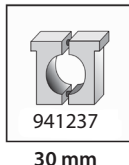
Suitable for shower use

7 Fitting Advice

The instructions in this section are for practitioner use only.

Cutting to Length

The device may be cut to the required length (see *Fitting Length* in Section 8). Ensure the device is cut square and the end has sharp edges removed.



Symptom	Solution
A recurring noise occurs at any clamping point.	The device must be secured with no movement. Check that the end of the tube has been cut squarely.
The device moves out of position.	User must not use the device until adjusted, repaired or replaced.

8 Technical Data

Operating and Storage Temperature Range: -15 °C to 50 °C
(5 °F to 122 °F)

Component Weight:

200 mm long	150 g (5 oz)
400 mm long	285 g (10 oz)
500 mm long	360 g (13 oz)

Activity Level: 1–4

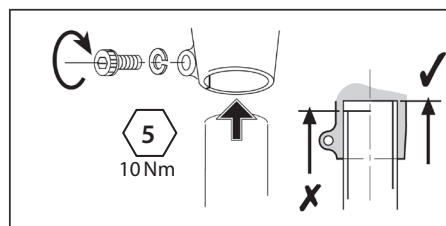
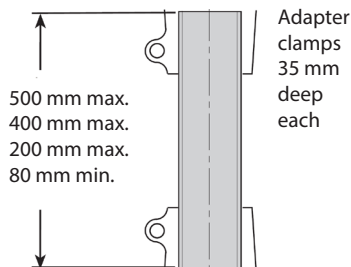
Maximum User Weight: 125 kg (275 lb)/1–3
100 kg (220 lb)/1–4

Attachment Type: Proximal/Distal—Ø30 mm tube

Range of Adjustment: 360° axial rotation

Length: 200/400/500 mm

Fitting Length



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
30 mm diameter aluminum tube - 200 mm long	903220/200
30 mm diameter aluminum tube - 400 mm long	903220/400
30 mm diameter aluminum tube - 500 mm long	903220/500

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 36 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.

Table des matières

FR

Table des matières	11
1 Description et objectif visé	12
2 Informations de sécurité.....	13
3 Construction	14
4 Fonction.....	14
5 Entretien	15
6 Limites d'utilisation	15
7 Conseils de pose.....	16
8 Données techniques	17
9 Pour commander.....	18

1 Description et objectif visé

Ces instructions d'utilisation sont destinées au praticien et à l'utilisateur, sauf indication contraire.

Le terme *dispositif* est utilisé pour se référer au tube en aluminium de 30 mm de diamètre.

Veuillez lire et vous assurer que vous comprenez toutes les présentes instructions d'utilisation, en particulier les informations de sécurité et les instructions relatives à l'entretien.

Application

Ce dispositif est destiné exclusivement à la pose de prothèses de membres inférieurs, pour un utilisateur unique.

Le dispositif est utilisé comme élément de connexion entre deux adaptateurs de serre-tubes Blatchford pour une utilisation dans les systèmes transfémoraux et transtibiaux. Le dispositif permet le réglage de la longueur et, lorsqu'il est combiné avec des adaptateurs de serrage, le réglage de la rotation dans ces systèmes.

Le dispositif est disponible en trois longueurs standard (200/400/500 mm) et peut être recoupé pour un alignement sur mesure du membre et un ajustement de la longueur adapté à l'amputé.

Caractéristiques

- Construction légère et solide en aluminium
- Choix de trois longueurs standard avec un diamètre de 30 mm

Niveau d'activité

Ce dispositif convient aux niveaux d'activité 1 à 4 (des limites de poids s'appliquent, voir *Données techniques*). Bien sûr, il y a des exceptions et, dans notre recommandation, nous souhaitons tenir compte des circonstances uniques et individuelles. Ainsi, toute décision de ce type doit être prise avec une justification solide et approfondie.

Activité de niveau 1

A la possibilité ou le potentiel d'utiliser une prothèse pour les transferts ou déplacements sur des surfaces planes à une cadence fixe. Caractéristique du patient domestique limité et illimité.

Activité de niveau 2

A une capacité ou un potentiel de déambulation avec possibilité de gérer des obstacles environnementaux bas tels que les trottoirs, les escaliers ou les surfaces inégales. Caractéristique du patient limité en extérieur.

Activité de niveau 3

A une capacité ou un potentiel de déplacement à cadence variable. Typique du patient en extérieur qui a la capacité de franchir la plupart des barrières environnementales et peut avoir une activité professionnelle, thérapeutique ou physique qui exige l'utilisation de prothèses au-delà de la simple locomotion.

Activité de niveau 4

A une capacité ou un potentiel de déplacement prothétique qui dépasse les capacités de déplacement de base, présentant des niveaux d'impact, de contrainte ou d'énergie élevés. Typique des exigences prothétiques de l'enfant, de l'adulte actif ou du sportif.

Contre-indications

Il n'y a pas de contre-indications connues si le produit est utilisé conformément aux présentes instructions.

Avantages cliniques

- Assure une connexion légère entre les composants prothétiques.

2 Informations de sécurité

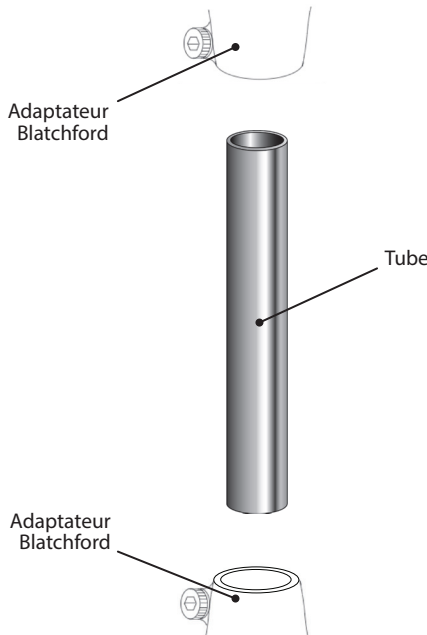
-  Ce symbole d'avertissement met en évidence des informations de sécurité importantes qui doivent être scrupuleusement respectées.
-  Tout changement dans la performance ou la fonction du membre, par exemple un mouvement excessif ou des bruits inhabituels, doit être immédiatement signalé à votre prestataire de services.
-  Servez-vous toujours d'une rampe pour descendre les escaliers et à tout autre moment si possible.
-  Évitez l'exposition à la chaleur et/ou au froid extrêmes. Ne le placez pas à proximité d'une source de chaleur. Ne le laissez pas en plein soleil ou à l'intérieur d'une voiture par temps chaud.
-  Le dispositif n'est pas conçu pour une immersion prolongée mais convient à une utilisation sous la douche et à l'extérieur. Veiller à ce que toute utilisation du dispositif dans l'eau soit conforme aux conditions énoncées au paragraphe *Limites d'utilisation*.
-  L'utilisateur ne doit pas régler ou modifier la configuration du dispositif.
-  Il est conseillé au patient de contacter son praticien si son état vient à changer.

3 Construction

Composant principal

- Tube Tube en aluminium de 30 mm de diamètre

Identification des composants



4 Fonction

Ce dispositif constitue un élément de connexion entre deux adaptateurs de serre-tubes Blatchford et, utilisé avec ces adaptateurs, il permet un ajustement de la rotation et de la longueur dans un système transfémoral ou transtibial.

Trois longueurs de tube standard sont disponibles et sont destinées à être coupées à la longueur voulue par un personne formée pour répondre aux besoins de l'amputé. Cela permet un ajustement confortable et un alignement correct pour assurer un fonctionnement adéquat lors de l'utilisation de la prothèse.

5 Entretien

Vérifiez visuellement le dispositif à intervalles réguliers.

Signalez au praticien/prestataire de services tout changement dans les performances de ce dispositif, par exemple bruits inhabituels, jeu excessif ou perte d'alignement ou usure importante.

Informez le praticien/prestataire de service de tout changement de poids corporel et/ou de niveau d'activité.

Nettoyage

Utilisez un chiffon humide et du savon doux pour nettoyer les surfaces extérieures.
N'UTILISEZ PAS de détergents agressifs.

Les autres instructions de cette section sont destinées à être utilisées par des praticiens.

Cet entretien doit être effectué uniquement par un personnel compétent (praticien ou technicien qualifié).

L'entretien régulier suivant doit être effectué au moins une fois par an :

- Vérifiez que le tube est bien serré. S'il est desserré, retirez-le, nettoyez-le et remontez-le.
- Vérifiez la présence de défauts susceptibles d'affecter le bon fonctionnement.

Assurez-vous que l'utilisateur a lu et compris toutes les informations relatives à la sécurité et à l'entretien à réaliser par l'utilisateur.

Conseillez à l'utilisateur de procéder à un examen visuel régulier du dispositif et de signaler à son prestataire de services les signes d'usure susceptibles d'affecter le fonctionnement (par exemple, usure importante).

Conseillez à l'utilisateur d'informer le praticien/prestataire de service de tout changement de poids corporel et/ou de niveau d'activité.

Si ce dispositif est utilisé pour une activité extrême, le niveau et l'intervalle d'entretien doivent être revus et, si nécessaire, des conseils et une assistance technique doivent être recherchés pour planifier un nouveau calendrier d'entretien en fonction de la fréquence et de la nature de l'activité. Cela doit être déterminé dans le cadre d'une évaluation locale des risques menée par une personne dûment qualifiée.

6 Limites d'utilisation

Durée de vie prévue

Une évaluation locale des risques doit être effectuée sur la base de l'activité et de l'utilisation.

Soulever des charges

Le poids et l'activité de l'utilisateur sont régis par les limites indiquées.

Le transport de charges par l'utilisateur doit être basé sur une évaluation locale des risques.

Environnement

Ce dispositif n'est pas conçu à une immersion prolongée. Si ce dispositif entre en contact avec de l'eau salée ou chlorée, il doit être rincé à l'eau douce, puis séché. Une légère corrosion de surface n'affectera pas le fonctionnement ou la sécurité de ce dispositif. Cependant, si une forte corrosion est évidente, arrêtez d'utiliser ce dispositif et contactez votre praticien.

Pour une utilisation exclusivement entre -15 °C et 50 °C.



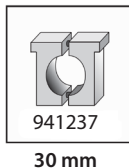
Convient pour la douche

7 Conseils de pose

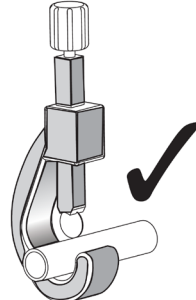
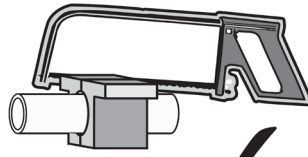
Les instructions de cette section sont destinées à être utilisées par des praticiens.

Mise à longueur

Le dispositif peut être coupé à la longueur requise (voir la section 8, *Encombrement*). Assurez-vous que le dispositif est coupé d'équerre et que l'extrémité ne présente pas de bords tranchants.



30 mm



Symptôme	Solution
Un bruit récurrent se produit au point de serrage.	L'appareil doit être fixé sans aucun mouvement. Vérifiez que l'extrémité du tube a été coupée à angle droit.
Le dispositif sort de sa position.	L'utilisateur ne doit pas utiliser le dispositif avant qu'il ne soit réglé, réparé ou remplacé.

8 Données techniques

Plage de température de fonctionnement et de stockage :

-15°C à 50°C

Poids de l'élément :

200 mm de long	150 g
400 mm de long	285 g
500 mm de long	360 g

Niveau d'activité :

1-4

Poids maximum de l'utilisateur :

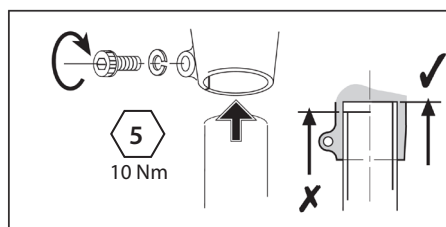
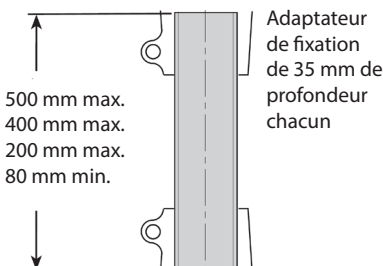
125 kg / 1-3
100 kg / 1-4

Type de fixation : Proximale/Distale - tube de ø30 mm

Plage d'ajustement : Rotation axiale à 360°

Longueur : 200/400/500 mm

Encombrement



Stockage et manipulation

En cas de stockage prolongé, veillez à ce que le produit soit exempt d'humidité et conservé à température ambiante.

9 Pour commander

Dispositif	Référence
Tube en aluminium de 30 mm de diamètre - 200 mm de long	903220/200
Tube en aluminium de 30 mm de diamètre - 400 mm de long	903220/400
Tube en aluminium de 30 mm de diamètre - 500 mm de long	903220/500

Responsabilité

Le fabricant recommande d'utiliser le dispositif uniquement dans les conditions spécifiées et pour les usages prévus. Le dispositif doit être entretenu conformément au mode d'emploi fourni avec ce dernier. Le fabricant n'est pas responsable des conséquences négatives causées par des combinaisons de composants qu'il n'a pas lui-même autorisées.

Conformité CE

Ce produit répond aux exigences du règlement européen UE 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Ce produit a été classé comme dispositif de classe I selon les règles de classification énoncés à l'Annexe VIII de la réglementation. Le certificat de déclaration de conformité de l'UE est disponible à l'adresse internet suivante : www.blatchford.co.uk



Dispositif médical



Patient unique - usage multiple

Compatibilité

La combinaison avec des produits de la marque Blatchford est approuvée sur la base d'essais conformes aux normes pertinentes et au règlement relatif aux dispositifs médicaux (RDM), y compris les essais structurels, la compatibilité dimensionnelle et le contrôle des performances sur le terrain.

La combinaison avec d'autres produits marqués CE doit être effectuée en vue d'une évaluation locale des risques documentée, effectuée par un praticien.

Garantie

Ce dispositif est garanti 36 mois.

L'utilisateur doit savoir que des changements ou des modifications non expressément approuvés peuvent annuler la garantie, les licences d'exploitation et les exemptions.

Consultez le site web de Blatchford pour obtenir la déclaration de garantie complète actuelle.

Signalement des incidents graves

Dans le cas peu probable où un incident grave surviendrait en rapport avec ce dispositif, il doit être signalé au fabricant et à votre autorité nationale compétente.

