

Οδηγίες χρήσης

ΙΟΡΙ® ΣΩΛΗΝΑΣ ΣΥΝΔΕΣΗΣ

REF 5-0001

Ο σωλήνας σύνδεσης ΙΟΡΙ® είναι ένα εγκεκριμένο εξάρτημα που προορίζεται για χρήση αποκλειστικά με το σύστημα ΙΟΡΙ®. Παρακαλούμε διαβάστε προσεκτικά το Εγχειρίδιο χρήστη ΙΟΡΙ®, που παρέχεται μαζί με το σύστημα ΙΟΡΙ®, πριν χρησιμοποιήσετε αυτό το εξάρτημα.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ

Ο σωλήνας σύνδεσης ΙΟΡΙ® προορίζεται για χρήση με το ΙΟΡΙ® Pro (Μοντέλο 3.1).

Το ΙΟΡΙ® Pro (Μοντέλο 3.1) χρησιμοποιείται από επαγγελματίες υγείας για τη μέτρηση, την αξιολόγηση και την αύξηση της ισχύος και της αντοχής της γλώσσας και των χειλιών σε ασθενείς με διαταραχές της στοματικής κινητικότητας, όπως δυσφαγία, δυσαρθρία και αποφρακτική υπνική άπνοια.

Το ΙΟΡΙ® Pro προορίζεται για κλινική χρήση από επαγγελματίες υγείας.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- ΠΡΟΣΟΧΗ: Φυλάσσεται μακριά από παιδιά. Τα μικρά εξαρτήματα του σωλήνα σύνδεσης ενέχουν κίνδυνο κατάποσης ή πνιγμού για τα μικρά παιδιά.
- ΠΡΟΣΟΧΗ: Καθαρίζετε τον σωλήνα σύνδεσης πριν και μετά από κάθε χρήση. Αυτό είναι απαραίτητο για την αποφυγή διασταυρούμενης μόλυνσης.
- ΠΡΟΣΟΧΗ: **Μην** επαναχρησιμοποιείτε τον σωλήνα σύνδεσης εάν έρθει σε επαφή με σωματικά υγρά. Αυτό θα μπορούσε να οδηγήσει σε έκθεση του ασθενούς σε βακτήρια ή ιούς, με αποτέλεσμα την εμφάνιση ασθένειας.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΦΡΟΝΤΙΔΑΣ

ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ

1. Το εξωτερικό του σωλήνα σύνδεσης μπορεί να καθαριστεί με ένα αντισηπτικό πανί.
2. **Μην** εισάγετε νερό ή οποιοδήποτε άλλο υγρό στον σωλήνα σύνδεσης, καθώς αυτό μπορεί να οδηγήσει σε ανακριβείς μετρήσεις πίεσης.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ

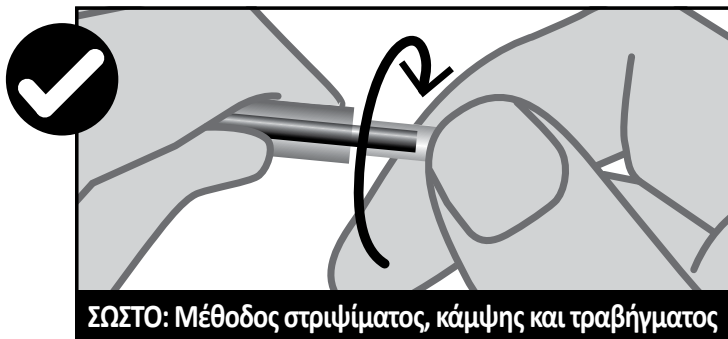
Μεταξύ των χρήσεων, αποθηκεύστε το σε καθαρό, στεγνό, σφραγισμένο δοχείο, μακριά από το άμεσο ηλιακό φως.

ΑΠΟΡΡΙΨΗ

Απορρίψτε τον σωλήνα σύνδεσης εάν η πλαστική σωλήνωση σκιστεί, ο μεταλλικός πείρος αποκολληθεί από τη σωλήνωση ή εμφανίσει άλλα σημάδια γήρανσης ή φθοράς. Απορρίψτε ως ιατρικά απόβλητα και μακριά από παιδιά.

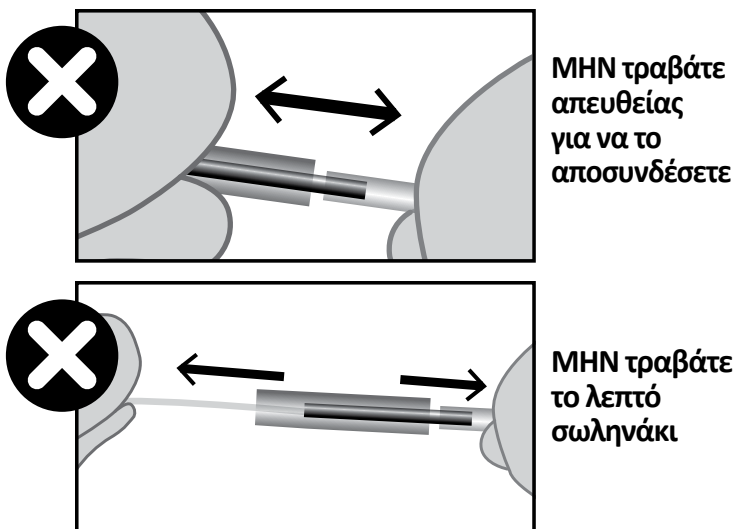
ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

1. Συνδέστε το μη μεταλλικό άκρο της σωλήνωσης του σωλήνα σύνδεσης στη θύρα εισόδου Πίεσης [] της προϊόντος ΙΟΡΙ®.
2. Συνδέστε το μεταλλικό άκρο του σωλήνα σύνδεσης με τη σωλήνωση του αεροθαλάμου γλώσσας.
3. Για να αποσυνδέσετε τον σωλήνα σύνδεσης από τη σωλήνωση του αεροθαλάμου γλώσσας, **κρατήστε την παχύτερη σωλήνωση και τραβήξτε απαλά προς τα έξω, ενώ στρίβετε και λυγίζετε τη σωλήνωση του αεροθαλάμου γλώσσας** για να διαρραγεί η στεγανοποίηση αέρα.



