

Návod na použitie

Spojovacia hadička IOPI®

REF 5-0001

Spojovacia hadička IOPI® je schválený komponent určený na použitie iba so systémom IOPI®. Pred použitím tohto komponentu si pozorne prečítajte používateľskú príručku k prístroju IOPI®, ktorá je súčasťou systému IOPI®.

INDIKÁCIE POUŽITIA

Spojovacia hadička IOPI® je určená na použitie s prístrojom IOPI® Pro (model 3.1).

Prístroj IOPI® Pro (model 3.1) používajú zdravotnícki pracovníci na meranie, hodnotenie a zvyšovanie sily a vytrvalosti jazyka a pier u pacientov s poruchami orálnej motoriky vrátane dysfágie, dyzartrie a obštrukčného spánkového apnoe.

Prístroj IOPI® Pro je určený na klinické použitie zdravotníckymi pracovníkmi.

BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

- **UPOZORNENIE:** Uchovávať mimo dosahu detí. Drobné časti spojovacej hadičky predstavujú pre malé deti nebezpečenstvo prehltnutia alebo dávania.
- **UPOZORNENIE:** Pred každým použitím a po ňom spojovaciu hadičku vyčistite. Je to potrebné, aby sa zabránilo krížovej kontaminácii.
- **UPOZORNENIE:** **Nepoužívajte** spojovaciu hadičku opakovane, ak príde do kontaktu s telesnými tekutinami. Mohlo by to viesť k vystaveniu pacienta baktériám alebo vírusom, čo by mohlo viesť k ochoreniu.

POKYNY TÝKAJÚCE SA STAROSTLIVOSTI

ČISTENIE

1. Vonkajšiu stranu spojovacej hadičky je možné čistiť germicídnou handričkou.
2. Do vnútra spojovacej hadičky **nezavádzajte** vodu ani žiadnu tekutinu, pretože to môže viesť k nepresným údajom o tlaku.

SKLADOVANIE

Medzi jednotlivými použitiami skladujte v čistej, suchej a uzavretej nádobe mimo dosahu priameho slnečného žiarenia.

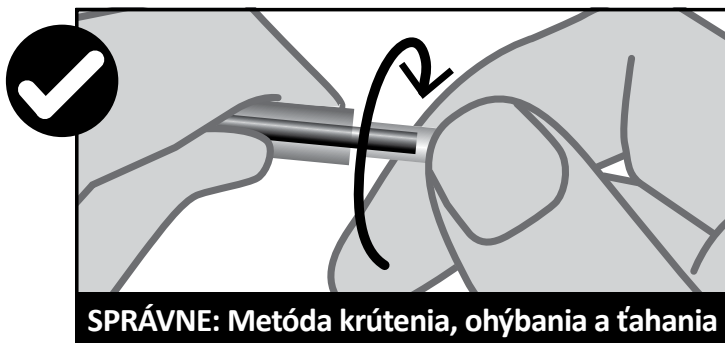
LIKVIDÁCIA

Spojovaciu hadičku zlikvidujte, ak sa plastová hadička roztrhne, oddelí sa od nej kovový kolík alebo ak hadička vykazuje iné známky starnutia alebo degradácie.

Zlikvidujte ako zdravotnícky odpad a mimo dosahu detí.

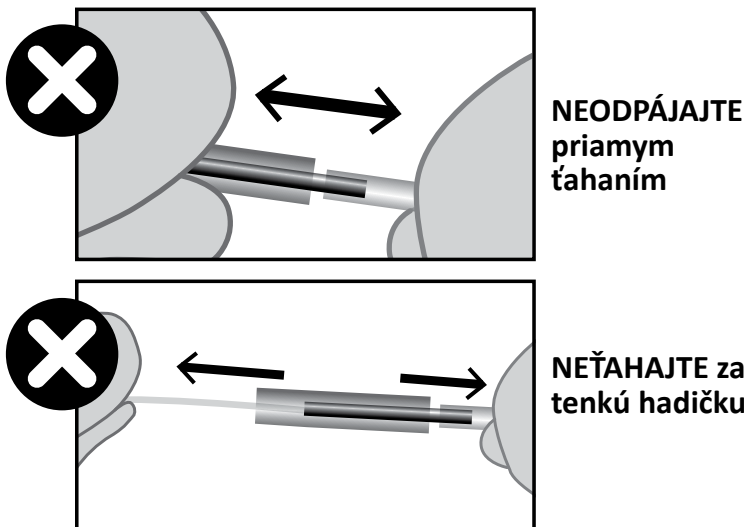
POKYNY NA POUŽITIE

1. Nekovový koniec spojovacej hadičky pripojte k portu tlakového vstupu Pressure In [] na prístroji IOPI®.
2. Kovový koniec spojovacej hadičky pripojte k hadičke jazykového balónika.
3. Ak chcete odpojiť spojovaciu hadičku od hadičky jazykového balónika, **držte hrubšiu hadičku a jemne ju oddelte potiahnutím, pričom krúťte hadičkou jazykového balónika a ohýbajte ju**, aby ste prerušili vzduchové utesnenie.