Aspects environnementaux

Ce produit est fabriqué à partir d'un matériau recyclable. Dans la mesure du possible, les composants doivent être recyclés conformément aux réglementations locales en matière de traitement des déchets.

Conserver l'étiquette de l'emballage

Il est conseillé au praticien de conserver l'étiquette de l'emballage comme trace du dispositif fourni.

Reconnaissance des marques

Blatchford est une marque déposée de Blatchford Products Limited.

Siège social du fabricant

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Royaume-Uni.

Inhalt.....	20
1 Beschreibung und Verwendungszweck	21
2 Sicherheitsinformationen	22
3 Aufbau.....	23
4 Funktion.....	23
5 Wartung.....	24
6 Verwendungseinschränkungen.....	24
7 Ratschläge für die Anpassung.....	25
8 Technische Daten.....	26
9 Bestellinformationen	27

1 Beschreibung und Verwendungszweck

Diese Gebrauchsanweisung ist für die Verwendung durch Fachpersonal und Anwender konzipiert, außer anderweitig angegeben.

Der Begriff *Produkt* wird in diesem Dokument durchgängig verwendet und bezieht sich auf das Aluminiumrohr mit 30 mm Durchmesser.

Stellen Sie bitte sicher, dass Sie diese Gebrauchsanweisung gelesen und verstanden haben, insbesondere alle Anweisungen zu Sicherheit und Wartung.

Anwendung

Dieses Produkt ist ausschließlich für Prothesenverbindungen an der unteren Extremität und für einen einzelnen Anwender vorgesehen.

Das Produkt wird als Verbindungselement zwischen zwei Blatchford Rohrklemmen-Adaptoren genutzt, welche bei einem transfemoralen oder transtibialen System verwendet werden.

Das Produkt ermöglicht die Längeneinstellung und, in Kombination mit Klemmenadaptoren, die Rotationseinstellung solcher Systeme.

Das Produkt ist in drei Standardlängen (200/400/500 mm) erhältlich und kann zwecks individueller Prothesenausrichtung und Längenanpassung entsprechend der amputierten Person gekürzt werden.

Eigenschaften

- Leichte, widerstandsfähige Aluminiumkonstruktion
- Auswahl zwischen drei Standardlängen mit 30 mm Durchmesser

Mobilitätsklasse

Dieses Produkt eignet sich für die Mobilitätsklassen 1 bis 4 (es gelten Gewichtsbeschränkungen, siehe *Technische Daten*). Natürlich gibt es Ausnahmen, und wir möchten in unseren Empfehlungen Raum für einzigartige, individuelle Umstände lassen. Daher sollten derartige Entscheidungen mit vernünftiger und durchdachter Begründung erfolgen.

Mobilitätsklasse 1

Hat die Fähigkeit oder das Potenzial, eine Prothese bei Transfers oder beim Gehen auf ebenem Untergrund bei fester Schrittfréquenz zu nutzen. Typisch für Personen mit begrenzter oder unbegrenzter Mobilität im Haushalt.

Mobilitätsklasse 2

Hat die Fähigkeit oder das Potenzial für Mobilität mit der Möglichkeit, niedrige Hindernisse in der Umwelt zu überwinden, beispielsweise Bordsteinkanten, Treppen oder unebenen Untergrund. Typisch für Personen mit begrenzter Mobilität in der Gesellschaft.

Mobilitätsklasse 3

Hat die Fähigkeit oder das Potenzial, Mobilität mit variabler Schrittfréquenz zu erreichen. Typisch für allgemein mobile Personen mit der Fähigkeit, die meisten Hindernisse in der Umgebung zu überwinden, und mit beruflicher, therapeutischer oder sportlicher Betätigung, die eine Nutzung der Prothese über einfache Fortbewegung hinaus erfordert.

Mobilitätsklasse 4

Mit der Möglichkeit oder dem Potenzial für prosthetische Mobilisierung, die über grundlegende Mobilisierung hinausgeht und starke Stöße, hohe Belastungen oder hohe Energiedurchdringung umfasst. Typisch für die prosthetischen Anforderungen von Kindern, aktiven Erwachsenen oder Sportlern.

Gegenanzeigen

Es gibt keine bekannten Gegenanzeigen, wenn das Produkt entsprechend dieser Anweisungen verwendet wird.

Klinischer Nutzen

- Bietet eine leichte Verbindung zwischen Prothesenkomponenten.

2 Sicherheitsinformationen

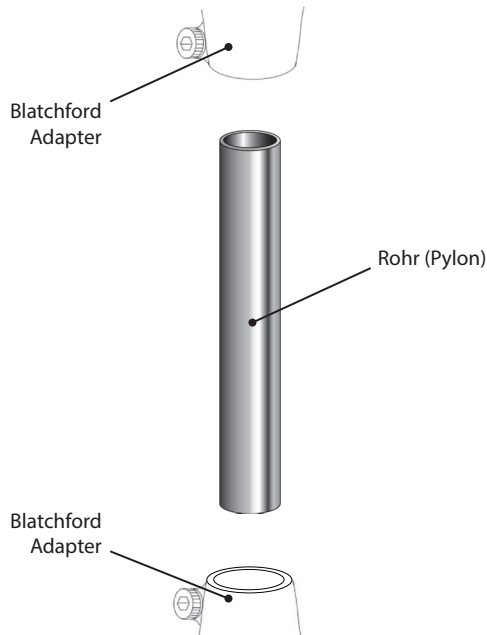
-  Das Warnsymbol hebt wichtige Sicherheitsinformationen hervor, die genau befolgt werden müssen.
-  Sämtliche Veränderungen in der Leistung oder Funktion der Extremität, wie z. B. übermäßiges Spiel oder ungewöhnliche Geräusche, sollten Sie sofort Ihrem Dienstleister mitteilen.
-  Benutzen Sie beim Treppabgehen oder in ähnlichen Situationen immer ein Geländer (falls vorhanden).
-  Vermeiden Sie jede Aussetzung gegenüber extremer Wärme und/oder Kälte. Nicht in der Nähe von Wärmequellen platzieren. Keiner direkten Sonneneinstrahlung aussetzen oder bei warmer Witterung in Fahrzeugen liegen lassen.
-  Das Produkt ist nicht für längeres Untertauchen vorgesehen, eignet sich jedoch für das Tragen in der Dusche und im Freien. Stellen Sie sicher, dass jede Verwendung des Produkts in Wasser den Bedingungen in Verwendungseinschränkungen entspricht.
-  Der Anwender darf die Einstellung des Produkts nicht verändern oder manipulieren.
-  Der Anwender muss sein Fachpersonal kontaktieren, wenn sich sein Zustand verändert.

3 Aufbau

Hauptteil

- Rohr Aluminiumrohr mit 30 mm Durchmesser

Komponentenidentifikation



4 Funktion

Das Produkt dient als Verbindungselement zwischen zwei Blatchford Rohrklemmen-Adaptoren und ermöglicht gemeinsam mit solchen Adaptoren die Rotations- und Längenanpassung bei einem transfemoralen oder transtibialen System.

Es sind drei Standard-Rohrlängen erhältlich, die von entsprechend geschultem Personal auf die für die amputierte Person passende Länge zugeschnitten werden können. Dies ermöglicht komfortablen Sitz und die korrekte Ausrichtung, sodass die Prothese beim Gebrauch korrekt funktioniert.

5 Wartung

Führen Sie regelmäßig eine Sichtprüfung des Produkts durch.

Melden Sie dem Fachpersonal/Dienstleister jegliche Veränderungen der Produktleistung, z. B. ungewöhnliche Geräusche, übermäßiges Spiel, Verlust der Ausrichtung oder deutlichen Verschleiß.

Informieren Sie die Fachkraft oder den Dienstleister über Veränderungen des Körpergewichts und/oder Aktivitätsniveaus.

Reinigung

Reinigen Sie die äußereren Oberflächen mit einem feuchten Tuch und milder Seife.

Verwenden Sie KEINE aggressiven Reiniger.

Die übrigen Anweisungen in diesem Abschnitt richten sich ausschließlich an Fachpersonal.

Diese Wartung darf nur von kompetenten Personen (Techniker oder ausreichend geschultes Fachpersonal) durchgeführt werden.

Die folgenden Wartungsmaßnahmen sind mindestens jährlich vorzunehmen:

- Prüfen Sie das Rohr auf festen Sitz. Ist es locker, entfernen und reinigen Sie es und setzen Sie es wieder ein.
- Prüfen Sie das Produkt auf Defekte, die die korrekte Funktion beeinträchtigen könnten.

Stellen Sie sicher, dass der Anwender alle Sicherheits- und Wartungsinformationen für Anwender gelesen und verstanden hat.

Weisen Sie den Anwender darauf hin, dass eine regelmäßige Sichtprüfung des Produktes empfohlen wird und dass Anzeichen von Verschleiß, der die Funktion beeinträchtigen könnte (z. B. deutlicher Verschleiß), dem Dienstleister mitgeteilt werden müssen.

Weisen Sie den Anwender darauf hin, die Fachkraft oder den Dienstleister über Veränderungen des Körpergewichts und/oder Aktivitätsniveaus zu informieren.

Wenn dieses Produkt für extreme Aktivitäten verwendet wird, müssen das Wartungsniveau und -intervall geprüft und bei Bedarf technische Unterstützung und Beratung eingeholt werden, damit ein neuer Wartungsplan entsprechend der Häufigkeit und Art der Aktivitäten erstellt werden kann. Dies sollte anhand einer lokalen Risikobeurteilung erfolgen, die von einer qualifizierten Person durchgeführt wird.

6 Verwendungseinschränkungen

Vorgesehene Lebensdauer

Es sollte eine lokale Risikobeurteilung basierend auf Mobilität und Nutzung durchgeführt werden.

Heben von Lasten

Das Gewicht und die Mobilität des Anwenders werden von den angegebenen Grenzwerten bestimmt. In einer lokalen Risikobewertung sollte ermittelt werden, wie viel Last der Anwender tragen kann.

Umwelt

Das Produkt eignet sich nicht für längeres Untertauchen. Falls das Produkt in Kontakt mit Salzwasser oder chlorhaltigem Wasser kommt, muss es mit Süßwasser abgespült und getrocknet werden. Eine leichte Korrosion der Oberfläche beeinträchtigt nicht die Funktion oder Sicherheit des Produkts. Ist jedoch starke Korrosion sichtbar, verwenden Sie das Produkt nicht länger und wenden sich an Ihre Fachkraft.

Das Produkt ist nur für die Nutzung bei Temperaturen zwischen -15 und 50 °C vorgesehen.



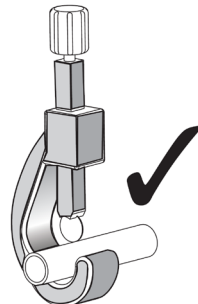
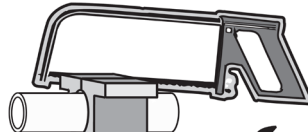
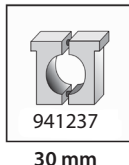
Geeignet für die Verwendung in der Dusche

7 Ratschläge für die Anpassung

Die Anweisungen in diesem Abschnitt richten sich ausschließlich an Fachpersonal.

Längenzuschnitt

Das Produkt kann auf die benötigte Länge zugeschnitten werden (siehe *Anpassungslänge* in Abschnitt 8). Stellen Sie sicher, dass das Produkt gerade geschnitten ist und scharfe Kanten entfernt wurden.



Symptom	Lösung
Zwischen Klemmpunkten tritt ein wiederkehrendes Geräusch auf.	Das Produkt muss ohne jegliches Spiel befestigt werden. Überprüfen Sie, ob das Rohrende gerade abgeschnitten wurde.
Das Produkt verlässt seine Position.	Der Anwender darf das Produkt erst nach Anpassung, Reparatur oder Ersatz wieder verwenden.

8 Technische Daten

Temperaturbereich für Betrieb und Lagerung: -15 bis 50 °C

Komponentengewicht:

Länge: 200 mm	150 g
Länge: 400 mm	285 g
Länge: 500 mm	360 g

Mobilitätsklasse: 1–4

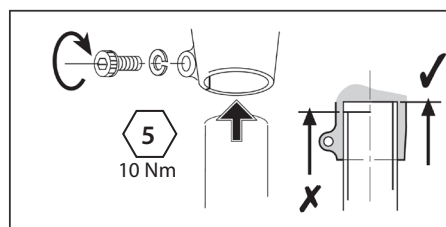
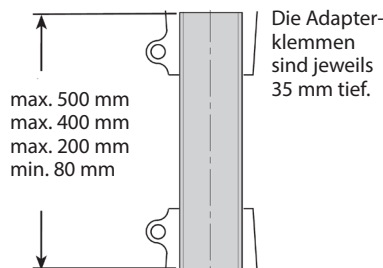
Maximales Anwendergewicht: 125 kg / 1–3
100 kg/1–4

Befestigungstyp: Proximal/distal—Ø30-mm-Rohr

Einstellbereich: 360° axiale Rotation

Länge: 200/400/500 mm

Anpassungslänge



Aufbewahrung und Handhabung

Zur Aufbewahrung über einen längeren Zeitraum muss das Produkt frei von Feuchtigkeit sein und bei Raumtemperatur gelagert werden.

9 Bestellinformationen

Produkt	Artikelnummer
Aluminiumrohr mit 30 mm Durchmesser – Länge 200 mm	903220/200
Aluminiumrohr mit 30 mm Durchmesser – Länge 400 mm	903220/400
Aluminiumrohr mit 30 mm Durchmesser – Länge 500 mm	903220/500

Haftung

Der Hersteller empfiehlt, das Produkt nur unter den angegebenen Bedingungen und für die angegebenen Zwecke zu verwenden. Das Produkt muss entsprechend der mit dem Produkt gelieferten Gebrauchsanweisung gewartet werden. Der Hersteller haftet nicht für nachteilige Ergebnisse, die durch nicht autorisierte Komponentenkombinationen entstanden sind.

CE-Konformität

Dieses Produkt erfüllt die Anforderungen der europäischen Richtlinie EU 2017/745 für Medizinprodukte. Dieses Produkt wurde entsprechend den Klassifizierungskriterien in Anhang VIII der Richtlinie als Produkt der Klasse I klassifiziert. Das Zertifikat der EU-Konformitätserklärung ist unter der folgenden Internetadresse verfügbar: www.blatchford.co.uk



Medizinprodukt



Ein Patient – Mehrfachverwendung

Kompatibilität

Die Kombination mit Produkten der Marke Blatchford ist zulässig basierend auf Tests gemäß den geltenden Normen und der MDR mit strukturellen Tests, dimensionaler Kompatibilität und überwachter Praxisleistung.

