

Instrukcje użytkowania

REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

PRZEZNACZENIE

Produkt jest przeznaczony do podtrzymywania głowy pacjenta podczas zabiegu operacyjnego. Zamierzonymi użytkownikami tego urządzenia są pracownicy medyczni w szpitalach i ośrodkach chirurgicznych.

INSTRUKCJE

Należy zapoznać się z funkcjami wyrobu przeznaczonego do pozycjonowania pacjenta przed jego użyciem z pacjentem. Należy zawsze przeciwwzględnić stosowanie u pielęgniarki, lekarza lub odpowiedniego ochotnika przed zastosowaniem klinicznym.



1. Położyć pacjenta na stole chirurgicznym / fotelu zabiegowym w pozycji leżącej
2. Po zaintubowaniu pacjenta, przytrzymać głowę/szyję pacjenta i podnieść fotel zabiegowy tak, aby pacjent był w pozycji Fowlera (siedzącej)
3. Poluzować przegub kulowy – wyregulować pozycjoner głowy wokół głowy pacjenta, upewniając się, że uszy pacjenta są odsłonięte – dokręcić przegub kulowy
4. Trzymając klapki pozycjonera głowy wzdłuż głowy pacjenta, umieścić pasek czołowy na czole, jak pokazano. Solidnie zamocować, unikając zakrywania brwi pacjenta.
5. Wyśrodkować pasek na podbródek na podbródku, przymocować pasek z jednej strony pozycjonera głowy. Upewniając się, że głowa jest ustawiona w prawidłowej pozycji, zamocować drugi koniec paska do przeciwnej strony pozycjonera głowy.

UWAGA: Głowa powinna być umieszczona w bezpiecznej pozycji. Jeśli tak nie jest, należy nieco docisnąć paski.

OPIS KOMPONENTU

Produkt Premium Head and Chin Straps bezpiecznie przytrzymuje głowę pacjenta podczas zabiegu operacyjnego.

SPECYFIKACJE OGÓLNE

Wymiary wyrobu (maksymalne)

- Długość: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (głowa)
- Długość: 22" +/- 0,5" (56 cm +/- 1 cm) (podbródek)
- Szerokość: 2" +/- 0,5 (5 cm +/- 1 cm) (głowa i podbródek)
- Ciężar wyrobu: .066 lbs. +/- .02 lbs. (0,03 kg +/- 0,009 kg)
- Zaczepy do sekcji przeznaczonej na głowę foteli zabiegowych SchureMed Shoulder Chairs
- Instalacja pojedynczej osoby

INFORMACJE OGÓLNE

- Produkt nie jest wykonany z lateksu z kauczuku naturalnego

- W przypadku uszkodzenia podczas transportu należy skontaktować się z działem obsługi klienta pod numerem (888) 724-8763 lub (781) 982-7000, aby uzyskać numer autoryzacji zwrotu produktu. W przypadku jakichkolwiek zagadnień dotyczących gwarancji na produkt należy skontaktować się z działem obsługi klienta.
- Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE zgodnie z rozporządzeniem w sprawie wyrobów medycznych (UE) 2017/745
- Wyrób powinien być przechowywany w temperaturze od -4°F do +86°F (-20°C do 30°C)



DO UŻYTKU PRZEZ JEDNEGO PACJENTA – Wyrzucić po każdym użyciu

INFORMACJA DLA UŻYTKOWNIKA

Każdy poważny incydent, który miał miejsce w związku z wyrobem, należy zgłaszać producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego siedziby lub miejsca zamieszkania użytkownika i/lub pacjenta.

UDI Basic UDI-DI: 081001460F0012DP

Wersje językowe instrukcji użytkownika w postaci elektronicznej

Aby pobrać i wydrukować instrukcję użytkownika, należy odwiedzić stronę internetową <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Glosariusz symboli

Symbol	Tytuł	Opis symbolu
	Producent	Wskazuje producenta wyrobu medycznego.
	Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej	Wskazuje upoważnionego przedstawiciela we Wspólnocie Europejskiej.
	Termin ważności	Oznacza datę, po której wyrobu medycznego nie należy używać.
	Kod partii	Określa kod partii producenta, dzięki czemu można zidentyfikować partię lub serię.
	Numer katalogowy lub produktu	Określa numer katalogowy producenta lub numer elementu, dzięki którym można zidentyfikować wyrób medyczny.
	Numer seryjny	Określa numer seryjny producenta, dzięki któremu można zidentyfikować konkretne urządzenie medyczne.
	Uwaga	Wskazanie, że konieczna jest ostrożność podczas obsługi urządzenia lub sterowania w pobliżu miejsca, w którym znajduje się symbol lub wskazanie, że bieżąca sytuacja wymaga uwagi operatora lub działania operatora w celu uniknięcia niepożądanych konsekwencji.
	Wyrób medyczny	Określa, że element stanowi wyrób medyczny.
	Unikalny identyfikator wyrobu	Wskazuje kod kreskowy jako zawierający unikalne informacje o identyfikatorze wyrobu.
	Oznakowanie CE	Zgodność z przepisami europejskimi.
	Do użytku przez jednego pacjenta	Określa, że element stanowi wyrób medyczny do użytku przez jednego pacjenta.



Producent

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

Bezpłatny numer telefonu (888) 724-8763 | **Tel.** (781) 982-7000 | **Faks** (781) 982-7001 | **orders@schuremed.com**



EC REP Autoryzowany przedstawiciel

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