



GIMA

PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

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

Orice accident grav produs, privor 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



Vă mulțumim că ați ales diapazonul neurologic Rydel-Seiffer C 128 cu o greutate de C 64. Modelul nostru este utilizat pe scară largă ca instrument pentru evaluarea gradului de afectare a sensibilității la vibrații la pacienții cu probleme în acest sens.

Poate fi folosit pentru a diagnostica acele afecțiuni neuroase definite ca polineuropatii și care se manifestă sub forma unei sensibilități reduse la vibrații. Simptomul este prezent în cazul următoarelor afecțiuni:

- **Diabet**
- **Leziuni toxice ale nervilor**
- **Alcoolism**
- **Nevrită de origine bacteriană**

PREScripții

Produsul este destinat utilizării numai de către personalul medical specializat, instruit în utilizarea acestui tip de produs.

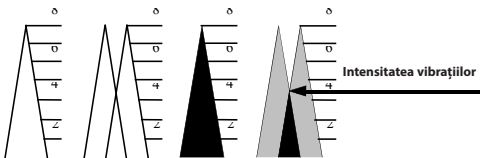
Diapazonul GIMA este foarte simplu de folosit, iar dacă respectați câteva trucuri, îl veți putea folosi mulți ani.

În cazul în care constatați eventuale defecțiuni, este indicat să nu folosiți aparatul. Vă rugăm să contactați distribuitorul.

Diapazonul Rydel-Seiffer generează două frecvențe diferite: nota C = 64 Hz cu greutatea (astfel cum este indicat pe greutatea) și nota c = 128 Hz fără greutatea (astfel cum este indicat pe diapazon). Greutățile trebuie fixate la nivelul celei mai joase creștături de pe brațele diapazonului. Marcajul „C 64” de pe greutatea, marcajul „c 128” de pe partea din față a diapazonului și gradația trebuie să fie toate cu fața spre utilizator atunci când așezați greutatea. Șuruburile cu cap molețat sunt strânse pentru a fixa greutatea și apoi slăbite pentru a le îndepărta. Odată ce greutatea se află la locul lor, acestea trebuie strânse bine.

UȘURINȚĂ ÎN UTILIZARE:

Pe greutatea sunt reprezentate două triunghiuri, unul alb și unul negru, fiecare cu o scară de la 2 la 8.



Când diapazonul este lovit de vârful degetului mare (nu loviți niciodată obiecte prea dure, cum ar fi, de exemplu, tablă, oțel sau piatră), brațele încep să se balanseze și două triunghiuri devin vizibile pe fiecare greutate. De îndată ce oscilația se reduce, cele două triunghiuri se apropie din nou treptat și punctul lor de intersecție se mișcă în sus. Scara indică intensitatea vibrațiilor. Acesta poate fi citit fie din triunghiul alb, fie din triunghiul negru, în funcție de cantitatea de lumină disponibilă, sau din orice scară este mai ușor de citit. Pentru a stabili gradul de insensibilitate la vibrații, diapazonul este atins, iar baza sa din plastic este poziționată pe ocleran sau processus mastoideus.

Pacientul trebuie să indice apoi punctul în care nu mai simte vibrația. Intensitatea vibrației fix în acel moment se citește pe scară. Următoarele valori pot fi considerate normale:

- **Pacienți sub 60 de ani: între 6 și 8**
- **Pacienți peste 60 de ani: între 4 și 8**

Sensibilitatea la vibrații în regiunea piciorului poate fi verificată prin plasarea diapazonului pe capul fibulei, maleola internă, capul metatarsian și vârful degetului mare. Pacientul trebuie apoi să indice încă o dată punctul în care încetează să simtă vibrațiile. Când neuropatia este prezentă, se constată, în general, o scădere simetrică periferică a sensibilității la vibrații în comparație cu citirile obținute imediat, în special pe antepicior. Extinderea neuropatiei poate fi determinată mai exact prin poziționarea diapazonului în puncte succesive de-a lungul marginii tibiei.

Pacienții cu sensibilitate scăzută ca urmare a neuropatiei senzoriale sunt în special predispuși la leziuni ale picioarelor, deoarece acestea nu sunt, în general, resimțite decât atunci când este deja prea târziu.

După utilizare, diapazoanele nu pot fi sterilizate. Curățarea diapazonului trebuie efectuată cu o cârpă uscată sau ușor uleioasă.

TRANSPORT ȘI DEPOZITARE

Aparatul ambalat pentru transport și depozitare poate fi expus la condițiile de mediu incluse în următoarele intervale:

Temperatură ambiantă de la -40 °C până la + 70 °C

Umiditate relativă de la 10% la 100%, inclusiv condens.

Presiune atmosferică de la 500 la 1060 hPa.

Simboluri

	Data fabricației		Cod produs
	Producător		Număr de lot
	Atenție: Citiți și respectați cu atenție instrucțiunile (avertismentele) de utilizare		Dispozitiv medical conform cu Regulamentul (UE) 2017/745
	Dispozitiv medical		Citiți instrucțiunile de utilizare
	A se păstra într-un loc răcoros și uscat		A se păstra ferit de razele soarelui
	Limită de temperatură -40°C / +70°C		Limită de umiditate 10% / 100%
	Limită de presiune atmosferică 500hPa / 1060hPa		

CONDIȚII DE GARANȚIE GIMA

Se aplică garanția B2B standard Gima de 12 luni