

Laerdal BaXstrap Spineboard - Directions for Use

REF 982500, 982599, 982600 and 982699

Brand Name: Laerdal BaXstrap Spineboard
Common Name: Backboard/Spineboard/Longboard
Description: Full-body length spinal immobilization device

Intended Use: A base structure to be used with other adjunct cervical spine and head immobilization devices to facilitate in-line, neutral immobilization and transport of adult and pediatric patients.

Indications for Use: For use with patients having known or suspected spine or spinal cord injuries when patient immobilization and transportation is indicated.

Contraindications: None known

Notes

- Always follow local protocol for patient movement and immobilization techniques.
- Not made with natural rubber latex.
- The product is X-ray, CT, and MRI compatible.

Warnings and Cautions: Read and thoroughly understand these directions. These directions are not intended as, and do not in any way constitute medical treatment advice, instruction in or teaching of medical practice, or imply or convey any rights, medical direction or authority. This and other spinal immobilization adjunct devices should only be used by personnel who have received adequate training. Inspect the BaXstrap prior to initial use and before each patient use. Pay particular attention to the underside of the head end. If the product develops punctures, broken pins or cracks then discontinue use immediately.

Made in USA for:
LAERDAL MEDICAL AS
P.O. Box 377
Tanke Svilandsgate 30,
4002 Stavanger,
Norway
Tel. +47 51 51 17 00
Fax. +47 51 52 35 57

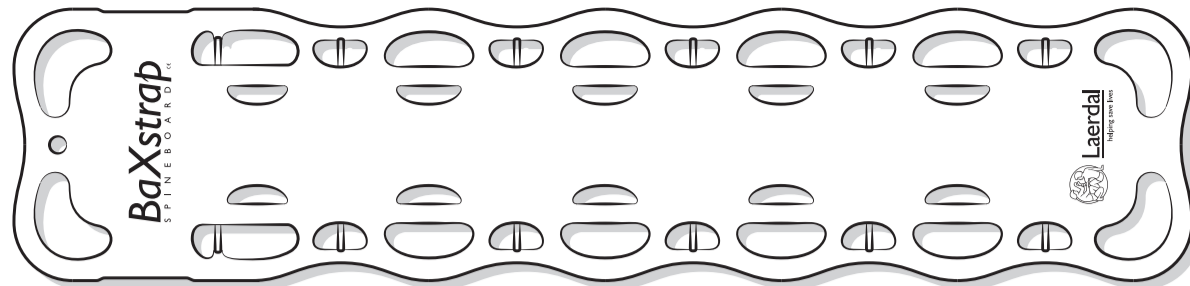
Distributed in USA by:
LAERDAL MEDICAL CORPORATION
167 Myers Corners Road,
Wappingers Falls New York 12590
Tel. +1 (800) 431-1055, +1 (845) 297-7770
Fax +1 (800) 227-1143
E-mail: customerservice@laerdal.com

Distributed in Canada by:
LAERDAL MEDICAL CANADA LTD.
151 Nashdene Rd., Unit #45,
Toronto, ON, Canada, M1V 4C3
Tel. +1 (416) 298-9600
Fax +1 (416) 298-8016
E-mail: savelives@laerdal.ca

US Patent 5,950,627

BaXstrap is a trademark of Laerdal Medical AS.
All rights reserved.

EN 1865 compliant



Directions for Use:

- Immobilize the cervical spine using a proper Cervical Immobilization Device
- Position the patient on the BaXstrap using appropriate number of personnel.
- Properly fasten/strap the patient to the BaXstrap to protect against patient movement in any direction (up, down, left or right).
- Secure the head to the BaXstrap using a proper Head Immobilization Device.
- Assure in-line neutral immobilization of the head, neck, torso and pelvis.

Cleaning: Non-sterile, non-critical infection risk. Withstands cleaning in soap and water (1:16) and 1:100 household bleach: water.

Environmental Conditions:
Temperature (Operating and Storage):
-34 °C to +52 °C (-29 °F to +126 °F)
Humidity (Operating and Storage):
5-95% RH non-condensing.

The product has a 5 year limited warranty. See the enclosed "Laerdal Global Warranty" for terms and conditions.
The warranty is also available at www.laerdal.com.



This product is in compliance with the essential requirements of EU Council directive 93/42/EEC as amended by EU Council directive 2007/47/EC.



Laerdal
helping save lives

www.laerdal.com

ESPAÑOL

Tabla de inmovilización espinal
Laerdal BaXstrap - Instrucciones de uso
REF 982500, 982599, 982600 y 982699

Marca comercial: Tabla de inmovilización espinal Laerdal BaXstrap
Nombre común: Tabla de inmovilización dorsal/
Tabla de inmovilización espinal/Tabla espinal
Descripción: Dispositivo de inmovilización espinal completa del largo del cuerpo

Uso previsto: una estructura base para ser utilizada con otros dispositivos complementarios de inmovilización de la zona cervical de la columna vertebral y de la cabeza, para facilitar la inmovilización en posición neutral y el traslado de los pacientes adultos y pediátricos.

Indicaciones de uso: para utilizar con pacientes que sufren lesiones conocidas o probables en la médula espinal o en la columna vertebral cuando se indica la inmovilización y el traslado del paciente.

Contraindicaciones: ninguna conocida

Notas:

- sigua siempre el protocolo local para las técnicas de inmovilización y desplazamiento de los pacientes.
- No contiene látex de caucho natural.
- El producto es compatible con rayos X, TC e IRM.

