

Інструкцыя па выкарыстанні

Беларуская



**lympha-mat®
300N**

12

12-ступеньчатая сістэма для
градыентнай перарывістай кампрэсійнай тэрапіі

passion for compression

www.lymphamat.de



Змест

Вытворца	3
Агульныя правілы тэхнікі бяспекі	3
Асноўныя папераджальныя ўказанні па тэхніцы бяспекі	3
Меры бяспекі	4
Належнае выкарыстанне	5
Паказанні да ўжывання	5
Супрацьлаказанні	5
Пабочныя рэакцыі	6
Апавяшчэнні аб ускладненнях	6
Тэхнічнае абслугоўванне	6
Ачыстка	6
Дэзінфекцыя	7
Гарантыя	7
Закон аб электрычным і электронным абсталяванні	8
Умоўныя абазначэнні	9/10
Тэхнічныя характеристыкі	11
Электрамагнітная сумяшчальнасць (ЭМС)	11
Выпраўленне непаладак	13
Прынцып дзеяння прыбора lympha-mat® 300N	14
Рэкамендацыі па лячэнні	14
Тэхнічныя ўказанні па ўводзе ў эксплуатацыю	15
Канструкцыя прыбора lympha-mat® 300N	16
Падключэнне манжэт	17
Працэдура надзявання манжэт	18
Падключэнне падаўжальніка ў шлангаў lympha-mat®	19
Выкарыстанне пашыральнай устаўкі	20
Манжеты і іншыя прылады	21
Заўвагі	22

Вытворца

Bösl Medizintechnik GmbH

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

Тэлефон: +49(0)2405 / 6 93 90 – 00

Факс: +49(0)2405 / 6 93 90 – 10

Адрес эл. пошты: info@boesl-med.de

Пры ўзнікненні пытанняў або любых праблем з прыборам або манжэтамі звяртайцеся да вытворцы. Наведайце наш вэб-сайт www.boesl-med.de. У раздзеле «Спамоўкі» знаходзіцца апошняя версія гэтай інструкцыі па выкарыстанні.

Агульныя правілы тэхнікі бяспекі

Перад выкарыстаннем прыбора прачытайте інструкцыю па выкарыстанні і зварніце ўвагу на спіс паказанняў і супрацьпаказанняў. Пры ўзнікненні сумневаў пракансультуйтесь з урачом або дылерам перад пачаткам лячэння.

Сістэма адпавядае дзеючым нормам па тэхніцы бяспекі, уключаючы стандарты EN 60601-1:2006/A1:2013, VDE 0750:2013-12.



Асноўныя папераджальныя ўказанні па тэхніцы бяспекі

Электрычныя прыборы могуць ствараць небяспеку пры неналежным выкарыстанні. Адчыняць корпус прыбора дазваляеца толькі ўпраўнаважаным спецыялістам. За выкананнем рамонтных работ варта звяртацца да аўтарызаванага дылера ці вытворцы. Старонім асобам катэгарычна забараняеца адчыняць корпус прыбора. З меркаванняў бяспекі не дапускаецца ўнясенне змен або мадыфікацый у прыбор і манжэты. Невыкананне гэтых папераджальных указанняў прывядзе да анулявання гарантыі. У выпадку няспраўнасці прыбора звяртайтесь ў сэрвісны цэнтр. Прыйбор забараняеца выкарыстоўваць у прысутнасці лёгкіх на загаранне газаў, напрыклад анестэтыкаў. Манжеты з'яўляюцца бясумяшчальнымі матэрыяламі, але павінны выкарыстоўвацца толькі на здаровай скуры. Пры наяўнасці любога роду адкрытых ран перад выкарыстаннем вырабу пракансультуйтесь з урачом. Пры выкарыстанні прыбора адкрытыя раны неабходна цалкам закрыць. Пры ўзнікненні праблем неадкладна звяртайтесь да ўрача. Любы выраб, у склад якога ўваходзяць кабелі, шлангі і г. д., стварае небяспеку ўдушэння. Шлангі і кабелі, да якіх можа дасягнуцца пацыент, заўсёды павінны захоўвацца ў недаступным для маленьких дзяцей месцы і выкарыстоўвацца з асаблівой асцярожнасцю. Манжеты варта размяшчаць толькі на канечнасцях, якія падлягаюць лячэнню (руках, нагах, бёдрах, верхнія частцы тулава). Забараняеца надзяваць манжету на галаву.



Меры бяспекі

Для забеспячэння ўласнай бяспекі і абароны прыбора неабходна абавязкова выконваць наступныя меры засцярогі:

