

## Návod k použití

### PROPOJOVACÍ HADIČKA IOPI®

REF 5-0001

Propojovací hadička IOPI® je součást schválená pro používání pouze se systémem IOPI®. Před používáním této součásti si prosím pozorně přečtěte uživatelskou příručku IOPI® dodávanou se systémem IOPI®.

#### INDIKACE PRO POUŽITÍ

Propojovací hadička IOPI® je určena k použití s IOPI® Pro (Model 3.1).

IOPI® Pro (Model 3.1) používají odborníci ve zdravotnictví k měření, vyhodnocování a zvyšování síly a vytrvalosti jazyka a rtů u pacientů s oromotorickými poruchami včetně dysfagie, dysartrie a obstrukční spánkové apnoe.

IOPI® Pro je určen pro klinické použití odborníky ve zdravotnictví.

#### BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

- **UPOZORNĚNÍ:** Uchovávejte mimo dosah dětí. Malé díly propojovací hadičky představují riziko spolknutí nebo udušení u malých dětí.
- **UPOZORNĚNÍ:** Propojovací hadičku před každým použitím i po něm očistěte. Je to nezbytné k prevenci křížové kontaminace.
- **UPOZORNĚNÍ:** **Nepoužívejte** propojovací hadičku opakovaně, pokud přijde do styku s tělesnými tekutinami. Mohlo by to způsobit vystavení pacienta bakteriím nebo virům, což by mohlo vést k onemocnění.

#### POKYNY PRO PÉČI

##### ČIŠTĚNÍ

1. Vnější povrch propojovací hadičky lze čistit navlhčeným germicidním ubrouskem.
2. **Nevpouštějte** vodu ani žádnou jinou tekutinu do propojovací hadičky; mohlo by to vést k nepřesným měřením tlaku.

##### SKLADOVÁNÍ


Mezi jednotlivými použitími ji skladujte v čisté suché uzavřené nádobě na místě chráněném před přímým slunečním zářením.

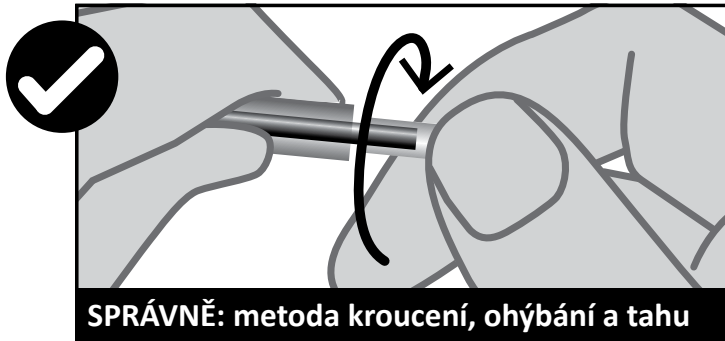
##### LIKVIDACE

Pokud se plastová propojovací hadička protrhne, kovový hrot se oddělí od hadičky nebo jsou zřejmé jiné známky stárnutí či znehodnocení, hadičku zlikvidujte.

Likvidujte jako zdravotnický odpad, a to mimo dosah dětí.

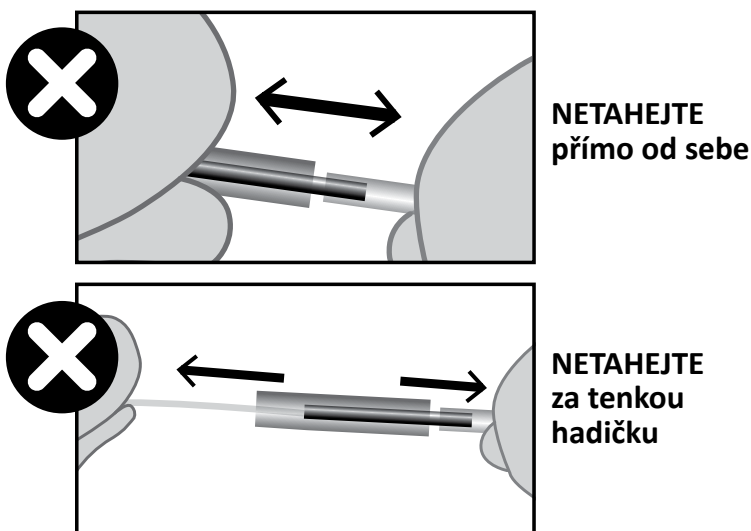
## NÁVOD K POUŽITÍ


1. Nekovový konec propojovací hadičky připojte k portu Pressure In (Vstupní tlak) [  ] na IOPI®.
2. Kovový konec propojovací hadičky připojte k hadičce balonku.
3. Chcete-li odpojit propojovací hadičku od hadičky balonku, **uchopte tlustší část hadičky a za současného kroucení a ohýbání opatrně zatáhněte za hadičku balonku** tak, aby se uvolnila.



