



Tourniquet Touch TT15

Avsiktligt lämnad blank.

Innehåll

Bruksanvisning

1. Textmarkering och symboler.....	4
2. Avsedd användning.....	4
3. Indikation / kontraindikation.....	4
4. Säkerhetsanvisningar.....	4
5. Leveransen Omfattning.....	5
6. Produktbeskrivning.....	5
7. Produktspecifikationer och tekniska data.....	6
8. Stativ.....	6
9. Knappar och symboler.....	7
10. Huvudskärm.....	8
10.1 Inställningar.....	10
11. Idrifttagning.....	11
12. Funktionskontroll.....	11
13. Användning.....	12
13.1 Ocklusionsapparat med engångsmanschett.....	12
13.2 Sköljning med tryckinfusionsmanschett.....	12
14. Larm.....	13
14.1 Larmens sammansättning och prioritet.....	13
14.2 Överskriden larmtid (timerlarm).....	14
14.3 Avstängning av larmljud.....	14
15. Felsökning.....	15
15.1 Självtest.....	15
15.2 Användning.....	15
15.3 Allmänna fel.....	16
16. EMC-tabell.....	18

Underhåll och diagnos

17. Underhåll.....	19
17.1 Inspektion.....	19
17.1.1 Kalibrering.....	19
17.1.2 Självtest.....	20
17.1.3 Täthetstest.....	20
17.2 Reparation.....	21
18. Återsändning.....	21
19. Ytdesinficering.....	21
20. Livslängd.....	21
21. Kassering.....	21
22. Artikelnummer.....	22
23. Symboler.....	23

BRUKSANVISNING

Läs bruksanvisningen noggrant före idrifttagningen, följ den och förvara den som framtida referens.

Bruksanvisningen innehåller viktig information och anvisningar som ska följas när du använder produkten.

1. TEXTMARKERING OCH SYMBOLER

Symbol	Beteckning
	FARA Indikerar en överhängande fara med hög risk som kan leda till dödsfall eller svåra personskador om den inte undviks.
	VARNING Indikerar en sannolik fara med medelhög risk som kan leda till dödsfall eller svåra personskador om den inte undviks.
	FÖRSIKTIGHET Indikerar en fara med låg risk som kan leda till lätta eller måttliga personskador eller materialskador om den inte undviks.
OBS!	OBS! är information som förhindrar skador på maskinen.
EMC	Elektromagnetisk kompatibilitet
▶	Åtgärdsanvisning: Uppmaning till användaren att göra något.

2. AVSEDD ANVÄNDNING

Tourniquet Touch TT15 är en eldriven ocklusionsapparat med sköljkanal. Den reglerar trycket i en ocklusionsmanschett som tillfälligt stänger av blodflödet till den nedre eller övre extremiteten på en patient så att ett blodtomt fält erhålls. En tryckinfusionsmanschett kan anslutas till sköljkanalen för att administrera sköljlösningar.

Tourniquet Touch TT15 är avsedd att användas med en engångsmanschett och en tryckinfusionsmanschett.

Klinisk nytta: Skapande av ett blodtomt operationsfält vid kirurgiska ingrepp på extremiteterna, för att minimera blodförlust och underlätta visualisering och identifiering av kärlstrukturer.

Patientmålgrupp: Patienter som behöver opereras i de övre eller nedre extremiteterna.

Användningsplats: lokaler avsedda för medicinska ändamål.

3. INDIKATION / KONTRAIKATION

Indikationer och kontraindikationer beror på användningen och den ocklusionsmanschett och tryckinfusionsmanschett som används.

Möjliga indikationer för ocklusion:

- Åtgärdande av vissa frakturer
- Artroskopiundersökning av knä, hand, fingrar eller armbåge
- Bentransplantation
- Uttagning av Kirschner-tråd
- Traumatisk eller icke traumatisk amputation
- Borttagning av tumörer eller cystor
- Subkutan fasciotomi
- Nervskador
- Ledbandsreparationer
- Utbyte eller revision av knäled, handled eller fingerled
- Korrigering av hammartå
- Fotortopedi

Inga andra kända indikationer.

Möjliga kontraindikationer för ocklusion:

- Öppna benfrakturer
- Posttraumatiska tidskrävande handrekonstruktioner
- Svåra klämskador
- Armbågskirurgi med samtidig kraftig svullnad
- Mycket högt blodtryck
- Hudtransplantation
- Cirkulationsrubbnings (exempelvis perifer artärsjukdom)
- Diabetes mellitus

Inga andra kända kontraindikationer.

I det enskilda fallet ska läkaren utifrån sina kunskaper bedöma indikationer och kontraindikationer före användning.

Möjliga indikationer för sköljning:

- För sköljning under minimalt invasiv kirurgi

Inga andra kända indikationer.

Möjliga kontraindikationer för sköljning:

- Inga kända.

4. SÄKERHETSANVISNINGAR

- Undersök produkten utifrån med avseende på skador (repor, sprickor med mera). Skadade produkter får inte användas.
- Om omgivningstemperaturen ändras (exempelvis vid transport) ska produkten inte anslutas till elnätet innan produkten har samma temperatur som omgivningen.
- Produkten får endast användas av läkare eller av annan medicinskt utbildad personal enligt anvisning från läkare.
- Alla allvarliga händelser som inträffar i samband med användning av produkten måste anmälas av användaren och/eller patienten till tillverkaren och den ansvariga myndigheten i EU-medlemsstaten (eller vid händelser utanför EU den ansvariga myndigheten i det aktuella landet) där användaren och/eller patienten är etablerad.
- Produkten är avsedd och har testats för användning tillsammans med ocklusionsmanschetter / tryckinfusionsmanschetter och spiralslangar från tillverkaren. Tillverkaren tar inget ansvar för produkten eller dess funktion om användaren använder ocklusionsmanschetter, blodinfusionsmanschetter eller spiralslangar från andra tillverkare.
- Funktionskontrollera alltid produkten innan du använder den.
- Om fel uppkommer, startar du om produkten. Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren. Skydda produkten mot stänk och fukt. Produkten får inte användas om vätska har kommit in i den.
- Produkten är inte MR-säker.
- Produkten är inte steril.
- Produkten är inte defibrilleringssäker.
- Produkten måste placeras så att det är lätt att koppla bort den från elnätet.
- Produktens återuppladdningsbara batteri kompenserar för kortvariga elnätsavbrott.
- Produkten innehåller ett litiumjonbatteri. Om du tror att batteriet har skadats får inte produkten användas. Skador kan leda till att batteriet börja brinna om produkten ansluts eller används. Kontakta tillverkaren.
- På grund av explosionsrisken får inte produkten användas i närheten (< 25 cm) av antändliga anestesigaser eller om syrgaskoncentrationen är över 25 %.
- Undvik risker för elstötar genom att koppla bort produkten från elnätet innan den monteras, rengörs eller lagras.
- Undvik risken för elstötar genom att bara ansluta produkten till ett jordat uttag.
- Produkten får inte förändras på något sätt.
- Större underhåll som inte beskrivs i den här bruksanvisningen får endast utföras av tillverkaren.