- Рэгулярна правярайце выраб падчас выкарыстання, каб пераканацца, што прыбор працуе належным чынам і што манжэты правільна надзеты.
- Прыбор павінен знаходзіцца па-за межамі дасяжнасці хатніх жывёл і маленьких дзяцей.
- Прыбор павінен знаходзіцца ў такім месцы, дзе ён будзе абаронены ад вадкасцей і вільгаці. Аxoўвайце прыбор і манжэты ад празмернага ўздзейння бруду, пылу і вільгаці, пераканайцесь ў адсутнасці побач з прыборам крыніц адкрытага агню, падпаленых цыгарэт і іншых крыніц цяпла, а таксама выпраменяньвання (напрыклад, уздзейння сонечнага святла).
- У склад прыбора ўваходзяць прэцызійныя і электронныя кампаненты. Прыміце меры па абароне прыбора і прылад да яго ад удараў, забруджвання і электрамагнітных перашкод. Не дапускайце падзення прыбора.
- Перад ачысткай або аглядам прыбора выключыце сеткавы выключальнік і выміце штэпельную вілку з разеткі, каб цалкам адключыць прыбор ад электрасеткі.
- Для ачысткі прыбора выкарыстоўвайце толькі наяўныя ў продажы сродкі для ачысткі.
- Не падвяргайце прыбор мокрай ачыстцы. Выконвайце яго ачыстку сухім метадам.
- Перад змяшчэннем прыбора на захоўванне пераканайцесь, што ён знаходзіцца ў чыстым і сухім стане.
- Ніколі не выконвайце праверку прыбора з дапамогай вострых прадметаў.
- Дапускаецца выкарыстанне камбінацый манжэт і адпаведных пашыральных уставак, дазволеных кампаніяй BÖSL Medizintechnik (гл. таксама раздзел «Манжэты і іншыя прылады»). Належная праца прыбора гарантуюцца толькі пры ўмове прыменення правільных прыбораў і камбінацый манжэт.
- Варта пазбягаць выкарыстання гэтага прыбора непасрэдна побач з іншымі прыладамі ці іх устаноўкі адно на другі, паколькі гэта можа прывесці да няправільнай працы абсталивання. Калі такое выкарыстанне з'яўляецца неабходным, варта назіраць за прыборам і іншымі прыладамі для забеспячэння іх належнай працы.
- Выкарыстанне прылад, якія адрозніваюцца ад тых, што ўваходзяць у камплект пастаўкі, можа прывесці да павелічэння электрамагнітных перашкод, звязаных з выпраменяньваннем, або да зніжэння ўстойлівасці прыбора да ўздзейння электрамагнітных перашкод, а таксама да яго няправільнай працы.

Належнае выкарыстанне

Блокі кіравання вытворчасці кампаніі BÖSL Medizintechnik GmbH уяўляюць сабой актыўныя медыцынскія прылады, якія ў спалучэнні з манжэтамі выкарыстоўваюцца для стварэння перарывістай пнеўматычнай кампрэсіі. Блокі кіравання выкарыстоўваюцца для правядзення тэрапіі, накіраванай на ліквідацыю лімфастазу і вянознага застою, у адпаведнасці з наступнымі паказаннямі і з улікам узгодненых з урачом параметраў лячэння і супрацьпаказанняў. Бяспека эксплуатацыі блокай кіравання гарантуецца толькі ў выпадку іх выкарыстання па прызначэнні і валодання карыстальнікам адпаведнай інфармацыяй. Карыстальнікамі лічацца пацыенты, урачы, медсёстры, фізіятэрапеўты і сваякі пацыентаў, таму блокі кіравання могуць выкарыстоўвацца як у прафесійных медыцынскіх установах, так і ў дамашніх умовах. Няма ніякіх абмежаванняў у адносінах да папуляцыі пацыентаў. Дзеці і асобы, якія маюць патрэбу ў дапамозе, могуць праходзіць лячэнне пад кірауніцтвам і наглядам спецыяліста.

Паказанні да ўжывання

- Прафілактыка тромбаэмбаліі
- Постстромбафлебітычны сіндром
- Трафічныя язвы
- Вянозны ацёк
- Посттраўматычны ацёк
- Лімфаацёк
- Ліпедэма
- Змяшаныя ацёкі
- Аклузійныя захворванні перыферычных артэрый (пад строгім контролем)
- Парушэнне адчуvalьнасці пры геміплегіі

Супрацьпаказанні

- Дэкампенсаваная сардэчная недастатковасць
- Абшырны тромбафлебіт, трамбоз або падазрэнне на трамбоз
- Рожа
- Цяжкая, недастаткова адкарэктаваная гіпертэнзія
- Вострая траўма мяккіх тканак канечнасцяў
- Нейрапатыя
- Аклузійныя працэсы ў вобласці лімфаадтоку
- Кампартмент-сіндром
- Вострая флегмона

Пабочныя рэакцыі

Нягледзячы на тое, што манжэты прайшлі выпрабаванні ў адпаведнасці з часткамі -1, -5 і -10 стандарту DIN EN ISO 10993 і з'яўляюцца біясумяшчальнымі, у рэдкіх выпадках магчымым з'яўленне наступных рэакцый:

- раздражнення скury;
- алергічных рэакцый.

У такіх выпадках неабходна звязацца да ўрача. Пры ўзнікненні сумнення ў надзявайце манжэты толькі на адзенне.

Шум ад працы сістэмы можа ўспрымацца як слабы шумавы раздражняльнік. Пасля правядзення працэдуры на скury могуць з'яўіцца сляды, якія праходзяць самастойна.

Апавяшчэнні аб ускладненнях

Калі ў сувязі з выкарыстаннем прыбора, апісанага ў гэтай інструкцыі па выкарыстанні, адбываюцца сур'ёзныя інцыдэнты (лятальны канец, сур'ёзнае пагаршэнне стану здароўя), карыстальнік павінен паведаміць пра гэта вытворцу і ў кампетэнтны орган.

У Германіі кампетэнтным органам з'яўляецца

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 53175 Bonn

Тэлефон: +49 (0)228 99 307-0

www.bfarm.de

Інфармацыю аб кампетэнтным органе за межамі Германіі можна атрымаць у ведамстве адпаведнай краіны.

Тэхнічнае абслугоўванне

Прыбор і манжэты не патрабуюць тэхнічнага абслугоўвання. Пацыент або любы іншы аператар не павінны самастойна выконваць работы па тэхнічным абслугоўванні.

Ачыстка

Догляд і ачыстка павінны ажыццяўляцца сухой тканінай (хімічная ачыстка забараняеца). Можна выкарыстоўваць наяўныя ў продажы сродкі для ачысткі.

Дэзінфекцыя

Лячэбныя манжэты неабходна дэзінфіцыраваць пасля выкарыстання, а таксама перад зменай пацыентаў. Пры гэтым выкарыстоўваецца метад дэзінфекцыі шляхам працірання, рэкамендаваны германскім Інстытутам імя Роберта Коха (гл. Liste der vom Robert Koch-Institut geprüften und anerkannten Desinfektionsmittel und -verfahren). Дадатковую інфармацыю і інструкцыі можна знайсці ў нашым інфармацыйным лісце «Указанні па ачыстцы і дэзінфекцыі».

