SFIGMOMANOMETRO DIGITALE JOLLY

Manuale d'uso



INFORMAZIONI IMPORTANTI...... CONTENUTI E SPIE SUL DISPLAY. USO PREVISTO..... CONTENUTI DELL'IMBALLAGGIO CONTROINDICAZIONI DESCRIZIONE DEL PRODOTTO ... SPECIFICHE TECNICHE **AVVERTENZA** CONFIGURAZIONE E PROCEDURE OPERATIVE Inserimento della batteria. Regolazione della data e dell'ora. Collegare il bracciale al dispositivo Applicazione del bracciale..... Postura del corpo durante la misurazione. Misurazione della pressione sanguigna. Visualizzazione dei risultati memorizzati Cancellare le misurazioni dalla memoria .23 Valutazione dell'ipertensione negli adulti Descrizione allarme tecnico..... 11. Eliminazione dei quasti (1) .26 .27 .30 INFORMAZIONE SULLA COMPATIBILITÀ ELETTROMAGNETICA. INFORMAZIONI SULLA GARANZIA.

INFORMAZIONI IMPORTANTI

CONTENUTI E SPIE SUL DISPLAY

M 28:88 38/38

Scostamenti rispetto alla normale pressione sanguigna

Qualsiasi attività fisica, l'eccitazione, lo stress, il mangiare, il bere, il fumare, la postura del corpo e molte altre attività o fattori (ivi compresa la misurazione della pressione sanguigna), influenzano il valore della pressione sanguigna.
Per questo motivo, è piuttosto inusuale ottenere molteplici letture della pressione sanguigna identiche.

La pressione sanguigna varia continuamente - giorno e notte. I valori più alti di solito compaiono durante il giorno e i più bassi verso mezzanotte. Di solito, il valore inizia ad aumentare verso le 15.00 e raggiunge il massimo livello durante il giorno, quando la maggior parte delle persone è sveglia e attiva.

Alla luce di queste informazioni, si consiglia di misurare la pressione sanguigna più o meno alla stessa ora ogni giorno.

Misurazioni troppo frequenti possono provocare lesioni in quanto interferiscono nella circolazione del sangue. È opportuno rilassarsi almeno 1-1,5 minuti tra una misurazione e l'altra per consentire la ripresa della circolazione del sangue nel braccio. È raro ottenere ogni volta letture della pressione sanguigna identiche.

Batteria scarica

 \bigcirc

Tasto "MEM"

Simbolo di battiti irregolari (aritmia

SPECIFICHE TECNICHE

- Nome del prodotto: Sfigmomanometro da braccio Modello: 32777 / KD-5920
- Classificazione: alimentazione interna, parte applicata tipo BF, IP20, n. AP
- o APG, funzionamento continuo Dimensioni del dispositivo: ca.150 mm × 95 mm × 41 mm (5 29/32" x 3 3/4" x 1 5/8") Circonferenza del bracciale: 22-30 cm (8-11"), 30-42 cm (11-16") optional,
- 42-48 cm (16-18.2") optional Peso: ca. 235 g (8 9/32 oz.) (batterie escluse)
- Metodo di misurazione: metodo oscillometrico, gonfiaggio e misurazione au-
- Capacità della memoria: 4×30 misurazioni con data e ora Fonte di alimentazione: batterie 4×1,5 V TIPO AAA
- 10. Campo di misurazione

pressione del bracciale: 0-300 mmHg sistolica:

60-260 mmHg 40-199 mmHg diastolica: frequenza del polso: 40-180 battiti/minuto

11. Precisione: pressione: frequenza del polso:

±3 mmHg Inferiore a 60: ±3bpm Superiore a 60 (incluso): ±5% precisione dei valori visualizzati:1mmHg

12. Temperatura ambientale per il funzionamento: 10°C~40°C (50°F~104°F)

- 13. Umidità ambientale per il funzionamento: ≤85% RH
 14. Temperatura ambientale per conservazione e trasporto: -20°C~50°C (-4°F~122°F)
- 15. Umidità ambientale per conservazione e trasporto: ≤85% RH
- 16. Pressione ambientale: 80 kPa 105 kPa
- 17. Vita della batteria: ca. >100 misurazioni.
- Tutti i componenti che fanno parte del sistema di misurazione della pressio-ne, inclusi: pompa, valvola, LCD, bracciale, sensore

Nota: Queste specifiche tecniche sono soggette a modifica senza preavviso.

