

## Instrukcje użytkowania

**REF** Reusable Head & Chin Straps 508-1345

### PRZEZNACZENIE

Produkt jest przeznaczony do podtrzymywania głowy pacjenta podczas zabiegu operacyjnego. Zamierzonymi użytkownikami tego urządzenia są pracownicy medyczni w szpitalach i ośrodkach chirurgicznych.

### INSTRUKCJE

Należy zapoznać się z funkcjami wyrobu przeznaczonego do pozycjonowania pacjenta przed jego użyciem z pacjentem. Należy zawsze przećwiczyć stosowanie u pielęgniarki, lekarza lub odpowiedniego ochotnika przed zastosowaniem klinicznym.



1. Położyć pacjenta na stole chirurgicznym / fotelu zabiegowym w pozycji leżącej
2. Po zaintubowaniu pacjenta, przytrzymując głowę i szyję pacjenta – podnieść fotel za biegowy tak, aby pacjent był w pozycji Fowlera (siedzącej)
3. Poluzować przegub kulowy i wyregulować pozycjoner głowy wokół głowy pacjenta. Upewnić się, że uszy pacjenta są odkryte. Następnie dokręcić przegub kulowy.
4. Trzymając klapki pozycjonera głowy wzdłuż głowy pacjenta, umieścić pasek czołowy na czole, jak pokazano. Mocno zamocować, unikając przechodzenia nad brwiami pacjenta
5. Chwycić pasek podbródkowy (miseczka na podbródek) i umieścić podbródek pacjenta w miseczce paska. Przytrzymać miseczkę na podbródek i przymocować jedną stronę paska do pozycjonera głowy, jak pokazano. Upewniając się, że głowa jest ustawiona w prawidłowej pozycji, zamocować drugi koniec paska do przeciwnej strony pozycjonera głowy.

**UWAGA:** Głowa powinna być umieszczona w bezpiecznej pozycji. Jeśli tak nie jest, należy nieco docisnąć paski.

### OPIS KOMPONENTU

Produkt Reusable Head and Chin Straps jest przeznaczony do bezpiecznego przytrzymywania głowy pacjenta podczas zabiegu operacyjnego.

### SPECYFIKACJE OGÓLNE

Wymiary wyrobu (maksymalne)

- Długość: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (głowa), 25" +/- 0,5" (64 cm +/- 1 cm) (podbródek)
- Szerokość: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm) (głowa i podbródek)
- Ciężar wyrobu: 0,25 +/- 0,5 lbs. (0,11 +/- 0,22 kg)
- Zaczepy do sekcji przeznaczonej na głowę foteli zabiegowych SchureMed Shoulder Chairs
- Instalacja pojedynczej osoby

### INFORMACJE OGÓLNE

- Produkt nie jest wykonany z lateksu z kauczuku naturalnego
- Gwarancja na produkt obejmuje wady produkcyjne przez okres 2 lat

- W przypadku uszkodzenia podczas transportu należy skontaktować się z działem obsługi klienta pod numerem (888) 724-8763 lub (781) 982-7000, aby uzyskać numer autoryzacji zwrotu produktu. W przypadku jakichkolwiek zagadnień dotyczących gwarancji na produkt należy skontaktować się z działem obsługi klienta.
- Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE zgodnie z rozporządzeniem w sprawie wyrobów medycznych (UE) 2017/745
- Produkt nie wymaga konserwacji, należy sprawdzić stan produktu przed następnym użyciem
- Wyrób powinien być przechowywany w temperaturze od -4°F do +86°F (-20°C do 30°C)

## UTYLIZACJA

- **Informacje ogólne** - Należy zapobiegać infekcji poprzez czyszczenie i dezynfekcję produktu przed jego utylizacją
- **Opakowanie** - Materiały opakowaniowe należy usuwać wraz z odpadami domowymi, zgodnie z obowiązującymi przepisami krajowymi
- Firma SchureMed przyjmuje zwroty produktów używanych lub wycofanych z eksploatacji – można również przeznaczyć wyrób do utylizacji zgodnie z obowiązującymi przepisami krajowymi

## ZALECENIE DOTYCZĄCE CZYSZCZENIA

Należy przestrzegać obowiązujących wytycznych Association of perioperative Registered Nurses Journal Guidelines, dotyczących właściwych procedur czyszczenia i dezynfekcji.



