

## Bruksanvisning

**REF** Premium Head & Chin Straps 800-0369

### TILTENKT BRUK

Tiltentkt bruk er å holde pasientens hode på plass under kirurgisk prosedyre. De tiltenkte brukerne av denne enheten er medisinske fagpersoner på sykehus og kirurgisentre.

### INSTRUKSJONER

Gjør deg kjent med funksjonene for pasientposisjoneringsenheten før bruk på en pasient. Øv alltid på en pleier, lege eller annen egnet frivillig person før du benytter den klinisk.

1. Plasser pasienten på rygg på operasjonsbordet/skulderstolen
2. Etter intubering av pasient holdes pasientens hode og nakke mens skulderstol heves slik at pasient er i Fowler-posisjon (sittende)
3. Løsne kuleledd - juster hodeposisjoneringsenhet rundt pasientens hode og sikre at pasientens ører ikke er tildekket - stram kuleledd
4. Hold hodeposisjoneringsenhetens klaffer langs pasientens hode, og plasser pannestroppen på tvers av pannen som vist. Fest godt og unngå å tildekke pasients øyenbryn.
5. Sentrer hakestroppe over hake, fest stropp til en side av hodeposisjoneringsenhet. Sikre at hodet er korrekt plassert, og fest stropkens andre ende til motsatt side av hodeposisjoneringsenhet.



**MERK:** Hodet skal være sikkert posisjonert. Stram stroppene litt hvis dette ikke er tilfelle.

### KOMPONENTOVERSIKT

Premium Head & Chin Straps holder en pasients hode fast under kirurgisk prosedyre.

### GENERELLE SPESIFIKASJONER

Enhetens mål (maksimum)

- Lengde: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (hode)
- Lengde: 22" +/- 0,5" (56 cm +/- 1 cm) (hake)
- Bredde: 2" +/- 0,5 (5 cm +/- 1 cm) (både hode og hake)
- Enhetens vekt: .066 lbs. +/- .02 lbs. (.03 kg +/- .009 kg)
- Festes til hodedelen av SchureMed-skulderstoler
- Installerer av én person

## GENERELL INFORMASJON

- Produkt er ikke laget med naturlig gummilateks
- Hvis skadet under forsendelse, ring kundeservice på (888) 724-8763 eller + (781) 982-7000 for å få et returnnummer. Kontakt kundeservice dersom du har spørsmål om produktgarantien.
- CE-merket medisinsk enhet i henhold til MDR (EU) 2017/745
- Enheten oppbevares mellom -4 °F til +86 °F (-20 °C til 30 °C)



**FOR BRUK PÅ ÉN PASIENT - Kastes etter bruk**

## BRUKERVARSEL

Enhver alvorlig hendelse som har inntruffet i forhold til enheten bør rapporteres til produsenten og til pågældende myndighet i medlemslandet der brukeren og/eller pasienten er etablert.

**UDI** Grunnleggende UDI-DI: 081001460F0012DP

## eIFU språkversjoner

For å laste ned og skrive ut bruksanvisningen, gå til <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

## Symbolliste

Symbol	Tittel	Symbolbeskrivelse
	Produsent	Indikerer produsenten av den medisinske enheten
	Autorisert representant i EU	Indikerer autorisert representant i EU.
	Utløpsdato	Indikerer best før-dato, etter denne skal ikke den medisinske enheten brukes.
	Produksjonsnummer	Indikerer produsentens produksjonsnummer for identifisering av parti eller serie.
	Katalog- eller artikkelnummer	Indikerer produsentens katalog- eller artikkelnummer, slik at den medisinske enheten kan identifiseres.
	Serienummer	Indikerer produsentens serienummer for identifisering av en spesifikk medisinsk enhet.
	Forsiktig	For å indikere at forsiktighet er nødvendig ved bruk av enheten eller kontrollen i nærheten av hvor symbolet er plassert, eller for å indikere at den gjeldende situasjonen krever operatørens forståelse eller handling for å unngå uønskede konsekvenser.
	Medisinsk enhet	Indikerer at artikkelen er en medisinsk enhet.
	Unik enhetsidentifikator	Indikerer en strekkode som inneholder unik informasjon av enhetsidentifikator.
	CE-merking	Europeisk samsvar.
	Kun for bruk på en pasient	Indikerer at artikkelen er en medisinsk enhet kun for bruk på en pasient.



### Produsent

**SchureMed** (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



**Autorisert representant**

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP, Haag, Nederland