

Naudojimo instrukcija

Lietuvių k.



comprimed[®]
100 GRADIENT 6

6 pakopų sistema,
skirta palaipsninei intermituojančiai kompresinei terapijai

passion for compression

www.comprimed.de



Turinys

Gamintojas	3
Bendrieji saugos reikalavimai	3
Pagrindinės įspėjamosios saugos nuorodos	3
Su saugumu susijusios atsargumo priemonės	4
Numatytoji paskirtis	5
Indikacijos	5
Kontraindikacijos	5
Šalutinis poveikis	6
Pranešimas apie incidentus	6
Techninė priežiūra	6
Valymas	6
Dezinfekavimas	7
Garantija	7
Vokietijos elektros ir elektronikos įrangos įstatymas (ElektroG)	8
Simbolių paaiškinimas	9/10
Techniniai duomenys	11
Elektromagnetinis suderinamumas (EMS)	11
Klaidų šalinimas	13
Prietaiso „comprimed [®] 100“ veikimo principas	14
Terapijos rekomendacijos	14
Techninės nuorodos pradedant naudoti	15
Prietaiso „comprimed [®] 100“ sandara	16
Manžėčių prijungimas	17
Manžėčių uždėjimas	18
Plėtinio prijungimas	19
Manžetės ir kiti reikmenys	20
Užrašams	21

Gamintojas

Bösl Medizintechnik GmbH

Gut-Knapp-Straße 14, D-52080 Aachen, GERMANY

Telefonas +49(0)2405 / 6 93 90 – 00

Faksas +49(0)2405 / 6 93 90 – 10

E. paštas: info@boesl-med.de

Iškilus klausimų ar atsiradus bet kokių su prietaisu arba manžetėmis susijusių nesklaidumų, kreipkitės į gamintoją. Apsilankykite mūsų tinklalapyje www.boesl-med.de.

Atsisiuntimų srityje rasite naujausią šios naudojimo instrukcijos versiją.

Bendrieji saugos reikalavimai

Prieš pradėdami naudoti prietaisą perskaitykite naudojimo instrukciją ir atsižvelkite į indikacijų bei kontraindikacijų sąrašus. Iškilus neaiškumų, prieš pradėdami terapiją klauskite gydytojo arba specializuotojo platintojo.

Sistema atitinka galiojančius saugos reikalavimus, įskaitant EN 60601-1:2006/A1:2013, VDE0750:2013-12.



Pagrindinės įspėjamosios saugos nuorodos

Netinkamai naudojami elektros prietaisai gali kelti pavojų.

Prietaiso korpusą atidaryti galima tik įgaliotiems kvalifikuotiems specialistams.

Remontą atlikti galima tik autorizuojamam platintojui arba gamintojui. Neįgaliotiems asmenims gaminį atidarinėti griežtai draudžiama. Saugumo technikos sumetimais, prietaiso ir manžėčių naudotojui negalima modifikuoti arba keisti. Nesilaikant šių

įspėjamųjų nuorodų anuliuojama garantija. Atsiradus prietaiso veikimo sutrikimų kreipkitės į klientų aptarnavimą. Tai taikoma ir saugikliams maitinimo kištuko lizde, esančiame užpakalinėje prietaiso dalyje. Jų negalima savarankiškai keisti pacientui arba operatoriui, tai turi atlikti tik įgalioti kvalifikuoti specialistai. Prietaiso negalima naudoti, aplinkoje esant degių dujų, pvz., anestetikų. Manžetės yra biologiškai suderinamos, tačiau jas reikia naudoti tik ant nepažeistos odos. Esant bet kokių atvirų žaizdų, prieš naudojant reikia pasitarti su gydytoju. Atviras žaizdas naudojimo metu reikia visiškai uždengti. Jeigu vis tiek kyla problemų, nedelsdami kreipkitės į gydytoją. Kiekvienas gaminyje, kuriame yra kabelių, vamzdelių ir pan. dalių, gali kelti pavojų pasismaugti. Pacientui pasiekiamus vamzdelius ir kabelius reikia išdėstyti mažiems vaikams nepasiekiamoje vietoje ir laikyti bei naudoti atitinkamai atsargiai.

Manžetes naudokite tik ant galūnės (rankos, kojos, klubo, viršutinės kūno dalies), kuriai taikoma terapija. Jokiu būdu nemauti manžėčių per galvą.