Precauciones y advertencias: lea y comprenda completamente estas instrucciones. Estas instrucciones no pretenden ser, ni constituyen de ninguna manera, consejos para un tratamiento médico, instrucciones o enseñanza de la práctica médica, ni implican ni transmiten ningún derecho, instrucción médica ni autoridad. Éste y otros dispositivos complementarios de inmovilización espinal sólo deben ser utilizados por personal adecuadamente capacitado. Revise la tabla de inmovilización espinal BaXstrap antes del primer uso y antes del uso con cada paciente. Preste especial atención a la parte inferior del extremo de la cabeza. Si el producto presenta perforaciones, patillas rotas o grietas, deje de usarlo inmediatamente.

Instrucciones de uso:

- Inmovilice la columna vertebral cervical utilizando un dispositivo de inmovilización cervical adecuado.
- Coloque al paciente en la tabla de inmovilización espinal BaXstrap utilizando el número adecuado de personas.
- Sujete/ate al paciente adecuadamente a la tabla de inmovilización espinal BaXstrap para evitar que se mueva en cualquier dirección (hacia arriba, hacia abajo, hacia la derecha o hacia la izquierda).
- Sujete la cabeza a la tabla de inmovilización espinal BaXstrap utilizando un dispositivo de inmovilización para la cabeza adecuado.
- Asegúrese de que la cabeza, el cuello, el torso y la pelvis estén inmovilizados en posición neutra.

Limpieza: sin esterilizar, sin riesgo de infección grave. Resiste a limpieza con jabón y agua (1:16) y 1:100 de lejía para el hogar: agua.

Consideraciones ambientales: temperatura (funcionamiento y almacenamiento): -34 °C a +52 °C (-29 °F a +126 °F)
Humedad (funcionamiento y almacenamiento): HR 5-95% sin condensación

El producto tiene una garantía limitada de 5 años. Consulte en el documento adjunto "Garantía Mundial de Laerdal" los términos y condiciones. La garantía también está disponible en www.laerdal.com.

CE Este producto cumple los requisitos esenciales de la Directiva del Consejo Europeo 93/42/CEE, modificada por la Directiva del Consejo Europeo 2007/47/CE.

ITALIANO

Laerdal BaXstrap Spineboard - Istruzioni per l'uso
REF 982500, 982599, 982600 e 982699

Nome commerciale: Laerdal BaXstrap Spineboard
Nome comune: Asse spinale/Tavola spinale/Tavola lunga
Descrizione: dispositivo di immobilizzazione spinale per corpo intero

Uso previsto: struttura di base da utilizzare in combinazione con altri dispositivi ausiliari di immobilizzazione della colonna cervicale e della testa, per facilitare l'immobilizzazione neutrale in linea ai fini del trasporto di pazienti adulti e pediatrici.

Indicazioni per l'uso: utilizzare con pazienti che presentano lesioni note o sospette della colonna spinale o del midollo spinale quando sono necessari l'immobilizzazione e il trasporto dei pazienti.

Controindicazioni: nessuna controindicazione nota

Note:

- attenersi sempre al protocollo locale per le tecniche di movimentazione e immobilizzazione.
- Non contiene lattice di gomma naturale.
- Il prodotto è compatibile con raggi X, tomografia computerizzata (TC) e imaging a risonanza magnetica (RM).

Avvertenze e precauzioni: leggere attentamente le istruzioni. Queste indicazioni non sono da intendersi come, e non costituiscono in alcun modo parere medico, istruzione o insegnamento della pratica medica né implicano o trasmettono alcun diritto, direzione medica o autorità. Questo e altri dispositivi ausiliari di immobilizzazione spinale devono essere utilizzati esclusivamente da personale con una formazione adeguata. Ispezionare la tavola spinale BaXstrap prima del primo utilizzo e prima di ogni utilizzo con ciascun paziente. Prestare particolare attenzione al lato inferiore dell'estremità della testa. Se sul prodotto appaiono fori, pemi rotti o crepe, sospendere immediatamente l'utilizzo.

Istruzioni per l'uso:

- immobilizzare la colonna cervicale mediante un adeguato dispositivo di immobilizzazione cervicale.
- Posizionare il paziente sulla tavola spinale BaXstrap impiegando un numero adeguato di persone.
- Assicurare/Fissare adeguatamente il paziente sulla tavola spinale BaXstrap per evitare i movimenti del paziente in qualsiasi direzione (in alto, in basso, a sinistra o a destra).
- Fissare la testa alla tavola spinale BaXstrap utilizzando un adeguato dispositivo di immobilizzazione.
- Assicurare l'immobilizzazione neutrale in linea di testa, collo, tronco e bacino.

Pulizia: non sterile, rischio di infezione non critica. Tollera il lavaggio con acqua e sapone (proporzione 1:16) e una proporzione di 1:100 di candeggina: acqua.

Condizioni ambientali: temperatura (funzionamento e conservazione): da -34 °C a +52 °C (-29 °F a +126 °F)
Umidità (funzionamento e conservazione): 5-95% di UR senza condensa.

Il prodotto è fornito con una garanzia limitata di 5 anni. Fare riferimento alla "Garanzia globale di Laerdal" allegata per i termini e le condizioni. La garanzia è inoltre disponibile sul sito Web www.laerdal.com.

CE Il prodotto è conforme ai requisiti essenziali della direttiva UE 93/42/EEC revisionata dalla direttiva UE 2007/47/EC.

FRANÇAIS

Planche dorsale BaXstrap de Laerdal - Mode d'emploi
REF 982500, 982599, 982600 et 982699

Nom commercial : Planche dorsale BaXstrap de Laerdal
Nom commun : Planche dorsale/Planche d'immobilisation du rachis
Description : Dispositif d'immobilisation du rachis sur toute sa longueur

Utilisation prévue : structure de base à utiliser avec d'autres dispositifs d'aide à l'immobilisation de la colonne cervicale et de la tête pour faciliter l'immobilisation cervicale en position neutre et le transport de patients adultes et pédiatriques.

