



Česky

# Tourniquet Touch TT15

**CE 0123**

004-01-0334 Rev. 10/2025-08

Má zůstat prázdné.

# Obsah

## Návod k použití

1. Označení textů a symboly .....	4
2. Účel použití .....	4
3. Indikace a kontraindikace .....	4
4. Bezpečnostní pokyny .....	4
5. Součásti dodávky .....	5
6. Popis výrobku .....	5
7. Specifikace přístroje a technické údaje .....	6
8. Stativ .....	6
9. Tlačítka a symboly .....	7
10. Hlavní nabídka .....	8
10.1 Nastavení .....	10
11. Uvedení do provozu .....	11
12. Kontrola funkčnosti .....	11
13. Použití .....	12
13.1 Zaškrcení jednokomorovou manžetou .....	12
13.2 Výplach pletlakovou infuzní manžetou .....	12
14. Alarmy .....	13
14.1 Struktura a priorita alarmu .....	13
14.2 Překročení doby (alarm časovače) .....	14
14.3 Přerušení alarmu .....	14
15. Odstraňování poruch .....	15
15.1 Diagnostický test .....	15
15.2 Použití .....	15
15.3 Obecné chyby .....	17
16. Tabulka EMC .....	18

## Údržba a diagnostika

17. Údržba .....	19
17.1 Kontrola .....	19
17.1.1 Kalibrace .....	19
17.1.2 Diagnostický test .....	20
17.1.3 Zkouška těsnosti .....	20
17.1.4 Test zásadních vlastností z hlediska účinnosti .....	20
17.2 Oprava .....	21
18. Vrácení .....	21
19. Dezinfekce otřením .....	21
20. Životnost .....	21
21. Likvidace .....	21
22. Objednací čísla .....	22
23. Popis symbolů .....	23

# NÁVOD K POUŽITÍ

Před použitím výrobku si důkladně přečtěte návod k použití, říďte se jím a uschověte jej pro případ, že byste jej později potřebovali znovu.

Návod k obsluze obsahuje důležité informace a pokyny, které je třeba při používání přístroje dodržovat.

## 1. OZNAČENÍ TEXTŮ A SYMBOLY

Symbol	Označení
	<b>NEBEZPEČÍ</b> Označuje bezprostřední nebezpečí s vysokým rizikem, které bude mít za následek smrt nebo vážné zranění, pokud se mu nezabrání.
	<b>VAROVÁNÍ</b> Označuje možné nebezpečí se středně vysokým rizikem, které může mít za následek smrt nebo vážné zranění, pokud se mu nezabrání.
	<b>POZOR</b> Označuje nebezpečí s malým rizikem, které by mohlo mít za následek lehké nebo středně závažné zranění nebo věcné škody, pokud se mu nezabrání.
<b>UPOZORNĚNÍ</b>	UPOZORNĚNÍ pomáhá chránit přístroj před poškozením.
<b>EMC</b>	Elektromagnetická kompatibilita
►	Pokyn k akci: Požadavek, aby uživatel něco udělal.

## 2. ÚCEL POUŽITÍ

Tourniquet Touch TT15 je elektricky ovládaný přístroj k zastavení průtoku krve (škrtidlo) s přídavným vyplachovacím kanálem. Reguluje tlak v manžetě škrtidla, které dočasně uzavírá průtok krve v pacientově horní nebo dolní končetině, aby bylo možné vytvořit operační pole bez krve. K vyplachovacímu kanálu lze připojit přetlakovou infuzní manžetu k podávání vyplachovacích roztoků.

Tourniquet Touch TT15 je vhodný k používání s jednomorovou manžetou nebo s přetlakovou infuzní manžetou.

Klinické využití: Vytvoření operačního pole bez krve během chirurgických zákroků na končetinách k minimalizaci ztráty krve a ke snazší vizualizaci a identifikaci cévních struktur.

Cílová skupina pacientů: Pacienti, kteří potřebují chirurgický zákon na horní nebo dolní končetině.

Místo použití: Prostory vhodné pro lékařské účely.

Zásadní vlastnosti z hlediska účinnosti: Udržování aplikovaného tlaku v rámci přiměřené tolerance, v závislosti na hodnotě nastaveného tlaku v manžetě. Ideální tlak v manžetě závisí na pacientovi a velikosti manžety.

## 3. INDIKACE A KONTRAINDIKACE

Indikace a kontraindikace závisejí na použití a také na vybrané zaškrcovací manžetě a přetlakové infuzní manžetě.

### Možné indikace pro zastavení průtoku krve:

- Léčba určitých typů fraktur
- Artrioskopie kolene, ruky, prstu nebo lokte
- Transplantace kostí
- Odstranění Kirschnerova drátu
- Traumatické nebo netraumatické amputace
- Odstranění nádorů nebo cyst
- Subkutánní fasciotomie
- Poškození nervů
- Opravy vazů
- Náhrada nebo revize kolenního kloubu, zápěstí nebo kloubu prstu
- Korekce kladívkovitého prstu
- Ortopedie nohy

Další indikace nejsou známy.

### Možné kontraindikace pro zastavení průtoku krve:

- Otevřené fraktury kostí
- Posttraumatické dlouhotrvající rekonstrukce ruky
- Vážná zranění rozdrcením
- Chirurgie lokte se současným nadmerným otokem
- Vysoký krevní tlak
- Transplantace kůže
- Omezený krevní oběh (např. periferní cévní onemocnění)
- Diabetes mellitus

Žádné další kontraindikace nejsou známy.

V jednotlivých případech musí před použitím posoudit indikace a kontraindikace lékař na základě svých odborných znalostí.

### Možné indikace pro vyplachování:

- Vyplachování při minimálně invazivním chirurgickém zákroku

Další indikace nejsou známy.

### Možné kontraindikace pro vyplachování:

- Žádné nejsou známy.

## 4. BEZPEČNOSTNÍ POKYNY

- Před použitím provedte vizuální kontrolu výrobků a zjistěte, zda nejsou poškozeny (trhliny, praskliny apod.). Poškozené výrobky se nesmí používat.
- Pokud došlo ke změně okolní teploty (např. během přepravy), nesmí být přístroj připojen k elektrické síti, dokud nedosahne pokojové teploty.
- Výrobek smí používat pouze lékař nebo personál se zdravotnickým vzděláním pod dohledem lékaře.
- Uživatel nebo pacient musí všechny závažné nežádoucí příhody, k nimž dojde v souvislosti s výrobkem, nahlásit výrobci a příslušnému úřadu členského státu EU (nebo příslušnému úřadu jiného státu, pokud k příhodě dojde mimo EU), v němž má uživatel nebo pacient své sídlo či bydlisko.
- Přístroj byl navržen a testován pro použití se zaškrcovací / přetlakovou infuzní manžetou a spirálovými spojovacími hadičkami od výrobce. Pokud uživatel používá zaškrcovací nebo přetlakové infuzní manžety a spirálové spojovací hadičky od jiného výrobce, nenese výrobce za přístroj odpovědnost.
- Před každým uvedením přístroje do provozu se musí provést kontrola funkčnosti.
- Pokud se vyskytnou problémy, restartujte přístroj. Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce. Chraňte přístroj před stříkající vodou a vlhkostí. Pokud se do přístroje dostala tekutina, nepoužívejte jej.
- Přístroj není vhodný pro magnetickou rezonanci.
- Přístroj je nesterilní.
- Přístroj není chráněn proti výboji z defibrilátoru.
- Přístroj musí být umístěn tak, aby ho bylo možné rychle vypojit z elektrické zásuvky.
- Dobíjecí baterie v přístroji překlenuje krátkodobá přerušení napájení ze sítě.
- Přístroj obsahuje lithium-iontovou baterii. Pokud máte podezření na poškození baterie, přístroj nepoužívejte. Poškození může způsobit vznícení baterie, pokud je přístroj stále zapojen nebo používán. Kontaktujte výrobce.
- Kvůli riziku exploze se přístroj nesmí umisťovat do bezprostřední blízkosti (vzdálenost < 25 cm) vznětlivých anestetických směsí nebo používat při koncentraci kyslíku > 25 %.
- Aby se zabránilo nebezpečí úrazu elektrickým proudem, musí být přístroj před montáží, čištěním a uložením odpojen od elektrické sítě.
- Aby se zabránilo nebezpečí úrazu elektrickým proudem, smí být přístroj zapojován pouze do elektrické sítě s ochranným uzemněním.
- Na přístroji se nesmí provádět žádné změny.
- Další opatření údržby, která nejsou popsána v tomto návodu, smí provádět pouze výrobce nebo autorizovaný servis.

## Elektromagnetické rušení

- Při instalaci škrtidla Tourniquet Touch je třeba dodržovat požadavky na elektromagnetickou kompatibilitu (EMC). Tourniquet Touch splňuje požadavky na elektromagnetickou kompatibilitu podle normy IEC 60601-1-2. V blízkosti zařízení Tourniquet Touch mohou být někdy používána zařízení, která během používání nemusejí požadavky na elektromagnetickou kompatibilitu splňovat, a proto mohou zařízení Tourniquet Touch rušit.
- Pokud se zařízení Tourniquet Touch nachází v blízkosti vysokofrekvenční stíněné komory, může docházet k poruchám jeho funkcí. Při rušení provozu jiných vysokofrekvenčních chirurgických přístrojů postupujte následovně:
  1. Zvětšete vzdálenost mezi škrtidlem Tourniquet Touch a vysokofrekvenčními chirurgickými přístroji včetně vodičů.
  2. Vodiče monopolární elektrody a neutrální elektrody vysokofrekvenčního chirurgického přístroje musejí být až k pacientovi vedeny souběžně a blízko sebe.
  3. Jinak kontaktujte výrobce vysokofrekvenčního chirurgického přístroje.
- V případě rušení přenášeném vlastní elektrickou sítí musí kvalifikovaný technik provést oddělení, např.:
  - Oddělení elektrické sítě pro zařízení Tourniquet Touch a pro jiné přístroje
  - Zapojení elektrického napájení do hvězdy
  - Svedení referenčních potenciálů několika přístrojů a ochranného vodiče, resp. uzemňovací soustavy do hvězdy
  - Žádný společný zpětný vodič (např. vodič PEN)

## 5. SOUČÁSTI DODÁVKY

	Tourniquet Touch TT15
	Spirálová spojovací hadička modrá; délka v nataženém stavu 300 cm; ke kanálek v manžetě
	Spirálová spojovací hadička černá; délka v nataženém stavu 300 cm; k vyplachovacímu kanáku
	Zátka do kanálku v manžetě
	Zátka do vyplachovacího kanálku
	Sítová vidlice pro Evropu (všechny země kromě Spojeného království a Švýcarska) Typ CEE 7 / XVII ID na štítku na kabelu: 6051.2183
	Sítová vidlice pro Spojené království Typ BS 1363 ID na štítku na kabelu: 6051.2188
	Sítová vidlice pro Švýcarsko Typ 12 SEV ID na štítku na kabelu: 6051.2185
	Sítová vidlice pro Austrálii Typ AS 3112 ID na štítku na kabelu: 6051.2190
	Sítová vidlice pro Čínu Typ GB 2099 ID na štítku na kabelu: 3-100-527
	Sítová vidlice pro Japonsko Typ JIS 8303 ID na štítku na kabelu: 3-100-528
	Sítová vidlice pro Severní Ameriku Typ NEMA 5-15 ID na štítku na kabelu: 6051.2181

Podle země dodání je dodáván odpovídající napájecí kabel. Používejte pouze přiložený napájecí kabel. Nesmíj být používány žádné jiné napájecí kably.

