

Silcare Active Cushion Liner Silcare Active Locking Liner

User Guide

SATTCP22–SATTCP40
SATTLP22–SATTLP40

EN	User Guide	2
DA	Brugervejledning	10
NO	Brukerhåndbok	18
FI	Käyttöopas	26
SV	Användarhandbok	34
RU	Руководство пользователя	42
ZH	用户指南	50
AR	دليل المستخدم	58

Contents



Contents	2
1 Description and Intended Purpose	3
2 Safety Information	4
3 Construction	5
4 Maintenance	5
4.1 Cleaning the Device	6
4.2 Cleaning the Residual Limb.....	6
5 Limitations on Use	6
6 Donning the Device	7
7 Fitting Advice.....	7
8 Technical Data	8

1 Description and Intended Purpose

These instructions are for the user. Please keep these instructions.

The term *device* is used throughout these instructions for use to refer to Silcare Active Cushion/Locking Liner.

Make sure that you understand all instructions for use, drawing particular attention to all maintenance and safety information sections.

Application

This device is an interface component for use only as part of a lower limb prosthesis.

Intended for single user.
















It is intended for moderate to high activity users with well covered residual limbs.

The Blatchford Silcare Active silicone liner provides a cushioned socket interface and is manufactured from biocompatible materials.

Note that some high activity users with poor residual limb tissue coverage and/or high sensitivity may prefer the comfort of the softer silicone Silcare Walk liner to the firmer Silcare Active liner. Conversely, some low activity users with good residual limb tissue coverage and/or low sensitivity may prefer the security of the firmer Silcare Active liner to the softer Silcare Walk liner.

Please read these instructions carefully before fitting the device.

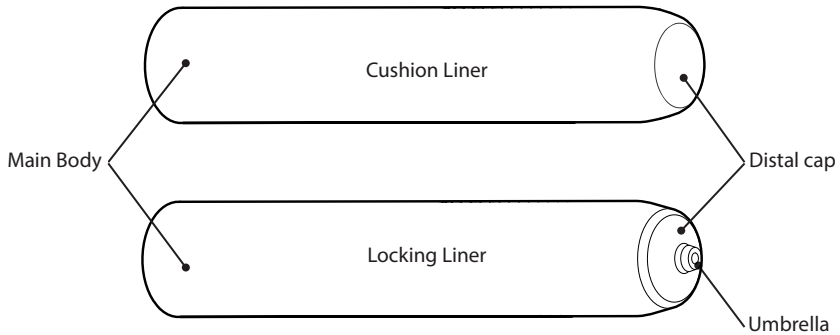
2 Safety Information

-  This warning symbol highlights important safety information.
-  Inspect the device for damage/deterioration before and after each use. Report anything that might affect functionality.
-  Any deterioration in residuum condition or any change in sensation should be reported to the practitioner. If the residual limb has tissue damage, the use of the device should be stopped.
-  Make sure that any damaged skin or open wound is properly and suitably dressed to prevent direct contact with the device.
-  Wearers with sensitive skin, diabetics and vascular cases should be extra vigilant and may need to apply lubricant to sensitive areas. We recommend a routine visual check and if required the user should consult their medical practitioner.
-  For other medical conditions the user should follow the advice and recommendation of a physician or a medical practitioner regarding skin care.
-  **Do not** use alcohol sprays, household cleaners, or abrasives. These cleaning materials could damage the device and irritate skin.
-  **Do not** pull or stretch the fabric. Fingernails, sharp jewelry, and the locking pin can tear the fabric. If the fabric is torn, stop using it and contact a Blatchford sales representative.
-  Sockets with sharp proximal edges can tear the device.
-  Take care when handling the device to avoid possible contamination with materials such as fibreglass which will stick to the device and cause skin irritation.
-  When donning a sock, clothing and the prosthetic limb, be aware that the device can build up a static charge.
-  To avoid danger of suffocation, keep the device away from babies and children.
-  Keep the device away from direct heat sources.
-  **Only** use the device in combination with corrosion resistant components.
-  Do not overtighten the locking pin.

3 Construction

Principal Parts

- Fabric (polyamide and lycra)
- Main Body (silicone)
- Distal Cap (silicone)
- Umbrella (nylon)



4 Maintenance


Advise users to report the following to their practitioner:


- Tears in the fabric or the silicone
- Tissue damage on the residual limb
- Changes in either body weight or activity level
- Deterioration/changes to the residual limb
- Changes in the performance of the device


Note... Perspiration discolors some socket materials.

4.1 Cleaning the Device

Wash the inside of the device daily to avoid any build up of bacteria.

 **Take care handling the device when it is inside out to avoid picking up dust, grit and other contamination which could cause irritation to the skin.**

 **Dry thoroughly before use.**

 **Do not tumble dry.**

Washing by Hand

1. Invert the device so that its silicone side points externally.
2. Clean the silicone and the distal cap with a solution of water and unperfumed, pH balanced soap.
3. Invert the device so that its silicone side points internally.
4. Clean the valve and carefully clean the distal cap (only locking type).
5. Rinse the device with clean water to remove all residues.
6. Either pat dry the device with a lint-free cloth, or leave it to air dry. Take care when drying and handling the device.

Note... Always dry the device with the silicone side of the device pointing internally. Otherwise, the fabric can stretch and become distorted.


Machine Wash

Suitable for machine washing at 30 °C.


 **Do not invert the device for machine washing.**

4.2 Cleaning the Residual Limb

Inspect residual limb before and after prosthetic limb use or at least daily.

 **Any deterioration in residuum condition should be reported to the practitioner. If the residual limb has tissue damage, the use of the device should be stopped.**

1. Clean the skin daily with an unperfumed, pH balanced soap.
2. Rinse the skin with clean water to remove all residues.
3. Apply lotion to dry skin, as recommended by a practitioner.

 **Make sure that any damaged skin or open wound is properly and suitably dressed to prevent direct contact with the device.**

5 Limitations on Use

Environment

Avoid exposing the device to corrosive elements such as acids, industrial detergents, bleach or chlorine. The use of creams or lotions with this device should be used with caution as these can cause the device to soften and stretch or distort.


Keep away from sharp objects (such as jewelry, fingernails).


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



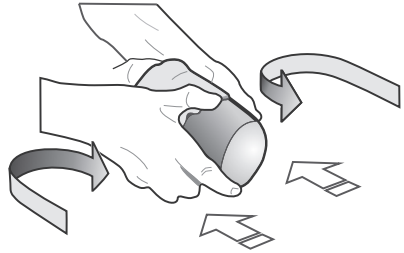
Suitable for shower use

6 Donning the Device

 Care must be taken during donning/doffing not to damage the device with fingernails, sharp jewelry or the locking pin.

 Do NOT pull or stretch the device.

1. Roll the device inside out.
2. Make sure the device is positioned correctly to suit the top profile.
3. Roll the device on taking care to expel any trapped air.



After donning the device, allow the user to wear it for 10 minutes. If the user feels numbness, tingling or any unusual sensation within 10 minutes, do the following:

4. Doff the device, and wait until normal sensation returns.
5. Don the device again.
6. If the user feels numbness, tingling or any unusual sensation again, stop using the device.

7 Fitting Advice

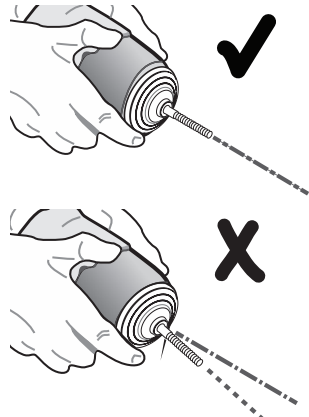
Cushion

The device must be worn in conjunction with an air-tight sleeve.

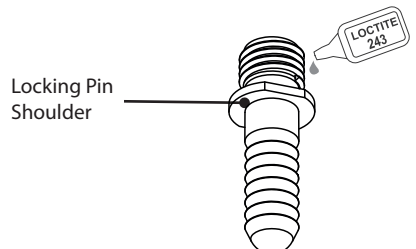
Locking

When using a locking liner the integrated matrix should finish just below fibula head/patella tendon level.

The locking pin must always follow the long axis of the residual limb. (See diagrams.)



The pin should be secured by applying Loctite 243 to the threads of the locking pin. Torque the locking pin to 3 Nm, or tighten it with your fingers by 1/8 to 1/4 of a turn.

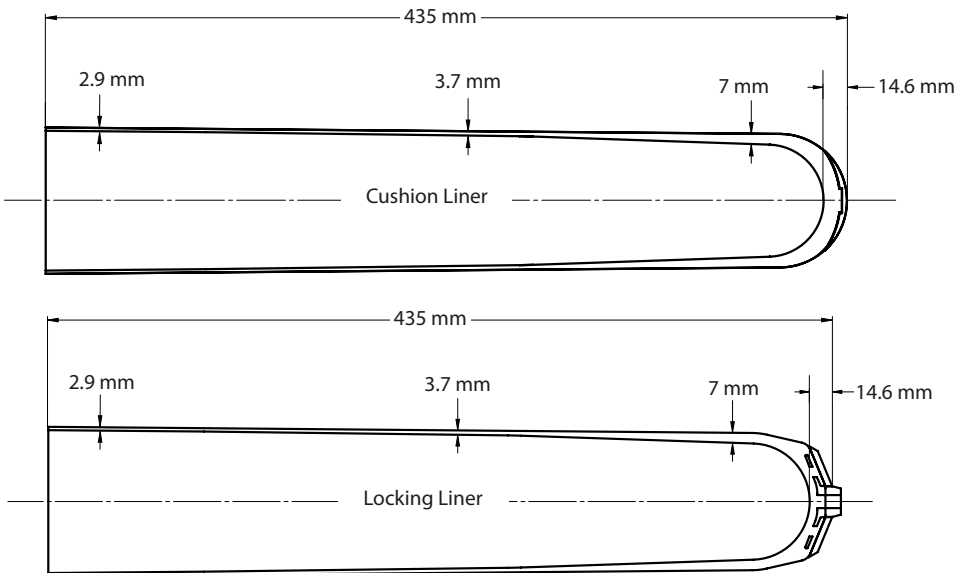


8 Technical Data

Principal Materials	polyamide, lycra, silicone, nylon
Shore Hardness	40 shore 00
Component Weight (size 28)	695 g (1 lb 8 oz)
Activity Level	3-4
Size Range	22-40 cm
Length (See diagram below)	435 mm
Internal Length (See diagram below)	420 mm
Matrix Length	Approx. 10 cm
Operating and Storage Temperature Range	-15 °C to 50 °C (5 °F to 122 °F)
Distal End Attachment (Locking Type Only)	M10 Requires Locking Pin With a Shoulder*
Locking Pin Shoulder Diameter	13.5-19 mm

*Locking Pin Not Supplied

Dimensions



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

Warranty

The device is warranted for 6 months from original date of purchase unless otherwise stated. See Blatchford catalogue for details.

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 fabricated from silicone rubber and fabric that cannot be easily recycled: please dispose of it responsibly as general waste, as per local waste handling regulations.

Trademark Acknowledgments

Silcare and Blatchford are registered trademarks of Blatchford Products Limited.

Manufacturer's Registered Address



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

Indhold.....	10
1 Beskrivelse og tilsigtet formål.....	11
2 Sikkerhedsinformation.....	12
3 Konstruktion	13
4 Vedligeholdelse	13
4.1 Rengøring af anordningen	14
4.2 Rengøring af stumpen	14
5 Begrænsninger i forbindelse med brugen.....	14
6 Påsætning af anordningen	15
7 Rådgivning vedrørende tilpasning	15
8 Tekniske data	16

1 Beskrivelse og tilsigtet formål

Denne brugsanvisning er til brugeren. Opbevar disse anvisninger.

Udtrykket *anordning* anvendes i hele brugsanvisningen og henviser til Silcare Active komfort-polstring/låse-liner.

Sørg for, at du har forstået hele brugsanvisningen, og bemærk især alle afsnit om vedligeholdelse og sikkerhed.

Anvendelse

Denne anordning er en kontaktfladekomponent og må udelukkende anvendes som en del af en underbensprotese.

Beregnet til en enkelt bruger.
















Den er beregnet til brugere med moderat til høj aktivitet, som har en godt afdækket stump.

Blatchford Silcare Active-silikonelinere tilvejebringer en polstret kontakt med hylstret, og den er fremstillet af biokompatible materialer. Beregnet til en bruger med lav til moderat aktivitet.

Bemærk, at nogle brugere med højt aktivitetsniveau og dårlig vævsdækning af stumpen og/eller høj følsomhed måske foretrækker den blødere Silcare Walk-liner af silikone frem for den fastere Silcare Active-liner. Omvendt kan andre brugere med lav aktivitet og god vævsdækning af stumpen og/eller lav følsomhed måske foretrække sikkerheden ved den fastere Silcare Active-liner frem for den blødere Silcare Walk-liner.

Læs venligst disse instruktioner grundigt igennem, inden anordningen tilpasses.

