

Steril ambalaj kullanılmıştır

Kullanım Talimatları

Günümüzde kaliteli bir hasta bakımı, vücut ısısı ölçümünün ameliyathane, YBÜ(Yoğun Bakım Ünitesi), KBÜ(Kardiyak Bakım Ünitesi) veya Acil Servisteki herhangi bir fizyolojik ölçümün ayrılmaz bir parçası olmasını gerektirir. Med-link, kritik hastalarınızda vücut sıcaklığını ölçmek için eksiksiz bir steril ve sterilize edilebilir sıcaklık problemleri serisi sunar.

Model: Etiketeye bakın,
Uyumluluk: etikete bakın.
Raf ömrü: 2 yıl.

Özellikler

Sıcaklık aralığı: 25°C'den 45°C'ye
Doğruluk: 25°C'den 45°C'ye±0.1°C .

Sıcaklık limiti: Çalışma: 5°C'den+40°C'ye; Depolama/Taşıma: -20°C'den+55°C'ye

Nem limitasyonu (Çalışma/Depolama/Taşıma): 0~95%RH

Atmosferik basınç limitasyonu (Çalışma/Depolama/Taşıma): 86kPa~106kPa



Dikkat: (ABD) Federal yasaları, bu cihazın bir doktor tarafından veya bir doktorun siparişi üzerine satılmasını yasaklar.

Kullanım amacı: Tıbbi ekipmanla beraber hastanın vücut ısısı sinyalini toplamak ve iletmek için kullanılır.

Kontraendikasyonlar: Özofagus/rektal sensörün kullanımı, trakeostomili veya dahili juguler ven kateteri ve cerrahi prosedürleri olan yenidoğanlarda ve küçük bebeklerde kontrendike olabilir.

Kullanma talimatı:

- 1)Lütfen hastaların farklı vücut şekillerine uygun sıcaklık probunu seçin;
- 2)Ambalaj poşetinin sağlam ve hasarsız olduğundan emin olun ve sıcaklık probunu çıkarmak için ambalajı yırtın; probe;
- 3)Ekipmanın prob ile uyumlu olduğundan emin olmak için lütfen probun uyumluluğunu teyit edin;
- 4)Probun konnektörünün, ekipmanın sıcaklık arayüzüyle eşleştiğinden emin olun;
- 5)Prob, aşağıdakiler dahil olmak üzere farklı bölgelere uygulanabilir:

- Yemek borusuna uygulandığında:

Gerekirse öncelikle ET tübü (endotrakeal tüp) yerleştirilmelidir, ardından sıcaklık probu uygulanabilir.

İlk olarak sıcaklık probunu kayganlaştırın ve ardından probu ilgili tıbbi işlem prosedürlerine göre yerleştirin.

Önerilen yerleştirme derinliği yetişkinler için 25-30 cm ve pediatri için 10+'dır (yaşın 2 katının 3'e bölümü).

Prob konumunu tıbbi prosedüre göre kontrol edin. Prob çok derine yerleştirilmemeli ve probun dış kanülü hastadan en az 5 cm uzakta olmalıdır.

- Burun boşluğuna uygulandığında:

Önce sıcaklık probunu kayganlaştırın ve ardından probu ilgili tıbbi işlem prosedürlerine göre yerleştirin.

Prob konumunu tıbbi prosedüre göre kontrol edin.

- Rektuma uygulandığında:

Önce sıcaklık probunu kayganlaştırın ve ardından probu, ilgili tıbbi operasyon prosedürlerine göre yerleştirin.

Önerilen yerleştirme derinliği yetişkinler için 6-10 cm ve pediatri için 2-3 cm'dir. Prob konumunu tıbbi prosedüre göre kontrol edin.



6)Eğer bu konum uygunsa, yerleştirme derinliğinin değişmesini önlemek için kabloyu uygun tıbbi bantla sabitleyin. Kabloyu ölçüme engel olmayacak ve hasta güvenliğini sağlayacak bir konuma yerleştirin.

7)Sıcaklık probunun konnektörünü izleme ekipmanının sıcaklık arayüzüne takın.

8)Doğru sıcaklık okumasının alınması en az 3 dakika sürer. Tepki süresi bittikten sonra hastanın ateşi ölçülebilir.

Spesifik çalıştırma prosedürleri, izleme ekipmanının kullanım kılavuzuna uygun olacaktır. can be monitored.The specific operation procedures shall be in accordance with the operation manual of monitoring Equipment.

9)Probun konumu en az 4 saatte bir kontrol edilmelidir.

Dikkat:

- Prob, sıcaklığı doğru bir şekilde ölçemiyorsa, uygun olmayan konuma yerleştirildiğini veya doğru şekilde yerleştirilmediğini gösterir. Bu gibi durumlarda, probu yeniden yerleştirin veya başka bir prob tipi seçin.

- Dikkatli tutun. Kablo ile fiş arasındaki bağlantıyı veya kablo ile algılama elemanı arasındaki bağlantıyı çekmeyin.

- Kabloları birbirine düğümlenmeyin veya sıkıca bağlamayın. Kabloları sarmayın veya ekipmana asmayın.

- Sıcaklık probu veya opsiyonel bağlantı kablosu hasar gördüğünde veya kullanılamaz bir durumda olduğunda, yerel kurumlar tarafından yayınlanan tıbbi atıklarla uğraşma yöntemine veya yerel düzenlemelere göre derhal imha edilmelidir.

