

Käyttöohje

REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

KÄYTTÖTARKOITUS

Tarkoitettu potilaan pään aloillaan pitämiseen toimenpiteen aikana. Laite on tarkoitettu lääketieteen ammattilaisten käyttöön sairaaloissa ja leikkausklinikoilla.

OHJEET

Tutustu potilaan kohdistuslaitteen ominaisuuksiin ennen sen käyttöä potilaalla. Harjoittele aina laitteen käyttöä sairaanhoitajan, lääkärin tai muun sopivan vapaaehtoisen kanssa ennen kliinistä käyttöä.



1. Aseta potilas leikkauspöydälle tai -tuolille makuuasentoon
2. Kun potilas on intuboitu, pidä potilaan päätä ja niskaa paikoillaan ja nosta tuolin selkänojaa, kunnes potilas on Fowler-asennossa (istuma-asennossa)
3. Löysää palloniveltä – säädä pääteline potilaan pään ympärille, varmista että potilaan korvat eivät jää telineen alle – kiristä pallonivel
4. Pidä päätelineen läppiä potilaan päätä vasten, aseta otsahihna potilaan otsan poikki kuvan osoittamalla tavalla. Kiinnitä tukevasti ja vältä potilaan kulmakarvojen peittämistä.
5. Keskitä leukahihna leuan päälle, kiinnitä hihnan toinen pää päätelineen toiselle sivulle. Varmista että pää on oikeassa asennossa ja kiinnitä hihnan toinen pää telineen vastakkaiselle puolelle.



HUOM. Pää täytyy asettaa tukevasti. Mikäli näin ei ole, kiristä hihnoja varovasti.

LAITTEEN OSAT

Premium Head & Chin Straps -hihnat pitävät potilaan pään tukevasti paikoillaan toimenpiteen aikana.

YLEISET TIEDOT

Laitteen mitat (maksimi)

- Pituus: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (päähihna)
- Pituus: 22" +/- 0,5" (56 cm +/- 1 cm) (leukahihna)
- Leveys: 2" +/- 0,5 (5 cm +/- 1 cm) (sekä pää- että leukahihna)
- Laitteen paino: 0,066 lbs. +/- 0,02 lbs. (0,03 kg +/- 0,009 kg)
- Kiinnitetään SchureMed Shoulder Chairs -tuolin pääosaan
- Yhden henkilön asennettavissa

YLEISIÄ TIETOJA

- Tuotteen valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumia (lateksi)
- Jos tuote on vaurioitunut kuljetuksen aikana, soita asiakaspalveluun (888) 724-8763 tai (781) 982-7000 ja pyydä materiaalin palautusnumeroa. Takuuseen liittyvissä asioissa ota yhteyttä asiakaspalveluun.
- CE-merkitty lääkinällinen laite MDR (EU) 2017/745:n mukaisesti
- Säilytyslämpötila -4 °F – +86 °F (-20 °C – +30 °C)



KÄYTETTÄVÄKSI YHDELLÄ POTILAALLA – hävitä käytön jälkeen

HUOMAUTUS KÄYTTÄJÄLLE

Kaikista laitteeseen liittyvistä vakavista vaaratilanteista täytyy ilmoittaa valmistajalle sekä käyttäjän/potilaan asianomaisen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle.

eIFU-kieliversiot

Lataa ja tulosta käyttöohjeet osoitteesta www.schuremed.com

Symboliluettelo

Symboli	Nimi
	Valmistaja
	Valmistuspäivämäärä
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä
	Valtuutettu edustaja Sveitsissä
	Maahantuoja
	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