Indications d'utilisation : à utiliser sur des patients chez lesquels on soupçonne ou constate une lésion de la colonne vertébrale ou de la moelle épinière et qui doivent être transportés.

Contre-indications : aucune connue

Remarques :

- Suivre systématiquement le protocole local en matière de techniques de mouvement et d'immobilisation des patients.
- Ce dispositif n'est pas fabriqué à partir de latex de caoutchouc naturel.
- Le produit est compatible avec l'imagerie par rayons X, TDM et IRM.

Avertissement et mises en garde : lisez attentivement ces instructions pour bien les comprendre. Ces instructions ne constituent ou ne représentent en aucun cas un avis ou traitement médical, un enseignement ou une formation à la pratique médicale ou encore un ordre ou une directive médicale. Ce dispositif d'aide à l'immobilisation du rachis ainsi que tout autre dispositif similaire doivent être utilisés uniquement par des membres du personnel ayant reçu une formation adéquate. Examinez la planche BaXstrap avant la première utilisation et avant chaque utilisation sur un patient. Prêtez une attention particulière à la partie inférieure du côté réservé à la tête. Si des perforations ou des fissures apparaissent sur le produit, ou si des broches se cassent, arrêtez immédiatement de l'utiliser.

Mode d'emploi :

- Immobilisez la colonne cervicale à l'aide du dispositif d'immobilisation cervicale approprié.
- Regroupez le personnel nécessaire pour placer le patient sur la planche BaXstrap.
- Attachez convenablement le patient à la planche BaXstrap de façon à vous assurer qu'il ne pourra bouger dans aucune direction (vers le haut ou le bas, la gauche ou la droite).
- Fixez la tête du patient à la planche BaXstrap à l'aide du dispositif d'immobilisation cervicale approprié.
- Assurez-vous que la colonne vertébrale est bien alignée avant de l'immobiliser : tête, cou, torse et bassin.

Nettoyage : non stérile, risque d'infection non critique. Résiste au nettoyage à l'eau et au savon (1:16) et avec un javellisant à usage domestique (1:100) : eau.

Conditions environnementales : température (fonctionnement et stockage) : -34 °C à +52 °C (-29 °F à +126 °F)
Humidité (fonctionnement et stockage) : HR 5 %-95 %, sans condensation.

Ce produit est accompagné d'une garantie limitée de 5 ans. Reportez-vous à la « Garantie mondiale Laerdal » pour connaître les conditions générales. La garantie est également disponible à l'adresse www.laerdal.com.

CE Ce produit est conforme aux exigences minimales de la directive 93/42/CEE du Conseil de l'UE telle que modifiée par la directive 2007/47/CE du Conseil de l'UE.

PORTUGUÊS

Laerdal BaXstrap Spineboard - Instruções de uso
REF 982500, 982599, 982600 e 982699

Nome da marca: Laerdal BaXstrap Spineboard
Nome comum: Tábua/Prancha de imobilização para coluna/tábua longo
Descrição: Dispositivo de imobilização de corpo inteiro para a coluna

Uso pretendido: Uma estrutura de base para ser usada com outros dispositivos de imobilização da coluna cervical e da cabeça, para facilitar a imobilização em posição neutra e o transporte de pacientes adultos e pediátricos.

Indicações de uso: Para uso com pacientes que estejam com lesões ou suspeita de lesões na coluna ou medula espinhal, quando a imobilização e o transporte do paciente forem indicados.

Contraindicações: Nenhuma conhecida

Notas:

- Sempre siga o protocolo local para as técnicas de movimentação e imobilização de pacientes.
- Não contem látex de borracha natural.
- O produto é compatível com radiografia, TC e RM.

Advertências e cuidados: Leia e compreenda completamente estas instruções. Estas instruções não são e de forma alguma constituem aconselhamento de tratamento médico, instrução ou ensino de prática médica, nem implicam ou transmitem quaisquer direitos, orientação médica ou autoridade. Este e outros dispositivos adjuntos de imobilização da coluna devem ser usados somente por pessoal que tenha recebido treinamento adequado. Inspeccione a BaXstrap antes do uso inicial e antes do uso com cada paciente. Dê atenção especial à parte inferior da extremidade da cabeça. Se o produto apresentar perfurações, pinos quebrados ou rachaduras, interrompa o uso imediatamente.

Instruções de uso:

- Imobilize a coluna cervical usando um dispositivo de imobilização cervical apropriado
- Posicione o paciente na BaXstrap usando o número de pessoas apropriado.
- Prenda/fixe o paciente adequadamente na BaXstrap para protegê-lo contra movimentos em qualquer direção (para cima, para baixo, para a esquerda ou para a direita).
- Prenda a cabeça na BaXstrap usando um dispositivo de imobilização de cabeça apropriado.
- Assegure que a cabeça, o pescoço, o tórax e a pelve estejam imobilizados em posição neutra.

Limpieza: Não estéril, risco de infecção não crítico. Resiste à limpeza com água e sabão (1:16) e com solução de alvejante de uso doméstico: água na proporção 1:100.

Condições ambientais: Temperatura (em operação e armazenamento): -34 °C a +52 °C (-29 °F a +126 °F)
Umidade (em operação e armazenamento): 5-95% de UR sem condensação.

O produto é fornecido com garantia limitada de 5 anos. Consulte a "Garantia global da Laerdal" inclusa para informar-se sobre os termos e condições.
A garantia também está disponível em www.laerdal.com.

CE Este produto está em conformidade com os requisitos essenciais da Diretiva de Conselho da UE 93/42/EEC, alterada pela Diretiva de Conselho da UE 2007/47/EC.