Die Kombination mit alternativen, CE-gekennzeichneten Produkten darf nur nach einer dokumentierten lokalen Risikobeurteilung durch eine Fachkraft erfolgen.

Garantie

Das Produkt verfügt über eine Garantie von 36 Monaten.

Der Anwender muss sich bewusst sein, dass nicht ausdrücklich genehmigte Änderungen oder Modifikationen zum Verfall der Garantie, Betriebsgenehmigung und Ausnahmen führen können.

Auf der Blatchford-Website finden Sie die aktuellen, detaillierten Garantiebedingungen.

Bericht schwerer Zwischenfälle

Im unwahrscheinlichen Fall eines schweren Zwischenfalls in Verbindung mit diesem Produkt muss der Zwischenfall dem Hersteller und der für Ihr Land zuständigen Behörde gemeldet werden.

Umweltaspekte

Dieses Produkt besteht aus recycelbarem Material. Wenn möglich, sollten die Komponenten entsprechend den vor Ort geltenden Abfallvorschriften recycelt werden.

Aufbewahrung des Verpackungsetiketts

Die Fachkraft sollte das Verpackungsetikett als Aufzeichnung zum gelieferten Produkt aufbewahren.

Hinweise zu Handelsmarken

Blatchford ist eine eingetragene Marke von Blatchford Products Limited.

Eingetragene Adresse des Herstellers

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Vereinigtes Königreich.

Indice	29
1 Descrizione e finalità	30
2 Informazioni sulla sicurezza	31
3 Struttura.....	32
4 Funzionamento.....	32
5 Manutenzione	33
6 Limiti di utilizzo.....	33
7 Indicazioni di montaggio	34
8 Dati tecnici.....	35
9 Informazioni sulle ordinazioni.....	36

1 Descrizione e finalità

Le presenti istruzioni per l'uso sono destinate ai tecnici ortopedici e ai pazienti, fatto salvo quanto diversamente specificato.

Il termine *dispositivo* è utilizzato in questo documento per fare riferimento al tubo in alluminio con diametro da 30 mm.

Si prega di leggere e accertarsi di avere compreso le istruzioni, in particolare tutte le informazioni sulla sicurezza e le istruzioni sulla manutenzione.

Applicazione

Questo dispositivo deve essere utilizzato esclusivamente per raccordi per protesi di arto inferiore. Prodotto destinato all'utilizzo da parte di un solo paziente.

Il dispositivo è utilizzato come elemento di connessione tra due adattatori del tubo Blatchford per l'uso in sistemi transfemorali o transtibiali. Il dispositivo consente la regolazione longitudinale e, se associato ad adattatori di chiusura, la regolazione rotazionale in tali sistemi.

Il dispositivo è disponibile in tre lunghezze standard (200/400/500 mm) e può essere ulteriormente tagliato per personalizzare l'allineamento dell'arto e regolarne la lunghezza in base alle esigenze del paziente.

Caratteristiche

- Struttura leggera, resistente e in alluminio
- Scelta tra tre lunghezze standard con diametro 30 mm

Livello di attività

Il dispositivo è adatto per livelli di attività compresi tra 1 e 4 (si applicano limiti di peso, consultare la sezione *Dati tecnici*). Naturalmente vi sono delle eccezioni e nella nostra raccomandazione vogliamo consentire circostanze uniche e individuali e qualsiasi decisione di questo tipo dovrebbe essere presa con una motivazione solida e approfondita.

Livello di attività 1

Ha la capacità o la potenzialità di usare una protesi per il passaggio o la deambulazione su superfici piane a cadenza fissa. Situazione tipica del paziente che deambula all'interno della propria abitazione in modo limitato o illimitato.

Livello di attività 2

Ha la capacità o la potenzialità di deambulare riuscendo a superare barriere architettoniche di basso livello quali marciapiedi, scale o superfici irregolari. Situazione tipica del paziente che deambula fuori dalla propria abitazione in modo limitato.

Livello di attività 3

Ha la capacità o il potenziale per deambulare con cadenza variabile. Situazione tipica del paziente che deambula fuori dalla propria abitazione, che è in grado di superare la maggior parte delle barriere architettoniche e che può svolgere attività professionali, terapeutiche o fisiche che richiedono l'uso di protesi al di là della semplice deambulazione.

Livello di attività 4

Il paziente riesce o ha una potenziale capacità di deambulazione protesica che supera le abilità di deambulazione di base, dimostrando impatto, stress o livelli energetici elevati. Situazione tipica delle richieste protesiche del bambino, dell'adulto attivo o dell'atleta.

Controindicazioni

Non sono note controindicazioni se utilizzato in conformità alle presenti istruzioni.

Vantaggio clinico

- Offre una connessione leggera tra i componenti protesici.

2 Informazioni sulla sicurezza

 Questo simbolo evidenzia importanti informazioni sulla sicurezza che devono essere seguite con attenzione.

 Tutte le variazioni delle prestazioni o delle funzionalità dell'arto, ad esempio, gioco eccessivo o rumori insoliti, devono essere segnalate immediatamente al tecnico ortopedico.

 Appoggiarsi sempre a un corrimano nella discesa delle scale e in qualsiasi altro momento, se disponibile.

 Evitare l'esposizione a calore e/o freddo molto intensi. Non collocare vicino a fonti di calore. Non lasciare esposta alla luce diretta del sole o all'interno di un'auto a temperature elevate.

 Il dispositivo non è idoneo alle immersioni prolungate ma può essere utilizzato sotto la doccia o all'esterno. Accertarsi che l'eventuale uso del dispositivo nell'acqua rispetti le condizioni indicate nella sezione *Limiti di utilizzo*.

 Il paziente non deve regolare o modificare la configurazione del dispositivo.

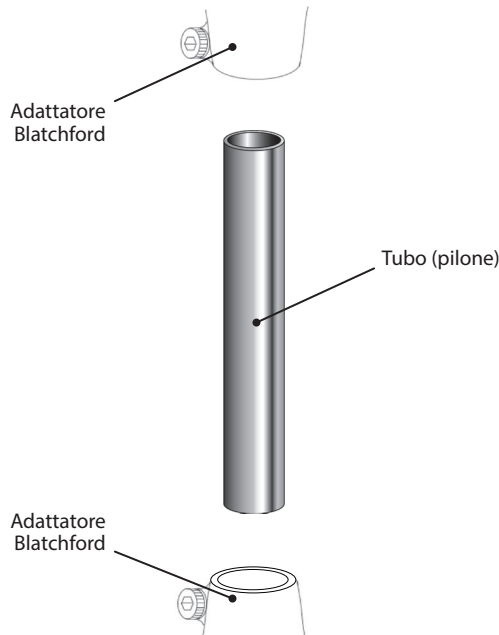
 In caso di variazione delle condizioni, si raccomanda al paziente di contattare il proprio tecnico ortopedico.

3 Struttura

Componenti principali

- Tubo Tubo in alluminio con diametro di 30 mm

Identificazione dei componenti



4 Funzionamento

Il dispositivo è un elemento di connessione tra due adattatori di chiusura del tubo Blatchford e utilizzati insieme consentono una regolazione rotazionale e longitudinale in un sistema transfemorale o transtibiale.

Il tubo è disponibile in tre lunghezze standard e deve essere tagliato su misura da una persona adeguatamente addestrata per soddisfare le esigenze del paziente. Questo permette una calzata comoda e un allineamento corretto per un uso e un funzionamento perfetti della protesi.

5 Manutenzione

Effettuare controlli visivi regolari del dispositivo.

Segnalare al tecnico ortopedico eventuali variazioni della prestazione del dispositivo, ad esempio rumori insoliti, gioco eccessivo, perdita di allineamento o usura eccessiva.

Informare il tecnico ortopedico di tutti i cambiamenti di peso corporeo e/o del livello di attività.

Pulizia

Pulire le superfici esterne con un panno umido e un detergente neutro.

NON utilizzare detergenti aggressivi.

Le restanti istruzioni della presente sezione sono destinate ai soli tecnici ortopedici.

La manutenzione deve essere svolta solo da personale competente (tecnico ortopedico o altro tecnico esperto).

La seguente manutenzione di routine deve essere eseguita annualmente:

- Controllare il serraggio del tubo. Se allentato, rimuoverlo, pulirlo e rimontarlo.
- Controllare la presenza di difetti che possono interferire con il corretto funzionamento.

Assicurarsi che il paziente abbia letto e compreso tutte le informazioni sulla sicurezza e sulla manutenzione da parte del paziente.

Si consiglia all'utente di effettuare un controllo visivo regolare del dispositivo e di segnalare al tecnico eventuali segni di usura che possono compromettere il (ad esempio usura eccessiva).

Consigliare al paziente di informare il tecnico ortopedico di tutti i cambiamenti di peso corporeo e/o del livello di attività.

Se il dispositivo viene utilizzato per svolgere attività estreme, occorre rivedere il livello e l'intervallo di manutenzione e, se necessario, richiedere consulenza e supporto tecnico per programmare un nuovo piano di manutenzione a seconda della frequenza e della natura dell'attività. Tale piano dovrebbe essere stabilito da una valutazione del rischio locale eseguita da un operatore adeguatamente qualificato.

6 Limiti di utilizzo

Durata prevista

È necessario effettuare una valutazione del rischio specifica in base all'attività e all'utilizzo del dispositivo.

Sollevamento carichi

Il peso e l'attività del paziente devono rispettare i limiti indicati.

Il peso trasportato dal paziente deve basarsi sulla valutazione del rischio specifico.

Ambiente

Questo dispositivo non è idoneo per immersioni prolungate. Se entra a contatto con acqua salata o clorata, risciacquare con acqua dolce e asciugare. Una leggera corrosione in superficie non compromette il funzionamento o la sicurezza del dispositivo. Tuttavia, se la corrosione è evidente, interrompere l'uso del dispositivo e contattare il tecnico ortopedico.

Utilizzare esclusivamente a temperature comprese tra -15 °C e 50 °C.



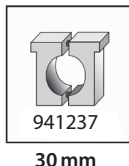
Utilizzabile sotto la doccia

7 Indicazioni di montaggio

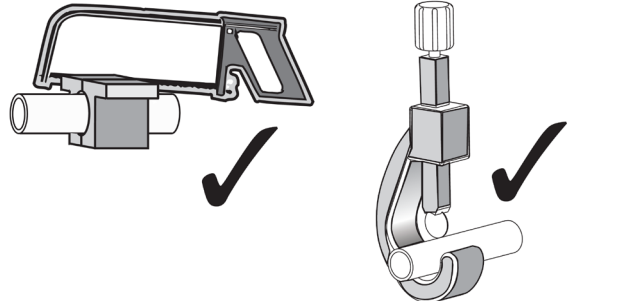
Le istruzioni della presente sezione sono destinate ai soli tecnici ortopedici.

Tagliare su misura

Il dispositivo può essere tagliato della lunghezza desiderata (vedi Sezione 8 *Lunghezza di montaggio*). Accertarsi che il dispositivo sia tagliato con precisione e che i bordi taglienti siano stati rimossi all'estremità.



30 mm



Problema	Soluzione
Si produce un rumore continuo in qualsiasi punto di chiusura.	Il dispositivo deve essere fissato senza movimenti. Controllare che l'estremità del tubo sia stata tagliata in modo preciso.
Il dispositivo perde la posizione.	L'utente non deve utilizzare il dispositivo fino a quando non è stato regolato, riparato o sostituito.

8 Dati tecnici

Intervallo di temperatura di esercizio e stoccaggio: da -15 °C a 50 °C

Peso del componente:

lunghezza 200 mm	150 g
lunghezza 400 mm	285 g
lunghezza 500 mm	360 g

Livello di attività: 1-4

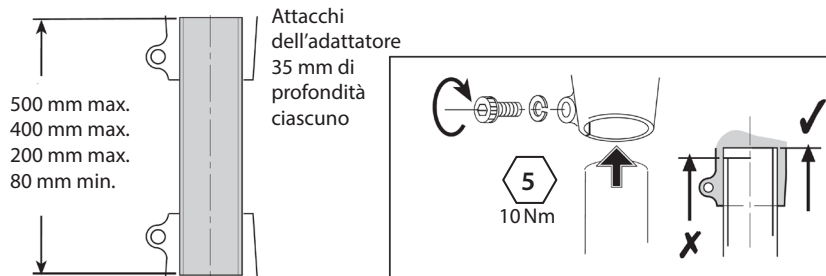
Peso massimo del paziente: 125 kg / 1-3
100 kg / 1-4

Tipo di attacco: Prossimale/ Distale – Ø tubo 30 mm

Intervallo di regolazione: Rotazione assiale a 360 °

Lunghezza: 200/400/500 mm

Lunghezza di montaggio



Immagazzinamento

Se inutilizzato per periodi lunghi, accertarsi che il prodotto non presenti segni di umidità e sia conservato a temperatura ambiente.

9 Informazioni sulle ordinazioni

Dispositivo	Codice articolo
Tubo in alluminio con diametro di 30 mm - lunghezza 200 mm	903220/200
Tubo in alluminio con diametro di 30 mm - lunghezza 400 mm	903220/400
Tubo in alluminio con diametro di 30 mm - lunghezza 500 mm	903220/500

Responsabilità

Il produttore raccomanda l'utilizzo del dispositivo esclusivamente nelle condizioni specificate e per gli impieghi previsti. Il dispositivo deve essere sottoposto a manutenzione conformemente alle istruzioni per l'uso fornite con il dispositivo. Il produttore non è responsabile dei danni causati dalle combinazioni dei componenti non autorizzati dal produttore.

Conformità CE

Questo prodotto soddisfa i requisiti del Regolamento europeo UE 2017/745 relativo ai dispositivi medici. Il presente prodotto è stato classificato come dispositivo di classe I in base ai criteri di classificazione delineati nell'Allegato VIII del regolamento. Il certificato di dichiarazione di conformità UE è disponibile al seguente indirizzo di posta elettronica: www.blatchford.co.uk



Dispositivo medico



Monopaziente – Utilizzo multiplo

Compatibilità

La combinazione con i prodotti a marchio Blatchford è approvata in base a test condotti in conformità alle norme pertinenti e all'MDR, compresi test strutturali, compatibilità dimensionale e prestazioni sul campo monitorate.

