

# Pyramid Socket Adapter

## Instructions for Use

P189610

EN	Instructions for Use	2
SL	Navodila za uporabo	11
BG	Инструкции за употреба	20
HR	Upute za uporabu	29
SK	Návod na použitie	38
HU	Használati útmutató	47
EL	Οδηγίες χρήσης	56
LV	Lietošanas pamācība	65
LT	Naudojimo instrukcija	74
ET	Kasutusjuhend	83

**Blatchford**

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

---

# 1 Description and Intended Purpose

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

The term *device* is used throughout these instructions for use to refer to Pyramid Socket Adapter Kit.

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

## **Application**

This device is to be used exclusively as part of a lower limb prosthesis.

Intended for a single user.

An adapter manufactured specifically for use with prosthetics sockets prosthetic sockets manufactured with a Blatchford single bolt/dome, allowing attachment to a female pyramid connector.

## **Feature**

- When tightened securely the device offers a secure way to connect two parts of a limb

## **Activity Level**

This device is recommended for users that have the potential to achieve Activity Levels 1- 4. 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 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

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

## Clinical Benefit

- Enables correct alignment to be achieved

## 2 Safety Information



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



Any changes in the performance e.g. looseness or unusual noises should be immediately reported to your service provider.



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



The device is not suitable for extreme sports, running or cycle racing, ice and snow sports, extreme slopes and steps. Any such activities undertaken are done so completely at the users' own risk. Recreational cycling is acceptable.



Assembly, maintenance and repair of the device must only be carried out by a suitably qualified practitioner that has attended an approved training course.



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



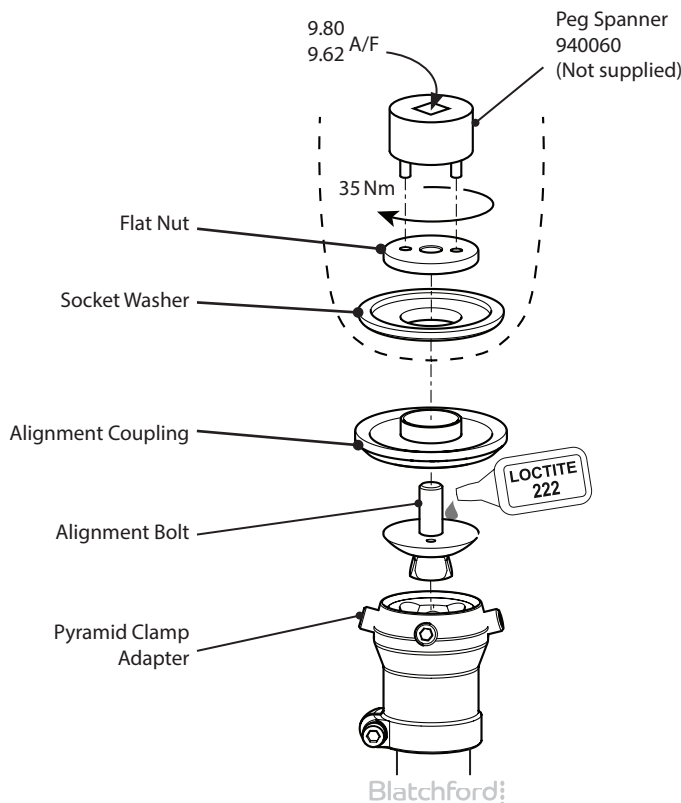
Ensure only suitably retrofitted vehicles are used when driving. All persons are required to observe their respective driving laws when operating motor vehicles.

### 3 Construction

#### Principal Parts

- |                         |                             |
|-------------------------|-----------------------------|
| • Flat Nut              | Stainless steel             |
| • Socket Washer         | Aluminum                    |
| • Alignment Coupling    | Aluminum, friction material |
| • Alignment Bolt        | Stainless steel, aluminum   |
| • Pyramid Clamp Adapter | Titanium                    |

#### Component Identification



---

## 4 Function

The device is used to allow connection of a female pyramid to a socket formed with a Blatchford single bolt dome.

---

## 5 Maintenance

Visually check the device regularly.

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

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 visual defects that may affect correct function.

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

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

## 6 Limitations on Use

### Intended Life

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

### Lifting Loads

User weight and activity is governed by the stated limits.

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

### Environment

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



Suitable for submersion

Exclusively for use between -10 °C and 50 °C  
(14 °F to 122 °F).

## 7 Fitting Advice

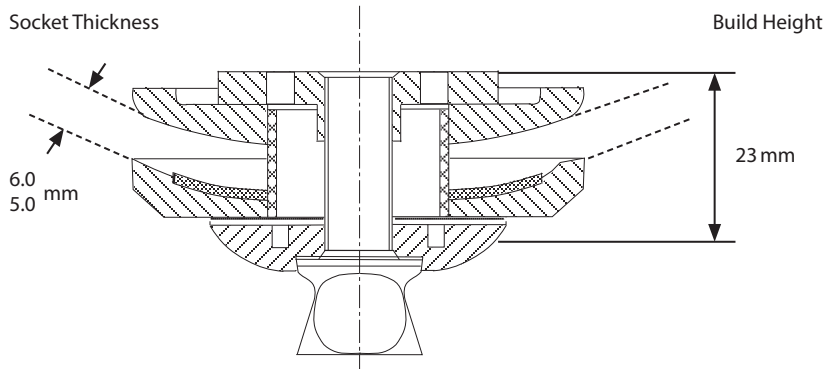
*The instructions in this section are for practitioner use only.*

Symptom	Solution
A recurring noise occurs between the socket and interfacing components.	The bolt must be tightened to the torque ratings specified in this document. Apply Loctite.
The adapter 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:	155 g (5 oz)
Recommended Activity Level:	up to 4
Maximum User Weight:	Levels 1-4 100 kg (220 lb) Levels 1-3 125 kg (275 lb)
Range of Adjustment	360° rotation ±7° angular ±6 mm horizontal
Build Height:	23 mm

### Fitting Length



## 9 Ordering Information

Device	
Pyramid Socket Adapter Kit	P189610
Spare Parts	
Friction Disc	180604
Socket Washer	P181005
Flat Nut	P181006
Alignment Coupling	P189506
Alignment Bolt	P189606

### 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](http://www.blatchford.co.uk)



Medical Device



Single Patient – multiple use

### Compatibility

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

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

### Warranty

This device is warranted for 24 months.

The user should be aware that changes or modifications not expressly approved could void the warranty, operating licenses and exemptions. See the Blatchford website for the current full warranty statement.

## **Reporting of Serious Incidents**

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

## **Environmental Aspects**

This product is constructed from recyclable materials. 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.

Vsebina.....	11
1 Opis in namen uporabe .....	12
2 Varnostne informacije .....	13
3 Konstrukcija.....	14
4 Delovanje .....	15
5 Vzdrževanje.....	15
6 Omejitve uporabe.....	16
7 Nasvet za namestitev.....	16
8 Tehnični podatki.....	17
9 Podatki za naročanje.....	18

# 1 Opis in namen uporabe

Ta navodila za uporabo so predvidena za zdravnika in uporabnika, razen če je navedeno drugače. Izraz *pripomoček* se v teh navodilih za uporabo uporablja za komplet piramidnega adapterja za ležišče.

Preberite in poskrbite, da boste razumeli vsa navodila za uporabo, predvsem vse varnostne informacije in navodila za vzdrževanje.

## Uporaba

Pripomoček je predviden izključno kot del proteze za spodnje okončine.

Predviden je za enega uporabnika.

Adapter, izdelan posebej za uporabo s protetičnimi ležišči z enojnim vijakom/kupolo Blatchford, ki omogoča pritrditve na ženski piramidni priključek.

## Lastnost

- Ko je pripomoček čvrsto pritrjen, zagotavlja varen način za povezavo dveh delov okončine.

## Stopnja aktivnosti

Pripomoček je priporočljiv za uporabnike, ki imajo potencial doseči stopnje aktivnosti 1–4. Seveda pa obstajajo izjeme, zato pri našem priporočilu dopuščamo možnost edinstvenih, posameznih okoliščin, odločitev o tem pa je treba sprejeti na osnovi temeljite presoje.

### Stopnja aktivnosti 1

Ima sposobnost ali potencial uporabljati protezo za transferje ali premikanje po ravnih površinah z enakomernim korakom. Običajno omejeno in neomejeno pokretna oseba.

### Stopnja aktivnosti 2

Ima sposobnost ali potencial za premikanje s sposobnostjo premagovanja nizkih ovir, kot so robniki, stopnice ali neravne površine. Običajno je to omejeno pokretna oseba v javnosti.

### Stopnja aktivnosti 3

Ima sposobnost ali potencial za premikanje s spremenljivim korakom.

Običajno pokretna oseba, ki lahko premaga večino okoljskih ovir in morda opravlja poklicno, terapevtsko ali fizično aktivnost, ki zahteva uporabo proteze, ki presega zgolj preprosto gibanje.

### Stopnja aktivnosti 4

Ima sposobnost ali potencial za hojo s protezo, ki presega osnovne sposobnosti hoje, in je izpostavljena močnim udarcem, visokim obremenitvam ali visokim ravnem energije. Običajno za zahteve za protezo otroka, aktivne odrasle osebe ali športnika.

## Kontraindikacije

Pri uporabi pripomočka v skladu s temi navodili kontraindikacije niso znane.

## Klinična prednost

- Omogoča doseganje pravilne poravnave

## 2 Varnostne informacije



**Ta opozorilni simbol poudarja pomembne varnostne informacije, ki jih je treba natančno upoštevati.**



Morebitne spremembe v delovanju, kot so npr. zrahljanje ali neobičajni zvoki, je treba nemudoma javiti ponudniku storitve.



Pri hoji po stopnicah navzdol in vedno, ko je sicer mogoče, je treba uporabljati držala.



Pripomoček ni primeren za ekstremne športe, tekaške ali kolesarske dirke, športe na ledu in snegu ter za hojo po strminah in strmih stopnicah. Tovrstne aktivnosti uporabnik izvaja na lastno odgovornost. Rekreativno kolesarjenje je sprejemljivo.



Pripomoček lahko sestavi, vzdržuje in popravlja samo ustrezno usposobljen strokovnjak, ki je opravil odobren tečaj za usposabljanje.



Uporabnik ne sme prilagajati ali spremenjati nastavitev pripomočka.



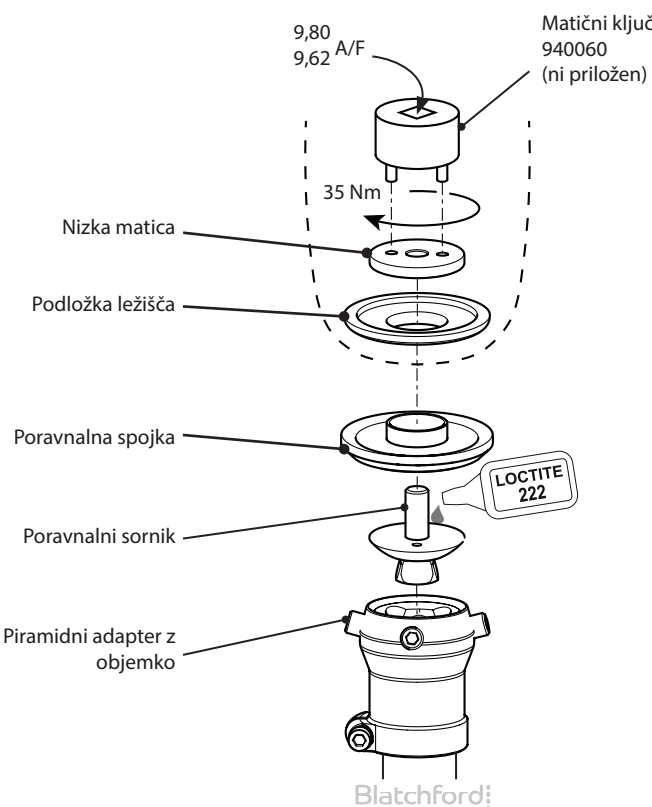
Poskrbeti je treba, da se za vožnjo uporabljajo samo ustrezno predelana vozila. Vse osebe morajo pri upravljanju motornih vozil upoštevati veljavne cestno-prometne predpise v svoji državi.

### 3 Konstrukcija

#### Glavni deli

- |                               |                           |
|-------------------------------|---------------------------|
| • Nizka matica                | nerjaveče jeklo           |
| • Podložka ležišča            | aluminij                  |
| • Poravnalna spojka           | aluminij, torni material  |
| • Poravnalni sornik           | nerjaveče jeklo, aluminij |
| • Piramidni adapter z objemko | titan                     |

#### Identifikacija komponente



## 4 Delovanje

Pripomoček se uporablja za povezavo ženskega piramidnega adapterja z ležiščem, izdelanim s kupolo z enojnim vijakom Blatchford.

## 5 Vzdrževanje

Pripomoček je treba redno vizualno pregledovati.

Morebitne spremembe v delovanju pripomočka, kot so npr. nestabilnost, prekomerna zračnost, neporavnano ali močna obraba, je treba nemudoma javiti zdravniku/ponudniku storitve.

Zdravnika/ponudnika storitve obvestite o morebitnih spremembah v telesni teži in/ali stopnji aktivnosti.

### Čiščenje

Z vlažno krpo in blagim milom očistite zunanje površine. Ne uporabljajte agresivnih čistil.

*Preostala navodila v tem poglavju so samo za zdravnika.*

To vzdrževanje lahko izvaja samo usposobljeno osebje (zdravnik ali ustrezeno usposobljen zdravstveni tehnik).

Rutinsko vzdrževanje v nadaljevanju je treba opraviti najmanj enkrat letno:

- Preverite, ali so vidne poškodbe, ki bi lahko vplivale na pravilno delovanje.

Poskrbite, da bo uporabnik prebral in razumel vse varnostne informacije ter informacije o vzdrževanju, ki ga mora opravljati uporabnik.

Če se pripomoček uporablja za ekstremne aktivnosti, je treba preveriti raven in interval vzdrževanja ter se po potrebi posvetovati s tehnično podporo glede novega vzdrževalnega načrta na osnovi pogostosti in narave aktivnosti. To je treba določiti na osnovi lokalne ocene tveganja, ki jo mora opraviti ustrezeno usposobljen posameznik.

## 6 Omejitve uporabe

### Predvidena uporabna doba

Na osnovi aktivnosti in uporabe je treba opraviti lokalno oceno tveganja.

### Dviganje bremen

Glede na težo in aktivnost uporabnika veljajo navedene omejitve.

Pri prenašanju bremena mora uporabnik upoštevati lokalno oceno tveganja.

### Okolje

Pripomoček je vodotesen do globine največ 1 m. Po uporabi v abrazivnih okoljih, kot so tista, ki vsebujejo pesek ali prod, je treba pripomoček temeljito sprati v sladki vodi, da preprečite obrabo ali poškodbo premikajočih se delov. Pripomoček je prav tako treba temeljito sprati po uporabi v slani ali klorirani vodi.



Primerno za potopitev v tekočine

Samo za uporabo pri temperaturi med –10 in 50 °C.

## 7 Nasvet za namestitev

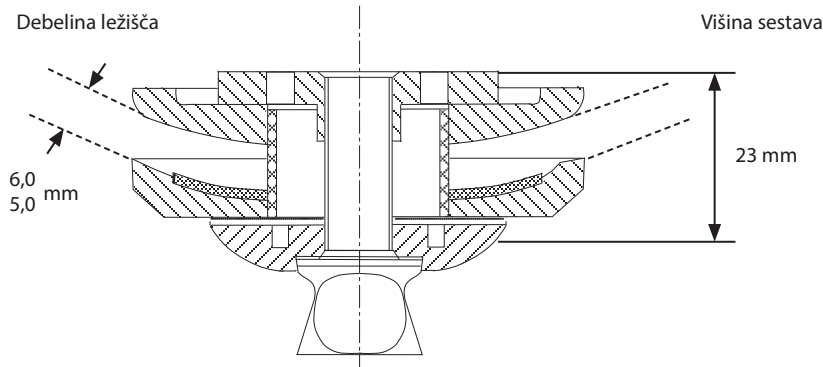
*Navodila v tem poglavju so namenjena samo zdravniku.*

Težava	Rešitev
Ponavljanje se zvok, slišen med ležiščem in vmesniškimi komponentami.	Sornik je treba priviti z zateznim momentom, navedenim v tem dokumentu. Nanesite Loctite.
Adapter se premakne iz položaja.	Uporabnik pripomočka ne sme uporabljati, dokler mu ga ne prilagodijo, popravijo ali zamenjajo.