NORSK

Laerdal BaXstrap ryggbrett - bruksanvisning
REF 982500, 982599, 982600 og 982699

Varemerke: Laerdal BaXstrap ryggbrett
Vanlig betegnelse: Ryggbrett/rygggradbrett/ryggbåre
Beskrivelse: Rygggrad-immobiliseringsenhet i full kroppslengde

Tiltent bruk: En grunnstruktur som skal brukes med andre cervikale immobiliseringsenheter for rygggrad og hode for å lette nøytral immobilisering og transport av voksne og pediatriske pasienter.

Bruksanvisning: For bruk med pasienter med kjente eller mistenkte skader i rygggrad eller ryggmarg, når pasientimmobilisering og transport er indisert.

Kontraindikasjoner: Ingen kjente

Merknader:

- Følg alltid lokal protokoll for pasientflytting og immobiliseringsteknikker.
- Inneholder ikke naturlig gummlatex.
- Produktet er kompatibelt med røntgen, CT og MR.

Advarsler og forsiktighetsregler: Les gjennom og forstå alle disse instruksjonene. Disse instruksjonene er ikke ment som, og utgår på ingen måte, råd om medisinsk behandling, instruksjon eller opplæring i medisinsk praksis, eller inngir eller overfører rettigheter, medisinsk instruksjon eller myndighet. Denne og andre rygggrad-immobiliseringsenheter skal kun brukes av personell som har fått riktig opplæring. Inspiser BaXstrap før første bruk, og før hver pasientbruk. Vær ekstra oppmerksom på undersiden av hodeenden. Hvis produktet har hull, knekte stag eller sprekker, skal det tas ut av bruk umiddelbart.

Bruerveiledning:

- Immobiliser rygggraden med en egnet cervical immobiliseringsenhet
- Plasser pasienten på BaXstrap ved bruk av tilstrekkelig personell.
- Fest / spenn fast pasienten ordentlig til BaXstrap slik at ikke pasienten beveger seg i noen retning (opp, ned, venstre eller høyre).
- Sikre hodet til BaXstrap ved bruk av en egnet hode-immobiliseringsenhet.
- Sørg for automatisk nøytral immobilisering av hode, nakke, overkropp og bekken.

Rengjøring: Ikke-steril, ikke-kritisk infeksjonsrisiko. Tåler rengjøring i såpe og vann (1:16) og 1:100 husholdningsblekemiddel: vann.

Omgivelsesforhold: Temperatur (bruk og oppbevaring): -34 °C til +52 °C (-29 °F til +126 °F)
Fuktighet (bruk og oppbevaring): 5-95 % RH ikke-kondenserende.

Produktet har en 5 års begrenset garanti. Se vedlagte "Laerdal Global Warranty" for vilkår og betingelser.
Garantien finnes også på www.laerdal.com.

CE Dette produktet er i samsvar med FOR-2012-12-15-1960 Forskrift om medisinsk utstyr.

www.laerdal.com

DEUTSCH

Laerdal BaXstrap Spineboard – Gebrauchsanleitung
REF 982500, 982599, 982600 und 982699

Markenname: Laerdal BaXstrap Spineboard
Allgemeine Bezeichnung: Rückenbrett/Spineboard/Longboard
Beschreibung: Gerät zur Wirbelsäulenimmobilisation in Ganzkörperlänge

Verwendungszweck: Unterlage zur Verwendung mit zusätzlichen Hilfsmitteln zur Immobilisation von Halswirbelsäule und Kopf zur Ermöglichung einer geraden, neutralen Immobilisation und des Transports von Erwachsenen und Kindern.

Indikationen: Zur Verwendung bei Patienten mit bekannten oder vermuteten Verletzungen an Wirbelsäule oder Rückenmark bei angezeigter Immobilisation und Transport des Patienten.

Kontraindikationen: Keine bekannt

Hinweise:

- Befolgen Sie stets die lokal geltenden Vorschriften zu Patientenbewegung und Immobilisationstechniken.
- Enthält kein Naturlatex.
- Das Produkt ist Röntgen-, CT- und MRT-geeignet.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen: Lesen Sie diese Anweisungen und vergewissern Sie sich, dass Sie sie verstanden haben. Diese Anweisungen stellen keine Hinweise zur medizinischen Behandlung bzw. Anleitung oder Schulung zu medizinischen Techniken dar und sind auch nicht als solche gedacht. Sie implizieren bzw. verleihen keinerlei Rechte, medizinische Anordnungen oder Kompetenzen. Dieses und andere Hilfsmittel zur Wirbelsäulenimmobilisation dürfen nur von entsprechend geschultem Personal angewendet werden. Überprüfen Sie das BaXstrap vor der ersten und bei jeder weiteren Verwendung am Patienten auf Schäden. Achten Sie besonders auf die Unterseite des Kopfendes. Wenn Sie an dem Produkt Löcher, gebrochene Stifte oder Risse feststellen, darf es nicht mehr verwendet werden.

Gebrauchsanleitung:

- Immobilisieren Sie die Halswirbelsäule mit einem adäquaten Hilfsmittel zur Halswirbelsäulenimmobilisation.
- Positionieren Sie den Patienten mithilfe einer angemessenen Anzahl an Personen auf dem BaXstrap.
- Fixieren Sie den Patienten auf dem BaXstrap, um eine Bewegung des Patienten in jegliche Richtung (hinauf, hinunter, links, rechts) zu verhindern.
- Fixieren Sie den Kopf mit einem Hilfsmittel zur Kopffimmobilisation auf dem BaXstrap.
- Vergewissern Sie sich, dass Kopf, Nacken, Oberkörper und Becken in einer geraden Linie immobilisiert sind.

Reinigung: Nicht steril, kein kritisches Infektionsrisiko. Unempfindlich gegenüber Reinigung mit Seife und Wasser (1:16) sowie haushaltsüblicher Bleiche und Wasser (1:100).