A. Jednou rukou uchopte tlustší část propojovací hadičky.

B. Druhou rukou kroužte hadičkou balonku za současného lehkého ohýbání a tahu, čímž ji odpojíte.










4. Chcete-li odpojit propojovací hadičku od portu Pressure In (Vstupní tlak) [  ], uchopte tlustší část hadičky a opatrně ji stáhněte z prostředku.

## INFORMACE PRO OPAKOVANÉ OBJEDNÁVKY


Opakovaná objednávka PN 5-0001

## Piktogramy IOPI®

SYMBOL	NÁZEV	POPIS	ODKAZ <sup>1</sup>
	Katalogové číslo	Označuje katalogové číslo výrobce pro identifikaci zdravotnického prostředku.	ISO 15223-1, část 5.1.6
	Číslo šarže	Označuje číslo šarže výrobce pro identifikaci dané šarže.	ISO 15223-1, část 5.1.5
	Datum použitelnosti	Označuje datum, po kterém se zdravotnický prostředek již nesmí používat.	ISO 15223-1, část 5.1.4
	Výrobce	Označuje výrobce zdravotnického prostředku.	ISO 15223-1, část 5.1.1
	Chraňte před slunečním zářením	Označuje zdravotnický prostředek, který potřebuje ochranu před zdroji světla.	ISO 15223-1, část 5.3.2
	Přečtěte si návod k použití	Označuje, že je nutné, aby si uživatel přečetl návod k použití.	ISO 7010-M002
	Ověřena shoda s Velkou Británií	Označuje shodu s technickými předpisy Velké Británie.	Nařízení (EC) č. 765/2008, příloha 2

1. Použité normy: BS EN ISO 15223-1:2021, *Zdravotnické prostředky – Značky používané s informacemi poskytovanými se zdravotnickými prostředky.*  
ISO 7010:2019, *Grafické značky – Bezpečnostní barvy a bezpečnostní značky – Registrované bezpečnostní značky.*

## Technické specifikace

<b>INDIKACE PRO POUŽITÍ:</b>	Propojovací hadička IOPI® je určena k použití s IOPI® Pro (Model 3.1). IOPI® Pro (Model 3.1) používají odborníci ve zdravotnictví k měření, vyhodnocování a zvyšování síly a vytrvalosti jazyka a rtů u pacientů s oromotorickými poruchami včetně dysfagie, dysartrie a obstrukční spánkové apnoe. IOPI® Pro je určen pro klinické použití odborníky ve zdravotnictví.
<b>ROZMĚRY:</b>	
Délka	68 cm
Průměr na konci	5 mm
Průměr ve středu	1,5 mm
Hmotnost	2,3 g
<b>PROVOZNÍ:</b>	
Teplota	5 °C až 40 °C (41 °F až 104 °F)
Vlhkost	Relativní vlhkost 15 % až 93 %
Atmosférický tlak	70 kPa až 106 kPa
<b>SKLADOVACÍ/PŘEPRAVNÍ:</b>	
Teplota	-25 °C až 65 °C (-13 °F až 149 °F)
Vlhkost	Relativní vlhkost 10 % až 93 %
Atmosférický tlak	70 kPa až 106 kPa
<b>VÝROBCE:</b>	
	<b>IOPI® Medical LLC</b> 18500 156th Ave NE, STE 104 Woodinville, WA 98072 USA Tel: +1 (425) 549-0139
<b>ZASTOUPENÍ PRO AUSTRÁLIÍ:</b>	
	EMERGO AUSTRALIA Level 20 Tower II Darling Park, 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Austrálie
<b>ODPOVĚDNÁ OSOBA PRO VELKOU BRITÁNIÍ:</b>	
	SEVERN HEALTHCARE TECHNOLOGIES LTD. 42 Kingfisher Court, Hambridge Rd. Newbury, Berkshire RG14 5SJ Velká Británie