AVVERTENZA

- Leggere attentamente la guida per l'uso e qualunque altra documentazione presente nella confezione prima di mettere in funzione il dispositivo.
- Stare fermi e rilassati nei 5 minuti precedenti alla misurazione della pressione Il bracciale deve essere sistemato allo stesso livello del cuore
- Durante la misurazione, non parlare e non muovere il corpo e il braccio.
- Usare sempre lo stesso braccio per la misurazione. Riposarsi e rilassarsi sempre per 1 o 1,5 minuti tra una misurazione e l'altra
- per permettere la ripresa della circolazione sanguigna nel braccio. Un pro-

lungato gonfiaggio eccessivo (pressione del bracciale superiore a 300 mmHg d. È possibile spegnere il dispositivo premendo il pulsante "START" quando i o mantenuta oltre 15 mmHg per più di 3 minuti) della camera d'aria può causare ecchimosi al braccio. minuti lampeggiano; data e ora sono confermate Il dispositivo si spegne automaticamente dopo 1 minuto di inattività; ora e

Figura 2-1

⚠

Consultare un medico se si hanno i seguenti dubbi: 1) applicazione del bracciale su una ferita o in caso di infiammazioni;

usare questo dispositivo su ragazzi.

- 2) applicazione del bracciale a un arto con accesso o terapia intravascolare
- o derivazione arterio-venosa (A-V); 3) applicazione del bracciale sul lato in cui è stata eseguita una mastectomia
- 4) utilizzo in concomitanza con altri dispositivi medicali di monitoraggio sullo
- 5) necessità di controllare la circolazione sanguigna del paziente.

 A Questo sfigmomanometro elettronico è destinato esclusivamente ad adulti e non deve mai essere utilizzato sui bambini e sui neonati. Consultare il proprio medico o altri operatori sanitario professionali prima di
- 9. Non usare il dispositivo in un veicolo in movimento, le misurazioni potrebbero risultare falsate.
- 10. Le misurazioni della pressione sanguigna determinate mediante questo dispositivo sono equivalenti a quelle ottenute da un osservatore formato che utilizzi il metodo di auscultazione con bracciale e stetoscopio, entro i limiti prescritti dall'American National Standard Institute (ANSI - Istituto Americano

11. Le informazioni relative a potenziali interferenze elettromagnetiche o di altro

tipo tra lo sfigmomanometro e altri dispositivi, unitamente ai consigli volti a evitare tali interferenze, sono riportate nella sezione INFORMAZIONI SUL-LA COMPATIBILITÀ ELETTROMAGNETICA. Si consiglia di mantenere una distanza di almeno 30 cm tra il monitor per la pressione sanguigna e altri

dispositivi wireless, come unità WLAN, forni a microonde, ecc. Non deve essere utilizzato vicino a un DISPOSITIVO CHIRURGICO HF attivo e alla stanza

protetta da RF di un SISTEMA ME per la risonanza magnetica, in cui l'intensità dell'interferenza elettromagnetica è elevata.

In questa situazione, lo sfigmomanometro elettronico continuerà a funzionare ma i risultati potrebbero non essere accurati; quindi sarà opportuno

1) il coefficiente di variazione (CV) delle pulsazioni è >25%. 2) Ogni intervallo si differenzia da quello precedente di ≥ 0,14 s e il numero di

potrebbero causare rischi alla biocompatibilità ed errori nella misurazione.

È possibile che il dispositivo non rispetti le proprie specifiche tecniche se è conservato o utilizzato a temperature e livelli di umidità diversi da

queste pulsazioni supera il 53% del numero totale delle pulsazioni.

13. Si prega di non usare altri bracciali oltre a quello fornito in dotazione, poiché

Se durante una misurazione della pressione sanguigna si rileva un battito ir-regolare (IHB) a causa di un'aritmia, questo evento sarà segnalato sul display

consultare un medico per un'accurata valutazione dei dati rilevati. Il segnale IHB comparirà in 2 situazioni:

pressione continua del bracciale.