EMC-problem

- Ta hänsyn till EMC-kraven när Tourniquet Touch installeras (EMC = elektromagnetisk kompatibilitet). Tourniquet Touch uppfyller EMC-kraven i IEC 60601-1-2. Eventuellt används i närheten av Tourniquet Touch apparater som inte behöver uppfylla EMC-kraven vid användning och därför kan störa Tourniquet Touch.
- Om Tourniquet Touch är placerad i närheten av högfrekvent kirurgisk utrustning eller ett högfrekvent skärmrum, kan funktionsstörningar uppstå i Tourniquet Touch. Gör så här om störningar från HF-kirurgiutrustning konstateras:
 1. Öka avståndet mellan Tourniquet Touch och HF-utrustning inklusive kablar.
 2. Kablarna till en HF-kirurgiutrustnings monopolära elektrod och patientplattan måste förläggas parallellt och nära varandra fram till patienten.
 3. I annat fall kontaktar du HF-utrustningens tillverkare.
- Vid störningar från det lokala elnätet ska det lösas av kvalificerade specialister. Möjliga lösningar:
 - Skilda elnät för Tourniquet Touch och den andra apparaten
 - Stjärnformig kabeldragning för elförsörjningen
 - Stjärnformig hopkoppling av referenspotentialer för flera apparater samt skyddsledare eller jordningssystem
 - Ingen gemensam återledare (som PEN-ledare)

5. LEVERANSEN OMFATTNING

	Tourniquet Touch TT15
	Spiralslang, blå, utsträckt längd 3,0 m, för manschettkanal
	Spiralslang, svart, utsträckt längd 3,0 m, för sköljkanal
	Lock för manschettkanal
	Lock för sköljkanal
	Nätkontakt för Europa (alla länder utom Storbritannien och Schweiz) Typ CEE 7/XVII Kabeletikett ID: 6051.2183
	Nätkontakt för Storbritannien Typ BS 1363 Kabeletikett ID: 6051.2188
	Nätkontakt för Schweiz Typ 12 SEV Kabeletikett ID: 6051.2185
	Nätkontakt för Australien Typ AS 3112 Kabeletikett ID: 6051.2190
	Nätkontakt för Kina Typ GB 2099 Kabeletikett ID: 3-100-527
	Nätkontakt för Japan Typ JIS 8303 Kabeletikett ID: 6051.2191
	Nätkontakt för Nordamerika Typ NEMA 5-15 Kabeletikett ID: 6051.2181

Olika nätkablar levereras beroende på land. Använd bara den medföljande nätkabeln. Inga andra nätkablar får användas.

Nätkabel

Den medföljande nätkabeln har följande kännetecken:

- V-Lock-kontakt för Australien, Europa, Japan, Kina, Schweiz och Storbritannien
- V-Lock-kontakt för Nordamerika



- Kabeletikett ID



6. PRODUKTBESKRIVNING



- Display med pekfunktion
- Visuellt larm
- Strömbrytare
- Högtalare för larmljud
- Blå slanganslutning - manschettkanal
- Följ bruksanvisningen
- Svart slanganslutning - sköljkanal



- Handtag
- USB-anslutning
- Anslutning för potentialutjämning
- Anslutning för V-Lock-apparatkontakt
- Typskylt



FÖRSIKTIGHET

- Tillverkaren tillåter inte att USB-anslutningen används för att ansluta till nätverk.
- USB-anslutningen får bara användas vid service.

Handtag

► Bär bara produkten i handtaget.
Du kan också köra produkten genom att dra i stativets handtag ifall den installerats på stativet.

Batterihantering


Apparaten har ett litiumjonbatteri, som laddas via ett batterihanteringssystem. Laddningen beror av temperaturen och laddningstillståndet, för att öka batteriets livslängd. Laddningstiden kan variera avsevärt.

Batteriet är avsett som backupsystem för produkten. Vid strömavbrott kan alla apparatens funktioner användas. Produkten är i grunden avsedd att drivas via elnätet.


För att garantera hög livslängd för batteriet och undvika att det skadas, måste följande kriterier vara uppfyllda:

- Observera förvarings- och användningsförhållandena (se avsnitt "7. Produktspecifikationer och tekniska data").
- Om produkten inte används och inte är ansluten till elnätet, måste den laddas var femte månad. På så sätt undviks att batteriet djupurladdas. Starta inte apparaten medan den laddas.

Batteriladdning

Om produkten är ansluten till elnätet kan du se batteriladdningen med knappen . Produkten är i grunden avsedd att drivas via elnätet.

Knappen  lyser med fast sken: Produkten är klar att använda och batteriet är tillräckligt laddat.

Knappen  blinkar fem gånger när den berörs: Produkten är inte klar att använda och batteriladdningen är otillräcklig. Anslut produkten till elnätet. Laddningen kan ta från några minuter upp till en timme.

Knappen  lyser inte: Produkten är inte klar att användas och batteriet är djupurladdat. Anslut produkten till elnätet. Laddningen kan ta flera timmar.

7. PRODUKTSPECIFIKATIONER OCH TEKNISKA DATA

Vikt:	4,5 kg (utan övriga medföljande artiklar)		
Mått:	Höjd	186 mm	
	Bredd	263 mm	
	Djup	226 mm	
Programversion:	1.0		
Nätspänning:	100 - 240 VAC		
Nätfrekvens:	50 - 60 Hz		
Effektförbrukning:	130 VA		
Nätsäkring:	2 st. Littelfuse 215 Series: T2,5 AH, 250 V		
Batterityp:	Litiumjon (14,4 V, 93,6 Wh)		
Batteribackup:	Ca 8 timmar vid full laddning (batteri i nyskick) och normal drift (ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten är tät)		
Batteriladdningstid:	Ca 3 timmar vid 20 °C		
Skyddsklass (IEC 60601-1):	1 (patientansluten del typ B*) * Produkten har definierats som patientansluten del typ B enligt IEC 60601-1. Alla krav på den patientanslutna delen (exempelvis skydd mot krypström) har införts i produkten.		
Arbetstryck:	100 kPa		
Tryckområde för manschettkanal:	Inställbart från 80 till 500 mmHg i steg om 5 mmHg		
Tryckområde för sköljkanal:	Inställbart från 50 till 300 mmHg i steg om 10 mmHg		
Tryckreglering:	0 / +5 mmHg (från målvärdet)		
Indikeringsnoggrannhet:	±5 mmHg		
Larmtid:	Ställbart från 15 - 120 minuter i steg om 5 minuter (akustiskt och visuellt)		
Trycklarm:	Akustiskt och visuellt		
Ljudstyrka hos larm:	60 - 88 dB (A) på 1 m avstånd		
Ytor som sannolikt kommer i kontakt med användaren:	Hus	t < 1 minut	T _{max} = 55 °C
	Display (glas)	t < 10 sekunder	T _{max} = 52 °C
Anslutning:	Blå spiralslang med snabbkopplingar Svart spiralslang med Luer Lock-hankoppling och snabbkoppling		
Display:	8" WVGA (800x480 punkter) TFT med LED-bakbelysning		
Peksensor:	kapacitiv, beröringskänslig		
Transportvillkor:	Temperatur:	-20 till +60 °C	
	Luftfuktighet:	5 - 95 % relativ luftfuktighet, inte kondenserande	
	Omgivningstryck:	70 - 106 kPa	
Lagrings- och användningsvillkor:	Temperatur:	+10 till +35 °C	
	Luftfuktighet:	30 - 95 % relativ luftfuktighet, inte kondenserande	
	Omgivningstryck:	70 - 106 kPa	
Enhetsomvandling	1 hPa = 1,01973 cmH ₂ O = 0,75006 mmHg		

8. STATIV

Som tillval finns ett stativ med korg som tillverkaren tillhandahåller.



FÖRSIKTIGHET

- Hindra stativet från att glida eller välta genom att följa anvisningarna i avsnittet "Transportvillkor" i bruksanvisning 004-01-0336 - Stativ.
- Om följande åtgärder inte vidtas kan person- eller materialskador uppstå.

Stativet med monterad Tourniquet Touch-enhet får bara transporteras i följande situationer:

- Nätkabeln måste sättas fast bakom Tourniquet Touch-enheten på avlastningsplattan.
- Korgen måste belastas jämnt.
- Korgarna får inte överfyllas.
- Spiralslangarna till Tourniquet Touch-enheten måste sättas fast på sidan i uttagen på avlastningsplattan.
- Skjut bara enheten när du håller den i handtaget på stativet.
- Om stativet ska fixeras måste alla hjul låsas. Om inte alla hjul låses kan stativet röra sig oväntat.

9. KNAPPAR OCH SYMBOLER

Knappar

Knappfärgerna varierar beroende av användning eller manschett- / sköljkanal. Men knappfunktionerna är oförändrade.

