

Användarinstruktioner

REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

AVSEDD ANVÄNDNING

Avsedd användning är för att hålla fast patientens huvud under operationsförloppet. De avsedda användarna av denna enhet är medicinsk personal inom sjukhus och kirurgiska center.

INSTRUKTIONER

Bekanta dig med funktionerna hos patientpositioneringsanordningen innan den används på patienten. Praktisera alltid på en sjuksköterska, läkare eller lämplig frivillig innan den används kliniskt.

1. Placera patienten på operationsbordet/ryggstolen i rygggläge
2. Efter att patienten intuberats, håll patientens huvud och nacke och lyft upp axelstolen så att patienten är i Fowler (sittande) position
3. Lossa kullleden – justera huvudpositioneraren runt patientens huvud och se till att patientens öron inte är täckta – dra åt kullleden
4. Håll huvudlägesflikarna vid sidan av patientens huvud, placera pannremmen över pannan enligt bilden. Fäst säkert och undvik att täcka patientens ögonbryn.
5. Centrera hakremmen över hakan, fäst remmen på en sida av huvudpositioneraren. Se till att huvudet är korrekt placerat och fäst remmens andra ände på motsatt sida av huvudpositioneraren.



OBS! Huvudet måste vara säkert positionerat. Om inte, dra fast remmarna hårdare.

KOMPONENTÖVERSIKT

Premium Head & Chin Straps används för att säkert hålla en patients huvud under operationen.

ALLMÄNNA SPECIFIKATIONER

Enhetens dimensioner (max)

- Längd: 53 cm +/- 1 cm (huvud)
- Längd: 56 cm +/- 1 cm (haka)
- Bredd: 5 cm +/- 1 cm (både huvud och haka)
- Enhetens vikt: 0,066 lbs. +/- 0,02 lbs. (0,03 kg +/- 0,009 kg)
- Fästs till huvuddelen på SchureMed ryggstolar
- Monteras av en person

ALLMÄN INFORMATION

- *Produkten är ej tillverkad av naturgummilatex*
- *Om skada uppstår vid frakt, kontakta kundtjänst på +1 (888) 724-8763 eller +1 (781) 982-7000 för att erhålla ett RMA-nummer (Return Material Authorization). Kontakta även kundtjänst vid ärenden avseende produktgaranti.*
- *CE-märkt medicinsk enhet enligt MDR (EU) 2017/745*
- *Förvara enheten mellan -4°F till +86°F (-20 °C till 30 °C)*



ANVÄNDNING PÅ EN PATIENT – Vänligen kassera efter varje användning

ANVÄNDARMEDELANDE

Varje allvarlig incident som har inträffat i samband med produkten bör rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten befinner sig.

UDI (Basic UDI-DI: 081001460F0012DP)

eIFU språkversioner

För att ladda ner och skriva ut användarinstruktionerna, gå till <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Symbolförklaring

Symbol	Titel	Symbolbeskrivning
	Tillverkare	Anger tillverkaren av den medicinska enheten.
	Auktoriserad representant i EU	Anger den auktoriserade representanten i den europeiska unionen.
	Utgångsdatum	Anger det datum då den medicinska enheten inte längre får användas.
	Satskod	Anger tillverkarens satskod så att satsen eller loten kan identifieras.
	Katalog- eller artikelnummer	Anger tillverkarens katalog- eller artikelnummer så att den medicinska enheten kan identifieras.
	Serienummer	Anger tillverkarens serienummer så att en specifik medicinsk enhet kan identifieras.
	Se upp	För att indikera att försiktighet är nödvändig när man använder enheten eller reglaget nära där symbolen är placerad, eller för att ange att den aktuella situationen kräver operatörens uppmärksamhet eller åtgärd för att undvika oönskade konsekvenser.
	Medicinsk enhet	Anger att enheten är en medicinsk enhet.
	Unikt identifikationsnummer	Anger en streckkod som innehåller unik enhetsidentifiering.
	CE-märkning	Europeisk överensstämmelse.
	Användning på en patient	Anger att enheten ska användas på en enda patient.



Tillverkare

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



EC REP **Auktoriserad representant**

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP Haag, Nederländerna

IFU-800-0369-SWEDISH REV 3.08

Senaste revision: 2022-01