

Bruksanvisning

REF Reusable Head & Chin Straps 508-1345

TILTENKT BRUK

Tiltent bruk er å holde pasientens hode på plass under kirurgisk prosedyre. De tiltente brukerne av denne enheten er medisinske fagpersoner på sykehus og kirurgisentre.

INSTRUKSJONER

Gjør deg kjent med funksjonene av pasientposisjoneringsenheten før bruk på en pasient. Øv alltid på en pleier, lege eller annen egnet frivillig person før du benytter den klinisk.



1. Plasser pasienten på rygg på operasjonsbordet/skulderstolen
2. Etter intubering av pasienten heves skulderstolen opp, mens pasientens hode og nakke holdes, til pasienten er i Fowler-posisjon (sittende)
3. Løsne kuleledd og juster hodeposisjoneringsenhet rundt pasientens hode. Sikre at pasientens ører ikke er dekket til. Stram deretter kuleleddet.
4. Mens hodeposisjoneringsenhetens klaffer holdes langs pasientens hode, plasseres pannestroppen på tvers av pannen som vist. Fest godt, og unngå å gå over pasientens øyenbryn
5. Ta hakestroppen (kopp for hake) og plasser pasientens hake i koppen på stroppen. Hold koppen til haken og fest en side av stroppen til hodeposisjoneringsenheten som vist. Sikre at hodet er korrekt plassert, og fest stroppens andre ende til motsatt side av hodeposisjoneringsenhet.

MERK: Hodet skal være sikkert posisjonert. Stram stroppene litt hvis dette ikke er tilfelle.

KOMPONENTOVERSIKT

Reusable Head & Chin Straps brukes til å sikkert holde pasientens hode under kirurgisk prosedyre.

GENERELLE SPESIFIKASJONER

Enhetens mål (maksimum)

- Lengde: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (hode), 25" +/- 0,5" (64 cm +/- 1 cm) (hake)
- Bredde: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm) (både hode og hake)
- Enhetens vekt: 0,25 +/- 0,5 lbs. (.11 +/- .22 kg)
- Festes til hodedelen av SchureMed-skulderstoler
- Installerer av én person

GENERELL INFORMASJON

- Produkt er ikke laget med naturlig gummlateks
- Produktgarantien dekker produktet mot produksjonsfeil i en periode på 2 år

- Hvis skadet under forsendelse, ring kundeservice på (888) 724-8763 eller + (781) 982-7000 for å få et returnnummer. Kontakt kundeservice dersom du har spørsmål om produktgarantien.
- CE-merket medisinsk enhet i henhold til MDR (EU) 2017/745
- Produktet er vedlikeholdsfritt, sjekk produktets tilstand før neste gangs bruk
- Enheten oppbevares mellom -4 °F til +86 °F (-20 °C til 30 °C)

AVHENDING

- **Generelt** - Forhindre infeksjon ved å rengjøre og desinfisere produkt før avhending
- **Emballasje** - Kast emballasjematerialer i husholdningsavfall i henhold til nasjonale krav
- SchureMed tar brukte eller avviklede produkter i retur - eller avhend produktet i henhold til nasjonale krav

ANBEFALING FOR RENGJØRING

Følg gjeldende retningslinjer for Association of periOperative Registered Nurses Journal for korrekte rengjørings- og desinfeksjonsprosedyrer.



ADVARSEL! Overhold standarder for blodførte patogener fra Occupational Safety and Health Administration. Bruk anbefalte verneklær, hansker, masker og øyebeskyttelse ved rengjøring av tilbehør.



ADVARSEL! Enheten må ikke gjenbrukes hvis det er klare tegn på skade eller funksjonsproblemer. Snakk med produsent før gjenbruk.

FORSIKTIG

Les/følg produsentens retningslinjer for rensemidler nøye. IKKE bruk rengjøringsmidler som inneholder fenoler.

1. Fjern større forurensinger fra tilbehør med engangsmaterialer. Følg egnede prosedyrer for avhending av mikrobiologisk farlig avfall.
2. Påfør store mengder resemiddel på hele tilbehøret og tørk med en ren, lofri klut til all fuktighet og resemiddel er fjernet fra tilbehøret
3. La tilbehøret tørke

BRUKERVARSEL

Enhver alvorlig hendelse som har inntruffet i forhold til enheten bør rapporteres til produsenten og til pågældende myndighet i medlemslandet der brukeren og/eller pasienten er etablert.

UDI Grunnleggende UDI-DI: 081005737F0005KP

eIFU språkversjoner

For å laste ned og skrive ut bruksanvisningen, gå til <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symbolliste

Symbol	Tittel	Symbolbeskrivelse
	Produsent	Indikerer produsenten av den medisinske enheten
	Autorisert representant i EU	Indikerer autorisert representant i EU.
	Utløpsdato	Indikerer best før-dato, etter denne skal ikke den medisinske enheten brukes.
	Produksjonsnummer	Indikerer produsentens produksjonsnummer for identifisering av parti eller serie.
	Katalog- eller artikkelnummer	Indikerer produsentens katalog- eller artikkelnummer, slik at den medisinske enheten kan identifiseres.
	Serienummer	Indikerer produsentens serienummer for identifisering av en spesifikk medisinsk enhet.
	Forsiktig	For å indikere at forsiktighet er nødvendig ved bruk av enheten eller kontrollen i nærheten av hvor symbolet er plassert, eller for å indikere at den gjeldende situasjonen krever operatørens forståelse eller handling for å unngå uønskede konsekvenser.
	Medisinsk enhet	Indikerer at artikkelen er en medisinsk enhet.
	Unik enhetsidentifikator	Indikerer en strekkode som inneholder unik informasjon av enhetsidentifikator.
	CE-merking	Europeisk samsvar.
	Kun for bruk på en pasient	Indikerer at artikkelen er en medisinsk enhet kun for bruk på en pasient.



Produsent

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



Autorisert representant

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haag, Nederland