Su saugumu susijusios atsargumo priemonės

Jūsų pačių saugumui ir prietaiso apsaugai būtina imtis šių atsargumo priemonių:

- Reguliariai tikrinkite gaminį naudojimo metu, ar prietaisas netrikdomai veikia ir tinkamai uždėtos manžetės.
- Laikykite prietaisą atokiai nuo naminių gyvūnų ir mažų vaikų.
- Laikykite prietaisą atokiai nuo skysčių ir saugokite nuo drėgmės. Saugokite prietaisą ir manžetes nuo ypač stipraus užteršimo, dulkių, drėgmės, atviros ugnies, degančių cigarečių nuorūkų ir pan. bei nuo spinduliuotės (pvz., saulės šviesos).
- Gaminį sudaro tiksliosios ir elektroninės konstrukcinės dalys. Apsaugokite gaminį ir reikmenis nuo smūgių ir purvo bei elektromagnetinių trukdžių šaltinių. Saugokite, kad prietaisas nenukristų.
- Prieš prietaiso valymą ar apžiūrą išjunkite prietaiso maitinimo jungiklį ir ištraukite jo maitinimo kištuką iš elektros lizdo, kad visiškai atjungtumėte nuo tinklo.
- Prietaisui valyti naudokite tik prekybos tinkle esančius valiklius.
- Jokių būdu nevalykite prietaiso šlapiai, o tik sausuoju būdu.
- Prieš padėdami prietaisą į laikymo vietą patikrinkite, ar jis švarus ir sausas.
- Tikrindami prietaisą jokių būdu nenaudokite aštrių instrumentų.
- Naudokite tik tuos manžėčių derinius ir tam tinkamus plėtimo įdėklus, kurie nurodyti bendrovės „BÖSL Medizintechnik“ (dar žr. skyrių „Manžetės ir kiti reikmenys“). Netrikdomą prietaiso veikimą galima užtikrinti, tik jeigu naudojami tinkami prietaisų ir manžėčių deriniai.
- Reikia vengti šių prietaisų naudoti labai arti kitų prietaisų arba sukrovus prietaisus vieną ant kito, nes gali sutrikti jų veikla. Jeigu taip naudoti būtina, reikia stebėti šių prietaisų ir kitus prietaisus, siekiant užtikrinti netrikdomą jų veikimą.
- Naudojant kitus reikmenis, išskyrus tiekiamus kartu, gali padidėti trukdžių spinduliuotė arba suprastėti prietaiso elektromagnetinis atsparumas ir todėl jis gali netinkamai veikti.

Numatytoji paskirtis

„BÖSL Medizintechnik GmbH“ valdymo prietaisai – tai aktyvieji medicinos prietaisai, kartu su manžetėmis naudojami intermituojančiai (protarpinei) pneumatinei kompresijai. Valdymo prietaisai numatyti naudoti veninio kraujo ir limfos sąstovio sutrikimams gydyti laikantis gydytojo nustatytų terapijos parametrų ir pagal toliau pateiktas indikacijas ir atsižvelgiant į kontraindikacijas. Valdymo prietaisų naudojimo saugumas užtikrinamas, tik juos pagal numatytąją paskirtį naudojant informuotam naudotojui. Naudotojais gali būti pacientai, gydytojai, slaugytojai, fizioterapeutai ir prižiūrintieji asmenys, todėl valdymo prietaisai gali būti naudojami tiek profesionaliai sveikatos priežiūros įstaigose, tiek buitinėje aplinkoje. Pacientų populiacijai apribojimų nėra. Vaikams ir žmonėms, kuriems reikia pagalbos, terapiją galima taikyti vadovaujant specialistams ir su jų priežiūra.

Indikacijos

- Trombozės ir embolijos profilaktika
- Potrombozinis sindromas
- Kojų opos
- Veninės edemos
- Potrauminės edemos
- Limfedemos
- Lipomatozė
- Mišrių formų edema
- Periferinių arterijų užsikimšimo ligos (su griežta priežiūra)
- Jutiminis sutrikimas sergant hemiplegija

Kontraindikacijos

- Dekompensuotas širdies nepakankamumas
- Išplitęs tromboflebitas, trombozė arba įtariama trombozė
- Rožė
- Stipri, nesuvaldyta hipertenzija
- Ūminė galūnės minkštųjų audinių trauma
- Neuropatija
- Okliuziniai procesai limfos nutekėjimo srityje
- Vietinio suspaudimo sindromas
- Ūminės flegmonos

Šalutinis poveikis

Nors manžėčių biologinis suderinamumas patvirtintas pagal DIN EN ISO 10993 1, 5 ir 10 dalis, ypač retai gali pasitaikyti

- odos sudirginimo,
- alerginių reakcijų

atvejų. Tokiais atvejais kreipkitės į gydytoją. Abejojant, manžetės reikia dėti tik ant drabužiais uždengtos odos.

Sistemos veikimo garsai gali būti juntami kaip silpni garsiniai dirgikliai. Po naudojimo ant odos gali likti atspaudų, kurie vėl pranyksta savaime.

Pranešimas apie incidentus

Jeigu naudojant šioje naudojimo instrukcijoje aprašytą gaminį iškyla rimtų incidentų (mirtis, reikšmingas sveikatos būklės pablogėjimas), apie juos naudotojas privalo pranešti gamintojui ir kompetentingajai institucijai.

Vokietijoje kompetentingoji institucija yra:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 53175 Bonn

Telefonas: +49 (0)228 99 307-0

www.bfarm.de

Informacijos apie paskirtąją įstaigą už Vokietijos ribų galima gauti atitinkamos šalies institucijoje.