4. Applicazione del bracciale a. Passare l'estremità del bracciale attraverso l'anello di metallo (il bracciale è già confezionato così), tirare verso l'esterno (in direzione opposta al corpo), stringere e chiudere con il velcro. Si veda la figura 5-1

CONFIGURAZIONE E PROCEDURE OPERATIVE

Le batterie ricaricabili non sono adatte per questo dispositivo.

Aprire il coperchio del vano batterie sulla parte posteriore del dispositivo.

Inserire quattro batterie tipo "AAA". Prestare attenzione alla corretta polarità.

Quando il display LCD visualizza il simbolo della batteria , sostituire tutte

Rimuovere le batterie se il dispositivo non sarà utilizzato per almeno un mese,

Evitare che il liquido delle batterie venga a contatto con gli occhi.

In questa eventualità, lavare immediatamente con abbondante acqua e

Il terminale negativo della batteria deve essere correttamente inserito nel

vano batteria \tilde{d} opo la compressione orizzontale dell'elettrodo negativo. In tal modo la batteria è in contatto con la molla.

Assicurarsi che il coperchio della batteria sia integro e non danneggiato

Al termine del loro utilizzo, dispositivo, batterie e bracciale devono essere

Dopo aver inserito la batteria, lo schermo dello sfigmomanometro entrerà nel-

dere alla regolazione premendo i pulsanti "START" e "MEM" per 2 secondi in

dell'ora. Premendo ripetutamente il pulsante "START" lampeggeranno a turno l'anno, il mese, il giorno, l'ora e il minuto. Mentre il numero lampeggia, premere il pulsante "MEM" per incrementare il valore. Tenendo premuto il pulsante

Figura 2-4

Dopo aver sostituito le batterie, è necessario regolare nuovamente la data e

Inserire il connettore del tubo del bracciale nella presa, sul lato sinistro del dispo-

sitivo. Sincerarsi di aver inserito completamente il connettore, per evitare perdite

Evitare di comprimere o restringere il tubo connettore durante la misura-

zione. Ciò potrebbe causare errori di gonfiaggio o lesioni provocate dalla

0:00

Figura 2-5

Figura 2-6

la Modalità di Regolazione della Data e dell'Ora.
b. Se l'ora del dispositivo è già impostata e deve essere modificata, si può acce-

c. Inizialmente, nella Modalità di Regolazione della Data e dell'Ora, il formato dell'ora lampeggerà, Premendo il pulsante "MEM" si potrà cambiare il formato

1. Inserimento della batteria

Chiudere il coperchio del vano batterie.

prima di installare la batteria.

2. Regolazione della data e dell'ora

"MEM", il numero aumenterà velocemente.

Figura 2-3

Figura 2-2

3. Collegare il bracciale al dispositivo

di aria durante il rilevamento della pressione sanguigna.

data rimangono invariate.

Al termine del loro utilizzo, uispositivo, smaltiti in conformità con le disposizioni locali.

per evitare danni causati da perdite delle batterie.

- b. Posizionare il bracciale attorno al braccio nudo, 1-2 cm sopra al gomito.
- c. Se il bracciale viene posizionato attorno al braccio sinistro, posizionare il tubo dell'aria al centro del braccio in linea col dito medio. Si veda la figura
- Se il bracciale viene posizionato attorno al braccio destro, posizionarlo in modo che il tubo dell'aria sia di fianco al gomito. Si veda la figura 5-3. d. Una volta seduti, mettere il braccio su una su-
- perficie piana, come una scrivania o su un tavolo col palmo rivolto verso l'alto. Posizionare il tubo dell'aria al centro del braccio in linea col dito me-Il bracciale deve adattarsi perfettamente al brac-
- cio.

Si dovrebbe essere in grado di inserire un dito tra

Eseguire la misurazione sempre sullo stesso braccio.

Si raccomanda di pulire il bracciale dopo 200 misurazioni

zioni, malattie acute, infezioni e lesioni alla cute.

alla circonferenza del proprio braccio.

Si prega di fare riferimento alle misure dei bracciali disponibili nel capitolo

"SPECIFICHE TECNICHE", per accertarsi di usare un bracciale appropriato

Non muovere il braccio, il corpo o il dispositivo e non spostare il tubo di gom-

Si prega di tenere il bracciale pulito. Se si dovesse sporcare, staccarlo dal dispositivo e pulirlo con un detergente delicato, quindi risciacquare bene con

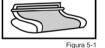
acqua fredda. Non asciugare mai il bracciale in un'asciugatrice e non stirarlo.