## 8 Tehnični podatki

Temperaturno območje za uporabo in hrambo:	-15 °C do 50 °C
Teža komponente:	155 g
Priporočena stopnja aktivnosti:	do 4
Največja teža uporabnika:	Stopnje 1–4 100 kg Stopnje 1–3 125 kg
Območje prilagoditve	360° zasuk ±7°, kotno ±6 mm vodoravno
Višina sestava:	23 mm

### Namestitvena dolžina



## 9 Podatki za naročanje

Priporoček	
Komplet piramidnega adapterja za ležišče	P189610
<b>Nadomestni deli</b>	
Torni disk	180604
Podložka ležišča	P181005
Nizka matica	P181006
Poravnalna spojka	P189506
Poravnalni sornik	P189606

### Odgovornost

Proizvajalec priporoča, da se priporoček uporablja samo pri specificiranih pogojih in v predvidene namene. Priporoček je treba vzdrževati v skladu z navodili, priloženimi priporočku. Proizvajalec ne prevzema odgovornosti za morebitne neželene posledice, nastale zaradi kakršnih koli kombinacij komponent, ki jih ni odobril.

### Skladnost CE

Ta izdelek je v skladu z zahtevami evropske Uredbe EU 2017/745 o medicinskih priporočkih.

Ta izdelek je klasificiran kot izdelek razreda I v skladu z merili za klasifikacijo, navedenimi

v prilogi VIII Uredbe. ES-izjava o skladnosti je na voljo na naslednjem spletnem naslovu:

[www.blatchford.co.uk](http://www.blatchford.co.uk)



Medicinski priporoček



Samo za enega bolnika –  
za večkratno uporabo

### Združljivost

Kombiniranje z izdelki znamke Blatchford je odobreno na osnovi preizkusov v skladu z ustrezнимi standardi in uredbo o medicinskih priporočkih, vključno s strukturnim testom, dimenzijsko združljivostjo in nadzorovano učinkovitostjo med uporabo.

Pri kombinacijah z alternativnimi izdelki z oznako CE je treba upoštevati dokumentirano lokalno oceno tveganja, ki jo opravi zdravnik.

### Garancija

Ta priporoček ima 24-mesečno garancijo.

Uporabnik se mora zavedati, da zaradi sprememb ali prilagoditev, ki niso izrecno odobrene, garancija, uporabne licence in izjeme morda ne bodo veljavne. Za trenutno celotno garancijsko izjavo obiščite spletno stran podjetja Blatchford.

## **Prijava resnih nesreč**

V malo verjetnem primeru resnih nesreč, nastalih v povezavi s tem pripomočkom, je treba o dogodku obvestiti proizvajalca in pristojne oblasti v vaši državi.

## **Okoljski vidiki**

Pripomoček je izdelan iz materialov, ki jih je mogoče reciklirati. Kjer je mogoče, je treba komponente reciklirati v skladu z veljavnimi lokalnimi predpisi za obravnavo odpadkov.

## **Nalepka na embalaži**

Zdravniku svetujemo, da nalepko na embalaži nameščenega pripomočka shrani za morebitno uporabo v prihodnje.

## **Izjave o blagovnih znamkah**

Blatchford je registrirana blagovna znamka podjetja Blatchford Products Limited.

## **Uradni naslov proizvajalca**

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Združeno kraljestvo.

# Съдържание



Съдържание.....	20
1 Описание и предназначение .....	21
2 Информация относно безопасността.....	22
3 Устройство.....	23
4 Функция .....	24
5 Поддръжка.....	24
6 Ограничения в употребата .....	25
7 Съвети относно монтажа .....	25
8 Технически данни.....	26
9 Информация за поръчка.....	27

# 1 Описание и предназначение

Настоящите инструкции за употреба са предназначени за ползване само от лекаря/ протезиста и потребителя, освен ако не е посочено друго.

Терминът „изделие“ в настоящите инструкции за употреба се отнася за Пирамидален адаптер за приемна гилза – комплект.

Моля, прочетете и се уверете, че разбирате всички инструкции за употреба и по-специално цялата информация относно безопасността и инструкциите за поддръжка.

## Приложение

Настоящото изделие се използва само като част от протеза за долн крайник.

Предназначено е за индивидуална употреба.

Специално създаден адаптер за употреба с протезни приемни гилзи, произведени с единичен болт/куповиден накрайник на Blatchford, позволяващ закрепване към конектор с обхващаща пирамида.

## Характеристика

- При здраво затягане изделието предлага сигурен начин за свързване на двете части на крайника

## Ниво на мобилност

Настоящото изделие се препоръчва за потребители с потенциал да постигнат нива на мобилност 1-4. Разбира се, има изключения и нашата препоръка е да се вземат предвид специфичните и индивидуални характеристики, като всяко такова решение трябва да бъде взето въз основа на разумна и изчерпателна обосновка.

### Ниво на мобилност 1

Потребителят е в състояние или има потенциал да използва протезата за придвижване или ходене по равни повърхности при равномерен ритъм на крачката. Характерно за пациентите с ограничена и неограничена способност за движение.

### Ниво на мобилност 2

Потребителят е в състояние или има потенциал да преодолява малки препятствия на околната среда, като бордюри, стъпала или неравни повърхности. Характерно за пациентите с ограничена способност за движение, които се придвижват на открито.

### Ниво на мобилност 3

Потребителят е в състояние или има потенциал да се придвижва с различен ритъм на крачката.

Характерно за пациенти, които се придвижват на открито без ограничения, които са способни да преодоляват повечето препятствия в околната среда и може да имат потребност от професионална, терапевтична или тренировъчна активност, която налага използване на протезата извън рамките на обикновеното придвижване.

### Ниво на мобилност 4

Потребителят е в състояние или има потенциал да се придвижва с протезата извън рамките на базовите умения за придвижване, което е свързано с повишено натоварване, напрежение или ниво на енергия. Характерно за изискванията към протезите за деца, активни възрастни или спортисти.

## Противопоказания

Няма известни противопоказания, ако се използва в съответствие с настоящите инструкции.

## Клинични ползи

- Позволява постигане на правилно центроване.

## 2 Информация относно безопасността



Този предупредителен символ обозначава важна информация относно безопасността, на която трябва да се обърне внимание.



Всякакви промени в движението, като например разхлабване или необичайни шумове, трябва да се докладват незабавно на лекаря/ протезиста.



Винаги използвайте парапет при слизане по стълби, както и при всеки друг случай, ако е възможно.



Изделието не е подходящо за екстремни спортове, бягане или състезателно колоездане, зимни спортове, големи наклони и стъпала. Предприемането на всякакви такива действия е изцяло на собствен рисков на потребителите. Допуска се колоездане с рекреационна цел.



Монтирането, поддръжката и ремонтирането на изделието трябва да се извършва единствено от лице с подходяща квалификация, което е преминало одобрен курс на обучение.



Потребителят не трябва да регулира или да променя настройката на изделието.



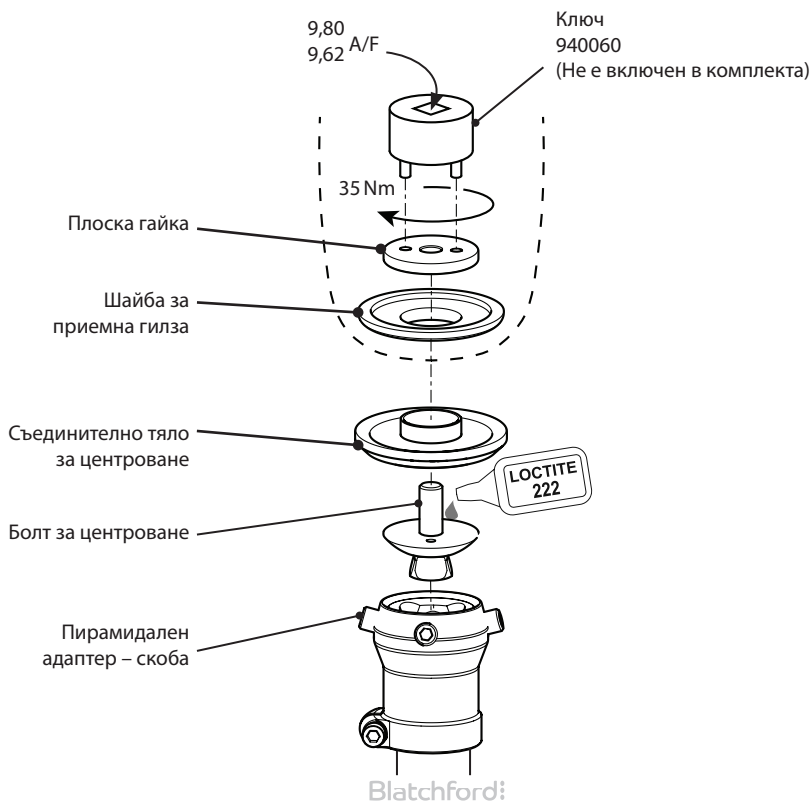
Когато шофирате, използвайте само превозни средства с подходящо допълнително оборудване. Всички лица трябва да спазват съответните закони за движение по пътищата при управление на моторни превозни средства.

### 3 Устройство

#### Основни части

- |                                   |                               |
|-----------------------------------|-------------------------------|
| • Плоска гайка                    | Неръждаема стомана            |
| • Шайба за приемна гилза          | Алуминий                      |
| • Съединително тяло за центроване | Алуминий, фрикционен материал |
| • Болт за центроване              | Неръждаема стомана, алуминий  |
| • Пирамидален адаптер – скоба     | Титан                         |

#### Обозначение на елементите



## 4 Функция

Изделието се използва за свързване на обхващаща пирамида към приемна гилза, оформена с куполовиден накрайник с един болт на Blatchford.

## 5 Поддръжка

Проверявайте редовно изделието визуално.

Докладвайте всякакви промени във функционирането на изделието на лекаря/протезиста, като нестабилност, прекалено голям луфт, липса на центровка или необичайни шумове.

Информирайте лекаря/протезиста за всякакви промени в телесното тегло и/или нивото на мобилност.

### Почистване

Използвайте навлажнена кърпа и мек сапун за почистване на външните повърхности. Не използвайте агресивни почистващи препарати.

*Останалите инструкции в този раздел са предназначени само за лекаря/протезиста.*

Поддръжката трябва да се извършва само от компетентен персонал (медицинско лице или техник с подходяща квалификация).

Най-малко веднъж годишно трябва да се извършва следната рутинна поддръжка:

- Проверете за видими дефекти, които биха могли да повлият на правилното функциониране.

Уверете се, че потребителят е прочел и разбрал цялата информация, свързана с безопасността и поддръжката, за която потребителят отговаря.

Ако изделието се използва за високо натоварване, степента на поддръжка и интервалът за поддръжка трябва да бъдат преразгледани и, ако е необходимо, да се потърси консултация и техническо съдействие за планиране на нов график на поддръжка, в зависимост от честотата и естеството на натоварването. Това трябва да се определи чрез индивидуална оценка на риска, извършена от лице с подходяща квалификация.

## 6 Ограничения в употребата

### Срок на експлоатация

Необходимо е извършване на индивидуална оценка на риска въз основа на мобилността и употребата.

### Повдигане на тежести

Ограниченията зависят от теглото на потребителя и неговото ниво на мобилност.

Носенето на тежести от потребителя трябва да бъде според индивидуалната оценка на риска.

### Околна среда

Настоящото изделие е водоустойчиво до максимална дълбочина от 1 метър. Изплакнете добре с питейна вода след употреба в абразивна среда, като например среда, съдържаща пясък или прах, за да предотвратите износяне или повреда на движещите се части.

Изплакнете добре с питейна вода след употреба в солена или хлорирана вода.



Изделието може да се използва само при температура между -10 °C и 50 °C.

Подходящо за потопяване под вода

## 7 Съвети относно монтажа

*Инструкциите в този раздел са предназначени само за медицинско лице/протезист.*

Признак	Решение
Наличие на повтарящ се шум между приемната гилза и контактните компоненти.	Болтът трябва да бъде затегнат до стойностите на сила на затягане, посочени в настоящия документ. Нанесете Loctite.
Адаптерът се измества от позицията си.	Потребителят не трябва да използва изделието, докато не бъде регулирано, ремонтирано или заменено.

## 8 Технически данни

Температурен диапазон  
на експлоатация и съхранение: от -15 °C до 50 °C

Тегло на елемента: 155 г

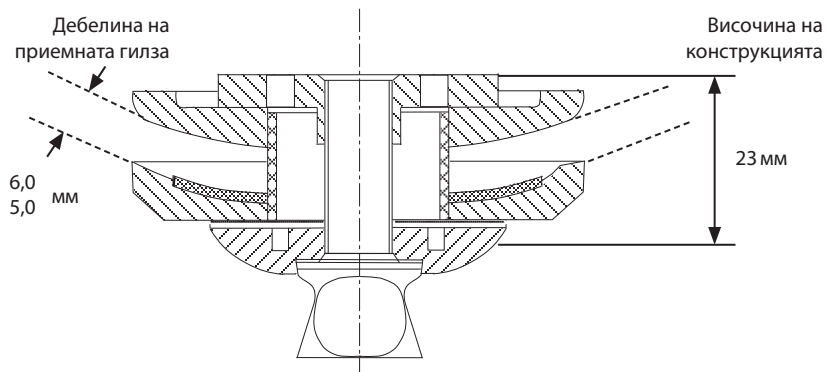
Препоръчително ниво на  
мобилност: до 4

Максимално тегло на потребителя:  
100 кг за нива 1-4  
125 кг за нива 1-3

Диапазон на регулиране  
360° завъртане  
±7° ъглово  
±6 мм хоризонтално

Височина на конструкцията: 23 мм

### Монтажна дължина



## 9 Информация за поръчка

Изделение	
Пирамидален адаптер за приемна гилза – комплект	P189610
<b>Резервни части</b>	
Фрикционен диск	180604
Шайба за приемна гилза	P181005
Плоска гайка	P181006
Съединително тяло за центроване	P189506
Болт за центроване	P189606

### Отговорност

Производителят препоръчва изделието да се използва само при посочените условия и по предназначение. Изделието трябва да се поддържа в съответствие с инструкциите за употреба, предоставени с него. Производителят не носи отговорност за неблагоприятни събития, причинени от комбинации от елементи, които не са одобрени от него.

### Маркировка за съответствие CE

Този продукт отговаря на изискванията на Регламент (ЕС) 2017/745 за медицинските изделия. Този продукт е класифициран като продукт от клас I според правилата за класификация, описани в Приложение VIII на регламента. ЕС декларацията за съответствие е достъпна на следния интернет адрес: [www.blatchford.co.uk](http://www.blatchford.co.uk)



Медицинско изделие



Предназначено за многоократна  
употреба от един пациент

### Съвместимост

Комбинирането с продукти на Blatchford е одобрено въз основа на изпитвания в съответствие с приложимите стандарти и Регламент (ЕС) 2017/745 за медицинските изделия, включително изпитване на конструкцията, съвместимост относно размерите и проследяване на функционалността в реални условия.

Комбинирането с други продукти с маркировка CE трябва да се извършва с оглед на документираната индивидуална оценка на риска, извършена от специалист.

### Гаранция

Гаранцията на това изделие е 24 месеца.

Потребителят трябва да е наясно, че промени или модификации, които не са изрично одобрени, биха могли да доведат до анулиране на гаранцията, лицензите за работа и изключенията. Вижте уеб сайта на Blatchford за актуалната пълна декларация за гаранция.

## **Докладване на сериозни инциденти**

В малко вероятния случай на сериозен инцидент, свързан с настоящото изделие, инцидентът трябва да се докладва на производителя и на компетентния национален орган.

## **Екологични аспекти**

Този продукт е направен от материали, подлежащи на рециклиране. Когато е възможно, елементите му трябва да се рециклират в съответствие с местните разпоредби за управление на отпадъците.

## **Запазване на етикета на опаковката**

Препоръчва се медицинското лице/протезистът да запази етикета на опаковката като документ за доставеното изделие.

## **Потвърждение за търговска марка**

Blatchford е регистрирана търговска марка на Blatchford Products Limited.

## **Адрес на управление на производителя**

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Обединено кралство.

Sadržaj.....	29
1 Opis i predviđena namjena .....	30
2 Informacije o sigurnosti .....	31
3 Izvedba.....	32
4 Funkcija.....	33
5 Održavanje.....	33
6 Ograničenja uporabe.....	34
7 Savjeti za prilagođavanje .....	34
8 Tehnički podaci .....	35
9 Informacije za naručivanje.....	36

# 1 Opis i predviđena namjena

Ove upute za uporabu namijenjene su zdravstvenim djelatnicima i korisnicima, osim ako nije drukčije navedeno.

Izraz *proizvod* u ovim uputama za uporabu odnosi se na komplet piramidnog prilagodnika ležišta. Molimo s razumijevanjem pročitajte sve upute za uporabu, posebno sve informacije o sigurnosti i upute o održavanju.

## Primjena

Ovaj se proizvod smije upotrebljavati isključivo kao dio proteze donjeg ekstremiteta.

Namijenjen je za jednog korisnika.

Prilagodnik proizведен posebno za uporabu s protetičkim ležištim Blatchford s jednim vijkom/kupolom, koji omogućava spajanje na ženski piramidni priključak.

## Značajka

- Kad je sigurno zategnut, proizvod omogućava siguran način spajanja dvaju dijelova ekstremiteta.