**OSTRZEŻENIE!** Należy przestrzegać standardów dotyczących patogenów przenoszonych przez krew, określonych przez Administrację Bezpieczeństwa i Higieny Pracy. Podczas czyszczenia akcesoriów należy używać zalecanej odzieży ochronnej, rękawic, masek i okularów ochronnych.



**OSTRZEŻENIE!** Nie używać urządzenia ponownie, jeśli widoczne są jakiegokolwiek oznaki uszkodzenia lub występują problemy dotyczące jego działania. Przed ponownym użyciem należy skontaktować się z producentem.

## PRZESTROGA

Należy przeczytać wskazówki producenta dotyczące płynów czyszczących i ściśle ich przestrzegać. **NIE WOLNO** używać środków czyszczących zawierających fenole.

1. Usunąć największe zanieczyszczenia z akcesoriów za pomocą materiałów jednorazowych. Postępować zgodnie z odpowiednimi procedurami usuwania odpadów stanowiących zagrożenie biologiczne.
2. Nałożyć obficie płyn czyszczący na całe akcesorium i wytrzeć czystą, niestrzępiącą się szmatką, aż cała wilgoć i płyn czyszczący zostaną usunięte z akcesorium
3. Pozostawić akcesorium do wyschnięcia

## INFORMACJA DLA UŻYTKOWNIKA












Każdy poważny incydent, który miał miejsce w związku z wyrobem, należy zgłaszać producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego siedziby lub miejsca zamieszkania użytkownika i/lub pacjenta.

**UDI** Basic UDI-DI: 081005737F0005KP

## Wersje językowe instrukcji użytkownika w postaci elektronicznej

Aby pobrać i wydrukować instrukcję użytkownika, należy odwiedzić stronę internetową <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

## Glosariusz symboli

Symbol	Tytuł	Opis symbolu
	Producent	Wskazuje producenta wyrobu medycznego.
	Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej	Wskazuje upoważnionego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej.
	Termin ważności	Oznacza datę, po której wyrobu medycznego nie należy używać.
	Kod partii	Określa kod partii producenta, dzięki czemu można zidentyfikować partię lub serię.
	Numer katalogowy lub produktu	Określa numer katalogowy producenta lub numer elementu, dzięki którym można zidentyfikować wyrób medyczny.
	Numer seryjny	Określa numer seryjny producenta, dzięki któremu można zidentyfikować konkretne urządzenie medyczne.
	Uwaga	Wskazanie, że konieczna jest ostrożność podczas obsługi urządzenia lub sterowania w pobliżu miejsca, w którym znajduje się symbol lub wskazanie, że bieżąca sytuacja wymaga uwagi operatora lub działania operatora w celu uniknięcia niepożądanych konsekwencji.
	Wyrób medyczny	Określa, że element stanowi wyrób medyczny.
	Unikalny identyfikator wyrobu	Wskazuje kod kreskowy jako zawierający unikalne informacje o identyfikatorze wyrobu.
	Oznakowanie CE	Zgodność z przepisami europejskimi.
	Do użytku przez jednego pacjenta	Określa, że element stanowi wyrób medyczny do użytku przez jednego pacjenta.



### Producent

**SchureMed** (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

**Bezpłatny numer telefonu** (888) 724-8763 | **tel.** (781) 982-7000 | **faks** (781) 982-7001

| **orders@schuremed.com**



### Autoryzowany przedstawiciel

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