

DIAPASON LEGA 64-128 - RYDEL**TUNING FORK LEGA 64-128 - RYDEL****DIAPASON LEGA 64-128 - RYDEL****DIAPASÓN ALEACIÓN 64-128 - RYDEL****DIAPASÃO LIGA 64-128 - RYDEL****DIAPASON LEGA 64-128 - RYDEL****ΔΙΑΠΑΣΩΝ LEGA 64-128 - RYDEL****DIAPAZON DIN ALIAJ 64-128 - RYDEL****ΚΑΜΕΡΤΟΗ LEGA 64-128 - RYDEL****ÖTVÖZET HANGVILLA 64-128 - RYDEL**

È necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico da noi fornito al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si ha sede.

All serious accidents concerning the medical device supplied by us must be reported to the manufacturer and competent authority of the member state where your registered office is located.

Il est nécessaire de signaler tout accident grave survenu et lié au dispositif médical que nous avons livré au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre où on a le siège social.

Es necesario informar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentra la sede sobre cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto sanitario que le hemos suministrado.

É necessário notificar o fabricante e as autoridades competentes do Estado-membro onde se está sediado sobre qualquer acidente grave verificado em relação ao dispositivo médico fornecido por nós.

Jeder schwere Unfall im Zusammenhang mit dem von uns gelieferten medizinischen Gerät muss unbedingt dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaats, in dem das Gerät verwendet wird, gemeldet werden.

Είναι απαραίτητο να αναφέρετε οποιοδήποτε σοβαρό ατύχημα που προκύπτει σε σχέση με το ιατροτεχνολογικό μας προϊόν στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεστε

Once accident grav produs, privitor la dispozitivul medical furnizat de către noi, trebuie semnalat producătorului și autorităților competente din statul membru pe teritoriul căruia își are sediul utilizatorul.

Всички сериозни инциденти, които са настъпили във връзка с доставеното от нас медицинско изделие, трябва да се сигнализират на производителя и на компетентния орган на държавата членка, в която производителят е установен.

Az általunk szállított orvostechnikai eszközzel kapcsolatos bármilyen súlyos eseményt jelezni kell a gyártónak és az Ön székhelye szerinti tagállam illetékes hatóságának

REF 31247**Gima S.p.A.**

Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy

gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com

www.gimaitaly.com

Made in Germany



Σας ευχαριστούμε που επιλέξατε το νευρολογικό διαπασών Rydel-Seiffert C 128 με βαριδίο C 64. Το μοντέλο μας χρησιμοποιείται ευρέως ως όργανο για την εκτίμηση του βαθμού μείωσης της ευαισθησίας στις δονήσεις σε ασθενείς με παλλισιοθρία.

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί για τη διάγνωση εκείνων των παθήσεων του νευρικού συστήματος που αποκαλούνται πολυνευροπάθειες και που εκδηλώνονται υπό τη μορφή μειωμένης ευαισθησίας στις δονήσεις. Το σύμπτωμα υπάρχει στις ακόλουθες ασθένειες:

- Διαβήτης
- Τοξική βλάβη των νεύρων
- Αλκοολισμός
- Νευρίτιδα βακτηριακής προέλευσης

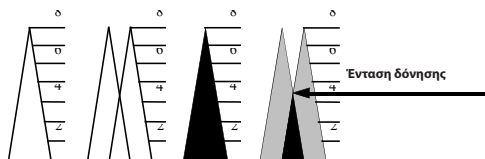
ΑΠΑΙΤΗΣΙΣ

Το προϊόν προορίζεται αποκλειστικά για χρήση από ειδικευμένο ιατρικό προσωπικό, το οποίο έχει εκπαιδευθεί στη χρήση αυτού του είδους προϊόντος. Το διαπασών GIMA είναι πολύ απλό στη χρήση, και λαμβάνοντας μόνο λίγα μέτρα μπορείτε να το χρησιμοποιήσετε για πολλά χρόνια. Σε περίπτωση που παρατηρήσετε οποιοδήποτε ίχνος θραύσης, αποφύγετε τη χρήση του προϊόντος Απευθυνθείτε στον προμηθευτή σας.

Το διαπασών Rydel-Seiffert παράγει δύο διαφορετικές συχνότητες: τη νότα C = 64 Hz με τα βαριδία (όπως αναγράφεται επάνω στα βαριδία) και τη νότα c = 128 Hz χωρίς τα βαριδία (όπως αναγράφεται επάνω στο ίδιο το διαπασών). Τα βαριδία πρέπει να στερεώνονται στο επίπεδο της χαμηλότερης εγκοπής στους βραχίονες του διαπασών. Το σύμβολο «C 64» επάνω στα βαριδία, το σύμβολο «c 128» στο μπροστινό μέρος του διαπασών και η διαβάθμιση πρέπει όλα να είναι στραμμένα προς τον χρήστη όταν τοποθετείται το βαριδίδιο. Η σύσφιξη των βιδών με τη χειραγώγητη κεφαλή γίνεται για τη στερέωση των βαριδίων, ενώ η χαλάρωσή τους γίνεται για την αφαίρεσή τους. Αφού τοποθετήσετε τα βαριδία, πρέπει να τα σφίξετε καλά.

