

## Instrucciones de uso

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

### USO PREVISTO

El uso previsto es sostener la cabeza del paciente durante el procedimiento quirúrgico. Los usuarios previstos de este dispositivo son los profesionales médicos de hospitales y centros quirúrgicos.

### INSTRUCCIONES

Antes de utilizarlo con un paciente, familiarícese con las características del dispositivo de posicionamiento del paciente. . Practique siempre su uso con una enfermera, un médico o un voluntario adecuado antes de utilizarlo clínicamente.



1. Coloque al paciente en la mesa quirúrgica/silla de hombros en posición supina
2. Después de intubar al paciente, mientras sostiene la cabeza y el cuello del mismo, levante la silla de hombros para que el paciente esté en posición de Fowler (sentado)
3. Afloje la articulación esférica y ajuste el posicionador de cabeza alrededor de la cabeza del paciente. Asegúrese de que las orejas del paciente quedan descubiertas. A continuación, apriete la articulación esférica.
4. Mientras sostiene las lengüetas del posicionador de cabeza a lo largo de la cabeza del paciente, coloque la correa de la frente alrededor de la misma como se muestra. Fije las correas de forma segura y evite pasar por encima de las cejas del paciente.
5. Coja la correa de la barbilla (copa para la barbilla) y sitúe la barbilla del paciente en la copa de la correa. Sujete la copa a la barbilla y fije un lado de la correa al posicionador de cabeza como se muestra. Asegurándose de que la cabeza está bien colocada, fije el otro extremo de la correa al lado opuesto del posicionador de la cabeza.

**NOTA:** La cabeza debe estar colocada de forma segura. Si no lo está, apriete un poco las correas.

### RESUMEN DEL COMPONENTE

Las Reusable Head & Chin Straps se utilizan para sujetar de forma segura la cabeza del paciente durante el procedimiento quirúrgico.

### ESPECIFICACIONES GENERALES

*Dimensiones del dispositivo (máximo)*

- Longitud: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (Cabeza), 25" +/-0,5" (64 cm +/- 1 cm) (barbilla)
- Anchura: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm) (tanto en la cabeza como en la barbilla)
- Peso del dispositivo: 0,25 +/- 0,5 lbs. (0,11 +/- 0,22 kg)
- Se acopla a la sección del cabezal de las sillas de hombro SchureMed
- Instalación unipersonal

## INFORMACIÓN GENERAL

- *Producto no fabricado con látex de caucho natural*
- *La garantía del producto cubre los defectos de fabricación durante un periodo de dos años*
- *Si el producto ha sufrido algún tipo de daño durante el envío, llame al Servicio de Atención al Cliente al (888) 724-8763 o al (781) 982-7000 para obtener el número de autorización de devolución de material. Para cuestiones relacionadas con la garantía del producto, póngase en contacto con el Servicio de Atención al Cliente.*
- *Producto sanitario con marcado CE según MDR (UE) 2017/745*
- *El producto no necesita mantenimiento, compruebe su estado antes del siguiente uso*
- *Guarde el dispositivo a una temperatura entre -4 °F y +86 °F (-20 °C a 30 °C)*

## ELIMINACIÓN

- **General:** *evite infecciones mediante la limpieza y desinfección del producto antes de su eliminación.*
- **Embalaje:** *elimine el material de embalaje junto con los residuos domésticos de conformidad con los requisitos nacionales.*
- *SchureMed acepta la devolución de productos usados o retirados, si lo prefiere, deseche el producto actuando conforme a lo establecido en los requisitos nacionales.*

## RECOMENDACIÓN DE LIMPIEZA

**En lo que respecta a los procedimientos adecuados de limpieza y desinfección, siga las directrices actuales de la Association of periOperative Registered Nurses Journal.**



**¡ADVERTENCIA!** *Cumpla las normas sobre patógenos transmitidos por la sangre de la Administración de Seguridad y Salud Ocupacional. Para limpiar el accesorio, utilice la ropa de protección, los guantes, las máscaras y la protección ocular recomendada.*



**¡ADVERTENCIA!** *No reutilice el dispositivo si hay signos evidentes de daños o problemas de funcionamiento. Consulte al fabricante antes de reutilizar el dispositivo.*

## PRECAUCIÓN

**En relación a los líquidos de limpieza, lea y siga estrictamente las instrucciones del fabricante. NO use limpiadores que contengan fenoles.**

1. *Elimine los principales contaminantes del accesorio con materiales desechables. Siga los procedimientos adecuados de eliminación de residuos de riesgo biológico.*
2. *Aplique una cantidad abundante de líquido limpiador a todo el accesorio y pase un paño limpio y sin pelusas hasta eliminar toda la humedad y el líquido limpiador del accesorio.*
3. *Deje secar el accesorio*

## AVISO PARA EL USUARIO


Cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto debe ser comunicado al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que resida el usuario y/o el paciente.

**UDI** UDI-DI básico: 081005737F0005KP

## Versiones lingüísticas de las instrucciones de uso en formato electrónico

Para descargar e imprimir las instrucciones de uso, visite <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

## Glosario de símbolos

Símbolo	Título	Descripción del símbolo
	Fabricante	Indica el fabricante del producto sanitario.
	Representante autorizado en la Comunidad Europea	Indica el representante autorizado en la Comunidad Europea.
	Fecha de caducidad	Indica la fecha a partir de la cual no se puede utilizar el producto sanitario.
	Código de lote	Indica el código de lote del fabricante para poder identificar el lote o la partida.
	Número de catálogo o de artículo	Indica el número de catálogo o de artículo del fabricante para poder identificar el producto sanitario.
	Número de serie	Indica el número de serie del fabricante para poder identificar un producto sanitario concreto.
	Precaución	Indica que es necesario tener precaución cuando se maneja el dispositivo o el control cerca de donde está colocado el símbolo, o que la situación actual necesita que el operario tenga especial cuidado o realice alguna acción para evitar consecuencias indeseables.
	Dispositivo médico	Indica que el artículo es un producto sanitario.
	Identificador único del dispositivo	Indica que un código de barras contiene información única de identificación del dispositivo.
	Marcado CE	Conformidad europea.
	Uso en un solo paciente	Indica que el artículo es un dispositivo médico de uso en un solo paciente.



### Fabricante

**SchureMed** (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351, EE. UU.

**Línea de atención gratuita** (888) 724-8763 | **Ph** (781) 982-7000 | **Fax** (781) 982-7001

| [orders@schuremed.com](mailto:orders@schuremed.com)



### Representante autorizado

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP La Haya, Países Bajos