

Bruksanvisning

IOPI® ANSLUTNINGSSLANG

REF 5-0001

IOPI® anslutnings slang är en godkänd komponent för användning endast med IOPI®-systemet. Läs noga igenom användarhandboken för IOPI®, som medföljer IOPI®-systemet, innan den här komponenten används.

INDIKATIONER

IOPI® anslutnings slang är avsedd för användning med IOPI® Pro (modell 3.1).

IOPI® Pro (modell 3.1) används av sjukvårdspersonal för att mäta, utvärdera och öka styrkan och uthålligheten i tungan och läpparna hos patienter med oralmotoriska störningar, inklusive dysfagi, dysartri och obstruktiv sömnapné.

IOPI® Pro är avsedd för klinisk användning av sjukvårdspersonal.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

- **FÖRSIKTIGHET!** Förvaras oåtkomligt för barn. Anslutnings slangens smådelar utgör en sväljnings- och kvävningrisk för små barn.
- **FÖRSIKTIGHET!** Rengör anslutnings slangen före och efter varje användning. Detta är nödvändigt för att undvika smittöverföring.
- **FÖRSIKTIGHET!** Återanvänd **inte** anslutnings slangen om den kommer i kontakt med kroppsvätskor. Om så sker kan patienten exponeras för bakterier eller virus vilket kan orsaka sjukdom.

SKÖTSELANVISNINGAR

RENGÖRING

1. Utsidan av anslutnings slangen kan rengöras med en bakteriedödande duk.
2. För **inte** in vatten eller någon annan vätska i anslutnings slangen. Om så sker kan det leda till felaktiga tryckvärden.

FÖRVARING

Förvaras i en ren, torr och tillsluten behållare och skyddad mot direkt solljus mellan användningstillfällena.

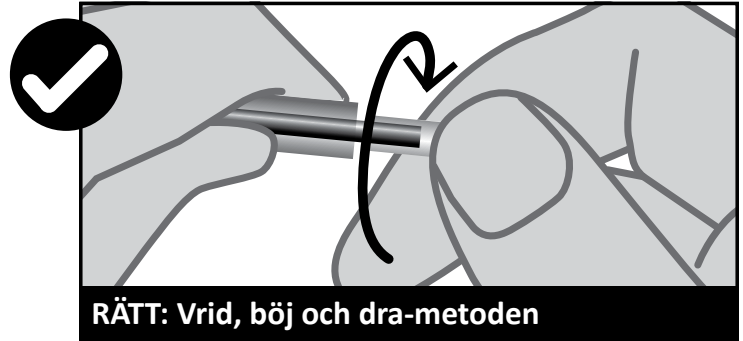
KASSERING

Kassera anslutnings slangen om plastslangen rivs sönder, metallstiftet lossnar från slangens eller om den uppvisar andra tecken på förslitning eller försämring.

Kasseras som medicinskt avfall och oåtkomligt för barn.

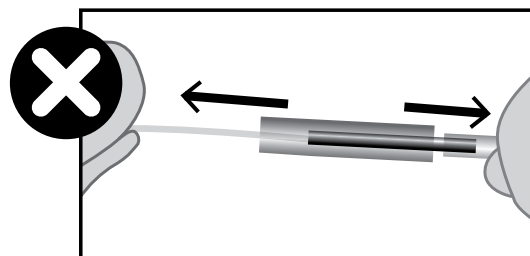
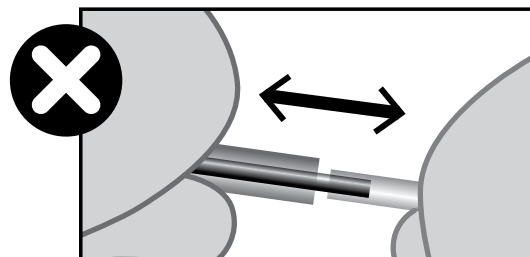
BRUKSANVISNING

1. Anslut anslutnings slangens icke-metalliska slangände till tryckgångsporten [] på IOPI®-enheten.
2. Anslut anslutnings slangens metallände till tungbulbens slang.
3. För att koppla bort anslutnings slangens från tungbulbens slang, **håll i den tjockare slangens och dra försiktigt isär samtidigt som du vrider och böjer tungbulbens slang** så att lufttätningen bryts.