## Stupanj aktivnosti

Ovaj proizvod preporučuje se za korisnike koji su u mogućnosti postići stupnjeve aktivnosti 1–4. Naravno, postoje iznimke, i u svojim preporukama trudimo se uzeti u obzir jedinstvene, individualne okolnosti te svako donošenje odluka mora biti razumno i detaljno obrazloženo.

### Stupanj aktivnosti 1

Može upotrebljavati ili postoji potencijal upotrebljavanja proteze za transfer ili kretanje na ravnim površinama ujednačenim tempom. Karakteristično za osobu ograničene i neograničene sposobnosti hoda.

### Stupanj aktivnosti 2

Može hodati ili postoji potencijal za hod uz sposobnost prelaženja manjih prepreka u okruženju, poput rubnika, stuba ili neravnih površina. Karakteristično za osobu ograničene sposobnosti hoda u vanjskom okruženju.

### Stupanj aktivnosti 3

Može hodati ili postoji potencijal za hod promjenjivim tempom.

Karakteristično za osobu sa sposobnošću hoda u vanjskom okruženju koja može prelaziti većinu prepreka u okruženju i bavi se radnim, terapijskim ili rekreacijskim aktivnostima koje zahtijevaju složeniju uporabu proteze koja nadilazi jednostavne oblike kretanja.

### Stupanj aktivnosti 4

Može hodati ili postoji potencijal za hod s protezom koji nadilazi osnovne sposobnosti kretanja, a pokazuje značajnu razinu upora, izdržljivosti i energije. Karakteristično za protetičke potrebe djece, aktivnih odraslih osoba ili sportaša.

## Kontraindikacije

Nisu poznate kontraindikacije ako se upotrebljava u skladu s ovim uputama.

## Klinička korist

- Omogućava postizanje ispravnog poravnanja.

## 2 Informacije o sigurnosti



Ova oznaka upozorenja naglašava važne informacije o sigurnosti kojih se potrebno pažljivo pridržavati.



Bilo kakve promjene funkcionalnosti, npr. labavost ili neobični zvukovi, moraju se odmah prijaviti pružatelju usluge.



Uvijek upotrebljavajte rukohvat prilikom silaženja niza stube i u svim ostalim prilikama ako je dostupno.



Proizvod nije primjerен za ekstremne sportove, natjecanja u trčanju ili bicikлизmu, zimske sportove, ekstremne padine i stube. Bavljenje takvim aktivnostima na isključivu je odgovornost korisnika. Rekreativni bicikлизam je prihvatljiv.



Sklapanje, održavanje i popravak proizvoda mora obavljati odgovarajuće osposobljeni zdravstveni djelatnik koji je prošao odobreni tečaj osposobljavanja.



Korisnik ne smije prilagođavati ili preinaćavati proizvod.



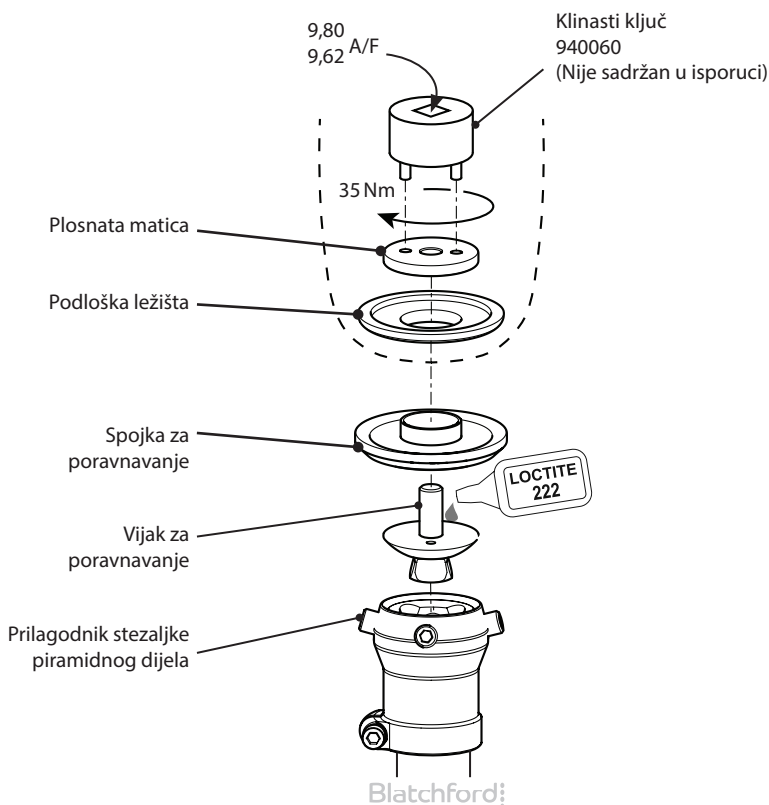
Osigurajte da se za vožnju koriste odgovarajuće prilagođena vozila. Svi korisnici dužni su pridržavati se važećih prometnih propisa prilikom upravljanja motornim vozilima.

### 3 Izvedba

#### Glavni dijelovi

- |   |                                |
|---|--------------------------------|
| • Plosnata matica                         | Nehrđajući čelik               |
| • Podloška ležišta                        | Aluminij                       |
| • Spojka za poravnanje                    | Aluminij, frikcijski materijal |
| • Vijak za poravnavanje                   | Nehrđajući čelik, aluminij     |
| • Prilagodnik stezaljke piramidnog dijela | Titanij                        |

#### Prikaz komponenti



---

## 4 Funkcija

Proizvod se upotrebljava za spajanje ženskog piramidnog dijela na ležište Blatchford izvedeno s jednovijčanom kupolom.

---

## 5 Održavanje

Redovito vizualno pregledavajte proizvod.

Bilo kakve promjene funkcionalnosti ovog proizvoda prijavite zdravstvenom djelatniku/pružatelju usluge, npr. nestabilnost, pretjerano kretanje, gubitak poravnavanja ili bilo kakve neobične zvukove.

Obavijestite zdravstvenog djelatnika/pružatelja usluge o svim promjenama u tjelesnoj težini i/ili stupnju aktivnosti.

### Čišćenje

Vanjske površine čistite vlažnom krpom i blagim sapunom, ne upotrebljavajte agresivna sredstva za čišćenje.

**Ostale upute u ovom odjeljku namijenjene su samo zdravstvenom djelatniku.**

Ovo održavanje smije izvoditi samo kvalificirano osoblje (zdravstveni djelatnik ili odgovarajuće osposobljeni tehničar).

Sljedeće rutinsko održavanje potrebno je izvoditi najmanje jedanput godišnje:

- Provjerite vidljive nedostatke koji bi mogli utjecati na ispravno funkcioniranje.

Osigurajte da je korisnik pročitao i shvatio sve informacije o sigurnosti i održavanju na korisničkoj razini.

Ako se proizvod upotrebljava za ekstremnu aktivnost, opseg i raspored održavanja potrebno je analizirati i, po potrebi, zatražiti savjet i tehničku podršku radi planiranja novog rasporeda održavanja ovisno o učestalosti i prirodi aktivnosti. To je potrebno odrediti procjenom rizika na licu mjesta od strane odgovarajuće kvalificirane osobe.

## 6 Ograničenja uporabe

### Predviđen rok trajanja

Lokalnu procjenu rizika potrebno je izvršiti na temelju aktivnosti i uporabe.

### Podizanje tereta

Tjelesna težina korisnika i aktivnosti podlježu navedenim ograničenjima.

Teret koji korisnik smije nositi mora se odrediti lokalnom procjenom rizika.

### Okrženje

Ovaj je proizvod vodootporan do maksimalno 1 m dubine. Temeljito isperite pitkom vodom nakon uporabe u abrazivnim okruženjima, npr. s pijeskom ili srhom, kako biste sprječili habanje ili oštećenja pokretnih dijelova. Temeljito isperite pitkom vodom nakon uporabe u slanoj ili kloriranoj vodi.



Prikladno za potapanje

Isključivo za uporabu na temperaturi od

-10 °C do 50 °C.

## 7 Savjeti za prilagođavanje

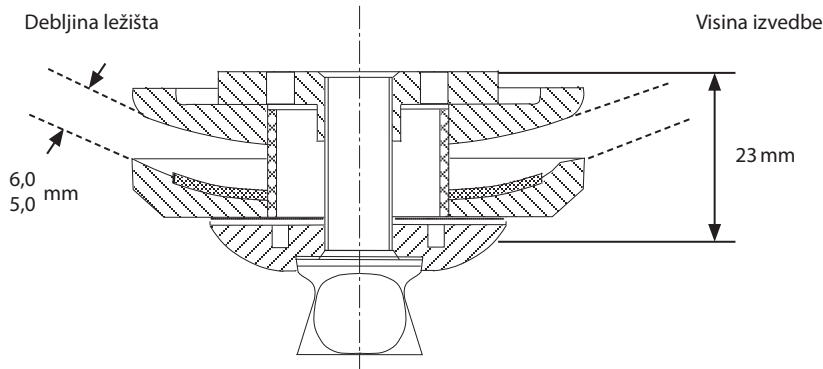
*Upute u ovom odjeljku namijenjene su samo zdravstvenom djelatniku.*

Simptom	Rješenje
Javlja se ponavljajući zvuk između ležišta i sučeljnih komponenti.	Vijak mora biti zategnut na vrijednosti okretnog momenta navedene u ovom dokumentu. Nanesite Loctite.
Prilagodnik se pomaknuo s mjesta.	Korisnik ne smije upotrebljavati proizvod do prilagođavanja, popravka ili zamjene.

## 8 Tehnički podaci

Radni i temperaturni raspon skladištenja:	-15 °C do 50 °C
Težina komponente:	155 g
Preporučeni stupanj aktivnosti:	do stupnja 4
Maksimalna tjelesna težina korisnika:	Stupnjevi 1–4 100 kg Stupnjevi 1–3 125 kg
Raspon prilagodbe	Zakretanje od 360 ° Kutno ±7 ° Vodoravno ±6 mm
Visina izvedbe:	23 mm

### Duljina prilagođavanja



## 9 Informacije za naručivanje

Proizvod	
Komplet piramidnog prilagodnika ležišta	P189610
<b>Reservni dijelovi</b>	
Tarna pločica	180604
Podloška ležišta	P181005
Plosnata matica	P181006
Spojka za poravnavanje	P189506
Vijak za poravnavanje	P189606

### Odgovornost

Proizvođač preporučuje uporabu proizvoda u skladu s navedenim uvjetima i za predviđene namjene. Proizvod mora biti održavan u skladu s uputama za uporabu isporučenim uz proizvod. Proizvođač nije odgovoran ni za kakve neželjene ishode uzrokovane kombiniranjem komponenti koje nije odobrio.

### CE sukladnost

Ovaj proizvod ispunjava zahtjeve Uredbe (EU) 2017/745 o medicinskim proizvodima. Ovaj proizvod razvrstan je kao proizvod klase rizika I prema kriterijima razvrstavanja navedenima u Dodatku VIII. Uredbe. Certifikat EU Izjava o sukladnosti dostupan je na sljedećoj internetskoj stranici: [www.blatchford.co.uk](http://www.blatchford.co.uk)



Medicinski proizvod



Jedan korisnik - višestruka uporaba

### Kompatibilnost

Kombiniranje s proizvodima marke Blatchford odobrava se na temelju ispitivanja u skladu s primjenjivim normama i Uredbom o medicinskim proizvodima (MDR) uključujući ispitivanje strukture, usklađenost dimenzija i nadziranu radnu učinkovitost.

Kombiniranje s alternativnim proizvodima s oznakom CE mora se provesti uz dokumentiranu lokalnu procjenu rizika od strane zdravstvenog djelatnika.

### Jamstvo

Na ovaj proizvod daje se jamstvo od 24 mjeseca.

Korisnik mora biti svjestan da promjene ili preinake koje nisu izričito dopuštene mogu poništiti jamstvo, odobrenja za rad i izuzeća. Pogledajte internetsku stranicu tvrtke Blatchford za uvid u cijelovitu važeću izjavu o jamstvu.

## **Prijavljivanje ozbiljnih neželjenih događaja**

U malo vjerojatnom slučaju pojave ozbiljnog neželjenog događaja vezanog uz ovaj proizvod, potrebno je isti prijaviti proizvođaču i nadležnom državnom tijelu.

## **Ekološki aspekti**

Ovaj proizvod proizведен je od materijala koji se mogu reciklirati. Gdje je izvedivo, komponente je potrebno reciklirati u skladu s lokalnim propisima o zbrinjavanju otpada.

## **Čuvanje oznake pakiranja**

Zdravstveni djelatnik treba sačuvati oznaku pakiranja kao evidenciju isporučenog proizvoda.

## **Izjave o žigu**

Blatchford je registrirani žig tvrtke Blatchford Products Limited.

## **Adresa sjedišta proizvođača**

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

Obsah .....	38
1    Opis a zamýšľaný účel .....	39
2    Informácie o bezpečnosti.....	40
3    Konštrukcia.....	41
4    Funkcia .....	42
5    Údržba.....	42
6    Obmedzenie používania .....	43
7    Odporúčania pri osádzaní.....	43
8    Technické údaje .....	44
9    Informácie pri objednávaní .....	45

# 1 Opis a zamýšľaný účel

Návod na použitie je určený odborníkovi a používateľovi, ak nie je uvedené inak.

V návode sa používa termín *pomôcka* a odkazuje na súpravu lôžkovej redukcie pyramídy.

Pozorne si prečítajte celý návod na použitie, predovšetkým všetky informácie o bezpečnosti, a návod na údržbu.

## Použitie

Pomôcka sa smie používať výhradne ako súčasť protézy dolnej končatiny.

Je určená jednému používateľovi.

Redukcia vyrobená špecificky pre protetické lôžka vyrobené s jednou skrutkou/krytkou Blatchford umožňujúce pripojenie ku konektoru samičej pyramídy.

## Funkcia

- Pomôcka pri pevnom dotiahnutí predstavuje bezpečný spôsob spojenia dvoch častí končatiny

## Úroveň aktivity

Pomôcka sa odporúča používateľom s potenciálom dosiahnutia úrovne aktivity 1 – 4.

Samozrejme, existujú výnimky, a pri odporúčaní chceme zohľadniť individuálne okolnosti.

Rozhodovať sa treba na základe rozumného a dôkladného odôvodnenia.

### Úroveň aktivity 1

Má schopnosť alebo potenciál používať protézu na presun alebo chôdzu na rovnom povrchu pri fixnej kadencii. Typická pre chodca s obmedzením alebo bez obmedzenia.

### Úroveň aktivity 2

Má schopnosť alebo potenciál chôdze so schopnosťou prechádzať cez nízke prekážky v okolitej prostredí, ako sú obrubníky, schody alebo nerovný povrch. Typická pre komunitného chodca s obmedzením.

### Úroveň aktivity 3

Má schopnosť a potenciál chôdze s rozličnou kadenciou.

Typická pre komunitného chodca so schopnosťou prechádzať cez väčšinu prekážok v okolitej prostredí, ktorý môže vykonávať pracovnú, terapeutickú alebo cvičebnú aktivitu vyžadujúci si používanie protézy mimo jednoduchého pohybu.

### Úroveň aktivity 4

Má schopnosť alebo potenciál protetickej chôdze, ktorá prekračuje základné ambulantné zručnosti, má veľkú mieru dopadu, tlaku alebo energie. Typická pre protetické nároky detí, aktívnych dospelých alebo atlétov.

## Kontraindikácie

Ak sa používa v súlade s návodom, neexistujú známe kontraindikácie.

## Klinické výhody

- Umožňuje správne zarovnanie

## 2 Informácie o bezpečnosti



Tento výstražný symbol poukazuje na dôležité bezpečnostné informácie, ktoré treba dôsledne dodržiavať.



Všetky zmeny vo vlastnostiach, napr. voľný pohyb alebo nezvyčajné zvuky, treba ihneď nahlásiť servisnému pracovníkovi.



Pri kráčaní dolu schodmi a vždy, keď je k dispozícii, sa držte zábradlia.



Pomôcka nie je vhodná na extrémne športy, beh ani cyklistické závody, ľadové ani snehové športy, extrémne svahy ani schody. Absolvovanie takýchto aktivít je výhradne na riziko používateľa. Rekreačná cyklistika je povolená.



Skladanie, údržbu a opravu pomôcky sme vykonávať len vhodný kvalifikovaný zástupca, ktorý absolvoval schválené školenie.



Používateľ nesmie nastavovať ani neodborne upravovať nastavenie pomôcky.