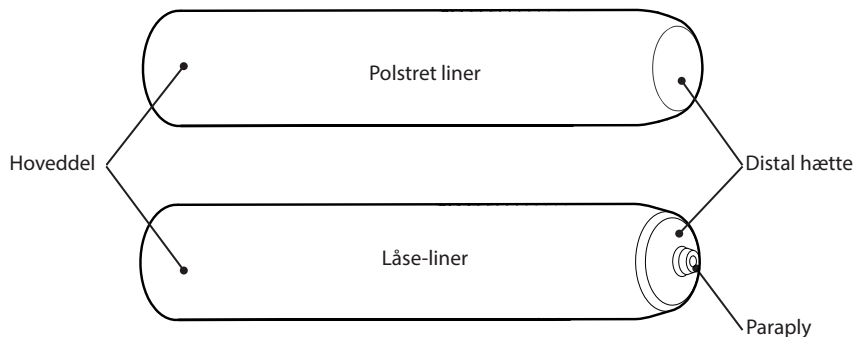
2 Sikkerhedsinformation

-  Dette advarselssymbol fremhæver vigtig sikkerhedsinformation.
-  Kontrollér anordningen for skader/forringelse før og efter hver brug. Rapportér alt som kan påvirke funktionaliteten.
-  Enhver forringelse i stumpens tilstand eller enhver ændring i følesansen skal rapporteres til den praktiserende læge. Brugen af anordningen skal ophøre, hvis der er vævsskade på stumpen.
-  Sørg for, at eventuel beskadiget hud eller et åbent sår forbindes korrekt for at forhindre direkte kontakt med anordningen.
-  Bærere med følsom hud, diabetes og karsygdomme skal udvise særlig forsigtighed og kan have behov for påføring af creme på følsomme områder. Vi anbefaler, at der foretages regelmæssig visuel kontrol, og hvis det bliver nødvendigt, skal brugeren rådføre sig med sin praktiserende læge.
-  Med hensyn til andre medicinske sygdomme bør brugeren følge en speciallæges eller en praktiserende læges råd og anbefalinger vedrørende hudbehandling.
-  **Undgå** anvendelse af spraydåser indeholdende alkohol, rengøringsmidler til husholdningsbrug eller slibemidler. Disse rensmidler kan beskadige anordningen og irritere huden.
-  **Undgå** at trække i eller strække stoffet. Fingernegle, skarpe smykker og låsestiften kan rive stoffet i stykker. Hvis der er revner i stoffet, skal brugen ophøre og en salgsrepræsentant fra Blatchford skal kontaktes.
-  Hylstre med skarpe, proksimale kanter kan danne revner i anordningen.
-  Udvis forsigtighed, når du håndterer anordningen for at undgå mulig forurening med materialer såsom glasfiber, der klæber til anordningen og forårsager hudirritation.
-  Når en sok, tøjet og protesen tages på, skal du være opmærksom på, at anordningen kan opbygge statisk elektricitet.
-  For at undgå kvælningsfare skal anordningen holdes væk fra babyer og børn.
-  Hold anordningen væk fra direkte varmekilder.
-  **Brug altid** anordningen sammen med komponenter, der er modstandsdygtige over for ætsning.
-  Låsestiften må ikke overspændes.

3 Konstruktion

Vigtige dele

- Stof (polyamid og lycra)
- Hoveddel (silikone)
- Distal hætte (silikone)
- Paraply (nylon)



4 Vedligeholdelse

Rådfør brugere om at rapportere følgende til deres praktiserende læge:

- Revner i stoffet eller silikonen
- Vævsskade på stumpen
- Ændringer i enten kropsvægt eller aktivitetsniveau
- Forringelse/ændringer af stumpen
- Ændringer i anordningens ydeevne

Bemærk... Sved misfarver visse hylstermaterialer.

4.1 Rengøring af anordningen

Vask anordningens inderside dagligt for at undgå eventuel samling af bakterier.



Udvis forsigtighed under håndtering af anordningen, når indersiden vender udad, med henblik på at undgå, at den opsamler støv, partikler og anden kontaminering, hvilket kan medføre hudirritation.



Lad tørre helt inden brug.



Må ikke tørres i tørretumbler.

Vask i hånden

1. Vend anordningen, så siden med silikone vender udad.
2. Rengør silikonen og den distale hætte med en opløsning af vand og uparfumeret, pH-neutral sæbe.
3. Vend anordningen, så siden med silikone vender indad.
4. Rengør ventilen, og rengør forsigtigt den distale hætte (kun låsetype).
5. Skyl anordningen med rent vand for at fjerne alle rester.
6. Dup enten anordningen tør med en fnugfri klud, eller lad den lufttørre. Udvis forsigtighed under tørring og håndtering af anordningen.

Bemærk... Anordningen skal altid tørres med siden med silikone vendende indad. Ellers kan stoffet overstrækkes eller blive skævt.

Maskinvask

Egnet til maskinvask ved 30 °C.



Anordningen må ikke vendes på vrangen under maskinvask.

4.2 Rengøring af stumpen

Efterse stumpen inden og efter brug af protesen, eller dagligt som minimum.



Enhver forringelse i stumpens tilstand skal rapporteres til den praktiserende læge. Bruget af anordningen skal ophøre, hvis der er vævsskade på stumpen.

1. Rens huden dagligt med en uparfumeret, pH-neutral sæbe.
2. Skyl huden med rent vand for at fjerne alle rester.
3. Påfør creme på tør hud ifølge den praktiserende læges anbefaling.



Sørg for, at eventuel beskadiget hud eller et åbent sår forbindes korrekt for at forhindre direkte kontakt med anordningen.

5 Begrænsninger i forbindelse med brugen

Miljø

Undgå at udsætte anordningen for ætsende elementer såsom syrer, industrielle rengøringsmidler, blegemiddel eller klor. Brug af creme eller lotion sammen med denne anordning bør foregå med forsigtighed, da disse kan blødgøre og udstrække eller forvride anordningen.

Hold væk fra skarpe genstande (f.eks. smykker, fingernegle).

Må kun anvendes ved temperaturer mellem -15 °C og 50 °C.



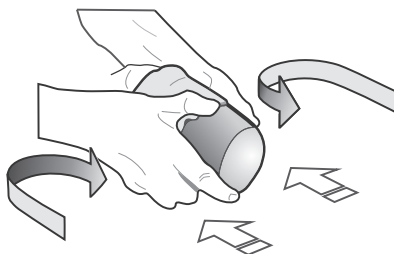
Egnet til brug i brusebad

6 Påsætning af anordningen

! Der skal udvises forsigtighed, når anordningen tages af og sættes på for at undgå, at den beskadiges med fingernegle, skarpe smykker eller låsestiften.

! Anordningen må IKKE trækkes i eller strækkes.

1. Rul anordningen op, så indersiden vender udad.
2. Sørg for, at anordningen er positioneret korrekt, så den passer til den øverste profil.
3. Rul anordningen på, mens det sikres, at indeholdt luft presses ud.



Lad brugeren bære anordningen i 10 minutter, når anordningen er sat på. Gør følgende, hvis brugeren mister følesansen, eller mærker en prikken eller en eller anden usædvanlig fornemmelse inden for 10 minutter:

4. Tag anordningen af, og vent til en normal fornemmelse opleves igen.
5. Sæt anordningen på igen.
6. Hvis brugeren mister følesansen, mærker en prikken eller en eller anden usædvanlig fornemmelse, skal brugen af anordningen stoppes.

7 Rådgivning vedrørende tilpasning

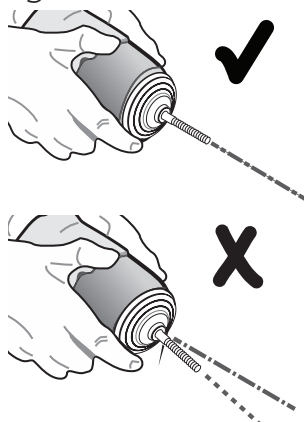
Polstring

Anordningen skal bæres sammen med en lufttæt manchete.

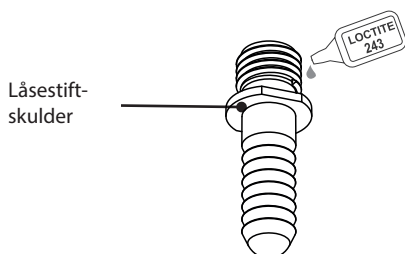
Låsning

Når der anvendes en låse-liner, skal den integrerede matrix stoppe umiddelbart under niveauet for fibulahovedet/patellaseten.

Låsestiften skal altid flugte med stumpens længdeakse (se diagrammer).



Stiften skal sikres ved at påføre Loctite 243 til gevindene på låsestiften. Tilspænd låsestiften til 3 Nm, eller stram den til med dine fingre med 1/8 til 1/4 af en omgang.

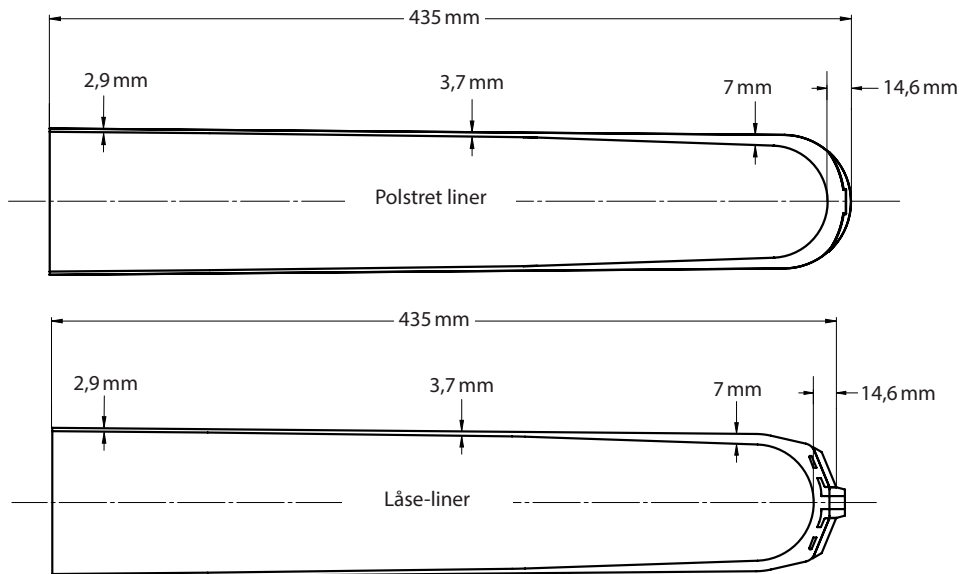


8 Tekniske data

Grundlæggende materialer	polyamid, lycra, silikone, nylon
Shore-hårdhed	40 shore 00
Komponentvægt (størrelse 28)	695 g
Aktivitetsniveau	3-4
Størrelsesområde	22-40 cm
Længde (Se nedenstående diagram)	435 mm
Inderlængde (Se nedenstående diagram)	420 mm
Matrix-længde	Ca. 10 cm
Temperaturområde for betjening og opbevaring	-15 °C til 50 °C
Vedhæftning på distal ende (Kun låsetype)	M10 Kræver låsestift med en skulder*
Diameter af låsestift med skulder	13,5-19 mm

*Låsestift medfølger ikke

Størrelser



Ansvar

Producenten anbefaler, at anordningen udelukkende bruges under de specificerede forhold og til de tilsigtede formål. Anordningen skal vedligeholdes i henhold til brugsanvisningen, der følger med anordningen. Producenten er ikke ansvarlig for ethvert negativt resultat, som er forårsaget af komponentkombinationer, der ikke er godkendt af producenten.

CE-overensstemmelse

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



Medicinsk udstyr



Enkelt patient – flergangsbrug

Garanti

Der ydes 6 måneders garanti på anordningen fra købsdatoen, medmindre andet er angivet. Se Blatchford-kataloget for at få flere oplysninger.

Rapportering af alvorlige hændelser

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

Miljømæssige aspekter

Dette produkt er fremstillet af silikonegummi og tekstil, der ikke egner sig til genbrug; bortskaf det ansvarligt som almindeligt affald i henhold til lokale retningslinjer for affaldshåndtering.

Producentens registrerede adresse

Silcare og Blatchford er registrerede varemærker tilhørende Blatchford Products Limited.

Anerkendelse af varemærket



Blatchford er et registreret varemærke tilhørende Blatchford Products Limited.

Innhold.....	18
1 Beskrivelse og tiltenkt formål	19
2 Sikkerhetsinformasjon.....	20
3 Konstruksjon.....	21
4 Vedlikehold.....	21
4.1 Rengjøring av enheten	22
4.2 Rengjøring av gjenværende lem.....	22
5 Begrensninger i bruken	22
6 Ta på enheten	23
7 Råd om passform	23
8 Tekniske data	24

1 Beskrivelse og tiltenkt formål

Disse instruksjonene er for brukeren. Oppbevar disse instruksjonene.

Begrepet *enhet* brukes i disse instruksjonene for å referere til Silcare Active Cushion / Locking Liner.

Forsikre deg om at du forstår alle bruksanvisningene, og vær særlig oppmerksom på alle avsnittene om vedlikehold og sikkerhetsinformasjon.

Bruksområde

Denne enheten er en kontaktflatekomponent som utelukkende skal brukes som en del av en protese for nedre ekstremiteter.

Beregnet for en enkelt bruker.
















Den er egnet for brukere i moderat til høy aktivitet med godt tildekket gjenværende lem.

Blatchford Silcare Active silikonbelegg gir en beskyttet kontaktflate, og er laget av biokompatible materialer. Den er egnet for brukere med lavt til moderat aktivitetsnivå.