	Strömbrytare
	Avstängning av larmljud
	Inställningar
	Fyll med luft
	Skjutreglage. Töm ut luft genom att skjuta knappen åt vänster inom 2 sekunder
	Historik
	Stäng fönster
	Väljarknapp uppåt
	Väljarknapp neråt
	Väljarknapp åt vänster
	Väljarknapp åt höger
	Öka / minska värde
	Snabbvalsknapp (värdena kan variera)
	Förinställning för tryck och larmtid
	Ljudvolym och larmton
	Ljusstyrka
	Kalibrering
	Datum/Tid
	Datautbyte
	Systemkontroll
	Språk
	Öka / minska ljudvolym
	Ställ in larmton
	Öka / minska ljusstyrka
	Bekräfta
	Stäng
	Överföra data till USB
	Spara loggfil på USB

	Programuppdatering och omstart	Installera programuppdatering och starta om produkten
		Kalibrering Höj / sänk trycket med 50 mmHg
		Utför självttest eller täthetstest

Symboler för statusindikering

	Nätström finns
	Nätströmbrott
	Batteriladdning 80 - 100 %
	Batteriladdning 60 - 80 %
	Batteriladdning 40 - 60 %
	Batteriladdning 20 - 40 %
	Batteriladdning 10 - 20 %
	Batteriladdning 0 - 10 %
	Batteri trasigt eller saknas
	Avstängning av larmljud aktiverad

Fler symboler

	Självttest
	Manuellt självttest godkändes
	Varning
	Larmtid
	Loggfil
	USB
	Sparades på USB
	Inget USB-minne anslutet
	USB-fel
	USB-minnet fullt
	Tourniquet Touch
	Strömbrott i Tourniquet Touch

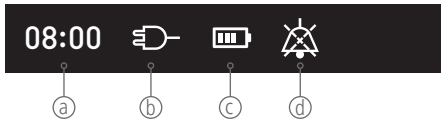
10. HUVUDSKÄRM














Huvudindikeringen består av ① statusfält, ② kontrollfält, ③ kanalfält, ④ manöverpanel för tryck (manschettkanal), ⑤ manöverpanel för larmtid (manschettkanal), ⑥ manöverpanel för tryck (sköjkanal) och ⑦ manöverpanel för påfyllning / tömning av luft. Manschettkanalen och sköjkanalen har en egen tryckluftskrets. Båda kanalerna kan styras oberoende av varandra.

① Statusfält

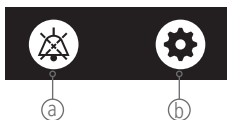
Fältet visar produktens status. Inga inställningar kan anges.



① Tid:	Fältet visar aktuell tid.
② Nätström:	Fältet visar status för nätströmmen.  Nätström finns  Nätströmvavbrott
③ Batteriladdning:	Fältet visar batteriets status.  Batteriladdning 80 - 100 %  Batteriladdning 60 - 80 %  Batteriladdning 40 - 60 %  Batteriladdning 20 - 40 %  Batteriladdning 10 - 20 %  Batteriladdning 0 - 10 %  Batteri trasigt eller saknas
④ Avstängning av larmljud:	Fältet visar status Avstängning av larmljud.  visas i 30 sekunder om knappen  trycks in under ett larm. Det visuella larmet fortsätter vara aktivt.

② Kontrollfält

Fältet innehåller knappar som används för att aktivera och inaktivera funktioner eller öppna fönstret för inställningar.



① Avstängning av larmljud:	Om du trycker på knappen stängs larmljudet av i 30 sekunder. Knappen visas bara i kontrollfältet när ett larm finns.
② Inställningar:	Öppnar fönstret för inställningar. Knappen döljs i kontrollfältet när ocklusions- eller tryckinfusionsmanschetten fylls med luft.

③ Kanalfält

Fältet innehåller knappar som stänger eller öppnar fönster. I fältet visas också aktiva felmeddelanden (se kapitel "14. Larm" och "15. Felsökning"). Då döljs den aktuella knappen. Inga inställningar kan anges.








① Historik:	Öppnar fönstret Historik. Knappen döljs i kontrollfältet när ocklusions- eller tryckinfusionsmanschetten fylls med luft.
-------------	---

▶ Tryck på knappen  för historiken.



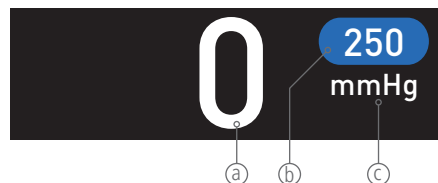
▶ Fönstret öppnas.

I historiken visas de senaste 5 användningarna för den här manschett- / sköjkanalen.

- ▶ Välj användning med knapparna  och .
- ▶ Under användningen kan du rulla uppåt med  och neråt med .
- ▶ Stäng fönstret med knappen .

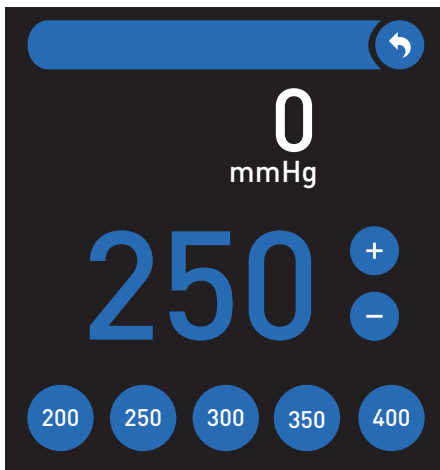
④ Manöverpanel för tryck (manschettkanal)

I manöverfältet kan måltrycket anpassas före och under användningen.



① Faktiskt tryck:	aktuellt tryck (reglernoggrannhet +5 mmHg)
② Måltryck:	förinställt tryck
③ Enhet:	mmHg

▶ Välj manöverfältet.



Fönstret öppnas.

▶ Välj en snabbvals knapp i den nedersta raden.

▶ Om det behövs ökar du måltrycket i steg om 5 mmHg med knappen  eller sänker det med .

Det inställda värdet börja gälla direkt.

Om inga fler inmatningar sker stängs manöverfältet automatiskt efter 3 sekunder.

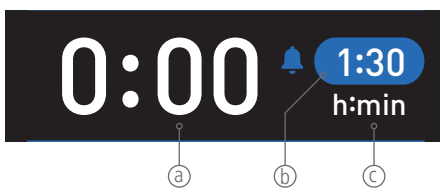
▶ Du kan också stänga manöverfältet med knappen .

OBS!

Om inga ändringar görs när manöverfältet öppnats stängs fönstret automatiskt efter 5 sekunder.

⑤ Manöverpanel för larmtid (manschettkanal)

I manöverfältet kan larmtiden anpassas före och under användningen.

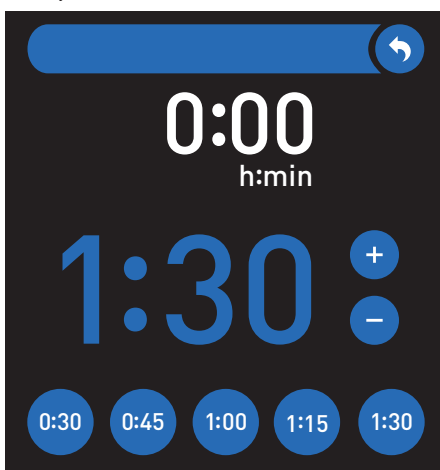


① Timer: förfluten luftfyllningstid

② Larmtid: planerad luftfyllningstid

③ Enhet: t:min

▶ Välj manöverfältet.




Fönstret öppnas.

▶ Välj en snabbvals knapp i den nedersta raden.

▶ Om det behövs ökar du larmtiden i steg om 5 minuter med knappen  eller sänker det med .

Det inställda värdet börja gälla direkt.

Om inga fler inmatningar sker stängs manöverfältet automatiskt efter 3 sekunder.

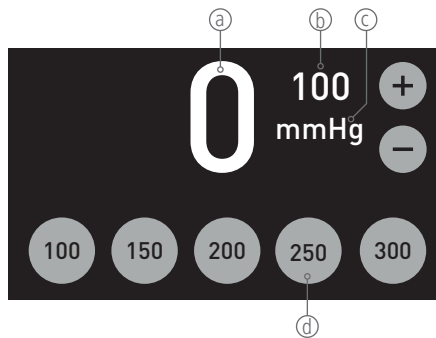
▶ Du kan också stänga manöverfältet med knappen .