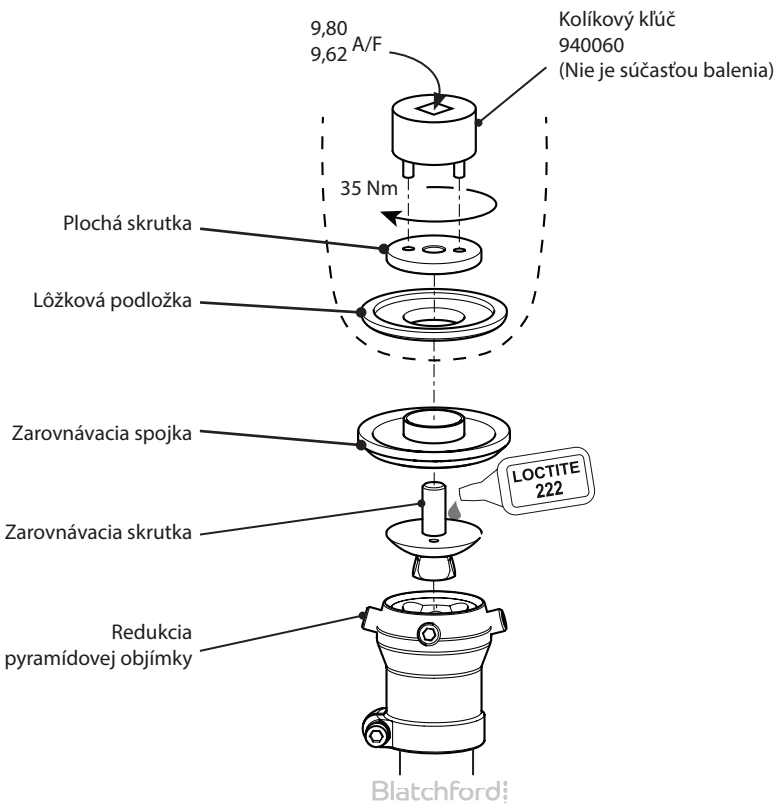
Pri šoférovaní dbajte na to, aby sa používali len vhodne upravené vozidlá. Pri riadení motorového vozidla sa od každého očakáva dodržiavanie príslušných zákonov o cestnej premávke.

# 3 Konštrukcia

## Hlavné diely

- |                                |                            |
|--------------------------------|----------------------------|
| • Plochá skrutka               | Nehrdzavejúca oceľ         |
| • Lôžková podložka             | Hliník                     |
| • Zarovnávacia spojka          | Hliník, frikčný materiál   |
| • Zarovnávacia skrutka         | Nehrdzavejúca oceľ, hliník |
| • Redukcia pyramídovej objímky | Titán                      |

## Identifikácia dielu



---

## 4 Funkcia

Pomôcka slúži na pripojenie samičej pyramídy k lôžku tvorenému jednoskrutkovou krytkou Blatchford.

---

## 5 Údržba

Pomôcku pravidelne kontrolujte zrakom.

Všetky zmeny vo vlastnostiach pomôcky nahláste odborníkovi/servisnému pracovníkovi, napr. nestabilitu, nadmernú voľnosť, vychýlenie zarovnania alebo nezvyčajné zvuky.

Informujte odborníka/servisného pracovníka o zmene v telesnej hmotnosti a/alebo úrovni aktivity.

### Čistenie

Vonkajší povrch utrite handričkou navlhčenou vo vode s jemným čistiacim prostriedkom, nepoužívajte agresívne čistiace prostriedky.

**Zvyšné pokyny v tejto časti sú len pre odborníka.**

Údržbu smie zabezpečovať len kompetentný personál (odborník alebo vhodne zaškolený technik).

Najmenej raz ročne je potrebné absolvovať nasledujúcu rutinnú údržbu:

- Overte, či na pomôcke nie sú viditeľné poškodenia, ktoré by mohli ovplyvniť jej správne fungovanie.

Overte si, či si používateľ prečítał a rozumie všetkým informáciám o bezpečnosti a údržbe na úrovni používateľa.

Ak sa pomôcka používa pri extrémnych aktivitách, úroveň a interval údržby treba prehodnotiť a v prípade potreby má poradné a technické oddelenie naplánovať nový harmonogram údržby v závislosti od frekvencie a povahy činnosti. Na základe posúdenia lokálneho rizika by to mala stanoviť primerane kvalifikovaná osoba.

## 6 Obmedzenie používania

### Zamýšľaná životnosť

Na základe aktivity a používania treba posúdiť lokálne riziko.

### Zdvíhanie bremien

Hmotnosť a aktívita používateľa sa riadi stanovenými limitmi.

Nosenie bremien používateľom by malo vychádzať z posúdenia lokálnych rizík.

### Prostredie

Pomôcka je vodotesná do maximálnej hĺbky 1 meter. Po používaní v abrazívnom prostredí, ako je napríklad prostredie s možným obsahom piesku alebo kamienkov pomôcku dôkladne opláchnite vodou, aby sa predišlo opotrebovaniu alebo poškodeniu pohyblivých častí. Po použití v slanej alebo chlórovanej vode pomôcku dôkladne opláchnite vodou.



Používajte výhradne pri teplotách od -10 °C do 50 °C.

Možno ponárať

## 7 Odporúčania pri osádzaní

*Pokyny v tejto časti sú len pre odborníkov.*

Príznak	Riešenie
Medzi končatinou a lôžkom a paralelnými dielmi sa opakovane ozýva zvuk.	Skrutku treba dotiahnuť na krútiaci moment uvedený v tomto dokumente. Naneste Loctite.
Redukcia sa vysúva.	Používateľ nesmie používať pomôcku, kým nebude nastavená, opravená alebo vymenená.

## 8 Technické údaje

Rozsah prevádzkovej a skladovacej teploty: -15 °C až 50 °C

Hmotnosť dielov: 155 g

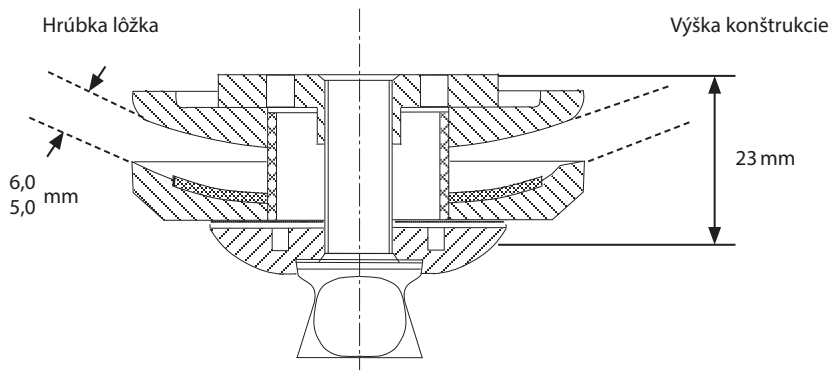
Odporučaná úroveň aktivity: do 4

Maximálna hmotnosť používateľa: Úroveň 1 – 4 100 kg  
Úroveň 1 – 3 125 kg

Nastavovací rozsah Rotácia o 360°  
Uhlo  $\pm 7^\circ$   
 $\pm 6$  mm horizontálne

Výška konštrukcie: 23 mm

### Dĺžka osadenia



## 9 Informácie pri objednávaní

Pomôcka	
Súprava lôžkovej redukcie pyramídy	P189610
Náhradné diely	
Trecia platnička	180604
Lôžková podložka	P181005
Plochá skrutka	P181006
Zarovnávacia spojka	P189506
Zarovnávacia skrutka	P189606

### Ručenie

Výrobca odporúča používať pomôcku výhradne podľa špecifikovaných podmienok a na to, na čo je určená. Pomôcka sa musí udržiavať podľa priloženého návodu na použitie. Výrobca nezodpovedá za nežiaduci výsledok spôsobený kombináciou ním neschválených komponentov.

### Súlad s CE

Tento produkt splňa požiadavky nariadenia EÚ 2017/745 o zdravotníckych pomôckach. Produkt je klasifikovaný ako produkt triedy I podľa klasifikačných pravidiel v Dodatku VIII nariadenia. Certifikát o vyhlásení o zhode CE je k dispozícii na nasledujúcej internetovej adrese: [www.blatchford.co.uk](http://www.blatchford.co.uk)



Zdravotnícka pomôcka



Jeden pacient – viacnásobné použitie

### Kompatibilnosť

Kombinovanie s produktmi značky Blatchford je schválené na základe testovania v súlade s príslušnými normami a MDR vrátane štrukturálnej skúšky, rozmerovej kompatibility a vlastností v monitorovanej oblasti.

Kombinovanie s alternatívnymi produktmi so značkou CE treba vykonávať s ohľadom na zdokumentované posúdenie lokálnych rizík odborníkom.

### Záruka

Na pomôcku sa vzťahuje 24-mesačná záruka.

Používateľ by mal vedieť, že zmeny alebo úpravy bez jeho výhradného súhlasu by mohli ukončiť platnosť záruky, prevádzkových licencií a výnimiek. Celé vyhlásenie o záruke nájdete na webovej stránke spoločnosti Blatchford.

## **Nahlasovanie závažných incidentov**

V nepravdepodobnom prípade závažného incidentu v súvislosti s pomôckou ho treba nahlásiť výrobcovi a kompetentnému štátному úradu.

## **Environmentálne aspekty**

Pomôcka je vyrobená z recyklateľných materiálov. Tam, kde je to možné, by sa jednotlivé diely mali recyklovať v súlade s miestnymi nariadeniami o nakladaní s odpadom.

## **Odloženie štítka na balení**

Odborníkovi odporúčame odložiť si štítok z balenia ako záZNAM o dodanej pomôcke.

## **Potvrdenie o obchodnej známke**

Blatchford je registrovaná obchodná známka spoločnosti Blatchford Products Limited.

## **Sídlo výrobcu**

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

Tartalom.....	47
1 Leírás és tervezett felhasználás .....	48
2 Biztonsági információk.....	49
3 Felépítés .....	50
4 Működés.....	51
5 Karbantartás.....	51
6 A használatot érintő korlátozások.....	52
7 Az illesztésre vonatkozó tanácsok.....	52
8 Műszaki adatok .....	53
9 Rendelési információk.....	54

# 1 Leírás és tervezett felhasználás

Ez a Használati útmutató az orvos és a felhasználó használatára szolgál, kivéve, ha máshogye jelezzük.

A jelen Használati útmutatóban az eszköz kifejezés a piramis tokadapter készletre utal.

Kérjük, olvassa el, és győződjön meg arról, hogy megértette a teljes használati útmutatót, különösen az összes biztonsági információt és karbantartási utasítást.

## Alkalmazás

Ez az eszköz kizárolag alsó végtagprotézis részeként alkalmazható.

Egyetlen felhasználónál való használatra szolgál.

Kifejezetten protézistokkal való használatra készült adapter. A protézistok Blatchford egycsapos sapkával készült, amely lehetővé teszi a csatlakozóhüvelyes piramiscsatlakozóhoz való rögzítést.

## Jellemző

- Helyesen megszorítva az eszköz a végtag két részének biztonságos csatlakozását teszi lehetővé.

## Aktivitási szint

Ez az eszköz olyan felhasználók számára javasolt, akiknél fennáll a lehetősége az 1–4. aktivitási szint elérésének. Természetesen vannak kivételek, és ajánlássainkban lehetőséget kívánunk adni az egyedi, egyéni körülményeknek, és minden ilyen döntést józan és alapos indoklással kell meghozni.

### 1. aktivitási szint

Képesség vagy lehetőség a protézis alkalmazására sík felületeken állandó ütemben való átkelésre vagy járásra. Jellemző a korlátozott vagy nem korlátozott járóbetegre.

### 2. aktivitási szint

Képesség vagy lehetőség járásra, alacsony magasságú környezeti akadályokon, például útpadkán, lépcsőn vagy egyenetlen felületeken való áthaladásra. Jellemző a közösségen mozgó, korlátozott járóbetegre.

### 3. aktivitási szint

Képesség vagy lehetőség változó ütemű járásra.

Jellemző a közösségen mozgó járóbetegre, aki képes áthaladni a legtöbb környezeti akadályon, és olyan foglalkozásbeli, terápiás vagy sporttevékenységet úz, amely az egyszerű helyváltoztatáson túl igényli a protézis használatát.

### 4. aktivitási szint

Képesség vagy lehetőség protézissel végzett olyan járásra, amely túllép az alapvető járási képességeken, erős behatást, nagy terhelést vagy energiaszintet mutat. A gyermekek, az aktív felnőttek vagy a sportolók protetikus igényeire jellemző.

## **Ellenjavallatok**

Ha a jelen útmutató szerint használják, nincsenek ismert ellenjavallatok.

## **Klinikai előnyök**

- Lehetővé teszi a helyes igazítás elérését.

## **2 Biztonsági információk**

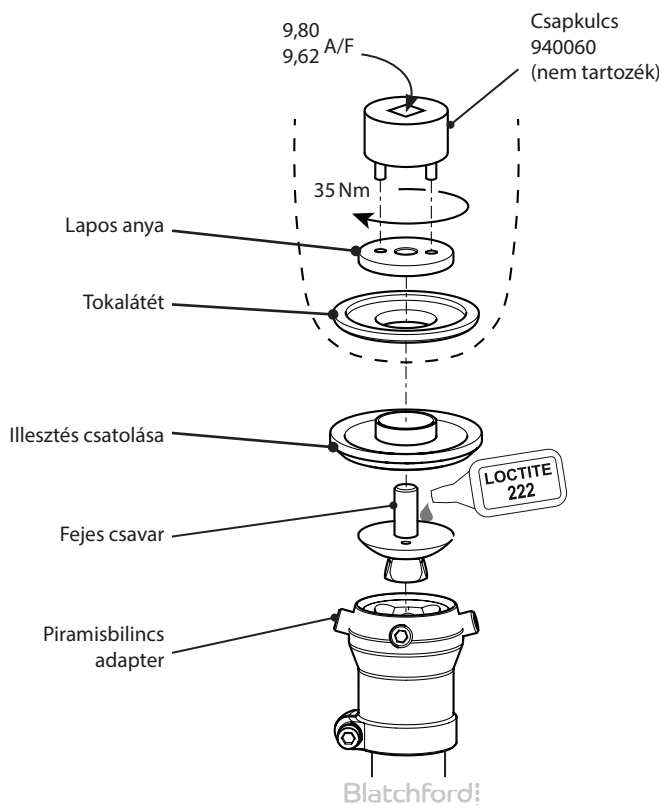
-  **Ez a figyelmeztető szimbólum kiemeli a fontos biztonsági információkat, amelyeket gondosan követni kell.**
-  A teljesítményben jelentkező bármilyen változást, például meglazulást vagy szokatlan hangokat azonnal jelenteni kell a szolgáltatónak.
-  Lépcsőn lefelé menet és bármikor, amikor rendelkezésre áll, használjon korlátot.
-  Az eszköz nem alkalmas extrém sportokra, futásra vagy kerékpárversenyre, jágen és havon végzett sportokra, extrém lejtőkre és lépcsőkre. Bármilyen hasonló tevékenységet teljes mértékben a felhasználó saját kockázatára végez. A rekreációs kerékpározás elfogadható.
-  Az eszköz összeszerelését, karbantartását és javítását kizárolag megfelelően képzett orvos végezheti, aki részt vett jóváhagyott oktatáson.
-  A felhasználónak tilos módosítania vagy manipulálnia az eszköz beállításait.
-  Ügyeljen arra, hogy vezetéskor csak megfelelően átalakított járművet használjon. Gépjárművek működtetése során minden személynek be kell tartania a vonatkozó vezetési jogszabályokat.

# 3 Felépítés

## Fő alkatrészek

- |                          |                              |
|--------------------------|------------------------------|
| • Lapos anya             | rozsdamentes acél            |
| • Tokalátét              | alumínium                    |
| • Illesztés csatolása    | alumínium, súrlódó anyag     |
| • Fejes csavar           | rozsdamentes acél, alumínium |
| • Piramisbilincs adapter | titán                        |

## Az alkatrészek azonosítása



## 4 Működés

Az eszköz csatlakozóhüvelyes piramis csatlakoztatására szolgál Blatchford egycsapos sapkával kialakított tokhoz.

## 5 Karbantartás

Szemrevételezzel rendszeresen ellenőrizze az eszközt.

Az eszköz teljesítményének minden változását, például az instabilitást, a túl nagy holtjátékot, az illeszkedés megszűnését vagy bármilyen szokatlan zajt jelentse az orvosnak/szolgáltatónak.

Tájékoztassa az orvost/szolgáltatót testsúlya és/vagy aktivitási szintje bármilyen változásáról.

### Tisztítás

Nedves ruhával és enyhe szappanos vízzel tisztítsa meg a külső felületeket. Ne használjon agresszív tisztítószereket.

**A további utasítások ebben a szakaszban kizárolag az orvos használatára szolgálnak.**

A karbantartást kizárolag hozzáértő személy végezheti (orvos vagy megfelelően képzett technikus).

A következő rutin karbantartást legalább évente el kell végezni:

- Ellenőrizze, nincs-e olyan látható meghibásodás, amely befolyásolhatja a helyes működést.

Győződjön meg arról, hogy a felhasználó elolvasta és megértette az összes biztonsági és felhasználói szintű karbantartásra vonatkozó információt.

Ha ezt az eszközt extrém aktivitásra használják, felül kell vizsgálni a karbantartás szintjét és intervallumát, és szükség esetén tanácsot és műszaki támogatást kell kérni új karbantartási ütemezés tervezésére az aktivitás gyakoriságától és természetétől függően. Ezt helyi kockázatértékeléssel kell meghatározni, amelyet megfelelően képzett személy végez el.

