

Gebruiksaanwijzing

IOPI®-VERBINDINGSSLANG

REF 5-0001

De IOPI®-verbindingslang is een goedgekeurd onderdeel dat uitsluitend met het IOPI®-systeem mag worden gebruikt. Lees de IOPI®-gebruikershandleiding die samen met het IOPI®-systeem wordt geleverd aandachtig door voordat u dit onderdeel gaat gebruiken.

INDICATIES VOOR GEBRUIK

De IOPI®-verbindingslang is bedoeld voor gebruik met de IOPI® Pro (model 3.1).

De IOPI® Pro (model 3.1) wordt door zorgprofessionals gebruikt om de sterkte en het uithoudingsvermogen van de tong en lip te meten, te beoordelen en te verbeteren bij patiënten met mondmotorische stoornissen, waaronder dysfagie, dysarthrie en obstructieve slaapapneu.

De IOPI® Pro is bedoeld voor klinisch gebruik door zorgprofessionals.

VOORZORGSMAATREGELEN

- LET OP: Buiten bereik van kinderen houden. De verbindingslang bevat kleine onderdelen die een inslik- of verstikkingsgevaar vormen voor jonge kinderen.
- LET OP: Reinig de verbindingslang vóór en na ieder gebruik. Dit is noodzakelijk om kruisbesmetting te voorkomen.
- LET OP: Gebruik de verbindingslang **niet** opnieuw als deze in contact is gekomen met lichaamsvloeistoffen. Dit kan de patiënt blootstellen aan bacteriën of virussen en leiden tot ziekte.

VERZORGINGSINSTRUCTIES

REINIGEN

1. De buitenzijde van de verbindingslang kan worden schoongemaakt met een kiemdodend doekje.
2. **Voorkom** dat water of andere vloeistoffen in de verbindingslang terechtkomen, omdat dit kan leiden tot onjuiste drukwaarden.

OPSLAG

Bewaar de verbindingslang wanneer deze niet wordt gebruikt in een schone, droge en afgesloten bak uit de buurt van direct zonlicht.

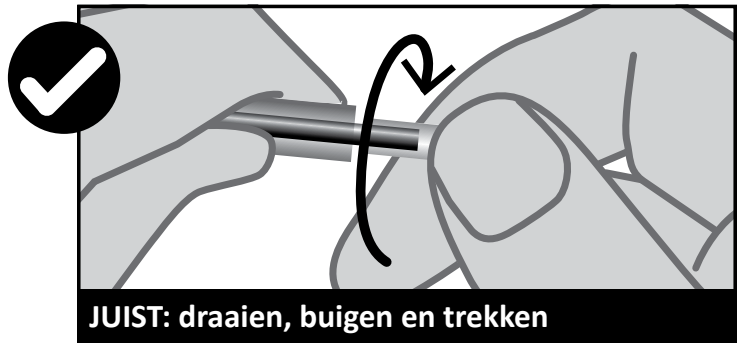
AFVOEREN

Voer de verbindingslang af als de plastic slang is gescheurd, als de metalen pen is losgekomen van de slang of als de slang tekenen van veroudering of verslechtering vertoont.

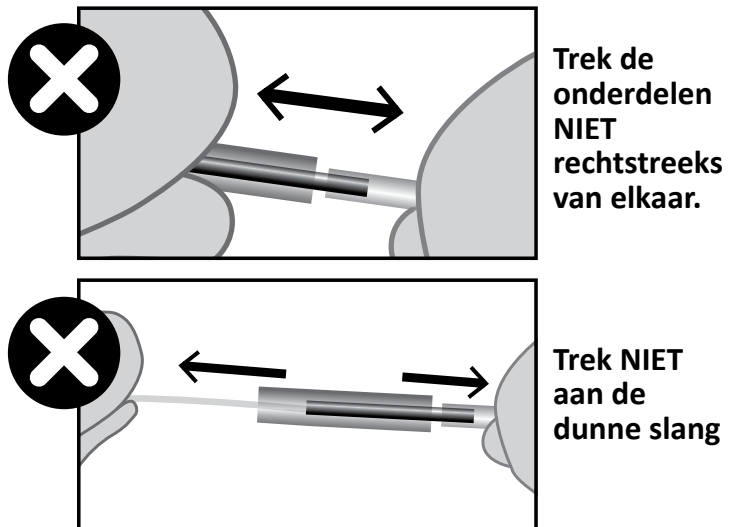
Afvoeren als medisch afval en buiten bereik van kinderen.