### Napájecí kabel

Identifikace dodaného napájeného kabelu je možná podle těchto údajů:

• Přístrojová sítová vidlice se zajištěním V-Lock pro Evropu, Spojené království, Švýcarsko, Austrálii, Čínou a Japonsko	• Přístrojová sítová vidlice se zajištěním V-Lock pro Severní Ameriku
	

• ID na štítku na kabelu



## 6. POPIS VÝROBKU



### Pozor

- Výrobce zakazuje instalovat síť pomocí portu USB.
- Port USB slouží pouze k servisním účelům.

### Držák

- Přístroj přenášejte pouze za držák, který je k tomu určen. Pokud je namontovaný stativ, můžete přístroj také posouvat za držák stativu.

### Správa baterie

Přístroj je vybaven lithium-iontovou baterií, jejíž nabíjení je řízeno systémem správy baterie. Nabíjení probíhá podle teploty a stavu nabití, aby se prodloužila životnost baterie. Doba nabíjení proto může značně kolísat.

Baterie slouží jako záložní systém přístroje. Po přerušení napájení z elektrické sítě zůstávají dostupné všechny funkce přístroje. K používání přístroje je obecně nezbytné, aby byl zapojen do elektrické sítě.

Aby byla zajištěna dlouhá životnost baterie a nedošlo k jejímu poškození, musejí být splněny tyto podmínky:

- Dodržujte skladovací a provozní podmínky (viz kapitola „7. Specifikace přístroje a technické údaje“).
- Pokud se přístroj nepoužívá a není zapojený do elektrické sítě, je třeba ho vždy jednou za 5 měsíců dobít. Zabrání se tím úplnému vybití baterie. Během nabíjení přístroj nezařípte.

## Dobíjení baterie

Pokud je přístroj zapojený do elektrické sítě, můžete stisknutím tlačítka  zkontrolovat nabíjeti baterie.

K používání přístroje je obecně nezbytné, aby byl zapojen do elektrické sítě.

Tlačítko  svítí nepřerušovaně:

Přístroj je připravený k použití a baterie je dostatečně nabita.

Tlačítko  po stisknutí pětkrát zabliká:

Přístroj není připravený k použití a baterie není dostatečně nabita. Zapojte přístroj do elektrické sítě. Nabíjení může trvat několik minut až hodinu.

Tlačítko  se nerozsvítí:

Přístroj není připravený k použití a baterie je zcela vybitá. Zapojte přístroj do elektrické sítě. Nabíjení může trvat i několik hodin.

## 7. SPECIFIKACE PŘÍSTROJE A TECHNICKÉ ÚDAJE

Hmotnost:	4,5 kg (bez dalších součástí dodávky)
Rozměry:	Výška 186 mm Šířka 263 mm Hloubka 226 mm
Verze softwaru:	2.0
Sítové napětí:	100 - 240 V stříd.
Sítová frekvence:	50 - 60 Hz
Příkon:	130 VA
Sítová pojistka:	2x pojistka Littelfuse řady 215: T2,5 AH, 250 V
Typ baterie:	lithium-iontová (14,4 V, 93,6 Wh)
Záložní doba při napájení z baterie:	přibližně 8 h při plném nabíti (nová baterie) a běžném používání (zaškrovací / přetlaková infuzní manžeta bez úniku)
Doba nabíjení baterie:	přibl. 3 h při okolní teplotě 20 °C
Třída ochrany (IEC 60601-1):	1 (přiložná část typu B*) * Podle normy IEC 60601-1 je přístroj definován jako přiložná část typu B. Přístroj splňuje veškeré požadavky platné pro přiložnou část (např. ochrana proti svodovému proudu).
Provozní tlak:	100 kPa
Tlak v kanálu v manžetě:	lze nastavit od 80 do 500 mmHg po 5 mmHg
Tlak ve vyplachovacím kanáku:	lze nastavit od 50 do 300 mmHg po 10 mmHg
Regulace tlaku:	0 / +5 mmHg (od požadované hodnoty)
Přesnost indikace:	±5 mmHg
Doba alarmu:	lze nastavit od 15 do 120 minut po 5 minutách (akustický i optický alarm)
Alarm tlaku:	akustický a optický
Hlasitost alarmu:	60 - 88 dB (A) ve vzdálenosti 1 metr
Povrchy přístroje, jichž se bude uživatel pravděpodobně dotýkat:	kryt t < 1 minuta T <sub>max</sub> = 55 °C displej (sklo) t < 10 sekund T <sub>max</sub> = 52 °C
Připojení:	modrá spirálová spojovací hadička s rychlospojkami černá spirálová spojovací hadička se samčím konektorem Luer Lock a rychlospojkou
Displej:	8" WVGA (800 × 480 pixelů) TFT s LED podsvícením
Dotykový snímač:	kapacitní, reaguje na dotyk
Přepravní podmínky:	Teplota: -20 až +60 °C Vlhkost vzduchu: 5 až 95 % relativní vlhkost vzduchu, nekondenzující
Skladovací a provozní podmínky:	Okolní tlak: 70 až 106 kPa Teplota: +10 až +35 °C Vlhkost vzduchu: 30 až 95 % relativní vlhkost vzduchu, nekondenzující
Přepočet tlakových jednotek:	Okolní tlak: 70 až 106 kPa 1 hPa = 1,01973 cmH <sub>2</sub> O = 0,75006 mmHg

## 8. STATIV

Stativ s košičkem se objednává u výrobce jako příslušenství.



### POZOR

- Aby se stativ během přepravy neuvolnil nebo nepřevrátil, je třeba dodržovat pokyny uvedené v návodu k použití 004-01-0336 - Mobile Stand, kapitola „Přepravní podmínky“.
- Nedodržení následujících pokynů může mít za následek zranění osob nebo poškození majetku.

Stojan s namontovaným přístrojem Tourniquet Touch lze přepravovat pouze za těchto podmínek:

- ▶ Napájecí kabel musí být připevněný k odkládací desce za přístrojem Tourniquet Touch.
- ▶ Zatížení koše musí být rovnoměrně rozložené.
- ▶ Koše nesmějí být naplněné až přes okraj.
- ▶ Spirálové propojovací hadice přístroje Tourniquet Touch musejí být připevněny k bočním vybráním v odkládací desce.
- ▶ Přístroj posouvejte pouze za držák stativu.
- ▶ K fixaci stativu je třeba aretovat pojistikami všechna kolečka. Pokud je nearetujete všechna, může se stativ samovolně dát do pohybu.

## 9. TLAČÍTKA A SYMBOLY

### Tlačítka

Barva tlačítka závisí na použití, resp. na kanálku v manžetě nebo vyplachovacím kanálku. Na funkci tlačítka to nemá vliv.

	Vypínač
	Výstražný tón pozastaven
	Nastavení
	Nafouknutí
	Posuvník, k vyfouknutí posuňte tlačítko do 2 sekund doleva
	Historie
	Zavřít okno
	Tlačítko výběru nahoru
	Tlačítko výběru dolů
	Tlačítko výběru doleva
	Tlačítko výběru doprava
	Zvýšení/snížení hodnoty
	Tlačítko rychlého nastavení (hodnoty se mohou lišit)
	Přednastavení tlaku a doby alarmu
	Hlasitost a tón alarmu
	Jas
	Kalibrace
	Datum/Čas
	Výměna dat
	Kontrola systému
	Jazyk
	Zvýšení/snížení hlasitosti
	Nastavení tónu alarmu
	Zvýšení/snížení jasu
	Potvrdit
	Zavřít
	Uložit soubor protokolu na flashdisk USB

	Aktualizace softwaru a restart	Nainstalovat aktualizaci softwaru a restartovat přístroj
	+ 50    - 50	Kalibrace Zvýšení/snížení tlaku o 50 mmHg
	Start	Provedení diagnostického testu nebo zkoušky těsnosti

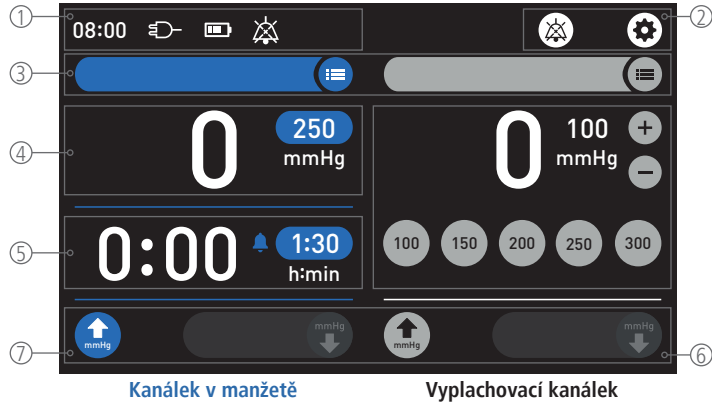
### Symboly na stavovém displeji

	Napájeno z elektrické sítě
	Napájení z elektrické sítě přerušeno
	Baterie nabita na 80 - 100 %
	Baterie nabita na 60 - 80 %
	Baterie nabita na 40 - 60 %
	Baterie nabita na 20 - 40 %
	Baterie nabita na 10 - 20 %
	Baterie nabita na 0 - 10 %
	Baterie nenalezena/vadná
	Aktivováno přerušení alarmu

### Další symboly

	Diagnostický test
	Manuální diagnostický test proběhl úspěšně
	Varování
	Doba alarmu
	Soubor protokolu
	USB
	Uloženo na flashdisku USB
	Není připojen flashdisk USB
	Chyba USB
	Flashdisk USB je plný
	Tourniquet Touch
	Výpadek napájení Tourniquet Touch

## 10. HLVNÍ NABÍDKA

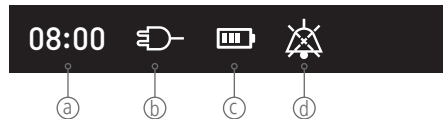


Hlavní displej má několik částí: ① stavový řádek, ② kontrolní řádek, ③ rádek kanálku, ④ tlačítka pro nastavení tlaku (kanálek v manžetě), ⑤ tlačítka pro nastavení doby alarmu (kanálek v manžetě), ⑥ tlačítka pro nastavení tlaku (vylachovací kanálek) a ⑦ tlačítka pro naafouknutí/vyfouknutí.

Kanálek v manžetě i vylachovací kanálek mají svůj vlastní okruh stlačeného vzduchu. Oba kanálky lze ovládat nezávisle na sobě.

### ① Stavový řádek

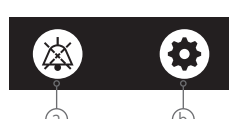
V tomto řádku se zobrazují údaje o stavu přístroje. Nelze v něm nic nastavovat.