Vær oppmerksom på at visse høyaktivitetsbrukere med dårlig vevsdekning på protesestumpen og/eller høy følsomhet kan foretrekke komforten ved den mykere Silcare Walk-lineren fremfor den fastere Silcare Active-lineren. Omvendt kan visse lavaktivitetsbrukere med god vevsdekning på protesestumpen og/eller lav følsomhet foretrekke sikkerheten ved den fastere Silcare Active-lineren fremfor den mykere Silcare Walk-lineren.

Les brukanvisningen nøye før du tilpasser enheten.

2 Sikkerhetsinformasjon

-  Dette advarselssymbolet fremhever viktig sikkerhetsinformasjon.
-  Inspiser enheten for skade/forverring før og etter hver bruk. Rapportert alt som kan påvirke funksjonaliteten.
-  Eventuell forverring i det gjenværende lemmets tilstand eller endring i følelse må rapporteres til legen. Hvis gjenværende lem har vevskader, bør man slutte å bruke enheten.
-  Sørg for at skadet hud eller åpne sår bandasjeres ordentlig for å unngå direkte kontakt med enheten.
-  Brukere med sensitiv hud, diabetes og vaskulære tilfeller bør være ekstra årvåkne, og trenger kanskje smøring på sensitive områder. Vi anbefaler en rutinemessig visuell sjekk, og brukeren bør snakke med legen sin om nødvendig.
-  For andre medisinske tilstander bør brukeren følge råd og anbefalinger fra en lege angående hudpleie.
-  Ikke bruk alkoholholdig spray, rengjøringsmidler beregnet på husholdning eller slipemidler. Disse rengjøringsmidlene kan skade enheten og irritere huden.
-  Ikke dra eller strekk stoffet. Negler, skarpe smykker og låsepinnen kan rive stoffet. Hvis stoffet er revet, slutt å bruke det og kontakt en salgsrepresentant fra Blatchford.
-  Sokler med skarpe proksimale kanter kan rive enheten.
-  Vær forsiktig ved håndtering av enheten for å unngå kontakt med materialer som glassfiber, dette fordi det kan sette seg fast i enheten og forårsake hudirritasjon.
-  Når du tar på sokker, klær eller protese, vær oppmerksom på at enheten kan bygge opp statisk elektrisitet.
-  For å unngå fare for kvelning, hold enheten unna babyer og barn.
-  Hold enheten unna direkte varmekilder.
-  Enheten må **kun** brukes sammen med korrosjonsbestandige komponenter.
-  Ikke stram låsepinnen for hardt.

3 Konstruksjon

Viktigste deler

- Stoff (polyamid og lycra)
- Hoveddel (silikon)
- Distalhetten (silikon)
- Paraply (nylon)



4 Vedlikehold


Råd brukere til å rapportere følgende til legen sin:

- Rifter i stoffet eller på silikonen
- Vevskade på gjenværende lem
- Endringer i enten kroppsvekt eller aktivitetsnivå
- Forvring/endinger i gjenværende lem
- Endringer i enhetens ytelse

Merk... Svette misfarger noen sokkelmaterialer.

4.1 Rengjøring av enheten

Vask innsiden av enheten daglig for å unngå oppbygning av bakterier.

 **Vær forsiktig ved håndtering av enheten når den er vrent for å unngå å fange opp støv, grus og andre forurensninger som kan føre til hudirritasjon.**

 **Tørk nøye før bruk.**

 **Må ikke tørkes i tørketrommel.**

Håndvask

1. Vreng enheten så silikonsiden peker utover
2. Rengjør silikonen og distalhetten med en blanding av vann og pH-balansert såpe uten parfyme.
3. Vreng enheten så silikonsiden peker innover.
4. Rengjør ventilen og rengjør forsiktig distalhetten (kun låsetypen).
5. Skyll enheten med rent vann for å fjerne alle rester.
6. Klapp enten enheten tørr med en lofri klut, eller la den lufttørke. Vær forsiktig når du tørker og håndterer enheten.

Merk... Tørk alltid enheten med silikonsiden pekende innover. Ellers kan stoffet strekke seg og bli forvrent.


Maskinvask

Kan vaskes i maskin på 30 °C.


 **Ikke vrent enheten for maskinvask.**

4.2 Rengjøring av gjenværende lem

Inspiser gjenværende lem før og etter bruk av protesen, og dette må som minimum gjøres daglig.

 **Eventuell forverring av det gjenværende lemmets tilstand bør rapporteres til legen. Hvis gjenværende lem har vevskader, bør man slutte å bruke enheten.**

1. Rengjør huden daglig med en pH-balansert såpe uten parfyme.
2. Skyll huden med rent vann for å fjerne alle rester.
3. Påfør krem på tørr hud, som anbefalt av lege.

 **Sørg for at skadet hud eller åpne sår bandasjeres ordentlig for å unngå direkte kontakt med enheten.**

5 Begrensninger i bruken

Miljø

Unngå å utsette enheten for etsende elementer som syrer, industrielle vaskemidler, blekemiddel eller klorin. Vær forsiktig ved bruk av krem eller lotion sammen med enheten, da det kan føre til at enheten blir myk og strekkes eller går ut form.


Hold enheten unna skarpe gjenstander (som smykker, negler).


Skal bare brukes i temperaturer mellom -15 og 50 °C.



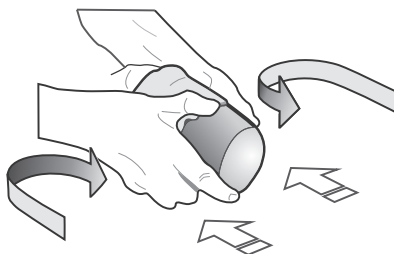
Egnet for bruk i dusjen

6 Ta på enheten

 Vær forsiktig når du tar den på / tar den av, så du ikke skader enheten med negler, skarpe smykker eller låsepinnen.

 IKKE dra eller strekk enheten.

1. Vreng enheten.
2. Sørg for at enheten er plassert slik at den passer topp-profilen.
3. Rull enheten forsiktig på, og sørg for å drive ut all fanget luft.



Etter du har tatt på enheten, la brukeren ha den på i ti minutter. Hvis brukeren føler nummenhet, prikking eller noen uvanlige følelser innen ti minutter, gjør følgende:

4. Ta av enheten, og vent til den normale følelsen kommer tilbake.
5. Ta på enheten igjen.
6. Hvis brukeren føler nummenhet, prikking eller noen uvanlige følelser igjen, slutt å bruke enheten.

7 Råd om passform

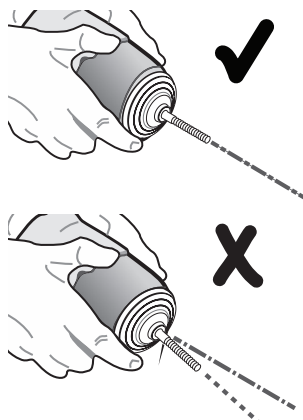
Beskyttelse

Enheden må brukes sammen med en lufttett hylse.

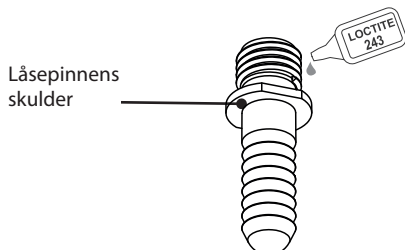
Lås

Når du bruker låsebelegg, bør den integrerte matrisen stoppe rett under nivået av fibulahodet/ patellarsenen.

Låsepinnen må alltid følge den lange akse av gjenværende lem. (Se diagrammer.)



Pinnen bør sikres ved å bruke Loctite 243 på gjengene på låsepinnen. Vri låsepinnen til 3 Nm eller stram den med fingrene med en åttendedels til en fjerdedels omgang.

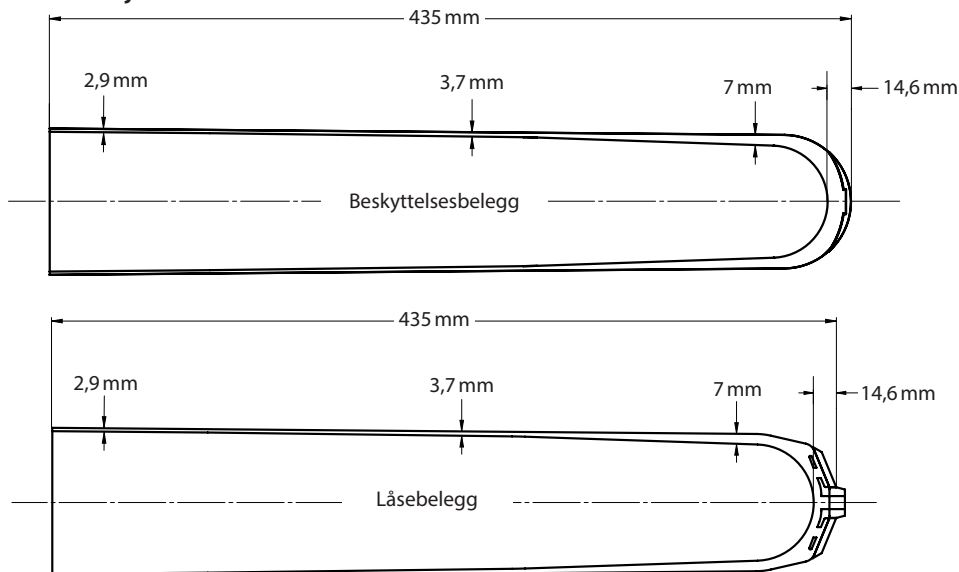


8 Tekniske data

Viktigste materialer	polyamid, lycra, silikon, nylon
Shore-hardhet	40 shore 00
Komponentvekt (størrelse 28)	695 g
Aktivitetsnivå	3–4
Størrelsesutvalg	22–40 cm
Lengde (Se diagram nedenfor)	435 mm
Internlengde (Se diagram nedenfor)	420 mm
Matriselengde	Omtrent 10 cm
Drifts- og lagringstemperaturområde:	-15 °C til 50 °C
Kobling til distalende (Kun låsetype)	M10 Krever låsepinne med skulder*
Diameter på låsepinnens skulder	13,5–19 mm

* Låsepinne følger ikke med

Dimensjoner



Erstatningsansvar

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

CE-samsvar

Dette produktet oppfyller kravene i Europaparlaments- og rådsforordning EU 2017/745 for medisinsk utstyr. Dette produktet er klassifisert som en klasse I-enhet i henhold til klassifiseringsreglene beskrevet i vedlegg VIII til forordningen. EU-samsvarserklæringen er tilgjengelig på følgende internettadresse: www.blatchford.co.uk



Medisinsk enhet



Enkelt pasient – flerbruk

Garanti

Denne enheten har en garanti på 6 måneder fra den originale kjøpsdatoen med mindre annet er oppgitt. Se Blatchfords katalog for detaljer.

Rapportering av alvorlige hendelser

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

Miljøaspekter

Produktet er laget av silikongummi og stoff som ikke kan resirkuleres enkelt: Kastes forsvarlig som restavfall, i henhold til lokale forskrifter for avfallshåndtering.

Varemerkeanerkjennelser

Silcare og Blatchford er registrerte varemerker tilhørende Blatchford Products Limited.

Produsentens registrerte adresse



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

Sisällys	26
1 Kuvaus ja käyttötarkoitus	27
2 Turvallisuustietoja	28
3 Rakenne	29
4 Huolto	29
4.1 Laitteen puhdistus	30
4.2 Amputaatiotyngän puhdistus	30
5 Käyttöä koskevat rajoitukset	30
6 Laitteen pukeminen	31
7 Sovitusta koskevia ohjeita	31
8 Tekniset tiedot	32

1 Kuvaus ja käyttötarkoitus

Nämä käyttöohjeet on tarkoitettu käyttäjälle. Säilytä nämä ohjeet.

Termi *laite* käytetään näissä ohjeissa puhuttaessa Silcare Active pehmustetupesta tai lukitustupesta.

Varmista, että ymmärrät kaikki käyttöohjeet ja erityisesti kaikki huoltoon ja turvallisuuteen liittyvät ohjeet.

Käyttö

Laite on liitäntäosa ja tarkoitettu käytettäväksi vain osana alaraajaproteesia.

Vain henkilökohtaiseen käyttöön.








Se on tarkoitettu kohtalaisen tai korkean aktiivisuustason käyttäjille, joilla on hyvin peitetty amputaatiotyngä.

Blatchford Silcare Active -silikonituppi toimii pehmustettuna holkkiiliitäntänä. Se on valmistettu bioyhteesopivista materiaaleista. Se on tarkoitettu matalan tai kohtalaisen aktiviteettitason käyttäjille.

Huomaa, että jotkut korkeamman aktiivisuustason käyttäjät, joiden amputaatiotyngässä ei ole riittävästi kudosta ja/tai se on erittäin arka, saattavat valita mieluummin pehmeämpää silikonia sisältävän Silcare Walk -sisäkkeen jäykemmän Silcare Active -sisäkkeen sijasta. Sitä vastoin jotkut alhaisemman aktiivisuustason käyttäjät, joiden amputaatiotyngässä on riittävästi kudosta ja/ tai se ei ole kovin arka, saattavat valita mieluummin jäykempää silikonia sisältävän Silcare Active -sisäkkeen pehmeämmän Silcare Walk -sisäkkeen sijasta.

Lue nämä ohjeet huolellisesti ennen laitteen sovittamista.