Umweltbedingungen: Temperatur (Betrieb und Lagerung): -34 °C bis +52 °C (-29 °F bis +126 °F)
Luftfeuchtigkeit (Betrieb und Lagerung): 5 % bis 95 % relative Luftfeuchtigkeit (nicht kondensierend).

Für das Produkt gilt eine 5-jährige beschränkte Garantie. Informationen zu den Gewährleistungsbedingungen finden Sie in der beiliegenden Broschüre über die weltweite Garantie von Laerdal. Die Informationen zur Gewährleistung finden Sie auch unter www.laerdal.com.

CE Das Produkt entspricht den zentralen Anforderungen der Richtlinie des Rates 93/42/EWVG, geändert durch die Richtlinie des Rates 2007/47/EG.

NEDERLANDS

Laerdal BaXstrap Spineboard - Gebruiksaanwijzing
REF 982500, 982599, 982600 en 982699

Merksnaam: Laerdal BaXstrap Spineboard
Gebruiksnaam: Backboard/Spineboard/Longboard
Beschrijving: Spinale immobilisatieplank, volledige lichaamslengte

Beoogd gebruik: Een basisconstructie die gebruikt kan worden in combinatie met andere aanvallende immobilisatiehulpmiddelen voor de halswervelkolom en het hoofd voor het faciliteren van rechte, neutrale immobilisatie en vervoer van volwassen patiënten en kinderen.

Gebrauksindicaties: Voor gebruik bij patiënten met een bekend of vermoedelijk letsel aan de wervelkolom of het ruggenmerg waarvoor transport noodzakelijk is.

Contra-indicaties: Geen bekend

Opmerkingen:

- Volg altijd de lokale richtlijnen voor het verplaatsen van patiënten en immobilisatie technieken.
- Niet gemaakt van natuurlijk rubber latex.
- Het product is röntgen-, CT- en MRI-compatibel.

Waarschuwingen en aandachtspunten: Lees deze instructies aandachtig door en zorg dat u ze begrepen hebt. Deze instructies zijn niet bedoeld als, en zijn op geen enkele wijze richtlijnen voor een medische behandeling, instructies voor of ondermicht in medische praktijken, en impliceren of verlenen geen rechten, medische aanwijzingen of bevoegdheid. Deze en andere aanvallende immobilisatiehulpmiddelen voor de wervelkolom mogen uitsluitend gebruikt worden door personeel dat de juiste training heeft gehad. Controleer de BaXstrap voordat deze voor het eerst gebruikt wordt en iedere keer wanneer hij voor een patiënt gebruikt wordt. Let met name op de onderkant van het hoofdeinde. Als het product gaatjes, kapotte pennen of scheurtjes heeft, mag het niet meer worden gebruikt.

Gebruiksaanwijzing:

- Immobiliseer de halswervelkolom met het juiste immobilisatiehulpmiddel voor de wervelkolom.
- Plaats de patiënt op de BaXstrap, met voldoende mensen om dit op de juiste wijze te kunnen doen.
- Zet de patiënt goed vast op de BaXstrap zodat deze geen kant uit kan bewegen (omhoog, omlaag, links of rechts).
- Zet het hoofd vast op de BaXstrap met het juiste immobilisatiehulpmiddel voor het hoofd.
- Zorg dat het hoofd, de nek, de borst en het bekken in een rechte lijn neutraal geïmmobiliseerd worden.

Reinigen: niet-steriel, niet-kritieke kans op infecties. Kan gereinigd worden met zeep en water (1:16) en huishoudbleekmiddel en water (1:100).

Omgevingsfactoren: temperatuur (gebruik en opslag): -34 °C tot +52 °C (-29 °F tot +126 °F)
Luchtvochtigheid (gebruik en opslag): 5 tot 95% relatieve luchtvochtigheid, niet-condenserend.

Dit product heeft een beperkte garantie van 5 jaar. Zie de bijgesloten ‘Laerdal algemene garantie’ voor de algemene voorwaarden. De garantie is ook beschikbaar op www.laerdal.com.

CE Dit product voldoet aan de essentiële eisen van de EU-richtlijn (voor medische hulpmiddelen) 93/42/EEG met wijzigingen volgens de EU-richtlijn (voor medische hulpmiddelen) 2007/47/EG.

SVENSKA

Laerdal BaXstrap ryggbräda – bruksanvisning
REF 982500, 982599, 982600 och 982699

Produktnamn: Laerdal BaXstrap ryggbräda
Vanligt namn: Ryggbräda, spineboard
Beskrivning: Helkroppsfixeringsutrustning för rygggradsimmobilisering

Avsedd användning: En grundstruktur som ska användas tillsammans med annan tilläggsutrustning för immobilisering av halsryggraden och huvudet, i syfte att möjliggöra neutral immobilisering av hela kroppen och transport av vuxna och pediatrikska patienter.

Indikationer: Används till patienter med skador, eller misstänkta skador, på ryggrad eller ryggmärg, vid behov av immobilisering och transport av patienten.

Kontraindikationer: Inga kända.

Anmärkningar:

- Följ alltid lokala riktlinjer för patientförflyttning och immobiliseringstekniker.
- Innehåller inte latex av naturgummi.
- Den här produkten är röntgen-, CT- och MR-kompatibel.

Varningar och säkerhetsanvisningar: Läs igenom och se till att du förstår de här anvisningarna ordentligt. Anvisningarna är inte avsedda som, och utgör inte på något sätt, råd om medicinsk behandling eller utbildning i praktisk medicin. De implicerar eller förmedlar inte heller några rättigheter, någon medicinsk vägledning eller någon auktoritet. Den här och annan tilläggsutrustning för immobilisering av ryggraden ska endast användas av personal som har genomgått nödvändig utbildning. Inspektera BaXstrap innan du använder den för första gången och före varje användning. Var särskilt uppmärksam på undersidan av huvudänden. Om produkten uppvisar hål, avbrutna stift eller sprickor ska användningen omedelbart avbrytas.