② Kontrolní řádek	V tomto řádku se aktivují a deaktivují funkce nebo otevírá se okno nastavení.
③ Rádek kanálku	Na tomto řádku jsou tlačítka, kterými se otevírá nebo zavírá okno. V tomto řádku se zobrazují také případné chybové zprávy (viz kapitoly „14. Alarmy“ a „15. Odstraňování poruch“). Příslušné tlačítko se pak skryje. Nelze zde nic nastavovat.
④ Pole pro nastavení tlaku (kanálek v manžetě)	Stisknutím tlačítka upravte tlak v kanále v manžetě. Aktuální tlak je vždy významněji uveden. Tlak lze upravit i během používání.
⑤ Požadovaný tlak (kanálek v manžetě)	Přednastavený tlak je vždy významněji uveden. Tlak lze upravit i během používání.
⑥ Pole pro nastavení tlaku (vylachovací kanálek)	Stisknutím tlačítka upravte tlak v kanále vylachovací. Aktuální tlak je vždy významněji uveden. Tlak lze upravit i během používání.
⑦ Požadovaný tlak (vylachovací kanálek)	Přednastavený tlak je vždy významněji uveden. Tlak lze upravit i během používání.

### ③ Rádek kanálku

Tento panel obsahuje tlačítka, kterými se aktivují a deaktivují funkce nebo otevírá se okno nastavení.



⑧ Alarm přerušení	Stisknutím tlačítka přerušíte alarm na 30 sekund. Tlačítka se na kontrolním řádku zobrazuje pouze během alarmu.
⑨ Nastavení:	Tímto tlačítkem otevřete okno nastavení. Po naafouknutí zaškrcovací / přetlakové infuzní manžety tlačítka z kontrolního řádku zmizí.

### ③ Rádek kanálku

Na tomto řádku jsou tlačítka, kterými se otevírá nebo zavírá okno. V tomto řádku se zobrazují také případné chybové zprávy (viz kapitoly „14. Alarмы“ a „15. Odstraňování poruch“). Příslušné tlačítko se pak skryje. Nelze zde nic nastavovat.



#### ④ Historie:

Tímto tlačítkem otevřete okno Historie. Po naafouknutí zaškrcovací / přetlakové infuzní manžety tlačítka z kontrolního řádku zmizí.

► Stiskněte tlačítko k zobrazení historie.



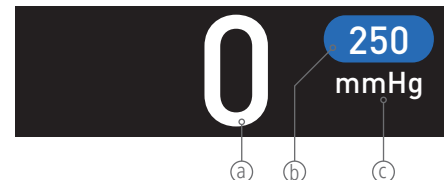
Otevře se okno.

V historii je uloženo posledních 5 použití tohoto kanálu v manžetě / vylachovacího kanálu.

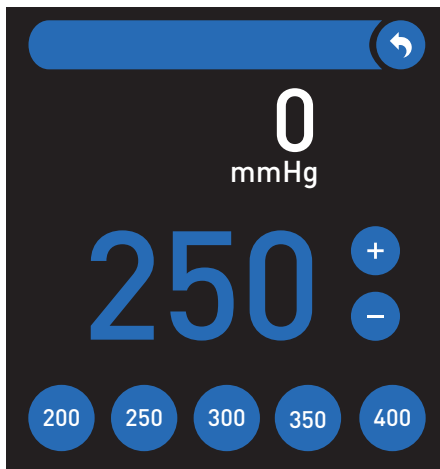
- Vyberte použití pomocí tlačítek / .
- V rámci použití můžete tlačítkem přecházet nahoru, tlačítkem dolů.
- Tlačítkem okno zavřete.

### ④ Pole pro nastavení tlaku (kanálek v manžetě)

Požadovaný tlak lze v tomto poli upravovat před použitím i během používání.



④ Pole pro nastavení tlaku (kanálek v manžetě)	aktuální tlak (přesnost regulace +5 mmHg)
⑤ Požadovaný tlak:	přednastavený tlak
⑥ Jednotka:	mmHg
► Vyberte pole.	



Otevře se okno.

- ▶ V dolním řádku klepněte na tlačítko rychlého nastavení.
- ▶ V případě potřeby můžete požadovaný tlak tlačítkem **+** zvýšit nebo tlačítkem **-** snížit v krocích po 5 mmHg.

Nastavená hodnota se ihned použije.

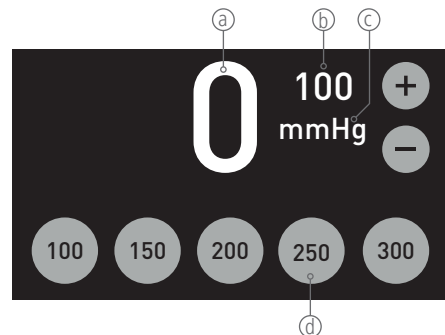
Pokud nic nezadáte, pole se po 3 sekundách automaticky zavře.

- ▶ Pole můžete zavřít také tlačítkem **>.**

#### **UPOZORNĚNÍ:**

Pokud po otevření pole neprovlete žádnou změnu, okno se po 5 sekundách automaticky zavře.

**⑥ Pole pro nastavení tlaku (vyplachovací kanálek)**  
Požadovaný tlak lze v tomto poli upravovat před použitím i během používání.



(a) Skutečný tlak: aktuální tlak

(b) Požadovaný tlak: přednastavený tlak

(c) Jednotka: mmHg

(d) Tlačítko rychlého nastavení: -

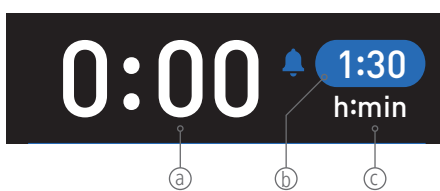
- ▶ V dolním řádku klepněte na tlačítko rychlého nastavení.

- ▶ V případě potřeby můžete požadovaný tlak tlačítkem **+** zvýšit nebo tlačítkem **-** snížit v krocích po 10 mmHg.

Nastavená hodnota se ihned použije.

#### **⑤ Pole pro nastavení doby do alarmu (kanálek v manžetě)**

Dobu alarmu lze v tomto poli upravovat před použitím i během používání.

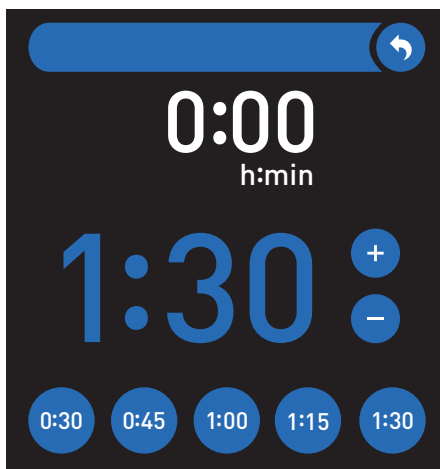


(a) Časovač: uplynulý čas po nafouknutí

(b) Doba alarmu: plánovaný čas po nafouknutí

(c) Jednotka: h:min

- ▶ Vyberte pole.



Otevře se okno.

- ▶ V dolním řádku klepněte na tlačítko rychlého nastavení.
- ▶ V případě potřeby můžete dobu alarmu tlačítkem **+** prodlužovat nebo tlačítkem **-** zkracovat v krocích po 5 minutách.

Nastavená hodnota se ihned použije.

Pokud nic nezadáte, pole se po 3 sekundách automaticky zavře.

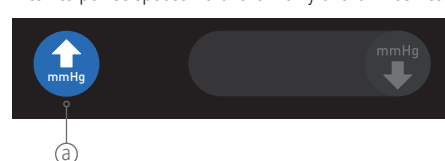
- ▶ Pole můžete zavřít také tlačítkem **>.**

#### **UPOZORNĚNÍ:**

Pokud po otevření pole neprovlete žádnou změnu, okno se po 5 sekundách automaticky zavře.

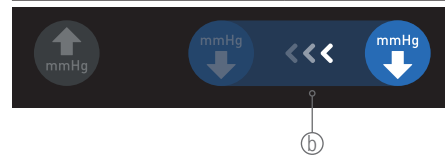
#### **⑦ Pole pro napouštění/vypouštění vzduchu**

V tomto poli se spouští nafukování a vyfukování zaškrcovací / přetlakové infuzní manžety.



(a) Tlačítko nafukování:

Spouští se nafukování zaškrcovací / přetlakové infuzní manžety.



(b) Posuvník vyfukování:

Spouští se vyfukování zaškrcovací / přetlakové infuzní manžety.

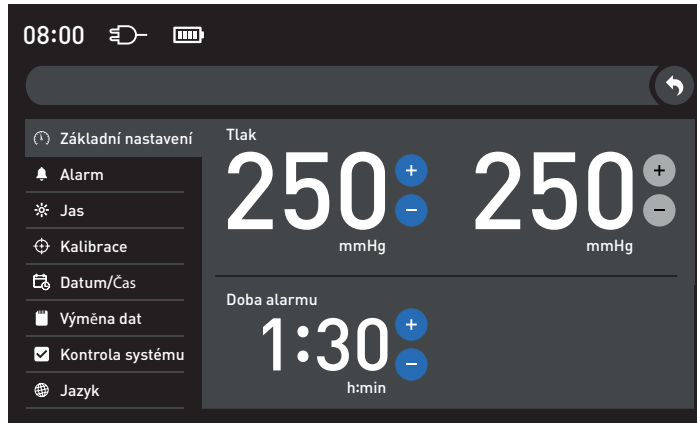
- ▶ Posuvník do 2 sekund posuňte tlačítkem úplně doleva.



## 10.1 NASTAVENÍ

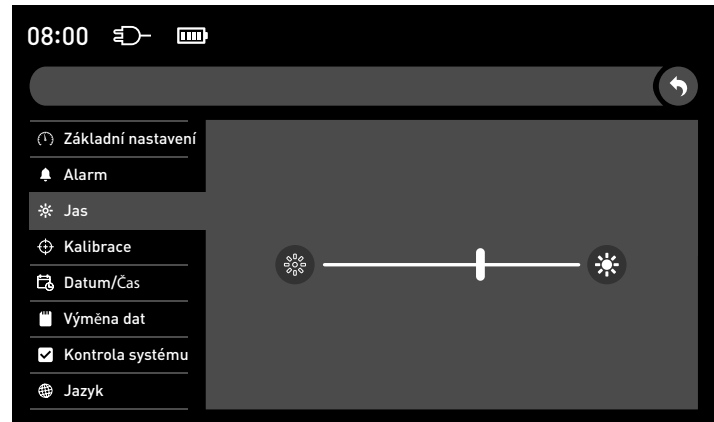
- ▶ Tlačítkem  otevřete okno nastavení.

### Přednastavení tlaku a doby alarmu



- ▶ Hodnoty můžete tlačítkem  zvyšovat nebo tlačítkem  snižovat. Po restartování se hodnoty zobrazí na hlavním displeji.