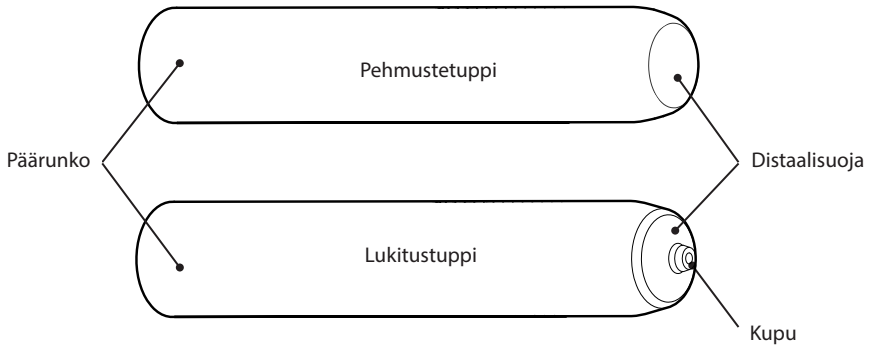
2 Turvallisuustietoja

-  Tällä varoitusmerkillä tuodaan esille tärkeitä turvallisuuteen liittyviä tietoja.
-  Tarkasta aina ennen käyttöä ja käytön jälkeen, ettei laitteessa ole vaurioita tai vikoja. Ilmoita kaikista käyttöön mahdollisesti vaikuttavista seikoista.
-  Kaikesta amputaatiotyngän kunnan heikkenemisestä tai tuntemusten muutoksista täytyy ilmoittaa proteesiteknikolle. Laitteen käyttö täytyy lopettaa, jos amputaatiotyngässä on kudolvaurioita.
-  Varmista, että ihovauriot tai avohaavat sidotaan oikein ja riittävästi, jotta ne eivät suoraan kosketa laitetta.
-  Jos käyttäjällä on herkkä iho, diabetes tai verisuonisairaus, hänen täytyy olla erityisen huolellinen ja mahdollisesti käyttää liukastetta herkillä alueilla. Suosittelemme käyttäjää tekemään säännöllisesti silmämääräisen tarkastuksen ja tarvittaessa kysymään lääkärin neuvoa.
-  Muissa terveydentilaan liittyvissä asioissa käyttäjän tulee noudattaa lääkärin tai terveydenhuollon ammattihenkilön neuvoja ja suosituksia ihonhoidosta.
-  Älä käytä alkoholisuihkeita tai kotitalouden puhdistusaineita tai hankaavia aineita. Tämäntyyppiset puhdistusaineet saattavat vaurioittaa laitetta ja ärsyttää ihoa.
-  Älä vedä tai venytä kangasta. Kynnet, terävät korut ja lukitustappi saattavat repiä kangasta. Jos kangas repeää, älä käytä laitetta vaan ota yhteys Blatchfordin myyntiedustajaan.
-  Proksimaalireunoiltaan terävät holkit saattavat repiä laitetta.
-  Käsittele laitetta varovasti, jotta siihen ei joudu vierasmateriaaleja, esimerkiksi lasikuitua, jotka tarttuvat laitteeseen ja ärsyttävät ihoa.
-  Huomioi sukkaa, vaatteita ja jalkaproteesia pukiessasi, että laitteeseen saattaa muodostua staattista varausta.
-  Pidä tukehtumisvaaran välttämiseksi laite poissa vauvojen ja lasten ulottuvilta.
-  Pidä laite poissa suorien lämmönlähteiden läheltä.
-  Käytä laitetta vain yhdessä korroosionkestävien komponenttien kanssa.
-  Älä kiristä lukitustappia liikaa.

3 Rakenne

Tärkeimmät osat

- Kangas (polyamidi ja Lycra)
- Päärunko (silikoni)
- Distaalisuoja (silikoni)
- Kupu (nailon)



4 Huolto

Neuvo käyttäjää ilmoittamaan proteesiteknikolle seuraavista:

- kankaan tai silikonin repeämät
- amputaatiotyngän kudonvauriot
- muutokset painossa tai aktiivisuustasossa
- amputaatiotyngän kunnan heikkeneminen tai muutokset
- muutokset laitteen toiminnassa.

Huomautus... Hikoilu värjää joitakin holkkimateriaaleja.

4.1 Laitteen puhdistus

Pese laitteen sisäpuoli päivittäin, jotta siihen ei kerry bakteereja.



Käsittele laitetta varovasti sen ollessa nurinpäin, jotta siihen ei tartu pölyä, hiekkaa ja muuta likaa, jotka saattavat ärsyttää ihoa.



Kuivaa se huolellisesti ennen käyttöä.



Älä käytä rumpukuivausta.

Käsinpesu

1. Käännä laite ympäri niin että silikonipuoli on ulospäin.
2. Puhdista silikoni ja distaalisuoja liuoksella, jossa on vettä ja hajusteetonta, pH-neutraalia saippuaa.
3. Käännä laite ympäri niin että silikonipuoli on sisäänpäin.
4. Puhdista venttiili ja puhdista varovasti distaalisuoja (vain lukittuvissa malleissa).
5. Huuhtelee jäämät laitteesta puhtaalla vedellä.
6. Taputtele laite kuivaksi nukkaamattomalla liinalla tai jätä se kuivumaan. Ole varovainen, kun kuivaat ja käsittelet laitetta.

Huomautus... Kuivaa laite aina niin, että silikonipuoli on sisäänpäin. Muuten kangas saattaa venyä ja menettää muotonsa.

Konepesu

Laitteen voi konepestä 30 °C:ssa.



Älä käännä laitetta ympäri konepesua varten.

4.2 Amputaatiotyngän puhdistus

Tarkasta amputaatiotyngä ennen raajaproteesin käyttöä ja käytön jälkeen tai vähintään päivittäin.



Kaikesta amputaatiotyngän kunnan heikkenemisestä täytyy ilmoittaa proteesiteknikolle. Laitteen käyttö täytyy lopettaa, jos amputaatiotyngässä on kudosaaurioita.

1. Puhdista iho päivittäin hajusteettomalla pH-neutraalilla saippualla.
2. Huuhtelee jäämät ihosta puhtaalla vedellä.
3. Rasvaa kuiva iho proteesiteknikon suosituksen mukaan.



Varmista, että ihovauriot tai avohaavat sidotaan oikein ja riittävästi, jotta ne eivät suoraan kosketa laitetta.

5 Käyttöä koskevat rajoitukset

Ympäristö

Älä altista laitetta syövyttävälle aineille, kuten hapoille, teollisuuspuhdistusaineille, valkaisuaineelle tai kloorille. Voiteita täytyy käyttää laitteen kanssa varovasti, koska ne saattavat pehmentää sitä, jolloin se saattaa venyä tai menettää muotonsa.

Pidä laite erossa terävistä esineistä (esimerkiksi korut ja kynnet).

Sallittu käyttölämpötila -15–50 °C.



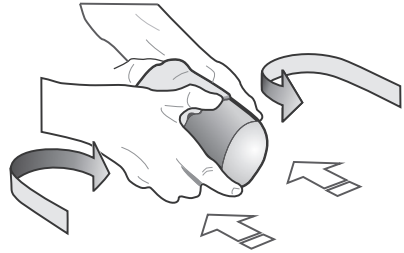
Voi käyttää suihkussa

6 Laitteen pukeminen

! Laite täytyy pukea ja riisua varovasti, jotta kynnet, terävät korut tai lukitustappi eivät vaurioita sitä.

! Laitetta EI SAA vetää tai venyttää.

1. Rullaa laite nurinpäin.
2. Varmista, että laite on oikeassa asennossa niin, että se sopii yläprofiiliin.
3. Rullaa laite amputaatiotyngän päälle poistaen samalla sen sisälle jääneen ilman.



Jätä laite pukemisen jälkeen paikalleen kymmeneksi minuutiksi. Jos käyttäjä tuntee puutumista, kihelmöintiä tai epätavallisia tuntemuksia kymmenen minuutin kuluessa, toimi seuraavasti:

4. Riisu laite ja odota tuntoaistin palautuvan normaaliksi.
5. Pue laite uudelleen.
6. Laitteen käyttö täytyy lopettaa, jos se edelleen aiheuttaa puutumista, kihelmöintiä tai epätavallisia tuntemuksia.

7 Sovitusta koskevia ohjeita

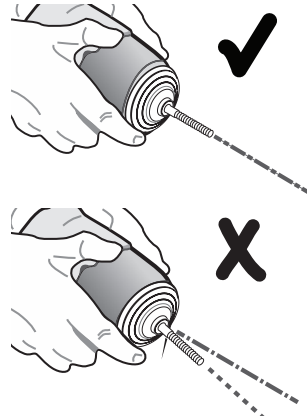
Pehmuste

Laitetta täytyy käyttää yhdessä ilmatiiviin mansetin kanssa.

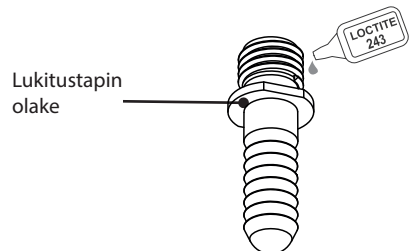
Lukitus

Lukitustappia käytettäessä sisäänrakennetun vahvikkeen pitäisi päätyä aivan pohjeluun pään alapuolelle tai patellajänteen tasolle.

Lukitustapin täytyy aina olla amputaatiotyngän pituusakselin suuntainen. (Katso kuvat.)



Tappi kiinnitetään sivelemällä lukitustapin kierteisiin Loctite 243 -kierrelukitetta. Lukitustappi kiristetään 3 Nm:n kireyteen tai sormin joko kahdeksasosa- tai neljänneskierroksen verran.

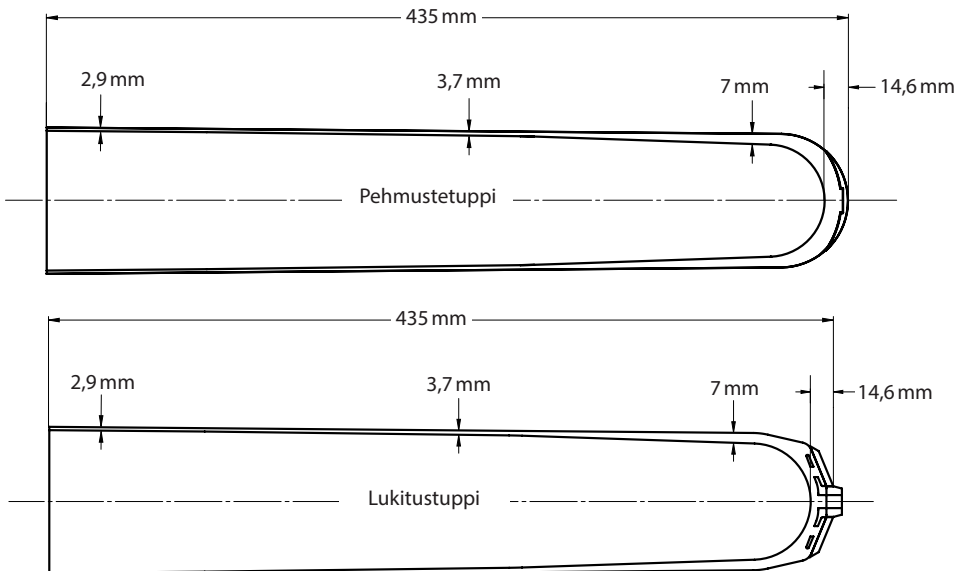


8 Tekniset tiedot

Tärkeimmät materiaalit	polyamidi ja Lycra, silikoni, nailon
Shore-kovuus	40 Shore 00
Paino (koko 28)	695 g
Aktiivisuustaso	3–4
Koot	22–40 cm
Pituus (katso kuva alla)	435 mm
Sisäpituus (katso kuva alla)	420 mm
Muotin pituus	noin 10 cm
Käyttö- ja säilytyslämpötila-alue	-15–50 °C
Distaalipään kiinnitys (vain lukittava malli)	M10 edellyttää olakkeista lukitustappia*
Lukitustapin olakkeen läpimitta	13,5–19 mm

* Lukitustappi ei kuulu toimitukseen

Mitat



Vastuu

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

CE-vaatimustenmukaisuus

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



Lääkinällinen laite



Yhdelle potilaalle, kestäkäyttöinen

Takuu

Laitteella on kuuden kuukauden takuu alkuperäisestä ostopäiväyksestä lukien, ellei toisin mainita. Katso lisätiedot Blatchfordin kuvastosta.

Vakavista tapahtumista ilmoittaminen

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

Ympäristötiedot

Tuote on valmistettu silikonikumista ja kankaasta, jotka eivät ole helposti kierrätettäviä. Hävitä ne vastuullisesti sekajätteen mukana paikallisten jätehuoltomääräysten mukaisesti.

Tavaramerkkejä koskevat tiedot

Silcare ja Blatchford ovat Blatchford Products Limitedin rekisteröityjä tavaramerkkejä.

Valmistajan rekisteröity osoite



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

Innehåll	34
1 Beskrivning och avsett syfte.....	35
2 Säkerhetsinformation	36
3 Konstruktion	37
4 Underhåll.....	37
4.1 Rengöring av enheten.....	38
4.2 Rengöring av kvarvarande extremitet	38
5 Begränsningar av användningen	38
6 Ta på enheten	39
7 Inpassningsråd	39
8 Tekniska uppgifter	40

1 Beskrivning och avsett syfte

Denna bruksanvisning är avsedd för brukaren. Behåll dessa instruktioner.

Termen *enhet* används i hela denna bruksanvisning för att referera till Silcare Active stoppat/låsande foder.