Techninė priežiūra

Prietaisui ir manžetėms techninės priežiūros nereikia. Pacientas arba bet kuris kitas operatorius jokių techninės priežiūros darbų savarankiškai atlikti neturi.

Valymas

Prižiūrėti ir valyti reikia sausa šluoste (negalima taikyti cheminio sausojo valymo).

Galima naudoti prekybos tinkle esančius valiklius.

Dezinfekavimas

Terapines manžetes reikia dezinfekuoti po kiekvieno naudojimo arba prieš naudojant kitam pacientui. Tam reikia naudoti Vokietijos Roberto Kocho instituto rekomenduojamas dezinfekavimo nušluostant priemonės (žr. sąrašą „Liste der vom Robert Koch-Institut geprüften und anerkannten Desinfektionsmittel und -verfahren“). Daugiau informacijos ir nuorodas rasite mūsų informaciniame lape „Valymo ir dezinfekavimo nuorodos“.

Garantija

Gamintojas suteikia dvejų metų garantiją prietaisui ir reikmenims, jeigu defektų priežastis yra medžiagų ir (arba) gamybos klaidos. Gamintojas gali būti laikomas atsakingu už poveikį prietaiso saugumui, patikimumui ir funkcionalumui tik tada, jeigu: plėtinys, naujus nustatymus, keitimus arba remontą atliko jo įgalioti asmenys, o atitinkamos patalpos, kurioje vyksta naudojimas, elektros instaliacija atitinka VDE nurodymus ir prietaisas naudojamas laikantis naudojimo instrukcijos. Prietaisui ėmus veikti netinkamai, reikia nedelsiant kreiptis į įmonę, pateikusią gaminį. Tinkamai naudojant, tipinė vidutinė prietaiso ir reikmenų naudojimo trukmė yra 10 metų.



Vokietijos elektros ir elektronikos įrangos įstatymas (ElektroG)

Tinkamas senų prietaisų (elektrinės įrangos atliekų) utilizavimas

(Europos Sąjungos ir kitose Europos šalyse, kuriose veikia antrinių žaliavų rūšiavimo sistemos)

Žymėjimas ant gaminio, reikmenų dalių arba ant atitinkamų jų dokumentų rodo, kad gaminio ir jo reikmenų baigusis naudojimo laikui negalima išmesti su buitinėmis atliekomis. Šį gaminį ir jo reikmenų dalis šalinkite atskirai nuo kitų atliekų, kad nekontroliuojamas šiukšlių išmetimas nepakenktų aplinkai arba žmonių sveikatai. Manžetės, kurios gali būti užterštos, su tam tikra nuoroda ir atsiklausus gamintojo galima šalinti su buitinėmis atliekomis. Prisidėdami prie tinkamo seno prietaiso ir reikmenų dalių šalinimo galite palaikyti tvarų žaliavų grąžinamąjį perdirbimą.

Informacijos, kur aplinką tausojančiam utilizavimui atiduoti senus prietaisus ir reikmenų dalis, privatus naudotojai turi kreiptis į platintoją, pas kurį įsigijo gaminį, arba į kompetentingą instituciją. Komer ciniai naudotojai turi kreiptis į savo tiekėją ir vadovautis pirkimo sutarties sąlygomis. Šio gaminio ir elektroninių reikmenų dalių negalima šalinti kartu su kitomis komercinės veiklos atliekomis.

Gaminys šalinamas kaip elektrinės įrangos atliekos ir neturi patekti į įprastas buitines atliekas. Perduokite gaminį į viešosios teisės atliekų šalinimo subjektų surinkimo vietas.

Simbolių paaiškinimas



Nuoroda

DĖMESIO!

Šis simbolis nurodo pavojus, dėl kurių gali būti pakenkta sveikatai, galima sužaloti, patirti išliekančius kūno pažeidimus arba mirti. Būtinai griežtai laikykitės pateiktų darbo saugumo nuorodų ir tokiais atvejais elkitės ypač atsargiai.



Gamintojas

2015

Pagaminimo metai



Vadovautis naudojimo instrukcija. Saugiam prietaiso naudojimui užtikrinti reikia perskaityti ir gerai suprasti visą naudojimo instrukciją, nes netinkamai naudojant gali kilti nepriimtina rizika.

LOT

Partijos numeris

SN

Serijos numeris

IP21

Apsaugota nuo kietų $\geq 12,5$ mm skersmens svetimkūnių ir apsauga nuo vandens lašų



Šalinimas



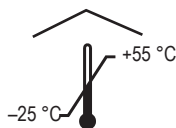
Saugoti nuo drėgmės



II saugos klasė



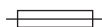
Prietaiso klasifikavimas
BF tipas



Gabenimo ir laikymo aplinkos temperatūra. Gabenant ir laikant netinkamos temperatūros sąlygomis prietaisas gali būti pažeistas ir gali kilti pavojus pacientui, naudotojui arba tretiesiems asmenims.