La combinazione con prodotti alternativi a marchio CE deve essere eseguita in considerazione di una valutazione del rischio locale documentata svolta da un tecnico ortopedico.

Garanzia

Il dispositivo è garantito per 36 mesi.

Il paziente deve essere informato che eventuali variazioni o modifiche non espressamente approvate possono comportare l'annullamento della garanzia e il decadimento delle licenze operative e delle esenzioni.

Consultare sul sito web Blatchford la dichiarazione di garanzia completa vigente.

Segnalazione di incidenti gravi

Nell'improbabile caso di incidente grave che si verifica in relazione a questo dispositivo, si raccomanda di inviare una segnalazione al produttore e all'autorità nazionale competente.

Indicazioni ambientali

Questo prodotto è stato realizzato utilizzando materiali riciclabili. Ove possibile, i componenti devono essere riciclati in conformità con le normative in materia di gestione dei rifiuti vigenti a livello locale.

Conservare l'etichetta dell'imballaggio

Si consiglia al tecnico ortopedico di conservare l'etichetta dell'imballaggio come documentazione del dispositivo fornito.

Riconoscimento dei marchi commerciali

Blatchford è un marchio registrato di Blatchford Products Limited.

Sede legale del produttore

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Regno Unito.

Contenido	38
1 Descripción y uso previsto	39
2 Información de seguridad.....	40
3 Estructura	41
4 Función	41
5 Mantenimiento	42
6 Limitaciones de uso.....	42
7 Consejos de montaje	43
8 Datos técnicos	44
9 Información para pedidos.....	45

1 Descripción y uso previsto

Estas instrucciones de uso están destinadas para ser utilizadas por el profesional sanitario y el usuario, a menos que se indique lo contrario.

El término *dispositivo* se utiliza en este documento para referirse al tubo de aluminio de 30 mm de diámetro.

Siga leyendo para asegurarse de que entiende estas instrucciones y, especialmente, toda la información de seguridad y las instrucciones de mantenimiento.

Aplicación

Este dispositivo debe utilizarse únicamente con prótesis de extremidad inferiores para un solo usuario.

El dispositivo se utiliza como elemento de conexión entre dos adaptadores de abrazadera de tubo Blatchford, para su uso en sistemas transfemorales y transtibiales. El dispositivo permite ajustar la longitud y, en combinación con adaptadores de abrazadera, la rotación de dichos sistemas.

El dispositivo está disponible en tres longitudes estándar (200/400/500 mm), y se puede cortar más para alinear la extremidad y ajustar la longitud a medida del amputado.

Funciones

- Estructura de aluminio liviana y resistente
- Tres longitudes estándar a elegir, con diámetro de 30 mm

Nivel de actividad

Este dispositivo resulta adecuado para unos niveles de actividad de entre 1 y 4 (existen límites de peso; consultar *Datos técnicos*). Por supuesto, hay excepciones y en nuestra recomendación queremos dar cabida a circunstancias individuales y únicas, y toda decisión al respecto debe tomarse con la debida y rigurosa consideración.

Nivel de actividad 1

Tiene la capacidad o el potencial de utilizar una prótesis para la transferencia o la ambulación sobre superficies regulares con cadencia de marcha fija. Esto es típico de los usuarios ambulatorios con capacidad limitada o ilimitada de caminar dentro de su casa.

Nivel de actividad 2

Tiene la capacidad o el potencial de ambulación y puede salvar barreras del entorno de bajo nivel, como bordillos, escaleras o superficies irregulares. Esto es típico de los usuarios ambulatorios con capacidad limitada para caminar en su entorno exterior.

Nivel de actividad 3

Tiene la capacidad o el potencial de ambulación con cadencia de marcha variable. Típico del usuario ambulatorio con capacidad para caminar por su entorno exterior y salvar la mayoría de barreras del entorno, con un interés por realizar actividades vocacionales, terapéuticas o de ejercicio que exijan utilizar la prótesis para más que la simple locomoción.

Nivel de actividad 4

Tiene una capacidad o potencial de ambulación con prótesis que excede las habilidades de ambulación básica, con altos niveles de impacto, tensión o energía. Típico de las exigencias de una prótesis para niños, adultos activos o atletas.

Contraindicaciones

No se conoce ninguna contraindicación si se utiliza siguiendo estas instrucciones.

Beneficio clínico

- Proporciona una conexión liviana entre componentes de la prótesis.

2 Información de seguridad



Este símbolo de advertencia subraya la información importante de seguridad que se debe observar.



Cualquier cambio en el rendimiento o funcionamiento del muñón, como juego excesivo o ruidos inusuales, debe notificarse inmediatamente a su proveedor de servicios.



Agarrarse siempre a la barandilla al bajar las escaleras y en cualquier otro momento si la hubiera.



Evitar la exposición a extremos de calor y de frío. No colocar cerca de una fuente de calor. No dejar en un lugar expuesto a la luz solar directa o dentro de un coche en días calurosos.



El dispositivo no está diseñado para permanecer sumergido durante mucho tiempo, pero puede utilizarse en la ducha y en exteriores. Cualquier uso del dispositivo en el agua deberá cumplir con las condiciones que se indican en *Limitaciones de uso*.



El usuario no debe ajustar ni alterar la configuración del dispositivo.



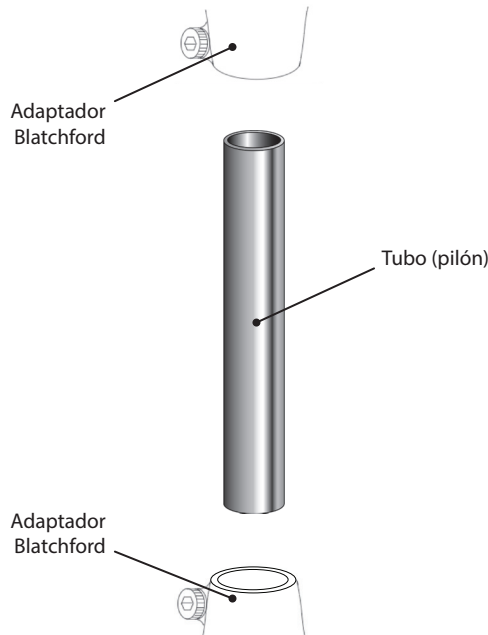
Se recomienda al usuario que se ponga en contacto con su profesional sanitario si cambia su cuadro clínico.

3 Estructura

Componente principal

- Tubo Tubo de aluminio de 30 mm de diámetro

Identificación de componentes



4 Función

Este dispositivo proporciona un elemento de conexión entre dos adaptadores de abrazadera de tubo Blatchford y, cuando se utiliza junto con dichos adaptadores, hace posible el ajuste rotacional y longitudinal en un sistema transfemoral o transtibial.

El tubo está disponible en tres longitudes estándar, y ha sido diseñado para que lo corte a la longitud deseada una persona con la debida formación, con el fin de adaptarlo a las necesidades del amputado. De este modo se consigue un ajuste cómodo y una correcta alineación para garantizar el funcionamiento satisfactorio de la prótesis en uso.

5 Mantenimiento

Realizar una inspección visual periódica del dispositivo.

Notificar al profesional sanitario o proveedor del servicio cualquier cambio en el rendimiento de este dispositivo, p. ej., ruidos inusuales, juego excesivo, pérdida de alineación o desgaste considerable.

También se debe informar al profesional sanitario/proveedor del servicio de cualquier cambio en el peso corporal o nivel de actividad.

Limpieza

Limpiar las superficies externas con un paño húmedo y jabón suave. NO utilizar limpiadores agresivos.

El resto de las instrucciones de esta sección están destinadas exclusivamente al profesional sanitario.

El mantenimiento debe llevarlo a cabo el personal competente (profesional sanitario o técnico con la debida formación).

El siguiente mantenimiento rutinario debe llevarse a cabo al menos una vez al año:

- Comprobar que el tubo esté apretado. Si está suelto, retirarlo, limpiarlo y volver a montarlo.
- Hacer una comprobación para detectar posibles defectos que puedan afectar al correcto funcionamiento.

Cerciorarse de que el usuario haya leído y comprendido toda la información de seguridad y de mantenimiento dirigida específicamente al usuario.

Recomendar al usuario que efectúe periódicamente una inspección visual del dispositivo e informe al proveedor del servicio de cualquier señal de desgaste que pudiera afectar al funcionamiento (p. ej. desgaste considerable).

Aconsejar al usuario que informe al profesional sanitario/proveedor del servicio de cualquier cambio en el peso corporal o nivel de actividad.

Si este dispositivo se utiliza para actividades extremas, se deberán revisar el nivel y los intervalos de mantenimiento y, en caso necesario, obtener asesoramiento y asistencia técnica para diseñar un nuevo programa de mantenimiento con arreglo a la frecuencia y la naturaleza de la actividad. Esto debe determinarse mediante una evaluación de riesgos local realizada por un profesional debidamente cualificado.

6 Limitaciones de uso

Vida útil prevista

Se debe llevar a cabo una evaluación de riesgos local según el tipo de actividad y el uso.

Levantamiento de cargas

El peso y la actividad del usuario están gobernados por los límites indicados.

El transporte de cargas por el usuario debe basarse en una evaluación de riesgos local.

Entorno

El dispositivo no está diseñado para permanecer sumergido durante mucho tiempo.

Si este dispositivo entra en contacto con agua salina o clorada, debe enjuagarse con agua corriente y secarse.

Una corrosión ligera en la superficie no afecta al funcionamiento ni a la seguridad de este dispositivo.

Sin embargo, si está muy oxidado, debe dejar de usarlo y ponerse en contacto con su profesional sanitario.

Utilizar exclusivamente con temperaturas comprendidas entre -15 °C y 50 °C.



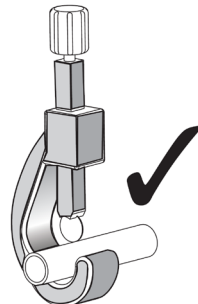
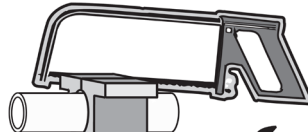
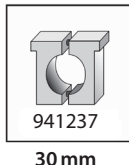
Adecuado para su uso en la ducha

7 Consejos de montaje

Las instrucciones de esta sección están dirigidas exclusivamente al profesional sanitario.

Corte a la longitud deseada

El dispositivo puede cortarse a la longitud deseada (consultar *Longitud de montaje* en la sección 8). Asegurarse de que el tubo esté cortado de forma recta y de que se hayan eliminado los bordes afilados.



Síntoma	Solución
Se produce un ruido recurrente en cualquier punto de sujeción.	El dispositivo debe estar bien sujetado, sin movimiento. Asegurarse de que el extremo del tubo se haya cortado de forma recta.
El dispositivo se sale de su posición.	El usuario no debe utilizar el dispositivo sin que antes haya sido ajustado, reparado o sustituido.

8 Datos técnicos

Rango de temperaturas de funcionamiento y almacenaje:

-15 °C a 50 °C

Peso del componente:

200 mm de largo	150 g
400 mm de largo	285 g
500 mm de largo	360 g

Nivel de actividad:

1-4

Peso máximo del usuario:

125 kg / 1-3
100 kg / 1-4

Tipo de ajuste:

Proximal/Distal — Tubo de Ø 30 mm

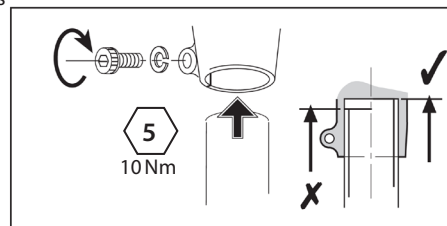
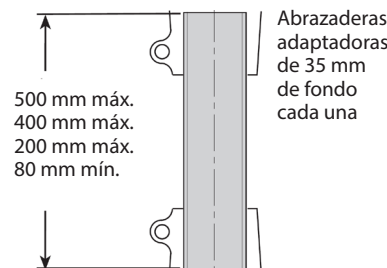
Rango de ajuste:

360 ° de rotación axial

Longitud:

200/400/500 mm

Longitud de montaje



Almacenaje y manipulación

Si se va a guardar durante períodos largos, asegurarse de que el producto se guarde a temperatura ambiente y no quede expuesto a humedad.

9 Información para pedidos

Dispositivo	Referencia
Tubo de aluminio de 30 mm de diámetro - 200 mm de largo	903220/200
Tubo de aluminio de 30 mm de diámetro - 400 mm de largo	903220/400
Tubo de aluminio de 30 mm de diámetro - 500 mm de largo	903220/500

Responsabilidad

El fabricante recomienda utilizar el dispositivo únicamente en las condiciones especificadas y para el fin previsto. El mantenimiento del dispositivo debe llevarse a cabo de acuerdo con las instrucciones de uso suministradas con él. El fabricante no se hace responsable de ningún resultado adverso que pueda surgir de una combinación de componentes que no haya autorizado previamente.

Conformidad CE

Este producto cumple los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. Este producto está clasificado como dispositivo de Clase I según las normas de clasificación estipuladas en el Anexo VIII del reglamento. El certificado y la declaración de conformidad de la UE pueden consultarse en la siguiente dirección de Internet:
www.blatchford.co.uk



Dispositivo médico



Para uso en un solo paciente -
uso múltiple

Compatibilidad

Está autorizada la combinación con productos de la marca Blatchford basándose en pruebas según las normas correspondientes y el MDR, incluidas pruebas estructurales, de compatibilidad dimensional y de rendimiento supervisado sobre el terreno.

La combinación con productos alternativos con marcado CE debe llevarse a cabo de acuerdo con una evaluación de riesgos local documentada por un profesional sanitario.

Garantía

El dispositivo tiene 36 meses de garantía.

El usuario debe tener en cuenta que todo cambio o modificación que no haya sido expresamente aprobado podría invalidar la garantía, autorizaciones de explotación y excepciones.

Consultar la declaración de garantía completa vigente en la página web de Blatchford.

Notificación de incidentes graves

En el caso poco probable de que se produzca un incidente grave relacionado con este dispositivo, se deberá notificar al fabricante y a la autoridad competente nacional.

Aspectos medioambientales

Este producto está fabricado con material reciclable. Siempre que sea posible, los componentes se deben reciclar de acuerdo con el reglamento local de gestión de residuos.

Conservar la etiqueta del embalaje

Aconsejamos al profesional sanitario conservar la etiqueta del embalaje como recordatorio del dispositivo suministrado.