6. Non posizionare il bracciale attorno al braccio se guesto presenta infiamma-

ma durante la misurazione.
Stare fermi e rilassati nei 5 minuti precedenti alla misurazione della

il braccio e il bracciale.

sione sanguigna.







USO PREVISTO

Lo sfigmomanometro elettronico completamente automatico è indicato per uso professionale o domestico ed è un sistema non invasivo di misurazione della pressione sanguigna. È stato ideato per misurare la pressione diastolica e sisto lica e la frequenza del polso di un adulto tramite una tecnica non invasiva, nella quale un bracciale gonfiabile avvolge la parte superiore del braccio La circonferenza del bracciale varia da 22 a 48cm (ca. 8-18.2").

Collegar del tubo al brassi

Nota: Le immagini presenti in questo manuale sono da intendersi soltanto a titolo di riferimento

CONTENUTI DELL'IMBALLAGGIO

- 1 Sfigmomanometro I Guida operativa
- 1 bracciale 22-30cm (8-11")
- 4x1.5 Batterie AAA

CONTROINDICAZIONI L'uso di questo sfigmomanometro elettronico è sconsigliato per chi soffre

gia di misurazione automatica)

di gravi aritmie.

15. A Non condividere il bracciale con persone infette per evitare il rischio di contrarre infezioni.

quelli consigliati.

- 16. Il presente dispositivo è stato testato ed è risultato conforme ai limiti previsti per i dispositivi digitali di Classe B, ai sensi della sezione 15 delle normative FCC. Tali limiti sono concepiti per fornire una protezione ragionevole dalle interferenze dannose in un'installazione domestica. Il presente dispositivo genera, utilizza e può irradiare energia a radiofrequenze e, se installato e utilizzato in modo non conforme alle presenti istruzioni, può provocare interferenze dannose per le comunicazioni radio. Tuttavia, non vi è garanzia che non si verifichino interferenze in una particolare installazione. Qualora il presente dispositivo provochi un'interferenza dannosa per la ricezione ra-diofonica o televisiva, che può essere determinata dall'accensione e dallo spegnimento del dispositivo stesso, si incoraggia l'utente a tentare di correggere l'interferenza attuando una o più delle seguenti misure:
 - Aumentare la distanza tra il dispositivo e il ricevitore.
 - Collegare il dispositivo a una presa che abbia un circuito diverso da quello
- Consultare il rivenditore o un tecnico specializzato di radio/TV per l'assi-
- 17. Non effettuare misurazioni su pazienti con soggetti ad aritmie frequenti.18. Il dispositivo non è adatto all'uso su bambini, neonati o donne in gravidanza.
- (Non sono stati condotti test clinici su bambini, neonati o donne in gravidan-

5. Postura del corpo durante la misurazione

Misurazione da seduti

- a. Sedersi con i piedi appoggiati sul pavimento e non accavallare le gambe. b. Appoggiare il palmo girato verso l'alto di fronte a
- voi su una superficie piana come una scrivania o

Misurazione da sdraiati

- c. Il centro del bracciale deve essere sistemato all'altezza dell'atrio destro del cuore.

a. Sdraiarsi in posizione supina.

- b. Appoggiare il braccio lungo il corpo, lateralmente.
 - con il palmo girato verso l'alto.
- c. Il bracciale deve essere sistemato all'altezza del





DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Mediante il metodo oscillometrico e un sensore di pressione integrato in silicone, la pressione sanguigna e la frequenza del polso possono essere misurate in modo automatico e non invasivo. Il valore della pressione e la freguenza del polso saranno visualizzati sul display LCD. Le ultime misurazioni 4x30 possono essere salvate nella memoria con data e ora. La funzione vocale faciliterà il funzionamento. Gli sfigmomanometri elettronici sono conformi ai seguenti standard: IFC 60601-1 Edizione 3.1 2012-08/EN 60601-1:2006/A1:2013 (Apparecchi elettromedicali-- Parte 1: Requisiti generali per la sicurezza di base e prestazioni essenziali). EC60601-1-2:2014/EN 60601-1-2:2015 (Apparecchi elettromedicali Parte 1-2: Requisiti generali per la sicurezza di base e prestazioni essenziali standard collaterale: compatibilità elettromagnetica - requisiti e test), IEC80601-2-30:2009+AMD1: 2013/EN IEC80601-2-30:2019 (Apparecchi elettromedicali Parte 2-30: Requisiti speciali per la sicurezza di base e prestazioni essenziali degli sfigmomanometri non invasivi automatici) EN 1060-1: 1995 + A2: 2009 (Sfigmomanometri non invasivi - Parte 1: Requisiti generali), EN 1060-3: 1997 + A2: 2009 (Sfigmomanometri non invasivi - Parte 3: Requisiti supplementari per sistemi elettromeccanici di misurazione della pressione sanguigna); ISO81060-2:2013 (Sfigmomanometri non invasivi - Parte 2: Validazione clinica della tipolo-