## 6 A használatot érintő korlátozások

### A tervezett élet

Helyi kockázatértékelést kell elvégezni az aktivitás és a felhasználás alapján.

### Súlyok emelése

A felhasználó súlyát és aktivitását a megállapított határértékek szabályozzák.

A felhasználó által vitt súlyt a helyi kockázatértékelés alapján kell meghatározni.

### Környezet

Ez az eszköz legfeljebb 1 méter mélyséig vízálló. A mozgó alkatrészek kopásának vagy sérülésének megelőzése érdekében alaposan öblítse át friss vízzel, ha dörzshatású – például homokos vagy poros – környezetben használta.

Sós vagy klóros vízben való használatot követően alaposan öblítse el friss vízben.



Vízbe merítésre alkalmas

Kizárolag - 10 °C és 50 °C közötti használatra

## 7 Az illesztésre vonatkozó tanácsok

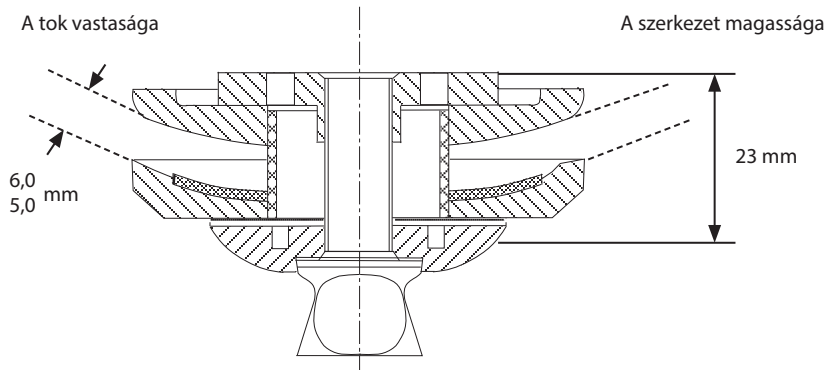
*Az ebben a szakaszban található utasítások kizárolag az orvos használatára szolgálnak.*

Tünet	Megoldás
Visszatérő zaj a tok és az érintkező alkatrészek között.	A csavart meg kell húzni a jelen dokumentumban meghatározott forgatónyomatékra. Használjon Loctite-ot.
Az adapter kimozdul a helyéről.	A felhasználó nem használhatja az eszközt az igazításig, javításig vagy kicserélésig.

## 8 Műszaki adatok

Üzemi és tárolási hőmérséklet-tartomány:	-15 °C–50 °C
Az alkatrész súlya:	155 g
Ajánlott aktivitási szint:	4-ig
A felhasználó maximális súlya:	1–4. aktivitási szint: 100 kg 1–3. aktivitási szint: 125 kg
Az igazítás tartománya	360°-os forgatás ±7°-os szög ±6 mm vízszintes
A szerkezet magassága:	23 mm

### Illesztési magasság



## 9 Rendelési információk

Eszköz	
Piramis tokadapter készlet	P189610
Alkatrészek	
Súrlódótárcsa	180604
Tokalátét	P181005
Lapos anya	P181006
Illesztés csatolása	P189506
Fejes csavar	P189606

### Felelősség

A gyártó azt javasolja, hogy az eszközt csak a megadott körfelületek között és a tervezett célokra használják. Az eszköz karbantartását az ahhoz mellékelt használati útmutató szerint kell végezni. A gyártó nem felel semmilyen olyan nemkívánatos kimenetelért, amelyet általa jóvá nem hagyott alkatrész-kombináció okoz.

### CE-megfelelőség

Ez a termék megfelel az orvostechnikai eszközökre vonatkozó 2017/745 európai uniós rendelet követelményeinek. Ezt a terméket 1. osztályú termékként sorolták be a rendelet VIII. mellékletében meghatározott osztályozási szabályok szerint. Az európai uniós megfelelőségi nyilatkozat a következő internetes oldalon érhető el: [www.blatchford.co.uk](http://www.blatchford.co.uk)



Orvostechnikai eszköz



Egy beteg – többszöri felhasználás

### Összeférhetőség

A Blatchford márkaúj termékekkel való összeállítás a vonatkozó szabványok és az orvostechnikai eszközökre vonatkozó rendelet (MDR) szerint végzett tesztelés alapján engedélyezett, ideértve a szerkezeti vizsgálatot, a méretek összeférhetőségét és az ellenőrzött helyszíni teljesítményt.

Más, CE-jelzéssel ellátott termékekkel való összeállítást orvos által végzett, dokumentált helyi kockázatértékelésre figyelemmel kell elvégezni.

### Jótállás

Az eszközre 24 hónapos jótállás vonatkozik.

A felhasználónak tisztában kell lennie azzal, hogy a kifejezetten jóvá nem hagyott változtatások vagy módosítások érvényteleníthetik a jótállást, a működési engedélyeket és mentességeket. A teljes jótállási nyilatkozatot lásd a Blatchford weboldalán.

## **A súlyos incidensek jelentése**

Abban a valószínűtlen esetben, ha súlyos incidens történne az eszközzel kapcsolatban, azt jelenteni kell a gyártónak és az illetékes nemzeti hatóságnak.

## **Környezetvédelmi szempontok**

Ez a termék újrahasznosítható anyagokból készült. Hacsak lehetséges, az alkatrészeket a helyi hulladékkezelési szabályozások szerint újra kell hasznosítani.

## **A csomagolás címkéjének megőrzése**

Javasoljuk, hogy az orvos őrizze meg a csomagolás címkéjét a biztosított eszköz dokumentálásaként.

## **Védjegyre vonatkozó elismervények**

A Blatchford a Blatchford Products Limited bejegyzett védjegye.

## **A gyártó székhelye**

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Egyesült Királyság

Περιεχόμενα.....	56
1 Περιγραφή και σκοπός για τον οποίο προορίζεται .....	57
2 Πληροφορίες για την ασφάλεια .....	58
3 Κατασκευή .....	59
4 Λειτουργία .....	60
5 Συντήρηση.....	60
6 Περιορισμοί για τη χρήση .....	61
7 Οδηγίες προσαρμογής .....	61
8 Τεχνικά στοιχεία.....	62
9 Πληροφορίες παραγγελίας.....	63

# 1 Περιγραφή και σκοπός για τον οποίο προορίζεται

Αυτές οι οδηγίες χρήσης προορίζονται για χρήση από τον ιατρό και τον χρήστη, εκτός αν αναφέρεται κάτι διαφορετικό.

Ο όρος συσκευή όπως χρησιμοποιείται σε αυτές τις οδηγίες χρήσης αναφέρεται στο κιτ προσαρμογέα θήκης πυραμίδας.

Διαβάστε και βεβαιωθείτε ότι κατανοήσατε όλες τις οδηγίες χρήσης, ιδιαίτερα όλες τις πληροφορίες για την ασφάλεια και τις οδηγίες συντήρησης.

## Εφαρμογή

Η συσκευή αυτή πρέπει να χρησιμοποιείται αποκλειστικά ως μέρος μιας πρόθεσης κάτω άκρου.

Προορίζεται για έναν μόνο χρήστη.

Ένας προσαρμογέας κατασκευασμένος ειδικά για χρήση με προσθετικές θήκες κατασκευασμένες με μονό κοχλία/θόλο Blatchford, επιτρέποντας την προσάρτηση σε σύνδεσμο θηλυκής πυραμίδας.

## Χαρακτηριστικό

- Όταν σφίγγεται με ασφάλεια, η συσκευή παρέχει έναν ασφαλή τρόπο σύνδεσης δύο μερών ενός μέλους

## Επίπεδο σωματικής δραστηριότητας

Αυτή η συσκευή συνιστάται για χρήστες με δυνατότητα επίτευξης επιπέδων σωματικής δραστηριότητας 1 - 4. Ασφαλώς υπάρχουν εξαιρέσεις και στη σύστασή μας θέλουμε να υπάρχει πρόβλεψη για μοναδικές, ατομικές περιστάσεις και οποιαδήποτε τέτοια απόφαση θα πρέπει να λαμβάνεται με βάσιμη και διεξοδική αιτιολόγηση.

## Επίπεδο σωματικής δραστηριότητας 1

Ο χρήστης έχει την ικανότητα ή τη δυνατότητα να χρησιμοποιεί πρόθεση για μετακινήσεις ή βάδιση σε επίπεδες επιφάνειες, με σταθερό ρυθμό. Αυτό είναι χαρακτηριστικό του περιορισμένου και μη περιορισμένου περιπατητή.

## Επίπεδο σωματικής δραστηριότητας 2

Ο χρήστης έχει την ικανότητα ή τη δυνατότητα για βάδιση και μπορεί να διαβαίνει περιβαλλοντικά εμπόδια χαμηλού επιπέδου, όπως πεζοδρόμια, σκαλιά ή ανώμαλες επιφάνειες. Αυτό είναι χαρακτηριστικό του περιορισμένου περιπατητή που βγαίνει στην κοινωνία.

## Επίπεδο σωματικής δραστηριότητας 3

Ο ασθενής έχει την ικανότητα ή τη δυνατότητα για βάδιση με μεταβλητό ρυθμό.

Αυτό είναι χαρακτηριστικό του περιπατητή που βγαίνει στην κοινωνία, ο οποίος έχει την ικανότητα να διαβαίνει τα περισσότερα περιβαλλοντικά εμπόδια και μπορεί να διεξάγει επαγγελματική, θεραπευτική ή αθλητική δραστηριότητα που απαιτεί προσθετική χρήση πέρα από την απλή μετακίνηση.

## Επίπεδο σωματικής δραστηριότητας 4

Ο ασθενής έχει την ικανότητα ή τη δυνατότητα για προσθετική βάδιση που υπερβαίνει τη βασική ικανότητα βάδισης, επιδεικνύοντας υψηλά επίπεδα πρόσκρουσης, καταπόνησης ή ενέργειας. Αυτό είναι χαρακτηριστικό των προσθετικών απαιτήσεων ενός παιδιού, δραστήριου ενήλικα ή αθλητή.

## Αντενδείξεις

Δεν υπάρχουν γνωστές αντενδείξεις εφόσον χρησιμοποιείται σύμφωνα με αυτές τις οδηγίες.

## Κλινικό όφελος

- Επιτρέπει την επίτευξη σωστής ευθυγράμμισης

## 2 Πληροφορίες για την ασφάλεια



**Αυτό το προειδοποιητικό σύμβολο επισημάνει σημαντικές πληροφορίες για την ασφάλεια, οι οποίες πρέπει να ακολουθούνται προσεκτικά.**



Τυχόν αλλαγές στην απόδοση, π.χ. χαλάρωση ή ασυνήθιστοι θόρυβοι, θα πρέπει να αναφέρονται αμέσως στον πάροχο υπηρεσιών σας.



Χρησιμοποιείτε πάντα χειρολισθήρα όταν κατεβαίνετε σκάλες και οποιαδήποτε άλλη στιγμή, εφόσον είναι διαθέσιμος.



Η συσκευή δεν είναι κατάλληλη για ακραία αθλήματα, αγώνες δρόμου ή ποδηλάτου, αθλήματα στον πάγο και το χιόνι, μεγάλες κλίσεις και ψηλά σκαλιά. Η συμμετοχή σε τέτοιες δραστηριότητες γίνεται αποκλειστικά με ανάληψη του κινδύνου από τους χρήστες. Η ποδηλασία αναψυχής είναι αποδεκτή.



Η συναρμολόγηση, η συντήρηση και η επισκευή της συσκευής πρέπει να διενεργούνται μόνο από ιατρό με τα κατάλληλα προσόντα, που έχει παρακολουθήσει εγκεκριμένο κύκλο κατάρτισης.



Ο χρήστης δεν πρέπει να ρυθμίζει τη συσκευή ή να παρεμβαίνει στη ρύθμισή της.



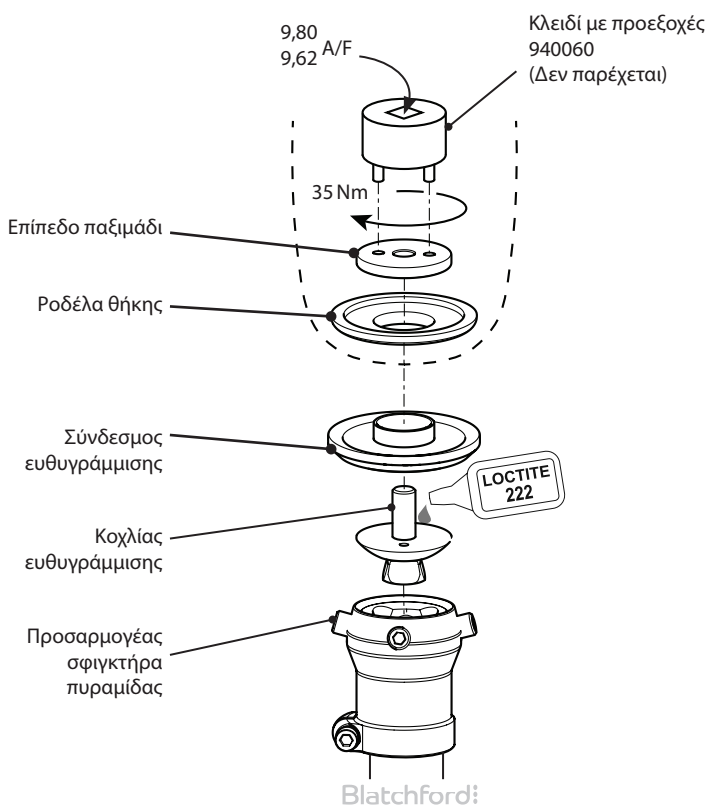
Βεβαιωθείτε ότι χρησιμοποιούνται μόνο οχήματα με κατάλληλες μετατροπές κατά την οδήγηση. Όλα τα άτομα υποχρεούνται να τηρούν τους αντίστοιχους νόμους οδικής κυκλοφορίας όταν χειρίζονται μηχανοκίνητα οχήματα.

### 3 Κατασκευή

#### Κύρια μέρη

- |                                    |                                |
|------------------------------------|--------------------------------|
| • Επίπεδο παξιμάδι                 | Ανοξείδωτος χάλυβας            |
| • Ροδέλα θήκης                     | Αλουμίνιο                      |
| • Σύνδεσμος ευθυγράμμισης          | Αλουμίνιο, υλικό τριβής        |
| • Κοχλίας ευθυγράμμισης            | Ανοξείδωτος χάλυβας, αλουμίνιο |
| • Προσαρμογέας σφιγκτήρα πυραμίδας | Τιτάνιο                        |

#### Αναγνώριση εξαρτημάτων



## 4 Λειτουργία

Η συσκευή χρησιμοποιείται για να επιτρέπει τη σύνδεση θηλυκής πυραμίδας σε θήκη διαμορφωμένη με θόλο μονού κοχλία Blatchford.

## 5 Συντήρηση

Ελέγχετε οπτικά τη συσκευή σε τακτά χρονικά διαστήματα.

Αναφέρετε οποιεσδήποτε αλλαγές στην απόδοση αυτής της συσκευής στον ιατρό/τον πάροχο υπηρεσιών, π.χ. αστάθεια, υπερβολικό τζόγο, απώλεια ευθυγράμμισης ή οποιονδήποτε ασυνήθιστο θόρυβο.

Ενημερώστε τον ιατρό/τον πάροχο υπηρεσιών για τυχόν αλλαγές στο σωματικό βάρος ή/και το επίπεδο σωματικής δραστηριότητας.

### Καθαρισμός

Χρησιμοποιήστε υγρό πανί και ήπιο σαπούνι για να καθαρίσετε τις εξωτερικές επιφάνειες και μη χρησιμοποιείτε επιθετικά καθαριστικά.

**Οι υπόλοιπες οδηγίες της ενότητας αυτής προορίζονται μόνο για χρήση από ιατρούς.**

Η συντήρηση αυτή πρέπει να εκτελείται μόνο από αρμόδιο προσωπικό (ιατρό ή κατάλληλο εκπαιδευμένο τεχνικό).

Οι ακόλουθες εργασίες τακτικής συντήρησης πρέπει να εκτελούνται τουλάχιστον σε ετήσια βάση:

- Ελέγχετε για ορατά ελαττώματα που θα μπορούσαν να επηρεάσουν τη σωστή λειτουργία.

Βεβαιωθείτε ότι ο χρήστης έχει διαβάσει και κατανοήσει όλες τις πληροφορίες ασφαλείας και συντήρησης σε επίπεδο χρήστη.

Αν αυτή η συσκευή χρησιμοποιείται για ακραία σωματική δραστηριότητα, το επίπεδο και το διάστημα συντήρησης θα πρέπει να επανεξεταστούν και, εφόσον χρειαστεί, θα πρέπει να ζητηθεί η παροχή συμβουλών και τεχνικής υποστήριξης για τον σχεδιασμό ενός νέου χρονοδιαγράμματος συντήρησης ανάλογα με τη συχνότητα και τη φύση της σωματικής δραστηριότητας. Αυτό θα πρέπει να καθοριστεί βάσει επιτόπιας αξιολόγησης κινδύνου που θα αναληφθεί από άτομο με τα κατάλληλα προσόντα.