Se till att du förstår alla instruktioner för användningen och särskilt uppmärksammar alla avsnitt om underhåll och säkerhetsinformation.

Användningssätt

Denna enhet är en gränssnittskomponent som endast får användas som en del av en underbensprotes.

Avsedd för en enda brukare.
















Den är avsedd för brukare med måttlig till hög aktivitet med väl täckta kvarvarande extremiteter.

Blatchford Silcare Active silikonfoder ger en vadderad kontaktyta på hylsan och är tillverkat av biokompatibla material. Den är avsedd för brukare med låg till måttlig aktivitet.

Notera att vissa brukare med hög aktivitetsnivå med dålig vävnadstäckning och/eller hög känslighet på kvarvarande extremitet kan föredra komforten med det mjukare silikonet i Silcare Walk-fodralet jämfört med det fastare Silcare Active-fodralet. Å andra sidan kan vissa brukare med låg aktivitetsnivå med god vävnadstäckning och/eller låg känslighet på kvarvarande extremitet föredra stabiliteten med det fastare Silcare Active-fodralet jämfört med det mjukare Silcare Walk-fodralet.

Läs dessa instruktioner noggrant innan du monterar enheten.

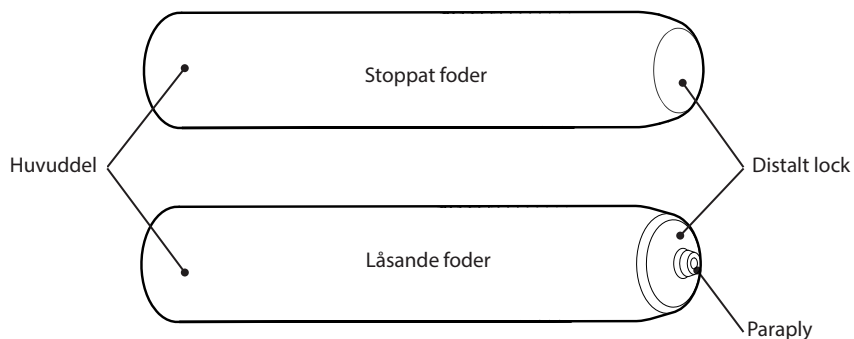
2 Säkerhetsinformation

-  Denna varningssymbol belyser viktig säkerhetsinformation.
-  Inspektera enheten för skador/försämring före och efter varje användningstillfälle. Rapportera allt som kan påverka funktionen.
-  Eventuell försämring av tillståndet på den kvarvarande extremiteten eller förändrad känsel bör rapporteras till läkaren. Om det finns en vävnadsskada på den kvarvarande extremiteten bör användningen av enheten avbrytas.
-  Se till att skadad hud eller öppet sår förses med lämpligt förband för att förhindra direktkontakt med enheten.
-  Brukare med känslig hud, diabetiker och vaskulära fall bör vara extra vaksamma och kan behöva applicera smörjmedel på känsliga områden. Vi rekommenderar rutinmässig visuell kontroll och vid behov bör brukaren rådfråga sin läkare.
-  Vid andra medicinska tillstånd bör brukaren följa råd och rekommendationer från läkare eller vårdpersonal angående hudvård.
-  Använd inte alkoholhaltiga sprejer, hushållsrengöringsmedel eller slipande rengöringsmedel. Sådana rengöringsmedel kan skada enheten och irritera huden.
-  Dra eller sträck inte på tyget. Fingernaglar, vassa smycken och låsstiftet kan riva sönder tyget. Om tyget är trasigt, sluta använda enheten och kontakta en försäljningsrepresentant från Blatchford.
-  Uttag med vassa proximala kanter kan göra revor i enheten.
-  Var försiktig när du hanterar enheten för att undvika eventuell kontaminering med material som glasfiber, som kommer att fastna på enheten och orsaka hudirritation.
-  Tänk på att enheten kan bygga upp statisk laddning när du tar på dig en strumpa, kläder och protesbenet.
-  För att undvika kvävningsrisk, håll enheten borta från spädbarn och barn.
-  Håll enheten borta från direkta värmekällor.
-  Använd endast enheten i kombination med korrosionsbeständiga komponenter.
-  Dra inte åt låsstiftet för hårt.

3 Konstruktion

Huvuddelar

- Tyg (polyamid och lycra)
- Huvuddel (silikon)
- Distalt lock (silikon)
- Paraply (nylon)



4 Underhåll




Ge brukarna rådet att rapportera följande till sin läkare:

- Revor i tyget eller silikonet
- Vävnadsskada på kvarvarande extremitet
- Förändringar av antingen kroppsvikt eller aktivitetsnivå
- Försämring/förändringar i kvarvarande extremitet
- Förändringar av enhetens prestanda

Obs!... Perspiration missfärgar vissa hylsmaterial.

4.1 Rengöring av enheten

Rengör enhetens insida dagligen för att undvika att bakterier ansamlas.

-  **Var försiktig när du hanterar enheten när den är ut och in för att undvika att det samlas damm, korn och andra föroreningar som kan orsaka irritation på huden.**
-  **Torka noggrant före användning.**
-  **Torktumla inte.**


Handtvätt

1. Vänd enheten ut och in så att dess silikonsida är utåt.
2. Rengör silikonet och det distala locket med en lösning av vatten och oparfymerad, pH-balanserad tvål.
3. Vänd enheten så att dess silikonsida är inåt.
4. Rengör ventilen och rengör försiktigt det distala locket (endast på den låsande typen).
5. Skölj enheten med rent vatten för att ta bort alla rester.
6. Klappa antingen enheten med en luddfri trasa eller låt den lufttorka. Var försiktig när du torkar och hanterar enheten.

Obs!... Torka alltid enheten med silikonsidan inåt. Annars kan tyget töja sig och tappa formen.


Maskintvätt

Lämplig för maskintvätt vid 30 °C.

-  **Vänd inte enheten ut och in vid maskintvätt.**

4.2 Rengöring av kvarvarande extremitet

Inspektera kvarvarande extremitet före och efter protesanvändning eller minst dagligen.

-  **Eventuell försämring av tillståndet på den kvarvarande extremiteten bör rapporteras till läkaren. Om det finns en vävnadsskada på den kvarvarande extremiteten bör användningen av enheten avbrytas.**
1. Rengör huden dagligen med oparfymerad, pH-balanserad tvål.
 2. Skölj huden med rent vatten för att ta bort alla rester.
 3. Applicera lotion på torr hud enligt läkares rekommendationer.

-  **Se till att skadad hud eller öppet sår förses med lämpligt förband för att förhindra direktkontakt med enheten.**

5 Begränsningar av användningen

Miljö

Undvik att utsätta enheten för korroderande ämnen som syror, industriella rengöringsmedel, blekmedel eller klorin. Krämer eller lotioner bör användas med försiktighet tillsammans med denna enhet, eftersom dessa kan få enheten att mjukna och töjas eller förvrängas.

Håll den borta från vassa föremål (som smycken eller naglar).

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



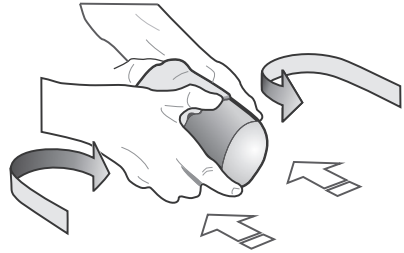
Lämplig för användning i dusch

6 Ta på enheten

 **Försiktighet måste iakttas vid på-/avtagning för att inte skada enheten med naglar, vassa smycken eller låsstiftet.**

 **Dra eller sträck INTE på tyget.**

1. Rulla på enheten med insidan ut.
2. Se till att enheten är korrekt placerad så att den passar den översta profilen.
3. Rulla på enheten, och var noga med att få bort eventuell instängd luft.



Efter att enheten tagits på, låt brukaren bära den i 10 minuter. Om brukaren känner domningar, stickningar eller någon annan ovanlig känsla inom tio minuter, gör följande:

4. Ta av enheten och vänta tills normal känsla återkommer.
5. Ta på enheten igen.
6. Om brukaren känner domningar, stickningar eller någon annan ovanlig känsla igen, sluta använda enheten.

7 Inpassningsråd

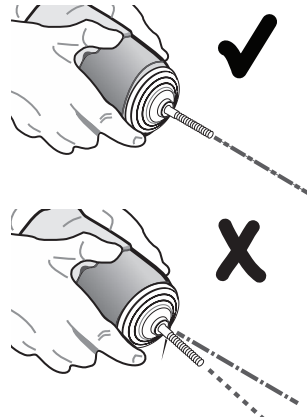
Stopning

Enhetsen måste bäras tillsammans med en lufttät hylsa.

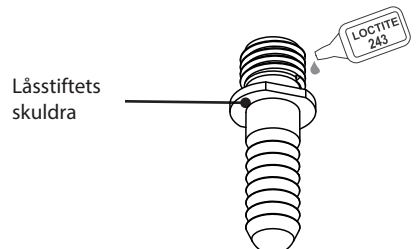
Låsande

När du använder ett låsande foder bör den integrerade matrisen sluta strax under fibulahuvudets/knäsenans nivå.

Låsstiftet måste alltid följa den kvarvarande extremitetens längsaxel. (Se diagrammen.)



Stiftet ska säkras genom att Loctite 243 appliceras på låsstiftets gängor. Dra åt låsstiftet till 3 Nm, eller dra åt det med fingrarna med 1/8 till 1/4 varv.

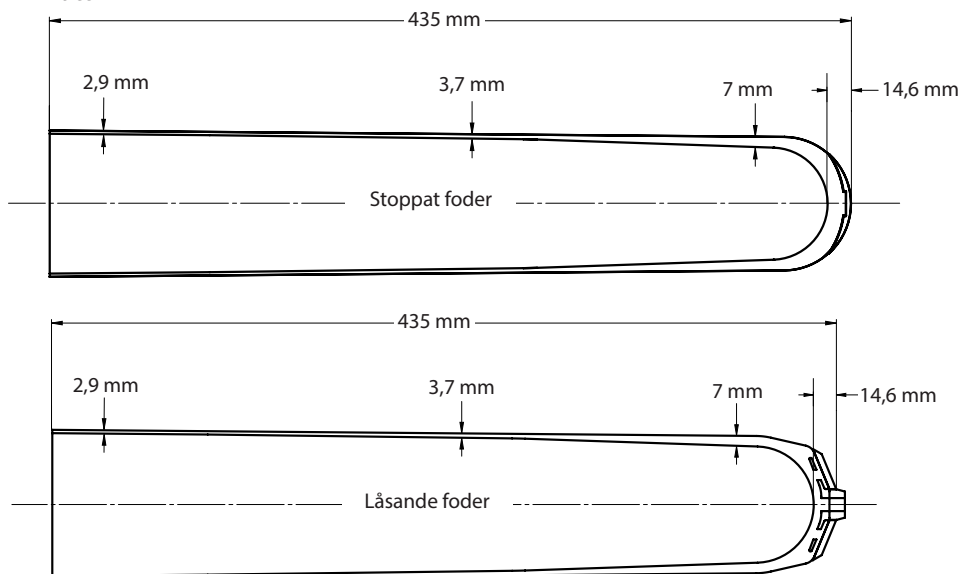


8 Tekniska uppgifter

Huvudsakliga material	polyamid, lycra, silikon, nylon
Hårdhetsgrad i shore	40 shore 00
Komponentvikt (storlek 28)	695 g
Aktivitetsnivå	3–4
Storleksintervall	22–40 cm
Längd (Se diagrammet nedan)	435 mm
Inre längd (Se diagrammet nedan)	420 mm
Matrislängd	Cirka 10 cm
Temperatur vid drift och förvaring	-15 °C till 50 °C
Fäste i den distala änden (Endast låsande typ)	M10 Kräver låsstift med skuldra*
Diameter på låsstiftets skuldra	13,5–19 mm

* Låsstift medföljer inte

Mått



Ansvar

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

CE-överensstämmelse

Denna produkt uppfyller kraven i EU-förordningen 2017/745 för medicintekniska produkter. Denna produkt är klassificerad som en klass I-produkt enligt de klassificeringsregler som anges i Bilaga VIII till förordningen. EU-försäkran om överensstämmelse finns på följande internetadress: www.blatchford.co.uk



Medicinteknisk utrustning



En patient – flera användningar

Garanti

Denna enhet har 6 månaders garanti från det ursprungliga inköpsdatumet om inget annat anges. Se Blatchford-katalogen för mer information.

Rapportering av allvarliga incidenter

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

Miljöaspekter

Denna produkt är tillverkad av silikongummi och tyg som inte lätt kan återvinnas: Kassera den på ett ansvarsfullt sätt som allmänt avfall enligt lokala föreskrifter för avfallshantering.

Varumärkesinformation

Silcare och Blatchford är registrerade varumärken som tillhör Blatchford Products Limited.

Tillverkarens registrerade adress



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

Содержание	42
1 Описание и Основное Назначение	43
2 Техника безопасности	44
3 Конструкция	45
4 Техническое Обслуживание	45
4.1 Очистка Устройства	46
4.2 Очистка Культи	46
5 Ограничения при Эксплуатации	46
6 Надевание устройства на культу	47
7 Рекомендации по Сборке	47
8 Спецификация	48

1 Описание и Основное Назначение

Данная инструкция предназначена для пользователя. Пожалуйста сохраните данную инструкцию.