A. Jednou rukou uchopte hrubú časť spojovacej hadičky.

B. Druhou rukou otočte hadičku balónika a jemne ju ohýbajte a ťahajte, aby ste ju odpojili.



4. Ak chcete odpojiť spojovaciu hadičku od portu tlakového vstupu Pressure In [], uchopte hrubšiu časť hadičky a jemne ju vytiahnite z prístroja.

OBJEDNÁVANIE

Objednávajte s číslom dielu PN 5-0001

Ikony týkajúce sa IOPI®

SYMBOL	NÁZOV	OPIS	REFERENCIA ¹
	Katalógové číslo	Označuje referenčné číslo výrobcu, aby bolo možné identifikovať zdravotnícku pomôcku	ISO 15223-1, článok 5.1.6
	Číslo šarže	Uvádza číslo šarže výrobcu, aby bolo možné identifikovať šaržu	ISO 15223-1, článok 5.1.5
	Dátum spotreby	Uvádza dátum, po ktorom sa zdravotnícka pomôcka nesmie používať	ISO 15223-1, článok 5.1.4
	Výrobca	Označuje výrobcu zdravotníckej pomôcky	ISO 15223-1, článok 5.1.1
	Chráňte pred slnečným žiarením	Označuje zdravotnícku pomôcku, ktorá si vyžaduje ochranu pred zdrojmi svetla	ISO 15223-1, článok 5.3.2
	Pozri návod na použitie	Označuje, že si treba prečítať návod na použitie	ISO 7010-M002
	Posúdená zhoda v Spojenom kráľovstve	Označuje technickú zhodu v Spojenom kráľovstve	Nariadenie (ES) č. 765/2008, príloha 2

1. Použité normy: BS EN ISO 15223-1:2021, Zdravotnícke pomôcky. Značky na používanie s informáciami od výrobcu. ISO 7010:2019, Grafické symboly. Bezpečnostné farby a bezpečnostné značky. Registrované bezpečnostné značky.

Technické špecifikácie

INDIKÁCIE POUŽITIA:	Spojovacia hadička IOPI® je určená na použitie s prístrojom IOPI® Pro (model 3.1). Prístroj IOPI® Pro (model 3.1) používajú zdravotnícki pracovníci na meranie, hodnotenie a zvyšovanie sily a vytrvalosti jazyka a pier u pacientov s poruchami orálnej motoriky vrátane dysfágie, dyzartrie a obštrukčného spánkového apnoe. Prístroj IOPI® Pro je určený na klinické použitie zdravotníckymi pracovníkmi.
ROZMERY:	
Dĺžka	68 cm
Priemer na konci	5 mm
Priemer v strede	1,5 mm
Hmotnosť	2,3 g
PREVÁDZKOVÉ PODMIENKY:	
Teplota	5 °C až 40 °C (41 °F až 104 °F)
Vlhkosť	Relatívna vlhkosť 15 % až 93 %
Atmosférický tlak	70 kPa až 106 kPa
SKLADOVANIE/PREPRAVA:	
Teplota	-25 °C až 65 °C (-13 °F až 149 °F)
Vlhkosť	Relatívna vlhkosť 10 % až 93 %
Atmosférický tlak	70 kPa až 106 kPa
VÝROBCA:	
	IOPI® Medical LLC 18500 156th Ave NE, STE 104 Woodinville, WA 98072 USA Tel: +1 (425) 549 0139
GARANT PRE AUSTRÁLIU:	
	EMERGO AUSTRALIA Level 20 Tower II Darling Park, 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 Australia
ZODPOVEDNÁ OSOBA V SPOJENOM KRÁĽOVSTVE:	
	SEVERN HEALTHCARE TECHNOLOGIES LTD. 42 Kingfisher Court, Hambridge Rd. Newbury, Berkshire RG14 5SJ United Kingdom