ΠΡΑΚΤΙΚΟΤΗΤΑ ΧΡΗΣΗΣ:

Επάνω στα βαριδία απεικονίζονται δύο τρίγωνα, ένα άσπρο και ένα μαύρο, το καθένα με μια κλίμακα από 2 έως 8.



Όταν το διαπασών χτυπάει επάνω στην άκρη του αντίχειρα (μην το χτυπάτε ποτέ επάνω σε πολύ σκληρά αντικείμενα, π.χ. επάνω σε λαμαρίνα, χάλυβα ή πέτρα), οι βραχίονες αρχίζουν να πάλνονται και γίνονται ορατά δύο τρίγωνα επάνω σε κάθε βαριδίδιο. Μόλις η ταλάντωση μειωθεί, τα δύο τρίγωνα σταδιακά πλησιάζουν ξανά μεταξύ τους και το σημείο τομής τους μετατοπίζεται προς τα επάνω. Η κλίμακα δείχνει την ένταση των δονήσεων. Μπορείτε να διαβάσετε το αποτέλεσμα τόσο στο άσπρο όσο και στο μαύρο τρίγωνο, ανάλογα με τον διαθέσιμο φωτισμό, ή ανάλογα με το ποια κλίμακα είναι πιο ευανάγνωστη. Για την εκτίμηση του βαθμού αναισθησίας στις δονήσεις, πρέπει να χτυπήσετε το διαπασών και να τοποθετήσετε την πλαστική βάση του επάνω στο υλέκρανο ή

στη μαστοειδή απόφυση.

Ο ασθενής πρέπει να έπειτα να υποδείξει το σημείο στο οποίο παύει να αντιλαμβάνεται τη δόνηση. Η ένταση της δόνησης τη συγκεκριμένη στιγμή εμφανίζεται στην κλίμακα. Οι ακόλουθες τιμές μπορούν να θεωρηθούν φυσιολογικές:

- ασθενείς κάτω των 60 ετών: μεταξύ 6 και 8
- ασθενείς άνω των 60 ετών: μεταξύ 4 και 8

Η ευαισθησία στη δόνηση όσον αφορά την περιοχή του ποδιού μπορεί να ελεγχθεί τοποθετώντας το διαπασών επάνω στην κεφαλή της περόνης, στον εσωτερικό αστράγαλο, στην κεφαλή του μεταταρσίου και στη μύτη του μεγάλου δακτύλου του ποδιού. Ο ασθενής θα πρέπει για ακόμη μία φορά να υποδείξει το σημείο στο οποίο παύει να αντιλαμβάνεται τις δονήσεις. Όταν υπάρχει νευροπάθεια, γενικά εντοπίζεται συμμετρική μείωση της ευαισθησίας στις δονήσεις στην περιφέρεια συγκριτικά με τις τιμές που λαμβάνονται σε κοντινά σημεία, ιδιαίτερα στο μπροστινό μέρος του ποδιού. Η έκταση της νευροπάθειας μπορεί να προσδιοριστεί ακριβέστερα τοποθετώντας το διαπασών σε διαδοχικά σημεία κατά μήκος του άκρου της κνήμης.

Ασθενείς με μειωμένη ευαισθησία λόγω αισθητικής νευροπάθειας είναι ιδιαίτερα επιρρεπείς σε τραυματισμούς στα πόδια διότι αυτοί γενικά δεν γίνονται αντιληπτοί παρά μόνο όταν είναι πολύ αγρά.

Μετά τη χρήση, τα διαπασών δεν μπορούν να αποστειρωθούν. Ο καθαρισμός τους πρέπει να γίνεται με ένα πανί είτε στεγνό είτε ελαφρώς εμποτισμένο με λιπαρή ουσία.

ΜΕΤΑΦΟΡΑ ΚΑΙ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ

Το συσκευασμένο προϊόν, κατά τη μεταφορά και την αποθήκευση, μπορεί να εκθεί σε περιβαλλοντικές συνθήκες με τα εξής χαρακτηριστικά:

Θερμοκρασία περιβάλλοντος από -40°C έως +70°C

Σχετική υγρασία από 10% έως 100%, συμπεριλαμβανομένης της συμπύκνωσης. Ατμοσφαιρική πίεση από 500 έως 1060 hPa.

Σύμβολα

	Ημερομηνία κατασκευής		Κωδικός προϊόντος
	Κατασκευαστής		Αριθμός παρτίδας
	Προσοχή: Διαβάστε και ακολουθήστε προσεκτικά τις οδηγίες (προειδοποιήσεις) χρήσης		Ιατροτεχνολογικό προϊόν σε συμμόρφωση με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/745
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν		Διαβάστε τις οδηγίες χρήσης
	Διατηρήστε το προϊόν σε δροσερό και ξηρό μέρος		Διατηρήστε το προϊόν μακριά από το ηλιακό φως
	Όριο θερμοκρασίας		Όριο υγρασίας
	Όριο ατμοσφαιρικής πίεσης		

ΟΡΟΙ ΕΓΓΥΗΣΗΣ GIMA

Ισχύει η βασική εγγύηση B2B της Gima διάρκειας 12 μηνών.