CE 0197

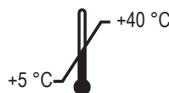
CE ženklas su notifikuotosios įstaigos identifikaciniu numeriu



Saugiklis



Kintamoji srovė



Naudojimo aplinkos temperatūra. Naudojant netinkamos temperatūros sąlygomis prietaisas gali būti pažeistas ir gali kilti pavojus pacientui, naudotojui arba tretiesiems asmenims.

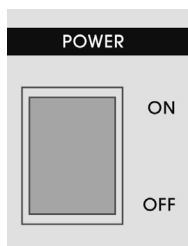
Simbolių paaiškinimas



Slėgio nuostata / slėgio rodinys
20–100 mmHg



Laikmatis 10–60 min



Ijungiklis / išjungiklis

Techniniai duomenys

Modelis „**comprimed** [®]100“ skirtas naudoti buitinėje aplinkoje, pastate, tiesiogiai prijungtame prie viešojo elektros tinklo.

Siekiant užtikrinti netrikdomą prietaiso veikimą ir jungtį su elektros tiekimo tinklu, jeigu reikia, galima naudoti prietaiso specifikacijas atitinkantį, šaliai būdingą maitinimo kištuko adapterį (tiekimo komplekte nėra).

Nuoseklus slėgio reguliavimas
 20–100 mmHg
 (maždaug 15 % tikslumu)

Prietaiso klasifikavimas:
 BF tipo darbinė dalis –
 terapinės manžetės



Intervalui / pertraukai
 nustatyta nekeičiama 15 s vertė

Saugos klasė:
 II saugos klasė



Vardinė įtampa 230 V ~
 Vardinis dažnis 50/60 Hz
 Vardinė srovė 0,2 A

Gabenimo ir laikymo aplinkos temperatūros sąlygos

Gabenimo ir laikymo aplinkos temperatūra:
 nuo –25 °C iki +55 °C, kai oro drėgnis:
 15 % – 93 % (santykinis).

 2 x T 1,6 H 250 V

Naudojimo aplinkos temperatūros sąlygos

Naudojimo aplinkos temperatūra:
 nuo +5 °C iki +40 °C,
 oro drėgnis: 15 % – 93 % (santykinis).
 Atmosferos slėgis: 700–1060 hPa

Matmenys:
 P – 23 cm, A – 15 cm, G – 21 cm
 Masė: 3,2 kg

Elektromagnetinis suderinamumas (EMS)

„**comprimed** [®]100“ atitinka EMS reikalavimus, keliamus medicinos priemonėms pagal EN 60601-1-2. Taip pat atitinka grįžtamųjų tinklo trikdžių reikalavimus, keliamus medicinos priemonėms pagal EN 61000-3-2 ir EN 61000-3-3.

Elektromagnetiniams trukdžiams veikiant „comprimed®100“ darbą, terapijos poveikis gali būti mažiau sėkmingas.