A. Greppa den tjocka delen av anslutnings slangens med ena handen.

B. Vrid tungbulbens slang med den andra handen samtidigt som du varsamt böjer och drar för att koppla isär.










4. Koppla bort anslutnings slangens från tryckgångsporten [] genom att fatta tag i den tjockare delen av slangens och försiktigt dra bort anslutnings slangens från enheten.

BESTÄLLNINGSPÅSÖKNING


Artikelnummer för beställning PN 5-0001

IOPI®-ikoner

SYMBOL	BENÄMNING	BESKRIVNING	REFERENS ¹
	Katalognummer	Anger tillverkarens referensnummer så att den medicintekniska produkten kan identifieras	ISO 15223-1, klausul 5.1.6
	Partinummer	Anger tillverkarens partinummer så att partiet kan identifieras	ISO 15223-1, klausul 5.1.5
	Utgångsdatum	Anger det datum efter vilket den medicintekniska produkten inte ska användas	ISO 15223-1, klausul 5.1.4
	Tillverkare	Anger tillverkaren av den medicintekniska produkten	ISO 15223-1, klausul 5.1.1
	Skyddas mot solljus	Anger en medicinteknisk produkt som behöver skyddas mot ljuskällor	ISO 15223-1, klausul 5.3.2
	Se instruktionshandboken	Anger att instruktionshandboken måste läsas	ISO 7010-M002
	Bedömd för överensstämmelse i Storbritannien	Anger teknisk överensstämmelse i Storbritannien	Förordning (EG) nr 765/2008 bilaga 2

1. Använda standarder: BS EN ISO 15223-1:2021, *Medicintekniska produkter – Symboler att användas vid märkning av produkt och information till användare*. ISO 7010:2019, *Grafiska symboler – Varselfärger och varselskyltar – Registrerade varselsignaler*.

Tekniska specifikationer

INDIKATIONER:	IOPI® anslutnings slang är avsedd för användning med IOPI® Pro (modell 3.1). IOPI® Pro (modell 3.1) används av sjukvårdspersonal för att mäta, utvärdera och öka styrkan och uthålligheten i tungan och läpparna hos patienter med oralmotoriska störningar, inklusive dysfagi, dysartri och obstruktiv sömnapné. IOPI® Pro är avsedd för klinisk användning av sjukvårdspersonal.
MÅTT:	
Längd	68 cm
Diameter, änden	5 mm
Diameter, mitten	1,5 mm
Vikt	2,3 g
DRIFT:	
Temperatur	5 °C till 40 °C (41 °F till 104 °F)
Luftfuktighet	15 % till 93 % relativ luftfuktighet
Lufttryck	70 kPa till 106 kPa
FÖRVARING/TRANSPORT:	
Temperatur	-25 °C till 65 °C (-13 °F till 149 °F)
Luftfuktighet	10 % till 93 % relativ luftfuktighet
Lufttryck	70 kPa till 106 kPa
TILLVERKARE:	
	IOPI® Medical LLC 18500 156th Ave NE, STE 104 Woodinville, WA 98072 USA Tel: +1 (425) 549-0139
AUSTRALIENSISK SPONSOR:	
	EMERGO AUSTRALIA Level 20 Tower II Darling Park, 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Australien
ANSVARIG PERSON I STORBRIANNIEN:	
	SEVERN HEALTHCARE TECHNOLOGIES LTD. 42 Kingfisher Court, Hambridge Rd. Newbury, Berkshire RG14 5SJ Storbritannien