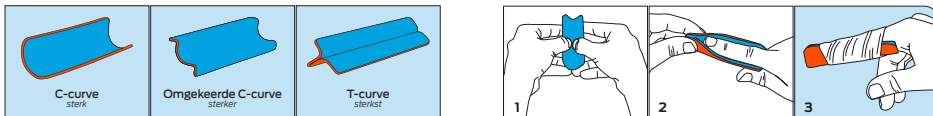
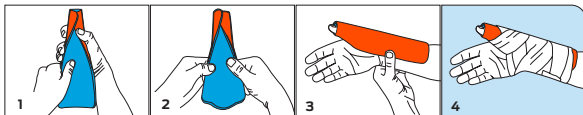


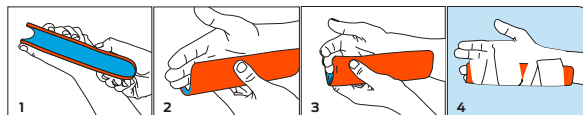
1. BASISVORMEN: OMBUIGEN VOOR STEVIGHEID 2. VINGER



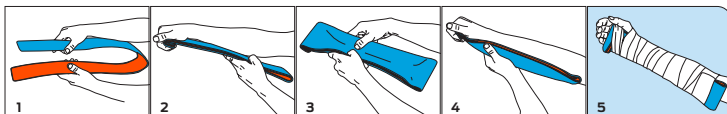
3. DUIM



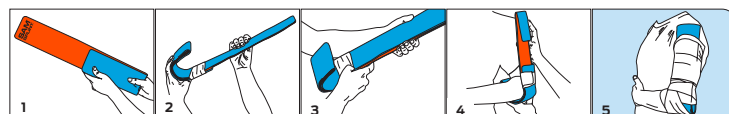
4. HAND



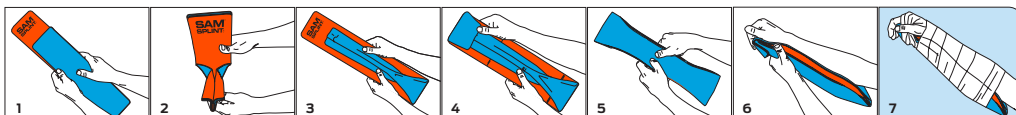
5. POLS



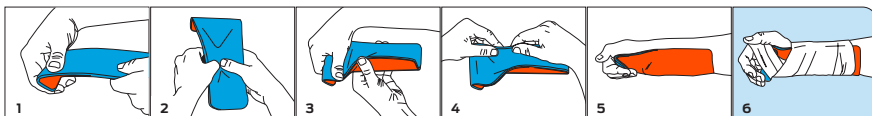
6. BOVENARM



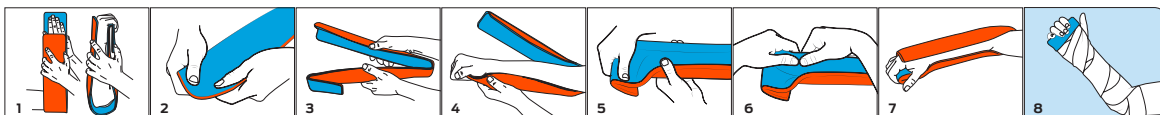
7. POLS



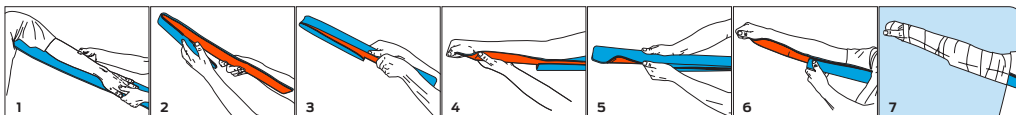
8. POLS



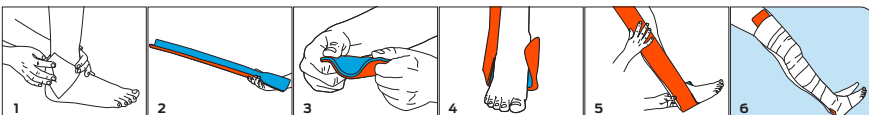
9. POLS/ONDERARM



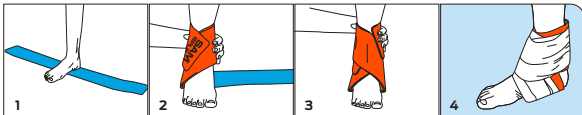
10. ELLEBOOG



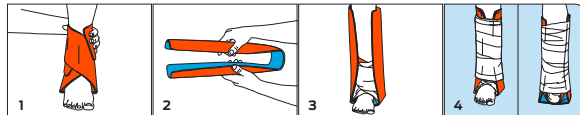
11. BOVENBEEN



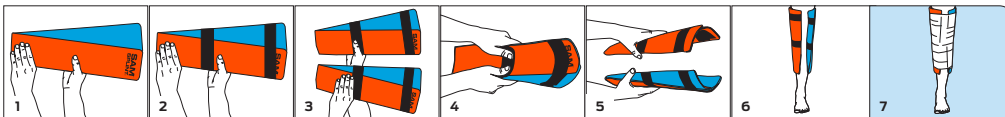
12. ENKEL



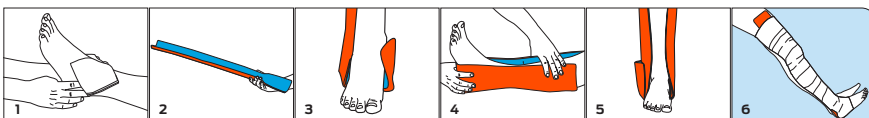
13. ENKEL



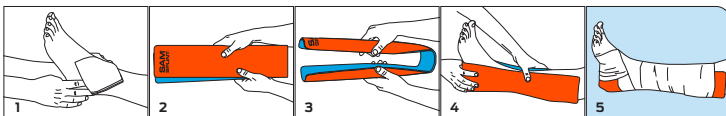
14. KNIE



15. ONDERBEEEN



16. ENKEL



ZORG EN ONDERHOUD

De SAM[®] Splint is een herbruikbare, buigzame spalk die goed kan worden gereinigd en gedesinfecteerd voor opnieuw gebruik in het veld. Deze richtlijnen zijn aanbevelingen voor het maximaliseren van de levensduur van de SAM[®] Splint. Patiënten moeten de specifieke reinigings- en desinfectiemethoden volgen die door hun arts worden aanbevolen.

REINIGINGSPROCEDURE

Als u besluit de SAM[®] Splint opnieuw te gebruiken, moet u deze eerst reinigen met een doek of spons gedrenkt in zeepwater of een mild reinigingsmiddel om grove verontreinigingen te verwijderen. Bloed, lichaamsvloeistoffen, weefsel of ander vuil moet volledig worden verwijderd voordat het hulpmiddel wordt gedesinfecteerd.

Verdun vervolgens natriumhypochlorietbleekmiddel (bijvoorbeeld Clorox of White King) tot een eindconcentratie van 0,625% tot 0,7%. Dit kan gewoonlijk worden gedaan door één deel normaal huishoudbleekmiddel te mengen met 9 delen water, of door één deel 'geconcentreerd' bleekmiddel te mengen met 11 delen water.

Dompel de SAM[®] Splint volledig onder in de verdunde bleekmiddeloplossing. Zorg daarbij dat alle luchtballen van de spalk worden verwijderd door alle oppervlakken (inclusief de zijanten) van de spalk in de bleekmiddeloplossing met een schone doek af te vegen. Houd de SAM[®] Splint na het afvegen 10 minuten ondergedompeld in de bleekmiddeloplossing.

