



Preemie: OFC 26 - 32 cm (10 - 13 in)

Indications for Use:

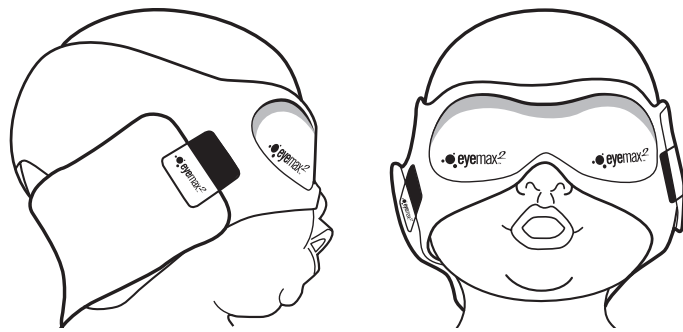
The Eyemax2 provides neonatal eye protection during ultraviolet (UV) phototherapy treatment of jaundice. The Eyemax2 conforms with EN 170:2002 Clause 5.2 (Scale Number 2-5) for spectral transmittance as appropriate for the indication for use.

Instructions for use:

1. Disconnect the Velcro.
2. Position the eye pads over the eyes.
3. Pass the lower strap under the small of the neck and attach velcro.
4. Secure the Velcro of both straps and position the EyeMax2 as shown.
5. Make sure the strap completely covers the ears.
6. If the eye patch rides up away from the nose, tighten the lower strap.

Catalog # R300P01 **Regular**: occipital-frontal circumference **33-38** cm in packs of 20.
 Catalog # R300P02 **Preemie**: occipital-frontal circumference **26-32** cm in packs of 20.
 Catalog # R300P03 **Micro**: occipital-frontal circumference **20-25** cm in packs of 20.

Single Patient Use Only
Non-Sterile, Latex-Free



Precautions:

- 🚫 **DO NOT** tug on the EyeMax2 to reposition it.
A premature infant's skin is very delicate and can easily rupture.
Avoid obstructing the nose. Check regularly to ensure the EyeMax2 is not blocking the patient's airway. The EyeMax2 is not a bandage. Cover any existing skin abrasions with appropriate bandages before use.
- 🚫 **DO NOT** over tighten - causing excessive pressure on the eyes.
Make sure the strap is covering the ear, not hooked over the ear, and that the ear is not folded over.
Replace the EyeMax2 with a new one if it becomes over-stretched. Reuse of this device could cause cross-contamination or product malfunctions.

Preemie: Tour de tête 26 - 32 cm (10 - 13 pouces)

Indications D'utilisation:

La solution Eyemax2 permet une protection néonatale des yeux lors du traitement par photothérapie UV de l'icère. L'Eyemax2 est conforme à la norme EN 170:2002 Clause 5.2 (numéro d'échelle 2-5) pour appareils de transmission spectrale et approuvé pour l'utilisation indiquée.

Mode d'emploi:

1. Détailler les bandes Velcro.
2. Placer les coussinets oculaires sur les yeux.
3. Passer la bride inférieure sur la nuque de l'enfant et la fixer à l'aide du Velcro.
Passer la bride supérieure à l'arrière de la tête et la fixer à l'aide du Velcro.
4. Vérifier la bonne fixation des Velcro et place l'Eyemax2 comme illustré.
5. S'assurer que les brides recouvrent complètement les oreilles.
6. Si les coussins oculaires remontent sur le nez, serrer la bride inférieure

Réf. R300P01 **Regular**: diamètre fronto-occipital **33-38** cm en kits de 20.
 Réf. R300P02 **Preemie**: diamètre fronto-occipital **26-32** cm en kits de 20.
 Réf. R300P03 **Micro**: diamètre fronto-occipital **20-25** cm en kits de 20.

Usage unique
Non stérile, sans latex

Précautions d'emploi:

- 🚫 **Ne pas** tirer brutalement sur l'Eyemax2 pour le repositionner.
La peau d'un enfant prématuré est très fragile et risque de subir des lésions.
- 🚫 **Ne pas** obstruer le nez. Vérifier régulièrement que l'Eyemax2 n'obstrue pas les voies respiratoires du patient.
- 🚫 **Ne pas** trop serrer afin de ne pas appliquer une pression excessive sur les yeux.
L'Eyemax2 ne doit pas servir de bandage. Recouvrir toute lésion cutanée avec des pansements appropriés avant utilisation. S'assurer que les brides recouvrent les oreilles, sans être accrochées et que les oreilles de l'enfant ne sont pas repliées dessous. Remplacer l'Eyemax2 par un nouveau s'il se détend. La réutilisation de ce produit peut provoquer une contamination croisée ou un mauvais fonctionnement du produit.