## 6 Περιορισμοί για τη χρήση

### Προβλεπόμενη διάρκεια ζωής

Θα πρέπει να διεξαχθεί επιτόπια αξιολόγηση κινδύνου βάσει της δραστηριότητας και της χρήσης.

### Άρση φορτίου

Το βάρος και η δραστηριότητα του χρήστη εξαρτώνται από τα αναφερόμενα όρια.

Η μεταφορά φορτίου από τον χρήστη θα πρέπει να βασίζεται σε επιτόπια αξιολόγηση κινδύνου.

### Περιβάλλον

Η συσκευή αυτή είναι αδιάβροχη σε μέγιστο βάθος 1 μέτρου. Ξεπλένετε καλά με γλυκό νερό μετά τη χρήση σε διαβρωτικά περιβάλλοντα, όπως για παράδειγμα αυτά που μπορεί να περιέχουν άμμο ή χαλίκι, ώστε να αποφύγετε τη φθορά ή την πρόκληση βλάβης στα κινούμενα μέρη.

Ξεπλύνετε καλά με γλυκό νερό μετά τη χρήση σε

θαλασσινό ή χλωριωμένο νερό.



Αποκλειστικά για χρήση σε θερμοκρασία μεταξύ -10 °C και 50 °C.

Κατάλληλο για βύθιση σε υγρό

## 7 Οδηγίες προσαρμογής

Οι οδηγίες της ενότητας αυτής προορίζονται μόνο για χρήση από ιατρούς.

Σύμπτωμα	Λύση
Ακούγεται ένας επαναλαμβανόμενος θόρυβος μεταξύ της θήκης και των εξαρτημάτων διεπαφής.	Ο κοχλίας πρέπει να σφίγγεται στις ονομαστικές τιμές ροπής που καθορίζονται σε αυτό το έγγραφο. Εφαρμόστε Loctite.
Ο προσαρμογέας βγαίνει από τη θέση του.	Ο χρήστης δεν πρέπει να χρησιμοποιήσει τη συσκευή μέχρι να προσαρμοστεί, να επισκευαστεί ή να αντικατασταθεί.

## 8 Τεχνικά στοιχεία

Εύρος τιμών θερμοκρασίας  
χειρισμού και φύλαξης:

-15 °C έως 50 °C

Βάρος εξαρτημάτων:

155 g

Συνιστώμενο επίπεδο σωματικής  
δραστηριότητας:

έως 4

Μέγιστο βάρος χρήστη:

Επίπεδα 1-4 100 kg

Επίπεδα 1-3 125 kg

Εύρος ρύθμισης

Περιστροφή 360 °

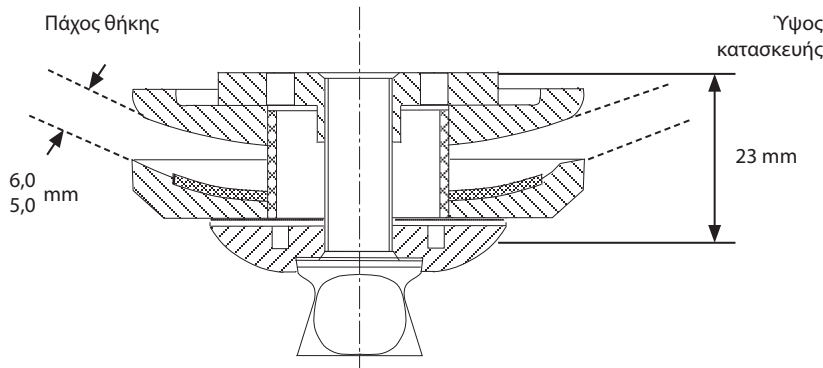
Γωνία  $\pm 7^\circ$

$\pm 6$  mm οριζόντια

Ύψος κατασκευής:

23 mm

### Μήκος προσαρμογής



## 9 Πληροφορίες παραγγελίας

Συσκευή	
Κίτ προσαρμογέα θήκης πυραμίδας	P189610
<b>Ανταλλακτικά</b>	
Δίσκος τριβής	180604
Ροδέλα θήκης	P181005
Επίπεδο παξιμάδι	P181006
Σύνδεσμος ευθυγράμμισης	P189506
Κοχλίας ευθυγράμμισης	P189606

### Ευθύνη

Ο κατασκευαστής συνιστά τη χρήση της συσκευής μόνο υπό τις καθορισμένες συνθήκες και για τους προβλεπόμενους σκοπούς. Η συσκευή πρέπει να συντηρείται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης που συνοδεύουν τη συσκευή. Ο κατασκευαστής δεν φέρει ευθύνη για οποιοδήποτε δυσμενές αποτέλεσμα προκληθεί από συνδυασμούς εξαρτημάτων που δεν έχουν εγκριθεί από αυτόν.

### Πιστότητα CE

Το προϊόν αυτό ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Ευρωπαϊκού Κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων. Το προϊόν αυτό έχει ταξινομηθεί ως ιατροτεχνολογικό προϊόν κατηγορίας I σύμφωνα με τους κανόνες ταξινόμησης που περιγράφονται στο παράρτημα VIII του κανονισμού. Η δήλωση πιστότητας ΕΕ διατίθεται στην ακόλουθη διεύθυνση στο Internet: [www.blatchford.co.uk](http://www.blatchford.co.uk)



Ιατροτεχνολογικό προϊόν



Πολλαπλή χρήση – σε έναν μόνο ασθενή

### Συμβατότητα

Ο συνδυασμός με προϊόντα επωνυμίας Blatchford εγκρίνεται βάσει δοκιμών σύμφωνα με τα σχετικά πρότυπα και την οδηγία περί των ιατροτεχνολογικών προϊόντων, συμπεριλαμβανομένων δομικών δοκιμών, συμβατότητας διαστάσεων και παρακολουθούμενης απόδοσης πεδίου.

Ο συνδυασμός με εναλλακτικά προϊόντα με σήμανση CE πρέπει να πραγματοποιείται βάσει τεκμηριωμένης επιτόπιας αξιολόγησης κινδύνου που έχει διεξαχθεί από ιατρό.

### Εγγύηση

Η συσκευή αυτή καλύπτεται από εγγύηση 24 μηνών.

Ο χρήστης πρέπει να ενημερώνεται ότι οι αλλαγές ή οι τροποποιήσεις που δεν έχουν εγκριθεί ρητά ενδέχεται να ακυρώσουν την εγγύηση, τις άδειες λειτουργίας και τις εξαιρέσεις. Ανατρέξτε στον ιστότοπο της Blatchford για την τρέχουσα πλήρη δήλωση εγγύησης.

## **Αναφορά σοβαρών περιστατικών**

Στην απίθανη περίπτωση που προκύψει κάποιο σοβαρό περιστατικό σε σχέση με τη συσκευή αυτή, αυτό θα πρέπει να αναφερθεί στον κατασκευαστή και τις αρμόδιες εθνικές αρχές.

## **Θέματα περιβάλλοντος**

Το προϊόν αυτό έχει κατασκευαστεί από ανακυκλώσιμα υλικά. Όπου αυτό είναι δυνατόν, τα εξαρτήματα θα πρέπει να ανακυκλώνονται σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς χειρισμού αποβλήτων.

## **Διατήρηση της ετικέτας συσκευασίας**

Συνιστάται στον ιατρό να διατηρεί την ετικέτα της συσκευασίας ως αρχείο της παρεχόμενης συσκευής.

## **Αναγνωρίσεις εμπορικών σημάτων**

Η ονομασία Blatchford είναι σήμα κατατεθέν της Blatchford Products Limited.

## **Καταχωρημένη διεύθυνση κατασκευαστή**

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Ηνωμένο Βασίλειο.

Saturs.....	65
1 Apraksts un paredzētais mērķis .....	66
2 Drošības informācija .....	67
3 Uzbūve .....	68
4 Funkcija.....	69
5 Apkope.....	69
6 Lietošanas ierobežojumi.....	70
7 Pielāgošanas ieteikumi.....	70
8 Tehniskie dati.....	71
9 Pasūtišanas informācija.....	72

# 1 Apraksts un paredzētais mērķis

Šī lietošanas pamācība ir paredzēta speciālistam un lietotājam, ja vien nav norādīts citādi.

Termins *ierīce* šajā lietošanas pamācībā tiek lietots, lai apzīmētu piramīdas uzmaņas adaptera komplektu.

Lūdzu, izlasiet un pārliecinieties, ka izprotat visu lietošanas pamācību — it īpaši visu informāciju par drošību un apkopes norādījumus.

## Pielietojums

Šī ierīce ir jālieto tikai kā apakšējo ekstremitāšu protēzes daļa.

Paredzēta vienam lietotājam.

Adapteris ražots īpaši lietošanai ar protēžu uzmaņām, kas izgatavotas ar vienu Blatchford skrūvi/kupolu, atļaujot pievienošanu ligzdas tipa piramīdas savienotājam.

## Funkcija

- Ja ierīce ir droši nostiprināta, tā ļauj droši savienot divas ekstremitātes daļas.

## Aktivitātes līmenis

Ierīce ieteicama lietotājiem ar potenciālu sasniegtais 1.–4. aktivitātes līmeni. Protams, pastāv izņēmumi, un mūsu ieteikumā vēlamies pielāaut unikālus, individuālus apstākļus, un jebkurš šāds lēmums ir jāpieņem, ja ir skaidrs un pārdomāts pamatojums.

### 1. aktivitātes līmenis

Spēj vai ir potenciāls izmantot protēzi, lai pārvietotos ar palidzību vai staigātu pa līdzenu virsmu fiksētā tempā. Tipiski personai, kura spēj staigāt ar vai bez ierobežojumiem.

### 2. aktivitātes līmenis

Spēja vai potenciāls staigāt ar spēju šķērsot nelielas vides barjeras, piemēram, ietves malas, kāpnes vai nelīdzenas virsmas. Tipiski cilvēkam, kas pārvietojas ar ierobežojumiem.

### 3. aktivitātes līmenis

Spēja vai potenciāls pārvietoties ar mainīgu tempu.

Tipiski cilvēkam, kurš var neatkarīgi pārvietoties ārpus mājas, šķērsojot lielāko daļu vides barjeru, un kuram var būt profesionālā, terapeitiskā vai fiziskā aktivitāte, kam nepieciešama protēzes izmantošana, kas pārsniedz parastu pārvietošanos.

### 4. aktivitātes līmenis

Spēja vai potenciāls staigāt, kas pārsniedz parastās pārvietošanās ar protēzi prasmes, pieļaujot augstu triecienu, stresa vai enerģijas pakāpi. Tipiski bērnu, aktīvu pieaugušo vai sportistu protēzēšanas vajadzībām.

## Kontrindikācijas

Nav zināmu kontrindikāciju, ja ierīce tiek lietota atbilstoši šiem norādījumiem.

## Klīniskais ieguvums

- Īauj īstenot pareizu salāgošanu

## 2 Drošības informācija



Šis būdinājuma simbols izceļ svarīgu drošības informāciju, kas rūpīgi jāievēro.



Par jebkādām veikspējas izmaiņām, piem., valīgumu vai neparastiem trokšņiem, nekavējoties jāziņo savam pakalpojumu sniedzējam.



Ejot pa kāpnēm lejā un jebkurā citā laikā vienmēr izmantojiet kāpņu margas, kad tās ir pieejamas.



Ierīce nav piemērota ekstrēmiem sporta veidiem, skriešanai vai riteņbraukšanas sacensībām, sportošanai uz ledus un sniega, ekstremālām nogāzēm un pakāpieniem. Par šādu darbību veikšanu ir atbildīgs tikai lietotājs. Ir pieļaujama riteņbraukšana atpūtas nolūkos.



Ierīces montāžu, apkopi un remontu drīkst veikt tikai atbilstoši kvalificēts speciālists, kas apmeklējis apstiprinātu apmācības kursu.



Lietotājs nedrīkst regulēt vai izmainīt ierīces iestatījumu.



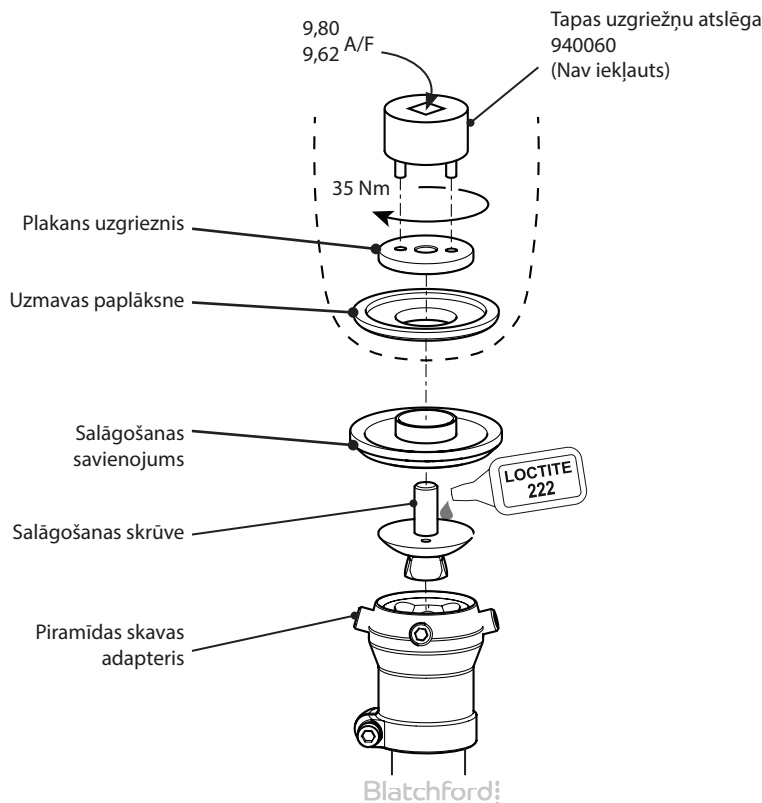
Pārliecinieties, ka braukšanas laikā tiek izmantoti tikai atbilstoši aprīkoti transportlīdzekļi. Visām personām, vadot mehāniskos transportlīdzekļus, ir jāievēro attiecīgie satiksmes noteikumi.

# 3 Uzbūve

## Galvenās daļas

- |                              |                                 |
|------------------------------|---------------------------------|
| • Plakans uzgrieznis         | Nerūsējošais tērauds            |
| • Uzmavas paplāksne          | Alumīnijs                       |
| • Salāgošanas savienojums    | Alumīnijs, berzes materiāls     |
| • Salāgošanas skrūve         | Nerūsējošais tērauds, alumīnijs |
| • Piramīdas skavas adapteris | Titāns                          |

## Sastāvdaļu identifikācija



## 4 Funkcija

Ierīci lieto, lai varētu izveidot ligzdas piramīdas savienojumu ar uzmavu, kurai ir Blatchford kupols ar vienu skrūvi

## 5 Apkope

Regulāri vizuāli pārbaudiet ierīci.

Par jebkādām šīs ierīces veikspējas izmaiņām, piem., nestabilitati, pārmērīgu kustību, salāgojuma zudumu vai jebkādu neparastu troksni, ziņojiet speciālistam/pakalpojumu sniedzējam.

Informējiet speciālistu/pakalpojumu sniedzēju par jebkādām ķermeņa masas un/vai aktivitātes līmeņa izmaiņām.

### Tirišana

Izmantojiet mitru drānu un vieglu ziepjūdeni, lai notirītu ārējās virsmas; neizmantojiet agresīvus tirišanas līdzekļus.

***Turpmākie šajā sadaļā esošie norādījumi paredzēti tikai speciālistam.***

Šo apkopi drīkst veikt tikai kompetents personāls (speciālists vai atbilstoši apmācīts tehniķis).

Vismaz reizi gadā jāveic šāda regulārā apkope.

- Pārbaudiet, vai nav vizuālu defektu, kas var ietekmēt pareizu darbību.

Pārliecinieties, ka lietotājs ir izlasījis un sapratis visu drošības un lietotājam veicamās apkopes informāciju.

Ja šo ierīci izmanto ekstrēmām aktivitātēm, tehniskās apkopes līmenis un intervāls ir jāpārskata un, ja nepieciešams, jālūdz padoms un tehniskais atbalsts, lai plānotu jaunu tehniskās apkopes grafiku atkarībā no darbību biežuma un rakstura. Tas jānosaka vietējā riska novērtējumā, ko veic atbilstoši kvalificēta persona.

## 6 Lietošanas ierobežojumi

### Paredzētais kalpošanas laiks

Jāveic vietējs riska novērtējums, pamatojoties uz aktivitāti un lietojumu.

### Celšanas slodzes

Lietotāja ķermeņa masu un aktivitāti regulē noteiktie ierobežojumi.

Lietotāja slodzei jāatbilst vietējā riska novērtējumā noteiktajai.