OBS!

Om inga ändringar görs när manöverfältet öppnats stängs fönstret automatiskt efter 5 sekunder.

⑥ Manöverfält för tryck (sköljkanal)

I manöverfältet kan måltrycket anpassas före och under användningen.





① Faktiskt tryck: aktuellt tryck

② Måltryck: förinställt tryck

③ Enhet: mmHg

④ Snabbvals knapp: -

▶ Välj en snabbvals knapp i den nedersta raden.

▶ Om det behövs ökar du måltrycket i steg om 10 mmHg med knappen  eller sänker det med .

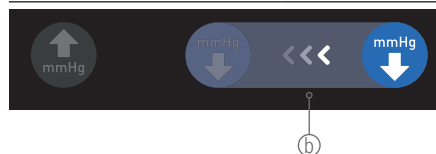
Det inställda värdet börja gälla direkt.


⑦ Manöverfält för ventilation / avluftning

I manöverfältet fylls och töms ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten med luft.



① Luftfyllningsknapp: Fyller ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten.

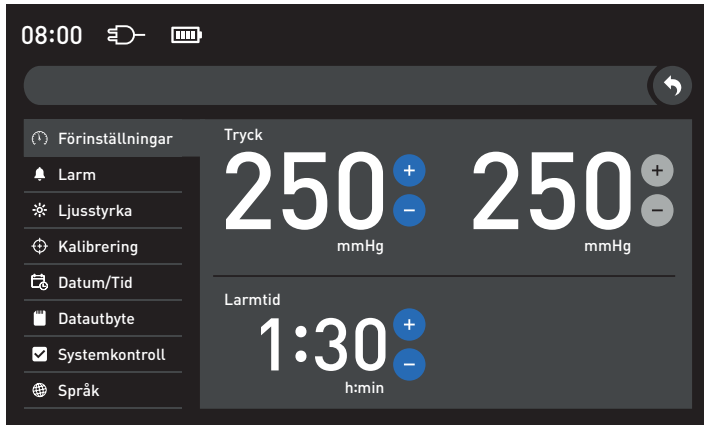



② Skjutreglage för lufttömning: Tömmer ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten.
▶ Dra skjutreglaget helt åt vänster inom 2 sekunder med knappen .

10.1 INSTÄLLNINGAR

- ▶ Öppna fönstret för inställningar med knappen .

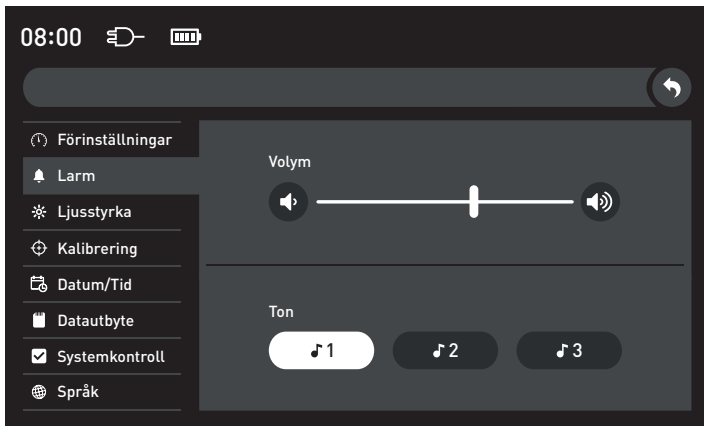
Förinställning för tryck och larmtid



- ▶ Öka värdet med knappen  eller minska det med .
- Efter en omstart tillämpas värdena i huvudindikeringen.



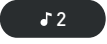
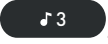
	Inställningsområde
Tryck i manschettkanalen	150 - 400 mmHg i steg om 5 mmHg
Tryck i sköjkanal	50 - 300 mmHg i steg om 10 mmHg
Larmtid	00:15 - 1:30 t:min i steg om 5 minuter

Ljudvolym och ton

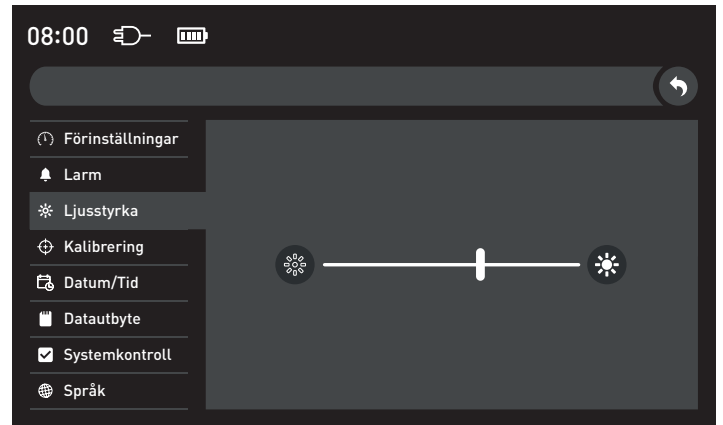


VARNING

- Justera larmet efter aktuella omgivningsförhållanden.
- Larmet måste höras tydligt i rummet där användaren är.
- Larmet ska skilja sig tydligt från andra tillverkares produkter.
- Högtalaren för larmet kontrolleras automatiskt när produkten slås på.

- ▶ Välj manöverfältet "Larm".
- ▶ Ställ in ljudvolymen med knapparna  eller med reglaget.
- ▶ Välj ton med knappen  /  / .

Ljusstyrka



- ▶ Välj manöverfältet "Ljusstyrka".
 - ▶ Ställ in ljusstyrkan med knappen  /  eller med reglaget.
 - ▶ Stäng fönstret med knappen .
- Manöverfälten "Kalibrering", "Datum/Tid", "Datautbyte", "Systemkontroll" och "Språk" beskrivs i kapitel "17. Underhåll".

11. IDRIFTTAGNING



- Produkten är i grunden avsedd att drivas via elnätet. Elnätet måste vara skyddsjordat.
- Potentialutjämnningen utjämnar potentialerna hos olika metalldelar som samtidigt kan beröras eller minskar potentialskillnaderna som kan uppstå mellan kroppen, elektrisk medicinsk utrustning och andra elektriskt ledande delar.
- ▶ Anslut produktens potentialutjämnning ① enligt DIN 42801 med en potentialutjämningskabel till rummets potentialutjämnning.
- ▶ Om ägaren installerar elektrisk medicinsk utrustning ska det ske enligt IEC 60601-1, avsnitt 16 för medicinteknisk utrustning.
- ▶ Anslut nätkabeln till uttaget ② och till elnätet.



FÖRSIKTIGHET

Utför självtestet utan att någon ocklusions- / tryckinfusionsmanschett är ansluten.

- ▶ Slå på produkten med knappen . Håll in knappen tills produkten startar.
- ▶ Rör inte displayen medan självtestet pågår.



Sedan avger produkten ett visuellt larm ③ och en larmsignal ④.



FÖRSIKTIGHET

Om det optiska larmet och larmljuds signalen inte utlöses, startar du om apparaten. Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.



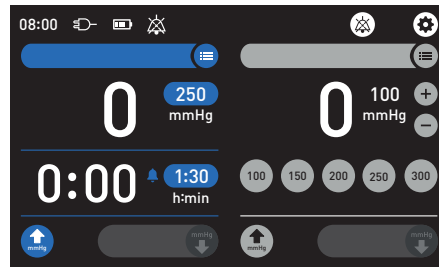
Produkten utför automatiskt ett självtest när den slås på. Det tar ca 30 sekunder. Följande funktioner kontrolleras vid självtestet:

- interna säkerhetsegenskaper
- Spänningar och produkttemperatur
- Primär och sekundär tryckluftsförsörjning till manschettkanal och skölkkanal
- Alla lagringsmedier
- Batteri
- Program- och maskinvaruversioner
- Alla ljudlarm



FÖRSIKTIGHET

Vid kontinuerlig drift måste produkten startas om minst en gång om dagen för bibehållen säkerhet och funktion.