- Normalde, çekirdek sıcaklık okumaları cilt sıcaklığı okumalarından farklıdır.

- Bu prob yalnızca yetkili bir doktor veya sağlık hizmeti sağlayıcısının doğrudan rehberliğinde kullanılabilir ve yalnızca uyumlu bir hasta monitörüne bağlanabilir.

Uyarı: Aşağıdaki tüm uyarıları okuyup anladığınızdan emin olun.

- Doğruluğu dahil, performansını etkileyeceğinden, bu ürünü keyfi olarak değiştirmeyin veya modifiye etmeyin.

- Asla kaynatmayın veya otoklavlamayın.

- Steril prob tek kullanımlıktır. Yeniden kullanmayın. Hastane enfeksiyonunu önlemek için probu başka bir hastaya tekrar uygulamayın.

- Sıcaklık problemlerini yalnızca yetkili ve eğitilmiş sağlık uzmanlarının doğrudan rehberliğinde kullanın.

- Kullanmadan önce uygun bağlantı kablosunu temizleyin ve dezenfekte edin.

- Hasarlı veya kullanıma uygun olmayan sıcaklık probunu ve bağlantı kablosunu kullanmadan önce kontrol edin ve değiştirin.

- Bu problemleri, sağlık kurumunuz tarafından önerilen standart uygulama uygulamalarına uygun olarak kullanın.

- Hasta yaralanmalarını önlemek için:

Bu sıcaklık problemlerini, Manyetik Rezonans Görüntüleme (MRI, Magnetic Resonance Imaging) prosedürleri uygulanmakta olan hastalarda KULLANMAYIN.

Sıcaklık probunu hastaya yerleştirirken veya hastadan çıkarırken daima uyarı bilgilerine dikkat edin.

Problemleri ve kabloları takarken hastanın boğazına dolanmasına, ve dolayısıyla boğulmasına, nefessiz kalmasına veya hastanın kan dolaşımını engellemesine neden olabilecek durumlara yol açmasından kaçının.

Problemleri takarken, venöz hattını boğabilecek ve venöz akışını kısıtlayabilecek durumlardan kaçının.

Radyo frekansı ve elektro cerrahi (ESU-Elektro Cerrahi Üniteler) (ESU) uyarısı

Elektromanyetik uyumluluğun (EMC) doğrulanması, tıbbi cihazlar için EMC uluslararası standartlarına uygun olarak test edilmesini içerir. Daha fazla bilgi için üreticinin beyanına bakın.Sıcaklık problemleri da dahil hastaya bağlı tüm kablo uçlu sensör aksesuarları okuma hatasına, yerel ısınmaya ve yüksek yoğunluklu RF enerji kaynaklarından kaynaklanan parazit nedeniyle olası hasara tabidir. Elektro cerrahi (ESU-Elektro Cerrahi Üniteler) ekipmanı, bu tip bir kaynağı temsil eder. Kapasitif bağlı akım, prob kablosu ve ilgili aletler aracılığıyla bir topraklama devresi oluşturarak hastada yanıklara neden olabilir. Bu nedenle, mümkün olduğunda, cerrahi ameliyathaneye girmeden veya diğer RF(radyofrekans) kaynaklarıyla karşılaşmadan önce probu hastadan çıkarmaya çalışın. Probun elektrocerrahi ekipmanı ile birlikte kullanılması gerekiyorsa, proba bağlı ekipmanın RF kaynağından bağımsız bir topraklama devresine sahip olup olmadığını dikkatlice kontrol edin. Kullanılan prob ile dönüş devresi arasında beklenen RF devresinden uzakta bir sıcaklık izleme noktası seçerek muhtemel tehlikeleri azaltın.

İmha Etme

Atık elektrikli ve elektronik cihazlar, evsel atıklarla birlikte değil, yerel yönetmeliklere uygun olarak imha edilmelidir.

Tüm bu bilgilerle ilgili herhangi bir sorunuz varsa, yerel temsilcinize danışın.

Not: *Bu bilgilerde bahsedilen tüm tescilli ticari markalar ve marka stili her zaman orijinal yapılan sahibine aittir.

Shenzhen Med-link Electronics Tech Co., Ltd.
4. ve 5. Kat, Bina 2, Hualian Sanayi Bölgesi, Xinshi Sitesi, Dalang Caddesi, Longhua Bölgesi, 518109
Shenzhen, ÇİN HALK CUMHURİYETİ
Mail Adresil: sales@med-linket.com

Shanghai International Holding Corp. GmbH (Avrupa) Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany
Tel: +49-40-2513175 Fax: +49-40-255726 Birleşik Krallık Temsilcisi: Lotus Global Co Ltd
Adres: 23 Maine Caddesi, Reading, RG2 6AG, İngiltere, Birleşik Krallık Tel: 0044-20-70961611

Ürün veya ürün etiketinde aşağıdaki semboller gözükebilir:

Kullanım kılavuzuna/ kitapçığına bakın	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmiştir	Doğal kauçuk lateks içermez	Depolama Sıcaklığı Limitasyonu	Depolama Nemi Limitasyonu	Atmosferik basınç Limitasyon	Yeniden kullanmayın
IPX1		LOT	MD		UDI	#
Dikey olarak düşen su damlalarına karşı koruma	BF tipi uygulanan kısım	Sıra numarası	Tıbbi cihaz	Üretici Tarihi	Benzersiz Araç Tanımlayıcı	Model numarası