A. Πιάστε το παχύ τμήμα της σωλήνωσης του σωλήνα σύνδεσης με το ένα χέρι.

B. Με την άλλη πλευρά, στρίψτε τη σωλήνωση του αεροθαλάμου γλώσσας, ενώ το λυγίζετε και το τραβάτε απαλά για να το αποσυνδέσετε.



4. Για να αποσυνδέσετε τον σωλήνα σύνδεσης από τη θύρα εισόδου Πίεσης [], πιάστε το παχύτερο τμήμα της σωλήνωσης και τραβήξτε απαλά τον σωλήνα σύνδεσης μακριά από το προϊόν.

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΝΑΝΕΩΣΗ ΤΗΣ ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑΣ

Ανανέωση παραγγελίας Αρ. εξαρτήματος 5-0001

Εικονίδια του IOPI®

ΣΥΜΒΟΛΟ	ΤΙΤΛΟΣ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	ΑΝΑΦΟΡΑ ¹
	Αριθμός καταλόγου	Υποδεικνύει τον αριθμό αναφοράς του κατασκευαστή, ώστε να είναι δυνατή η αναγνώριση του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	ISO 15223-1, Όρος 5.1.6
	Αριθμός παρτίδας	Υποδεικνύει τον αριθμό παρτίδας του κατασκευαστή, ώστε να είναι δυνατή η αναγνώριση της παρτίδας.	ISO 15223-1, Όρος 5.1.5
	Ημερομηνία λήξης	Υποδεικνύει την ημερομηνία μετά από την οποία το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται.	ISO 15223-1, Όρος 5.1.4
	Κατασκευαστής	Υποδεικνύει τον κατασκευαστή του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.	ISO 15223-1, Όρος 5.1.1
	Αποφεύγετε την έκθεση στον ήλιο	Υποδεικνύει ιατροτεχνολογικό προϊόν που χρειάζεται προστασία από πηγές φωτός.	ISO 15223-1, Όρος 5.3.2
	Ανατρέξτε στο εγχειρίδιο οδηγιών	Υποδεικνύει ότι πρέπει να διαβάσετε το εγχειρίδιο οδηγιών.	ISO 7010-M002
	Αξιολογημένη συμμόρφωση για το Ηνωμένο Βασίλειο	Σημαίνει τεχνική συμμόρφωση για το Ηνωμένο Βασίλειο.	Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 765/2008 Παράρτημα 2

1. Χρησιμοποιούμενα πρότυπα: BS EN ISO 15223-1:2021, Ιατροτεχνολογικά προϊόντα – Σύμβολα που πρέπει να χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχονται από τον κατασκευαστή. ISO 7010:2019, Γραφικά σύμβολα – Χρώματα και σήματα ασφαλείας – Καταχωρημένα σήματα ασφαλείας.

Τεχνικές προδιαγραφές

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΧΡΗΣΗΣ:	Ο σωλήνας σύνδεσης IOPI® προορίζεται για χρήση με το IOPI® Pro (Μοντέλο 3.1). Το IOPI® Pro (Μοντέλο 3.1) χρησιμοποιείται από επαγγελματίες υγείας για τη μέτρηση, την αξιολόγηση και την αύξηση της ισχύος και της αντοχής της γλώσσας και των χειλιών σε ασθενείς με διαταραχές της στοματικής κινητικότητας, όπως δυσφαγία, δυσαρθρία και αποφρακτική υπνική άπνοια. Το IOPI® Pro προορίζεται για κλινική χρήση από επαγγελματίες υγείας.
ΔΙΑΣΤΑΣΕΙΣ:	
Μήκος	68 cm
Διάμετρος άκρου	5 mm
Διάμετρος στη μέση	1,5 mm
Βάρος	2,3 g
ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑ:	
Θερμοκρασία	5°C έως 40°C (41°F έως 104°F)
Υγρασία	15% έως 93% σχετική υγρασία
Ατμοσφαιρική πίεση	70 kPa έως 106 kPa
ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ/ΜΕΤΑΦΟΡΑ:	
Θερμοκρασία	-25 °C έως 65 °C (-13 °F έως 149 °F)
Υγρασία	10% έως 93% σχετική υγρασία
Ατμοσφαιρική πίεση	70 kPa έως 106 kPa
ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ:	
	IOPI® Medical LLC 18500 156th Ave NE, STE 104 Woodinville, WA 98072 Η.Π.Α. Τηλ.: +1 (425) 549-0139
ΧΟΡΗΓΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΥΣΤΡΑΛΙΑ:	
	EMERGO AUSTRALIA Level 20 Tower II Darling Park, 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Αυστραλία
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΤΟ ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ:	
	SEVERN HEALTHCARE TECHNOLOGIES LTD. 42 Kingfisher Court, Hambridge Rd. Newbury, Berkshire RG14 5SJ Ηνωμένο Βασίλειο