Om självtestet godkänns visas huvudindikeringen på displayen.

- ▶ Om felmeddelanden visas ska du åtgärda dem enligt anvisningarna i kapitel "15. Felsökning".
- ▶ Utför en funktionskontroll före varje användning (se kapitel "12. Funktionskontroll").

12. FUNKTIONSKONTROLL




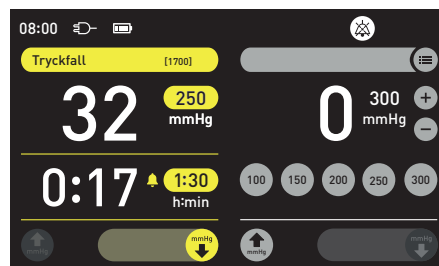
Manschettkanal



FÖRSIKTIGHET



- Använd inte skadade engångsmanschetter eller spiralslangar.
- Vik inte spiral- eller manschettslangarna.
- Använd rätt manschettstorlek för den aktuella extremiteten.
- Manschettslangen får bara anslutas till produkten med **en** spiralslang till produkten. Alla slangkopplingar måste haka fast ordentligt.

- ▶ Anslut den blåa spiralslangen till manschettkanalen.
- ▶ Välj engångsmanschetten som behövs för tillämpningen.
- ▶ Linda ihop engångsmanschetten hårt så att ett mottryck kan uppstå när manschetten fylls.
- ▶ Anslut manschettslangen till den blåa spiralslangen.
- ▶ Fyll engångsmanschetten med luft med knappen . Ingen luft får pysa ut ur någon del av systemet.
- ▶ Om produkten rapporterar ett fel måste funktionstestet upprepas med en annan engångsmanschett.
- ▶ Kontrollera larmsystemet genom att lossa anslutningen mellan manschettslangen och den manschettkanal som ska kontrolleras.



Felet visas i kanalfältet. Manschettkanalen växlar mellan kanalfärgen och gult.

Till vänster om huvudindikeringen visas det visuella larmet och en larmsignal avges.

- ▶ Anslut manschettslangen till den blåa spiralslangen igen.
- ▶ Töm ut luften ur engångsmanschetten med skjutreglaget  .



FÖRSIKTIGHET

Om produkten inte godkänns i funktionskontrollen, startar du om apparaten. Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren. Apparaten får inte användas förrän felet avhjälpats.

Skölkkanal

OBS!

Skölkkanalen behöver inte funktionskontrolleras.

13. ANVÄNDNING



FÖRSIKTIGHET

- Utför en funktionskontroll av hela systemet varje gång innan produkten används (se kapitel "12. Funktionskontroll").
- Om fel uppkommer, startar du om produkten. Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
- Användaren måste vara högst 3 m bort och ha obegränsad sikt till hela displayen.
- Under ocklusionen ska gängse rutiner följas. Generellt rekommenderas att tiden begränsas till 2 timmar.
- Användning av pneumatisk tourniquet kan öka risken för postoperativ distal djup ventrombos efter total knäplastik. Beslutet att använda en pneumatisk tourniquet vid detta ingrepp är kirurgens ansvar.
- För att få en säker blodstoppande och skonsam behandling ska trycket hos engångsmanschetten väljas med tanke på manschettens storlek, extremiteten och systoliskt blodtryck.
- Användaren ska regelbundet kontrollera engångsmanschettens tryck. Vidta lämpliga åtgärder om måltrycket avviker från engångsmanschettens faktiska tryck.
- Använd rätt manschettstorlek för den aktuella extremiteten.
- Åtgärda snarast larm med högre prioritet (se kapitel "14. Larm").

Om produkten slutar fungera bibehålls trycket i engångsmanschetten.

OBS!

Olika ocklusions- eller tryckinfusionsmanschetter (se kapitel "22. Artikelnummer") kan användas för dessa tillämpningar från tillverkaren. Bruksanvisningarna (G1033 - ocklusionsmanschett för engångsbruk, G1046 - återanvändningsbar ocklusionsmanschett resp. 004-01-0349 - Tourniquet Wipe Cuff) måste följas, i synnerhet kapitlen om användning, förberedelser och kassering.

13.1 OCKLUSIONSAPPARAT MED ENGÅNGSMANSCHETT

- ▶ Följ anvisningarna för patientanslutna delar (se kapitel "22. Artikelnummer" kolumnen "Patientanslutna delar för: Kapitel "13.1 Användning med engångsmanschett").
- ▶ Sätt dit engångsmanschetten på extremiteten.

Tillverkaren rekommenderar att någonting placeras mellan manschetten och huden.

- ▶ Anslut manschettslangen till den blåa spiralslangen.

Ställ vid behov in måltrycket i tryckmanöverfältet och larmtiden i motsvarande manöverfält.

- ▶ Skapa ett blodtomt fält fram till den påtagna engångsmanschetten.

- ▶ Fyll engångsmanschetten med luft med knappen .

Det aktuella trycket visas i manöverfältet och kan vid behov justeras där.



- ▶ Inled användningen. Det aktuella trycket måste kontrolleras löpande.

I manöverfältet för larmtid visas förfluten och planerad luftfyllningstid.



OBS!


När larmtiden inträffar avger produkten en larmsignal och ett visuellt larm, och ett popup-fönster med gul kantlinje öppnas. Larmtiden kan förlängas i popup-fönstret.

- ▶ Töm ut luften helt ur engångsmanschetten med skjutreglaget  när användningen är klar.
- ▶ Ta genast bort engångsmanschetten och underlägget från extremiteten för att minska risken för venstas.
- ▶ Lossa manschettslangen från spiralslangen.
- ▶ Stäng av produkten med  om du så önskar. Håll in knappen tills huvudindikeringen slocknar. Nu kan du koppla loss produkten från elnätet.
- ▶ Tillverkaren rekommenderar att produkten desinficeras mellan användningstillfällena för att minska risken för kontaminering (se kapitel "19. Ytdesinficering").

13.2 SKÖLJNING MED TRYCKINFUSIONSMANSCHETT

- ▶ Följ anvisningarna för patientanslutna delar (se kapitel "22. Artikelnummer", kolumnen "Patientanslutna delar för: Kapitel "13.2 Användning med tryckinfusionsmanschett").
- ▶ Anslut den svarta spiralslangen till sköjlkanalen.
- ▶ Tillsätt sköjlösning i tryckinfusionsmanschetten.
- ▶ Anslut manschettslangen från tryckinfusionsmanschetten till den svarta spiralslangen.

Ställ vid behov in måltrycket i manöverfältet för sköjlkanalen.


- ▶ Fyll på luft i tryckinfusionsmanschetten med knappen .

Det aktuella trycket visas i manöverfältet och kan vid behov justeras där.

- ▶ Inled användningen. Det aktuella trycket måste kontrolleras löpande.

- ▶ Töm ut luften helt ur tryckinfusionsmanschetten med skjutreglaget  när användningen är klar.

- ▶ Koppla loss manschettslangen på tryckinfusionsmanschetten från den svarta spiralslangen.

- ▶ Stäng av produkten med  om du så önskar. Håll in knappen tills huvudindikeringen slocknar. Nu kan du koppla loss produkten från elnätet.

- ▶ Tillverkaren rekommenderar att produkten desinficeras mellan användningstillfällena för att minska risken för kontaminering (se kapitel "19. Ytdesinficering").

14. LARM

Produkten har ett larmsystem. Larmen måste åtgärdas direkt för patientens egen säkerhet.

Om ett larm har åtgärdats eller larmorsaken inte längre föreligger så raderas larmet automatiskt. Om ytterligare larm finns visas det med samma eller nästa högre prioritet.

Batteriet är avsett som backupsystem för produkten. Larmsystemet övervakar alla produktfunktioner även efter ett strömavbrott. Produkten är i grunden avsedd att drivas via elnätet.