Prietaisas „comprimed®100“ skirtas naudoti toliau nurodytomis elektromagnetinės aplinkos sąlygomis. „comprimed®100“ pirkėjas arba naudotojas privalo užtikrinti, kad prietaisas būtų naudojamas tokioje aplinkoje.			
Gairės ir gamintojo deklaracija. Elektromagnetinių trikdžių spinduliuotė			
Trikdžių spinduliuotės matavimai		Atitikties	
Aukštadažnė spinduliuotė pagal CISPR 11		1 grupė	
Aukštadažnė spinduliuotė pagal CISPR 11		B klasė	
Harmoninių srovių spinduliuotė pagal IEC 61000-3-2		A klasė	
Įtampų svyravimų / mirtėjimų spinduliuotė pagal IEC 61000-3-3		atitinka	
Gaminyje „comprimed®100“ skirtas naudoti buitinėje aplinkoje, pastate, tiesiogiai prijungtame prie viešojo elektros tinklo.			
Atsparumo bandymai		Atitikties lygis	
Elektrostatinė iškrova (ESI) pagal IEC 61000-4-2	+/- 6 kV kontaktinė iškrova +/- 15 kV iškrova oru		+/- 6 kV kontaktinė iškrova +/- 15 kV iškrova oru
Elektriniai spartieji pereinamieji vyksmai arba impulsų voros pagal IEC 61000-4-4	+/- 2 kV, 100 kHz el. tinklo linijoms		+/- 2 kV, 100 kHz el. tinklo linijoms
Impulsinė įtampa / viršįtampiai pagal IEC 61000-4-5	+/- 0,5 kV, +/- 1 kV (įtampa išorinis laidininkas–išorinis laidininkas +/- 0,5 kV, +/- 1 kV, +/- 2 kV (įtampa išorinis laidininkas–žemė)		+/- 0,5 kV, +/- 1 kV (įtampa išorinis laidininkas–išorinis laidininkas +/- 0,5 kV, +/- 1 kV, +/- 2 kV (įtampa išorinis laidininkas–žemė)
Maitinimo įtampoms kryžiai, trumpieji trūkiai ir pokyčiai pagal IEC 61000-4-11	Įtampoms kryžiai: 0 % U _T , per 1/2 ciklo esant nuo 0 iki 315 laipsnių; 0 % U _T , per 1 ciklą ir 70 % U _T , per 25/30 ciklų vienfaziu režimu Įtampoms trūkiai: 0 %U _T , per 250/300 ciklų		Įtampoms kryžiai: 0 % U _T , per 1/2 ciklo esant nuo 0 iki 315 laipsnių; 0 % U _T , per 1 ciklą ir 70 % U _T , per 25/30 ciklų vienfaziu režimu Įtampoms trūkiai: 0 %U _T , per 250/300 ciklų
Magnetinis maitinimo tinklo dažnio (50/60 Hz) laukas pagal IEC 61000-4-8	30 A/m		30 A/m
Atsparumo bandymai		IEC 60601 bandymo lygis	Atitikties lygis
aukštadažnių laukų indukuoti trikdžiai pagal IEC 61000-4-6	3 V, kai nuo 0,15 MHz iki 80 MHz; 6 V ISM ir mėgėjiškų radijo bangų ruože nuo 0,15 MHz iki 80 MHz; 80 % AM, kai 1 KHz		6 V _{efekt.vert.} visame dažnių diapazone
aukštadažnių laukų spinduliuojami trikdžiai pagal IEC 61000-4-3	10 V/m; nuo 80 MHz iki 2,7 GHz; 80 % (atitikties lygis taip pat 10 V)		10 V/m; nuo 80 MHz iki 2,7 GHz; 80 % (atitikties lygis taip pat 10 V)
Nuo 150 kHz iki 80 MHz dažnių diapazone lauko stipris turi būti mažesnis kaip 3 V/m			
Išbandyti aukštesnį dažnį atitinka šias radijo ryšio tarnybas:			
Bandymo dažnis	Dažnių juosta (MHz)	Tarnyba	Atsparumo tikrinimo lygis (V/m)
385	nuo 380 iki 390	TETRA 400	27
450	nuo 430 iki 470	GMRS 460, FRS 460	28
710	nuo 704 iki 787	LTE 13, 17 juosta	9
745			
780			
810			
870			
930	nuo 800 iki 960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE 5 juosta	28
1720			
1845			
1970			
2450			
5240	nuo 2400 iki 2570	„Bluetooth“, WLAN 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE 7 juosta	28
5500	nuo 5100 iki 5800	WLAN 802.11 a/n	9
5785			

„comprimed®100“ pirkėjas arba naudotojas gali padėti išvengti elektromagnetinių trikdžių, kad jų kenksmingumas būtų mažesnis. Todėl nešiojamuosius aukštadažnius ryšių prietaisus, įskaitant jų reikmenis, galima naudoti ne arčiau kaip 30 cm atstumu nuo „comprimed®100“ dalių ir laidų. Nesilaikant šio reikalavimo gali sumažėti funkcionalumas.

Klaidų šalinimas

Sutrikimas

Prietaisas neveikia:

Ar prietaisas prijungtas prie maitinimo tinklo?

-> Įjunkite maitinimo kabelio kištuką

Ar prietaisas įjungtas?

-> Įjunkite prietaisą

Sutrikimas

Manžetės nepripučiamos ir neišpučiamos:

Ar visi vamzdeliai prijungti prie prietaiso?

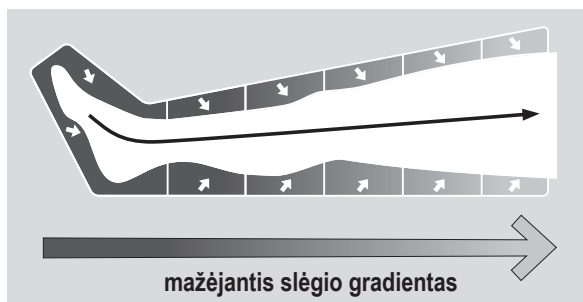
-> Prijunkite vamzdelius

Ar į nenaudojamas jungtis įstatytos aklės?

-> Įstatykite akles

Prietaiso „comprimed®100“ veikimo principas

Palaipsninė sistema „comprimed®100“ skirta veninio kraujo ir limfos sąstovio sutrikimams gydyti. Būdingąjį „comprimed®100“ veikimo būdą sudaro intermituojantis (protarpinis) slėgio didinimas. Manžetės spaudžia galūnes (ranką ir koją) protarpiniu palaipsniniu slėgiu. 6 manžėčių kameros viena paskui kitą pildosi oru pradedant nuo pėdos arba plaštakos. Taip tuo metu susidaręs slėgis skirtingose kompresijos srityse mažėja nuo pirmos iki paskutinės kameros. Šis palaipsniui kintantis terapinis slėgis sudaro fiziologiškai veiksmingą slėgio nuolydį. Tad skystis, sujudintas kamerose sudaromo slėgio, gali netrikdomai nutekėti išvengiant atgalinio srauto.



