

Οδηγίες Χρήσης

REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

ΕΝΔΕΔΕΙΓΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Το προϊόν ενδείκνυται για τη συγκράτηση της κεφαλής του/της ασθενούς κατά τη διάρκεια χειρουργικών επεμβάσεων. Ενδεικμένοι χρήστες της διάταξης αυτής είναι οι επαγγελματίες του ιατρικού κλάδου, σε νοσοκομεία και κλινικές.

ΟΔΗΓΙΕΣ

Εξοικειωθείτε με τα χαρακτηριστικά της διάταξης συγκράτησης πριν από τη χρήση της σε ασθενή. Εξασκηθείτε στη χρήση της με κάποιο μέλος του νοσηλευτικού ή ιατρικού προσωπικού, ή με κάποιον εθελοντή, πριν την κλινική χρήση.



1. Τοποθετήστε τον/την ασθενή σε χειρουργική τράπεζα/κάθισμα, σε ύπτια θέση
2. Μετά τη διασωλήνωση του/της ασθενούς, συγκρατήστε το κεφάλι και τον λαιμό του/της και ανασηκώστε την πλάτη του καθίσματος έτσι ώστε ο/η ασθενής να βρεθεί σε θέση Fowler (καθιστή)
3. Χαλαρώστε τον σφαιρικό σύνδεσμο - ρυθμίστε τον ρυθμιστή θέσης της κεφαλής γύρω από το κεφάλι του/της ασθενούς και βεβαιωθείτε ότι τα αυτιά του/της ασθενούς είναι ακάλυπτα - σφίξτε τον σφαιρικό σύνδεσμο
4. Κρατήστε τα περύγια συγκράτησης κεφαλής παράλληλα στο κεφάλι του/της ασθενούς, και τοποθετήστε τον Ιμάντα Μετώπου στο μέτωπο όπως φαίνεται στην εικόνα. Στερεώστε το με ασφάλεια και αποφύγετε τα φρύδια του/της ασθενούς.
5. Κεντράρετε το Center Chin Strap στο πηγούνι, και ασφαλίστε τον ιμάντα στη μία πλευρά της διάταξης συγκράτησης κεφαλής Βεβαιωθείτε ότι το κεφάλι βρίσκεται σε σωστή θέση, και ασφαλίστε το άλλο άκρο του ιμάντα στο αντίθετο άκρο της διάταξης συγκράτησης κεφαλής.



ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Το κεφάλι θα πρέπει να συγκρατείται σε σταθερή θέση. Εάν όχι, σφίξτε ακόμη λίγο τους ιμάντες.

ΕΠΙΣΚΟΠΗΣΗ ΕΞΑΡΤΗΜΑΤΩΝ

Τα Premium Head and Chin Straps συγκρατούν με ασφάλεια την κεφαλή του/της ασθενούς κατά τη διάρκεια χειρουργικών επεμβάσεων.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Διαστάσεις διάταξης (μέγιστες)

- Μήκος: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (Κεφάλι)
- Μήκος: 22" +/- 0,5" (56 cm +/- 1 cm) (Πηγούνι)
- Πλάτος: 2" +/- 0,5 (5 cm +/- 1 cm) (Κεφάλι και πηγούνι)
- Βάρος διάταξης: 0,066 lbs. +/- ,02 lbs. (0,003 kg +/- 0,009 kg)
- Προσαρμόζεται στο τμήμα κεφαλής των χειρουργικών καθισμάτων SchureMed Shoulder Chairs
- Εγκατάσταση ενός ατόμου

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

- Το προϊόν δεν κατασκευάζεται από φυσικό καουτσούκ
- Σε περίπτωση ζημιάς κατά τη μεταφορά, καλέστε την Εξυπηρέτηση Πελατών στο (888) 724-8763 ή (781) 982-7000 για να λάβετε αριθμό Έγκρισης Επιστροφής Υλικού. Για θέματα εγγύησης προϊόντος, επικοινωνήστε με την Εξυπηρέτηση Πελατών.
- Ιατρική συσκευή με σήμανση CE σύμφωνα με την Οδηγία 2017/745/EE
- Αποθηκεύετε τη διάταξη σε θερμοκρασίες από -4°F έως +86°F (-20°C έως 30°C)



ΧΡΗΣΗ ΑΠΟ ΕΝΑΝ ΑΣΘΕΝΗ—Να απορρίπτεται μετά από κάθε χρήση

ΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΓΙΑ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ

Κάθε σοβαρό συμβάν που προκύπτει σε σχέση με τη διάταξη, θα πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο εδρεύει ο χρήστης ή και ο/η ασθενής..

UDI Βασικό UDI-DI: 081001460F0012DP

Ξενογλώσσες Εκδόσεις eIFU

Για λήψη και εκτύπωση των Οδηγιών Χρήσης, μεταβείτε στη σελίδα <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Γλωσσάριο Συμβόλων

Σύμβολο	Τίτλος	Περιγραφή Συμβόλου
	Κατασκευαστής	Αναφέρεται στον κατασκευαστή της ιατρικής συσκευής.
	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	Αναφέρεται στον εξουσιοδοτημένο αντιπρόσωπο στην ευρωπαϊκή κοινότητα.
	Ημερομηνία λήξης	Αναφέρεται στην ημερομηνία μετά από την οποία δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται η ιατρική συσκευή.
	Κωδικός παρτίδας	Αναφέρεται στον κωδικό παρτίδας του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί η σχετική παρτίδα.
	Αριθμός Καταλόγου ή Είδους	Αναφέρεται στον κωδικό καταλόγου ή είδους του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί η σχετική ιατρική συσκευή.
	Σειριακός αριθμός	Αναφέρεται στον σειριακό αριθμό του κατασκευαστή, ώστε να μπορεί να ταυτοποιηθεί κάποια συγκεκριμένη ιατρική συσκευή.
	Προσοχή	Επισημαίνει ότι απαιτείται προσοχή κατά τη λειτουργία της συσκευής ή έλεγχος κοντά στο σημείο όπου υπάρχει το σύμβολο, ή ότι η τρέχουσα κατάσταση απαιτεί την εγρήγορση του χειριστή ή ενέργειες από τον χειριστή για την αποφυγή ανεπιθύμητων συνεπειών.
	Ιατρική Συσκευή	Επισημαίνει ότι πρόκειται για ιατρική συσκευή.
	Μοναδικός Αριθμός Ταυτοποίησης Συσκευής	Αναφέρεται στον γραμμικό κωδικό που περιέχει τον μοναδικό αριθμό ταυτοποίησης της συσκευής.
	Σήμανση CE	Ευρωπαϊκή Συμμόρφωση.
	Χρήση από έναν ασθενή	Επισημαίνει ότι πρόκειται για ιατρική συσκευή που μπορεί να χρησιμοποιηθεί από έναν μόνο ασθενή.



Κατασκευαστής

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 ΗΠΑ

Χωρίς χρέωση (888) 724-8763 | **Τηλ.** (781) 982-7000 | **Φαξ** (781) 982-7001 | **orders@schuremed.com**



EC REP Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος

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