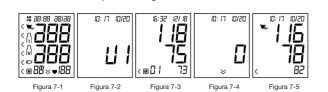
- Riorientare o riposizionare l'antenna di ricezione

al quale è collegato il ricevitore.

19. Movimenti e tremori possono influenzare i risultati di misurazione. 20. Il dispositivo non funziona su pazienti con scarsa circolazione periferica, nello specifico bassa pressione sanguigna o bassa temperatura corporea (il

- flusso sanguigno risulterebbe troppo scarso nell'area di misurazione) 21. Il dispositivo non funziona su pazienti con cuore e polmoni artificiali (per mancanza di frequenza del polso). 22. Consultare il medico prima di utilizzare il dispositivo per ciascuna delle se-
- guenti condizioni: aritmie comuni quali battiti prematuri atriali o ventricolari o
- fibrillazione atriale, arteriosclerosi, perfusione scarsa, diabete, preeclampsia, 23. Il paziente è l'operatore previsto. 24. Ogni cambiamento o modifica non approvati espressamente dalla parte re-
- sponsabile della conformità potrebbero causare la revoca dell'autorizzazione all'uso del dispositivo. 25. L'ingerimento delle batterie e/o del liquido delle batterie è estremamente pericoloso. Mantenere le batterie e il dispositivo lontano dalla portata dei bambini e da persone che potrebbero danneggiare se stessi e terzi.
- 26. Non usare il dispositivo in caso di allergia alla plastica o alla gomma.

centro di assistenza qualora un segmento non fosse visualizzato



visualizza tutti i caratteri per l'auto-test. Vedere la Figura 7-1. Contattare il

- b. A questo punto, viene visualizzata l'unità di memoria corrente (U1, U2, U3 o U4). Vedere la Figura 7-2. Premere il pulsante "MEM" per passare da un'unità di memoria all'altra. Confermare la selezione, premendo il pulsante "START". L'unità di memoria selezionata può essere confermata anche automaticamente, dopo 5 secondi di inattività.
- c. Se il dispositivo ha salvato i risultati, il display LCD visualizzerà provvisoria-mente quello più recente. Se non è stato salvato alcun risultato, sul display LCD comparirà zero. Vedere la Figura 7-3.

10. Descrizione allarme tecnico

Se la pressione sanguigna (sistolica o diastolica) rilevata non rientra nei valori riportati nelle SPECIFICHE TECNICHE. la scritta 'HI' o 'Lo' verrà visualizzata sul display LCD del dispositivo come errore tecnico. In questo caso, si prega di consultare un medico o di verificare che siano state rispettate le istruzioni d'uso

La modalità di allarme tecnico (che si attiva quando la pressione sanguigna non rientra nei valori della gamma di misurazione) è preimpostata in fabbrica e non può essere regolata o disattivata. A questa condizione di allarme è attribuita una bassa priorità in conformità alla normativa IEC 60601-1-8.

L'allarme tecnico è senza ritenuta e non è necessario resettarlo. Il segnale visualizzato sullo schermo LCD scomparirà automaticamente dopo circa

Fabbricante \sim Data di fabbricazione EC REP Rappresentante autorizzato nella Comunità europea SN Numero di serie IP20 Grado di protezione dell'involucro Conservare in luogo fresco ed asciutto * Conservare al riparo dalla luce solare REF Codice prodotto LOT Numero di lotto

19

d. Se la funzione vocale è attiva, il dispositivo parlerà durante la misurazione.