Preemie: OFC 26 - 32 cm (10 - 13 Zoll)

Hinweise zur verwendung:

Eyemax2 bietet neonatalen Augenschutz bei UV-Lichtbehandlung bei Gelbsucht. Eyemax2 entspricht EN 170:2002 § 5.2 (Skala-Nr. 2-5) für Lichtdurchlässigkeit, wie für den Verwendungszweck angemessen.

Gebrauchsanleitung:

1. Lösen Sie den Klettverschluss.
2. Positionieren Sie die Augenpolster über den Augen.
3. Legen Sie den unteren Riemen um den Nacken und befestigen Sie den Klettverschluss.
4. Befestigen Sie den Klettverschluss beider Riemen und positionieren Sie die EyeMax2 Brille wie dargestellt.
5. Achten Sie darauf, dass der Riemen die Ohren vollständig bedeckt.
6. Wenn die Augenklappe nach oben rutscht, ziehen Sie den unteren Riemen fester an.

Katalognr R300P01 **Regular**: Hinterkopf-Stirn-Umfang **33-38** cm in 20-Stück-Packungen.
 Katalognr R300P02 **Preemie**: Hinterkopf-Stirn-Umfang **26-32** cm in 20-Stück-Packungen.
 Katalognr R300P03 **Micro**: Hinterkopf-Stirn-Umfang **20-25** cm in 20-Stück-Packungen.

Nur für einen Patienten verwenden
Nicht steril, latexfrei

Vorsichtsmaßnahmen:

- 🚫 **Nicht** an der EyeMax2 Brille ziehen, um sie zu verschieben.
Die Haut eines Kleinkinds ist sehr empfindlich und kann leicht verletzt werden.
- 🚫 **Nicht** die Nase blockieren. Kontrollieren Sie regelmäßig den Sitz der EyeMax2 Brille, um sicherzustellen, dass sie nicht die Atemwege blockiert.
- 🚫 **Nicht** zu fest anzuziehen, um nicht zu viel Druck auf die Augen auszuüben.
Die EyeMax2 Brille ist kein Verband. Decken Sie vor dem Gebrauch etwaige Hautabschürfungen mit einem geeigneten Verban ab.
Achten Sie darauf, dass der Riemen das Ohr bedeckt, nicht am Ohr verhakt ist, und dass das Ohr nicht umgebogen ist. Ersetzen Sie die EyeMax2 Brille durch eine neue, wenn sie ausgeleiert ist.
Die erneute Verwendung dieses Gerätes kann zu Kreuzkontamination oder Fehlfunktion des Produkts führen.



Prematuri: COF 26 - 32 cm (10 - 13 pollici)

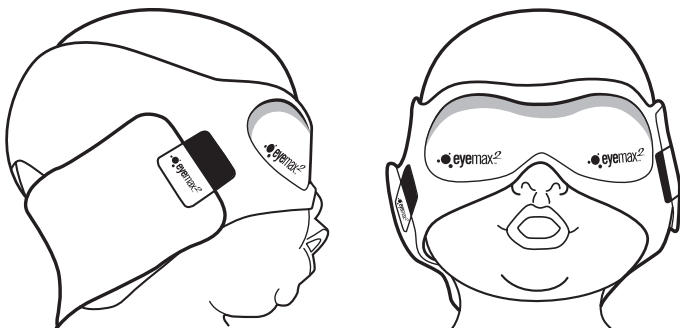
Indicazioni Per L'uso:

Eyemax2 è una protezione neonatale per occhi che si usa durante il trattamento di fototerapia a raggi ultravioletti (UV) di ittero. Eyemax2 è conforme alla Clausola EN 170:2002 5.2 (numero di scala 2-5) per trasmittanza spettrale come adatto secondo l'indicazione d'uso.