Гарантыя

Вытворца дае двухгадовую гарантыву на прыбор і прылады да яго пры ўмове, што дэфекты выкліканы недахопамі матэрыялу і (або) вытворчым бракам.

Вытворца лічыць сябе адказным за бяспеку, надзеінасць і прадукцыйнасць прыбора толькі ў тых выпадках, калі мадыфікацыя, дааснашчэнне, пераналадка або рамонт выконваюцца асобамі, упаўнаважанымі вытворцам; электраправодка памяшкання, у якім выкарыстоўваецца прыбор, адпавядае прадпісанням Саюза электратэхнікі, электронікі і інфармацыйнай тэхнікі (VDE) і прыбор выкарыстоўваецца ў адпаведнасці з інструкцыяй па выкарыстанні. У выпадку няспраўнасці прыбора неадкладна звярніцесь да фірмы-пастаўшчыка. Пры належнай эксплуатацыі сярэдні тэрмін службы прыбораў і прылад да іх складае 10 гадоў.



Закон аб электрычным і электронным абсталяванні

Правільная ўтылізацыя прыбораў пасля заканчэння тэрміну іх выкарыстання
(адходы электронных прылад)

(у краінах Еўрапейскага саюза і іншых еўрапейскіх краінах з сістэмай
раздзельнага збору адходаў)

Маркірука на вырабе, прыладах і ў спадарожнай дакументацыі паказвае на тое,
што пасля заканчэння тэрміну выкарыстання выраб і прыналежнасці забаронена
выкідваць разам са звычайнімі бытавымі адходамі. Каб пазбегнуць нанясення
шкоды навакольнаму асяроддзю ці здароўю людзей у выніку бескантрольнага
выдалення смецца, утылізуйце гэты прыбор і прылады да яго асобна ад іншых
адходаў. Патэнцыйна забруджаныя манжеты падлягаюць утылізацыі разам са
звычайнімі бытавымі адходамі з адпаведнай паметкай пасля кансультатыў
з вытворцам. Забяспечце належную ўтылізацыю адпрацаванага прыбора
і прылад да яго і зрабіце свой унёсак ва ўстойлівае пайторнае выкарыстанне
матэрыяльных рэсурсаў.

Для атрымання інфармацыі аб тым, куды можна здаць прыбор або прылады
да яго для іх экалагічна бяспечнай утылізацыі пасля заканчэння тэрміну іх
эксплуатацыі, прыватным карыстальнікам трэба звярнуцца да дыstryб'ютара,
у якога набыты выраб, або ў адпаведныя органы ўлады. Камерцыйныя
карыстальнікі павінны звярнуцца да свайго пастаўшчыка і дзеянічаць
у адпаведнасці з умовамі дагавора куплі-продажу. Гэты выраб і электронныя
прылады да яго забаронена ўтылізаваць разам з іншымі прамысловымі адходамі.

Выраб, які адпрацаваў, разглядаецца як адходы электроннага абсталявання,
якія не павінны выкідвацца разам са звычайнімі бытавымі адходамі. Здавайце
выраб у грамадскія арганізацыі па ліквідацыі адходаў.

Умоўныя абазначэнні



Указанне

УВАГА!

Гэты сімвал азначае небяспеку, якая можа прывесці да парушэння стану здароўя, траўм, незваротных фізічных пашкоджанняў або смерці. У гэтых выпадках неабходна строга выконваць прыведзеныя ўказанні па ахове працы і дэйнічаць з асобай асцярожнасцю.



Вытворца



2020

Год выпуску



Выконвайце ўказанні, якія дадзены ў інструкцыі па выкарыстанні.

Для забеспеччэння бяспечнай эксплуатацыі прыбора неабходна цалкам прачытаць інструкцыю па выкарыстанні і зразумець яе змест, паколькі няправільнае выкарыстанне можа быць спалучана з недапушчальнай рызыкай.

LOT

Нумар партыі

SN

Серыйны нумар

IP32

Абарона ад пранікнення цвёрдых цел дыяметрам $\geq 12,5$ мм і абарона ад вады

CE 0197

Маркіроўка CE з ідэнтыфікацыйным нумарам натыфікаванага органа



Пераменны ток



Утылізацыя



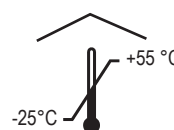
Берагчы ад вільгаці



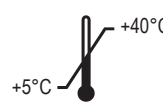
Клас абароны II



Класіфікацыя прылад:
тып BF



Тэмпература навакольнага асяроддзя пры транспарціроўцы і захоўванні. Транспарціроўка і захоўванне па-за прыведзенымі тэмпературнымі дыяпазонамі могуць прывесці да пашкоджання прыбора і тым самым стварыць небяспечную сітуацыю для пацыента, карыстальніка або трэціх асоб.

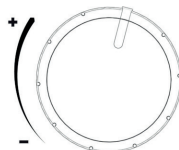


Тэмпература навакольнага асяроддзя пры эксплуатацыі. Эксплуатацыя па-за прыведзенымі тэмпературнымі дыяпазонамі можа прывесці да пашкоджання прыбора і тым самым стварыць небяспечную сітуацыю для пацыента, карыстальніка або трэціх асоб.

Умоўныя абазначэнні

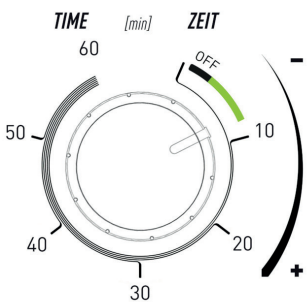
PRESSURE / DRUCK

PRESSURE [mmHg] DRUCK



Настройка ціску на паворотнай ручцы і індикацыя ціску ў дыяпазоне ад 20 да 100 мм рт. ст.