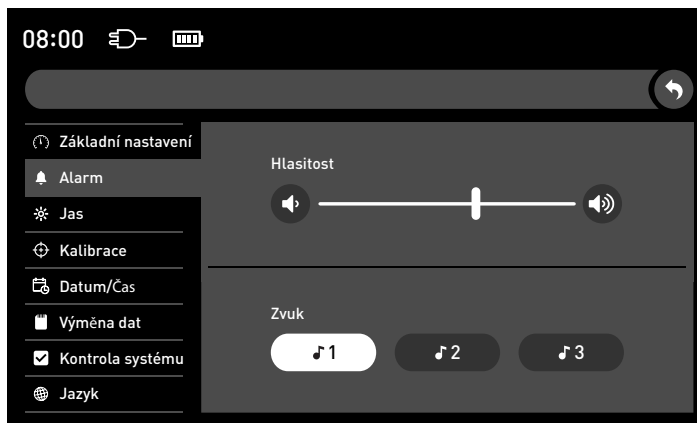
### Jas



- ▶ Vyberte pole „Jas“.
  - ▶ Nastavte jas tlačítky  /  nebo posuvníkem.
  - ▶ Tlačítkem  okno zavřete.
- Pole „Kalibrace“, „Datum/Čas“, „Výměna dat“, „Kontrola systému“ a „Jazyk“ jsou popsána v kapitole „17. Údržba“.

Rozsah nastavení	
Tlak v kanálku v manžetě	150 - 400 mmHg po 5 mmHg
Tlak ve vyplachovacím kanálku	50 - 300 mmHg po 10 mmHg
Doba alarmu	0:15 - 1:30 h:min po 5 minutách

### Hlasitost a zvuk



### VAROVÁNÍ

- Alarm nastavte podle podmínek prostředí.
- Uživatel musí alarm v místnosti dobře slyšet.
- Alarm se musí lišit od alarmu, který vydávají přístroje jiných výrobců.
- Při zapnutí přístroje se automaticky zkонтroluje funkčnost reproduktoru alarmu.

- ▶ Vyberte pole „Alarm“.
- ▶ Nastavte hlasitost tlačítky  /  nebo posuvníkem.
- ▶ Tlačítky  /  /  vyberte zvuk.

## 11. UVEDENÍ DO PROVOZU



- K používání přístroje je obecně nezbytné, aby byl zapojen do elektrické sítě. Elektrická síť musí mít ochranné uzemnění.
- Ekvipotenciální pospojování vyrovnává potenciály různých kovových částí, kterých se lze dotykat současně, nebo snižuje rozdíly potenciálů, které mohou vzniknout při používání mezi tělem, elektrickým zdravotnickým zařízením a cizími vodivými částmi.
- Zdířku pro ekvipotenciální pospojování ① v přístroji propojte podle normy DIN 42801 spojovacím kabelem POAG s vyrovnaním potenciálu v místnosti.
- Pokud je provozovatelem instalován elektrický zdravotnický systém, musí být dodržena norma IEC 60601-1 oddíl 16 - Elektrické zdravotnické systémy.
- Zapojte napájecí kabel do zdířky ② a druhý konec zapojte do elektrické sítě.

**POZOR**  
Spusťte diagnostický test bez připojené zaškrcovací / přetlakové infuzní manžety.

- Zapněte přístroj tlačítkem ①. Držte tlačítko stisknuté, dokud se přístroj nespustí.
- Během diagnostického testu se nedotýkejte displeje.



Přístroj poté spustí optický alarm ③ a zvukový alarm ④.

**POZOR**  
Pokud se optický a zvukový alarm nespustí, přístroj restartujte. Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.

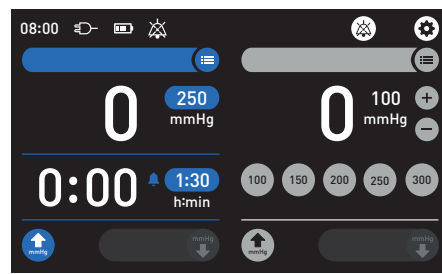


Přístroj po zapnutí automaticky provádí diagnostický test. Trvá přibl. 30 sekund.

Kontrolují se při něm tyto funkce:

- Interní bezpečnostní funkce
- Napětí a teplota přístroje
- Hlavní a záložní přívod stlačeného vzduchu do kanálku v manžetě a do vyplachovacího kanálku
- Všechna paměťová média
- Baterie
- Verze softwaru a hardwaru
- Všechny systémy zvukového alarmu

**POZOR**  
V případě nepřetržitého provozu je nutné přístroj minimálně jednou denně restartovat, aby byla zajištěna jeho funkce a bezpečnost.



Pokud diagnostický test proběhne úspěšně, zobrazí se hlavní nabídka.

- Pokud se zobrazí nějaké chybové zprávy, odstraňte poruchy podle pokynů v kapitole „15. Odstraňování poruch“.
- Před každým použitím provedte kontrolu funkčnosti (viz kapitola „12. Kontrola funkčnosti“).

## 12. KONTROLA FUNKČNOSTI



### Kanálek v manžetě



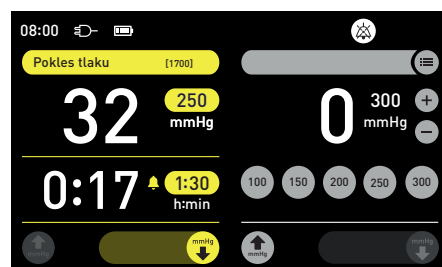
#### POZOR

- Poškozené jednokomorové manžety a spirálové spojovací hadičky nepoužívejte.
- Spirálové spojovací hadičky a manžetové hadičky nesmí být ohnuty.
- Používejte správnou velikost manžety pro danou končetinu.
- Manžetovou hadičku smí být s přístrojem propojena pouze **jednou** spirálovou spojovací hadičkou. Všechny konektory hadiček musí dobře zavaknout.

- Připojte modrou spirálovou spojovací hadičku ke kanálkům v manžetě.
- Vyberte jednokomorovou manžetu, kterou potřebujete k zátkovci.
- Jednokomorovou manžetu pevně oviřte, aby se při nafukování mohl vytvořit protitlak.
- Manžetovou hadičku připojte k modré spirálové spojovací hadičce.
- Tlačítkem ① jednokomorovou manžetu nafoukněte. Ze sestaveného systému nesmí unikat vzduch.

Pokud přístroj ohláší nějakou chybu, je třeba provést zkoušku funkčnosti znovu s jinou jednokomorovou manžetou.

- Ke kontrole systému alarmů odpojte manžetovou hadičku od kontrolovaného kanálku v manžetě.



V rádku kanálků se zobrazí chyba. U kanálku v manžetě se střídá barva kanálku a žlutá barva.

Vlevo od hlavního displeje se zobrazuje optický alarm a zní zvukový alarm.

- Manžetovou hadičku znovu připojte k modré spirálové spojovací hadičce.
- Jednokomorovou manžetu posuvníkem ① kompletně vyfoukněte.



#### POZOR

- Pokud přístroj neprojde kontrolou funkčnosti, restartujte ho. Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce. Dokud nebude chyba odstraněna, nesmí být přístroj uveden do provozu.

### Vyplachovací kanálek

#### UPOZORNĚNÍ:

U vyplachovacího kanálku se kontrola funkčnosti neprovádí.

### 13. POUŽITÍ



#### PORUČENÍ

- Zkouška funkčnosti musí být před každým použitím přístroje provedena pro celý systém (viz kapitola „12. Kontrola funkčnosti“).
- Pokud se vyskytnou problémy, restartujte přístroj. Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.
- Uživatel musí být ve vzdálenosti max. 3 m a výhled na displej nesmí být zakryt jinými předměty.
- Doba zaškrčení musí vycházet z běžných lékařských postupů. Obvykle se doporučuje maximálně 2 hodiny.
- Použití pneumatického turniketu může zvýšit riziko pooperační trombózy distálních hlubokých žil po totální endoprotrze kolenního kloubu. Rozhodnutí o použití pneumatického škrídla při tomto zátku je v kompetenci chirurga.
- Aby bylo zajištěno bezpečné zastavení průtoku krve a šetrné použití u pacienta, je třeba zvolit požadovaný tlak v jednokomorové manžetě tak, aby odpovídala velikosti manžety, velikosti končetiny a systolickému krevnímu tlaku.
- Uživatel musí v pravidelných intervalech kontrolovat skutečný tlak v jednokomorové manžetě. Když se požadovaný tlak od skutečného tlaku v jednokomorové manžetě liší, je potřeba přijmout příslušná opatření.
- Používejte správnou velikost manžety pro danou končetinu.
- Alarms s vysokou prioritou je třeba vyřešit co nejdříve (viz kapitola „14. Alarms“).

V případě systémového výpadku přístroje zůstane jednokomorová manžeta pod tlakem.

#### UPOMÍNÁNÍ:

Od výrobce lze získat různé zaškrcovací / přetlakové infuzní manžety (viz kapitola „22. Objednací čísla“) pro níže uvedená použití. Je třeba dodržovat návod k použití (G1033 - zaškrcovací manžeta na jedno použití, G1046 - zaškrcovací manžeta pro opakované použití nebo 004-01-0349 - manžeta Tourniquet Wipe Cuff), zejména pokyny v kapitolách Použití, Obnova a Likvidace.

### 13.1 ZAŠKRCENÍ JEDNOKOMOROVOU MANŽETOU

- Dodržujte pokyny pro přiložné části (viz kapitola „22. Objednací čísla“, sloupec „Přiložné části pro: Kapitola 13.1 „Použití s jednokomorovou manžetou““).
- Přiložte na končetinu jednokomorovou manžetu.
- Výrobce doporučuje jednokomorovou manžetu vypodložit.
  - Manžetovou hadičku připojte k modré spirálové spojovací hadičce.
- V případě potřeby v poli pro nastavení tlaku nastavte požadovaný tlak a v poli pro nastavení doby alarmu dobu alarmu.
  - Vytvořte operační pole bez krve až k přiložené jednokomorové manžetě.
  - Tlačítkem jednokomorovou manžetu nafoukněte. Stopky se spouštějí automaticky. V poli pro nastavení se zobrazí aktuální tlak, který můžete podle potřeby v poli pro nastavení ještě upravit.
  - Zahajte záクロk. Po celou dobu sledujte aktuální tlak.
- V poli pro nastavení doby alarmu se zobrazuje uplynulá a plánovaná doba nafouknutí.

#### UPOMÍNÁNÍ:

Jakmile je dosaženo doby do spuštění alarmu, spustí přístroj zvukový a optický alarm a na displeji se zobrazí vyskakovací okno se žlutým rámečkem. Ve vyskakovacím okně lze dobu do alarmu prodloužit.



- Po použití jednokomorovou manžetu kompletně vypoukněte posuvníkem . Stopky se automaticky zastaví a zobrazí se doba nafouknutí manžety.
- Jednokomorovou manžetu a vypodložení ihned sejměte z končetiny, aby se předešlo riziku městrání krve v žilách.
- Manžetovou hadičku odpojte od spirálové spojovací hadičky.
- Přístroj můžete případně vypnout tlačítkem . Držte tlačítko stisknuté, dokud hlavní displej nezferná. Poté můžete přístroj odpojit od elektrické sítě.
- Výrobce doporučuje přístroj po každém použití dezinfikovat, aby se snížilo riziko kontaminace. (viz kapitola „19. Dezinfekce otřením“).