Bruksanvisning:

- Immobilisera halsryggen med för ändamålet avsedd halsimmobiliseringsutrustning.
- Ta hjälp av nödvändigt antal personer och placera patienten på BaXstrap-brädan.
- Spänn fast patienten ordentligt på BaXstrap så att kroppen inte kan röra sig i någon riktning (upp, ned, sidledes vänster eller höger).
- Säkra huvudet till BaXstrap med en för ändamålet avsedd produkt för immobilisering av huvudet.
- Säkerställ en neutral immobilisering av huvud, nacke, torso och bäcken i en rak linje.

Rengöring: lcke-steril, utan kritisk infektionsrisk. Rengör med tvål och vatten (1:16) och klorin för hushållsbruk spädd med vatten 1:100.

Omgevingsförhållanden: Temperatur (användning och förvaring): -34 °C till +52 °C (-29 °F till +126 °F).
Luftfuktighet (användning och förvaring): 5–95 % relativ luftfuktighet, icke-kondenserande.

Produkten har fem (5) års begränsad garanti. Information om villkoren finns i bifogad garantisedel "Laerdal Global Warranty". Garantin finns också på www.laerdal.com.

CE Denna produkt överensstämmer med de avgörande kraven i EU-rådets direktiv 93/42/EEC enligt ändringen i EU-rådets direktiv 2007/47/EG.

DANSK

Laerdal BaXstrap Spineboard - Brugsanvisning
REF 982500, 982599, 982600 og 982699

Mærkenavn: Laerdal BaXstrap Spineboard
Almindeligt navn: Backboard/spineboard/longboard
Beskrivelse: Anordning til spinal immobilisering af hele kroppens længde

Tilsigtet anvendelse: En basisstruktur til brug med andet tilhør til den cervikale rygsøjle og anordninger til hovedimmobilisering for at facilitere neutral immobilisering af hele kroppen og transport af voksne og pædiatriske patienter.

Indikationer for anvendelse: Til brug på patienter med kendte eller mistænkte skader på rygsøjlen eller rygmarven, når patientimmobilisering og -transport er indiceret.

Kontraindikationer: Ingen kendte

Bemærk:

- Følg altid de lokale retningslinjer for flytning af patienter og immobiliseringsteknikker.
- Ikke fremstillet med naturgummilatex.
- Produktet er røntgen-, CT- og MR-kompatibelt.

Advarsler og forholdsregler: Læs og forstå disse anvisninger grundigt. Anvisningerne er ikke beregnet som og udgør på ingen måde medicinsk behandlingsrådgivning, vejledning eller oplæring i medicinsk praksis, og indebarer eller overfører ingen rettigheder, medicinsk anvisning eller autoritet. Denne anordning og andre tilbehørsanordninger til spinal immobilisering må kun bruges af personale, som har fået tilstrækkelig undervisning. Undersøg BaXstrap inden brug første gang og før hver patientbrug. Vær særligt opmærksom på undersiden af hovedenden. Hvis produktet får punkteringer, knækkede stifter eller revner, skal brugen stoppes øjeblikkeligt.

Brugsanvisning:

- Immobiliser den cervikale rygsøjle med en korrekt anordning til cervical immobilisering.
- Anbring patienten på BaXstrap ved hjælp af et passende antal personer.
- Fastgør/fastspænd patienten korrekt til BaXstrap for at beskytte mod patientbevægelser i alle retninger (op, ned, venstre eller højre).
- Fastgør hovedet til BaXstrap med en egnet anordning til hovedimmobilisering.
- Sørg for neutral immobilisering med hoved, hals, overkrop og bækken på linje.

Rengøring: Ikke-steril, ikke-kritisk infektionsrisiko. Tåler rengøring med sæbevand (1:16) og huholdningsblegemiddel i vand i forholdet 1:100.

Omgivelsesforhold: Temperatur (betjening og opbevaring): -34 °C til +52 °C (-29 °F til +126 °F)
Fugtighed (betjening og opbevaring): 5-95 % RH ikke-kondenserende

Produktet har en begrænset garantiperiode på 5 år. Se vedlagte "Laerdals globale garanti" for vilkår og betingelser. Garantien kan også findes på www.laerdal.com.

CE Dette produkt er i overensstemmelse med de væsentlige krav i EU-Rådets direktiv 93/42/EØF som ændret ved EU-Rådets direktiv 2007/47/EF.

SUOMI

Laerdal BaXstrap Spineboard – käyttöohje
REF 982500, 982599, 982600 ja 982699

Kauppanimi: Laerdal BaXstrap Spineboard
Yleisnimitys: Backboard/Spineboard/Longboard
Kuvaus: koko kehon pituinen selkärangan immobilisointiläite

Käytötarkoitus: pohjarakenne, jota on tarkoitus käyttää muiden kaularangan ja pään immobilisointilaitteiden kanssa aikuisten ja lapsipotilaiden suoran, neutraalin immobilisoinnin ja kuljetuksen apuna.

Käyttöaiheet: tarkoitettu käytettäväksi potilaille, joilla tiedetään olevan tai epäillään olevan selkärangan- tai selkäydinvamma, kun on tarpeen immobilisoida ja kuljettaa potilasta.

Vasta-aiheet: ei tunnetta.

Huomautuksia:

- Noudata aina liikuttamis- ja immobilisointitekniikoita koskevia paikallisia menettelyohjeita.
- Ei sisällä luonnonkumilateksia.
- Tuote on röntgen-, TT- ja magneettikuvausyhteensopiva.