POWER ON / AN



Пераключальнік уключэння/выключэння і наладжванне часу выканання працэдуры ў дыяпазоне ад 10 да 60 хвілін

Тэхнічныя характеристыстыкі

Прыбор **lympho-mat® 300N** прызначаны для выкарыстання ў будынках бытавога прызначэння, якія напрамую падключаны да агульнадаступнай сеткі электрычнага сілкавання.

Для належнай працы прыбора і яго падключэння да электрасеткі выкарыстоўвайце пры неабходнасці адаптар штэпельнай вілкі (не ўваходзіць у камплект пастаўкі), які адпавядае тэхнічным характеристыкам прыбора і адпавядае патрабаванням для пэўнай краіны.

Плаўная настройка ціску ў дыяпазоне ад 20 да 100 мм рт. ст.
(дакладнасць каля 15%)

Класіфікацыя прылад:
рабочая частка тыпу BF –
манжэты лячэбныя



Інтэрвал/паўза, стандартна 15 с

Клас абароны:
Клас абароны II



Намінальнае напружанне	~ 230 В
Намінальная частата	50/60 Гц
Намінальны ток	0,45 А

Пры ўмове штодзённага выкарыстання прыбора на працягу адной гадзіны пры максімальна магчымым узроўні ціску агульнае спажыванне энергіі складае каля 20 кВт·г у год.

Умовы навакольнага асяроддзя пры транспарціроўцы і захоўванні:
Тэмпература ад –25 да +55 °C,
адн. вільготнасць паветра: ад 15 да 93%.

Памеры: Ш – 34 см, В – 14 см, Г – 36 см

Умовы навакольнага асяроддзя для эксплуатацыі:
Тэмпература ад +5 да +40°С,
адн. вільготнасць паветра: ад 15 да 93 %,
атмасферны ціск: 700-1060 гПа

Маса: 5,6 кг

Электрамагнітная сумяшчальнасць (ЭМС)

Прыбор **lympho-mat® 300N** адпавядае патрабаванням да медыцынскіх вырабаў адносна электрамагнітнай сумяшчальнасці згодна са стандартам EN 60601-1-2. Акрамя таго, ён адпавядае патрабаванням да зваротнага ўздзеяння на сетку для медыцынскіх электрычных прылад у адпаведнасці са стандартамі EN 61000-3-2 і EN 61000-3-3.

Калі электрамагнітныя перашкоды ўплываюць на працу прыбора lympha-mat® 300N, гэта можа прывесці да зніжэння эфектуўнасці тэрапіі.

Прыбор lympha-mat® 300N прызначаны для ўжывання ў электрамагнітным асяроддзі, апісаным ніжэй. Пакупнік або карыстальнік lympha-mat® 300N павінен пераканацца, што прыбор выкарыстоўваецца у такім асяроддзі.			
Кіраўніцтва і дэкларацыя вытворцы – эмісія перашкод			
Выпрабаванне на эмісію перашкод		Адпаведнасць	
Радыёчастотныя перашкоды па CISPR 11		Група 1	
Радыёчастотныя перашкоды па CISPR 11		Клас В	
Эмісія гарманічных складнікаў току ў адпаведнасці са стандартам IEC 61000-3-2		Клас А	
Хістніні напружання/флікер у адпаведнасці са стандартам IEC 61000-3-3		Адпавядзе	
Прыбор lympha-mat® 300N прызначаны для выкарыстання ў будынках бытавога прызначэння, якія напрамую падключаны да агульнадаступнай сеткі электрычнага сілавання.			
Выпрабаванні на ўстойлівасць да перашкод		Узровень адпаведнасці патрабаванням устойлівасці да перашкод	
Электрастатычны разрад (ЭСР) у адпаведнасці са стандартам IEC 61000-4-2	+/- 8 кВ – кантактны разрад +/- 15 кВ – паветраны разрад	+/- 8 кВ – кантактны разрад +/- 15 кВ – паветраны разрад	
Электрычнай хуткай переходных пракэзы (пачкі) у адпаведнасці са стандартам IEC 61000-4-4	+/- 2 кВ пры 100 кГц – для ліній электрычнага сілавання	+/- 2 кВ пры 100 кГц – для ліній электрычнага сілавання	
Імпульсныя напружанні/мікрасекундныя імпульсныя перашкоды відлайкай энергіі ў адпаведнасці са стандартам IEC 61000-4-5	+/- 0,5 кВ, +/- 1 кВ пры падачы перашкоды па схеме «провад-провад» +/- 0,5 кВ, +/- 1 кВ, +/- 2 кВ пры падачы перашкоды па схеме «провад-земля»	+/- 0,5 кВ, +/- 1 кВ пры падачы перашкоды па схеме «провад-земля» +/- 0,5 кВ, +/- 1 кВ, +/- 2 кВ пры падачы перашкоды па схеме «провод-земля»	
Правалы напружанні, кароткачасовыя перапаліненні і змены напружання электрасілавання ў адпаведнасці са стандартам IEC 61000-4-11	Правалы напружанні: 0 % У _T ; 1/2 цыкла ў дыяпазоне ад 0 да 315° 0 % У _T , 1 цыкл/170 % У _T ; 25/30 цыкл/аудыафазных Перарыванне напружання: 0 % У _T ; 250/300 цыкл/аудыафазных	Правалы напружанні: 0 % У _T ; 1/2 цыкла ў дыяпазоне ад 0 да 315° 0 % У _T , 1 цыкл/170 % У _T ; 25/30 цыкл/аудыафазных Перарыванне напружання: 0 % У _T ; 250/300 цыкл/аудыафазных	
Магнітнае поле прырмэсовой частоты (50/60 Гц) у адпаведнасці са стандартам IEC 61000-4-8	30 А/м	30 А/м	
Выпрабаванні на ўстойлівасць да перашкод	Выпрабавальны ўзровень па IEC 60601	Узровень адпаведнасці патрабаванням устойлівасці да перашкод	
Кандуктыўныя перашкоды, наведзеныя радыёчастотнымі электрамагнітнымі палімі, у адпаведнасці са стандартам IEC 61000-4-6	3 В у паласе ад 0,15 МГц да 80 МГц, 6 В на частотах, выдзеленых для прырмэсовых, наукоўых і медыцынскіх высокочастотных прылад, і ў радыёаматарскім дыяпазоне ад 0,15 МГц да 80 МГц, амплітудная мадуляцыя глыбінёй 80 % на частоте 1 кГц	6 В _{спредынвадарчыческіх значэнняў} ва ўсім дыяпазоне частот	
Выпрамененая радыёчастотнае электрамагнітнае поле у адпаведнасці са стандартам IEC 61000-4-3	10 В/м; ад 80 МГц да 2,7 ГГц; 80 % (узровень адпаведнасці патрабаванням перашкод/устойлівасці таксама 10 В)	10 В/м; ад 80 МГц да 2,7 ГГц; 80 % (узровень адпаведнасці патрабаванням перашкод/устойлівасці таксама 10 В)	
Па-за межамі паласы ад 150 кГц да 80 МГц напружанасць поля павінна быць меншай за 3 В/м.			
Праванрыя радыёчастоты адпавядваюць наступным радыёслужбам:			
Тэставая частата	Паласа частот (МГц)	Служба	Тэставы ўзровень устойлівасці да перашкод (В/м)
385	380-390	TETRA 400	27
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	28
710			
745	704-787	LTE Band 13, 17	9
780			
810	800-960	GSM 800/900, TETRA 800, IDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	28
870			
930			
1720	1700-1990	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE Band 1, 3, 4, 25; UMTS	28
1845			
1970			
2450	2400-2570	Bluetooth, WLAN 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	28
5240			
5500	5100-5800	WLAN 802.11 a/n	9
5785			

