

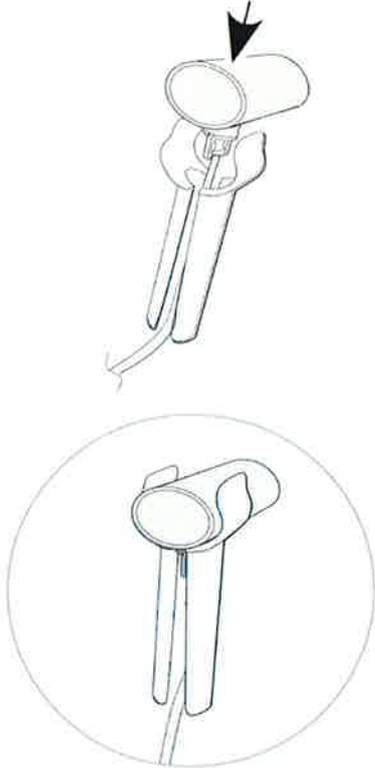
Made by: 29.01.2018 EK
 Checked by: 29.01.2018 EL
 Accepted by: 29.01.2018 TE

M8320
 1.0

Medikro Grip -kahva käyttö- ja puhdistusohjeet

Käyttöohjeet

Paina virtausanturia alas potilaskahvaan, kunnes se kiinnittyy tukevasti paikoilleen.



Varoitukset

Tämän asennusohjeen varoitusosa määrittelee niitä tilanteita tai toimintoja, jotka voivat johtaa potilaan loukkaantumiseen, sairastumiseen tai kuolemaan.

VAROITUS Pidä uudelleenkäytettävä potilaskahva puhtaana. Kontaminoitunut laite saattaa levittää infektiota potilaskontaktissa.

VAROITUS Kahvat ei ole pakattu steriileihin pakkauksiin.

Huomautukset

Tämän asennusohjeen huomautusosa määrittelee niitä tilanteita tai toimintoja, jotka voivat johtaa laitteen rikkoutumiseen, vikautumiseen tai tietojen häviämiseen.

HUOMAUTUS Käytä tätä kahvaa seuraavien spirometriin kanssa: Medikro Nano, Medikro Primo, Medikro Pro ja Medikro Evo.

HUOMAUTUS Puhdista potilaskahva jokaisen potilaan jälkeen.

Puhdistusohjeet

Puhdista säännöllisesti toimipisteesi toimintatapojen ja standardien tai paikallisten säädösten mukaisesti.

Seuraavat puhdistuaineet ovat yhteensopivia potilaskahvan kanssa:

- 70 % isopropyylialkoholi
- 10 % kloorivalkaisuaineluos

Huomautukset

Tämän asennusohjeen huomautusosa määrittelee niitä tilanteita tai toimintoja, jotka voivat johtaa laitteen rikkoutumiseen, vikautumiseen tai tietojen häviämiseen.

HUOMAUTUS Älä käytä potilaskahvan puhdistamiseen liinoja tai liuoksia, jotka sisältävät kvartaarisia ammoniumyhdisteitä (ammoniumklorideja) tai glutaraldehydi-pohjaisia desinfiointiaineita.

HUOMAUTUS Huomioi desinfiointissa oman työpaikkasi toimintatavat ja standardit tai paikalliset säädökset.

Hävittämishjeet ja materiaalit

EAN-koodeille: 6420099000684 ja 6420099000691

Materiaalit: Kahva: PA66, Yksittäispussi: OPP+PE ja Ulkolaatikko: Aaltopahvi

Kahva, yksittäispussi ja ulkolaatikko tulee hävittää kansallisten tai paikallisten lakien tai oman toimipisteesi hävitysohjeiden mukaisesti. Kaikki materiaalit ovat kierrätettäviä tai poltettavia. Kaikista materiaaleista on pyynnöstä saatavissa tuoteturvatiedote.

Tämän tuotteen CE-merkki, että se on täyttää lääkinnällisistä laitteista annetun neuvoston direktiivin 93/42/ETY.

HUOMAUTUS Katso neuvoja Käyttäjän oppaasta tai muista asiaan liittyvistä dokumenteista.