### Vide

Šī ierīce ir ūdensizturīga maksimāli līdz 1 metra dziļumam. Pēc lietošanas abrazīvās vidēs, piemēram, vietās, kur, var būt smiltis vai grants, rūpīgi nomazgājet ar tīru ūdeni, lai novērstu kustīgu daļu nodilumu vai bojājumus. Pēc lietošanas sāls vai hlorētā ūdenī rūpīgi noskalojiet ar saldūdeni.



Lietot tikai temperatūrā no -10 °C līdz 50 °C.

Piemērota iegremdēšanai

## 7 Pielāgošanas ieteikumi

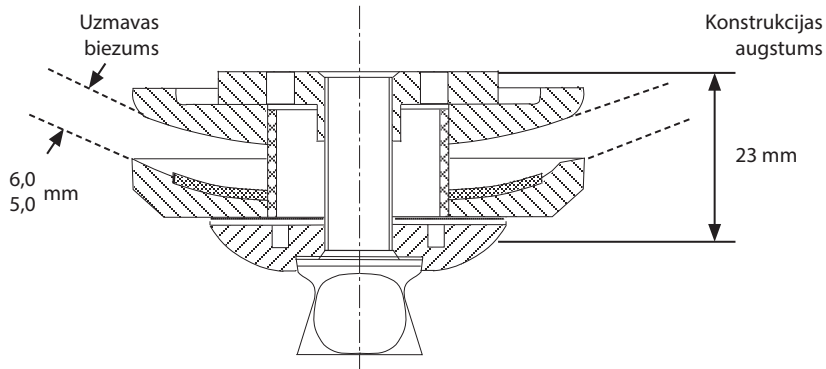
*Šajā sadajā esošie norādījumi paredzēti tikai speciālistam.*

Simptoms	Risinājums
Starp uzmavu un komponentiem, kuri ar to saskaras, atkārtoti rodas troksnis.	Skrūve jāpievelk atbilstoši šajā dokumentā norādītajiem griezes momenta rādītājiem. Izmantojiet Loctite.
Adapteris izvirzījies no pozīcijas.	Lietotājs nedrīkst lietot ierīci, kamēr tā nav noregulēta, salabota vai nomainīta.

## 8 Tehniskie dati

Darbības un uzglabāšanas temperatūras diapazons:	-15 °C līdz 50 °C
Komponenta svars:	155 g
Ieteicamais aktivitātes līmenis:	līdz 4
Maks. lietotāja ķermeņa masa:	1.-4. līmenis 100 kg 1.-3. līmenis 125 kg
Regulēšanas diapazons:	360° rotācija ±7° leņķis ±6 mm horizontāli
Konstrukcijas augstums:	23 mm

### Uzstādīšanas garums



## 9 Pasūtīšanas informācija

Ierīce	
Piramīdas uzmavas adaptera komplekts	P189610
Rezerves daļas	
Berzes disks	180604
Uzmavas paplāksne	P181005
Plakans uzgrieznis	P181006
Salāgošanas savienojums	P189506
Salāgošanas skrūve	P189606

### Atbildība

Ražotājs iesaka izmantot ierīci tikai noteiktos apstākļos un paredzētajiem mērķiem. Ierīces apkope ir jāveic saskaņā ar komplektācijā iekļauto lietošanas pamācību. Ražotājs nav atbildīgs par negatīviem rezultātiem, ko izraisa neatļautas komponentu kombinācijas.

### CE atbilstība

Šis izstrādājums atbilst Eiropas Regulai ES 2017/745, kas attiecas uz medicīniskajām ierīcēm. Šis izstrādājums ir klasificēts kā I klasses produkts saskaņā ar klasifikācijas kritērijiem, kas izklāstīti Regulas VIII pielikumā. ES atbilstības deklarācijas sertifikāts pieejams tīmekļa vietnē [www.blatchford.co.uk](http://www.blatchford.co.uk)



Medicīniskā ierīce



Viens pacients — atkārtota lietošana

### Saderība

Kombinācija ar Blatchford zīmola izstrādājumiem ir apstiprināta, pamatojoties uz testēšanu saskaņā ar attiecīgajiem standartiem un MDR, tostarp attiecībā uz konstrukcijas pārbaudi, izmēru saderību un uzraudzītu lauka veikspēju.

Kombinēšana ar alternatīviem CE marķētiem izstrādājumiem jāveic, nēmot vērā dokumentētu vietējā riska novērtējumu, ko izpilda speciālists.

### Garantija

Šai ierīcei ir piešķirta 24 mēnešu garantija.

Lietotājam ir jāapzinās, ka izmaiņas vai pārveidojumi, kas nav skaidri apstiprināti, var anulēt garantiju, darbības licences un izņēmumus. Pilnīgu pašreizējo garantijas paziņojumu skatīt Blatchford tīmekļa vietnē.

## **Ziņošana par nopietniem negadījumiem**

Ja rodas nopietns negadījums, kas saistīts ar šo ierīci un kas ir maz ticams, par to jāziņo ražotājam un valsts kompetentajai iestādei.

## **Vides aspekti**

Šis izstrādājums ir izgatavots no pārstrādājamiem materiāliem. Ja iespējams, komponenti jāpārstrādā saskaņā ar vietējiem atkritumu apstrādes noteikumiem.

## **Iepakojuma etiķetes saglabāšana**

Speciālistam ieteicams glabāt iepakojuma etiķeti atsaucei par piegādāto ierīci.

## **Paziņojumi par preču zīmēm**

Blatchford ir Blatchford Products Limited reģistrēta preču zīme.

## **Ražotāja reģistrētā adrese**

Blatchford Products Limited, Lister Road, Basingstoke RG22 4AH, Apvienotā Karaliste.

Turinys .....	74
1 Aprašas ir numatyta paskirtis .....	75
2 Saugos informacija .....	76
3 Konstrukcija .....	77
4 Veikimas .....	78
5 Priežiūra .....	78
6 Naudojimo apribojimai .....	79
7 Pritaikymo patarimai .....	79
8 Techniniai duomenys .....	80
9 Informacija apie užsakymą .....	81

# 1 Aprašas ir numatyta paskirtis

Jei nenurodyta kitaip, ši naudojimo instrukcija skirta gydytojui ir naudotojui.

Joje terminu *priemonė* vadinamas piramidės formos bigės ėmiklio adapterio komplektas.

Perskaitykite visą naudojimo instrukciją ir įsitikinkite, kad viską supratote, ypač visą saugos informaciją ir priežiūros instrukcijas.

## Taikymas

Priemonė skirta naudoti tik kaip apatinės galūnės protezo dalis.

Skirta vienam naudotojui.

Adapteris specialiai pagamintas naudoti su bigės ėmikliais, turinčiais „Blatchford“ vieno varžto kupolą, ir jį galima pritvirtinti prie užmaunamosios piramidės jungties.

## Savybė

- Priemonę tvirtai užveržus galima tvirtai sujungti dvi galūnės dalis.

## Mobilumo lygis

Priemonė rekomenduojama naudotojams, kurie gali pasiekti 1–4 mobilumo lygi. Žinoma, būna išimčių, todėl savo rekomendacijoje atsižvelgiame ir į galimas individualias naudojimo aplinkybes, tačiau visi sprendimai turi būti logiškai ir visapusiškai pagrįsti.

### 1 mobilumo lygis

Naudodamas protezą geba perkelti svorį nuo vienos kojos ant kitos arba eiti lygiu paviršiumi vienodu greičiu. Tipinis ambulatorinis ligonis, galintis vaikščioti su apribojimais arba be jų.

### 2 mobilumo lygis

Geba vaikščioti ir įveikti žemas aplinkos kliūtis, pvz., šaligatvio bortelius, laiptus arba nelygus paviršius. Tipinis ambulatorinis ligonis, galintis su apribojimais vaikščioti ne tik gyvenamojoje vietoje.

### 3 mobilumo lygis

Geba vaikščioti kintamu greičiu.

Tipinis ambulatorinis ligonis, kuris gali vaikščioti ne tik gyvenamojoje vietoje, geba įveikti daugumą aplinkos kliūčių ir gali užsiimti profesine, terapine arba mankštosa veikla, dėl kurios protezas turi būti naudojamas intensyviau, nei atliekant įprastus judesius.

### 4 mobilumo lygis

Geba vaikščioti su protezu tokiu būdu, kuris viršija elementaraus vaikščiojimo įgūdžius, pasižymi stipriais smūgiais, įtempiais ir dideliu energijos kiekiu. Tipiniai vaikų, aktyvių suaugusiųjų arba sportininkų su protezu poreikiai.

## Kontraindikacijos

Nėra žinomų kontraindikacijų, jei naudojama pagal šią instrukciją.

## Klinikinė nauda

- Leidžia tinkamai sulygiuoti.

## 2 Saugos informacija



Šiuo įspėjamuoju simboliu pažymėta svarbi saugos informacija, kuria būtina atidžiai vadovautis.



Apie bet kokius veikimo pakitimus, pvz., laisvumą arba neįprastus garsus, būtina nedelsiant pranešti priežiūros specialistui.



Visada laikykitės už turėklų, kai leidžiatės laiptais žemyn ir kitais atvejais, kai turéklai įrengti.



Priemonė netinkama ekstremaliams sportui, bėgimui, dviračių lenktynėms, žiemos sporto šakoms, labai stačioms įkalnėms ir laiptams. Užsiimdam i tokia veikla naudotojai prisiima visą atsakomybę. Leidžiamas pramoginis važinėjimas dviračiu.



Priemonės surinkimo, priežiūros ir remonto darbus gali atliki tik tinkamos kvalifikacijos gydytojas, išklausęs patvirtintą mokymo kursą.



Naudotojui neleidžiama koreguoti ar savavališkai keisti priemonės sąrankos.



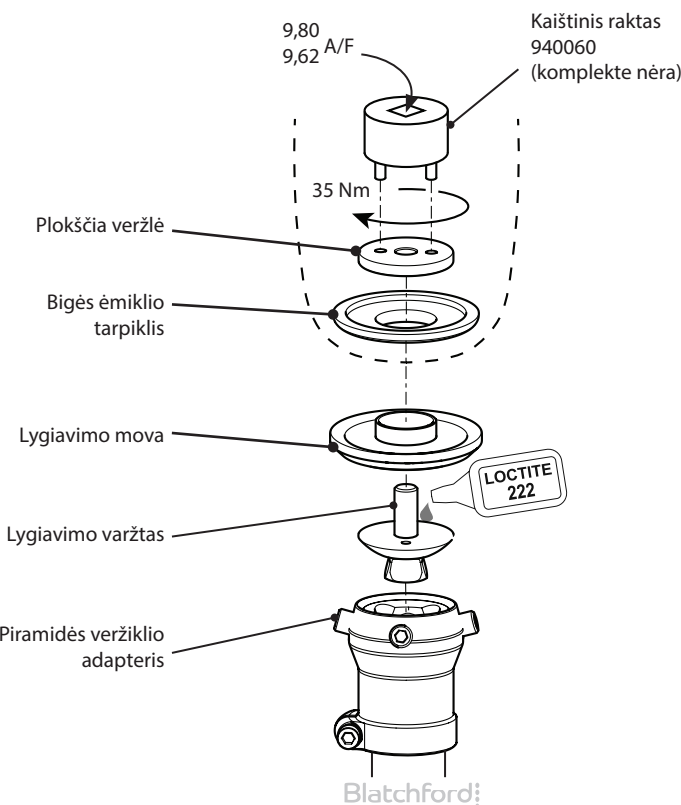
Vairuokite tik tinkamai pritaikytas transporto priemones. Valdydami motorines transporto priemones visi asmenys privalo laikytis atitinkamų vairavimą reglamentuojančių teisės aktų.

### 3 Konstrukcija

#### Pagrindinės dalys

- |                                 |                              |
|---------------------------------|------------------------------|
| • Plokščia veržlė               | Nerūd. plienas               |
| • Bigės émiklio tarpiklis       | Aliuminis                    |
| • Lygiavimo mova                | Aliuminis, frikciné medžiaga |
| • Lygiavimo varžtas             | Nerūd. plienas, aluminis     |
| • Piramidės veržiklio adapteris | Titanas                      |

#### Komponentų identifikavimas



## 4 Veikimas

Priemonė naudojama užmaunamajai piramidei sujungti su bigės ēmikliu, suformuotu su „Blatchford“ vieno varžto kupolu.

## 5 Priežiūra

Priemonę reguliariai apžiūrėkite.

Apie bet kokius priemonės veikimo pakitimus, pvz., nestabilumą, per didelį laisvumą, iškrypimą arba neįprastus garsus, praneškite gydytojui ir (arba) priežiūros specialistui.

Informuokite gydytoją ir (arba) priežiūros specialistą apie pasikeitusį kūno svorį ir (arba) mobilumo lygi.

### Valymas

Drėgna šluoste ir švelniu muilu nuvalykite išorinius paviršius. Nenaudokite stiprių valiklių.

***Kiti nurodymai šiame skyriuje skirti tik gydytojui.***

Šiuos priežiūros darbus privalo atlikti tik kompetentingi darbuotojai (gydytojas arba tinkamos kvalifikacijos specialistas).

Toliau nurodytus reguliarios priežiūros darbus reikia atlikti ne rečiau nei kasmet.

- Patikrinkite, ar nėra matomų defektų, galinčių neleisti priemonei tinkamai veikti.

Naudotojas turi perskaityti ir suprasti saugos ir naudotojui skirtą priežiūros informaciją.

Jei ši priemonė naudojama ekstremaliai veiklai, reikia pakoreguoti priežiūros darbų lygį ir intervalą – jei reikia, kreipkitės dėl rekomendacijų ir techninės pagalbos, kad galėtumėte sudaryti naują priežiūros planą pagal aktyvumo dažnumą ir pobūdį. Planą turi nustatyti tinkamos kvalifikacijos asmuo, atlikdamas vietinį rizikos vertinimą.

## 6 Naudojimo apribojimai

### Numatyta naudojimo trukmė

Reikia atlikti vietinį rizikos vertinimą ir įvertinti aktyvumą bei naudojimą.

### Sunkių daiktų kėlimas

Leidžiamas naudotojo svoris ir aktyvumas priklauso nuo nurodytų ribų.

Galimybė naudotojui nešti sunkius daiktus turi būti pagrįsta vietiniu rizikos vertinimu.

### Aplinka

Priemonė yra atspari vandeniu iki 1 metro gylje. Panaudojė aplinkoje, kurioje yra abrazyvinių medžiagų, pvz., smėlio ar žvyro, kruopščiai nuskalaukite gėlu vandeniu, kad išvengtumėte judamujų dalių spartesnio dėvėjimosi arba pažeidimo.

Kruopščiai nuskalaukite panaudojė sūriame arba chlorintame vandenye.



Tinkama panardinti

Naudokite tik nuo -10 °C iki 50 °C temperatūroje.

## 7 Pritaikymo patarimai

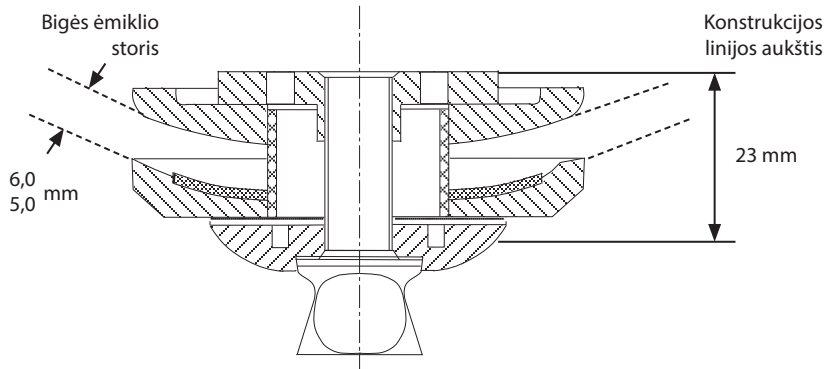
*Nurodymai šiame skyriuje skirti tik gydytojui.*

Požymis	Sprendimas
Pasikartojuantys garsai, sklindantys iš sandūros tarp bigės émiklio ir prijungto komponento.	Varžtą būtina užveržti šiame dokumente nurodytu sukimo momentu. Užtepkite „Loctite“.
Adapteris pasislenka iš savo vietas.	Naudotojas nebegali naudoti priemonės, kol ji bus sureguliuota, pataisyta arba pakeista.

## 8 Techniniai duomenys

Darbinės ir laikymo temperatūros diapazonas	nuo $-15^{\circ}\text{C}$ iki $50^{\circ}\text{C}$
Komponento svoris	155 g
Rekomenduojamas mobilumo lygis	iki 4
Didžiausias naudotojo svoris	1–4 lygis – 100 kg 1–3 lygis – 125 kg
Reguliavimo diapazonas	360° sukimasis $\pm 7^{\circ}$ posvyrio kampas $\pm 6$ mm horizontalius
Konstrukcijos linijos aukštis	23 mm

### Derinimo ilgis



## 9 Informacija apie užsakymą

Priemonė	
Piramidės formos bigės émiklio adapterio komplektas	P189610
Atsarginės dalys	
Frikcinis diskas	180604
Bigės émiklio tarpiklis	P181005
Plokščia veržlė	P181006
Lygiavimo mova	P189506
Lygiavimo varžtas	P189606

### Atsakomybė

Gamintojas rekomenduoja naudoti priemonę tik nurodytomis sąlygomis ir numatytais tikslais. Priemonę būtina prižiūrėti vadovaujantis kartu su ja pateikta naudojimo instrukcija. Gamintojas neatsako už jokias neigiamas pasekmes, kurias sukélė gamintojo nepatvirtinti komponentų deriniai.