### 13.2 VÝPLACH PŘETLAKOVOU INFUZNÍ MANŽETOU

- Dodržujte pokyny pro přiložné části (viz kapitola „22. Objednací čísla“, sloupec „Přiložné části pro: Kapitola 13.2 „Výplach přetlakovou infuzní manžetou““).
  - Připojte černou spirálovou spojovací hadičku k výplachovacímu kanálu.
  - Do přetlakové infuzní manžety vložte výplachovací roztok.
  - Manžetovou hadičku z přetlakové infuzní manžety připojte k černé spirálové spojovací hadičce.
- V případě potřeby v poli pro nastavení výplachovacího kanálu nastavte požadovaný tlak.
- Nafoukněte přetlakovou infuzní manžetu tlačítkem .
- V poli pro nastavení se zobrazí aktuální tlak, který můžete podle potřeby v poli pro nastavení ještě upravit.
- Zahajte záクロk. Po celou dobu sledujte aktuální tlak.
  - Po použití přetlakovou infuzní manžetu posuvníkem kompletně vypoukněte.
  - Manžetovou hadičku z přetlakové infuzní manžety odpojte od černé spirálové spojovací hadičky.
  - Přístroj můžete případně vypnout tlačítkem . Držte tlačítko stisknuté, dokud hlavní displej nezferná. Poté můžete přístroj odpojit od elektrické sítě.
  - Výrobce doporučuje přístroj po každém použití dezinfikovat, aby se snížilo riziko kontaminace. (viz kapitola „19. Dezinfekce otřením“).

## 14. ALARMY

Součástí přístroje je systém alarmů. Alarm je třeba kvůli pacientově bezpečnosti ihned vyřešit. Po vyřešení alarmu, nebo pokud už k alarmu není důvod, se alarm automaticky zruší. Pokud se souběžně spustí další alarm, zobrazí se alarm stejné nebo nejbližší vyšší priority. Baterie slouží jako záložní systém přístroje. Systém alarmů sleduje všechny funkce přístroje i po přerušení napájení. K používání přístroje je obecně nezbytné, aby byl zapojen do elektrické sítě.



### 14.1 STRUKTURA A PRIORITY ALARMU

Alarm má tyto dvě části:

- Zvuk alarmu ④
- Optický alarm ②
- Řádek kanálků ① nebo vyskakovací okno

Pokud se spustí alarm, aktivují se všechny části alarmu. V řádku kanálků **nebo** ve vyskakovacím okně se navíc zobrazí příslušná chybová zpráva. Alarms jsou podle závažnosti a naléhavosti rozděleny do priorit (vysoká, střední a nízká, viz kapitola „15. Odstraňování poruch“).



#### VAROVÁNÍ

- ▶ Alarm nastavte podle podmínek prostředí (viz kapitola „10.1 Nastavení“).
  - ▶ Pokud alarm přesto není slyšet, musí uživatel neustále sledovat optický alarm ② a displej ③.
- Jedině tak alarm zaznamená a může přijmout odpovídající opatření.



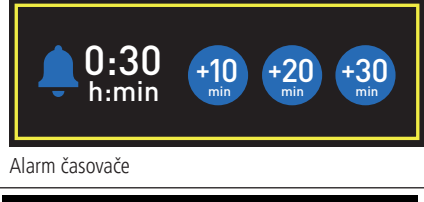
#### POZOR

Alarms s vysokou prioritou je třeba vyřešit co nejdříve.

#### UPOZORNĚNÍ:

- Uživateli se alarm zobrazuje na dotykovém displeji (v řádku kanálků ① nebo ve vyskakovacím okně) a jako optický alarm ②. Zároveň se z reproduktoru ozývá zvukový alarm ④.
- Pokud se spustí několik alarmů současně, mohou se zvukové a optické alarmy překrývat.

Priorita	Zvuk alarmu	Optický alarm	Další alarm	
			Řádek kanálů Alarm pro jeden kanálek v manžetě nebo pro oba kanálky (globální alarm)	Vyskakovací okno (vzorový obrázek)
Vysoká priorita	10 výstražných tónů po 3 sekundách	Červené blikající světlo	 	
Vysoká priorita	Výstražný tón každou sekundu	Červené nepřerušované světlo	-	-

Priorita	Zvuk alarmu	Optický alarm	Další alarm	
			Řádek kanálů Alarm pro jeden kanálek v manžetě nebo pro oba kanálky (globální alarm)	Vyskakovací okno (vzorový obrázek)
Střední priorita	3 výstražné tóny po 4 sekundách	Žluté blikající světlo	 	
Nízká priorita	2 výstražné tóny po 16 sekundách	Žluté nepřerušované světlo	 	
Žádná, jedná se o upozornění	-	-		
Další informace	-	-	Barva řádku kanálků se každou sekundu mění (ze žluté na barvu příslušného kanálku). (a) Indikátor chyby (b) Popis chyby (c) Číslo chyby	
Podrobně jsou chyby a jejich odstraňování popsány v kapitole „15. Odstraňování poruch“.				Chyba, kterou je třeba potvrdit

#### 14.2 PŘEKROČENÍ DOBY (ALARM ČASOVÁČEK)

Jakmile je během používání dosaženo nastavené doby do spuštění alarmu, spustí přístroj zvukový a optický alarm a na displeji se zobrazí vyskakovací okno se žlutým rámečkem. Ve vyskakovacím okně lze dobu do alarmu prodloužit.

#### 14.3 PŘERUŠENÍ ALARMU

Tlačítko Přerušit alarm není dostupné, dokud se nespustí nějaký alarm.

- ▶ Přerušte alarm tlačítkem .

Zvuk alarmu se přeruší na 30 sekund. Na 30 sekund se ve stavovém řádku zobrazí symbol . Optický alarm a upozornění na alarm v řádku kanálků **nebo** ve vyskakovacím okně se zobrazují i po přerušení. Pokud mezikárm alarm nevyřešíte, spustí se po 30 sekundách zvukový alarm znovu.

- Pokud se v době přerušení alarmu spustí další alarm, spustí se 30 sekund po prvním alarmu znovu další alarm s nižší prioritou. Pokud je to alarm stejně nebo vyšší priority, spustí se zvukový alarm bez přerušení na 30 sekund.
- V případě, že je současně spuštěno několik alarmů, zobrazuje se na displeji alarm, který má nejvyšší prioritu.
- Pokud alarm s nejvyšší prioritou pomine, zobrazuje se následující alarm s nejvyšší prioritou. Jakmile pominou všechny alarmy s nejvyšší prioritou, zobrazuje se alarm s nejbližší nižší prioritou.

## 15. ODSTRAŇOVÁNÍ PORUCH

### 15.1 DIAGNOSTICKÝ TEST

Chybová zpráva	Chyba/porucha	Příčina	Odstranění chyby
0x00000001	V systému byla zjištěna netěsnost.	Diagnostický test se pohybuje na hranici dolní tolerance.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
0x00000008	Kontrola maximálního tlaku se nezdařila.	Pumpa nedosahuje potřebného tlaku.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
0x00400000	Teplota uvnitř přístroje je mimo rozmezí.	Teplota uvnitř přístroje > 55 °C nebo < 5 °C	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Nechte přístroj zahřát nebo zchladnout na okolní teplotu a vypojet ho ze zásuvky.</li> <li>▶ Zapojte přístroj znovu do elektrické sítě a restartujte ho.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
0x00000400, 0x00001000, 0x00001400	Přístroj pozná, že je k němu připojená zaškrcovací / přetlaková infuzní manžeta.	K přístroji je připojená zaškrcovací / přetlaková infuzní manžeta.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Odpojte zaškrcovací / přetlakovou infuzní manžetu od přístroje.</li> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
0x00020000	Neočekávaný interní stav přístroje nebo problém s interním zapojením.	Rozdíly v interním časování nebo interní vady.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>

Při jakékoli jiné chybové zprávě kontaktujte výrobce.

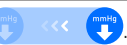
### 15.2 POUŽITÍ

Chybová zpráva (kanálek v manžetě / vyplachovací kanálek)	Priorita	Chyba/porucha	Příčina	Odstranění chyby
1000 / 1001, 1020 / 1021	Střední priorita	Technická chyba	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1300	Vysoká priorita	Teplota přístroje je příliš vysoká	Teplota přístroje > 65 °C	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Co nejrychleji dokončete zákon a neustále při tom sledujte přístroj.</li> <li>▶ Po zákonu přístroj vypněte.</li> <li>▶ Nechte přístroj vychladnout a odpojte ho od elektrické sítě.</li> <li>▶ Zapojte přístroj znovu do elektrické sítě a restartujte ho.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1301	Vysoká priorita	Technická chyba	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1302 / 1303	Nízká priorita			
1400 - 1413	Vysoká priorita			
1500	Střední priorita	Baterie je téměř vybitá	Baterie v přístroji je příliš vybitá. Přístroj bude v provozu už jen přibl. 10 min.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zapojte přístroj do elektrické sítě.</li> </ul>
1501	Vysoká priorita	Stav nabití baterie je kritický	Baterie v přístroji je příliš vybitá. Přístroj bude v provozu už jen přibl. 2 min.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zapojte přístroj do elektrické sítě.</li> </ul>
1502	Střední priorita	Chyba baterie	Komunikace s baterií byla přerušena	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Co nejrychleji dokončete zákon a neustále při tom sledujte přístroj.</li> <li>▶ Po zákonu přístroj vypněte.</li> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1503	Vysoká priorita	Teplota baterie je příliš vysoká	Teplota baterie > 60 °C	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Co nejrychleji dokončete zákon.</li> <li>▶ Po zákonu přístroj vypněte.</li> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1504	Vysoká priorita	Technická chyba	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1505	Nízká priorita			
1600	Střední priorita	Uplynula doba nastavená v časovači	Nastavená doba je delší než doba alarmu a zákon trvá déle než 90 minut.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Prodlužte dobu do alarmu a zákon co nejrychleji dokončete.</li> </ul>
1602	Nízká priorita	Uplynula doba nastavená v časovači	Nastavená doba je delší než doba alarmu a zákon je kratší než 90 minut.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Prodlužte dobu do alarmu.</li> </ul>
1700 / 1701	Vysoká priorita	Pokles tlaku	Pokles tlaku > 50 mmHg Netěsnost spirálové spojovací hadičky, zaškrcovací / přetlakové infuzní manžety nebo spojů.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zkontrolujte všechny spoje a případně je znovu zapojte.</li> <li>▶ Pokud tlak stále klesá, vyměňte spirálovou spojovací hadičku nebo zaškrcovací / přetlakovou infuzní manžetu.</li> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1702	Vysoká priorita	Přetlak	Přetlak > 15 mmHg už minimálně 60 sekund. Během zákonu došlo ke změně polohy zaškrcovací manžety.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zkontrolujte tlak v manžetě a její polohu.</li> <li>▶ Sledujte tlak.</li> <li>▶ Pokud je tlak příliš vysoký, vyměňte kanálek v manžetě, resp. použijte jiný přístroj.</li> </ul>
1704	Střední priorita	Přetlak	Přetlak > 15 mmHg po dobu 6 až 60 sekund. Během zákonu došlo ke změně polohy zaškrcovací manžety.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zkontrolujte tlak v manžetě a její polohu.</li> <li>▶ Sledujte tlak.</li> </ul>