- e. Il dispositivo inizia quindi a cercare la pressione zero. Vedere la Figura 7-4.
 f Il dispositivo gonfia il bracciale fino a creare una pressione sufficiente per la misurazione. Quindi rilascia lentamente l'aria dal bracciale ed esegue la misurazione. Infine calcola e visualizza sul display LCD la pressione sanguigna e la frequenza del polso. L'indicatore di classificazione della pressione sanguigna e il simbolo del battito irregolare (se presente) lampeggeranno sullo schermo. Il risultato sarà memorizzato automaticamente nel dispositivo. Vedere la Figu-
- g. Dopo la misurazione, il dispositivo si spegne automaticamente dopo 1 minuto di inattività. In alternativa, è possibile premere il pulsante "START" per spegnere il dispositivo manualmente.
- h. Durante la misurazione, è possibile premere il pulsante "START" per spegnere il dispositivo manualmente

Nota: Consultare un operatore sanitario professionale per l'interpretazione dei valori relativi alla pressione

11. Eliminazione dei guasti (1)

PROBLEMA	POSSIBILE CAUSA	SOLUZIONE
	La posizione del bracciale non è corretta oppure il bracciale non è stato stretto adeguatamente	Applicare il bracciale in modo corretto e riprovare
II display LCD	La postura del corpo non era corretta durante il test	Rivedere le sezioni "POSTURA DEL CORPO DURANTE LA MISURAZIO- NE" delle istruzioni e ripetere il test
anomalo	Durante il test avete parlato, mosso il corpo o il braccio, oppure eravate in stato di agitazione, nervosismo, ansia	Rilassatevi e ripetete il test avendo cura di non muovervi o parlare
	Battito cardiaco irregolare (aritmia)	L'uso di questo sfigmomanometro elettronico è sconsigliato per chi soffre di gravi aritmie

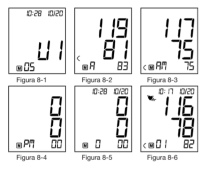
INFORMAZIONE SULLA COMPATIBILITÀ ELETTROMAGNETICA

Emission

26

Fenomeno	Conformità	Ambiente elettromagnetico
Emissioni RF	CISPR 11 Gruppo 1, Classe B	Ambiente sanitario domestico
Distorsione armonica	IEC 61000-3-2 Classe A	Ambiente sanitario domestico
Fluttuazioni di tensione e sfarfallii	IEC 61000-3-3 Conformità	Ambiente sanitario domestico

7. Visualizzazione dei risultati memorizzati



 a. In modalità Standby premere il pulsante "MEM" per visualizzare i risultati sal-vati. L'unità di memoria corrente lampeggia e i risultati in essa memorizzati saranno visualizzati. Premere il pulsante "START" per passare da un'unità di memoria all'altra. Confermare la selezione, premendo il pulsante "MEM". L'unità di memoria selezionata può essere confermata anche automaticamente

12. Eliminazione dei guasti (2)

PROBLEMA	POSSIBILE CAUSA	SOLUZIONE	
II display LCD visualizza il simbolo della batteria	Batteria scarica	Sostituire le batterie	
Il display LCD visualizza "Er 0" Il sistema della pressione è instabile prima della misurazione			
Il display LCD visualizza "Er 1"	Impossibile rilevare la pressione sistolica Non muoversi e rip		
Il display LCD visualizza "Er 2"	Impossibile rilevare la pressione diastolica		
Il display LCD visualizza "Er 3" Sistema pneumatico bloccato o bracciale troppo gonfio e quindi stretto		Collegare correttamente il bracciale e riprovare. Se il monitor continua a com-	
o bracciale troppo gonfio e guindi contattare il distr		portarsi in modo anomalo, contattare il distributore locale o il produttore.	