Пакупнік ці карыстальнік прыбора lympha-mat® 300N можа даламагчы прадухіліць электрамагнітныя перашкоды ў мэтах мінімізацыі шкоды. Партатыўнае абсталяванне для радыёчастотнай сувязі, уключаючы яго прыналежнасці, не варта выкарыстоўваць пры адлегласці менш за 30 см ад любой часткі або кабелю прыбора lympha-mat® 300N. Невыкананне гэтага патрабавання можа прывесці да зніжэння прадукцыйнасці.

Выпраўленне непаладак

Непаладка

Прыбор не працуе:

Ці падключаны прыбор да крыніцы сілкавання?

-> Падключыце сеткавы кабель.

Ці ўключаны прыбор?

-> Уключыце прыбор.

Непаладка

Манжэты не надзімаюцца і не здзімаюцца:

Ці падключаны ўсе шлангі да прыбора?

-> Падключыце шлангі.

Ці закрыты заглушкамі раздымы, якія не выкарystоўваюцца?

-> Устаўце заглушку.

Хістанні вынікаў выміярэння ціску:

Не з'яўляецца няспраўнасцю. Прыбор заўжды паказвае бягучы ціск у манжэце.

Прынцып дзеяння прыбора lympha-mat® 300N

Градыентная сістэма **lympha-mat® 300N** выкарыстоўваецца для правядзення тэрапіі, накіраванай на ліквідацыю лімфастазу і вянознага застою. Характэрны рысай прыбора **lympha-mat® 300N** з'яўляецца стварэнне перарывістага ціску. Манжэты дзеянічаюць на канечнасці (рукі, ногі, бёдры, верхнюю частку тулава) перарывістым градыентным ціскам. 12 камер (або 24 камеры) манжэты па чарзе запаўняюцца паветрам, пачынаючы ад ступні або кісці. Пры гэтым ціск, які ствараеца, змяншаецца ў розных дыяпазонах ад першай да апошняй камеры. Такі градыентны ціск для правядзення працэдуры стварае фізіялагічна эфектыўны перапад ціску. Дзякуючы гэтаму забяспечваеца бесперашкодны адток вадкасці пад уздзеяннем ціску, які ствараеца ў камерах з частковым перакрыццём, без зваротнага струменя.



Паветраныя камеры запаўняюцца паветрам датуль, пакуль у самай верхняй камеры не будзе дасягнуты патрабаваны ціск. Затым адбываеца скід ціску адначасова ва ўсіх паветраных камерах, і пасля паўзы цыкл напампоўвання пачынаеца зноў. Перарывістая кампрэсія ўздзеянічна на асобныя пласты тканак і змешчаныя ў іх крываносныя і лімфатычныя сасуды.

У тканках ліквідуюцца застойныя з'явы, адток вянознай крыві і лімфы ўвесел час стымулюеца, паляпшаюцца абмен рэчываў і газаабмен.

Рэкамендацыі па лячэнні

Падчас выканання працэдуры паціент павінен заняць зручную пазіцыю і расслабіцца. Ногі ці рукі паціента, якія падлягаюць лячэнню, можна злёгку прыпадніць для падтрымкі эфекту ад тэрапіі. У пачатку лячэння ціск у манжэце павінен быць нізкім, пры неабходнасці яго можна павялічыць. Пры рэгуляванні ціску (індыкатар «Pressure») неабходна сачыць за тым, каб паціент не адчуваў дыскамфорт або боль. Працэдура павінна быць расслабляльнай і прыемнай.

