

Qualität und Funktion

Gebrauchsanweisung
Instruction Manual

Verschlussstück
ShL3A-2
Locking Device
ShL3A-2



 Uniprox GmbH & Co.KG
H.-Heine-Str.4
07937 Zeulenroda-Triebes

Tel. +49 (0) 36628-66-33 00
Fax +49 (0) 36628-66-33 55
E-Mail info@uniprox.de



Rev.3-2021-05_ShL3A-2_101753

unique prosthetic solutions
A company of the Bauerfeind Group

 **uniprox**[®]



Die Gebrauchsanweisung ist vor der Anpassung sorgfältig zu lesen. Beachten Sie alle Anweisungen, besonders die Sicherheitshinweise. Nur eine gewissenhafte Anpassung garantiert die saubere Funktion.

1. Zweckbestimmung

Die Verschlussstücke dienen der Fixierung eines Liners im Schaft einer Beinprothese.

2. Technische Daten

- Verriegelung: Rastzapfen
- Süß- und Salzwasserfest

REF

Bestell-Nr.	Ausführung	Gewicht	Einbauhöhe	Artikelnummer
ShL3A-2	Kunststoff	86 g	38 mm	4 147 009 58 00 00

2.1 Lieferumfang

- Verschlussstück mit Trichter
- Pin mit Schutzkappe
- Dummy für Mechanik
- Schlüssel für Mechanik

2.2 Serviceteile

Bestell-Nr.	Bezeichnung	Artikelnummer
E-ShL21	Pin, glatt, 55 mm (Rastzapfen)	4 147 049 01 22 000
E-ShL22	Pin, glatt, 90 mm (Rastzapfen)	4 147 049 02 22 000
E-ShL11	PC-Trichter, ø 58 mm	4 147 019 08 00 000
E-ShL23	Druckknopf zum Auslösen	4 147 049 03 22 000
E-ShL24	Verschraubhülse	4 147 049 04 22 000
E-ShL25	Schieberaster aus Edelstahl	4 147 009 55 00 000
E-ShL26	Klemmfeder (Edelstahl)	4 147 049 07 22 000
E-ShL27	Patientenschlüssel	4 147 049 07 22 000
E-ShL28	Dummy, Mechanik	4 147 049 08 22 000

2.3 Mögliche Adaptionen

Direkte Anbindung an Schaftadapter A8-Ti und A9-Ti oder Einguss scheiben A28-Al und A29-Al möglich.

3. Indikationen/ Kontraindikationen

Indikationen:

- Amputation von Gliedmaßen
- Linerversorgung mit Pinanschluss

Kontraindikationen:

- Linerversorgung ohne Pinanschluss
- empfindliches Stumpfende

4. Nebenwirkungen

Es sind keine Nebenwirkungen bekannt.

5. Allgemeine Sicherheitshinweise



- Das Medizinprodukt ist zur mehrfachen Anwendung an einem Patienten vorgesehen.
- Die Abgabe/Anpassung des Medizinproduktes darf nur durch orthopädietechnisches Fachpersonal erfolgen.
- Der Patient muss durch den Techniker in die korrekte Benutzung eingewiesen werden.
- Weisen Sie Ihren Patienten darauf hin, dass die korrekte Ausrichtung des Arretierstiftes gegenüber der Verschlussmechanik wichtig ist. Sollte der Arretierstift nicht korrekt zur Mechanik ausgerichtet sein, besteht die Gefahr, dass der Arretierstift innerhalb der Mechanik verkantet und sich nur schwer wieder lösen lässt.
- Bei Funktionsbeeinträchtigungen, Auffälligkeiten sowie äußerer Gewalteinwirkung (z.B. Sturz), empfehlen wir eine Überprüfung durch die Fachwerkstatt.
- Eine unsachgemäße Veränderung oder Anwendung am Produkt darf nicht vorgenommen werden. Bei Nichtbeachtung kann die Funktion des Produktes beeinträchtigt werden, so dass eine Produkthaftung ausgeschlossen ist.

6. Einbau - Laminieren mit Dummy-Set E-ShL57

Wir empfehlen die Verwendung des Dummy-Sets E-ShL57, das nicht im Lieferumfang enthalten ist.

1. Distales Ende des Gipspositives bis auf die Größe des Gipsanschlusses planschleifen und mit 4 Nägeln fixieren.
2. PVA-Folie über das Modell ziehen, in der vorgesehenen Nut des Gipsanschlusses abbinden und Dichtscheibe auf die abgebundene Folie stecken.
3. Mechanik aus dem Verschlussstück entfernen, den Hohlraum mit Plastilin ausfüllen; Dummy für Mechanik aufschrauben.
4. Dummyschraube je nach Adaptionsaufbau kürzen und Verschlussstück mit Gipsanschluss verschrauben, dabei auf korrekte Ausrichtung achten.
5. Die Armierungsmaterialien abgestimmt auf Patientengewicht und Mobilität in der aufbringen und ggf. in der Nut des Adapters abbinden.
6. Zweite PVA-Folie überziehen und den Gießvorgang wie gewohnt beginnen.
7. Nach dem Aushärten die Dummy's frei schleifen und entfernen.

7. Wartung und Reinigung



Wir empfehlen eine jährliche Kontrolle des Verschlussstückes.

Reinigung:

- Druckluft bis 2 bar
- Seife und handwarmes Wasser
- Keine aggressiven Lösungsmittel verwenden

8. CE-Konformität

Die Produkte erfüllen die Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates (MDR) und sind mit dem CE-Zeichen versehen. Alle auftretenden schwerwiegenden Vorfälle im Zusammenhang mit dem Produkt sind an Uniprox und die zuständige Behörde des Mitgliedstaates zu melden.

9. Gewährleistung und Nutzungsdauer

Je nach Nutzungsgrad des Prothesenträgers können die Verschlussstücke bei regelmäßiger Wartung i.d.R. 5 Jahre verwendet werden.

Nur unter den vorgenannten Bedingungen besteht Gewährleistung gemäß den Verkaufs- und Lieferbedingungen (AGB) der Uniprox GmbH & Co. KG.

10. Lagerung und Entsorgung

Für die Verschlussstücke gibt es keine besonderen Lagerbestimmungen.

Das Produkt kann problemlos über den Hausmüll entsorgt werden.

Ihre Fragen richten Sie bitte an:

Technischer Service 0800-001 05 41*
Kundenservice 0800-001 05 40*
Telefax 0800-001 05 45*
E-Mail info@uniprox.de

* kostenfrei innerhalb Deutschlands