Термин *устройство* относится к протезному Смягчающему/Замковому протезным чехлам Silcare Active и будет использован далее в настоящей инструкции.

Прочитайте внимательно данную инструкцию и убедитесь, что вы поняли всю информацию приведенную в ней, особое внимание уделите разделам, посвященным техническому обслуживанию и технике безопасности.

Область Применения

Данное устройство представляет собой интерфейсный компонент, предназначенный для использования только в составе протеза нижней конечности.

Данное устройство предназначено только для индивидуального использования.

Устройство предназначено для пользователей с умеренной и высокой двигательной активностью с достаточной для нормального ношения длиной культы.
















Устройство предназначено для пользователей с умеренной и высокой двигательной активностью с достаточной для нормального ношения длиной культы.

Силиконовые чехлы Blatchford Silcare Active представляет собой устройства, амортизирующее нежелательные нагрузки в области гильзового интерфейса, и изготавливается из биосовместимых материалов.

Обратите внимание, что некоторые пользователи с высокой двигательной активностью, имеющие нарушения и проблемы с кожным покровом культы и/или имеющие области повышенной чувствительности на кожных покровах культы могут предпочесть для повышения комфорта в носке более мягкий силиконовый чехол Silcare Walk, вместо жесткого протезного чехла Silcare Active. И наоборот, некоторые пользователи с невысокой двигательной активностью, имеющие неповрежденные кожные покровы культы без чувствительных областей могут предпочесть более жесткий и надежный в креплении протезный чехол Silcare Active, вместо мягкого протезного чехла Silcare Walk.

Перед установкой устройства, пожалуйста, внимательно ознакомьтесь с данными инструкциями.

2 Техника безопасности

-  Данным символом обозначаются наиболее важные правила, которые должны соблюдаться неукоснительно.
-  До начала и после эксплуатации произведите визуальный осмотр устройства на предмет обнаружения повреждений / дефектов. Немедленно сообщите протезисту обо всех обнаруженных дефектах, которые могут повлиять на функциональность устройства.
-  О любом ухудшении состояния культи пользователь обязан немедленно сообщить своему протезисту. Если на культе появились повреждения тканей, использование устройства следует прекратить.
-  Если на культе имеются повреждения кожных покровов или открытые раны, то на все кожные повреждения необходимо наложить соответствующие повязку, чтобы исключить их прямой контакт с устройством.
-  Пользователи с чувствительной кожей, диабетики и пользователи с сердечно-сосудистыми заболеваниями должны проявлять особую осторожность при носке устройства и, возможно, им потребуется нанести специальную протезную смазку на чувствительные области. Мы рекомендуем проведение регулярного визуального осмотра, и в случае возникновения каких-либо проблем пользователь должен проконсультироваться со своим врачом.
-  При наличии прочих заболеваний, пользователь должен следовать советам и рекомендациям врача по уходу за кожей культи.
-  Не используйте спиртовые аэрозоли, бытовые чистящие средства или абразивные материалы. Эти чистящие материалы могут повредить устройство и вызвать раздражение кожи.
-  Не растягивайте и не подтягивайте тканное покрытие устройства. Ногти и острые ювелирные украшения могут порвать ткань. Если ткань порвалась, прекратите использование устройства и обратитесь к протезисту или представителю Blatchford.
-  Протезные гильзы с острыми проксимальными краями могут порвать устройство.
-  Соблюдайте осторожность при обращении с устройством, избегайте возможного загрязнения такими материалами, как стекловолокно, поскольку такие материалы имеют тенденцию прилипать к устройству и вызывать раздражение кожи.
-  При надевании протезного носка, одежды и протеза помните, что устройство может накапливать статический заряд.
-  Во избежание возникновения потенциальной опасности удушья храните устройство в недоступном для детей месте.
-  Храните устройство вдали от прямых источников тепла.
-  Используйте устройство только в сочетании с компонентами, устойчивыми к коррозии.
-  Для замковых чехол: не затягивайте излишне замковый стержень.

3 Конструкция

Составные части

- Тканное покрытие (полиамид и лайкра)
- Основная часть (силикон)
- Дистальная часть (силикон)
- Крепление-зонтик (нейлон)



4 Техническое Обслуживание

Пользователь обязан незамедлительно оповестить своего протезиста о нижеследующем:

- Разрывы тканного покрытия или силиконовых частей устройства
- Повреждение кожных покровов культи
- Изменение веса тела и/или уровня двигательной активности
- Ухудшение состояния/изменение объема культи
- Изменения в работе устройства

Примечание... Выделяющийся пот может обесцвечивать некоторые гильзовые материалы.

4.1 Очистка Устройства

Обязательно ежедневно промывайте внутреннюю часть устройства, чтобы избежать распространения бактерий.



Будьте осторожны при обращении с устройством, когда оно вывернуто наизнанку, чтобы не накапливать пыль, песок и другие загрязнения, которые могут вызвать раздражение кожи



Перед использованием необходимо высушить устройство.



Не отжимать и не сушить в стиральной машине.

Ручная стирка

1. Выверните устройство наизнанку так, чтобы его силиконовая сторона смотрела наружу.
2. Очистите внутреннюю основную силиконовую и дистальную части раствором воды и детского мыла со сбалансированным pH без отдушки.
3. Теперь выверните устройство обратно так, чтобы его силиконовая сторона была направлена внутрь.
4. Наполните устройство теплой водой, одновременно удерживая проксимальный конец закрытым и сжимая дистальный конец, для того, чтобы осторожно выдавить воду через перфорационные отверстия и промыть их.
5. Промойте устройство чистой водой, чтобы удалить все остатки моющих средств.
6. Промокните устройство не ворсистой салфеткой, либо дайте ему высохнуть на воздухе. Будьте осторожны при сушке и хранении устройства.

Примечание... Всегда сушите устройство так, чтобы силиконовая сторона устройства была направлена внутрь. В противном случае тканное покрытие может растянуться и деформироваться.

Машинная стирка

Допускается машинная стирка при 30 °C.



При машинной стирке не допускается выворачивание устройства наизнанку.

4.2 Очистка Культи

Рекомендуется ежедневно производить осмотр культи до и после использования протеза.



О любом ухудшении состояния культи следует немедленно сообщать протезисту. Если на культе появились повреждения кожных покровов, использование устройства следует прекратить.

1. Рекомендуется ежедневно промывать кожу при помощи детского мыла со сбалансированным pH без отдушки.
2. Промойте кожу культи чистой водой, чтобы удалить все остатки моющих средств.
3. Просушите культю.
4. Нанесите на сухую кожу кожный лосьон, рекомендованный протезистом



Убедитесь в том, что поврежденная кожа или открытая рана на культе правильно и соответствующим образом перевязаны, чтобы предотвратить прямой контакт с устройством.

5 Ограничения при Эксплуатации

Условия Эксплуатации

Избегайте воздействия на устройство агрессивных агентов, например таких, как кислоты, промышленные моющие средства, отбеливатели или хлор. При использовании кремов или лосьонов совместно с данным устройством, соблюдайте особую осторожность, поскольку они могут привести к размягчению устройства, чрезмерному растяжению или деформации.

Избегайте воздействия на устройство острых предметов (например, различных ювелирных украшений, ногтей и когтей животных).

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



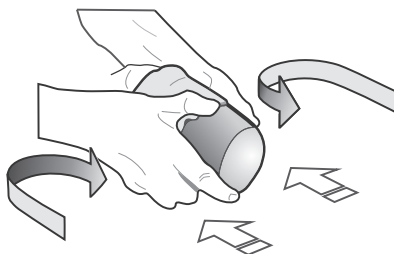
Подходит для принятия
водных процедур

6 Надевание устройства на культю

! При надевании / снятии устройства следует соблюдать особую осторожность, чтобы не повредить устройство ногтями или острыми ювелирными украшениями или замковым стержнем (пином).

! Не подтягивайте и не растягивайте устройство.

1. Выверните устройство на изнанку.
2. Убедитесь, что устройство правильно расположено на культте.
3. Осторожно накатайте устройство на культю, постарайтесь в процессе надевания выпускать наружу излишки воздуха, оказывающиеся между устройством и культтей.



После надевания устройства на культю, дайте пользователю возможность адаптироваться к устройству в течении 10 минут. Если пользователь чувствует онемение, покалывание или какое-либо необычное ощущение в культте, после 10 минут пробной носки, выполните следующие действия:

4. Снимите устройство с культты и подождите, когда к пользователю вернуться нормальные ощущения.
5. Снова наденьте устройство на культю.
6. Если пользователь снова почувствует онемение, покалывание или какое-либо иное необычное ощущение, прекратите использование устройства.

7 Рекомендации по Сборке

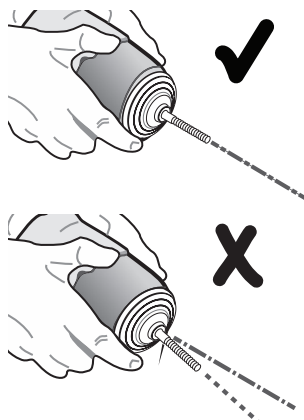
Смягчающий чехол

Устройство следует носить совместно с дополнительным вакуумным креплением-рукавом.

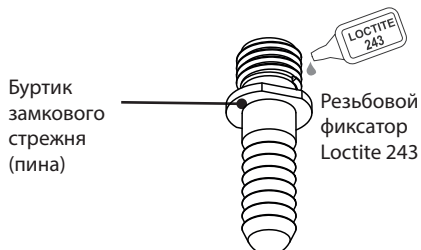
Замковый чехол

При использовании замкового чехла, его интегрированная матрица должна заканчиваться чуть ниже уровня сухожилий головки малой берцовой кости / коленной чашечки.

Замковый стержень (пин) должен всегда соответствовать положению продольной оси культты. (см. рисунок).



При установке следует зафиксировать замковый стержень, нанеся небольшое количество резьбового фиксатора Loctite 243 на его резьбовую часть. Затяните замковый стержень (пин) с усилием в 3 Нм или вручную затяните пальцами на 1/8 - 1/4 оборота.

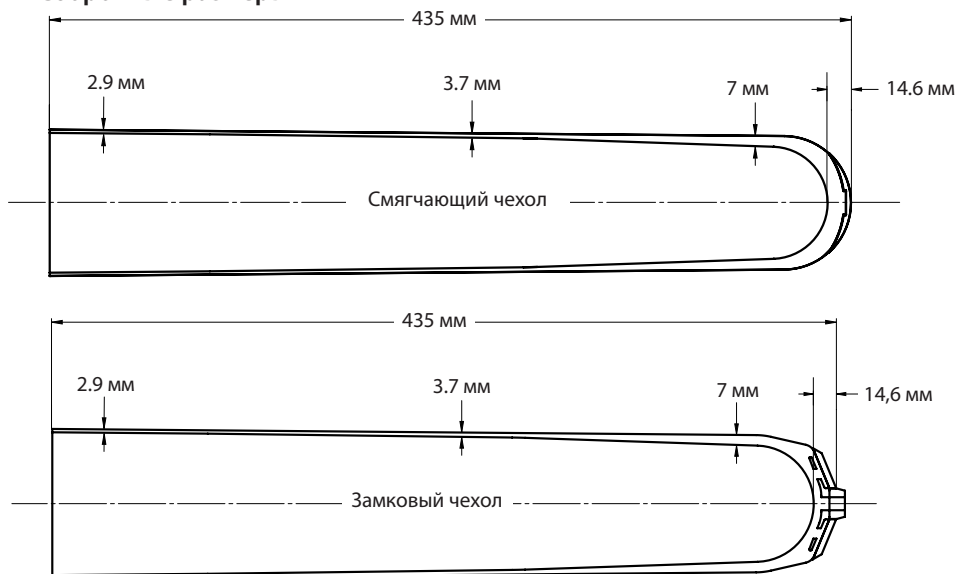


8 Спецификация

Основные материалы	полиамид, лайкра, силикон, нейлон
Твердость по Шору	40 Шор 00
Вес изделия (размер 28)	695 г (1 фунт 8 унций)
Уровень Двигательной Активности	3-4
Размерный ряд:	22-40 см
Длина: (см. рис. приведенный ниже)	435 мм
Внутренняя длина: (см. рис. приведенный ниже)	420 мм
Длина матрицы (только для замкового чехла)	Приблизительно 10 см
Температурный диапазон хранения и эксплуатации	от -15 °C до +50 °C (от 5 °F до 122 °F)
Дистальное крепление (только для замкового чехла)	Резьба M10 Требуется совместное использование с замковым стержнем (пином)*
Диаметр буртика замкового стержня (пина)	13.5-19 мм

*Замковый стержень (пин) в комплект поставки не входит

Сборочные размеры



Ответственность

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

Соответствие стандартам Евросоюза

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



Медицинское
устройство



Индивидуальное многократное
использование

Гарантийные обязательства

Если не оговорено иное, гарантия на устройство составляет 6 месяцев с момента его приобретения.

Пользователь должен быть предупрежден о том, что любые изменения в конструкции изделия или его модификация, не согласованные с изготовителем, аннулируют гарантию.

Для получения подробной информации о гарантии, пожалуйста, обратитесь к сайту компании Blatchford.

Побочные эффекты и инциденты

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

Экологические аспекты

Данное устройство изготовлено из силикона с применением ткани, которые не могут быть легко переработаны: пожалуйста, утилизируйте устройство, как обычные отходы, в соответствии с правилами местного законодательства по утилизации и обращению с отходами.