<b>Chybová zpráva (kanálek v manžetě / vyplachovací kanálek)</b>	<b>Priorita</b>	<b>Chyba/porucha</b>	<b>Příčina</b>	<b>Odstranění chyby</b>
1705	Střední priorita	Přetlak	Přetlak > 15 mmHg už 60 sekund. Během zátku došlo ke změně polohy přetlakové infuzní manžety.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zkontrolujte tlak v přetlakové infuzní manžetě a její polohu.</li> <li>▶ Sledujte tlak.</li> </ul>
1706	Vysoká priorita	Podtlak	Podtlak > 15 mmHg už minimálně 60 sekund. Během zátku došlo ke změně polohy zaškrcovací manžety.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zkontrolujte zaškrcovací manžetu a všechny spoje.</li> <li>▶ Pokud podtlak přetravá, vyměňte zaškrcovací manžetu.</li> </ul>
1708	Střední priorita	Podtlak	Podtlak > 15 mmHg po dobu 6 až 60 sekund. Během zátku došlo ke změně polohy zaškrcovací manžety.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zkontrolujte zaškrcovací manžetu a všechny spoje.</li> </ul>
1709	Střední priorita	Podtlak	Podtlak > 15 mmHg už 60 sekund. Během zátku došlo ke změně polohy přetlakové infuzní manžety.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zkontrolujte přetlakovou infuzní manžetu a všechny spoje.</li> </ul>
1710 / 1711	Nízká priorita	Únik (netěsnost)	Přístroj vykazuje vyšší aktivitu, než jaká by měla být. Netěsnost je větší, než by měla být.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zátku normálně dokončete.</li> <li>▶ Po zátku zaškrcovací / přetlakovou infuzní manžetu a spirálovou spojovací hadičku zkontrolujte.</li> <li>▶ Poté provedte zkoušku těsnosti přístroje.</li> </ul>
1712	Nízká priorita	Žádná zaškrcovací manžeta	Při nafukování se do 20 sekund nepodaří vytvořit tlak.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Propojte zaškrcovací manžetu spirálovou spojovací hadičkou s kanálkem v manžetě.</li> <li>▶ Zkontrolujte všechny spoje a případně je znova zapojte.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znova, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1713	Nízká priorita	Žádná přetlaková infuzní manžeta	Při nafukování se do 70 sekund nepodaří vytvořit tlak.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Připojte přetlakovou infuzní manžetu spirálovou spojovací hadičkou k vyplachovacímu kanálu.</li> <li>▶ Zkontrolujte všechny spoje a případně je znova zapojte.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znova, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1714 / 1715	Nízká priorita	Nevypouští vzduch	Při vyfukování zaškrcovací / přetlakové infuzní manžety neklesá tlak tak rychle, jak se očekává.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Odpojte zaškrcovací / přetlakovou infuzní manžetu od přístroje.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znova, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1800 / 1801	Nízká priorita	Technická chyba	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znova, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1802 / 1803	Nízká priorita	Technická chyba	<p>Interní chyba přístroje.</p> <p>Vysokofrekvenční chirurgický přístroj včetně vodičů (např. kabelů monopolařní a neutrální elektrody) se nachází příliš blízko přístroje Tourniquet Touch nebo na něm.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Co nejrychleji dokončete zátku a neustále při tom sledujte přístroj.</li> <li>▶ Po zátku přístroj vypněte.</li> <li>▶ Provedte kontrolu funkčnosti mimo místo zátku (viz kapitola „12. Kontrola funkčnosti“).</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znova, kontaktujte výrobce.</li> <li>▶ Co nejrychleji dokončete zátku a neustále při tom sledujte přístroj.</li> <li>▶ Po zátku přístroj vypněte.</li> <li>▶ Provedte kontrolu funkčnosti mimo místo zátku (viz kapitola „12. Kontrola funkčnosti“).</li> <li>▶ Zkontrolujte elektrickou síť v místnosti zátku a zvětšete vzdálenost mezi škridlem Tourniquet Touch a vysokofrekvenčními chirurgickými přístroji včetně vodičů. Případně použijte jinou zásuvkovou lištu.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znova, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
1900	Vysoká priorita	Technická chyba	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znova, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
2000 / 2001	Nízká priorita	Chyba čidla	Odchylka čidla	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Co nejrychleji dokončete zátku a neustále při tom sledujte přístroj.</li> <li>▶ Po zátku přístroj vypněte.</li> <li>▶ Provedte kontrolu funkčnosti mimo místo zátku (viz kapitola „17.1.1 Kalibrace“).</li> </ul>
2002 / 2003	Vysoká priorita			<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Pokud bude rozdíl větší než <math>\pm 5</math> mmHg, neprodleně označte přístroj jako vadný a kontaktujte výrobce.</li> </ul>

Optický alarm	Priorita	Chyba/porucha	Příčina	Odstranění chyby
Červené nepřerušované světlo	Vysoká priorita	Tato chybová zpráva se může zobrazit v kombinaci s dalšími chybovými zprávami v této tabulce (viz kapitola „14.1 Struktura a priorit alarmu“).	Technická chyba	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Co nejrychleji dokončete zákon a neustále při tom sledujte přístroj.</li> <li>▶ Po zákonu přístroj vypněte.</li> <li>▶ Proveďte kontrolu funkčnosti mimo místnost zákonu (viz kapitola „12. Kontrola funkčnosti“).</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
		Tourniquet Touch je rušen jinými přístroji (např. elektromagnetické rušení)	Vysokofrekvenční chirurgický přístroj včetně vodičů (např. kabelů monopolařní a neutrální elektrody) se nachází příliš blízko přístroje Tourniquet Touch nebo na něm.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Co nejrychleji dokončete zákon a neustále při tom sledujte přístroj.</li> <li>▶ Vyřešte všechny chybové zprávy.</li> <li>▶ Po zákonu přístroj vypněte.</li> <li>▶ Proveďte kontrolu funkčnosti mimo místnost zákonu (viz kapitola 12. „Kontrola funkčnosti“).</li> <li>▶ Zkontrolujte elektrickou síť v místnosti zákonu a zvětšete vzdálenost mezi škrtidlem Tourniquet Touch a vysokofrekvenčními chirurgickými přístroji včetně vodičů. Případně použijte jinou zásuvkovou lištu.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>

### 15.3 OBECNÉ CHYBY

Chyba/porucha	Příčina	Odstranění chyby
Přístroj nelze ovládat a nelze ani vypuknout zaškrcovací / přetlakovou infuzní manžetu.	Chyba přístroje	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Co nejrychleji dokončete zákon.</li> <li>▶ Odpojte manžetovou hadičku od kanálku v manžetě / vyplachovacího kanálku.</li> <li>▶ Vypněte přístroj tlačítkem .</li> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> <li>▶ Jestliže se porucha objeví znovu, kontaktujte výrobce.</li> </ul>
Přístroj nelze zapnout.	Vadná pojistka	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Vyměňte pojistku (viz kapitola „17. Údržba“).</li> </ul>
	Přístroj není zapojen do elektrické sítě. Baterie je zcela vybitá.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zapojte přístroj do elektrické sítě. Nabíjení může trvat i několik hodin.</li> </ul>
Tlačítko  po stisknutí pětkrát zablíká.	Baterie v přístroji je příliš vybitá. Přístroj není připraven k provozu.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Zapojte přístroj do elektrické sítě. Nabíjení může trvat několik minut až hodinu.</li> </ul>
Přístroj nelze vypnout.	Zaškrcovací manžeta je nafouknutá.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Vypukněte zaškrcovací manžetu posuvníkem .</li> <li>▶ Odpojte zaškrcovací manžetu od přístroje.</li> <li>▶ Vypněte přístroj tlačítkem .</li> </ul>
Přístroj se sám od sebe zapíná a vypíná.	Přístroj se nachází v blízkosti vysokofrekvenčního chirurgického přístroje nebo vysokofrekvenční stíněné komory.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Dodržujte bezpečnostní pokyny pro případ elektromagnetického rušení (viz kapitola „4. Bezpečnostní pokyny“).</li> </ul>
Dotykový displej nefunguje.	Přístroj se nachází v blízkosti vysokofrekvenčního chirurgického přístroje nebo vysokofrekvenční stíněné komory.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Dodržujte bezpečnostní pokyny pro případ elektromagnetického rušení (viz kapitola „4. Bezpečnostní pokyny“).</li> </ul>
	Dotykového displeje se delší dobu něco dotýkalo. Probíhá kalibrace dotykového displeje.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Odstraňte předmět, který se dotýká dotykového displeje.</li> <li>▶ Vypněte přístroj tlačítkem .</li> <li>▶ Restartujte přístroj.</li> </ul>
	Dotýkáte se displeje ze strany.	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Dotýkejte se ho zepředu.</li> </ul>

## 16. TABULKA EMC

Přístroj splňuje normy uvedené v tabulkách.

### Kontroly emisí

Jev	Základní norma EMC nebo zkušební metoda	Skupina / třída / zkoušený parametr
Rušení napětím/proudem v elektrické sítí	CISPR-11	Skupina 1 - třída A 0,15 MHz - 30 MHz
Vyzářovaná vysokofrekvenční elektromagnetická pole	CISPR-11	Skupina 1 - třída A 30 MHz - 1000 MHz
	CISPR-32	1 GHz - 6 GHz
Emise proudu harmonických	IEC 61000-3-2	Třída A
Flikr	IEC 61000-3-3	230 V / 50 Hz

### Zkoušky odolnosti

Jev	Základní norma EMC nebo zkušební metoda	Úroveň testu odolnosti
Elektrostatický výboj	IEC 61000-4-2	Kontaktní výboj: $\pm 2 \text{ kV}$ , $\pm 4 \text{ kV}$ , $\pm 8 \text{ kV}$  Výboj vzduchem: $\pm 2 \text{ kV}$ , $\pm 4 \text{ kV}$ , $\pm 8 \text{ kV}$ , $\pm 15 \text{ kV}$
Vyzářované pole, vysokofrekvenční pole, elektromagnetické pole	IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz - 2,7 GHz 80 % AM při 1 kHz
Rychlé elektrické přechodné jevy/skupiny impulzů	IEC 61000-4-4	$\pm 1 \text{ kV}$ , $\pm 2 \text{ kV}$ Rázové impulzy 5/100 kHz
Rázové napětí (impulzy) (mezi vodiči)	IEC 61000-4-5	$\pm 0,5 \text{ kV}$ , $\pm 1 \text{ kV}$
Rázové napětí (impulzy) (mezi vodičem a uzemněním)	IEC 61000-4-5	$\pm 0,5 \text{ kV}$ , $\pm 1 \text{ kV}$ , $\pm 2 \text{ kV}$
Odolnost proti rušením šířeným vedením indukováným vysokofrekvenčními poli	IEC 61000-4-6	10 V 0,15 MHz - 80 MHz 80 % AM při 1 kHz

# ÚDRŽBA A DIAGNOSTIKA

Údržbu, která není popsána v tomto návodu, smí provádět pouze výrobce nebo jím pověřené osoby.

Potřebné informace jsou oprávněné osobě poskytnuty v samostatné servisní příručce.

