

Instruções de Utilização

REF Premium Head & Chin Straps 800-0369

UTILIZAÇÃO PREVISTA

Destina-se a segurar a cabeça do paciente durante um procedimento cirúrgico. Os utilizadores previstos deste dispositivo são profissionais médicos em hospitais ou centros de cirurgia.

INSTRUÇÕES

Familiarizar-se com as características do dispositivo de posicionamento do paciente antes de utilizá-lo num paciente. Praticar sempre a utilização num enfermeiro, médico ou voluntário adequado antes de utilizar clinicamente.



1. Posicionar o paciente numa mesa cirúrgica/cadeira com apoio de ombro em posição supina
2. Quando o paciente estiver entubado, segurar a cabeça/pescoço do paciente e subir a cadeira com apoio de ombro, para que o paciente fique na posição Fowler (sentada)
3. Soltar a junta esférica - ajustar o posicionador da cabeça à volta da cabeça do paciente, certificando-se de que as orelhas do paciente estão destapadas - apertar a junta esférica
4. Manter as abas do posicionador da cabeça ao lado da cabeça do paciente, posicionando a Faixa para Testa conforme apresentado. Fixar firmemente e evitar cobrir as sobrancelhas do paciente.
5. Centrar a Faixa para Queixo sobre o mesmo, prender a faixa num dos lados do posicionador da cabeça. Certificando-se de que a cabeça está devidamente posicionada, prender a outra extremidade da faixa ao lado oposto do posicionador da cabeça.



NOTA: A cabeça deve estar firmemente posicionada. Caso contrário, aperte um pouco mais a faixas.

RESUMO DOS COMPONENTES

As Premium Head and Chin Straps mantêm a cabeça do paciente segura durante o procedimento cirúrgico.

ESPECIFICAÇÕES GERAIS

Dimensões do Dispositivo (máximo)

- Comprimento: 21" +/- 0,5" (53 cm +/- 1 cm) (Cabeça)
- Comprimento: 22" +/- 0,5" (56 cm +/- 1 cm) (Queixo)
- Largura: 2" +/- 0,5" (5 cm +/- 1 cm) (Cabeça e Queixo)
- Peso do Dispositivo: 0,066 lbs. +/- 0,02 lbs. (0,03 kg +/- 0,009 kg)
- Fixa-se à secção da cabeça das Cadeiras com Apoio de Ombro SchureMed
- Instalação de uma única pessoa

INFORMAÇÕES GERAIS

- Produto não fabricado com Látex de Borracha Natural

- Em caso de danos durante o transporte, contacte o Serviço de Apoio ao Cliente através do (888) 724-8763 ou (781) 982-7000 para obter o número de Autorização de Devolução do Material. Para questões de garantia do produto, contacte o Serviço de Apoio ao Cliente.
- Dispositivo médico com marcação CE em conformidade com MDR (UE) 2017/745
- Armazenar o dispositivo entre -4 °F e +86 °F (-20 °C e 30 °C)



PARA UTILIZAÇÃO NUM ÚNICO PACIENTE – Eliminar após cada utilização

AVISO AO UTILIZADOR

Qualquer incidente grave ocorrido relativamente a este dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro no qual o utilizador e/ou paciente se encontra.

Versões Linguísticas eFIU

Para descarregar e imprimir as Instruções de Utilização, aceda a www.schuremed.com

Glossário de Símbolos

Símbolo	Título
	Fabricante
	Data de fabrico
	Representante Autorizado na Comunidade Europeia
	Representante autorizado na Suíça
	Número do Catálogo ou Artigo
	Importador
	Número de série
	Atenção
	Dispositivo Médico
	Identificador Único de Dispositivo
	Marcação CE
	Para Utilização Num Único Paciente



SchureMed (081001460)

452 Randolph Street, Abington, MA 02351 EUA

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