Торговые марки

Silcare и Blatchford являются зарегистрированными торговыми марками компании Blatchford Products Limited.

Зарегистрированный адрес производителя



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

目录	50
1 说明及设计用途	51
2 安全须知	52
3 构造	53
4 维护	53
4.1 清洁本装置	54
4.2 清洁残肢	54
5 使用限制	54
6 穿戴本装置	55
7 安装建议	55
8 技术数据	56

1 说明及设计用途

本说明供用户使用。请保留本说明。

在本使用说明中频繁出现的“装置”一词用于指代 Silcare Active 缓冲型/锁止型衬套。

请确保您理解使用说明的所有内容,尤其需要注意与维护及安全须知有关的部分。

用途

本装置仅作为下肢假肢的接合面使用。

供单人使用。
















它适用于残肢覆盖情况良好的中高活动等级用户。

Blatchford Silcare Active 硅胶衬套由生物相容性材料制成,为假肢提供了一个具有缓冲作用的接受腔接合面。本装置供中低活动等级的用户使用。

请注意,一些高活动等级用户的残肢组织覆盖水平差和/或敏感性高,他们可能更喜欢较柔软的 Silcare Walk 衬里带来的舒适性,而不是较硬的 Silcare Active 衬里。相反,一些低活动等级用户具有良好的残肢组织覆盖水平和/或低敏感度,他们可能更喜欢较硬的 Silcare Active 衬里所带来的安全性,而不是较柔软的 Silcare Walk 衬里。

在安装本装置之前,请先仔细阅读以下说明。

2 安全须知

-  该警告标志用于强调重要安全信息。
-  每次使用本装置之前以及之后,都应检查其是否有损坏/退化。报告任何可能影响功能的情况。
-  残肢状况出现任何恶化或知觉发生任何改变时,都应及时报知假肢技师。如果残肢出现组织损伤,应停止使用本装置。
-  妥善处置任何皮肤损伤或开放性伤口,以防与本装置直接接触。
-  患有皮肤过敏、糖尿病和血管类疾病的用户应格外警惕,可能需要在敏感部位涂抹润滑剂。建议用户定期进行目视检查,必要时咨询其假肢技师。
-  患有其他疾病的用户在皮肤护理方面应遵循医生或假肢技师提供的忠告和建议。
-  不得使用酒精喷雾、家用清洁剂或磨蚀剂。此类清洁材料可能会损坏本装置并刺激皮肤。
-  不得拉扯织物。指甲、尖利的首饰以及锁销都会撕裂织物。如果织物被撕裂,应停止使用并联系 Blatchford 的销售代表。
-  接受腔近端的利边可能会撕裂本装置。
-  请小心操作本装置,以免沾染玻璃纤维之类的材料,此类材料沾染在本装置上会对皮肤造成刺激。
-  本装置可能会在用户穿戴袜子、衣物和假肢时产生静电。
-  为避免窒息风险,请将本装置存放于远离婴儿和儿童的地方。
-  本装置须远离直接热源。
-  本装置只能与耐腐蚀部件配合使用。
-  不得过于紧固锁销。

3 构造

主要部件：

- 织物(聚酰胺和莱卡)
- 主体(硅胶)
- 端盖(硅胶)
- 盖尖(尼龙)



4 维护


建议用户在出现以下情况时报知假肢技师：

- 织物或硅胶上出现裂痕
- 残肢组织受损
- 体重或活动等级发生变化
- 残肢状况恶化/改变
- 本装置的性能发生改变

注意...汗液会使某些接受腔材料褪色。

4.1 清洁本装置

每天清洗本装置的内部, 以免细菌积聚。

 当本装置里朝外翻出时, 操作应小心, 以免沾染灰尘、沙砾和其他可能对皮肤造成刺激的污染物。

 使用前须彻底干燥。

 不得机器烘干。

手洗:

1. 翻转本装置, 使其硅胶面朝外。
2. 用水和 pH 值均衡的无香型肥皂调制的溶液清洁硅胶和端盖。
3. 翻转本装置, 使其硅胶面朝内。
4. 清洁阀门并仔细清洁端盖 (仅限锁止型)。
5. 用清水冲洗本装置, 以清除所有残留物。
6. 使用无绒擦拭布轻轻拍干本装置, 或让其自然风干。在干燥和搬动本装置时应小心操作。

注意... 干燥本装置时, 应始终保持硅胶面朝内。否则, 织物可能会拉伸变形。


机洗:

适合 30°C 水温机洗。

 不得将本装置翻转后机洗。

4.2 清洁残肢

使用假肢之前以及之后应当对其进行检查, 或至少每天检查一次。

 残肢状况发生任何恶化时, 都应及时报知假肢技师。如果残肢出现组织损伤, 应停止使用本装置。

7. 每天用 pH 值均衡的无香型肥皂清洁皮肤。
8. 用清水冲洗皮肤, 以清除所有残留物。
9. 按照医生的建议, 在干燥的皮肤上涂抹乳液。

 妥善处置任何皮肤损伤或开放性伤口, 以防与本装置直接接触。

5 使用限制

环境

避免将本装置暴露于腐蚀性元素中, 如酸、工业洗涤剂、漂白剂或氯。为本装置涂抹乳霜时应谨慎操作, 因为此类物质可能会导致本装置软化、过度拉伸或变形。

远离尖利物品 (如珠宝、指甲)。


仅限在 -15°C 至 50°C 范围内使用。



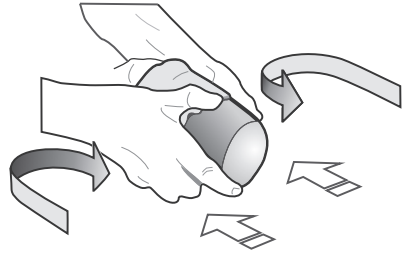
适合淋浴时使用

6 穿戴本装置

 穿/脱过程中必须小心，避免本装置被指甲、尖利首饰或锁销损坏。

 不得拉扯本装置。

1. 将本装置里朝外翻转过来。
2. 确保本装置定位正确，以匹配顶部轮廓。
3. 小心转动本装置，以排出任何滞留的空气。



穿戴完毕后，先让用户体验 10 分钟。如果用户在 10 分钟内出现麻木、刺痛或任何异常感觉，请执行以下操作：

4. 脱下本装置，等待知觉恢复正常。
5. 再次穿戴本装置。
6. 如果用户再次出现麻木、刺痛或任何异常感觉，则停止使用本装置。

7 安装建议

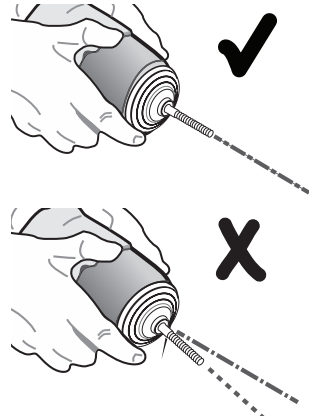
缓冲型

本装置必须与气密型封套配合使用。

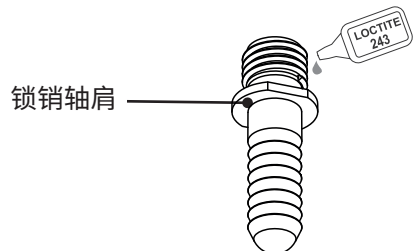
锁止型

使用锁止型衬套时，集成式矩阵结构应刚好止于腓骨头/髌韧带高度以下。

锁销必须始终与残肢的长轴指向一致。(参见图示。)



应在锁销螺纹上涂抹乐泰 243 防松胶加以固定。将锁销拧紧至 3 牛米，或用手指将其拧紧 1/8 至 1/4 圈。

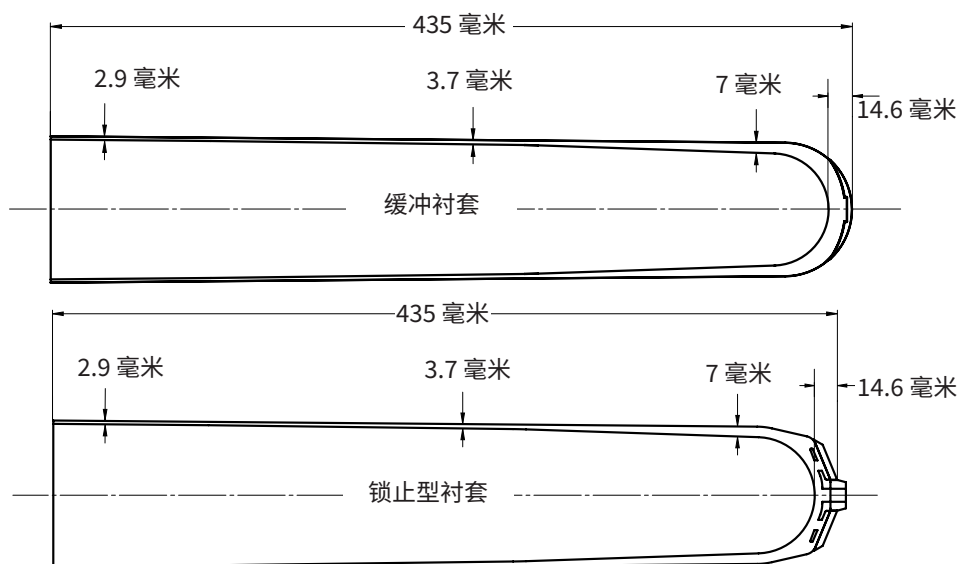


8 技术数据

主要材料	聚酰胺、莱卡、硅胶、尼龙
邵氏硬度	40 邵氏度 00
部件重量 (28 码)	695 克
活动等级	3-4
尺寸范围	22-40 厘米
长度 (见下图)	435 毫米
内长 (见下图)	420 毫米
矩阵结构长度	约 10 厘米
使用和存放温度范围	-15°C 至 50°C
末端附件 (仅限锁止型)	M10 需要带轴肩的锁销*
锁销轴肩直径	13.5 至 19 毫米

*不提供锁销

尺寸



免责声明

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

欧盟合规认证

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



医疗器械



单人 - 多次使用

保修

本装置自购买之日起保修 6 个月，除非另有说明。详情参见 Blatchford 产品目录

严重事故报告

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

环保事项

本产品由不易回收的硅橡胶和织物制成：请按照当地的废物处理法规，以负责任的方式将其作为一般废物进行处理。

商标确认

Silcare 和 Blatchford 是 Blatchford Products Limited 的注册商标。

制造商注册地址

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

58.....	المحتويات	
59.....	الوصف والغرض من الاستخدام	١
60.....	معلومات السلامة	٢
61.....	التركيب	٣
61.....	الصيانة	٤
62.....	١-٤ تنظيف الجهاز	
62.....	٢-٤ تنظيف الجذعة	
62.....	قيود الاستخدام	٥
63.....	ارتداء الجهاز	٦
63.....	نصائح بشأن التركيب	٧
64.....	البيانات الفنية	٨


١ الوصف والغرض من الاستخدام


هذه الإرشادات موجهة للمستخدم. يرجى الاحتفاظ بهذه التعليمات. تُستخدم كلمة جهاز متى وُردت في إرشادات الاستخدام الماثلة للإشارة إلى بطانة الوسادة من Silcare Active Cushion و Locking Liner ما لم يتم الإشارة إلى خلاف ذلك. تأكد من فهم جميع إرشادات الاستخدام، مع الانتباه بصفة خاصة إلى جميع الأقسام المتعلقة بمعلومات السلامة والصيانة.

الاستخدام


هذا الجهاز هو أحد مكونات السطح البيني ولا يُستخدم إلا بوصفه جزءاً من طرف صناعي سفلي. مخصص لمستخدم واحد. الجهاز مُصنّف للمستخدمين الذين يمارسون أنشطة تتراوح مستوياتها من مُعتدل إلى مُرتفع ويكفل تغطية جيدة لجدعات الأطراف. تُوفّر بطانة السيليكون Blatchford Silcare Active تبطيئاً للسطح البيني بين التجويف والجدعة وهي مصنوعة من مواد متوافقة حيويًا. الجهاز مُصنّف للمستخدمين الذين يمارسون أنشطة تتراوح مستوياتها من منخفض إلى مُعتدل. لاحظ أن بعض المستخدمين الأعلى نشاطاً ولديهم تغطية أنسجة ضعيفة بالجدعة و/أو حساسية زائدة، قد يُفضّلون الراحة التي يوفرها السيليكون الأكثر ليونة ببطانة Silcare Walk عن بطانة Silcare Active الأقوى. وبالعكس، بعض المستخدمين الأقل نشاطاً ولديهم تغطية أنسجة جيدة بالجدعة و/أو حساسية بسيطة، قد يُفضّلون الأمان الذي توفره بطانة Silcare Active الأقوى عن السيليكون الأكثر ليونة ببطانة Silcare Walk. يرجى قراءة هذه الإرشادات بعناية قبل تركيب الجهاز.


٢ معلومات السلامة


يستخدم رمز التحذير لإبراز أهمية معلومات السلامة. 

افحص الجهاز للتحقق من وجود تلف/اختلال وظيفي قبل كل استخدام وبعده. يتعين الإبلاغ عن أي شيء من شأنه أن يؤثر على وظيفة الجهاز. 

 يُحظر شدّ القماش أو محاولة إطالته. قد تؤدي الأظافر الطويلة والمجوهرات ذات الأطراف الحادة ومسمار القفل إلى تمزق القماش. توقف عن استخدام الجهاز في حالة تمزق القماش واتصل بمندوب مبيعات **Blatchford**.