Marcas comerciales

Blatchford es una marca registrada de Blatchford Products Limited.

Dirección registrada del fabricante

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke, RG22 4AH (REINO UNIDO).

Inhoud.....	47
1 Beschrijving en beoogd doel	48
2 Veiligheidsinformatie.....	49
3 Constructie	50
4 Functie.....	50
5 Onderhoud.....	51
6 Beperkingen bij het gebruik	51
7 Advies voor aanmeten	52
8 Technische gegevens.....	53
9 Bestelinformatie	54

1 Beschrijving en beoogd doel

Deze gebruiksaanwijzing is bedoeld voor de behandelaar en de gebruiker, tenzij anders aangegeven.

De term *hulpmiddel* verwijst in dit document naar de aluminium buis met een diameter van 30 mm.

Lees deze instructies door en waarborg dat u alles begrijpt; in het bijzonder de veiligheidsinformatie en de instructies voor onderhoud.

Toepassing

Dit hulpmiddel mag uitsluitend worden gebruikt voor het aanmeten van prothesen van de onderste ledematen en is bedoeld voor gebruik bij één persoon.

Het hulpmiddel wordt gebruikt als verbindingselement tussen twee Blatchford-buisklem-adapters voor gebruik in een transfemoraal of transtibiaal systeem. Met het hulpmiddel kan de lengte worden afgesteld en, in combinatie met een klemadapter, rotatieaanpassing in dergelijke systemen worden gedaan.

Het hulpmiddel is beschikbaar in drie standaardlengten (200/400/500 mm) en kan verder op maat worden gesneden waardoor de uitlijning van de ledemaatprothese en de lengteaanpassing op de gebruiker kunnen worden afgestemd.

Kenmerken

- Lichtgewicht, sterke constructie van titanium
- Keuze uit drie standaardlengten met een diameter van 30 mm

Activiteiteniveau

Dit hulpmiddel is geschikt voor activiteiten niveaus 1 t/m 4 (er zijn gewichtslimieten van toepassing, raadpleeg *Technische gegevens*). Natuurlijk zijn er uitzonderingen. In onze aanbeveling willen we rekening houden met unieke, individuele omstandigheden en daarom hoort elke beslissing op dit vlak te worden genomen op basis van een duidelijke en grondige onderbouwing.

Activiteiteniveau 1

Heeft het vermogen of de potentie om een prothese te gebruiken voor verplaatsingen of lopen over een vlakke ondergrond met een vaste cadans. Typisch voor mensen die in huis korte en langere afstanden kunnen overbruggen.

Activiteiteniveau 2

Heeft het vermogen of de potentie om te lopen over een ondergrond met lage obstakels, zoals stoerpranden, trappen of ongelijke oppervlakken. Typisch voor mensen die in de omgeving korte afstanden kunnen overbruggen.

Activiteiteniveau 3

Heeft het vermogen of de potentie om te lopen met variabele cadans. Typisch voor mensen die in de omgeving langere afstanden kunnen overbruggen inclusief de meeste obstakels die in de omgeving aanwezig zijn en die te maken hebben met beroepsmatige, therapeutische of inspanningsactiviteiten waarbij er meer eisen aan het gebruik van de prothese worden gesteld dan bij gewoon lopen.

Activiteiteniveau 4

Heeft het vermogen of de potentie om meer activiteiten met een prothese te ondernemen dan alleen lopen; dit betreft activiteiten met een hoog impact-, spannings- of energieniveau. Typisch voor eisen die kinderen, actieve volwassenen of atleten aan een prothese stellen.

Contra-indicaties

Er zijn geen contra-indicaties bekend wanneer het hulpmiddel wordt gebruikt in overeenstemming met deze instructies.

Klinisch voordeel

- Biedt een lichtgewicht verbinding tussen prothesecomponenten.

2 Veiligheidsinformatie



Dit waarschuwingssymbool benadrukt belangrijke veiligheidsinformatie die zorgvuldig moet worden opgevolgd.

! Elke verandering in de prestaties of werking van de ledemaatprothese, zoals overmatige speling of ongebruikelijke geluiden, moet onmiddellijk worden gemeld aan de leverancier.

! Gebruik bij het aflopen van een trap altijd de leuning en indien mogelijk ook bij andere activiteiten.

! Blootstelling aan extreme hitte en/of kou vermijden. Niet in de buurt van een hittebron plaatsen. Niet blootstellen aan direct zonlicht of in een auto achterlaten bij warm weer.

! Het hulpmiddel is niet ontworpen voor langdurige onderdompeling, maar is wel geschikt voor gebruik onder de douche of voor gebruik buitenhuis. Controleer of gebruik van het hulpmiddel in water voldoet aan de voorwaarden zoals gesteld onder *Beperkingen bij het gebruik*.

! De gebruiker mag de afstelling van het hulpmiddel niet eigenhandig instellen of wijzigen.

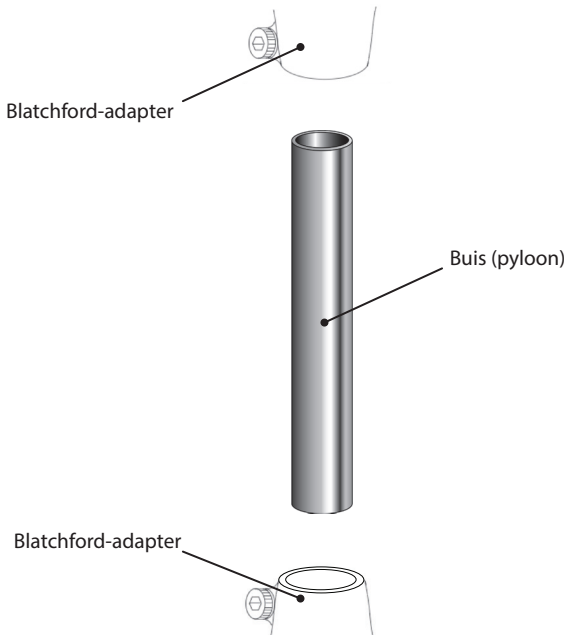
! De gebruiker wordt geadviseerd om contact op te nemen met de behandelaar als zijn/haar toestand verandert.

3 Constructie

Belangrijkste onderdeel

- Buis Aluminium buis met een diameter van 30 mm

Identificatie componenten



4 Functie

Dit hulpmiddel werkt als verbindingselement tussen twee Blatchford-buisklemadapters en maakt, in combinatie met dergelijke adapters, rotatie- en lengteaanpassing in een transfemoraal of transtibiaal systeem mogelijk.

Er zijn drie standaard buislengten beschikbaar; deze zijn bedoeld om op lengte te worden gemaakt door een daarvoor opgeleid persoon om ze aan te passen aan de vereisten van de gebruiker. Dit maakt een aangename pasvorm en een correcte uitlijning mogelijk om een juiste werking bij het gebruik van de prothese te waarborgen.

5 Onderhoud

Voer regelmatig een visuele controle van het hulpmiddel uit.

Meld elke verandering in prestaties van dit hulpmiddel, zoals ongebruikelijke geluiden, te veel speling, problemen met de uitlijning of significante slijtage, aan de behandelaar/leverancier.

Informeer de behandelaar/leverancier over elke verandering in lichaamsgewicht en/of activiteitenniveau.

Reiniging

Gebruik een vochtige doek en een mild reinigingsmiddel om de buitenoppervlakken te reinigen. Gebruik geen agressieve reinigingsmiddelen.

De resterende instructies in dit hoofdstuk zijn alleen bedoeld voor gebruik door de behandelaar.

Dit onderhoud mag alleen worden uitgevoerd door competent personeel (behandelaar of een hiervoor opgeleide technicus).

Het volgende routinematische onderhoud dient ten minste eenmaal per jaar te worden uitgevoerd:

- Controleer of de buis stevig vast zit. Als deze los zit, moet deze worden verwijderd en gereinigd en vervolgens worden teruggeplaatst.
- Controleer op defecten die van invloed kunnen zijn op een juiste werking.

Controleer of de gebruiker alle informatie betreffende veiligheid en door de gebruiker uit te voeren onderhoud heeft gelezen en begrepen.

Adviseer de gebruiker om het hulpmiddel regelmatig visueel te controleren; tekenen van slijtage die de werking kunnen aantasten (bv. aanzienlijke schade) moeten aan de leverancier worden gemeld.

Adviseer de gebruiker om de behandelaar/leverancier op de hoogte te brengen van elke verandering in lichaamsgewicht en/of activiteitenniveau

Als het hulpmiddel wordt gebruikt voor extreme activiteiten, moeten het onderhoudsniveau en -interval worden herzien en moet zo nodig technische ondersteuning worden gevraagd voor het opstellen van een nieuw onderhoudsschema afhankelijk van de aard en de frequentie van de activiteiten. Dit moet worden bepaald door een risicobeoordeling ter plaatse die door een daarvoor gekwalificeerde persoon wordt uitgevoerd.

6 Beperkingen bij het gebruik

Beoogde levensduur

Er moet ter plaatse een risicobeoordeling worden uitgevoerd op basis van de activiteiten en het gebruik.

Zwaar tillen

Het gewicht van de gebruiker en de belasting worden bepaald door de aangegeven limieten.

Het tillen en dragen van zware lasten door de gebruiker moet zijn gebaseerd op een risicobeoordeling ter plaatse.

Omgeving

Dit hulpmiddel is niet ontworpen voor langdurige onderdompeling. Als het hulpmiddel met zout of gechloreerd water in aanraking komt, moet het met zoet water worden afgespoeld en worden gedroogd.

Lichte corrosie op het oppervlak heeft geen nadelige gevolgen voor het functioneren of de veiligheid van dit hulpmiddel. Als echter zware corrosie aanwezig is, moet u het gebruik van dit hulpmiddel staken en contact met uw behandelaar opnemen.

Uitsluitend voor gebruik bij temperaturen tussen -15 °C en 50 °C.



Geschikt voor gebruik onder de douche

7 Advies voor aanmeten

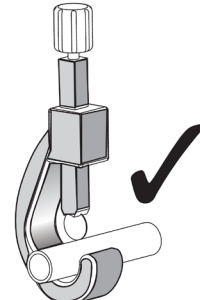
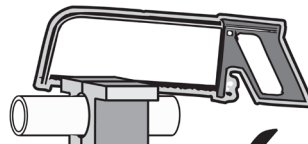
De instructies in dit hoofdstuk zijn alleen bedoeld voor gebruik door de behandelaar.

Op maat snijden

Het hulpmiddel kan op de gewenste lengte worden afgesneden (raadpleeg *Inbouwlengte* in hoofdstuk 8). Controleer of het hulpmiddel haaks is afgesneden en of scherpe randen aan het uiteinde zijn verwijderd.



30 mm



Symptoom	Oplossing
Er is sprake van een terugkerend geluid bij een klempunt.	Het hulpmiddel moet zonder beweging worden vastgezet. Controleer of het uiteinde van de buis haaks is afgesneden.
Het hulpmiddel blijft niet goed op zijn plaats zitten.	De gebruiker mag het hulpmiddel niet gebruiken tot het is aangepast, gerepareerd of vervangen.

8 Technische gegevens

Temperatuurbereik voor gebruik en opslag: -15 °C tot 50 °C

Gewicht component:

200 mm lang	150 g
400 mm lang	285 g
500 mm lang	360 g

Activiteiten niveau: 1 - 4

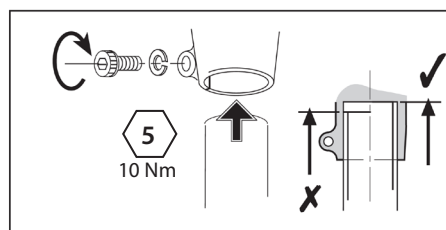
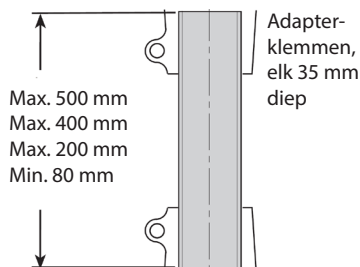
Maximaal gewicht gebruiker: 125 kg 1 - 3
100 kg / 1 - 4

Type bevestiging: Proximaal/distaal - buis Ø30 mm

Instelbereik: 360° axiale rotatie

Lengte: 200/400/500 mm

Inbouwlengte



Opslag en hantering

Zorg er bij langdurige opslag voor dat het product vrij is van vocht en bij kamertemperatuur wordt opgeslagen.

9 Bestelinformatie

Hulpmiddel	Onderdeelnr.
Aluminium buis met een diameter van 30 mm - 200 mm lang	903220/200
Aluminium buis met een diameter van 30 mm - 400 mm lang	903220/400
Aluminium buis met een diameter van 30 mm - 500 mm lang	903220/500

Aansprakelijkheid

De fabrikant raadt aan het hulpmiddel alleen onder de gespecificeerde omstandigheden en voor de beoogde doeleinden te gebruiken. Het hulpmiddel moet worden onderhouden volgens de bij het hulpmiddel geleverde gebruiksaanwijzing. De fabrikant is niet aansprakelijk voor enig negatief resultaat dat wordt veroorzaakt door combinaties van componenten die niet door de fabrikant zijn geautoriseerd.

CE-conformiteit

Dit product voldoet aan de eisen van de Europese Verordening EU 2017/745 voor medische hulpmiddelen. Dit product is geklassificeerd als product van klasse I volgens de classificatiecriteria zoals uiteengezet in bijlage IX van de verordening. Het certificaat van de EU-conformiteitsverklaring is beschikbaar op het volgende internetadres: www.blatchford.co.uk



Medisch hulpmiddel



Eén patiënt - meervoudig gebruik

Compatibiliteit

Het combineren met producten van het merk Blatchford is goedgekeurd op basis van testen in overeenstemming met relevante normen en de MDR, waaronder structurele testen, compatibiliteit in afmetingen en gemonitorde prestaties in het veld.

Het combineren met alternatieve producten met een CE-markering moet worden uitgevoerd op basis van een gedocumenteerde risicobeoordeling ter plaatse die door een behandelaar is uitgevoerd.

Garantie

Dit hulpmiddel heeft een garantie van 36 maanden.

De gebruiker moet zich ervan bewust zijn dat bij wijzigingen of aanpassingen die niet uitdrukkelijk zijn goedgekeurd, de garantie, gebruikslicenties en uitzonderingen kunnen komen te vervallen.

Raadpleeg de website van Blatchford voor de actuele volledige garantieverklaring.

