

Brugsanvisning

REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

TILSIGTET ANVENDELSE

Tilsigtet brug er at holde patientens hoved fast under operativ procedure. De tilsigtede brugere af denne enhed er medicinske fagfolk på hospitalet og kirurgiske centre.

ANVISNINGER

Bliv fortrolig med funktioner i anordningen til patientpositionering, før den anvendes på en patient. Øv altid brug af enheden på en sygeplejerske, læge eller en anden frivillig person, inden klinisk brug.

1. *Placer patient på operationsbord/skulderstol i rygliggende position*
2. *Når patienten er intuberet holdes patientens hoved/nakke skulderstolen hæves op, så patienten er i Fowler-position (siddende)*
3. *Løsn kugleleddet - juster anordningen til hovedpositionering omkring patientens hoved og sørg for, at patientens ører ikke er dækket - stram kugleleddet*
4. *Hold klapperne på anordningen til hovedpositionering ved siden af patientens hoved og placer pandestrop hen over panden som vist. Fastgør sikkert og undgå at dække patientens øjenbryn.*
5. *Centrér hageremmen over hagen, fastgør stroppen til den ene side af anordningen til hovedpositionering. Sørg for, at hovedet er korrekt placeret, og fastgør remmens anden ende til den modsatte side af anordningen til hovedpositionering.*



BEMÆRK: Hovedet skal placeres sikkert. Hvis ikke, skal du spænde stropperne lidt.

OVERSIGT OVER KOMPONENTER

Premium Head and Chin Straps holder en patients hoved sikkert under operativ procedure.

GENERELLE SPECIFIKATIONER

Enhedens mål (maksimum)

- Længde: 53 cm +/- 1 cm (21" +/- 0,5") (Hoved)
- Længde: 56 cm +/- 1 cm (22" +/- 0,5") (Hage)
- Bredde: 5 cm +/- 1 cm (2" +/- 0,5") (Både hoved og hage)
- Enhedens vægt: ,066 lbs. +/- ,02 lbs. (.03 kg +/- ,009 kg)
- Fastgøres til hovedsektionen på skulderstole fra Schuremed
- Enkeltmandsinstallation

GENERELLE OPLYSNINGER

- Produkt ikke fremstillet med naturlig gummilatex
- Hvis produktet er beskadiget under transporten, skal du kontakte kundeservice på (888) 724-8763 eller (781) 982-7000 for at få et nummer på godkendelse af returnering af produkt. Spørgsmål vedrørende garanti skal også rettes til kundeservice.
- CE-mærket medicinsk udstyr i henhold til MDR (EU) 2017/745
- Opbevar enhed mellem -20°C til 30°C (-4°F til +86°F)



MÅ KUN BRUGES TIL ÉN ENKELT PATIENT – skal bortskaffes efter hver brug

VARSEL TIL BRUGER

Enhver alvorlig hændelse, der er opstået i forbindelse med udstyret, skal rapporteres til producenten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er etableret.

UDI Grundlæggende UDI-DI: 081001460F0012DP

eIFU Sprogversioner

For at downloade og udskrive brugsanvisningen skal du gå til <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symbolordliste

Symbol	Titel	Symbolbeskrivelse
	Producent	Angiver producenten af medicinsk udstyr.
	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab	Angiver den autoriserede repræsentant i Det Europæiske Fællesskab.
	Sidste anvendelsesdato	Angiver den dato, hvorefter det medicinske udstyr ikke må bruges.
	Batchkode	Angiver producentens batchkode, så batchen eller partiet kan identificeres.
	Katalog- eller varenummer	Angiver producentens katalog- eller varenummer, så det medicinske udstyr kan identificeres.
	Serienummer	Angiver producentens serienummer, så et specifikt medicinsk udstyr kan identificeres.
	Forsigtig	For at indikere, at forsigtighed er nødvendig ved betjening af udstyret eller kontrollen tæt på, hvor symbolet er placeret, eller for at indikere, at den aktuelle situation kræver operatøropmærksomhed eller operatørhandling for at undgå uønskede konsekvenser.
	Medicinsk udstyr	Angiver, at varen er et medicinsk udstyr.
	Unikt enheds-id	Angiver en stregkode, som indeholder unikke enheds-id-oplysninger.
	CE-mærkning	Europæisk overensstemmelse.
	Må kun bruges til én enkelt patient	Angiver, at varen er et medicinsk udstyr til brug på én enkelt patient.



Producent

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



Autoriseret repræsentant

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haag, Holland