Istruzioni per l'uso:

1. Aprire il velcro. Riposizionarlo.La pelle di un neonato
 2. Posizionare i tamponi per occhi sugli occhi.
 3. Passare la cinghia inferiore dietro al collo e applicare il velcro.
 4. Fissare il velcro di entrambe le cinghie e posizionare EyeMax2 come indicato.
 5. Controllare che la cinghia copra completamente le orecchie.
 6. Se il tampone per occhio si sposta sul naso, stringere la cinghia inferiore.
- N. catalogo R300P01 **Regular**: circonferenza occipito-frontale **33-38** cm in confezione da 20.
N. catalogo R300P02 **Prematuri**: circonferenza occipito-frontale **26-32** cm in confezione da 20.
N. catalogo R300P03 **Micro**: circonferenza occipito-frontale **20-25** cm in confezione da 20.

② Esclusivamente monouso
Non sterile, senza lattice



Preemie: OFC 26 - 32 cm (8 - 13 pulg)

Indicaciones de Uso:

La máscara Eyemax2 protege los ojos del recién nacido durante el tratamiento de fototerapia contra la ictericia por rayos ultravioleta (UV). Eyemax2 cumple con la normativa EN 170:2002 Cláusula 5.2 (escala 2-5) para la transmitancia espectral correspondiente a las indicaciones de uso.

Instrucciones de uso:

1. Desconecte el Velcro.
2. Ubique los protectores de ojos sobre los ojos.
3. Pase la banda inferior debajo de la pequeña del cuello y adhiera el velcro.
4. Asegure el Velcro de ambas bandas y posicione el EyeMax2 según se ilustra.
5. Confirme que la banda cubre completamente las orejas.
6. Si el parche ocular se sube y sale de la nariz, ajuste la banda inferior.

Catálogo # R300P01 **Regular**: circunferencia occipital-frontal **33-38** cm en paquetes de 20.
Catálogo # R300P02 **Preemie**: circunferencia occipital-frontal **26-32** cm en paquetes de 20.
Catálogo # R300P03 **Micro**: circunferencia occipital-frontal **20-25** cm en paquetes de 20.

② Para uso en un solo paciente
No estéril, libre de látex

Precauciones:

- 🚫** No tire del EyeMax2 para reposicionarlo. La piel de un bebé prematuro es muy delicada y puede lastimarse fácilmente. Evite obstruir la nariz. Controle regularmente para asegurar que el EyeMax2 no está obstruyendo la vía aérea del paciente.
- 🚫** No sobre-ajuste, provocando excesiva presión sobre los ojos. El EyeMax2 no es un vendaje. Cubra cualquier abrasión existente de piel con los vendajes apropiados antes del uso. Asegúrese de que la banda cubra la oreja, que no está enganchada sobre la oreja y que la oreja no está doblada. Reemplace el EyeMax2 por uno nuevo cuando esté demasiado estirado. La reutilización de este aparato puede provocar contaminación cruzada o fallos en el producto.

CE-0123

The Eyemax2 is dually noted as a Class I Medical Device and Category 2 PPE device.
EC Type-examination for Directive 89/686/EEC by Notified Body No. 0120:

L'eyemax2 est classé dispositif médical de Classe I et dispositif EPP de Catégorie 2. Dispositif CE d'examen selon la "Directive 89/686/CEE par l'organisme notifié No. 0120:

Eyemax2 wurde als Medizinisches Gerät der Klasse I und Kategorie 2 PPE notiert. EG-Untersuchung für Richtlinie 89/686/EWG für benannte Stelle Nr. 0120:

Eyemax2 è sia un dispositivo medico di Classe I che un dispositivo PPE di Categoria 2. Esame di tipo CE per Direttiva 89/686/CEE da Ente Certificato No. 0120:

Eyemax2 está registrado como Dispositivo Médico de Clase I y como dispositivo EPP Categoría 2. Inspección tipo CE para la Directiva 89/686/CE por el organismo notificado no. 0120:

SGS United Kingdom Limited
Unit 202B, Worle Parkway
Weston Super Mare BS22 6WA
United Kingdom

EC REP

QNET BV: Kantstraat 19
NL-5076 NP Haaren | The Netherlands



Maxtec I 2305 South 1070 West
Salt Lake City UT 84119
801.266.5300 | www.maxtec.com