

Istruzioni per l'uso

REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

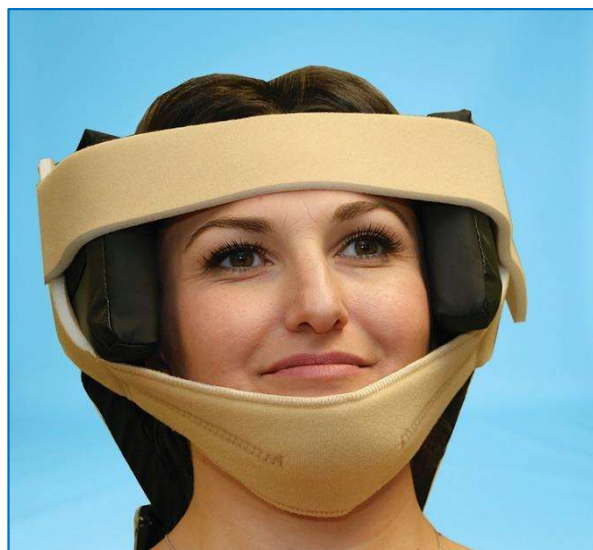
USO PREVISTO

L'uso previsto è quello di tenere la testa del paziente durante la procedura operatoria. Gli utenti previsti di questo dispositivo sono i professionisti del settore medico in ospedali e centri chirurgici.

ISTRUZIONI

Acquisire familiarità con le caratteristiche del dispositivo di posizionamento del paziente prima di utilizzarlo con un paziente. Fare sempre pratica con un infermiere, un medico o un volontario appropriato prima dell'uso clinico.

1. Posizionare il paziente sul tavolo operatorio/sulla poltrona operatoria in posizione supina
2. Dopo aver intubato il paziente, tenere la testa/il collo del paziente e sollevare la poltrona operatoria, in modo che il paziente sia in posizione di Fowler (seduta)
3. Allentare il giunto sferico - regolare il posizionatore della testa intorno alla testa del paziente assicurandosi che le orecchie siano scoperte - stringere il giunto sferico
4. Tenere le alette del posizionatore della testa accanto alla testa del paziente, posizionando la fascia per la fronte come mostrato. Attaccare saldamente ed evitare di coprire le sopracciglia del paziente.
5. Centrare la fascia per il mento sul mento e fissare la fascia su un lato del posizionatore della testa. Assicurandosi che la testa sia posizionata correttamente, fissare l'altra estremità della fascia al lato opposto del posizionatore della testa.



NOTA: La testa deve essere posizionata saldamente. Se non è così, stringere un po' di più le fasce.

PANORAMICA DEI COMPONENTI

Le Premium Head & Chin Straps vengono impiegate per tenere saldamente la testa del paziente durante la procedura operatoria.

SPECIFICHE GENERALI

Dimensioni del dispositivo (massime)

- Lunghezza: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (testa)
- Lunghezza: 22" +/- 0,5" (56 cm +/- 1 cm) (mento)
- Larghezza: 2" +/- 0,5 (5 cm +/- 1 cm) (sia testa che mento)
- Peso del dispositivo: ,066 libbre +/- ,02 libbre (,03 kg +/- ,009 kg)
- Si attacca alla sezione di testa delle poltrone operatorie SchureMed
- Installazione su una persona sola

INFORMAZIONI GENERALI

- Prodotto non realizzato con lattice di gomma naturale
- Se danneggiato durante la spedizione, chiamare il Servizio Clienti al (888) 724-8763 o (781) 982-7000 per ottenere il numero di autorizzazione al reso del materiale. Per problemi inerenti la garanzia del prodotto, contattare il Servizio Clienti.
- Dispositivo medico con marchio CE conforme a MDR (UE) 2017/745
- Conservare il dispositivo a una temperatura da -4°F a +86°F (da -20°C a 30°C)



USO RISERVATO A UN SOLO PAZIENTE—Smaltire dopo ogni utilizzo

AVVISO PER L'UTENTE

Ogni incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello Stato Membro in cui l'utente e/o il paziente è stabilito.

UDI Basic UDI-DI: 081001460F0012DP

Versioni lingue eIFU

Per scaricare e stampare le istruzioni per l'uso, andare su <http://www.schuremed.com/schuremed-eifu>.

Glossario dei simboli

Simbolo	Nome	Descrizione del simbolo
	Produttore	Indica il produttore del dispositivo medico.
	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea	Indica il rappresentante autorizzato nella Comunità Europea.
	Data di scadenza	Indica la data dopo la quale il dispositivo medico non deve essere utilizzato.
	Codice del lotto	Indica il codice del lotto del produttore, in modo da poter identificare il lotto o la partita.
	Numero di catalogo o di articolo	Indica il numero di catalogo o di articolo del produttore, in modo da poter identificare il dispositivo medico.
	Numero di serie	Indica il numero di serie del produttore, in modo da poter identificare un dispositivo medico specifico.
	Attenzione	Indica che è necessaria attenzione quando si aziona il dispositivo o il comando vicino al simbolo, oppure indica che la situazione attuale richiede la consapevolezza o l'azione dell'operatore per evitare conseguenze indesiderate.
	Dispositivo medico	Indica che l'articolo è un dispositivo medico.
	Identificativo univoco del dispositivo	Indica un codice a barre contenente informazioni univoche di identificazione del dispositivo.
	Marcatura CE	Conformità europea.
	Uso riservato a un solo paziente	Indica che l'articolo è un dispositivo medico che può essere utilizzato da un solo paziente.



Produttore

SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

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



EC REP Rappresentante autorizzato

Emergo Europe, Prinsessegracht 20, 2514 AP, L'Aia, Paesi Bassi