

Kullanım Talimatları

REF Reusable Head & Chin Straps 508-1345

KULLANIM AMACI

Ürünün kullanım amacı, ameliyat sırasında hastanın başını tutmaktır. Bu cihazın hedef kullanıcıları, hastanelerde ve ameliyat merkezlerinde çalışan tıp uzmanlarıdır.

TALİMATLAR

Bir hasta üzerinde kullanmadan önce hasta konumlandırma cihazının özellikleri hakkında bilgi sahibi olun. Klinik ortamda kullanmadan önce bir hemşire, doktor veya uygun bir gönüllü üzerinde deneme yapın.



1. Hastayı sırtüstü pozisyonda ameliyat masasına/omuz sandalyesine (tıbbi plaj sandalyesine) yerleştirin
2. Hastayı entübe ettikten sonra hastanın başını ve omzunu tutarken omuz sandalyesini yükseltin, böylece hasta Fowler (oturur) konumda kalır
3. Bilyalı mafsalı gevşetin ve kafa konumlandırıcıyı hastanın kafasının etrafına yerleştirin. Hastanın kulaklarının kapanmadığından emin olun. Ardından bilyalı mafsalı sıkın.
4. Hastanın kafasıyla birlikte kafa konumlandırıcıyı tutarken şekilde gösterildiği gibi hastanın alnına Alın Kayışı yerleştirin. Dikkatlice yerleştirin ve hastanın kaşlarına getirmemeye dikkat edin
5. Bir Çene Kayışı alın ve hastanın çenesini kayış tutucuya yerleştirin. Tutucuyu çene üzerinde tutun ve kayışın bir tarafını gösterildiği gibi kafa konumlandırıcıya sabitleyin. Kafanın düzgün konumlandırıldığından emin olmak için kayışın diğer ucunu kafa konumlandırıcısının diğer tarafına sabitleyin.

NOT: Kafa güvenli bir şekilde konumlandırılmalıdır. Eğer olmuyorsa kayışları daha fazla sıkın.

BİLEŞENE GENEL BAKIŞ

Reusable Head and Chin Straps, ameliyat sırasında hastanın kafasının güvenli bir şekilde tutulması için kullanılmaktadır.

GENEL TEKNİK ÖZELLİKLER

Cihaz Boyutları (maksimum)

- Uzunluk: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (Kafa), 25" +/-0,5" (64 cm +/- 1 cm) (Çene)
- Genişlik: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm) (Kafa ve Çene)
- Cihaz Ağırlığı: 0,25 +/- 0,02 lbs. (0,11 +/- 0,22 kg)
- SchureMed Omuz Sandalyelerinin kafa bölümüne takılır
- Tek kişilik kurulum

GENEL BİLGİLER

- Ürün, Doğal Kauçuk Lateksten üretilmemiştir
- Ürün garantisi, 2 yıl süreyle üretim hataları içeren ürünü kapsar
- Nakliye sırasında hasar görmüşse (888) 724-8763 veya (781) 982-7000 numaralı telefonlardan Müşteri Hizmetlerini arayarak Malzeme İade Yetkisi numarası alın. Ürün garanti sorunları için Müşteri Hizmetlerini arayın.
- MDR (EU) 2017/745 uyarınca CE işaretli tıbbi cihaz
- Ürün bakım gerektirmez, bir sonraki kullanımdan önce ürünün durumunu kontrol edin
- Cihazı -4 °F ila +86 °F (-20 °C ila 30 °C) arasında saklayın

İMHA ETME

- **Genel** - Ürünü imha etmeden önce temizleyerek ve dezenfekte ederek enfeksiyonu önleyin
- **Paketleme** - Paketleme malzemesini, ulusal mevzuatlara göre evsel atık olarak imha edin
- SchureMed, kullanılmış veya kullanımdan kaldırılmış ürünleri kabul eder ya da ulusal mevzuata göre ürünleri imha eder

TEMİZLİK TAVSİYELERİ

Doğru temizlik ve dezenfeksiyon prosedürleri için güncel Perioperatif Kayıtlı Hemşireler Derneği Dergisi Talimatlarını takip edin.



UYARI! İş Güvenliği ve Sağlığı İdaresinin kan yoluyla bulaşan hastalıklar standartlarına bağlı kalın. Cihazı temizlemek için önerilen koruyucu kıyafet, eldiven, maske ve göz koruması kullanın.



UYARI! Bariz hasar ibareleri veya işlevsel sorunlar varsa cihazı tekrar kullanmayın. Yeniden kullanmadan önce üreticiye danışın.

DİKKAT

Temizlik sıvıları ile ilgili üreticinin talimatlarını harfiyen okuyun/takip edin. Fenolik içeren temizlik maddeleri KULLANMAYIN.

1. Tek kullanımlık malzemeler ile cihazdaki büyük kirleri giderin. Uygun biyolojik tehlike içeren atık imha etme prosedürlerini takip edin.
2. Tüm aksesuar üzerinde bolca temizlik sıvısı kullanın, ardından nem ve temizlik sıvısı tamamen çıkana kadar tüy bırakmayan temiz bir bezle silin
3. Aksesuarı kurumaya bırakın

KULLANICI UYARISI












Cihazla ilgili meydana gelen herhangi bir ciddi durum, üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın ikamet ettiği Üye Devletin yetkili makamına bildirilmelidir.

UDI Temel UDI-DI: 081005737F0005KP

eIFU Dil Sürümleri

Kullanım Talimatlarını indirmek için lütfen <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu> adresine gidin.

Sembol Sözlüğü

Sembol	Başlık	Sembol Açıklaması
	Üretici	Tıbbi cihaz üreticisini belirtir.
	Avrupa Topluluğu'ndaki Yetkili Temsilci	Avrupa topluluğundaki yetkili temsilciyi belirtir.
	Son Kullanma Tarihi	Tıbbi cihazın kullanılması gereken son tarihi belirtir.
	Parti Kodu	Parti veya grubun tanımlanabilmesi için üreticinin parti kodunu belirtir.
	Katalog veya Kalem Numarası	Tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin katalog veya kalem numarasını belirtir.
	Seri Numarası	Belirli bir tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin seri numarasını belirtir.
	Dikkat	Cihazı veya kontrolü sembolün yerleştirildiği yere yakın bir yerde çalıştırırken dikkatli olunması gerektiğini belirtmek veya istenmeyen sonuçlardan kaçınmak için mevcut durumun operatör farkındalığı veya operatör eylemi gerektirdiğini belirtir.
	Tıbbi Cihaz	Ürünün bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	Eşsiz Cihaz Tanımlayıcı	Eşsiz cihaz tanımlayıcı bilgisi içeren bir barkodu belirtir.
	CE İşareti	Avrupa Uygunluğu.
	Tek Hastada Kullanım	Ürünün tek bir hastada kullanılan bir cihaz olduğunu belirtir.



Üretici

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 ABD

Ücretsiz (888) 724-8763 | Tel (781) 982-7000 | Fas (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



Yetkili Temsilci

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP The Hague, Hollanda