

Käyttöohjeet

REF Disposable Face Masks 800-0164

KÄYTTÖTARKOITUS

Käyttötarkoitus on potilaan pään pitäminen paikallaan leikkauksen aikana. Laite on tarkoitettu lääketieteen ammattilaisten käyttöön sairaaloissa ja leikkausklinikoilla.

OHJEET

Tutustu laitteen ominaisuuksiin ennen käyttöä. Harjoittele aina ensin sairaanhoitajalla, lääkäriellä tai vapaaehtoisella henkilöllä ennen kliinistä käyttöä.

1. Aseta potilas leikkauspöydälle/hartiatuoliin selinmakuulle
2. Intuboinnin jälkeen kannattele potilaan päätä/kaulaa ja nosta tuolin selkänoja ylös niin, että potilas on Fowlerin asennossa (istuma-asento)
3. Löysää palloniveltä ja säädä päätuki potilaan pään ympärille. Varmista, että potilaan korvat jäävät paljaksi Kiristä sitten pallonivel.
4. Aseta päätuen kielekkeet potilaan pään ympärille ja aseta suojus kasvojen päälle kuvan mukaisesti – varmistaen, että silmät, nenä ja suu eivät peity
5. Kiinnitä suojuksen ylä- ja alaosan tarranauhat päätuen toiselle puolelle. Kiinnitä sitten toinen puoli kuvan mukaisesti – varmistaen, että kasvonsuojus on asetettu kasvojen keskikohtaan

HUOMAUTUS: Pään tulee pysyä tuessa tukevasti. Jos näin ei ole, kiristä hihnoja vähän

YLEISET VAATIMUKSET

Laitteen mitat (maksimi)

- Pituus: **Hihna:** 29" +/- 0.5" (74 cm +/- 1 cm), **Kasvonsuojus:** 9" +/- 0,5" (23 cm +/- 1 cm)
- Leveys: 13,5" +/- 0,5" (34 cm +/- 1 cm)
- Syvyys: 1" +/- 0,5" (2,5 cm +/- 1 cm)
- Laitteen paino: 0,25 +/- 0,5 lbs. (0,11 +/- 0,22 kg)
- Kiinnittyy SchureMed-hartiatuolien päätukeen
- Yhden hengen kokoonpano

OSAN YLEISKATSAUS

Kertakäyttöinen kasvonsuojus pitää potilaan pään turvallisesti paikallaan leikkauksen aikana. Hihnat ovat pehmeät ja taipuvat suojuksen kiinnittämiseksi päätukeen.



YLEISTÄ

- Tuotteen valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumilateksia
- Jos tuote on vaurioitunut kuljetuksen aikana, soita asiakaspalveluun (888) 724-8763 tai (781) 982-7000 saadaksesi palautustunnuksen. Tuotteen takuuasioissa ota yhteyttä asiakaspalveluun.
- CE-merkitty lääkinällinen laite MDR (EU) 2017/745:n mukaisesti
- Säilytä laite välillä $-4^{\circ}\text{F} - +86^{\circ}\text{F}$ ($-20^{\circ}\text{C} - 30^{\circ}\text{C}$) lämpötilassa



KERTAKÄYTTÖINEN — Hävitä jokaisen käyttökerran jälkeen

KÄYTTÄJÄN ILMOITUS

Laitteeseen liittyvät vakavat haattatapahtumat on ilmoitettava valmistajalle ja jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle siinä maassa, jossa käyttäjä ja/tai potilas sijaitsee.

eIFU-kieliversiot

Lataa ja tulosta käyttöohje osoitteesta www.schuremed.com

Symboliluettelo

Symboli	Nimi
	Valmistaja
	Date of manufacture
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä
	Valtuutettu edustaja Sveitsissä
	Maahantuojat
	Luettelo- tai tuotenumero
	Sarjanumero
	Huomio
	Lääkinällinen laite
	Yksikäsitteinen laitetunniste (Unique Device Identifier, UDI)
	CE-merkintä
	Yhdelle potilaalle



SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 USA

Maksuton nro (888) 724-8763 | **Puh.** (781) 982-7000 | **Faksi** (781) 982-7001 | **orders@schuremed.com**