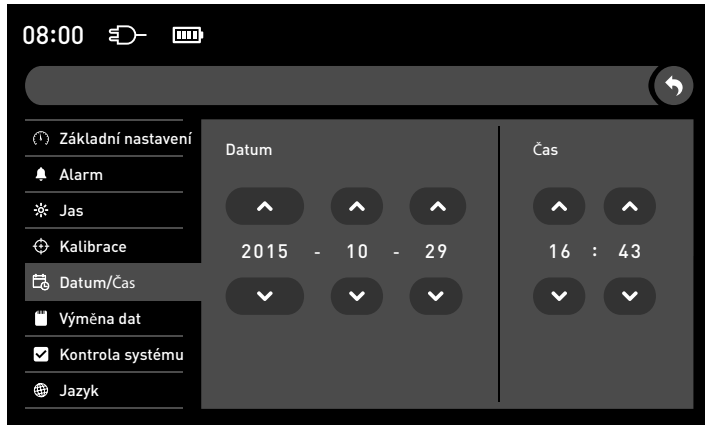
## 17. ÚDRŽBA

Po provedení údržby je nutné zkontrolovat konstrukční a funkční vlastnosti nezbytné pro bezpečnost a funkčnost přístroje.

Smí se provádět pouze práce uvedené v tomto návodu k použití.

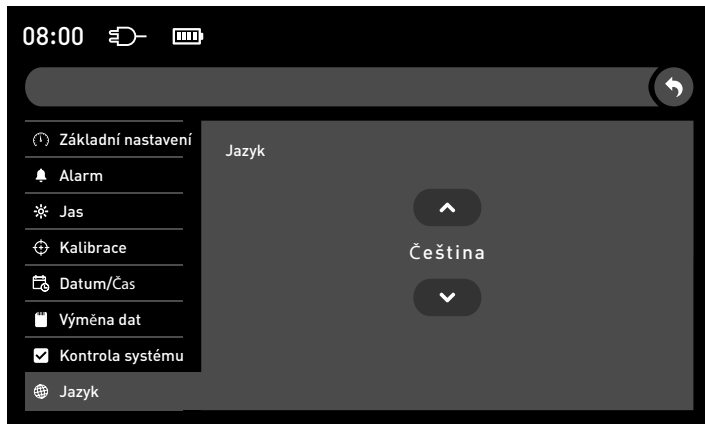
Pokud jsou na zdravotnickém prostředku prováděny další práce, veškeré nároky ze záruky zanikají.

### Nastavení data/času



- ▶ Datum nastavte tlačítky / .
- ▶ Čas nastavte tlačítky / .

### Nastavení jazyka



- ▶ Jazyk vyberte tlačítky / .

### Výměna dat



#### POZOR

- Výrobce zakazuje instalovat síť pomocí portu USB.
- Port USB slouží pouze k servisním účelům.
- K servisním účelům lze navíc používat pouze flashdisky USB s ověřenou kompatibilitou.
- Aktualizace softwaru lze provádět pouze z flashdisků USB s ověřenou kompatibilitou.

Přístroj nabízí tyto funkce:

- Uložení souboru protokolu
- Instalace aktualizace softwaru

#### Uložení souboru protokolu

K provedení analýzy přístroje si může výrobce vyžádat soubor protokolu. Ten je třeba uložit na flashdisk USB:

- ▶ Zapojte flashdisk USB do přístroje.
- ▶ Zvolte okno zobrazené vedle tohoto textu.

- ▶ Klepnutím na tlačítko uložte soubor protokolu na flashdisk USB.

Po uložení souboru protokolu na flashdisk USB se na displeji zobrazí symbol .

#### Instalace aktualizace softwaru

Pokud chcete aktualizovat software, musíte kontaktovat výrobce.

Kompatibilita byla testována u těchto flashdisků USB:

- SanDisk Cruzer Ultra Fit™ USB 3.2; 16 GB
- Intenso Slim Line USB 3.2; 16 GB
- Kingston DataTraveler® Micro USB 3.2; 64 GB

## 17.1 KONTROLA



#### VAROVÁNÍ

Přístroj musí jednou za rok projít kontrolou.

Při kontrole přístroje je třeba postupovat podle pokynů v kapitolách „17.1.1 Kalibrace“, „17.1.2 Diagnostický test“, „17.1.3 Zkouška těsnosti“ a „17.1.4 Test zásadních vlastností z hlediska účinnosti“.

### 17.1.1 KALIBRACE



#### POZOR

- Všechny konektory hadiček musí dobře zavaknout.
- Nepoužívejte poškozené spoje a spirálové spojovací hadičky.
- Spirálové spojovací hadičky a manžetové hadičky nesmí být ohnuty.

Kalibraci se ověřuje, zda je přesnost měření přístroje v toleranci stanovené výrobcem.

#### UPOZORNĚNÍ:

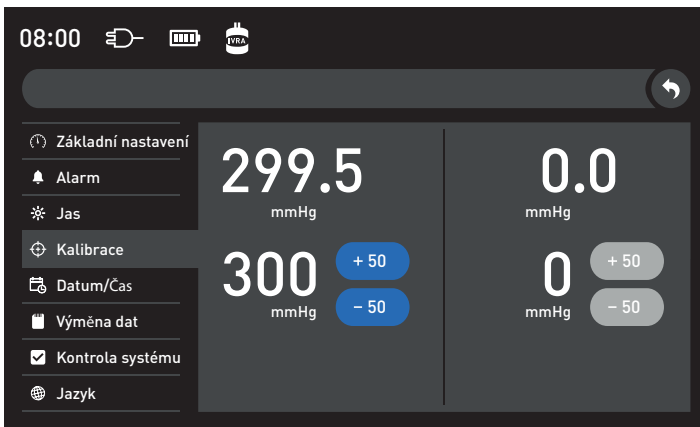
Přístroj smí seřizovat pouze výrobce.

- ▶ Připojte modrou spirálovou spojovací hadičku ke kanálku v manžetě.
- ▶ K modré spirálové spojovací hadičce připojte pomocí příslušných spojek a konektorů referenční měřicí přístroj.

Ke stabilizaci tlaku by měl být mezi referenční manometr a přístroj instalován další nepružný objem (min. 50 cm<sup>3</sup> až max. 500 cm<sup>3</sup>).

Ke kalibraci je třeba zvolit několik tlaků. Musí být pokryto celé rozmezí tlaku přístroje.

- Tlačítkem otevřete okno nastavení.



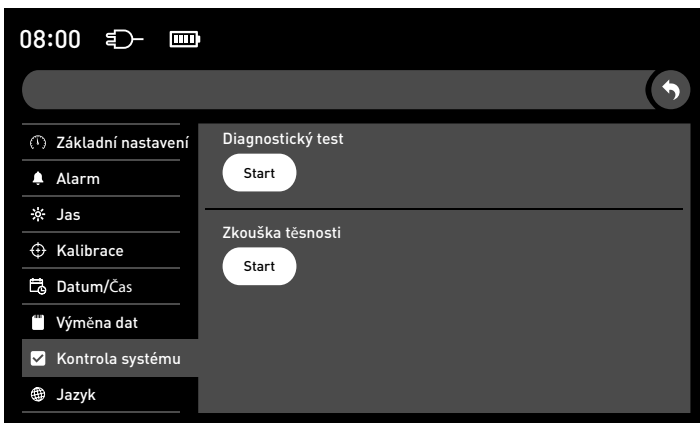
- Vyberte pole „Kalibrace“.
- Tlačítka / nastavte požadovaný tlak.
- Zkontrolujte horní tlak v kanálku v manžetě.
- Zkontrolujte tlak v referenčním měřicím přístroji.

#### POZOR

Pokud bude rozdíl větší než  $\pm 5$  mmHg, přístroj neprodleně označte jako vadný a kontaktujte výrobce.

- Postup opakujte, dokud referenčním měřicím přístrojem neověříte všechny hodnoty tlaku.
  - Postup opakujte s referenčním měřicím přístrojem ve vyplachovacím kanálku.
- Ke stabilizaci tlaku by měl být mezi referenční manometr a přístroj instalován další nepružný objem (min. 3000 cm<sup>3</sup> až max. 4000 cm<sup>3</sup>), např. přetlaková infuzní manžeta VBM  $\geq 1500$  ml.

## 17.1.2 DIAGNOSTICKÝ TEST



- Odpojte spirálové spojovací hadičky a zaškrcovací / přetlakovou infuzní manžetu od přístroje.
- Vyberte pole „Systémová kontrola“.

► Spusťte diagnostický test tlačítkem .

Kontrolují se při něm tyto funkce:

- Napětí a teplota přístroje
- Hlavní a záložní přívod stlačeného vzduchu do kanálku v manžetě a do vyplachovacího kanálku
- Všechna paměťová média
- Baterie
- Verze softwaru a hardwaru
- Všechny systémy zvukového alarmu

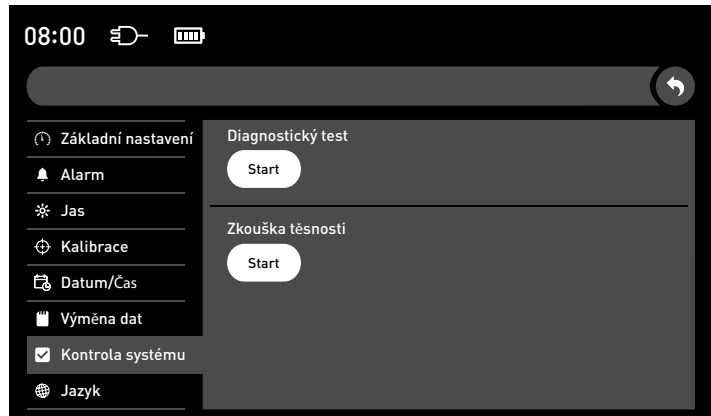
Po dokončení diagnostického testu se na displeji zobrazí zpráva.

- Zavřete zprávu tlačítkem .

#### POZOR

Pokud přístroj neprojde diagnostickým testem, restartujte ho. Jestliže se porucha objeví znova, kontaktujte výrobce.

## 17.1.3 ZKOUŠKA TĚSNOSTI



#### POZOR

Zátky musejí pevně zapadnout.

- Připojte spirálové spojovací hadičky podle barevného značení. Do každé spirálové spojovací hadičky zasuňte zátku.
- Tlačítkem spusťte zkoušku těsnosti. Zkouška těsnosti trvá 180 sekund. Rozdíl v těsnosti se zobrazí na displeji.

#### POZOR

Pokud bude rozdíl větší než  $\pm 15$  mmHg, přístroj neprodleně označte jako vadný a kontaktujte výrobce.

## 17.1.4 TEST ZÁSADNÍCH VLASTNOSTÍ Z HLEDISKA ÚČINNOSTI



#### POZOR

- Poškozené zaškrcovací manžety a spirálové spojovací hadičky nepoužívejte.
- Spirálové spojovací hadičky a manžetové hadičky nesmí být ohnuté.
- Manžetovou hadičku připojte k modré spirálové spojovací hadičce.

