

Kullanım Talimatları

REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

KULLANIM AMACI

Ürünün kullanım amacı, ameliyat sırasında hastanın başını tutmaktır. Bu cihazın hedef kullanıcıları, hastanelerde ve ameliyat merkezlerinde çalışan tıp uzmanlarıdır.

TALİMATLAR

Bir hasta üzerinde kullanmadan önce hasta konumlandırma cihazının özellikleri hakkında bilgi sahibi olun. Klinik ortamda kullanmadan önce bir hemşire, doktor veya uygun bir gönüllü üzerinde deneme yapın.



1. Hastayı sırtüstü pozisyonda ameliyat masasına/omuz sandalyesine (tıbbi plaj sandalyesine) yerleştirin
2. Hasta entübe edildiğinde, hastanın başını ve omzunu tutarken omuz sandalyesini yükseltin, böylece hasta Fowler (oturur) konumda kalır
3. Bilyalı mafsalı gevşetin - kafa konumlandırıcıyı hastanın kafasının etrafına yerleştirin ve hastanın kulaklarının kapanmadığından emin olun - bilyalı mafsalı sıkın
4. Hastanın kafasıyla birlikte kafa konumlandırıcı kulaklarını tutun, şekilde gösterildiği gibi hastanın alınına Forehead Strap yerleştirin. Dikkatlice yerleştirin ve hastanın kaşlarını getirmemeye dikkat edin.
5. Chin Strap aksesuarını çene etrafına yerleştirin, kayışı kafa konumlandırıcının bir tarafına sabitleyin. Kafanın düzgün konumlandırıldığından emin olmak için kayışın diğer ucunu kafa konumlandırıcının diğer tarafına sabitleyin.

NOT: Kafa güvenli bir şekilde konumlandırılmalıdır. Eğer olmuyorsa kayışları daha fazla sıkın.

BİLEŞENE GENEL BAKIŞ

Premium Head and Chin Straps, ameliyat sırasında hastanın kafasının güvenli bir şekilde tutar.

GENEL TEKNİK ÖZELLİKLER

Cihaz Boyutları (maksimum)

- Uzunluk: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (Kafa)
- Uzunluk: 22" +/- 0,5" (56 cm +/- 1 cm) (Çene)
- Genişlik: 2" +/- 0,5 (5 cm +/- 1 cm) (Kafa ve Çene)
- Cihaz Ağırlığı: 0,066 lbs. +/- 0,02 lbs. (0,03 kg +/- 0,009 kg)
- SchureMed Omuz Sandalyelerinin kafa bölümüne takılır
- Tek kişilik kurulum

GENEL BİLGİLER

- Ürün, Doğal Kauçuk Lateksten üretilmemiştir
- Nakliye sırasında hasar görmüşse (888) 724-8763 veya (781) 982-7000 numaralı telefonlardan Müşteri Hizmetlerini arayarak Malzeme İade Yetkisi numarası alın. Ürün garanti sorunları için Müşteri Hizmetlerini arayın.
- MDR (EU) 2017/745 uyarınca CE işaretli tıbbi cihaz
- Cihazı -4 °F ila +86 °F (-20 °C ila 30 °C) arasında saklayın



TEK HASTADA KULLANIM — Lütfen her kullanımdan sonra imha edin

KULLANICI UYARISI

Cihazla ilgili meydana gelen herhangi bir ciddi durum, üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın ikamet ettiği Üye Devletin yetkili makamına bildirilmelidir.

UDI Temel UDI-DI: 081001460F0012DP

eIFU Dil Sürümleri

Kullanım Talimatlarını indirmek için lütfen <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu> adresine gidin.

Sembol Sözlüğü

Sembol	Başlık	Sembol Açıklaması
	Üretici	Tıbbi cihaz üreticisini belirtir.
	Avrupa Topluluğu'ndaki Yetkili Temsilci	Avrupa topluluğundaki yetkili temsilciyi belirtir.
	Son Kullanma Tarihi	Tıbbi cihazın kullanılması gereken son tarihi belirtir.
	Parti Kodu	Parti veya grubun tanımlanabilmesi için üreticinin parti kodunu belirtir.
	Katalog veya Kalem Numarası	Tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin katalog veya kalem numarasını belirtir.
	Seri Numarası	Belirli bir tıbbi cihazın tanımlanabilmesi için üreticinin seri numarasını belirtir.
	Dikkat	Cihazı veya kontrolü sembolün yerleştirildiği yere yakın bir yerde çalıştırırken dikkatli olunması gerektiğini belirtmek veya istenmeyen sonuçlardan kaçınmak için mevcut durumun operatör farkındalığı veya operatör eylemi gerektirdiğini belirtir.
	Tıbbi Cihaz	Ürünün bir tıbbi cihaz olduğunu belirtir.
	Eşsiz Cihaz Tanımlayıcı	Eşsiz cihaz tanımlayıcı bilgisi içeren bir barkodu belirtir.
	CE İşareti	Avrupa Uygunluğu.
	Tek Hastada Kullanım	Ürünün tek bir hastada kullanılan bir cihaz olduğunu belirtir.



Üretici

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 ABD

Ücretsiz (888) 724-8763 | Tel (781) 982-7000 | Fas (781) 982-7001 | orders@schuremed.com



Yetkili Temsilci

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