Тэхнічныя ўказанні па ўводзе ў эксплуатацыю

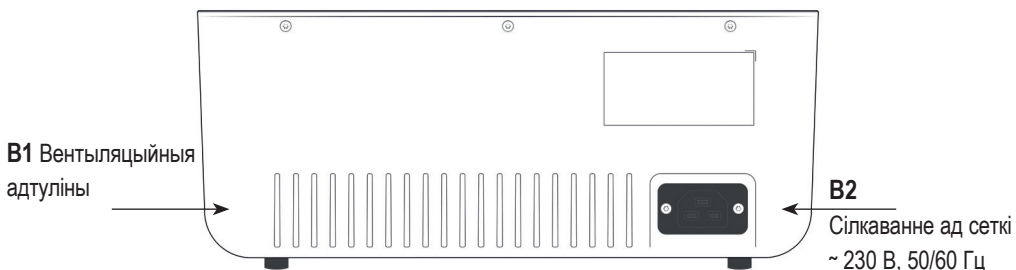
- Выраб гатовы да выкарыстання адразу пасля распакоўкі.
- Выканайце візуальны агляд прыбора на прадмет вонкавых пашкоджанняў.
- Не эксплуатуйце прыбор пры наяўнасці бачных пашкоджанняў.
- Усталойце прыбор на роўную і цвёрдую паверхню, напрыклад на стол.
- Устаўце сеткавы кабель у сеткавы раздым (**B2**) і падключыце да разеткі (крыніцы сілкавання).
- Падключыце прыладу да крыніцы сілкавання, якая адпавядае тэхнічным харектарыстыкам.
- Для належнай працы прыбора і яго падключэння да электрасеткі выкарыстоўвайце пры неабходнасці адаптар штэпельнай вілкі (не ўваходзіць у камплект пастаўкі), які адпавядае тэхнічным харектарыстыкам прыбора і адпавядае патрабаванням для пэўнай краіны.
- Размясціце прыбор такім чынам, каб у экстраннай сітуацыі пацьцент ці аператар маглі адключыць сеткавы кабель падчас лячэння.
- Не закрывайце вентыляцыйныя адтуліны (**B1**) на прыборы тканінай, коўдрай ці іншымі падобнымі рэчамі. Не стаўце прылады адна на адну.
- Не выкарыстоўвайце прыбор у якасці паверхні для захоўвання.
- Зніміце заглушку з адпаведнага раздыму (**A4**) і падключыце манжэту.
- Падключыце манжэты да прыбора (**A4**) і надзеньце іх на канечнасць.
- Пацьцент можа бяспечна карыстацца ўсімі функцыямі прыбора.
- Павярніце таймер (**A3**) па гадзіннікавай стрэлцы і задайце патрэбны час правядзення працэдуры. Цяпер усе індыкатары ўключацца. Па заканчэнні зададзенага часу прыбор аўтаматычна спыняе працэдуру.
- Задайце неабходнае значэнне сярэдняга ціску для правядзення працэдуры з дапамогай рэгулятара ціску (**A2**) і праверце яго па індыкатары ціску.
- Па заканчэнні працэдуры павярніце рэгулятар ціску (**A2**) у пазіцыю «мінімум» (супраць гадзіннікавай стрэлкі).
- Калі неабходна спыніць працэдуру раней зададзенага часу, павярніце таймер (**A3**) у пазіцыю OFF (ВЫКЛ.) (супраць гадзіннікавай стрэлкі).
- Пасля завяршэння працэдуры выміце штэкеры шланга з прыбора для лепшай вентыляцыі манжэт.

Канструкцыя прыбора lympha-mat® 300N

Пярэдняя частка прыбора

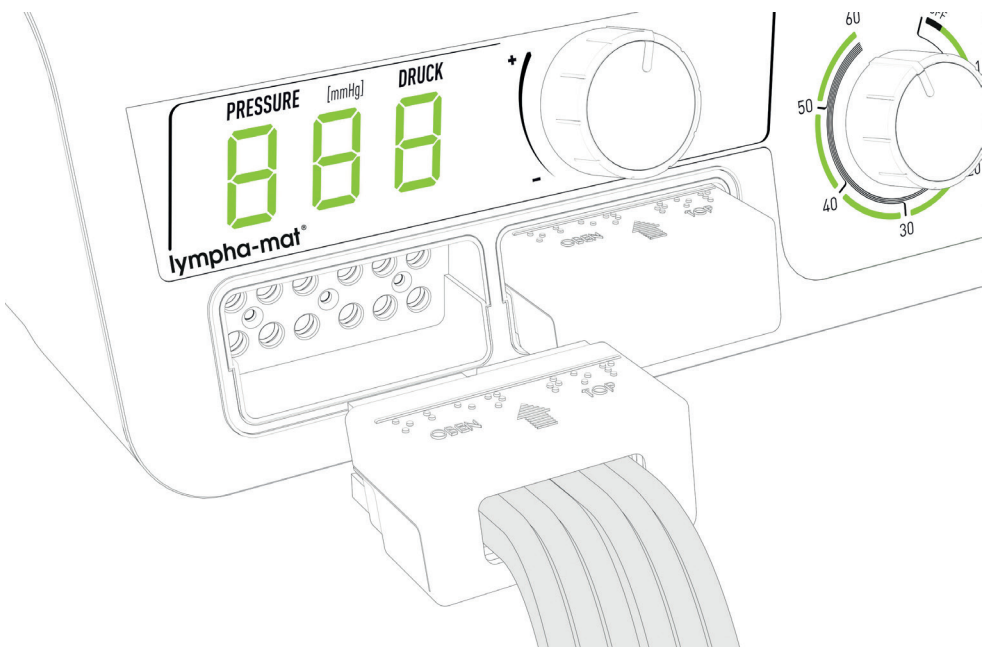


Задняя частка прыбора



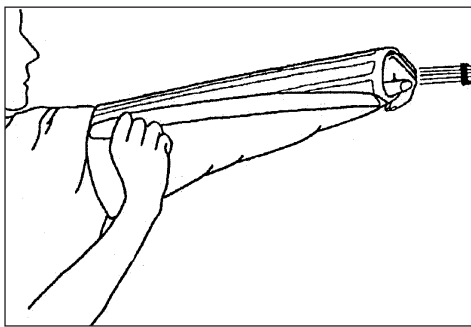
Падключэнне манжэт

- Да прыбора (A4) можна адначасова падключыць дзве манжэты.
- Устаўце штэкеры манжэт у гнёзды для падключэння манжэт (A4).
- Забараняеца перагінаць паветраныя шлангі манжэты, у адваротным выпадку асобныя паветраныя камеры не змогуць запаўняцца паветрам.
- Падчас правядзення працэдуры раздым (A4), які не выкарыстоўваецца, павінен быць зачынены заглушкай, якая ўваходзіць у камплект пастаўкі.



