

Instrucțiuni de utilizare

REF Reusable Head & Chin Straps 508-1345

UTILIZAREA PRECONIZATĂ

Se utilizează pentru susținerea capului pacienților în timpul unei proceduri chirurgicale. Utilizatorii țintă ai acestui dispozitiv sunt reprezentanți de cadrele medicale din spitale și centrele de chirurgie.

INSTRUCȚIUNI

Familiarizați-vă cu caracteristicile dispozitivului de poziționare a pacienților înainte de a-l utiliza asupra unui pacient. Exersați întotdeauna modul de utilizare pe o asistentă medicală, un medic sau un voluntar adecvat înainte de utilizarea acestuia în mod clinic.



1. Așezați pacientul pe masa chirurgicală/scaunul ortopedic pentru coloană în poziție de decubit dorsal
2. După intubarea pacientului, în timp ce-i susțineți capul și gâtul, ridicați scaunul ortopedic pentru coloană, astfel încât pacientul să se afle în poziția Fowler (așezat)
3. Slăbiți articulația sferică și reglați dispozitivul de poziționare a capului în jurul capului pacientului. Asigurați-vă că urechile pacientului sunt descoperite. Strângeți apoi articulația sferică.
4. În timp ce țineți clapele dispozitivului de poziționare a capului de-a lungul capului pacientului, plasați cureaua pentru frunte pe frunte, conform indicațiilor. Atașați-o bine și evitați trecerea peste sprâncenele pacientului
5. Luați Chin Strap (cupa pentru bărbie) și așezați bărbia pacientului în cupa curelei. Țineți cupa pe bărbie și fixați o parte a curelei pe dispozitivul de poziționare a capului, conform indicațiilor. După ce v-ați asigurat de faptul că capul este poziționat corect, fixați celălalt capăt al curelei pe partea opusă a dispozitivului de poziționare a capului.

NOTĂ: Capul trebuie să fie bine poziționat. În caz că nu este, strângeți puțin curelele.

PREZENTAREA GENERALĂ A COMPONENTELOR

Reusable Head and Chin Straps este utilizat pentru a susține în siguranță capul pacientului în timpul unei proceduri chirurgicale.

SPECIFICAȚII GENERALE

Dimensiunile dispozitivului (maxime)

- Lungime: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (cap), 25" +/- 0,5" (64 cm +/- 1 cm) (bărbie)
- Lățime: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm) (Atât pentru cap cât și pentru bărbie)
- Greutatea dispozitivului: 0,25 +/- 0,5 livre (0,11 +/- 0,22 kg)
- Se atașează la secțiunea pentru cap a scaunelor ortopedice pentru coloană SchureMed
- Instalare pentru o singură persoană

INFORMAȚII GENERALE

- Produsul nu este fabricat pe bază de latex din cauciuc natural
- Garanția produsului asigură produsul împotriva defectelor de fabricație pentru o perioadă de 2 ani

- În cazul în care produsul este deteriorat în timpul transportului, apelați Serviciul Clienți la (888) 724-8763 sau (781) 982-7000 pentru a obține un Număr de autorizare de returnare a materialelor. Pentru problemele legate de garanția produsului, contactați Serviciul Clienți.
- Dispozitiv medical marcat CE în conformitate cu MDR (UE) 2017/745
- Produsul nu necesită întreținere, verificați starea produsului înainte de următoarea utilizare
- Păstrați dispozitivul între -4 °F și +86 °F (-20 °C și 30 °C)

ELIMINARE

- **Generalități** - Preveniți apariția infecțiilor prin curățarea și dezinfectarea produsului înainte de eliminare
- **Ambalaj** - Eliminați materialul de ambalare la deșeurile menajere în conformitate cu cerințele naționale
- SchureMed primește înapoi produsele folosite sau scoase din uz - sau elimină produsul în conformitate cu cerințele naționale

RECOMANDĂRI PRIVIND CURĂȚAREA

Urmați Ghidul actual al Asociației de asistente medicale înregistrate în domeniul perioperator pentru proceduri adecvate de curățare și dezinfectare.



AVERTISMENT! Respectați standardele privind agenții patogeni cu transmitere prin sânge ale Administrației pentru Securitate și Sănătate în Muncă. Utilizați îmbrăcămintea de protecție, mănușile, măștile și dispozitivele de protecție a ochilor recomandate pentru a curăța accesoriile.



AVERTISMENT! Nu reutilizați dispozitivul dacă există semne evidente de deteriorare sau probleme de funcționare. Adresați-vă producătorului înainte de reutilizare.

ATENȚIE

Citiți/respectați cu strictețe instrucțiunile producătorului referitoare la soluțiile de curățare. NU utilizați detergenți care conțin compuși fenolici.

1. Îndepărtați principalii agenți contaminanți de pe accesorii cu ajutorul unor materiale de unică folosință. Respectați procedurile de eliminare a deșeurilor cu risc biologic adecvate.
2. Aplicați soluție de curățare în mod abundent de-a lungul întregului accesoriu și ștergeți cu o cârpă curată, fără scame, până când toată umezeala și soluția de curățare sunt îndepărtate de pe accesoriu
3. Lăsați accesoriul să se usuce

AVIZ PENTRU UTILIZATORI












Orice incident grav care are loc în legătură cu dispozitivul trebuie raportat producătorului și autorității competente din statul membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

UDI UDI-DI de bază: 081005737F0005KP

Versiunile lingvistice eIFU

Pentru a descărca și tipări instrucțiunile de utilizare, vă rugăm să accesați <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Glosar de simboluri

Simbol	Titlu	Descrierea simbolului
	Producător	Indică producătorul dispozitivului medical.
	Reprezentantul autorizat din Comunitatea Europeană	Indică reprezentantul autorizat din comunitatea europeană.
	Data de expirare	Indică data după care dispozitivul medical nu mai trebuie utilizat.
	Codul de șarjă	Indică codul de șarjă al producătorului, astfel încât să poată fi identificată șarja sau lotul.
	Numărul de catalog sau de articol	Indică numărul de catalog sau de articol al producătorului, astfel încât dispozitivul medical să poată fi identificat.
	Numărul de serie	Indică numărul de serie al producătorului, astfel încât să poată fi identificat un anumit dispozitiv medical.
	Atenție	Indică faptul că trebuie să procedați cu atenție la operarea dispozitivului sau a comenzii în apropierea locului în care este plasat simbolul sau indică faptul că situația actuală necesită vigilența sau intervenția operatorului pentru a evita consecințele nedorite.
	Dispozitiv medical	Indică faptul că articolul este un dispozitiv medical.
	Identificatorul unic al dispozitivului	Indică prezența unui cod de bare care cuprinde informații unice de identificare a dispozitivului.
	Marcaj CE	Conformitate europeană.
	Utilizare pentru un singur pacient	Indică faptul că articolul este un dispozitiv medical destinat utilizării pentru un singur pacient.



Producător

SchureMed (081001460)

Strada Randolph nr. 452, Abington, MA 02351 SUA

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



Reprezentant autorizat

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haga, Olanda