- ① Kanalfält
- ② Visuellt larm
- ③ Display med pekfunktion
- ④ Högtalare för akustiskt larm
- ⑤ Status för larmsignalavstängning
- ⑥ Avstängningsknapp för larmsignal

14.1 LARMENS SAMMANSÄTTNING OCH PRIORITET

Larmet består av följande komponenter:

- Larmsignal ④
- Visuellt larm ②
- Kanalfält ① **eller** popupfönster

När ett larm avges är alla larmkomponenter aktiva. I kanalfältet **eller** i popupfönstret visas också ett felmeddelande. Larmen grupperas efter allvarlighetsgrad och hur akuta de är (hög, medel, låg) (se kapitel "15. Felsökning").

! VARNING






- ▶ Justera larmet efter aktuella omgivningsförhållanden (se kapitel "10.1 Inställningar").
- ▶ Om larmet ändå inte hörs måste användaren ständigt kontrollera det visuella larmet ② och displayen ③. Bara på så sätt kan larmet upptäckas och lämpliga åtgärder vidtas.











! FÖRSIKTIGHET

Åtgärda snarast larm med högre prioritet.

OBS!

- Larmet visas för användaren på pekdisplayen (kanalfältet ① eller popupfönster) och via det visuella larmet ②. Dessutom avges en akustisk larm ④ från högtalaren.
- Om flera larm uppträder samtidigt, kan det hända att de akustiska och optiska larmen överlappar.

Prioritet	Larmsignal	Visuellt larm	Extra larm	
			Kanallist Larm för en kanal eller båda kanalerna (globalt larm)	Popupfönster (Exempelfigur)
Hög	10 larmtoner med 3 sekunders mellanrum	 Rött blinkande ljus	 	
Hög	Larmton varje sekund	 Rött fast ljus	-	-

Prioritet	Larmsignal	Visuellt larm	Extra larm	
			Kanallist Larm för en kanal eller båda kanalerna (globalt larm)	Popupfönster (Exempelfigur)
Medel	3 larmtoner med 4 sekunders mellanrum	 Gult blinkande ljus	 	
Låg	2 larmtoner med 16 sekunders mellanrum	 Gult fast ljus	 	 Timerlarm
Inget - endast information	-	-	-	
Mer information	-	-	Kanalfältet växlar färg mellan gult till kanalens färg varje sekund. (a) Felindikator (b) Felbeskrivning (c) Felnummer	 fel som kan kvitteras

Detaljerade felbeskrivningar och åtgärder presenteras i kapitel "15. Felsökning".

14.2 ÖVERSKRIDEN LARMTID (TIMERLARM)

Om den inställda larmtiden inträffar avger produkten en larmsignal och ett visuellt larm, och ett popupfönster med gul kantlinje öppnas. Larmtiden kan förlängas i popupfönstret.

14.3 AVSTÄNGNING AV LARMLJUD

Knappen för avstängning av larmljud aktiveras bara när ett larm föreligger.

- ▶ Stäng av larmljudet med knappen .

Larmljudet stängs av i 30 sekunder. I 30 sekunder visas symbolen  i statusfältet. Det visuella larmet och kanalfältet **eller** popupfönstret fortsätter att visas. Om inte larmet åtgärdas så fortsätter larmsignalen efter 30 sekunder.

- Om det första larmets larmton avbryts medan ett annat larm är aktivt, aktiveras ytterligare ett larm med lägre prioritet 30 sekunder efter avbrottet. Om det rör sig om ett larm med samma eller högre prioritet avges larmtonen utan 30-sekundersavbrottet.
- Om flera larm föreligger visas larmet med högst prioritet i displayen.
- Om ett larm inte längre har högsta prioritet visas istället nästa larm med högst prioritet. Om inget larm med högsta prioritet föreligger visas larmet med nästa lägre prioritet.

15. FELSÖKNING

15.1 SJÄLVTEST

Felmeddelande	Fel/problem	Orsak	Åtgärd
0x00000001	Läckage har upptäckts i systemet.	Självtestet rör sig nära den nedre toleransgränsen.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Starta om produkten. ▶ Kontakta tillverkaren om felet återkommer.
0x00000008	Maxtryckskontroll underkänd.	Pumpen når inte nödvändigt tryck.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Starta om produkten. ▶ Kontakta tillverkaren om felet återkommer.
0x00400000	Intern apparattemperatur utanför området.	Intern apparattemperatur > 55 °C eller < 5 °C	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Låt apparaten anta rumstemperatur och koppla bort den från elnätet. ▶ Anslut apparaten till elnätet igen och starta om. ▶ Kontakta tillverkaren om felet återkommer.
0x00000400, 0x00001000, 0x00001400	En ocklusions-/tryckinfusionsmanschett är ansluten.	Ocklusions-/tryckinfusionsmanschett är ansluten till produkten.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Koppla loss ocklusions-/tryckinfusionsmanschetten från produkten. ▶ Starta om produkten. ▶ Kontakta tillverkaren om felet återkommer.
0x00020000	Oväntad intern apparatstatus eller interna kopplingsproblem.	Intern timingavvikelse eller interna defekter.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Starta om produkten. ▶ Kontakta tillverkaren om felet återkommer.


Kontakta tillverkaren beträffande alla andra felmeddelanden.

15.2 ANVÄNDNING






Felmeddelande (manschettkanal / sköljkanal)	Prioritet	Fel / störning	Orsak	Åtgärd
1000 / 1001, 1020 / 1021	Medel	Tekniskt fel	-	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Starta om produkten. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1300	Hög	Produkt för varm	Produkttemperatur > 65 °C	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Upphör snarast med användningen och bevaka produkten konstant under tiden. ▶ Stäng av produkten efter användningen. ▶ Låt apparaten svalna och koppla bort den från elnätet. ▶ Anslut apparaten till elnätet igen och starta om. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1301	Hög	Tekniskt fel	-	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Starta om produkten. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1302 / 1303	Låg			
1400 - 1413	Hög			
1500	Medel	Låg batterinivå	Produktens batterinivå är för låg. Ca 10 minuters användning återstår.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Anslut produkten till elnätet.
1501	Hög	Kritisk batterinivå	Produktens batterinivå är för låg. Ca 2 minuters användning återstår.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Anslut produkten till elnätet.
1502	Medel	Batterifel	Batterianslutning saknas.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Upphör snarast med användningen och bevaka produkten konstant under tiden. ▶ Stäng av produkten efter användningen. ▶ Starta om produkten. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1503	Hög	Batteri för varmt	Batteritemperatur > 60 °C	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Upphör snarast med användningen. ▶ Stäng av produkten efter användningen. ▶ Starta om produkten. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1504	Hög	Tekniskt fel	-	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Starta om produkten. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1505	Låg			
1600	Medel	Timer utgått	Timern överstiger larmtiden och användningen pågår i mer än 90 minuter.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Förläng larmtiden och avsluta användningen snarast.
1602	Låg	Timer utgått	Timern överstiger larmtiden och användningen är kortare än 90 minuter.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Förläng larmtiden.
1700 / 1701	Hög	Tryckfall	Tryckfall > 50 mmHg Spiralslangen, ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten eller kopplingarna läcker.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Kontrollera alla kopplingar och dra åt dem vid behov. ▶ Byt spiralslang eller ocklusions- / tryckinfusionsmanschett om inte tryckfallet försvinner. ▶ Starta om produkten. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1702	Hög	Övertryck	Övertryck > 15 mmHg som varat i minst 60 sekunder. Under användningen ändrades ocklusionsmanschettens läge.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Kontrollera manschettrycket och ocklusionsmanschettens läge. ▶ Bevaka trycket. ▶ Byt manchettkanal eller använd en annan apparat om trycket är för högt.
1704	Medel	Övertryck	Övertryck > 15 mmHg som varat i 6 - 60 sekunder. Under användningen ändrades ocklusionsmanschettens läge.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Kontrollera manschettrycket och ocklusionsmanschettens läge. ▶ Bevaka trycket.
1705	Medel	Övertryck	Övertryck > 15 mmHg som varat i 60 sekunder. Under användningen ändrades tryckinfusionsmanschettens läge.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Kontrollera manschettrycket och tryckinfusionsmanschettens läge. ▶ Bevaka trycket.
1706	Hög	Undertryck	Undertryck > 15 mmHg som varat i minst 60 sekunder. Under användningen ändrades ocklusionsmanschettens läge.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Kontrollera ocklusionsmanschetten och alla anslutningar. ▶ Byt ocklusionsmanschett om undertrycket finns kvar.