A4 2 гнезды для падключэння манжэт

Працэдура надзявання манжэт



Манжета для рук

Надзеньце манжэту такім чынам, каб было зручна і не ўтвараліся складкі. Па магчымасці выкарыстоўвайце ўсю паверхню зашпількі-ліпучкі, каб яна не адшпілілася падчас правядзення працэдуры. Канал са шлангамі павінен знаходзіцца зонку і быць бачным пры надзяванні манжэты.

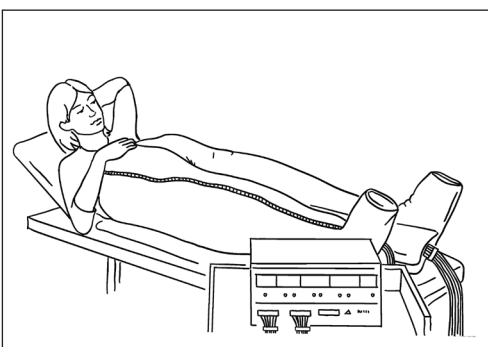
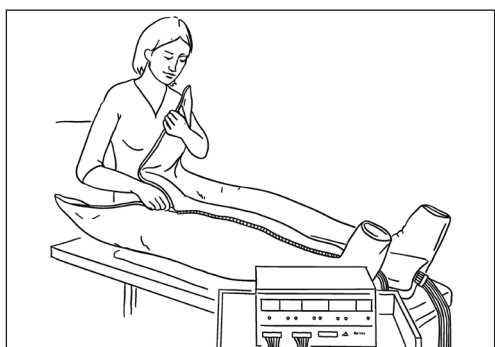
Манжета для ног

Надзеньце манжэту на канечнасць і цалкам зашпіліце «маланку». Зашпілька-ліпучка прадухіляе выпадковае расшпільванне «маланкі». «Маланка» не павінна расшпільвацца пад ціскам.



Кампрэсійныя штаны

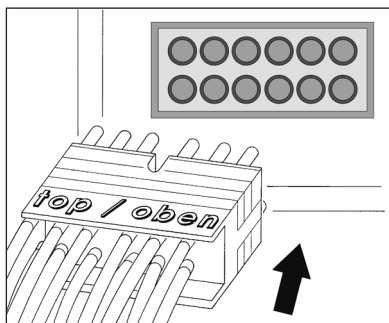
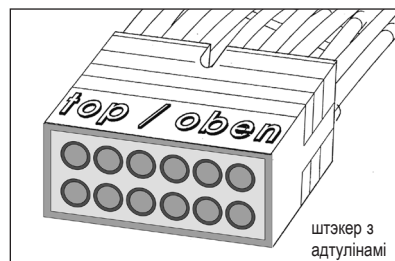
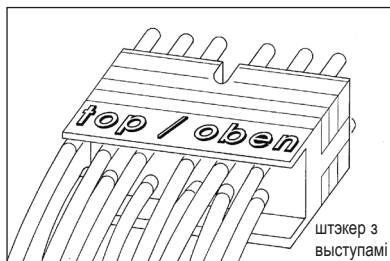
Поўнасцю зашпіліце зашпільку-«маланку».



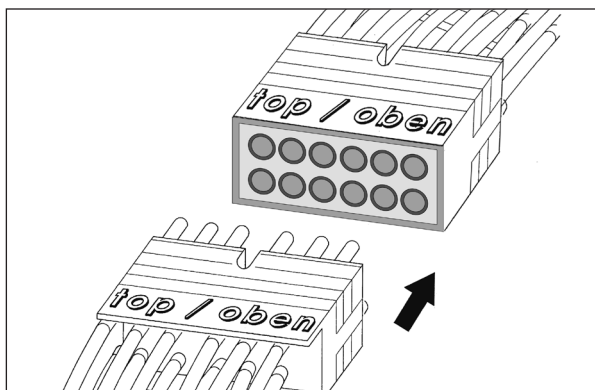
Падключэнне падаўжальнікаў шлангаў lympha-mat®

Для ўсіх манжэт тыпу lympha-mat прадугледжаны падаўжальнік шлангаў, які можна размясціць паміж блокамі кіравання і манжэтай. Дзякуючы гэтаму агульная даўжыня злучэння паміж блокамі кіравання і манжэтай павялічваецца на 2 м.

Падаўжальнік шлангаў мае штэker з выступамі і штэker з адтулінамі.



Штэker з выступамі падключаецца да злучальных гнёздаў на блоку кіравання. Звярніце ўвагу на маркіроўкі «top» («верх») і «bottom» («ніз») на штэкеры шланга.



Штэker з адтулінамі падключаецца да канца шланга манжэты. Звярніце ўвагу на маркіроўкі «top» («верх») і «bottom» («ніз») на абодвух штэкерах шланга і злучайце іх такім чынам, каб гэтыя маркіроўкі супадалі.