- Připojte modrou spirálovou spojovací hadičku ke kanálku v manžetě.
  - Jednokomorovou manžetu pevně ovíjte, aby se při nafukování mohl vytvořit protitlak.
  - Manžetovou hadičku připojte k modré spirálové spojovací hadičce.
  - Pomocí tlačítka nafoukněte jednokomorovou manžetu na 250 mmHg.
  - Ověřte, zda přístroj náležitě reguluje tlak v manžetě.
- Tlak v manžetě by se měl pohybovat v rozmezí +/- 10 mmHg.

#### POZOR

Pokud bude rozdíl větší než  $\pm 10$  mmHg, přístroj neprodleně označte jako vadný a kontaktujte výrobce.

- Jednokomorovou manžetu kompletně vyfoukněte posuvníkem .

## 17.2 OPRAVA

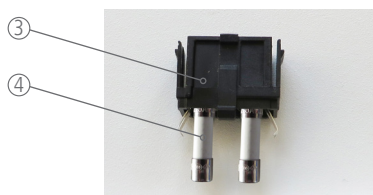
### Výměna pojistky



- ▶ Odpojte přístroj od elektrické sítě.
- ▶ Vytáhněte ze zásuvky přístrojovou síťovou vidlici se zajištěním V-Lock. Stiskněte při tom páčku pojistky ①.



- ▶ Plochým šroubovákem ② uvolněte držák pojistek.



- ▶ Držák pojistek ③ a pojistky ④ vytáhněte otvorem ven.
- ▶ Odstraňte vadnou pojistku z držáku pojistky.
- ▶ Vložte do držáku pojistek novou pojistku (2x Littelfuse řady 215: T2,5 AH, 250 V, 5 x 20 mm).



- ▶ Držák pojistek s pojistikami vložte zpět do otvoru.

#### UPOZORNĚNÍ:

Držák pojistek ⑤ musí na obou stranách pevně zapadnout.

Další údržbu provádí pouze výrobce.

## 18. VRÁCENÍ

Podmínkou rychlého vyřízení opravy je zaslání zdravotnického prostředku s co možná nejvíce popisem problému nebo poruchy.

Před vrácením zdravotnických prostředků na reklamaci je třeba je nejprve důkladně vyčistit a dezinfikovat (viz kapitola „19. Dezinfekce otřením“), aby se vyloučilo ohrožení zaměstnanců výrobce. Výrobce si vyhrazuje právo znečištěné a kontaminované výrobky z důvodu bezpečnosti odmítnout.

## 19. DEZINFEKCE OTŘENÍM



#### POZOR

- Přístroj se nesmí strojově ani ručně připravovat na opakované použití, resp. sterilizovat.
- Neponořujte přístroj do tekutin.

- ▶ Vypněte přístroj vypínačem.

- ▶ Vytáhněte síťovou zástrčku.

- ▶ Odpojte od přístroje spojovací hadičky.

- ▶ Přístroj a spojovací hadičky čistěte takto:

K dezinfekci otřením používejte běžně dostupné prostředky na povrchovou dezinfekci na bázi alkoholu nebo kvartérních amoniových sloučenin. Při výběru vhodné dezinfekce je nutno použít dezinfekční prostředek s odpovídajícím rozsahem účinku: baktericidní, levurocidní a virucidní. Po dezinfekci otřením je nutno výrobek pohledem zkontovalovat, zda nevykazuje viditelné známky kontaminace. Je-li to nutné, opakujte dezinfekci otřením. Po dezinfekci otřením zkontovalujte funkčnost přístroje (viz kapitola „12. Kontrola funkčnosti“).

## 20. ŽIVOTNOST

### Tourniquet Touch TT15

Životnost přístroje při řádném používání je přibližně 7 let.

Datum výroby: viz typový štítek.

#### Spojovací hadička

Životnost spojovací hadičky je 8 let.

## 21. LIKVIDACE

Přístroj a baterii je třeba likvidovat zvlášť.

- ▶ Vyměňte baterii z přístroje.

#### Elektrické a elektronické přístroje

Elektrické a elektronické přístroje nevyhazujte do domovního odpadu. Likvidace v EU se musí řídit podmínkami směrnice 2012/19/EU (směrnice OEEZ). V zemích mimo EU musí být přístroj likvidován podle platných místních právních předpisů.

#### Baterie

Přístroj obsahuje dobíjecí baterii, která je nezbytná k jeho provozu nebo k určitým funkcím.

Baterie nevyhazujte do domovního odpadu. Baterii je nutno zlikvidovat v souladu s platnými národními a mezinárodními zákonními předpisy pro likvidaci odpadu.

#### POZOR

Chraňte baterii před teplem, neotvírejte ji, nezkratujte, neponořujte do vody ani nevhazujte do ohně.

#### Příslušenství

Použité nebo poškozené výrobky likvidujte v souladu s platnými národními a mezinárodními předpisy pro likvidaci odpadu.

**22. OBJEDNACÍ ČÍSLA**

Obj. č.	Označení	Přiložné části k:	
		Kapitola „13.1 Zaškrčení jedno-komorovou manžetou“	Kapitola „13.2 Výplach přetlakovou infuzní manžetou“
01-15-000	Tourniquet Touch TT15		
	<b>Náhradní díl</b>		
20-20-744	Spirálová spojovací hadička modrá; délka v nataženém stavu 300 cm	x	
20-20-740	Spirálová spojovací hadička černá; délka v nataženém stavu 300 cm		x
20-20-944	Hladká spojovací hadička modrá; délka 450 cm	x	
01-00-510	Spirálová spojovací hadička modrá; délka v nataženém stavu 600 cm	x	
01-00-530	Spirálová spojovací hadička černá; délka v nataženém stavu 600 cm		x
22-50-406	Zátka ke zkoušce těsnosti, do kanálku v manžetě		
22-50-409	Zátka do vyplachovacího kanálku		
01-00-410	Napájecí kabel EU, V-Lock, 400 cm		
01-00-420	Napájecí kabel CH, V-Lock, 400 cm		
01-00-430	Napájecí kabel GB, V-Lock, 400 cm		
01-00-440	Napájecí kabel US, V-Lock, 400 cm		
01-00-450	Napájecí kabel CN, V-Lock, 500 cm		
01-00-460	Napájecí kabel AU, V-Lock, 400 cm		
01-00-470	Napájecí kabel JP, V-Lock, 500 cm		
	<b>Příslušenství</b>		
01-00-100	Stativ s košíkem na zařízení Tourniquet		
	<b>Zaškrcovací manžety na jedno použití</b>		
20-34-700SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, jednokomorová manžeta pro kojence, délka 20 cm	x	
20-34-710SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, jednokomorová manžeta pro děti, délka 30 cm	x	
20-34-711SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, jednokomorová manžeta na paži, délka 35 cm	x	
20-34-712SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, jednokomorová manžeta na paži, délka 46 cm	x	
20-34-715SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, jednokomorová manžeta na bérec/paži, kónická, délka 46 cm	x	
20-34-722SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, jednokomorová manžeta na nohu, kónická, délka 61 cm	x	
20-34-727SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, jednokomorová manžeta na nohu, dlouhá, kónická, délka 76 cm	x	
20-34-728SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, jednokomorová manžeta na nohu, extra dlouhá, kónická, délka 86 cm	x	
20-34-729SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, jednokomorová manžeta na nohu, super dlouhá, kónická, délka 107 cm	x	
	<b>Zaškrcovací manžety, opakovaně použitelné</b>		
20-75-700	Tourniquet Wipe Cuff, jednokomorová manžeta, délka 20 cm	x	
20-75-710	Tourniquet Wipe Cuff, jednokomorová manžeta, délka 30 cm	x	
20-75-711	Tourniquet Wipe Cuff, jednokomorová manžeta, délka 35 cm	x	
20-75-712	Tourniquet Wipe Cuff, jednokomorová manžeta, délka 46 cm	x	
20-75-715	Tourniquet Wipe Cuff, jednokomorová manžeta, kónická, délka 46 cm	x	
20-75-722	Tourniquet Wipe Cuff, jednokomorová manžeta, kónická, délka 61 cm	x	
20-75-727	Tourniquet Wipe Cuff, jednokomorová manžeta, kónická, délka 76 cm	x	
20-75-728	Tourniquet Wipe Cuff, jednokomorová manžeta, kónická, délka 86 cm	x	
20-75-729	Tourniquet Wipe Cuff, jednokomorová manžeta, kónická, délka 107 cm	x	
20-64-700	Silikonová jednokomorová manžeta pro kojence, délka 20 cm	x	
20-64-710	Silikonová jednokomorová manžeta pro děti, délka 30 cm	x	
20-64-611	Silikonová jednokomorová manžeta na paži, délka 35 cm	x	
20-64-612	Silikonová jednokomorová manžeta na paži, dlouhá, délka 46 cm	x	
20-64-512	Silikonová jednokomorová manžeta na bérec/paži, kónická, délka 46 cm	x	
20-64-522	Silikonová jednokomorová manžeta na nohu, kónická, délka 61 cm	x	
20-64-527	Silikonová jednokomorová manžeta na nohu, dlouhá, kónická, délka 76 cm	x	
20-64-528	Silikonová jednokomorová manžeta na nohu, extra dlouhá, kónická, délka 86 cm	x	
	<b>Přetlaková infuzní manžeta na jedno použití</b>		
56-01-300	Dispo Infusor 3000 ml s konektorem Luer Lock		x
	<b>Přetlaková infuzní manžeta, opakovaně použitelná</b>		
57-01-300	Infusor 3000 s konektorem Luer Lock		x
58-01-300	Přetlaková infuzní manžeta 3000 / 5000 ml s konektorem Luer Lock		x

## 23. POPIS SYMBOLŮ

<b>MD</b>	Zdravotnický prostředek		Tlak vzduchu, rozmezí
	Výrobce		Přiložná část typu B
	Datum výroby		Vyrovnaní potenciálů
<b>REF</b>	Číslo výrobku		Elektrické a elektronické přístroje nevyhazujte do domovního odpadu
<b>SN</b>	Sériové číslo		Baterie nevyhazujte do domovního odpadu
<b>TYPE</b>	Typ	 <b>0123</b>	Označení CE s identifikačním číslem oznámeného subjektu.
	Řídte se návodem k použití		Tento výrobek obsahuje určité toxické nebo nebezpečné látky / prvky. Pro ochranu životního prostředí jej lze bezpečně používat po dobu jeho životnosti (roky uvedené uprostřed symbolu). Poté musí být výrobek ekologicky recyklován.
	Čtěte návod k použití		Na šikmě ploše > 5° se může stativ překlopit. Při přepravování stativu dodržujte pokyny uvedené v návodu k použití 004-01-0336 - Mobile Stand v kapitole „Přepravní podmínky“.
	Pozor		<b>POZOR</b> Nebezpečí úrazu elektrickým proudem Neotvírejte. Opravy smí provádět pouze kvalifikovaní technici.
	Nebezpečné v prostředí MR		
<b>Rx only</b>	<b>Pozor:</b> Prodej nebo předpis tohoto výrobku lékařem podléhá omezením definovaným ve spolkových zákonech. Platí pouze pro USA a Kanadu.		
	Teplotní rozmezí		Značka NRTL („Nationally Recognized Testing Laboratory“) TÜV SÜD. Platí pouze pro USA a Kanadu.
	Vlhkost vzduchu, rozmezí		

Má zůstat prázdné.