Tabella 2 Porta di Protezione

Tabella 3

385

450

710

745

780

810

870

930

1720

1845

1970

Frequenza di prova (MHz)

Fenomeno	Norme EMC	Livelli del test d'immunità Ambiente sanitario domestico	
	di base		
Scarica elettrostatica	IEC 61000-4-2	±8 kV a contatto ±2kV, ±4kV, ±8kV, ±15kV in aria	
Campo elettromagnetico di energia RF irradiata	IEC 61000-4-3	10V/m 80MHz-2.7GHz 80% AM a 1kHz	
Vicinanza di campi magnetici da apparecchi di comunicazione RF wireless	IEC 61000-4-3	Fare riferimento alla tabella 3	
Campi magnetici a frequenza nominale di rete	IEC 61000-4-8	30A/m 50Hz o 60Hz	

Vicinanza di campi magnetici da apparecchi di comunicazione RF wireless

28V/m

Banda (MHz)

380-390

430-470

704-787

800-960

1700-1990

Livelli del test d'immunità

Ambiente sanitario professionale

Modulazione a impulsi 18Hz, 27V/m

FM, deviazione ±5kHz, seno 1kHz,

Modulazione a impulsi 217Hz, 9V/m

Modulazione a impulsi 18Hz, 28V/m

Modulazione a impulsi 217Hz,

dopo 5 secondi di inattività. Si veda la Figura 8-1.

- b. Dopo aver selezionato l'unità di memoria, il display LCD visualizza i valori medi presenti in questa unità. Vedere le Figure 8-2. Se nessun valore è stato memorizzato, il display LCD visualizza zero. Vedere la Figura 8-5.
 c. Premere il pulsante "MEM", il display LCD visualizza il valore medio di tutti il referenza della consultata di pulsante.
- i risultati misurati tra le ore 5.00 e le ore 9.00 negli ultimi 7 giorni nell'area di memoria corrente dell'utente. Si veda la Figura 8-3. Se nessun valore è stato memorizzato dalle ore 5.00 alle 9.00 negli ultimi 7 giorni, il display LCD visua
- lizza "0" per la pressione sanguigna e la frequenza del polso.
 d. Premere nuovamente il pulsante "MEM", il display LCD visualizza il valore medio di tutti i risultati misurati tra le ore 18.00 e le ore 20.00 negli ultimi 7 giorni nell'area di memoria corrente dell'utente. Se nessun valore è stato memorizzato dalle ore 18.00 alle ore 20.00 negli ultimi 7 giorni, il display LCD visualizza
- "0" per la pressione sanguigna e la frequenza del polso. Si veda la Figura 8-4.
 e. Poi premere il pulsante "MEM", verrà visualizzato il risultato più recente. Si veda la Figura 8-6. Successivamente, il display visualizzerà la pressione sanguigna e la frequenza del polso separatamente. Il simbolo del battito irregolare (se presente), lampeggerà. Premere nuovamente il pulsante "MEM" per rivedere il risultato successivo. In questo modo, premendo ripetutamente il pulsante "MEM" si ottiene la visualizzazione dei rispettivi valori misurati precedentemente. Se nessun valore è stato memorizzato, il display LCD visualizza zero. Si veda la Figura 8-5.
- Quando si visualizzano i risultati memorizzati, il dispositivo si spegne automaticamente dopo 1 minuto di inattività. In alternativa, è possibile premere il

28 Il display LCD visualizza "Er 5" ssione del bracciale superiore a 300 mmHg Il display LCD visualizza "Er 6" Oltre 160 secondi con pressione Ripetere la misurazione del bracciale superiore a 15 mmHg dopo cinque minuti. Se il nonitor continua a ess Il display LCD visualizza "Er 7" | Errore memoria interna anomalo, contattare il Il display LCD visualizza "Er 8" Errore di controllo dei parametri distributore locale o il del dispositivo II display LCD visualizza "Er A" Errore nei parametri del sensore di pressione **PROBLEMA** POSSIBILE CAUSA SOLUZIONE Nessuna risposta quando si Funzionamento non corretto o forte Estrarre le batterie pe interferenza elettromagnetica preme il pulsante o all'inseri cinque minuti, quindi

MANUTENZIONE

nento della batteria

1. A Non far cadere il dispositivo e non sottoporlo a forti urti

⚠ Non tentare di smontare il dispositivo.

che sono stati riconosciuti come riparabili.

- 2. A Evitare alte temperature o esposizione diretta ai raggi solari. Non immergere il dispositivo in acqua, per non danneggiarlo irreparabilmente
- Se il dispositivo è conservato a bassa temperatura, lasciare che raggiunga la temperatura ambiente prima di usarlo.

Si raccomanda di controllare il funzionamento del dispositivo ogni 2 anni oppure dopo una riparazione. Si prega di contattare il centro assistenza.

