

# Mode d'emploi



REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

# **UTILISATION PRÉVUE**

L'utilisation prévue est le maintien de la tête du patient pendant une procédure opératoire. Les utilisateurs prévus de ce dispositif médical sont des professionnels médicaux au sein d'hôpitaux et de centres chirurgicaux.

#### **INSTRUCTIONS**

Se familiariser avec les caractéristiques du dispositif de positionnement du patient avant de l'utiliser sur le patient. Toujours s'entraîner sur un infirmier, un médecin ou un volontaire approprié avant de l'utiliser cliniquement.



- 1. Placer le patient sur la table/chaise d'opération en l'allongeant sur le dos
- 2. Une fois que le patient est intubé, maintenir sa tête/son cou et soulever le dossier de la chaise pour que le patient se retrouve en position assise
- 3. Desserrer le joint à rotule, ajuster l'appui-tête contre la tête du patient et s'assurer que ses oreilles ne sont pas couvertes, resserrer le joint à rotule
- 4. Maintenir l'appui-tête contre la tête du patient, placer la sangle pour le front autour du front comme illustré. Attacher fermement et éviter de couvrir les sourcils du patient.
- 5. Centrer la menionnière sur le menton, ajuster la sangle d'un côté de l'appui-tête. S'assurer que la tête est correctement positionnée, fixer l'autre extrémité de la sangle sur le côté opposé de l'appui-tête.



#### APERÇU DES COMPOSANTS

Le Premium Head and Chin Straps maintient la tête du patient fermement pendant les procédures opératoires.

### SPÉCIFICATIONS GÉNÉRALES

Dimensions du dispositif (maximum)

- Longueur : 53 cm +/- 1 cm (21 po +/- 0,5 po) (Tête)
- Longueur: 56 cm +/- 1 cm (22 po +/- 0,5 po) (Menton)
- Largeur : 5 cm +/- 1 cm (2 po +/- 0,5 po ) (Pour la tête et le menton)
- Poids du dispositif : 0,03 kg +/- 0.009 kg (0,066 lb +/- 0,02 lb)
- Se fixe à la tête de la SchureMed Shoulder Chairs
- *Installation pour une seule personne*

# INFORMATIONS GÉNÉRALES

• Produit non fabriqué en latex de caoutchouc naturel

IFU-800-0369-FRENCH RÉV. 3.08 Dernière révision: 01/2022

- En cas de dommage lors de l'envoi, appeler le Service client au (888) 724-8763 ou (781) 982-7000 pour obtenir un Numéro d'autorisation de retour de matériel. Pour des problèmes de garantie de produit, contacter le Service client.
- Dispositif médical marqué CE conformément au MDR (EU) 2017/745
- Stocker le dispositif entre -20 °C et 30 °C (-4 °F et +86 °F)



# USAGE UNIQUE - Veuillez jeter après chaque utilisation

### **AVIS AUX UTILISATEURS**

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

**UDI** UDI-DI de base : 081001460F0012DP

## Choix de langues du mode d'emploi électronique

Pour télécharger et imprimer le mode d'emploi, rendez-vous sur http://www.schuremed.com/schuremed-eifu.

### Glossaire de symboles

Symbole	Titre	Description du symbole
***	Fabricant	Indique le fabricant du dispositif médical.
EC REP	Représentant autorisé au sein de l'Union européenne	Indique le représentant autorisé au sein de l'Union européenne.
23	Date limite d'utilisation	Indique la date après laquelle le dispositif médical ne doit plus être utilisé.
LOT	Numéro de lot	Indique le numéro de lot du fabricant pour que le lot ou le numéro puisse être identifié.
REF	Numéro de catalogue ou d'article	Indique le numéro de catalogue ou d'article du fabricant pour que le dispositif médical puisse être identifié.
SN	Numéro de série	Indique le numéro de série du fabricant pour qu'un dispositif médical précis puisse être identifié.
<u> </u>	Précautions	Indique qu'il faut rester vigilant lors de l'utilisation du dispositif ou de la commande à proximité de l'endroit où le symbole est placé, ou indique que la situation actuelle nécessite des connaissances ou une action de l'opérateur afin d'éviter des conséquences indésirables.
MD	Dispositif médical	Indique que l'article est un dispositif médical.
UDI	Identification unique du dispositif	Indique qu'un code-barres contient des informations d'identification unique du dispositif.
CE	Marquage CE	Conformité européenne.
2	Usage unique	Indique que l'article est un dispositif médical à usage unique.



**Fabricant** 

**SchureMed** (081001460)

452 Rue Randolph, Abington, MA 02351 États-Unis

Numéro sans frais (888) 724-8763 | Tél (781) 982-7000 | Fax (781) 982-7001 | orders@schuremed.com





Représentant autorisé

Emergo Europe, 20 Prinsessegracht, 2514 AP La Haye, Pays-Bas

IFU-800-0369-FRENCH RÉV. 3.08 Dernière révision: 01/2022