

Instrucciones de uso

REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

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

Familiarícese con las características del dispositivo de posicionamiento del paciente antes de utilizarlo con él. 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. Una vez que el paciente esté intubado, sostenga la cabeza/cuello del paciente y levante la silla de hombros para que el paciente esté en posición de Fowler (sentado)
3. Afloje la articulación esférica: ajuste el posicionador de cabeza alrededor de la cabeza del paciente asegurándose de que las orejas del paciente queden descubiertas y apriete la articulación esférica.
4. Sujete las lengüetas del posicionador de la cabeza a lo largo de la cabeza del paciente, colocando la correa de la frente alrededor de la misma como se muestra. Colóquela de forma segura y evite cubrir las cejas del paciente.
5. Centre la correa de la barbilla sobre la barbilla y asegure la correa a un lado del posicionador de la cabeza. 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 Premium Head & Chin Straps sujetan la cabeza del paciente de forma segura durante el procedimiento quirúrgico.

ESPECIFICACIONES GENERALES

Dimensiones del dispositivo (máximo)

- Longitud: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (Cabeza)
- Longitud: 22" +/- 0,5" (56 cm +/- 1 cm) (Barbilla)
- Anchura: 2" +/- 0,5 (5 cm +/- 1 cm) (tanto en la cabeza como en la barbilla)
- Peso del dispositivo: 0,066 lbs. +/- 0,02 lbs. (0,03 kg +/- 0,009 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*
- *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*
- *Guarde el dispositivo a una temperatura situada entre -4 °F y +86 °F (-20 °C a 30° C)*



USO PARA UN SOLO PACIENTE: Deseche el producto después de cada uso

AVISO PARA EL USUARIO

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

UDI UDI-DI básico: 081001460F0012DP

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



EC REP Representante autorizado

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