Varoituksia ja huomautuksia: Lue nämä ohjeet perusteellisesti. Näitä ohjeita ei ole tarkoitettu lääketieteellisen hoidon ohjeiksi, lääketieteellisen käytännön ohjeiksi tai opastukseksi tai antamaan tai luovuttamaan mitään oikeuksia, lääkintäohjeita tai toimivaltaa hoidon suhteen – eikä näissä ohjeissa ole mitään tällaiseen viittaavaa. Tätä ja muita selkärangan immobilisointiapulaitteita saa käyttää vain riittävän koulutuksen saanut henkilöstö. Tarkista BaXstrap ennen ensimmäistä käyttökertaa sekä ennen jokaista potilaskäyttöä. Kiinnitä entyistä huomiota päälle tarkoitetu n päädyn alapuoleen. Jos tuotteeseen tulee reikä, sen tappeja nikkoutuu tai se murtuu, sen käyttö on lopetettava välittömästi.

Käyttöohjeet:

- Immobilisoi kaularanka käyttämällä asianmukaista kaularangan immobilisointilaitetta.
- Asettele potilas BaXstrapin päälle käyttämällä apuna asianmukaista määrää avustajia.
- Kiinnitä potilas kunnolla BaXstrapiin niin, ettei potilas pääse liikkumaan mihinkään suuntaan (ylös, alas, vasemmalle tai oikealle).
- Lukitse pää paikalleen BaXstrapiin käyttämällä asianmukaista pään immobilisointilaitetta.
- Varmista, että pään, kaulan, ylävartalon ja lantion immobilisointi on tehty suoraan ja neutraalisti.

Puhdistaminen: Ei ole steriloitu, ei-kriittinen infektoriski. Kestää puhdistuksen saippuavedellä (1:16) ja kotitalouskäyttöön tarkoitettulla valkaisuaineella: vedellä (1:100).

Ympäristöolosuhteet: Lämpötila (käyttö ja säilytys): –34 °C...+52 °C (–29 °F...+126 °F).
Kosteus (käyttö ja säilytys): 5–95 %:n suhteellinen ilmakesteyks (ei tiivistymistä).

Tuotteella on viiden vuoden rajoitettu takuu. Katso takuuehdot ohessa olevasta Laerdalin maailmanlaajuinen takuu -lehtisestä. Takuu on luettavissa myös osoitteessa www.laerdal.com.

CE Tämä tuote vastaa EU-valtuuston direktiivin 93/42/EEC olennaisia vaatimuksia EU-valtuuston direktiivin 2007/47/EC muutosten kuvaamalla tavalla.

POLSKI

Instrukcja użytkowania deski ortopedycznej Laerdal BaXstrap
REF 982500, 982599, 982600 i 982699

Nazwa firmowa: Deska ortopedyczna Laerdal BaXstrap
Nazwa zwyczajowa: Deska ratownicza / deska ortopedyczna
Opis: Pełnowymiarowy przyrząd służący do unieruchomienia kręgosłupa

Przeznaczenie: Podstawowa konstrukcja do użycia wraz z innymi pomocniczymi przyrządami unieruchamiającymi kręgosłup szyjny oraz głowę, stosowana jako środek ułatwiający unieruchomienie i transport w ustalonej, neutralnej pozycji pacjentów dorosłych i dzieci.

Wskazania dot. użycia: Przyrząd przeznaczony do stosowania u pacjentów ze stwierdzonym urazem kręgosłupa lub rdzenia kręgowego bądź z podejrzeniem takiego urazu, gdy wskazane jest unieruchomienie i transport pacjenta.

Przeciwwskazania: Brak znanych przeciwwskazań

Uwagi:

- Zawsze należy przestrzegać obowiązujących lokalnie procedur w zakresie technik przemieszczania i unieruchamiania pacjenta.
- Nie wykonano z naturalnej gumy lateksowej.
- Produkt może być stosowany do obrazowania technikami rentgenografii, MRI i TK.

Zalecenia i ostrzeżenia: Należy dokładnie zapoznać się z podanymi tu wskazówkami. Niniejsze wskazówki nie są poradą dotyczącą leczenia, ani też instrukcją lub pouczeniem w zakresie praktyki medycznej i nie powinny być w ten sposób traktowane. Wskazówki te nie sugerują ani nie wyznaczają żadnych praw, zasad postępowania medycznego ani pełnomocnictw. Przyrząd ten, podobnie jak inne przyrządy pomocnicze służące do unieruchamiania kręgosłupa, może być stosowany wyłącznie przez odpowiednio przeszkolone osoby. Przed przekazaniem do użycia oraz przed każdym użyciem produkt BaXstrap należy skontrolować. Szczególną uwagę należy zwrócić na spód deski, na wysokości ułożenia głowy pacjenta. Jakikolwiek uszkodzenia, złamane kołki mocujące czy pęknięcia uniemożliwiają dalsze użycie produktu.

Instrukcja użytkowania:

- Unieruchomić kręgosłup szyjny za pomocą odpowiedniego przyrządu do unieruchamiania szyjnego odcinka kręgosłupa.
- Ułożyć poszkodowanego na desce BaXstrap. Czynność tę powinna wykonywać odpowiednia liczba osób.
- Przymocować (przywiąć pasami) pacjenta do deski BaXstrap w sposób wykluczający ruchy w jakimkolwiek kierunku (w górę, dół, w lewo lub prawo).
- Za pomocą odpowiedniego przyrządu do unieruchamiania ustalić pozycję głowy pacjenta na desce BaXstrap.
- Zapewnić unieruchomienie głowy, szyi, torsu i miednicy w jednej linii, w neutralnej pozycji.

Czyszczenie: produkt niesterylny, ograniczone ryzyko infekcji. Myć w wodzie z mydłem (1:16) i w roztworze wodnym 1:100 domowego środka dezynfekującego.

Warunki otoczenia: Temperatura (podczas pracy i przechowywania): -34°C do +52°C (-29°F do +126°F)
Wilgotność (pracy i przechowywania): 5–95% wilgotność względna, bez kondensacji.