Ernstige incidenten melden

In het onwaarschijnlijke geval van een ernstig incident dat zich voordoet met betrekking tot dit hulpmiddel, moet dit worden gemeld bij de fabrikant en de bevoegde instantie van uw land.

Milieuaspecten

Dit product is vervaardigd uit recycleerbaar materiaal. Waar mogelijk moeten de componenten worden gerecycled in overeenstemming met de plaatselijke regelgeving op het gebied van afvalverwerking.

Het etiket van de verpakking bewaren

De behandelaar wordt geadviseerd het etiket van de verpakking te bewaren als registratie van het geleverde hulpmiddel.

Erkenning handelsmerken

Blatchford is een geregistreerd handelsmerk van Blatchford Products Limited.

Geregistreerd adres fabrikant

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

Spis treści

PL

Spis treści	56
1 Opis i przeznaczenie	57
2 Informacje dotyczące bezpieczeństwa	58
3 Budowa	59
4 Zasada działania	59
5 Konserwacja	60
6 Ograniczenia w użytkowaniu	60
7 Porady dotyczące dopasowywania	61
8 Specyfikacja techniczna	62
9 Składanie zamówień	63

1 Opis i przeznaczenie

Niniejsza instrukcja obsługi przeznaczona jest dla lekarza i użytkownika, chyba że określono inaczej. Termin **wyrób** używany w niniejszym dokumencie odnosi się do tulei aluminiowej o średnicy 30 mm.

Prosimy o zapoznanie się z treścią niniejszego dokumentu i upewnienie się, że wszystkie instrukcje użytkowania są zrozumiałe, a w szczególności wszystkie informacje dotyczące bezpieczeństwa i instrukcje konserwacji.

Zastosowanie

Ten wyrób przeznaczony jest do użytku wyłącznie jako element modułowy protezy koźczyny dolnej przeznaczonej do stosowania u jednego użytkownika.

Niniejszy wyrób wykorzystywany jest jako element łączący mocowany za pomocą dwóch obejm zaciskowych (adapterów) do tulei firmy Blatchford w protezach stosowanych zarówno po amputacji koźczyny na poziomie uda, jak i poniżej kolana. Wyrób ten umożliwia regulację zakresu długości oraz, w połączeniu z obejmami (adapterami zaciskowymi), regulację zakresu rotacji w takich systemach.

Wyrób dostępny jest w trzech standardowych długościach (200/400/500 mm) i może być dodatkowo przycinany w celu dopasowania długości i ułożenia koźczyny zależnie od indywidualnych potrzeb osoby po amputacji.

Cechy charakterystyczne

- Lekka, wytrzymała konstrukcja aluminiowa
- Trzy standardowe długości w przypadku tulei o średnicy 30 mm

Poziom aktywności

Ten wyrób jest odpowiedni dla użytkowników na poziomie aktywności 1–4 (obowiązują ograniczenia wagowe, patrz *Specyfikacja techniczna*). Oczywiście istnieją od tego wyjątki i w naszych zaleceniach pragniemy uwzględnić nietypowe, indywidualne okoliczności. Kazdą taką decyzję należy jednak podjąć po wnikliwej i szczegółowej ocenie danego przypadku.

Poziom aktywności 1

Zdolność lub potencjalna możliwość poruszania się i przenoszenia koźczyny na równych powierzchniach przy stałej kadencji. Typowy model poruszania się z ograniczeniami lub bez, w warunkach domowych.

Poziom aktywności 2

Zdolność lub potencjalna możliwość poruszania się z pokonywaniem niskich przeszkód, takich jak krawężniki, schody lub nierówne powierzchnie. Typowy model poruszania się w ograniczonym zakresie poza domem.

Poziom aktywności 3

Zdolność lub potencjalna możliwość poruszania się ze zmienną kadencją. Zalecana osobom funkcjonującym w społeczeństwie, które oprócz wykorzystywania protezy do przemieszczania się, są zdolne do pokonywania większości barier środowiskowych i są w stanie podejmować czynności zawodowe, terapeutyczne lub ruchowe.

Poziom aktywności 4

Zdolność lub potencjalna możliwość chodzenia z protezą wykraczającą poza podstawowe możliwości przemieszczania się, co obejmuje poruszanie się ze znacznym obciążaniem i naciskiem koźczyn oraz formy aktywności wymagające dużego nakładu energii. Spełnia wymagania protetyczne typowe dla dziecka, aktywnej osoby dorosłej lub sportowca.

Przeciwskazania

Brak znanych przeciwskazań, jeśli wyrób jest użytkowany zgodnie z niniejszą instrukcją.

Korzyści kliniczne

- Zapewnia lekkie połączenie między elementami protetycznymi.

2 Informacje dotyczące bezpieczeństwa



Ten symbol ostrzegawczy oznacza istotne wskazówki dotyczące bezpieczeństwa, których należy bezwzględnie przestrzegać.



Wszelkie zmiany w działaniu lub funkcjonowaniu tego wyrobu, np. ograniczenie ruchu lub nietypowe odgłosy, należy natychmiast zgłaszać świadczeniodawcy.



Przy schodzeniu, zwłaszcza po schodach, zawsze należy korzystać z poręczy, o ile jest dostępna.



Prosimy unikać ekspozycji na ekstremalne ciepło i/lub zimno. Nie wolno pozostawiać w pobliżu źródeł ciepła. Nie wolno pozostawiać w miejscu narażonym na bezpośrednie działanie promieni słonecznych lub w samochodzie w upalne dni.



Niniejszy wyrób nie jest przeznaczony do długotrwałego zanurzania, ale nadaje się do stosowania pod prysznicem i na zewnątrz. Każde użycie wyrobu w wodzie musi spełniać warunki użytkowania opisane w punkcie *Ograniczenia w użytkowaniu*.



Użytkownikom nie wolno samodzielnie zmieniać ustawień wyrobu.



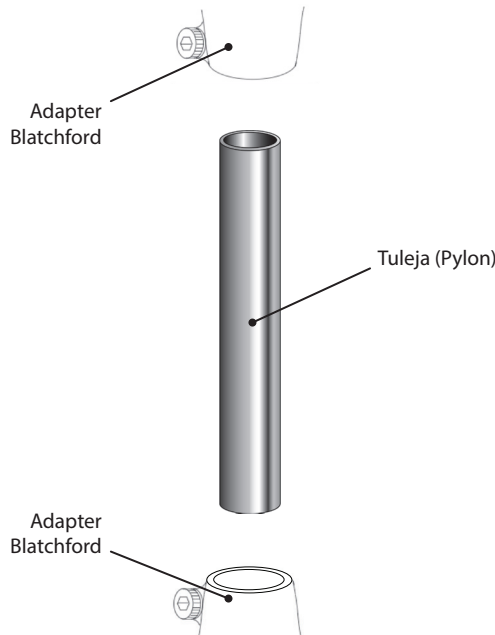
Użytkownika należy poinformować, że jeśli jego stan zdrowia ulegnie zmianie, powinien on skontaktować się ze swoim lekarzem.

3 Budowa

Główny element

- Tuleja o średnicy 30 mm wykonana z aluminium

Elementy składowe



4 Zasada działania

Niniejszy wyrób to element łączący mocowany za pomocą dwóch obejm zaciskowych (adapterów) do tulei firmy Blatchford, stosowanych z tymi obejmami, umożliwiający regulację zakresu rotacji i długości protez stosowanych zarówno po amputacji kończyny na poziomie uda, jak i poniżej kolana.

Tuleje dostępne są w trzech standardowych długościach i przeznaczone są do przyjęcia przez odpowiednio przeszkoloną osobę w celu dopasowania długości do indywidualnych potrzeb osoby po amputacji. Umożliwia to komfortowe dopasowanie i prawidłowe ustawienie, co gwarantuje prawidłowe funkcjonowanie i użytkowanie protezy.

5 Konserwacja

Wyrób należy regularnie sprawdzać wzrokowo.

Wszelkie zmiany w funkcjonowaniu niniejszego wyrobu, np. nietypowe odgłosy, nadmierny luz, brak wyrównania lub znaczne zużycie, należy zgłaszać lekarzowi/świadczeniodawcy.

Lekarza lub świadczeniodawcę należy również informować o wszelkich zmianach masy ciała i/lub poziomu aktywności użytkownika.

Czyszczenie

Do czyszczenia powierzchni zewnętrznych należy używać zwilżonej ścierczki oraz łagodnego mydła. NIE WOLNO stosować żrących środków czyszczących.

Pozostałe instrukcje w tej części są przeznaczone wyłącznie dla lekarza.

Konserwację może przeprowadzać wyłącznie przeszkolony personel (lekarz lub technik).

Rutynową konserwację przedstawioną poniżej należy przeprowadzać co najmniej raz w roku:

- Sprawdzić tuleję pod kątem właściwego zamocowania. Jeśli nie jest właściwie obsadzona, należy ją poluzować, wyjąć, oczyścić i zamontować ponownie.
- Sprawdzać pod kątem defektów, które mogłyby niekorzystnie wpływać na prawidłowe funkcjonowanie wyrobu.

Należy upewnić się, że użytkownik przeczytał i zrozumiał wszystkie informacje dotyczące bezpieczeństwa i konserwacji przeprowadzanej przez użytkownika.

Należy poinformować użytkownika, aby przeprowadzał regularną kontrolę wzrokową wyrobu, a wszelkie oznaki zużycia (np. nadmierne zużycie), które mogą wpływać na jego funkcjonowanie, zgłaszał świadczeniodawcy.

Użytkownikowi należy zalecić, aby poinformował lekarza lub świadczeniodawcę o wszelkich zmianach swojej masy ciała i/lub poziomu aktywności.

Jeśli wyrób będzie używany do sportów ekstremalnych, należy zweryfikować poziom i częstotliwość konserwacji i w razie potrzeby uzyskać poradę i wsparcie techniczne, aby móc zaplanować nowy harmonogram konserwacji w zależności od częstotliwości i charakteru aktywności. Powinno to zostać określone po przeprowadzeniu lokalnej oceny ryzyka przez odpowiednio wykwalifikowaną osobę.

6 Ograniczenia w użytkowaniu

Przewidywany okres eksploatacji

Miejscową ocenę ryzyka należy przeprowadzić na podstawie aktywności i użytkowania.

Podnoszenie ciężkich przedmiotów

Masa ciała i aktywność użytkownika podlegają wcześniej wymienionym ograniczeniom.

Podnoszenie ciężkich przedmiotów przez użytkownika musi zostać poprzedzone indywidualną oceną ryzyka.

Środowisko

Niniejszy wyrób nie jest przeznaczony do długotrwałego zanurzenia. W przypadku kontaktu tego wyrobu ze słoną lub chlorowaną wodą należy go przepłukać wodą słodką i wysuszyć. Niewielkie ogniska korozji na powierzchni wyrobu nie mają wpływu na działanie i bezpieczeństwo stosowania tego wyrobu. W przypadku stwierdzenia poważnych oznak korozji, należy zaprzestać korzystania z tego wyrobu i skontaktować się z lekarzem.

Wyrób może być użytkowany wyłącznie w temperaturach od -15°C do 50°C.



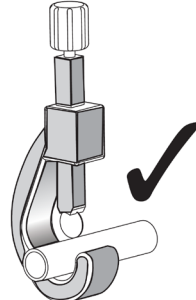
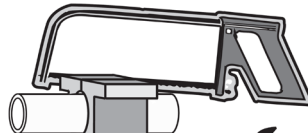
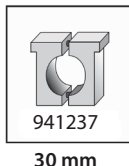
Można używać pod prysznicem

7 Porady dotyczące dopasowywania

Instrukcje w tej części są przeznaczone wyłącznie dla lekarza.

Przycinanie na długość

Niniejszy wyrób można przyciąć do wymaganej długości (patrz Długość mocowania w punkcie 8). Należy upewnić się, że tuleja została przycięta prostopadle i zeszlifować ostre krawędzie.



Oznaki problemu	Rozwiążanie
Powtarzający się nietypowy odgłos w dowolnym punkcie zaciskanym obejmą.	Niniejszy wyrób musi zostać odpowiednio zamocowany w celu wyeliminowania luzów. Należy upewnić się, że tuleja została przycięta prostopadle.
Wyrób wysuwa się.	Nie wolno używać wyrobu do momentu jego wyregulowania, naprawy lub wymiany.

8 Specyfikacja techniczna

Zakres temperatur roboczych
i przechowywania:

od -15°C do 50°C

Waga wyrobu:

200 mm (długość)	150 g
400 mm (długość)	285 g
500 mm (długość)	360 g

Poziom aktywności:

1–4

Maksymalna masa ciała
użytkownika:

125 kg /1–3

100 kg / 1–4

Typ mocowania:

Proksymalne/dystalne – tuleja $\varnothing 30\text{ mm}$

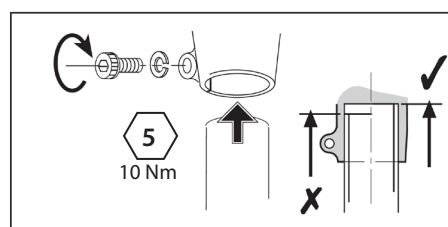
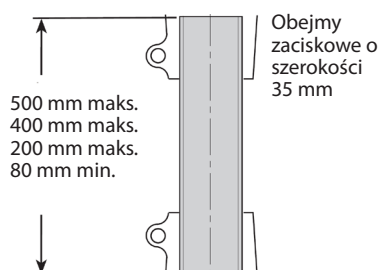
Zakres regulacji:

Obrót w zakresie 360°

Długość:

200/400/500 mm

Długość mocowania



Przechowywanie i obsługa

W przypadku długotrwałego przechowywania należy upewnić się, że wyrób nie ma styczności z wilgocią i jest przechowywany w temperaturze pokojowej.

9 Składanie zamówień

Wyrób	Numer części
Tuleja aluminiowa o średnicy 30 mm — długość 200 mm	903220/200
Tuleja aluminiowa o średnicy 30 mm — długość 400 mm	903220/400
Tuleja aluminiowa o średnicy 30 mm — długość 500 mm	903220/500

Zakres odpowiedzialności

Producent zaleca korzystanie z niniejszego wyrobu wyłącznie w określonych warunkach i zgodnie z przeznaczeniem. Niniejszy wyrób należy poddawać konserwacji zgodnie z załączonymi instrukcjami dla użytkownika. Producent nie ponosi odpowiedzialności za jakiekolwiek negatywne skutki stosowania nieautoryzowanych elementów.