Felmeddelande (manschettkanal / sköljkanal)	Prioritet	Fel / störning	Orsak	Åtgärd
1708	Medel	Undertryck	Undertryck > 15 mmHg som varat i 6 - 60 sekunder. Under användningen ändrades ocklusionsmanschettens läge.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Kontrollera ocklusionsmanschetten och alla anslutningar.
1709	Medel	Undertryck	Undertryck > 15 mmHg som varat i 60 sekunder. Under användningen ändrades tryckinfusionsmanschettens läge.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Kontrollera tryckinfusionsmanschetten och alla anslutningar.
1710 / 1711	Låg	Läckage (otäthet)	Produkten har en högre aktivitet än förväntat. Otätheten är större än förväntat.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Avsluta användningen på normalt sätt. ▶ Kontrollera ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten och spiralslangen efter användningen. ▶ Täthetstesta sedan produkten.
1712	Låg	Ocklusionsmanschett saknas	Tryckökningen kan inte uppnås inom 20 sekunder vid fyllning.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Anslut ocklusionsmanschetten med spiralslangen till manschettkanalen. ▶ Kontrollera alla kopplingar och dra åt dem vid behov. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1713	Låg	Ingen tryckinfusionsmanschett	Tryckökningen kan inte uppnås inom 70 sekunder vid fyllning.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Anslut tryckinfusionsmanschetten med spiralslangen till sköljkanalen. ▶ Kontrollera alla kopplingar och dra åt dem vid behov. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1714 / 1715	Låg	Urluftar inte	Trycket minskar inte enligt förväntningarna när ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten töms på luft.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Koppla loss ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten från produkten. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1800 / 1801	Låg	Tekniskt fel	-	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Starta om produkten. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1802 / 1803	Låg	Tekniskt fel	Internt fel i apparaten.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Upphör snarast med användningen och bevaka produkten konstant under tiden. ▶ Stäng av produkten efter användningen. ▶ Utför en funktionskontroll utanför användningsområdet (se kapitel "12. Funktionskontroll"). ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
			HF-kirurgiutrustning inklusive kablar (t.ex. kablar till den monopolära elektroden och patientplattan) har placerats för nära eller på Tourniquet Touch.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Upphör snarast med användningen och bevaka produkten konstant under tiden. ▶ Stäng av produkten efter användningen. ▶ Utför en funktionskontroll utanför användningsområdet (se kapitel "12. Funktionskontroll"). ▶ Kontrollera elförsörjningen i användningsområdet och öka avståndet mellan Tourniquet Touch och HF-utrustning inklusive kablar. Använd eventuellt en annan kopplingslist. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
1900	Hög	Tekniskt fel	-	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Starta om produkten. ▶ Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.

Felmeddelande (manschettkanal / sköljkanal)	Prioritet	Fel / störning	Orsak	Åtgärd
2000 / 2001	Låg	Sensorfel	Sensoravvikelse	<ul style="list-style-type: none"> Upphör snarast med användningen och bevaka produkten konstant under tiden. Stäng av produkten efter användningen. Utför en kalibrering utanför användningsområdet (se kapitlet "17.1.1 Kalibrering"). Om avvikelserna är större än ± 5 mmHg ska du genast märka produkten som trasig och kontakta tillverkaren.
2002 / 2003	Hög			

Visuellt larm	Prioritet	Fel / störning	Orsak	Åtgärd
 Rött fast ljus	Hög	Det här felmeddelandet kan visas tillsammans med andra felmeddelanden i den här tabellen (se kapitlet "14.1 Larmens sammansättning och prioritet").		
		Tekniskt fel	Internt fel i apparaten.	<ul style="list-style-type: none"> Upphör snarast med användningen och bevaka produkten konstant under tiden. Stäng av produkten efter användningen. Utför en funktionskontroll utanför användningsområdet (se kapitlet "12. Funktionskontroll"). Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
		Apparater stör Tourniquet Touch (t.ex. EMC-störning).	HF-kirurgiutrustning inklusive kablar (t.ex. kablar till den monopolära elektroden och patientplattan) har placerats för nära eller på Tourniquet Touch.	<ul style="list-style-type: none"> Upphör snarast med användningen och bevaka produkten konstant under tiden. Gå igenom felmeddelandena. Stäng av produkten efter användningen. Utför en funktionskontroll utanför användningsområdet (se kapitlet "12. Funktionskontroll"). Kontrollera elförsörjningen i användningsområdet och öka avståndet mellan Tourniquet Touch och HF-utrustning inklusive kablar. Använd eventuellt en annan kopplingslist. Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.

15.3 ALLMÄNNA FEL

Fel / störning	Orsak	Åtgärd
Produkten kan inte kontrolleras eller också kan inte ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten tömmas på luft.	Produktfel	<ul style="list-style-type: none"> Upphör snarast med användningen. Koppla loss anslutningen mellan manschettslangen och manschett- / sköljkanal. Stäng av produkten med knappen . Starta om produkten. Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.
Produkten kan inte slås på.	Trasig säkring.	<ul style="list-style-type: none"> Byt säkring (se kapitlet "17. Underhåll").
	Produkten är inte ansluten till elnätet. Batteriet är djupurladdat.	<ul style="list-style-type: none"> Anslut produkten till elnätet. Laddningen kan ta flera timmar.
Knappen  blinkar fem gånger i följd	Produktens batterinivå är för låg. Produkten är inte klar att användas.	<ul style="list-style-type: none"> Anslut produkten till elnätet. Laddningen kan ta från några minuter upp till en timme.
Produkten kan inte stängas av.	Ocklusionsmanschetten är luftfylld.	<ul style="list-style-type: none"> Töm luft från ocklusionsmanschetten med skjutreglaget . Koppla loss ocklusionsmanschetten från produkten. Stäng av produkten med knappen .
Produkten startar och stänger av sig av sig själv.	Apparaten är placerad i närheten av högfrekvent kirurgisk utrustning eller ett högfrekvent skärmrum.	<ul style="list-style-type: none"> Observera säkerhetsanvisningarna för EMC-störningar (se kapitlet "4. Säkerhetsanvisningar").
Pekskärmen fungerar inte.	Apparaten är placerad i närheten av högfrekvent kirurgisk utrustning eller ett högfrekvent skärmrum.	<ul style="list-style-type: none"> Observera säkerhetsanvisningarna för EMC-störningar (se kapitlet "4. Säkerhetsanvisningar").
	Ett föremål ligger på pekskärmen under längre tid. Pekskärmen kalibreras.	<ul style="list-style-type: none"> Ta bort föremålet från pekskärmen. Stäng av produkten med knappen . Starta om produkten.
	Pekskärmen används från sidan.	<ul style="list-style-type: none"> Använd pekskärmen framifrån.

16. EMC-TABELL

Produkten uppfyller kraven i standarderna i tabellerna.

Utsändningstester

Fenomen	EMC-standard eller testmetod	Parametrar - grupp / klass / test
Störström / störspänning i nätanslutning	CISPR-11	Grupp 1 - klass A 0,15 - 30 MHz
Avgivna högfrekventa elektromagnetiska fält	CISPR-11 CISPR-32	Grupp 1 - klass A 30 - 1000 MHz 1 - 6 GHz
Harmonisk interferens	IEC 61000-3-2	Klass A
Flimmer	IEC 61000-3-3	230 V / 50 Hz

Kontroll av störningstålighet

Fenomen	EMC-standard eller testmetod	Nivå för störningstest
Statisk urladdning	IEC 61000-4-2	Kontakturladdning: ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV Lufturladdning: ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV
Strålningsfält, högfrekvensfält, elektromagnetiskt fält	IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz till 2,7 GHz 80 % AM vid 1 kHz
Snabba transienter (burst)	IEC 61000-4-4	± 1 kV, ± 2 kV Språngfrekvens 5 / 100 kHz
Spänningssprång / surge (ledning till ledning)	IEC 61000-4-5	$\pm 0,5$ kV, ± 1 kV
Spänningssprång / surge (ledning till jord)	IEC 61000-4-5	$\pm 0,5$ kV, ± 1 kV, ± 2 kV
Inducerade ledningsbundna störningar från högfrekventa fält	IEC 61000-4-6	10 V 0,15 - 80 MHz 80 % AM vid 1 kHz

UNDERHÅLL OCH DIAGNOS

Reparationer och större underhåll som inte beskrivs i den här bruksanvisningen får endast utföras av tillverkaren eller personer som auktoriserats av tillverkaren.

