

Gebrauchsanweisung

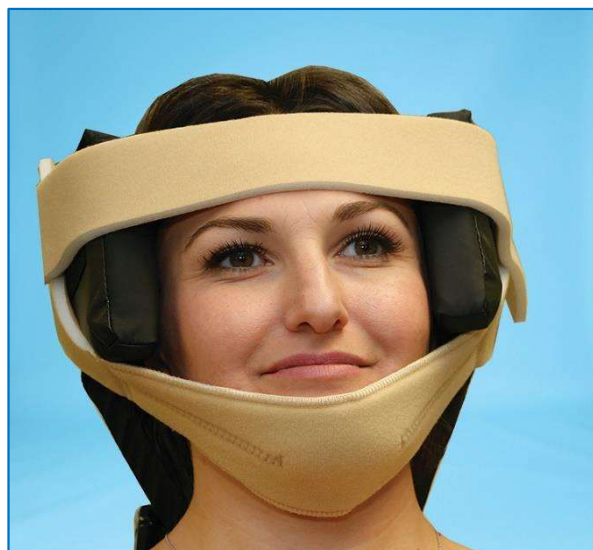
REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

VERWENDUNGSZWECK

Der Verwendungszweck ist, den Kopf des Patienten während der Operation zu halten. Das Gerät ist für medizinisches Fachpersonal in Krankenhäusern und Operationszentren bestimmt.

ANWEISUNGEN

Machen Sie sich mit den Funktionen des Positionierungsgeräts vertraut, bevor Sie es am Patienten anwenden. Üben Sie die Anwendung immer an einer Krankenschwester, einem Arzt oder einem geeigneten Freiwilligen, bevor Sie es klinisch anwenden.



1. Legen Sie den Patienten in Rückenlage auf den OP-Tisch/Schulterstuhl
2. Halten Sie nach der Intubation des Patienten Kopf/Hals des Patienten fest und heben Sie den Schulterstuhl an, so dass sich der Patient in der Fowler-Position (sitzend) befindet
3. Lösen Sie das Kugelgelenk - stellen Sie den Kopfpositionierer um den Kopf des Patienten herum ein, wobei Sie darauf achten, dass die Ohren des Patienten nicht bedeckt sind - ziehen Sie das Kugelgelenk fest
4. Halten Sie die Klappen des Kopfpositionierers entlang des Kopfes des Patienten und legen Sie den Stirngurt wie gezeigt über die Stirn. Befestigen Sie ihn und vermeiden Sie, über die Augenbrauen des Patienten zu gehen.
5. Zentrieren Sie den Chin Strap über dem Kinn und befestigen Sie ihn an einer Seite des Kopfpositionierers. Sorgen Sie dafür, dass der Kopf richtig positioniert ist, und befestigen Sie das andere Ende des Gurts an der gegenüberliegenden Seite des Kopfpositionierers.



HINWEIS: Der Kopf muss sicher positioniert sein. Andernfalls ziehen Sie die Gurte etwas enger.

KOMPONENTEN-ÜBERSICHT

Premium Head and Chin Straps halten den Kopf des Patienten während des operativen Eingriffs sicher fest.

ALLGEMEINE SPEZIFIKATIONEN

Geräteabmessungen (Maximum)

- Länge: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (Kopf)
- Länge: 22" +/- 0,5" (56 cm +/- 1 cm) (Kinn)
- Breite: 2" +/- 0,5 (5 cm +/- 1 cm) (sowohl Kopf als auch Kinn)
- Gerätegewicht: .066 lbs. +/- .02 lbs. (.03 kg +/- .009 kg)
- Wird am Kopfteil der SchureMed Shoulder Chairs befestigt
- Ein-Personen-Installation

ALLGEMEINE INFORMATIONEN

- Produkt nicht mit Naturkautschuklatex gefertigt

- Bei Transportschäden rufen Sie bitte den Kundendienst unter (888) 724-8763 oder (781) 982-7000 an, um eine Rücksendegenehmigungsnummer zu erhalten. Bei Fragen zur Produktgarantie wenden Sie sich bitte an den Kundendienst.
- CE-gekennzeichnetes Medizinprodukt gemäß MDR (EU) 2017/745
- Gerät zwischen -20°C und 30°C (-4°F bis +86°F) lagern



ZUM EINMALIGEN GEBRAUCH DURCH EINEN PATIENTEN - Nach jedem Gebrauch entsorgen

BENUTZERHINWEIS

Jeder schwerwiegende Zwischenfall, der im Zusammenhang mit dem Gerät aufgetreten ist, ist dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, zu melden

UDI Basis-UDI-DI: 081001460F0012DP

eIFU Sprachversionen

Um die Gebrauchsanweisung herunterzuladen und auszudrucken, gehen Sie auf <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symbolglossar

Symbol	Titel	Symbolbeschreibung
	Hersteller	Gibt den Hersteller des Medizinprodukts an.
	Autorisierter Beauftragter in der Europäischen Gemeinschaft	Gibt den autorisierten Beauftragten in der Europäischen Gemeinschaft an.
	Verfallsdatum	Gibt das Datum an, nach dem das Medizinprodukt nicht mehr verwendet werden darf.
	Chargencode	Gibt den Chargencode des Herstellers an, damit die Charge oder das Los identifiziert werden kann.
	Katalog- oder Artikelnummer	Gibt die Katalog- oder Artikelnummer des Herstellers an, damit das Medizinprodukt identifiziert werden kann.
	Seriennummer	Gibt die Seriennummer des Herstellers an, damit ein bestimmtes Medizinprodukt identifiziert werden kann.
	Vorsicht	Zeigt an, dass bei der Bedienung des Geräts oder der Steuerung in der Nähe des Symbols Vorsicht geboten ist, oder dass die aktuelle Situation die Aufmerksamkeit des Bedieners oder das Eingreifen des Bedieners erfordert, um unerwünschte Folgen zu vermeiden.
	Medizinprodukt	Zeigt an, dass es sich bei dem Artikel um ein Medizinprodukt handelt.
	Unique Device Identifier	Zeigt an, dass ein Barcode Informationen zur einmaligen Produkterkennung enthält.
	CE-Kennzeichnung	Europäische Konformität.
	Zum einmaligen Gebrauch durch einen Patienten	Zeigt an, dass es sich bei dem Artikel um ein Medizinprodukt zum einmaligen Gebrauch durch einen Patienten handelt.



Hersteller

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

Gebührenfrei (888) 724-8763 | **Tel** (781) 982-7000 | **Fax** (781) 982-7001 | **orders@schuremed.com**



EC REP **Autorisierter Beauftragter**

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