Produkt objęty 5-letnią ograniczoną gwarancją. Warunki i postanowienia gwarancji znajdują się w załączonym dokumencie „Gwarancja ogólna firmy Laerdal”. Gwarancja dostępna również na stronie www.laerdal.com.

CE Produkt jest zgodny z zasadniczymi wymogami dyrektywy Rady UE 93/42/EWG, zmienionej dyrektywą Rady UE 2007/47/W.E.

JAPANESE

Laerdal バックストラップ スパインボード - 取扱説明書
REF 982500, 982599, 982600 および 982699

商品名: バックストラップ スパインボード
通称: バックボード/スパインボード/ロングボード
説明: 全身固定用器材

使用目的: 脊椎損傷の恐れのある傷病者を仰臥位で固定するために用いられます。本製品と頸椎・頭部固定器具等を併用して、成人・小児傷病者の頭頸部のニュートラル位及び全身の一直線状固定を行います。

適応: 脊椎損傷、又は脊椎損傷疑いがある傷病者を固定する場合。

禁忌: 知見なし

注:

- 患者を移動・固定する場合には、必ず現場の決められた手順に従ってください。
- 天然ゴムラテックス製ではありません。
- 本製品は、X線、CT、MRIの各環境下で使用できます。

使用上の注意及び警告: 取扱説明書をよく読み、十分理解して下さい。この取扱説明書は、製品の使用方法を説明するためのものであり、医療手技のアドバイスや医療行為の指導をするものではありません。本製品およびその他の脊椎固定用付属器具は、適切な訓練を受けた人が使用して下さい。初めて使用する場合、又、傷病者に使用する前にそのつどバックストラップ スパインボードの確認を行ってください。特に頭部側の裏面は入念にご確認 ください。穴が開いたり、ピンが損傷したり、ひびが入っている場合には、直ちに使用を中止してください。

使用説明:

- 適切な頸椎固定器具を使用して、傷病者の頸椎を固定します。
- 傷病者をバックストラップ スパインボード上に適切に手法で乗せます。

3. 傷病者がどの方向（上下、左右）にも動かないよう、バックストラップ スパインボードに体幹を適切に固定して下さい。
4. 傷病者の頭部の頭部固定器具を用いて、適切にバックストラップ スパインボードに固定します。
5. 頭部、頸部がニュートラル位で、頭部から体幹部及び骨盤までが一直線に固定されていることを確認して下さい。

洗浄：
水16：石鹼1 の溶液で洗浄した後、水100：家庭用漂白剤1 の溶液をご利用下さい。

環境条件: 温度（作動時および保管時）: -34°C～+52°C (-29°F ～+126°F)
湿度（作動時および保管時）: 5～95% RH（結露なし）。

保証期間：5年(限定保証)
内容については「グローバル保証」をご参照下さい。（www.laerdal.com/jp/）

CE 本製品は、理事会指令 93/42/EEC (理事会指令 2007/47/EC による改正を含む)の基本要件を満たしています

CHINESE

挪度 BaXstrap 担架 – 用户指南
REF 982500、982599、982600 和 982699

品牌名称: 挪度 BaXstrap 担架
常用名称: 挡板/担架/长板
描述: 全身长度脊柱固定装置
预期用途: 一种基础结构, 用于和其他脊柱附件和头部固定装置一起使用, 以辅助成人和儿科病人的固定和运输, 保持线性中立位。

使用说明: 用于固定和运输已知或疑似脊柱或脊髓损伤的病人。

禁忌症: 未知

注意:

- 始终遵循病人移动与固定技术的当地管理条例。
- 非天然乳胶制成。
- 本产品兼容 X 射线、CT 和 MRI。

警告和注意事项: 仔细阅读, 了解说明事项。本说明不用于且不得以任何方式构成医疗建议、指导或医疗教学实践或暗示或传达任何权利、医疗指南或权威。此装置与其他脊柱固定附件装置只应由接受过适当培训的人员使用。初次使用前及每位患者使用前, 均应先检查 BaXstrap 担架。特别注意头端下侧。如果产品出现刺穿、锁销断裂或裂缝, 请立即停用。

使用说明:

- 使用正确的脊柱固定装置固定脊柱。
- 使用适当数量的医护人员, 将患者置于 BaXstrap 担架上。
- 将患者正确紧固/用固定带固定到 BaXstrap 担架上, 防止患者沿任何方向(上、下、左或右)移动。
- 使用正确的头部固定装置将头部固定在 BaXstrap 担架上。
- 确保头部、颈部、躯干和骨盆的固定, 保持线性中立位。

清洁: 非无菌, 非严重感染风险。可以使用肥皂和清水(按 1:16 的比例)以及家用漂白剂和清水(按 1:100 的比例)进行清洗。

环境条件: 温度(操作和储存): -34°C 至 52°C
湿度(操作和储存): 5-95%RH, 无冷凝。

本产品有 5 年保修期。请查看随附的《挪度全球保修》以了解条款与条件。还可访问www.laerdal.com查阅该保修手册

生产厂家: 挪威 Laerdal Medical AS
注册地址: P.O. Box 377, Tanke Svilandsgate 30, 4002 Stavanger, Norway
生产地址: Formed Plastics Inc. 207 Stonehinge Lane Carle Place, NY 11514, USA

代理人及售后服务机构: 挪度医疗器械(杭州)有限公司
地 址:浙江省杭州市拱墅区沈半路192号
邮政编码:310015
联系电话:(0571) 88011705

产品备案号:国械备20170982号

CE 本产品符合根据欧盟理事会指令 2007/47/EC 修订的欧盟理事会指令 93/42/EEC 的基本要求。

© LAERDAL 2019. All rights reserved. 5885 Rev E Printed in USA

www.laerdal.com