Oro kameros lieka užpildytos oro, kol atitinkamas slėgis susidaro viršutinėje kameroje. Tada slėgis iš visų oro kamerų vienu metu pašalinamas ir po pertraukos vėl prasideda pripūtimo ciklas. Intermituojanti kompresija veikia atskirus audinių sluoksnius ir juose esančias kraujagysles bei limfagysles.

Pašalinamas skysčių sąstovis audinyje, užtikrintai skatinamas veninio kraujo ir limfos nutekėjimas, pagerėja medžiagų apykaita ir dujųkaita.

Terapijos rekomendacijos

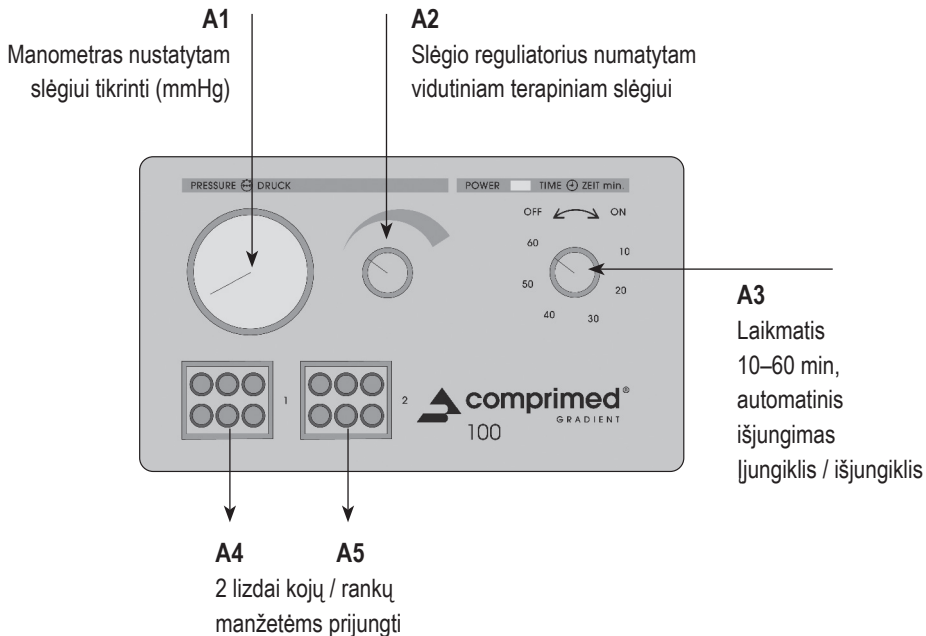
Terapijos metu pacientas turi gulėti patogiai ir atsipalaidavęs. Terapiniam poveikiui sustiprinti, gydomas kojas arba rankas galima padėti kiek pakeltas. Pradedant terapiją reikia nustatyti žemą manžetės slėgį, kurį esant reikalui galima didinti. Jokiu būdu negalima nustatyti tokio slėgio (vertės „Pressure“), kad pacientui būtų nepatogu arba jis jaustų skausmą. Terapija turi būti atpalaiduojanti ir maloni.

Techninės nuorodos pradedant naudoti

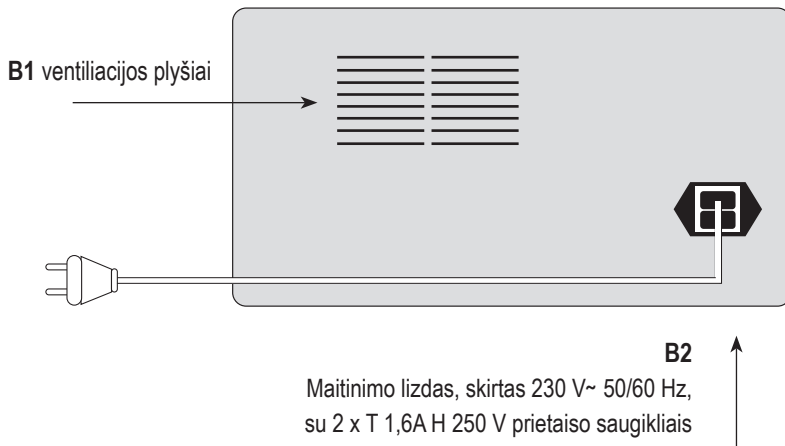
- Išimtas iš pakuotės gaminys būna parengtas naudoti.
- Apžiūrėkite prietaisą, ar nėra išorinių pažeidimų.
- Nepradėkite naudoti prietaiso, jeigu matote, kad jis pažeistas.
- Pastatykite gaminį ant lygaus ir tvirto paviršiaus, pvz., stalo.
- Įjunkite maitinimo kabelį į maitinimo lizdą (**B2**) ir į elektros lizdą (energijos tiekimo tinklo).
- Gaminį įjunkite į specifikacijos atitinkantį energijos tiekimo tinklą.
- Siekiant užtikrinti netrikdomą prietaiso veikimą ir jungtį su elektros tiekimo tinklu, jeigu reikia, galima naudoti prietaiso specifikacijos atitinkantį, šaliai būdingą maitinimo kištuko adapterį (tiekimo komplekte nėra).
- Pastatykite prietaisą taip, kad kraštutiniu atveju terapijos metu maitinimo laidą galėtų ištraukti pacientas arba operatorius.
- Neuždenkite prietaiso ventiliacijos plyšių (**B1**) apdangalais, antklodėmis ar panašiais daiktais. Nekraukite prietaisų vieno ant kito. Nenaudokite prietaiso kaip paviršiaus daiktams padėti.
- Ištraukite akles iš numatomų naudoti jungčių (**A4** ir (arba) **A5**).
- Prie jungčių (**A4** ir (arba) **A5**) prijunkite manžetes ir uždėkite jas.
- Visas prietaiso funkcijas gali saugiai naudoti pacientas.
- Įjungiklį / išjungiklį (**A3**) nustatykite į padėtį „ON“ (įjungta); ima šviesti kontrolinė lemputė.
- Slėgio regulatoriumi (**A2**) nustatykite pageidaujamą terapinį slėgį, kurį galite kontroliuoti manometru (**A1**) (nuosekli nuostata).
- Baigę terapiją slėgio regulatorių (**A2**) nustatykite į padėtį „0“.
- Įjungiklį / išjungiklį (**A3**) nustatykite į padėtį „OFF“ (išjungta).
- Po terapijos atjunkite vamzdelių kištukus nuo terapijos prietaiso, kad oras greičiau pasišalintų iš manžėčių.