Pulire il dispositivo con un panno morbido e asciutto oppure con un panno

morbido ben strizzato, leggermente inumidito con acqua, alcool disinfettante diluito o detergente diluito.

Nessun componente del dispositivo richiede manutenzione da parte dell'u-

tente. Gli schemi elettrici, le liste dei componenti, le descrizioni, le istruzioni per la taratura, e tutte le altre informazioni utili sono fornite al personale tec-

nico qualificato e autorizzato all'assistenza per i componenti del dispositivo

rezza per un minimo di 10.000 misurazioni o tre anni di utilizzo; l'integrità

del bracciale viene mantenuta per oltre 1.000 cicli di apertura- chiusura del

con la pelle) del bracciale con un panno morbido ben strizzato dopo averlo inumidito con alcool etilico (75-90%), quindi lasciare asciugare all'aria.

ma tra un uso e l'altro. Il monitor è pronto ad essere utilizzato secondo il suo

9. È consigliabile disinfettare il bracciale 2 volte la settimana se necessario (ad esempio in ospedale o in clinica). Strofinare la parte interna (il lato a contatto

10. Il monitor necessita 6 ore per scaldarsi dalla temperatura di stoccaggio mini-

11. Il monitor necessita di 6 ore per raffreddarsi dalla temperatura di stoccaggio

USO PREVISTO quando la temperatura ambiente raggiunge i 20°C.

2450 2400-2570 Modulazione a impulsi 217Hz,

Modulazione a impulsi 217Hz, 9V/m 5240 5100-5800 5500 5785

mestici. Gli utenti devono provvedere allo smalt da rottamare portandole al luogo di raccolta indicato per il riciclaggio delle apparecchiature elettriche ed elettroniche

CONDIZIONI DI GARANZIA GIMASi applica la garanzia B2B standard Gima di 12 mesi.

pulsante "START" per spegnere il dispositivo manualmente.

8. Cancellare le misurazioni dalla memoria

Mentre un qualsiasi risultato è visualizzato, tenendo premuto il pulsante "MEM" per tre secondi, tutti i risultati saranno cancellati. Premere il pulsante "MEM" o "START" per spegnere il dispositivo.

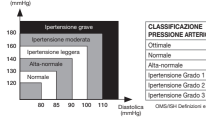




9. Valutazione dell'ipertensione negli adulti

Le seguenti linee guida per la valutazione dell'ipertensione (senza tener conto dell'età o del sesso) sono state definite dall'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS). Si noti che altri fattori (per es. diabete, obesità, fumo, ecc.) devono essere presi in considerazione. Consultare il proprio medico per una valutazione precisa e non apportare mai variazioni alla propria terapia.

Classificazione della pressione arteriosa negli adulti



PRESSIONE ARTERIOSA	mmHg	mmHg	Indicatore
Ottimale	<120	<80	verde
Normale	120-129	80-84	verde
Alta-normale	130-139	85-89	verde
Ipertensione Grado 1	140-159	90-99	giallo
Ipertensione Grado 2	160-179	100-109	arancione
Ipertensione Grado 3	≥180	≥110	rosso
a OMS/ISH Definizioni e classi	ificazione dei liv	elli di pressione	arteriosa

SBD DBD Colore

24

Nota: La tabella non intende fornire dati da confrontare in casi di emergenza o nel caso in cui debba essere pronunciata una diagnosi, pertanto, i colori servono solo a distinguere i vari livelli della pressione sanguigna

massima tra un uso e l'altro. Il monitor è pronto ad essere utilizzato secondo il suo USO PREVISTO quando la temperatura ambiente raggiunge i 20°C. 12. Non è ammessa alcuna manutenzione quando il monitor è in funzione.

SPIEGAZIONE DEI SIMBOLI SULL'UNITÀ

SPIEGAZIONE DEI SIMBOLI SULL UNITA	
③	Seguire le istruzioni per l'uso
<u>^</u>	Attenzione: Leggere e seguire attentamente le istruzioni (avvertenze) per l'uso
☀	Parte applicata di tipo BF
X	Smaltimento RAEE
C€ 0197	Dispositivo medico conforme alla Direttiva 93/42/CEE

IP20











Made in China iHealthLabs Europe SAS





36 Rue de Ponthieu. 75008, Paris, France

REF 32777 / KD-5920