

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 posizionario della testa intorno alla testa del paziente assicurandosi che le orecchie siano scoperte - stringere il giunto sferico
4. Tenere le alette del posizionario 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 posizionario della testa. Assicurandosi che la testa sia posizionata correttamente, fissare l'altra estremità della fascia al lato opposto del posizionario 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.

Versioni lingue eIFU

Per scaricare e stampare le istruzioni per l'uso, andare su www.schuremed.com

Glossario dei simboli

Simbolo	Nome
	Produttore
	Data di produzione
	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea
	Rappresentante autorizzato in Svizzera
	Importatore
	Numero di serie
	Avvertenza
	Dispositivo medico
	Identificativo univoco del dispositivo
	Marcatura CE
	Uso su un solo paziente



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