Deklaracja zgodności WE

Produkt spełnia wymagania Rozporządzenia (UE) 2017/745 dla wyrobów medycznych. Produkt został sklasyfikowany jako wyrob klasy I zgodnie z zasadami klasyfikacji określonymi w załączniku VIII do tego rozporządzenia. Deklaracja zgodności CE została opublikowana na stronie internetowej: www.blatchford.co.uk



Wyrób medyczny



Do wielokrotnego użycia u jednego pacjenta

Kompatybilność

Kompatybilność z produktami marki Blatchford została potwierdzona na podstawie testów przeprowadzonych zgodnie z odpowiednimi normami i wymaganiami Rozporządzenia w sprawie wyrobów medycznych, w tym testów strukturalnych, zgodności wymiarowej i monitorowanej wydajności w terenie.

Użytkowanie wyrobu w połączeniu z innymi produktami posiadającymi oznakowanie CE należy przetestować z uwzględnieniem udokumentowanej lokalnej oceny ryzyka przeprowadzonej przez lekarza.

Gwarancja

Wyrób jest objęty 36-miesięczną gwarancją.

Użytkownik powinien mieć świadomość, że zmiany lub modyfikacje, które nie zostały wyraźnie zatwierdzone, mogą spowodować unieważnienie gwarancji, licencji na użytkowanie i wyłączeń.

Aktualną i pełną treść umowy gwarancyjnej opublikowano na stronie internetowej firmy Blatchford.

Zgłaszanie poważnych incydentów

W mało prawdopodobnym przypadku wystąpienia poważnego incydentu związanego ze stosowaniem tego wyrobu incydent należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi krajowemu.

Aspekty środowiskowe

Ten produkt został wykonany z materiału nadającego się do recyklingu. O ile jest to możliwe, komponenty należy poddać recyklingowi zgodnie z lokalnymi przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami.

Zachowanie etykiety z opakowania

Zaleca się, aby lekarz zachował etykietę z opakowania jako potwierdzenie dostarczenia wyrobu.

Potwierdzenia dotyczące znaków towarowych

Blatchford jest zarejestrowanym znakiem towarowym firmy Blatchford Products Limited.

Adres siedziby producenta

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Wielka Brytania.

Índice	65
1 Descrição e finalidade	66
2 Informações de segurança.....	67
3 Componentes	68
4 Funcionamento.....	68
5 Manutenção	69
6 Limitações à utilização	69
7 Recomendações de ajuste	70
8 Dados técnicos	71
9 Informações para encomendas.....	72

1 Descrição e finalidade

Salvo indicação em contrário, estas instruções de utilização destinam-se ao ortoprotésico e ao utilizador.

O termo "dispositivo" é utilizado em referência ao Tubo de alumínio com 30 mm de diâmetro.

Leia e certifique-se de que comprehende estas instruções, com particular destaque para todas as informações de segurança e instruções de manutenção.

Aplicação

Este dispositivo deve ser utilizado exclusivamente como encaixe protético de membro inferior e destina-se apenas a um único utilizador.

O dispositivo é utilizado como elemento de ligação entre dois adaptadores de fixação de tubo da Blatchford, para utilização em sistemas transfemorais e transtibiais. O dispositivo permite ajustar o comprimento e, quando combinado com adaptadores de fixação, permite ainda o ajuste de rotação nos referidos sistemas.

O dispositivo apresenta três comprimentos padrão (200/400/500 mm) e pode ser cortado para permitir um alinhamento personalizado do membro e um ajuste do comprimento para se adaptar ao utilizador.

Características

- Construção leve e robusta de alumínio
- Três comprimentos padrão à escolha com 30 mm de diâmetro

Nível de atividade

Este dispositivo é adequado para níveis de atividade 1–4 (aplicam-se limites de peso, consulte *Dados técnicos*). Existem exceções, naturalmente, e nas nossas recomendações pretendemos ter em conta circunstâncias especiais e individuais. Qualquer decisão neste sentido deve ser tomada de forma ponderada e com base em informação detalhada.

Nível de atividade 1

Possui a capacidade ou o potencial de utilizar uma prótese para as transferências ou deambulação em superfícies niveladas, com uma cadência fixa. Típico do deambulador doméstico com ou sem limitações.

Nível de atividade 2

Tem a capacidade ou o potencial de deambulação, sendo capaz de ultrapassar barreiras ambientais de nível baixo como, por exemplo, bermas, escadas, ou superfícies irregulares. Típico do deambulador comunitário com limitações.

Nível de atividade 3

Possui a capacidade ou o potencial de deambular com uma cadência variável. Típico do deambulador comunitário capaz de ultrapassar a maioria das barreiras ambientais e que, possivelmente, tem uma atividade profissional, terapêutica ou desportiva que exige a utilização de prótese para outras finalidades além da simples locomoção.

Nível de atividade 4

Possui a capacidade ou o potencial de deambulação protética que ultrapassa as competências básicas de deambulação, demonstrando elevado impacto, tensão ou níveis de energia. Típico das exigências protéticas de crianças, adultos ativos ou atletas.

Contraindicações

Não são conhecidas quaisquer contraindicações se utilizado de acordo com estas instruções.

Benefício clínico

- Proporciona uma ligação leve entre os componentes da prótese.

2 Informações de segurança



Este símbolo de aviso destaca as informações de segurança importantes que devem ser cuidadosamente respeitadas.

! Quaisquer alterações no desempenho ou funcionamento da prótese (por exemplo, folga excessiva ou ruídos estranhos) devem ser comunicadas de imediato ao fornecedor.

! Utilize sempre os corrimões, se existentes, seja para descer escadas ou em qualquer outra situação.

! Evite a exposição a condições extremas de calor/frio. Mantenha afastado de fontes de calor, Evite a exposição direta à luz solar e não deixe dentro de um carro em dias de muito calor.

! O dispositivo não se destina a uma imersão prolongada, mas é adequado para utilização no duche e no exterior. Certifique-se de que qualquer utilização do dispositivo em água respeita as condições indicadas na secção *Limitações à utilização*.



O utilizador não deve ajustar nem alterar a configuração do dispositivo.



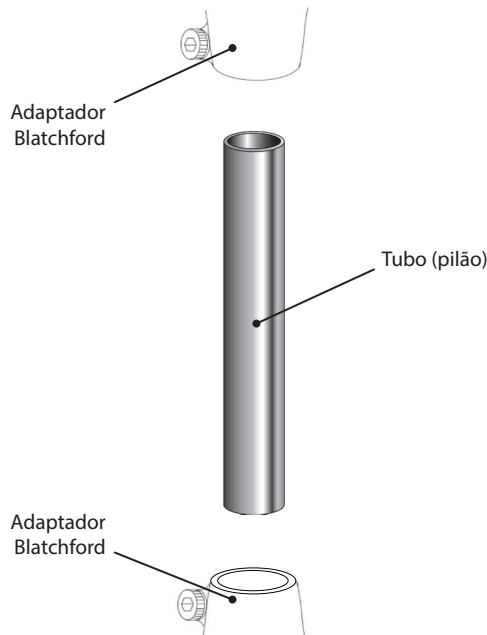
O utilizador deve ser aconselhado a contactar o ortoprotésico caso haja alguma alteração na sua situação.

3 Componentes

Peça principal

- Tubo Tubo de alumínio com 30 mm de diâmetro

Identificação dos componentes



4 Funcionamento

Este dispositivo proporciona um elemento de ligação entre dois adaptadores de fixação de tubo Blatchford e, quando utilizado em conjunto com os referidos adaptadores, permite o ajuste de rotação e comprimento num sistema transfemoral ou transtibial.

Tubo disponível em três comprimentos padrão, que podem ser cortados no comprimento desejado por uma pessoa com a devida formação, para que se adapte aos requisitos do utilizador. Isto permite uma utilização confortável e um alinhamento correto para assegurar um funcionamento correto durante a utilização da prótese.

5 Manutenção

Inspecione visualmente o dispositivo com regularidade.

Comunique quaisquer alterações no desempenho deste dispositivo ao ortoprotésico/fornecedor (por exemplo, ruídos estranhos, folga excessiva, perda de alinhamento ou desgaste significativo). Informe o ortoprotésico/fornecedor de quaisquer alterações no peso corporal e/ou nível de atividade.

Limpeza

Utilize um pano húmido e sabão suave para limpar as superfícies exteriores.
NÃO utilize produtos de limpeza agressivos.

As restantes instruções nesta secção destinam-se apenas ao ortoprotésico.

Esta manutenção deve ser realizada apenas por técnicos qualificados (ortoprotésico ou técnico com formação adequada).

Deve realizar os seguintes trabalhos de manutenção, pelo menos, uma vez por ano:

- Verifique se o tubo está bem fixado. Se estiver solto, retire, limpe e volte a fixar.
- Verifique se existem defeitos que possam afetar o funcionamento adequado.

Certifique-se de que o utilizador leu e compreendeu todas as informações de segurança e manutenção ao nível do utilizador.

Aconselhe o utilizador a efetuar regularmente uma inspeção visual do dispositivo e, caso detete sinais de desgaste que possam afetar o funcionamento, deve comunicar esse facto ao fornecedor (por exemplo, desgaste significativo).

Aconselhe o utilizador a informar o ortoprotésico/fornecedor de quaisquer alterações no peso corporal e/ou nível de atividade.

Se este dispositivo for utilizado para uma atividade extrema, é necessário rever o nível e o intervalo de manutenção e, se necessário, deve receber aconselhamento e apoio técnico para planejar um novo cronograma de manutenção em função da frequência e natureza da atividade. Tal deve ser decidido mediante uma avaliação de riscos local levada a cabo por uma pessoa devidamente qualificada.

6 Limitações à utilização

Vida útil prevista

Deve ser efetuada uma avaliação de riscos local com base na atividade e utilização.

Levantamento de pesos

O peso e a atividade do utilizador estão condicionados aos limites indicados.

O peso que o utilizador pode transportar deve basear-se numa avaliação de riscos local.

Ambiente

Este dispositivo não se destina a uma imersão prolongada. Se este dispositivo entrar em contacto com água salgada ou com cloro, deve ser lavado com água limpa e secado. Uma corrosão ligeira na superfície não irá afetar o funcionamento nem a segurança deste dispositivo. No entanto, em caso de corrosão grave, deixe de utilizar este dispositivo e contacte o seu ortoprotésico.

Utilizar apenas entre -15 °C e 50 °C.



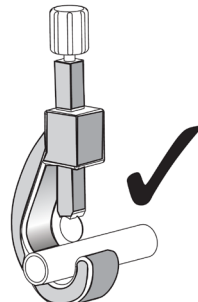
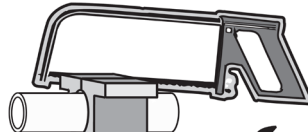
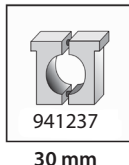
Adequado para utilização no duche

7 Recomendações de ajuste

As instruções nesta secção destinam-se apenas ao ortoprotésico.

Corte no comprimento

O dispositivo pode ser cortado no comprimento desejado (consulte *Comprimento de ajuste* na Secção 8). Certifique-se de que o dispositivo é cortado em esquadria e que são eliminadas as extremidades afiadas.



Sintoma	Solução
Produz-se um ruído recorrente num dos pontos de fixação.	O dispositivo tem de ser fixado para que não haja movimento. Verifique se a extremidade do tubo foi cortada em esquadria.
O dispositivo move-se para fora da sua posição.	O utilizador não pode utilizar o dispositivo até este ser ajustado, reparado ou substituído.

8 Dados técnicos

Intervalo de temperatura de funcionamento e armazenamento:

Entre -15 °C e 50 °C

Peso do componente:

200 mm de comprimento 150 g

400 mm de comprimento 285 g

500 mm de comprimento 360 g

Nível de atividade:

1–4

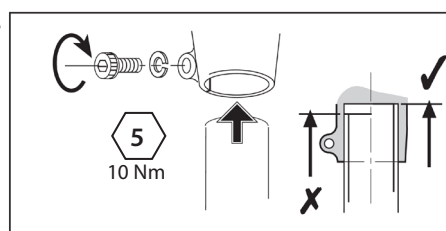
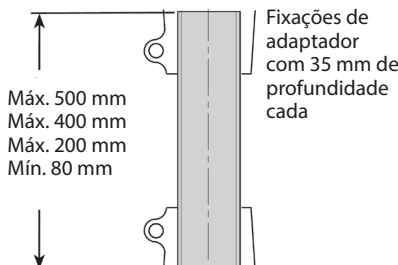
Peso máximo do utilizador: 125 kg/1–3
100 kg/1–4

Tipo de fixação: Proximal/Distal – Tubo ø 30 mm

Intervalo de ajuste: Rotação axial 360°

Comprimento: 200/400/500 mm

Comprimento de ajuste



Armazenamento e manuseamento

Ao armazenar o produto durante longos períodos, certifique-se de que este não tem humidade e que é armazenado à temperatura ambiente.

9 Informações para encomendas

Dispositivo	Referência
Tubo de alumínio com 30 mm de diâmetro - 200 mm de comprimento	903220/200
Tubo de alumínio com 30 mm de diâmetro - 400 mm de comprimento	903220/400
Tubo de alumínio com 30 mm de diâmetro - 500 mm de comprimento	903220/500

Responsabilidade

O fabricante recomenda utilizar o dispositivo apenas nas condições especificadas e para os fins previstos. A manutenção do dispositivo deve ser efetuada de acordo com as instruções de utilização fornecidas com o dispositivo. O fabricante não é responsável por quaisquer acontecimentos adversos que decorram da combinação de componentes não autorizados pelo mesmo.

Conformidade CE

Este produto cumpre os requisitos do Regulamento (UE) 2017/745 relativo aos dispositivos médicos. Este produto foi classificado como um dispositivo da classe I, de acordo com as regras de classificação estipuladas no anexo VIII do referido regulamento. O certificado da declaração de conformidade UE está disponível no seguinte endereço de Internet: www.blatchford.co.uk



Dispositivo médico



Um doente – utilização múltipla

Compatibilidade

A combinação com produtos da marca Blatchford está autorizada, desde que o produto da outra marca tenha sido testado em conformidade com as normas aplicáveis e o regulamento relativo a dispositivos médicos, nomeadamente o teste estrutural, a compatibilidade dimensional e o desempenho em campo controlado.

A combinação com outros produtos com a marcação CE apenas é permitida após a realização de uma avaliação de riscos local documentada por um ortoprotésico.