Prietaiso „comprimed®100“ sandara

Priekinė prietaiso dalis

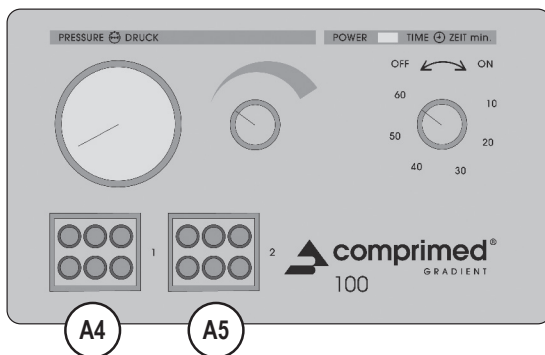


Užpakalinė prietaiso dalis

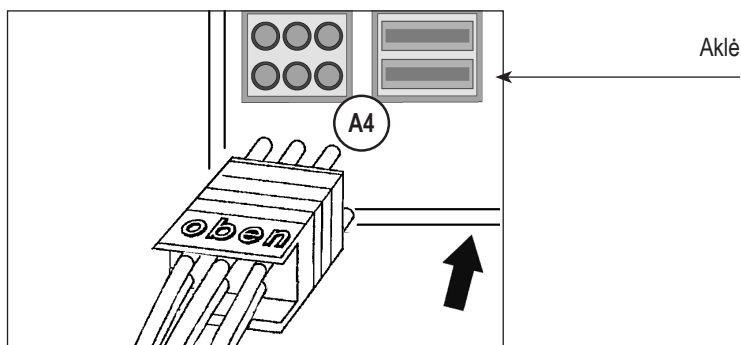


Manžėčių prijungimas

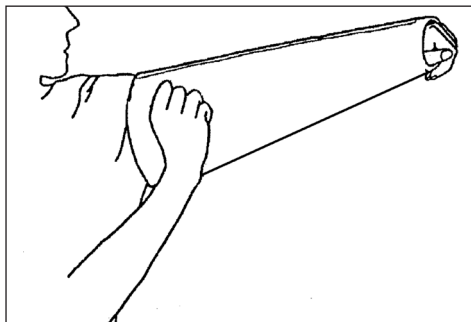
- Prie prietaiso vienu metu galima prijungti ne daugiau kaip dvi manžetės.
- Tai gali būti dvi kojų manžetės, dvi rankų manžetės arba viena kojos ir viena rankos manžetė.
- Terapinių manžėčių vamzdelių kištukus įstatykite į jungiamuosius lizdus (**A4** arba **A5**).
- Vadovaukitės žymomis „top/oben“ (viršus) arba „bottom/unten“ (apačia), esančiomis ant vamzdelių kištukų!
- Negalima sulenkti manžėčių oro vamzdelių, kad būtų pripūstos visos atskiros oro kameros.
- Terapijos metu nenaudojamas jungtis (**A4** arba **A5**) reikia uždengti kartu tiekiamomis aklėmis.