Spoel de SAM[®] Splint na onderdompeling ALTIJD grondig onder stromend water af. Laat de spalk vervolgens aan de lucht drogen of droog hem met een handdoek af alvorens opnieuw te gebruiken.

AFVOER

Reinigen en desinfecteren vóór afvoer.

BEOOGD GEBRUIK

De SAM Splint is bedoeld om ledematen na traumatisch letsel tijdelijk te immobiliseren.

INDICATIES VOOR GEBRUIK

De SAM Splint is een niet-steriel, herbruikbaar hulpmiddel dat is bedoeld voor kortdurend gebruik in een prehospitalomgeving om acuut trauma, zoals verstuijkingen, verrekkingen, kneuzingen en fracturen, te behandelen en om verdere schade tijdens het transport naar een definitieve zorginstelling te voorkomen.

SAM Medical Products[®]
12200 SW Tualatin Rd, Ste 200
Tualatin, OR 97062 USA
+1 503.639.5474

MedEnvoy Global BV
Prinses Margrietplantsoen 33, Suite 123
2595 AM The Hague, The Netherlands

EC REP **CE**
Emargo Europe
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem, The Netherlands

sammedical.com

⚠️ VOORZORGSMAATREGELEN

- Als de spalk in vorm wordt geknipt, bedek de snijrand dan met beschermende tape en/of vouw de snijrand om naar binnen.
- Inspecteer het hulpmiddel na gebruik en gooi het weg als het aluminium zichtbaar is.

⚠️ MR-VOORWAARDELIJK

De SAM Splint is MR-voorwaardelijk; deze informatie is van toepassing op de volledige bestaande serie SAM Splints. Niet-klinisch onderzoek en MRI-simulaties zijn uitgevoerd om de meest ongunstige omstandigheden te identificeren die zijn gebruikt om aan te tonen dat de SAM Splint MR-voorwaardelijk is. Een patiënt met dit hulpmiddel kan onmiddellijk na plaatsing veilig worden gescand onder de volgende voorwaarden:

- alleen een statisch magnetisch veld van 1,5 of 3 tesla
- maximale, ruimtelijke magnetisch-veldgradiënt van 10.000 gauss/cm (geëxtrapoleerd) of minder
- maximale, door het MR-systeem gemelde, over het hele lichaam gemiddelde specifieke absorptiewaarde (SAR) van 4 W/kg gedurende 15 minuten scannen (d.w.z. per pulssequentie) in de gebruiksmodus van het eerste niveau voor het MR-systeem

Onder de gedefinieerde scanomstandigheden zal de SAM Splint naar verwachting na 15 minuten continu scannen (d.w.z. per pulssequentie) een maximale temperatuurstijging van 2,5 °C veroorzaken. Bij niet-klinisch onderzoek doet het door de SAM Splint veroorzaakte beeldartefact zich voor op ongeveer 10 mm van dit hulpmiddel bij scans met een gradiëntechno-pulssequentie en een MR-systeem van 3 tesla.

OPMERKING VOOR GEBRUIKERS EN/OF PATIËNTEN:

Ernstige incidenten die zich voordoen met betrekking tot het hulpmiddel moeten worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde instantie van de lidstaat waar de gebruiker en/of de patiënt is gevestigd.

VERKLARING VAN SYMBOLEN:

Fabrikant		MR-voorwaardelijk	
Partijcode		Opgelet	
Niet vervaardigd met natuurlijk rubberlatex		CE-markering	
Catalogusnummer		Gemachtigde vertegenwoordiger in de Europese Unie	
Medisch hulpmiddel		Importeur	
Röntgenradiolucent		Raadpleeg de gebruiksaanwijzing. Elektronische gebruiksaanwijzing beschikbaar op sammedical.com/ elFU	
Unieke code voor hulpmiddelidentificatie			

©2023 SAM Medical Products[®] All rights reserved.