### CE atitiktis

Šis gaminys atitinka Europos reglamento (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus. Vadovaujantis klasifikavimo taisyklėmis, nurodytomis reglamento VIII priede, šis gaminys priskiriamas I klasės priemonėms. ES atitikties deklaraciją galima atsišiusti šioje svetainėje: [www.blatchford.co.uk](http://www.blatchford.co.uk)



Medicinos priemonė



Vienas pacientas – daugkartinis  
naudojimas

### Suderinamumas

Derinimas su „Blatchford“ gaminiais patvirtintas remiantis bandymais, įskaitant konstrukcijos bandymą, atliktais pagal susijusius standartus ir Medicinos priemonių reglamentą (MPR), matmenų sederinamumu ir stebimomis eksplatacinėmis savybėmis.

Derinimas su alternatyviais CE ženklu pažymėtais gaminiais turi būti atliekamas atsižvelgiant į gydytojo atliktą dokumentuotą vietinį rizikos vertinimą.

### Garantija

Priemonei suteikiama 24 mėnesių garantija.

Naudotojas turi žinoti, kad dėl pakeitimų ar modifikacijų, kurie néra aiškiai patvirtinti, gali būti panaikinta garantija, naudojimo licencijos ir išimtys. Dabartinj visą garantijos pareiškimą žr. „Blatchford“ svetainėje.

## **Pranešimas apie rimtus incidentus**

Jei mažai tikėtinu atveju įvyktų rimtas incidentas, susijęs su šia priemone, apie jį reikia pranešti gamintojui ir kompetentingai nacionalinei institucijai.

## **Su aplinkosauga susiję aspektai**

Šis gaminys pagamintas iš perdirbamų medžiagų. Kai įmanoma, komponentus reikia atiduoti perdirbtį pagal vietos atliekų tvarkymo reglamentus.

## **Pakuotės etiketės išsaugojimas**

Gydytojui rekomenduojama išsaugoti pakuotės etiketę kaip pateiktos priemonės įrodymą.

## **Prekių ženklų patvirtinimo informacija**

„Blatchford“ yra „Blatchford Products Limited“ registruotasis prekių ženklas.

## **Registruotas gamintojo adresas**

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

Sisukord .....	83
1 Kirjeldus ja kasutusotstarve .....	84
2 Ohutusteave .....	85
3 Konstruktsioon .....	86
4 Otstarve .....	87
5 Hooldus .....	87
6 Kasutuspiirangud .....	88
7 Sobitamisnõuanded .....	88
8 Tehnilised andmed .....	89
9 Tellimisteave .....	90

# 1 Kirjeldus ja kasutusotstarve

Kui pole öeldud teisiti, on käesolev kasutusjuhend mõeldud proteesimeistriile ja kasutajale.

Termin *seade* viitab käesolevas kasutusjuhendis hülsi püramiidadapteri komplektile.

Lugege kasutusjuhend tervenisti läbi ja tehke see endale selgeks. Pöörake erilist tähelepanu ohutusteabele ja hooldusjuhistele.

## Kasutamine

Seade on mõeldud kasutamiseks üksnes osana alajäsemeproteesist.

Ette nähtud kasutamiseks ühel patsiendil.

Adapter, mis on mõeldud kasutamiseks koos Blatchfordi ühe poldiga/kupliga proteesihülssidega, et selle saaks ühendada pesapüramiidiga.

## Omadused

- Seade ühendab pärast korralikult pingutamist kindlalt jäsemeproteesi kaks osa

## Aktiivsusgrupp

Seade on soovitatav kasutajatele, kes võivad potentsiaalselt jõuda aktiivsusgruppi 1–4.

Loomulikult on erandeid ja hoolimata meie soovitustest tuleb alati kaaluda iga konkreetse olukorra individuaalseid asjaolusid, kuid iga otsuse taga peab olema selge ja ammendav põhjendus.

### Aktiivsusgrupp 1

Patsient on suuteline või võimeline kasutama proteesi liikumiseks või köndimiseks tasasel pinnal muutumatu könnikiirusega. Iseloomustab patsienti, kes suudab köndida vaid lühikeste sammudega või aeglane könnikiirusega.

### Aktiivsusgrupp 2

Patsient on suuteline või võimeline köndima ning iseseisvalt ületama madalamaid igapäevasesest keskkonnast tulenevaid takistusi (äärekivid, trepid või ebatasased pinnad). Iseloomustab patsienti, kes suudab köndida lühiajaliselt kiirema tempoga.

### Aktiivsusgrupp 3

Patsient on suuteline või võimeline köndima muutuva könnikiirusega.

Iseloomustab patsienti, kes on suuteline köndima ka kiire könnikiirusega, ületama enamikku igapäevasesest keskkonnast tulenevatest takistustest ning võib tegeleda kutse-, terapia- või treeningtegevustega, mis seavad proteesile lihtsalt liikumise abistamisest suuremad nöudmised.

### Aktiivsusgrupp 4

Patsient on suuteline või võimeline köndima proteesiga viisil, mis ületab elementaarseid köndimisoskusi ning nõub suuremat lõögi- või pingetaluvust või energiataset. Iseloomustab lapse, aktiivse täiskasvanu või sportlase proteetilisi vajadusi.

## Vastunäidustused

Teadaolevaid vastunäidustusi ei ole, kui kasutada kooskõlas käesoleva juhendiga.

### Kliiniline kasu

- Võimaldab seadistada õige joondumuse.

## 2 Ohutusteave

 **Selle hoiatussümboliga on esile tõstetud oluline ohutusteave, mida tuleb hoolikalt järgida.**

 Kui seadme omadused peaksid muutuma (nt lõtku tekkimine või ebatavalised helid), tuleks sellest viivitamata teenusepakkujale teada anda.

 Trepist alla köndides hoidke kinni käsipuust (ja alati ka muudel juhtudel, kui see on olemas).

 Seade ei sobi kasutamiseks ekstreemspordis, jooksu- ega jalgrattavõistlustel, jäät- ja lumespordis, eriti järskudel kallakutel ega eriti järskudel treppidel. Mis tahes sellisteks tegevusteks kasutamine on kasutaja enda riisikol. Harrastuslik jalgrattasõit on lubatud.

 Seadme kokkupaneku, hooldamise ja remontimisega seotud töid tohib teha ainult asjakohase kvalifikatsiooniga protteesimeister, kes on läbinud heakskiidetud koolituskursuse.

 Kasutaja ei tohi seadme seadistust ise reguleerida ega muuta.

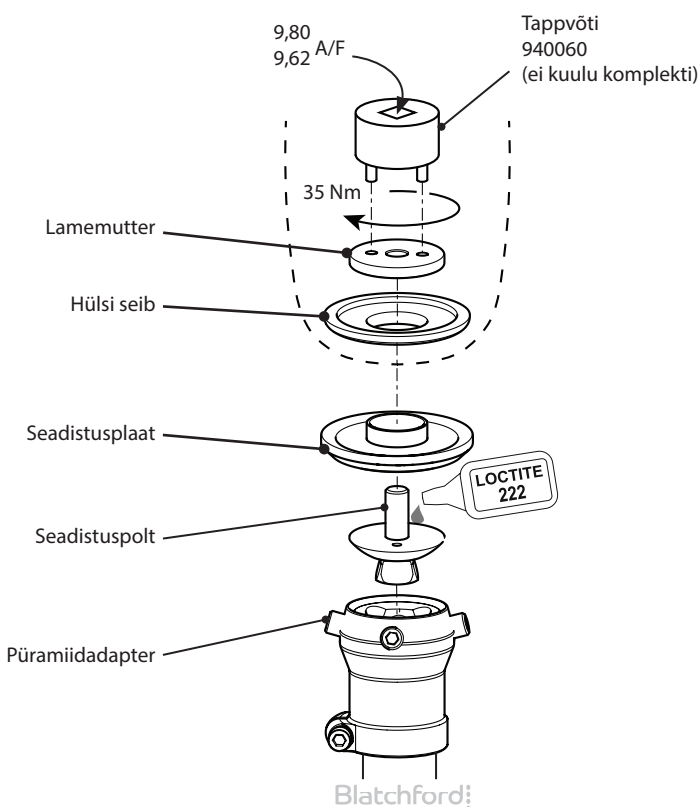
 Söiduki juhtimisel peab söidukile olema paigaldatud asjaomane invavarustus. Iga mootorsöiduki juht on kohustatud järgima talle kehtivat liiklusseadust.

### 3 Konstruktsioon

#### Peamised osad

- |                   |                              |
|-------------------|------------------------------|
| • Lamemutter      | Roostevaba teras             |
| • Hülsi seib      | Alumiinium                   |
| • Seadistusplaat  | Alumiinium, hõordematerjal   |
| • Seadistuspolt   | Roostevaba teras, alumiinium |
| • Püramiidadapter | Titaan                       |

#### Seadme osad



---

## 4 Otstarve

Seade võimaldab ühendada omavahel distaalse komponendi pesapüramiidi ja hülsi Blatchfordi ühe poldiga kupli.

---

## 5 Hooldus

Seadet tuleb regulaarselt visuaalselt kontrollida.

Kui seadme omadused peaksid muutuma (nt ebastabiilsus, liigne lötk, joondumuse muutumine või ebatavalised helid), teatage sellest proteesimeistri/teenusepakkujale.

Teavitage proteesimeistril/teenusepakkujat igasugustest kehakaalu ja/või aktiivsusgrupi muutumistest.

### Puhastamine

Kasutage välispindade puhastamiseks niisket lappi ja pehmetoimelist seepi. Ärge kasutage tugevatoimelisi puhastusvahendeid.

***Käesoleva jaotise ülejäänenud juhised on mõeldud ainult proteesimeistriile.***

Neid hooldustöid võib teha ainult pädev spetsialist (proteesimeister või asjakohase väljaõppega tehnik).

Järgmised korralise hoolduse toimingud tuleb teha vähemalt kord aastas.

- Kontrollige visuaalselt talitlust mõjutavate defektide suhtes.

Veenduge, et kasutaja oleks ohutusalase ja kasutajale suunatud hooldusteabe täielikult läbi lugenud ning endale selgeks teinud.

Kui seadet kasutatakse äärmiselt intensiivselt, tuleb hooldustööde ulatus ja välbad üle vaadata ning vajadusel küsida nõu ja tehnilikist tuge, et kavandada uus hooldusgraafik, mis vastab intensiivsete tegevuste sagedusele ja olemusele. Selle tarbeks peaks asjakohase kvalifikatsiooniga spetsialist koostama kohaliku riskianalüüsni.

## 6 Kasutuspiirangud

### Kavandatud kasutusiga

Koostada tuleks kohalik riskianalüüs, mis arvestab aktiivsust ja kasutust.

### Raskuste töstmine

Kasutaja kehakaal ja aktiivsus peab jääma nimetatud piiridesse.

Kasutajale lubatud raskuste töstmise piirid peaksid põhinema kohalikul riskianalüüsил.

### Keskkond

Seade on veekindel kuni 1 m sügavusel. Abrasiivses (nt liiva või kruusa sisaldavas) keskkonnas kasutamise järel loputage põhjalikult puhta veega, et vältida liikuvate osade kulumist või kahjustamist. Loputage põhjalikult puhta veega pärast kasutamist mere- või kloorivees.



Möeldud kasutamiseks ainult temperatuurivahemikus  
-10 °C kuni 50 °C.

Lubatud vette kasta

## 7 Sobitamisnõuanded

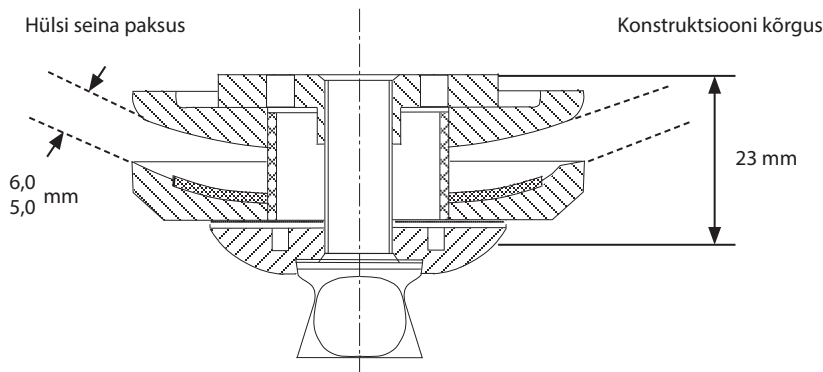
*Käesoleva jaotise juhised on möeldud ainult proteesimeistriile.*

Sümptom	Lahendus
Korduv heli hülsi ja liidese komponentide vahel.	Polt tuleb pingutada käesolevas dokumendis toodud momendiga. Kandke keermele Loctite'i keermeliimi.
Adapter liigub seadistatud asendist välja.	Kasutaja ei tohi seadet kasutada, kuni see on reguleeritud, remonditud või asendatud.

## 8 Tehnilised andmed

Kasutamis- ja hoiustamistemperatuur:	-15 °C kuni 50 °C
Komponendi mass:	155 g
Soovitatav aktiivsusgrupp:	kuni 4
Kasutaja max kehakaal:	Aktiivsusgrupid 1–4 – 100 kg Aktiivsusgrupid 1–3 – 125 kg
Reguleerimisulatus	360° pöörlemine ±7° kalle ±6 mm horisontaalne
Konstruktsiooni kõrgus:	23 mm

### Sobituspikkus



## 9 Tellimisteave

Seade	
Hülsi püramiidadapteri komplekt	P189610
Varuosad	
Höördeketas	180604
Hülsi seib	P181005
Lamemutter	P181006
Seadistusplaat	P189506
Seadistuspolt	P189606

### Vastutus

Tootja soovitab kasutada seadet üksnes nimetatud tingimustes ja kasutusotstarbel. Seadet tuleb hooldada kooskõlas seadme komplektis oleva kasutusjuhendiga. Tootja ei vastuta mingisuguste kõrvaltoimete eest, mis on põhjustatud komponentide kombinatsioonist, mida tootja pole heaks kiitnud.

### CE-vastavus

Toode on kooskõlas Euroopa meditsiiniseadmete määruse EL 2017/745 nõuetega. Toode on liigitatud I klassi seadmeks vastavalt määruse VIII lisas toodud liigitamisreeglitele. Euroopa Liidu vastavusdeklaratsiooni saate alla laadida järgmiselt aadressilt: [www.blatchford.co.uk](http://www.blatchford.co.uk)



Meditsiiniseade



Üks patsient – mitu kasutuskorda

### Ühilduvus

Kasutamine koos Blatchfordi toodetega on heaks kiidetud, tuginedes kooskõlas asjaomaste standardite ja meditsiiniseadmete direktiiviga tehtud katsetele (sh konstruktsionikatse, möötmete ühilduvus ja toimivuse jälgimine praktikas).

Kasutamine koos möne teise CE-märgisega tootega nõub eelnevat dokumenteeritud kohalikku riskianalüüsiga protsessimeistri poolt.

### Garantii

Seadmeli on 24-kuuline garantii.

Kasutaja peab olema teadlik sellest, et muudatused või täiendused, milleks pole saadud selgesõnalist luba, võivad garantii, kasutuslood ja vabastused kehtetuks muuta. Kõiki kehtivaid garantiitingimusi vt Blatchfordi veebisaidilt.

## **Ohujuhtumitest teatamine**

Seadmega seotud ohujuhtumitest, mis on äärmiselt ebatõenäolised, tuleks teavitada tootjat ja oma riigi pädevat asutust.

## **Keskkonnaaspektid**

Toode on valmistatud ringlussevöetavatest materjalidest. Kui võimalik, tuleks komponendid kooskõlas kohalike jäätmevälistluseeskirjadega ringlusse võtta.

## **Pakendi etiketi säilitamine**

Proteesimeister peaks pakendi etiketi alles hoidma ning säilitama seda seadme tarnimise dokumendina.

## **Kaubamärgid**

Blatchford on ettevõtte Blatchford Products Limited registreeritud kaubamärk.

## **Tootja registriaadress**

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

[blatchford.co.uk/distributors](http://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](http://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](mailto:info@blatchford.de)  
[www.blatchford.de](http://www.blatchford.de)  
Email: [contact@blatchford.fr](mailto:contact@blatchford.fr)  
[www.blatchford.fr](http://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](mailto:endolite@vsnl.com)  
[www.endoliteindia.com](http://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](mailto:info@blatchfordus.com)  
[www.blatchfordus.com](http://www.blatchfordus.com)

**Ortopro AS**

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

**EC REP**

Blatchford Europe GmbH  
Am Prime-Parc 4  
65479 Raunheim Germany

**MD**



**CE**