 قد تؤدي التجايف ذات الحواف الدائنية الحادة إلى تمزق قماش الجهاز.


 تعامل بحرص عند التعامل مع الجهاز تجنباً لأي تلوث محتمل بمواد مثل الألياف الزجاجية التي ستلتصق بالجهاز وتتسبب في تهيج الجلد.


 ينبغي أن تُدرك أن الجهاز قد يُولد شحنة كهربائية ثابتة في حالة ارتداء جورب وملابس وطرف صناعي.


 احتفظ بالجهاز بعيداً عن متناول الأطفال والرضع تفادياً لخطر الاختناق.


 احتفظ بالجهاز بعيداً عن مصادر الحرارة المباشرة.


 لا يُستخدم الجهاز إلا مع مكونات مقاومة للتآكل.


 تجنب المبالغة في إحكام ربط مسمار القفل.

 ينبغي إبلاغ الممارس في حالة اكتشاف أي تدهور في حالة الجذعة أو إذا طرأ أي تغير على الشعور والإحساس. ينبغي التوقف فوراً عن استخدام الجهاز في حالة العثور على أنسجة تالفة في الجذعة.

 تأكد من تضميد أي جرح مفتوح أو أنسجة جلدية مُتضررة بشكل صحيح ومناسب للحيلولة دون أي تلامس مباشر مع الجهاز.

 يجب أن يتعامل مستخدمو الجهاز من أصحاب البشرة الحساسة ومرضى السكري والأوعية الدموية بمزيد من الاحتراس واليقظة، وربما يحتاجون لدهان المناطق الحساسة بمادة زيتية. ننصح المستخدم بإجراء معاينة بصرية دورية، وينبغي استشارة الممارس الطبي إذا لزم الأمر.

 بالنسبة للحالات الطبية الأخرى، ينبغي أن يتبع المستخدم نصائح وتوصيات الطبيب أو الممارس الطبي فيما يخص الاعتناء بالجلد.

 يُحظر استخدام باخاخات الكحول أو المنظفات المنزلية أو المواد الكاشطة. فهذه المواد قد تؤدي إلى تلف الجهاز وتهيج الجلد.

٣ التركيب

الأجزاء الرئيسية

- قماش (من البولي أميد والليكرا)
- الجسم الرئيسي (سيليكون)
- الغطاء القاصي (سيليكون)
- قطعة مقعرة (نايلون)



٤ الصيانة

يُنصَح المستخدمين بإبلاغ المُمارِس بأي مما يلي:

- أي تمزق في القماش أو السيليكون
 - أي تلف في أنسجة الجذعة
 - أي تغيرات تطراً على وزن الجسم أو مستوى النشاط
 - أي اختلال وظيفي/تغيرات في الجذعة
 - أي تغيرات تطراً على أداء الجهاز
- ملاحظة... يتسبب العرق في تغير لون بعض مواد التجويف.

٤-١ تنظيف الجهاز

اغسل الجهاز من الداخل بشكل يومي تجنباً لتراكم البكتيريا.

⚠️ توخ الحذر عند التعامل مع الجهاز وهو مقلوب تفادياً لالتقاط الغبار والحصى والتعرض لملوثات أخرى من شأنها التسبب في تهيج الجلد.

⚠️ جفّف الجهاز جيّداً قبل الاستخدام.

⚠️ يُحظَر استخدام الآلات للتجفيف.

الغسل باليد

١. يُقلَب الجهاز بحيث يصبح جانبه المصنوع من السيليكون للخارج.
 ٢. نطف السيليكون والغطاء القاصي باستخدام محللول مكون من الماء وصابون غير مُعطر بدرجة حموضة متوازنة.
 ٣. اقلب الجهاز بحيث يصبح جانبه المصنوع من السيليكون للداخل.
 ٤. نطف الصمام والغطاء القاصي بحرص (ينطبق على النوع المُزوّد بقفل فقط).
 ٥. اشطف الجهاز بالماء النظيف لإزالة جميع البقايا.
 ٦. جفّف الجهاز باستخدام قطعة قماش خالية من الوبر أو اتركه ليجف في الهواء. تعامل بحذر وحرص عند تجفيف الجهاز والتعامل معه.
- ملاحظة... لا تُجفف الجهاز إلا عندما يكون جانبه السيليكون مُتجهاً للداخل. وعدم الالتزام بذلك قد يؤدي إلى تمدد القماش واهترائه.

الغسل الآلي

الجهاز قابل للغسل في آلات الغسيل عند درجة حرارة ٣٠ ° مئوية.

⚠️ يُحظَر قلب الجهاز في حالة استخدام غسالة آلية لتنظيفه.

٤-٢ تنظيف الجذعة

افحص الجذعة قبل استخدام الطرف الصناعي وبعده أو بشكل يومي على الأقل.

⚠️ ينبغي إبلاغ المُمارس في حالة اكتشاف أي تدهور في حالة الجذعة. ينبغي التوقف فوراً عن استخدام الجهاز في حالة العثور على أنسجة تالفة في الجذعة.

٧. نطف البشرة يومياً باستخدام صابون غير مُعطر ذي درجة حموضة متوازنة.

٨. اشطف البشرة بالماء النظيف لإزالة جميع البقايا.

٩. ضع المستحضر على جلد جاف، وفقاً لما يوصي به المُمارس.

⚠️ تأكد من تضميد أي جرح مفتوح أو أنسجة جلدية مُتضررة بشكل صحيح ومناسب للحيلولة دون أي تلامس مباشر مع الجهاز.

٥ قيود الاستخدام

البيئة

يُنصح بتجنب تعريض الجهاز لأي مواد مسببة للتآكل مثل الأحماض أو المنظفات الصناعية أو المبيّضات أو الكلور.

ينبغي توخي الحذر بشأن استخدام الكرييمات أو مستحضرات التجميل مع هذا الجهاز، نظراً لأنها قد تتسبب في تليينه أو تمدده أو تشويهه.

يُحفظ الجهاز بعيداً عن الأشياء الحادة (كالجوهرة، والأظافر).

للاستخدام فقط في درجة حرارة تتراوح بين 15- درجة مئوية و50 درجة مئوية.

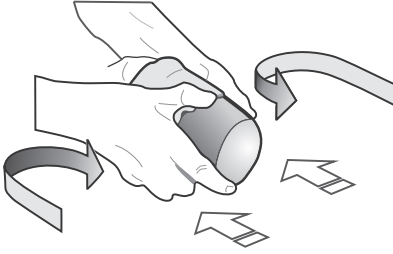


مناسب للاستخدام أثناء الاستحمام

٦ ارتداء الجهاز

⚠ يجب توخي الحذر عند ارتداء الجهاز أو نزعهُ لئلا يتعرض للتلف جراء الأظافر الطويلة أو المجوهرات الحادة أو مسمار القفل.

⚠ يحظر سحب الجهاز أو محاولة إطالته.



١. قم بلف الجهاز من الداخل للخارج.
٢. احرص على ضبط وضع الجهاز بشكل صحيح ليناسب الجانب العلوي.
٣. لف الجهاز بحرص لتنفيس أي هواء محصور بداخله.

بعد ارتداء الجهاز، اسمح للمستخدم بارتدائه لمدة ١٠ دقائق. يجب على المستخدم اتباع الخطوات الآتية إذا شعر بخدر أو وخز أو أي إحساس غير طبيعي خلال تجربة الجهاز:

٤. خلع الجهاز والانتظار لحين استعادة الإحساس الطبيعي.
٥. ارتداء الجهاز مُجددًا
٦. التوقف عن استخدام الجهاز تمامًا إذا تجدد الشعور بالخدر أو الوخز أو أي إحساس غير طبيعي.

٧ نصائح بشأن التركيب

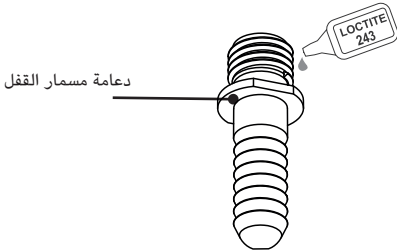
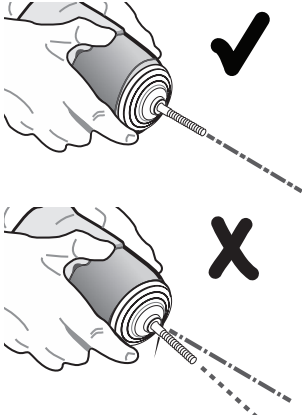
الوسادة

يجب ارتداء الجهاز مع جلبة مُحكمة الغلق.

نظام القفل

عند استخدام بطانة مزودة بنظام قفل، ينبغي أن ينتهي القالب المدمج أسفل مستوى رأس عظم الشظية/وتر الرضفة.

يجب دائمًا أن يكون موضع مسمار القفل بعد المحور الطويل للجدعة. (راجع الرسوم التوضيحية).

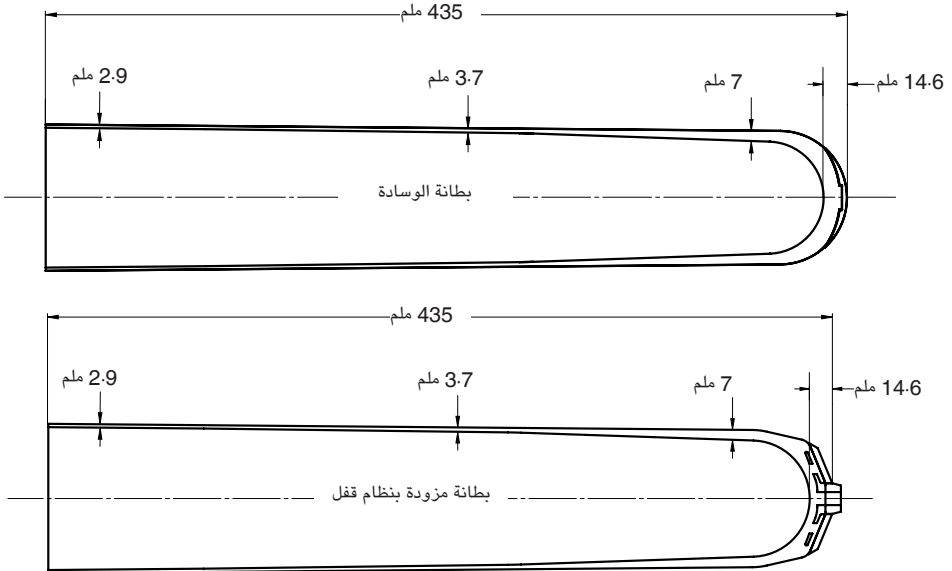


ينبغي إحكام تثبيت مسمار القفل عن طريق وضع مادة لاصقة Loctite ٢٤٣ على مسننات مسمار القفل. يُدار مسمار القفل بتطبيق عزم دوران يصل إلى ٣ نيوتن متر، أو يُحكم ربطه بالأصابع بمقدار ٨/١ إلى ٤/١ دورة.

بولي أميد، ليكرا، سيليكون، نايلون	المواد الأساسية
40 درجة بمقياس 00	درجة الصلادة النسبية
695 جرامًا	وزن المكوّن الأساسي (مقاس 28)
3-4	مستوى النشاط
من 22 إلى 40 سم	نطاق المقاسات
435 ملم	الطول (انظر الرسم التوضيحي أدناه)
420 ملم	الطول الداخلي (انظر الرسم التوضيحي أدناه)
10 سم تقريبًا	طول القالب
-15° إلى 50° مئوية	نطاق درجة حرارة التشغيل والتخزين
M10 يتطلب مسمار قفل بدعامة*	وصلة النهاية القاصية: (النوع المزوّد بنظام قفل فقط)
من 13.5 إلى 19 ملم	قطر دعامة مسمار القفل

*الجهاز لا يحتوي على مسمار قفل

الأبعاد



المسؤولية

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

المطابقة لمواصفات المفوضية الأوروبية (CE)

يستوفي هذا المنتج متطلبات اللائحة الأوروبية ٢٠١٧/٧٤٥ EU للأجهزة الطبية. تم تصنيف هذا المنتج كجهاز من الفئة ١ وفقاً لقواعد التصنيف الموضحة في الملحق الثامن من اللائحة. تتوفر شهادة إعلان المطابقة للمواصفات الأوروبية على الموقع الإلكتروني التالي:

www.blatchford.co.uk

مريض واحد - استخدامات متعددة



جهاز طبي



الضمان

يخضع هذا الجهاز للضمان لمدة ٦ أشهر تبدأ اعتباراً من تاريخ الشراء الأصلي ما لم يُنص على خلاف ذلك. راجع كتالوج Blatchford لمزيد من التفاصيل.

الإبلاغ عن الحوادث الخطيرة

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

الجوانب البيئية

هذا المنتج مصنوع من مطاط السيليكون وقماش لا يسهل إعادة تدويرها؛ يُرجى التخلص منه على نحو يتسم بالمسؤولية باعتباره نفايات عامة، طبقاً للوائح المنظمة للتعامل مع النفايات المحلية.

إقرارات العلامة التجارية

تعد Blatchford و Silcare علامتين تجاريتين مسجلتين لصالح شركة Blatchford Products Limited.

العنوان المسجل للجهة المصنعة



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

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 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

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

Ortopro AS

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



Blatchford Europe GmbH
Am Prime-Parc 4
65479 Raunheim Germany