GEBRUIKSAANWIJZING

1. Sluit het niet metalen uiteinde van de verbindingslang aan op de druk-in-poort [↔] op het IOPI®-hulpmiddel.
2. Sluit het metalen uiteinde van de verbindingslang aan op de slang van de tongbulb.
3. Om de verbindingslang los te maken van de slang van de tongbulb, **houdt u de dikkere slang vast en trekt u de onderdelen voorzichtig uit elkaar terwijl u de slang van de tongbulb draait en buigt** om de luchtdichting op te heffen.



- A. Pak het dikke gedeelte van de verbindingslang met één hand vast.
- B. Draai de slang van de tongbulb met de andere hand terwijl u deze voorzichtig buigt en lostrekt.










4. Om de verbindingslang los te maken van de druk-in-poort [↔], pakt u het dikkere gedeelte van de slang vast en trekt u de verbindingslang voorzichtig weg van het hulpmiddel.

INFORMATIE OVER NABESTELLINGEN


ON 5-0001 nabestellen

IOPI®-pictogrammen

SYMBOOL	TITEL	BESCHRIJVING	REFERENTIE ¹
	Catalogusnummer	Geeft het referentienummer van de fabrikant aan zodat het medische hulpmiddel kan worden geïdentificeerd	ISO 15223-1, clause 5.1.6
	Lotnummer	Geeft het lotnummer van de fabrikant aan zodat het medische hulpmiddel kan worden geïdentificeerd	ISO 15223-1, clause 5.1.5
	Uiterste gebruiksdatum	Geeft de datum aan waarna het medische hulpmiddel niet meer mag worden gebruikt	ISO 15223-1, clause 5.1.4
	Fabrikant	Geeft de fabrikant van het medische hulpmiddel aan	ISO 15223-1, clause 5.1.1
	Beschermen tegen zonlicht	Geeft een medisch hulpmiddel aan dat moet worden beschermd tegen lichtbronnen	ISO 15223-1, clause 5.3.2
	Raadpleeg de instructiehandleiding	Geeft aan dat de instructiehandleiding moet worden gelezen	ISO 7010-M002
	Conformiteit voor VK beoordeeld	Geeft technische conformiteit binnen het VK aan	Verordening (EC) nr. 765/2008 Bijlage 2

1. Gebruikte normen: BS EN ISO 15223-1:2021, *Medische hulpmiddelen - Symbolen voor het gebruik met informatievoorziening door de fabrikant*. ISO 7010:2019, *Grafische symbolen - Veiligheidskleuren en -tekens - Geregistreerde veiligheidstekens*.

Technische specificaties

INDICATIES VOOR GEBRUIK:	De IOPI®-verbindingsslang is bedoeld voor gebruik met de IOPI® Pro (model 3.1). De IOPI® Pro (model 3.1) wordt door zorgprofessionals gebruikt om de sterkte en het uithoudingsvermogen van de tong en lip te meten, te beoordelen en te verbeteren bij patiënten met mondmotorische stoornissen, waaronder dysfagie, dysarthrie en obstructieve slaapapneu. De IOPI® Pro is bedoeld voor klinisch gebruik door zorgprofessionals.
AFMETINGEN:	
Lengte	68 cm
Diameter uiteinde	5 mm
Diameter midden	1,5 mm
Gewicht	2,3 g
GEBRUIK:	
Temperatuur	5 °C tot 40 °C
Luchtvochtigheid	15% tot 93% relatieve luchtvochtigheid
Atmosferische druk	70 kPa tot 106 kPa
OPSLAG/TRANSPORT:	
Temperatuur	-25 °C tot 65 °C
Luchtvochtigheid	10% tot 93% relatieve luchtvochtigheid
Atmosferische druk	70 kPa tot 106 kPa
FABRIKANT:	
	IOPI® Medical LLC 18500 156th Ave NE, STE 104 Woodinville, WA 98072 VS Tel: +1 (425) 549-0139
AUSTRALISCHE SPONSOR:	
	EMERGO AUSTRALIA Level 20 Tower II Darling Park, 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Australië
VERANTWOORDELIJKE VK:	
	SEVERN HEALTHCARE TECHNOLOGIES LTD. 42 Kingfisher Court, Hambridge Rd. Newbury, Berkshire RG14 5SJ Verenigd Koninkrijk