



RU

АКСЕССУАРЫ ДЛЯ КИСЛОРОДОТЕРАПИИ ИНСТРУКЦИИ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

НАЗНАЧЕНИЕ:

Терапевтическая подача кислорода через носовое отверстие

NB: Одноразовое изделие – только для одноразового применения.

На источник подачи кислорода распространяются требования и правила, действующие в вашей стране. Устройство должно подсоединяться и активироваться квалифицированным медицинским персоналом.

ИНСТРУКЦИИ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

Введите назальный распределитель в каждую ноздрю и проводите процедуры, как указано ниже, для каждой из моделей назальных канюль.

Придерживая назальный распределитель в нужном положении, пропустите обе соединительные трубки (правую и левую) за ушными раковинами и под челюстью. Отрегулируйте положение трубок, используя пластиковые кольца-фиксаторы.

Подсоедините конец соединительной трубки к источнику подачи кислорода. После завершения подсоединения устройства – начинайте подачу кислорода. Отрегулируйте скорость подачи, как это предписано врачом.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:

Противопоказаний не наблюдалось.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:

Если устройство используется повторно, что противоречит указанным инструкциям, то это может привести к следующим нежелательным последствиям:

1. Изменение или ухудшение качества материалов;
2. Наличие загрязнений на устройстве и возможное наличие биологических остатков, которые могут вызвать перекрестную инфекцию
3. Потеря первоначальных функциональных характеристик изделия.

Перед подсоединением к источнику подачи кислорода проведите его функциональную проверку. Случайный разрыв соединительной трубки может вызвать прекращение подачи кислорода, что может привести к рассоединению соединительного устройства. Рекомендуется, чтобы обслуживающий персонал тщательно следил за этим. Необходимо также тщательно контролировать работу моделей с соединительными трубками, обеспечивающими повышенную надежность соединения, для которых также существует риск рассоединения.

ХРАНЕНИЕ

Изделия в упаковке можно сохранять при температуре от 0°C до 50°C и относительной влажности от 20% до 80%.

ГАРАНТИИ - КОМПАНИЯ

FIAB гарантирует, что данное изделие соответствует требованиям Директив ЕЭС 93/42/ЕЕС и произведено в соответствии с процедурами обеспечения качества Системы Обеспечения Качества компании FIAB, сертифицированной в соответствии с требованиями ISO 13485. Производитель не несет ответственности и не принимает на себя обязательств по возмещению каких-либо медицинских расходов, прямых убытков, вызванных неправильным применением данных изделий в случае, если такие изделия использовались способом, отличным от того, какой указан в данных инструкциях. Мы рекомендуем немедленно извещать Отдел Обеспечения Качества компании FIAB о любых неполадках или повреждениях данных изделий.

УТИЛИЗАЦИЯ

Все больничные отходы подлежат утилизации в соответствии с действующими правилами.

52500002IU4E
2013 / 05



FIAB SpA
Via Costoli, 4 - 50039 - Vicchio (Firenze) – Tel. +39 0558497999 – Fax +39 0558497979 – email:fiab@fiab.it

0086