

Käyttöohje

REF Reusable Head & Chin Straps 508-1345

KÄYTTÖTARKOITUS

Tarkoitettu potilaan pään aloillaan pitämiseen toimenpiteen aikana. Laite on tarkoitettu lääketieteen ammattilaisten käyttöön sairaaloissa ja leikkausklinikoilla.

OHJEET

Tutustu potilaan kohdistuslaitteen ominaisuuksiin ennen sen käyttöä potilaalla. Harjoittele aina laitteen käyttöä sairaanhoitajan, lääkärin tai muun sopivan vapaaehtoisen kanssa ennen kliinistä käyttöä.



1. Aseta potilas leikkauspöydälle tai -tuolille makuuasentoon
2. Kun potilas on intuboitu, pidä potilaan päätä ja niska paikoillaan ja nosta tuolin selkänöjaa, kunnes potilas on Fowler-asennossa (istuma-asennossa)
3. Löysää palloniveltä ja säädä päätelinettä potilaan pään ympärillä. Varmista että potilaan korvat eivät jää telineen alle. Kiristä sitten pallonivel.
4. Pidä päätelineen läppiä potilaan päätä vasten, ja aseta otsahihna potilaan otsan poikki kuvan osoittamalla tavalla. Kiinnitä tukevasti ja välttä potilaan kulmakarvojen peittämistä
5. Ota leukahihna (leukakupilla), ja aseta potilaan leuka hihnan kuppiin. Pitele kuppia leukaa vasten, ja kiinnitä hihnan toinen pää telineeseen kuvan osoittamalla tavalla. Varmista että pää on oikeassa asennossa ja kiinnitä hihnan toinen pää telineen vastakkaiselle puolelle.

HUOM. Pää täytyy asettaa tukevasti. Mikäli näin ei ole, kiristä hihnoja varovasti.

LAITTEEN OSAT

Reusable Head & Chin Straps -hihnoja käytetään pitämään potilaan päätä tukevasti paikoillaan toimenpiteen aikana.

YLEISET TIEDOT

Laitteen mitat (maksimi)

- Pituus: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (päähihna), 25" +/- 0,5" (64 cm +/- 1 cm) (leukahihna)
- Leveys: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm) (sekä pää- että leukahihna)
- Laitteen paino: 0,25 kg +/- 0,5 lbs. (0,11 +/- 0,22 kg)
- Kiinnitetään SchureMed Shoulder Chairs -tuolien pääosaan
- Yhden henkilön asennettavissa

YLEISIÄ TIETOJA

- Tuotteen valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumia (lateksi)
- Tuotteella on kahden (2) vuoden takuu, joka kattaa valmistusvirheistä johtuvat viat

- Jos tuote on vaurioitunut kuljetuksen aikana, soita asiakaspalveluun (888) 724-8763 tai (781) 982-7000 ja pyydä materiaalin palautusnumeroa. Takuuseen liittyvissä asioissa ota yhteyttä asiakaspalveluun.
- CE-merkitty lääkinällinen laite MDR (EU) 2017/745:n mukaisesti
- Huoltovapaa tuote, tarkista kunto ennen seuraavaa käyttöä
- Säilytyslämpötila -4 °F – +86 °F (-20 °C – +30 °C)

HÄVITTÄMINEN

- **Yleistä** - Puhdista ja desinfioi tuote ennen hävittämistä infektion ehkäisemiseksi
- **Pakkaus** – Hävitä pakkausmateriaalit kotitalousjätteenä kansallisten määräysten mukaisesti
- SchureMed ottaa vastaan käytetyt tai käytöstä poistetut tuotteet – tuotteen voi myös hävittää kansallisten määräysten mukaisesti

SUOSITELTU PUHDISTUS

Seuraa yleisiä ajantasaisia ohjeita tuotteen oikeaoppisessa puhdistuksessa ja desinfioinnissa.



VAROITUS! Noudata työturvallisuusviranomaisen menettelyitä koskien veriteitse leviäviä patogeenejä. Käytä suositeltua suojavaatetusta, käsineitä, maskeja ja silmäsuojaimia, kun puhdistat varusteita.



VAROITUS! Älä käytä laitetta uudelleen, jos siinä on selkeä vaurio tai toimintahäiriö. Käänny valmistajan puoleen, ennen kuin käytät laitetta uudelleen.

HUOMIO

Lue ja noudata tarkasti valmistajan ohjeita puhdistusaineista. ÄLÄ KÄYTÄ fenoleja sisältäviä puhdistusaineita.

1. Puhdista suurin lika varusteesta kertakäyttöisillä materiaaleilla. Noudata asianmukaisia ohjeita koskien biovaarallisen jätteen hävittämistä.
2. Levitä runsaasti puhdistusainetta koko varusteen päälle ja pyyhi puhtaalla, nukkaamattomalla liinalla, kunnes varusteen pinnalla ei enää ole kosteutta tai puhdistusainetta
3. Anna varusteen kuivua

HUOMAUTUS KÄYTTÄJÄLLE

Kaikista laitteeseen liittyvistä vakavista vaaratilanteista täytyy ilmoittaa valmistajalle sekä käyttäjän/potilaan asianomaisen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle.

UDI Perus-UDI-DI: 081005737F0005KP

eIFU-kieliversiot

Lataa ja tulosta käyttöohje osoitteesta <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symboliluettelo

Symboli	Nimi	Symbolin kuvaus
	Valmistaja	Ilmaisee lääkinnällisen laitteen valmistajan.
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä	Ilmaisee valtuutetun edustajan Euroopan yhteisössä.
	Viimeinen käyttöpäivä	Päivämäärä, jonka jälkeen lääkinnällistä laitetta ei saa käyttää.
	Tuotantoerän koodi	Valmistajan tuotantoeräkoodi, jonka avulla tuotantoerän voi tunnistaa.
	Luettelo- tai tuotenumero	Valmistajan luettelo- tai tuotenumero, jonka avulla lääkinnällisen laitteen voi tunnistaa.
	Sarjanumero	Valmistajan sarjanumero, jonka avulla yksittäisen lääkinnällisen laitteen voi tunnistaa.
	Huomio	Kertoo, että käytettäessä laitetta tai symbolin lähellä olevaa toimintoa täytyy noudattaa varovaisuutta, tai että sen hetkinen käyttötilanne edellyttää käyttäjältä huomiota tai toimenpiteitä ei-toivottujen seurausten välttämiseksi.
	Lääkinnällinen laite	Ilmaisee, että esine on lääkinnällinen laite.
	Yksikäsitteinen laitetunniste (Unique Device Identifier, UDI)	Ilmaisee viivakoodin, joka sisältää laitekohtaisia tunnistetietoja.
	CE-merkintä	EU-vaatimukset täyttävä.
	Yhdelle potilaalle	Ilmaisee, että esine on yhden potilaan hoitoon tarkoitettu lääkinnällinen laite.



Valmistaja

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

Maksuton nro (888) 724-8763 | **Puh.** (781) 982-7000 | **Faksi** (781) 982-

7001 | orders@schuremed.com



Valtuutettu edustaja

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