Garantia

O presente dispositivo está abrangido por uma garantia de 36 meses.

O utilizador deve estar informado de que as alterações ou modificações que não sejam expressamente autorizadas irão anular a garantia, as licenças de utilização e as isenções.

Consulte o website da Blatchford para aceder à versão integral da declaração de garantia em vigor.

Comunicação de incidentes graves

No caso improvável de ocorrer um incidente grave com este dispositivo, contacte o fabricante e a sua autoridade nacional competente.

Aspectos ambientais

Este produto é fabricado com material reciclável. Quando possível, os componentes devem ser reciclados de acordo com os regulamentos locais de manuseamento de resíduos.

Conservação do rótulo da embalagem

O ortoprotésico deverá guardar o rótulo da embalagem do dispositivo para efeitos de registo do dispositivo fornecido.

Declaração de marcas comerciais

Blatchford é uma marca registada da Blatchford Products Limited.

Sede social do fabricante

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

Obsah	74
1 Popis a zamýšlený účel	75
2 Bezpečnostní informace	76
3 Konstrukce	77
4 Funkce	77
5 Údržba	78
6 Omezení použití	78
7 Doporučení k montáži	79
8 Technické údaje	80
9 Informace pro objednávání	81

1 Popis a zamýšlený účel

Není-li uvedeno jinak, je tento návod k použití určen pro protetiky a uživatele.

Výraz *prostředek*, který se používá v celém návodu, označuje hliníkovou trubku průměru 30 mm.

Přečtěte si prosím tyto pokyny a ujistěte se, že jim rozumíte, zejména všechny bezpečnostní informace a pokyny pro údržbu.

Použití

Tento prostředek je určen k použití výhradně pro protézy dolních končetin určené pro jednoho uživatele.

Prostředek se používá jako spojovací prvek mezi dvěma trubkovými upínacími adaptéry Blatchford pro použití jak v transfemorálních, tak v transtibiálních systémech. Tento prostředek umožňuje nastavení délky a v kombinaci s upínacími adaptéry nastavení rotace v takových systémech.

Prostředek je k dispozici ve třech standardních délkách (200/400/500 mm) a může být dále seříznut pro individuální vyrovnání končetiny a nastavení délky tak, aby vyhovovaly amputaci.

Vlastnosti

- Lehká, silná hliníková konstrukce
- K dispozici jsou tři standardní délky o průměru 30 mm.

Stupeň aktivity

Tento prostředek je vhodný pro úrovně aktivity 1–4 (platí hmotnostní limity, viz *Technické údaje*). Samozřejmě existují výjimky a v našem doporučení umožňujeme přizpůsobení podle jedinečných, individuálních okolností, avšak takové rozhodnutí musí být učiněno na základě rádného a důkladného zdůvodnění.

Stupeň aktivity 1

Schopnost nebo předpoklady používat protézu pro přesuny nebo pohyb na rovných površích při konstantní rychlosti chůze. Typické pro limitovaný a nelimitovaný interiérový typ uživatele.

Stupeň aktivity 2

Schopnost nebo předpoklady pro chůzi se schopností překonávat malé přírodní nerovnosti a překážky, jako jsou obrubníky, schody nebo nerovné povrchy. Typické pro limitovaný exteriérový typ uživatele.

Stupeň aktivity 3

Schopnost nebo předpoklady pro pohyb s různou rychlostí chůze. Typické pro nelimitovaný typ exteriérového uživatele, který má schopnost překonat většinu přírodních nerovností a může mít odbornou, terapeutickou nebo cvičební aktivitu, která vyžaduje protetické využití nad rámec jednoduché lokomoce.

Stupeň aktivity 4

Schopnost nebo předpoklady protetické aktivity, která přesahuje základní pohybové dovednosti, s očekávanými výraznými rázy, namáháním nebo působením vysoké energie. Typické pro protetické požadavky dítěte, aktivního dospělého nebo sportovce.

Kontraindikace

Nejsou známy žádné kontraindikace při použití v souladu s těmito pokyny.

Klinický přínos

- Poskytuje lehké spojení mezi protetickými součástmi.

2 Bezpečnostní informace

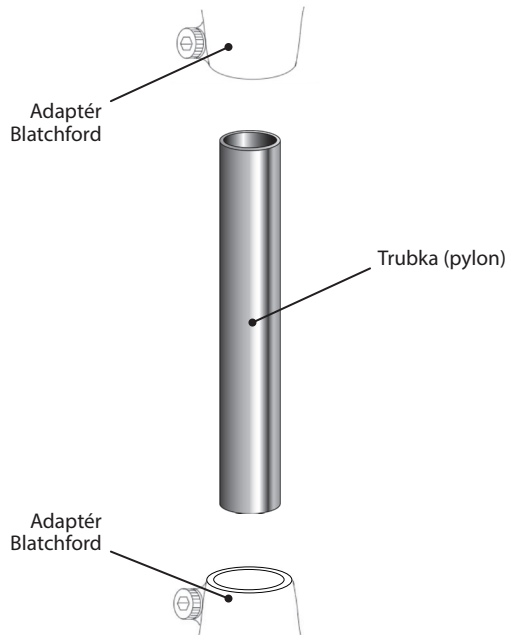
-  Tento výstražný symbol označuje důležité bezpečnostní informace, které je třeba pečlivě dodržovat.
-  Jakékoli změny ve výkonu nebo funkci končetiny, např. nadměrná volnost nebo neobvyklé zvuky, by měly být okamžitě nahlášeny poskytovateli protetických služeb.
 -  Při chůzi ze schodů a vždy, když je k dispozici, používejte zábradlí.
 -  Chraňte před extrémním teplem a/ nebo chladem. Neumisťujte do blízkosti žádného zdroje tepla. Nenechávejte na přímém slunci ani v autě v horkém počasí.
 -  Prostředek není určen pro dlouhodobé ponoření, ale je vhodný pro sprchování a pro venkovní použití. Zajistěte, aby jakékoli použití prostředku ve vodě splňovalo podmínky uvedené v části *Omezení použití*.

3 Konstrukce

Hlavní část

- Trubka Hliníková trubka o průměru 30 mm

Identifikace komponenty



4 Funkce

Tento prostředek poskytuje spojovací prvek mezi dvěma adaptéry trubkové svorky Blatchford a používá se společně s takovými adaptéry, poskytuje rotační a délkové nastavení v transfemorálním nebo transtibiálním systému.

K dispozici jsou tři standardní délky trubek, které jsou určeny k seříznutí na délku vhodně vyškolenou osobou, aby vyhovovaly požadavkům amputace. Umožňuje to pohodlné nasazení a správné vyrovnání, aby byla zajištěna správná funkce při používání protézy.

5 Údržba

Prostředek pravidelně vizuálně kontrolujte.

Jakékoli změny ve výkonu tohoto prostředku nahlaste protetikovi / poskytovateli protetických služeb, např. neobvyklé zvuky, nadmerná vůle, ztráta vyrovnaní nebo výrazné opotřebení.

Protetika / poskytovatele protetických služeb informujte o všech změnách tělesné hmotnosti a/nebo úrovně aktivity.

Čištění

K čištění vnějších povrchů použijte vlhký hadřík a jemné mýdlo.

NEPOUŽÍVEJTE agresivní čisticí prostředky.

Zbývající pokyny v této části jsou určeny pouze pro protetiky.

Tuto údržbu smí provádět pouze kvalifikovaný personál (protetik nebo vhodný vyškolený technik)

Následující běžná údržba musí být prováděna nejméně jednou ročně:

- Zkontrolujte pevnost trubky. V případě uvolnění ji vyjměte, vyčistěte a znova nasadte.
- Zkontrolujte vady, které by mohly mít vliv na správnou funkci.

Zajistěte, aby si uživatel přečetl a porozuměl všem bezpečnostním informacím a informacím o údržbě na úrovni uživatele.

Uživateli upozorněte, že se doporučuje pravidelná vizuální kontrola koncetiny a že známky opotřebení, které by mohly mít vliv na funkci, je nutné nahlásit poskytovateli protetických služeb (např. významné opotřebení).

Poučte uživatele, aby protetika / poskytovatele protetických služeb informoval o všech změnách tělesné hmotnosti a/nebo úrovně aktivity.

Pokud je tento prostředek používán pro extrémní aktivity, musí být zkontovalována úroveň a interval údržby a v případě potřeby vyhledána rada a technická podpora pro plánování nového plánu údržby v závislosti na frekvenci a povaze činnosti. To by mělo být určeno místním hodnocením rizik provedeným vhodně kvalifikovanou osobou.

6 Omezení použití

Zamýšlená životnost

Místní hodnocení rizik by mělo být provedeno na základě aktivity a použití.

Zvedání břemen

Hmotnost a aktivity uživatele se řídí uvedenými limity.

Povolené zatížení uživatele by měla vycházet z místního posouzení rizik.

Prostředí

Prostředek není určen pro dlouhodobé ponoření do vody. Pokud tento prostředek přijde do styku se slanou nebo chlorovanou vodou, měl by být opláchnut sladkou vodou a vysušen. Lehká povrchová koroze neovlivňuje funkci ani bezpečnost tohoto prostředku. Pokud je však zjevná výrazná koroze, přestaňte tento prostředek používat a kontaktujte svého protetika.

Výhradně k použití při teplotě -15 °C až 50 °C.



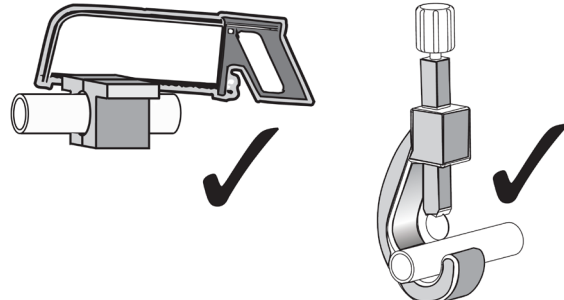
Vhodné pro použití ve sprše

7 Doporučení k montáži

Pokyny v této části jsou určeny pouze pro protetiky.

Řezání na délku

Prostředek lze zkrátit na požadovanou délku (viz Délka pro montáž v části 8). Prostředek vždy řežte kolmo a odstraňte ostré hrany.



Problém	Řešení
Opakující se hluk se vyskytuje v jakémkoli místě upnutí.	Prostředek musí být zajištěn tak, aby nedocházelo k jeho pohybu. Zkontrolujte, zda byl konec trubky uříznut kolmo.
Prostředek je mimo svou pozici.	Uživatel nesmí používat prostředek, dokud nebude upraven, opraven nebo vyměněn.

8 Technické údaje

Rozsah provozních a skladovacích teplot:

-15 °C až 50 °C

Hmotnost komponentu.

Délka 200 mm	150 g
Délka 400 mm	285 g
Délka 500 mm	360 g

Stupeň aktivity: 1–4

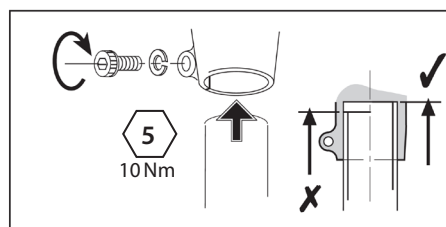
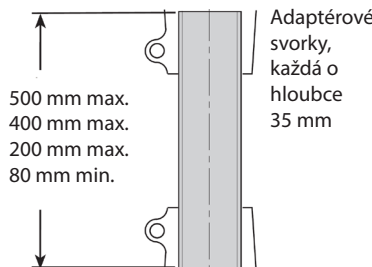
Maximální hmotnost uživatele: 125 kg / 1–3
100 kg / 1–4

Typ nástavce: Proximální/distální—Ø30 mm trubice

Rozsah seřízení: Rotace 360 °

Délka: 200/400/500 mm

Délka pro montáž



Skladování a manipulace

Při dlouhodobém skladování zajistěte, aby byl produkt suchý a skladován při pokojové teplotě.

9 Informace pro objednávání

Prostředek	Číslo dílu
Hliníková trubka o průměru 30 mm – délka 200 mm	903220/200
Hliníková trubka o průměru 30 mm – délka 400 mm	903220/400
Hliníková trubka o průměru 30 mm – délka 500 mm	903220/500

Zodpovědnost

Výrobce doporučuje používat prostředek pouze za stanovených podmínek a pro zamýšlené účely. Údržba prostředku musí být prováděna v souladu s pokyny k použití, které byly dodány s prostředkem. Výrobce nenesе odpovědnost za jakýkoli nepříznivý výsledek způsobený kombinací komponent, které nebyly autorizovány.

Soulad CE

Tento produkt splňuje požadavky směrnice EU 2017/745 o zdravotnických prostředcích. Tento produkt byl klasifikován jako produkt třídy I podle klasifikačních kritérií uvedených v příloze VIII tohoto předpisu. Prohlášení o shodě EU je dostupné na následující internetové adrese:
www.blatchford.co.uk



Zdravotnický prostředek



Jeden pacient – více použití

Kompatibilita

Kombinace se značkovými produkty Blatchford je schválena na základě testování v souladu s příslušnými normami a MDR, včetně strukturálních zkoušek, rozměrové kompatibility a sledovaného výkonu v terénu.

Kombinace s alternativními produkty s označením CE musí být provedena s ohledem na zdokumentované místní posouzení rizik provedené protetikem.

Záruka

Na tento prostředek se poskytuje záruka po dobu 36 měsíců.

Uživatel by si měl být vědom, že změny nebo úpravy, které nejsou výslovнě schváleny, mohou zrušit platnost záruky, provozních licencí a výjimek.

Aktuální úplné prohlášení o záruce najeznete na webových stránkách společnosti Blatchford.

Hlášení vážných nehod

V nepravděpodobném případě, že dojde k vážné nehodě v souvislosti s tímto prostředekem, měla by být nahlášena výrobci a příslušnému národnímu orgánu.

Aspekty životního prostředí

Tento produkt je vyroben z recyklovatelného materiálu. Pokud je to možné, měly by být komponenty recyklovány v souladu s místními předpisy pro nakládání s odpady.

Uchování štítku na obalu

Protetikovi se doporučuje uchovat štítek na obalu jako záznam o dodaném prostředku.

Uznání ochranné známky

Blatchford je registrovaná ochranná známka společnosti Blatchford Products Limited.

Sídlo výrobce

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Spojené království.

blatchford.co.uk/distributors

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

EC REP

Blatchford Europe GmbH
Am Prime-Parc 4
65479 Raunheim Germany