Выкарыстанне пашыральнай устаўкі

Пашыральная ўстаўка

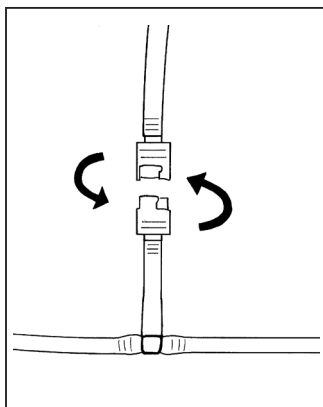
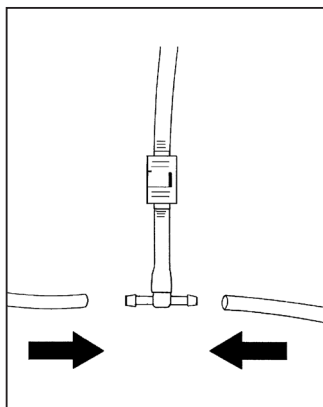
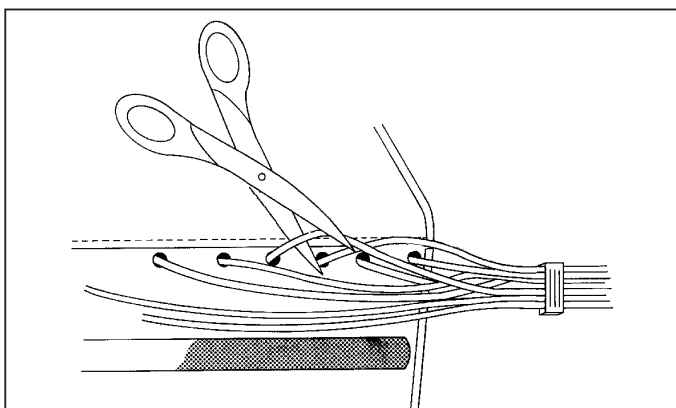
Пашыральная ўстаўка дазваляе павялічыць акружнасць манжеты для ног/кампрэсійных штаноў на 13 см. Яна мацуецца з дапамогай бакавых зашпілек («маланак»).

Указанні па ўсталёўцы

Усталёўка пашыральнай устаўкі ажыццяўляецца наступным чынам:

Адкрыце бакавую накрыўку на манжэце, каб быў бачны шлангавыя злучэнні.

Разрэзце шланг 4-й паветранай камеры ў пазначаным месцы (чорная лінія) і далучыце злучальную дэталь пашыральнай устаўкі.



Каб зняць пашыральную ўстаўку, адключыце яе на шлангавай муфце.

Манжэты і іншыя прылады

Манжэта для ног

з 12 паветранымі камерамі

Памер M

Абхват бёдзер да 75 см
даўжыня 85 см

Нумар артыкула 1220

Памер M – укарочаная

Абхват бёдзер да 75 см
даўжыня 72 см

Нумар артыкула 1221

Памер L

Абхват бёдзер да 88 см
даўжыня 85 см

Нумар артыкула 1230

Памер L – укарочаная

Абхват бёдзер да 88 см
даўжыня 72 см

Нумар артыкула 1231

Пашыральная ўстаўка да

манжэты для ног з адной
паветранай камерай

Павелічэнне акружнасці на 13 см

Нумар артыкула 1240

Пашыральная ўстаўка да

ўкарочанай манжэты для ног
з адной паветранай камерай

Павелічэнне акружнасці на 13 см

Нумар артыкула 1241

Манжэта для рук

с 12 паветранымі камерамі

Абхват пляча да 58 см

Даўжыня 71 см

Нумар артыкула 1250

Кампрэсійная куртка

з 24 паветранымі камерамі
Абхват жывата да 134 см,
абхват пляча да 55 см

Нумар артыкула 1180

Левая палова кампрэсійной курткі з балеро

з 12 паветранымі камерамі
Абхват жывата да 134 см,
абхват пляча да 55 см

Нумар артыкула 1181

Правая палова кампрэсійной курткі з балеро

з 12 паветранымі камерамі
Абхват жывата да 134 см,
абхват пляча да 55 см

Нумар артыкула 1182

Пашыральная ўстаўка для спіны

Павелічэнне акружнасці на 13 см
Нумар артыкула 1185

Пашыральная ўстаўка для рукі

Павелічэнне акружнасці на 10 см
Нумар артыкула 1190

Пашыральная ўстаўка для

пярэдняй часткі

Павелічэнне акружнасці на 13 см
Нумар артыкула 1195

Кампрэсійныя штаны

з 24 паветранымі камерамі
Абхват бёдзер да 145 см,
абхват пляча да 83 см

Нумар артыкула 1260

Кампрэсійныя штаны памеру S

з 24 паветранымі камерамі
Абхват бёдзер да 131 см,
абхват пляча да 75 см

Нумар артыкула 1261

Пашыральная ўстаўка для

кампрэсійных штаноў с дадатковай
паветранай камерай Павелічэнне
акружнасці на 13 см

Нумар артыкула 1265

Пашыральная ўстаўка для

кампрэсійных штаноў памеру S
с дадатковай паветранай камерай
Павелічэнне акружнасці на 13 см
Нумар артыкула 1266

Пояс для штаноў і курткі

Для ўзмацнення ціску ў вобласці
жывата

Нумар артыкула 1280

Падаўжальнік шлангаў

для любых 12-камерных манжэт
Даўжыня 2 м

Нумар артыкула 1290

Абшэўкі выраблены з простай
у дэглядзе нейлонавай/

поліўрэтанавай тканіны.

Выкарыстоўвайце толькі адобранныя
вытворцам лініі падачы.

Заувагі



Bösl Medizintechnik GmbH
Gut-Knapp-Straße 14
D-52080 Aachen, GERMANY
Телефон: +49(0)2405 / 6 93 90 – 00
Факс: +49(0)2405 / 6 93 90 – 10
Адрес эл. почты: info@boesl-med.de
www.boesl-med.de

Made in Germany