A4/A5 2 lizdai kojų / rankų manžetėms prijungti



Manžėčių uždėjimas

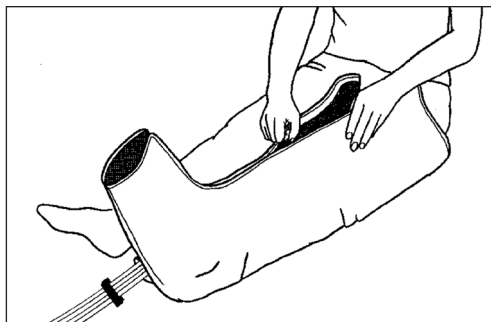


Rankos manžetė

Uždėkite manžetę ir visiškai užsekite užtrauktuką. Kol yra veikiamas slėgio, užtrauktukas neturėtų būti atsegamas.

Kojos manžetė

Uždėkite manžetę ir iki galo užsekite užtrauktuką. Kibusis fiksatorius papildomai apsaugo, kad užtrauktukas neatsisegtų. Kol yra veikiamas slėgio, užtrauktukas neturėtų būti atsegamas.



Plėtinio prijungimas

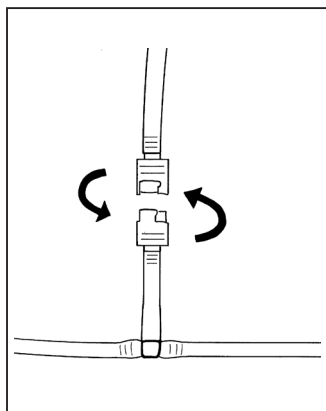
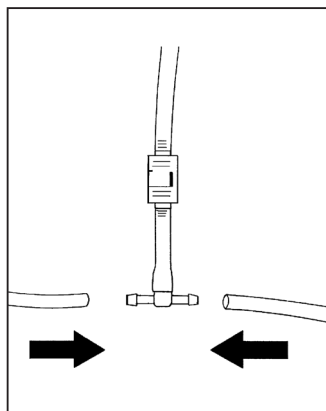
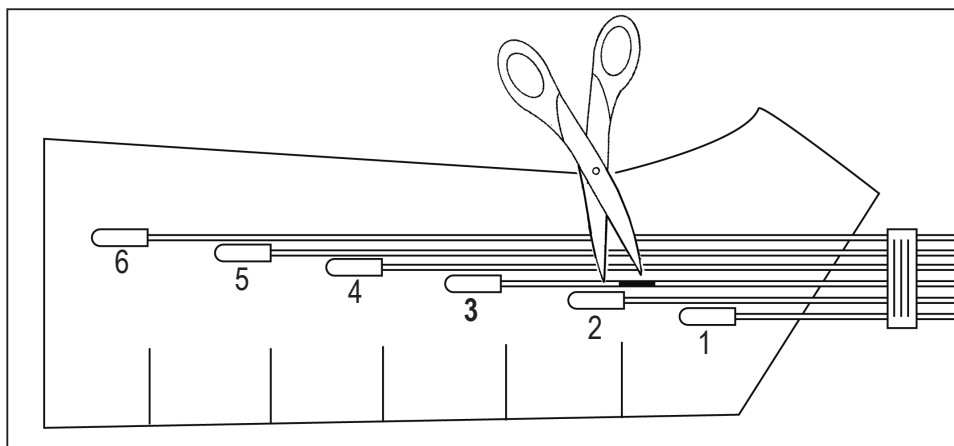
Plėtinys

Plėtinys padidina kojos manžetės apimtį 13 cm. Jis tvirtinamas šoniniais užtrauktukais.

Montavimo nuoroda

Plėtinys montuojamas taip:

Trečiosios oro kameros vamzdelį perkirpkite nurodytoje vietoje (juodas brūkšny) ir prijunkite plėtinio jungiamąją detalę.



Norėdami nuimti plėtinį, atjunkite vamzdelio movą.

Manžetės ir kiti reikmenys

6 kamerų kojos manžetė

M dydis

Šlaunies viršutinės dalies apimtis iki 70 cm

Ilgis 85 cm

Prekės Nr. 630

L dydis

Šlaunies viršutinės dalies apimtis iki 83 cm

Ilgis 85 cm

Prekės Nr. 640

Kojos manžetės plėtinys

M ir L dydis

su 1 oro kamera,

apimtis padidinama 13 cm

Prekės Nr. 1240

6 kamerų rankos manžetė

Žasto apimtis iki 60 cm

Ilgis 71 cm

Prekės Nr. 650

Manžetės pagamintos iš lengvai prižiūrimo nailoninio / poliuretaninio audeklo.

Naudokite tik gamintojo leidžiamus maitinimo laidus.

This image shows a single sheet of white paper with horizontal ruling lines. The lines are evenly spaced and run across the width of the page. There are no margins, text, or other markings on the paper.

This image shows a single sheet of white paper with horizontal ruling lines. The lines are evenly spaced and run across the width of the page. There are no margins, text, or other markings on the paper.



Bösl Medizintechnik GmbH
Gut-Knapp-Straße 14
D-52080 Aachen, GERMANY
Telefonas +49(0)2405 / 6 93 90 - 00
Faksas +49(0)2405 / 6 93 90 - 10
E. paštas: info@boesl-med.de
www.boesl-med.de



Made in Germany

2025-05-26