Informationen som behövs för detta tillhandahålls för auktoriserade personer i en separat servicehandbok.

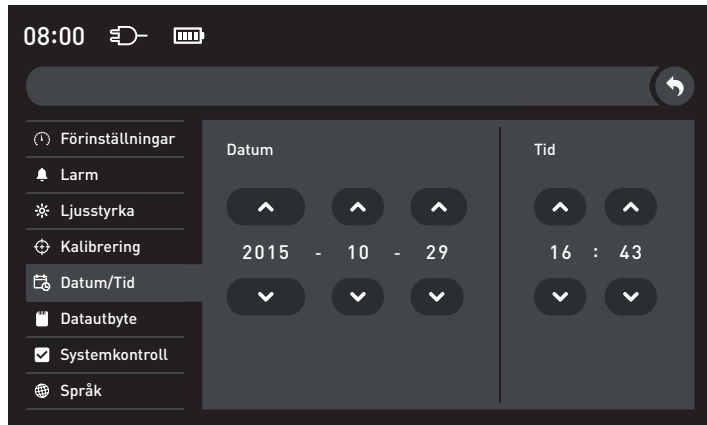
17. UNDERHÅLL

Efter underhållet eller reparationen krävs kontroll av de konstruktionsmässiga och funktionella egenskaper som är av betydelse för säkerhet och funktion.

Det är bara tillåtet att utföra de arbeten som beskrivs i den här bruksanvisningen.

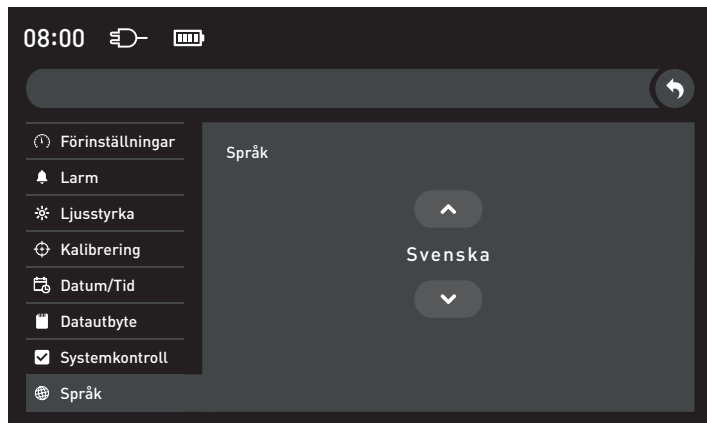
Om andra arbeten utförs på den medicintekniska utrustningen upphör alla garantier att gälla.

Ställa in datum/tid



- ▶ Ställ in datum med knappen  / .
- ▶ Ställ in tiden med knappen  / .

Ställa in språk



- ▶ Ställ in språk med knappen  / .

Datautbyte



FÖRSIKTIGHET

- Tillverkaren tillåter inte att USB-anslutningen används för att ansluta till nätverk.
- USB-anslutningen får bara användas vid service.
- Endast kompatibilitetsgodkända USB-minnen får användas vid service.
- Programuppdateringar får enbart utföras med kompatibilitetsgodkända USB-minnen.

Produkten har följande funktioner:

- Spara loggfil
- Installera programuppdatering

Spara loggfil

Tillverkaren kan begära en loggfil för produktanalyser. Så här sparas den på USB-minnet:

- ▶ Sätt dit USB-minnet i produkten.
- ▶ Välj fönstret som visas nedan.

- ▶ Spara loggfilen på USB-minnet med knappen .

När loggfilen har sparats på USB-minnet visas symbolen  på displayen.

Installera programuppdatering

Kontakta tillverkaren för eventuella programuppdateringar.

Kompatibiliteten har testats med följande USB-enheter:

- SanDisk ULTRA Fit; USB 3.0; 16 GB
- Intenso Slim Line; USB 3.0; 16 GB
- Kingston DT 50; USB 3.0; 16 GB

17.1 INSPEKTION



VARNING

Produkten ska inspekteras en gång per år.

Utför inspektionen enligt anvisningarna i kapitel "17.1.1 Kalibrering", "17.1.2 Självtest" och "17.1.3 Täthetstest".

17.1.1 KALIBRERING



FÖRSIKTIGHET

- Alla slangkopplingar måste haka fast ordentligt.
- Använd inte skadade kopplingar eller spiralslangar.
- Vik inte spiral- eller manschettslangarna.

Vid kalibreringen kontrolleras produktens mätnoggrannhet och jämförs med tillverkarens godkända toleransvärden.

OBS!

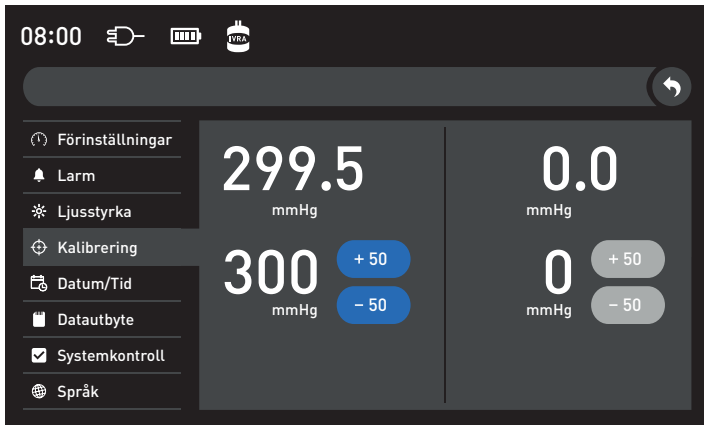
Produkten får bara justeras av tillverkaren.

- ▶ Anslut den blåa spiralslangen till manschettkanalen.
- ▶ Anslut referensmätutrustningen med hjälp av lämpliga förband / kopplingar till den blåa spiralslangen.



För att trycket ska stabiliseras ska en extra, ej elastisk volymexpansion (minst 50 cm³ och högst 500 cm³) installeras mellan referensmätutrustningen och produkten.

Flera olika tryck måste väljas vid kalibreringen. Hela produktens tryckintervall måste täckas in.

- ▶ Öppna menyn för inställningar med knappen .



- ▶ Välj manöverfältet "Kalibrering".

- ▶ Ställ in det valda trycket med knappen  / .
- ▶ Avläs det övre trycket på manschettkanalen.
- ▶ Avläs trycket på referensmätutrustningen.

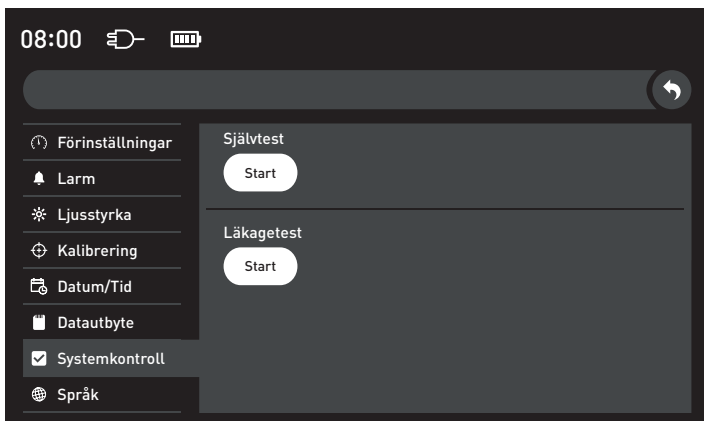


FÖRSIKTIGHET

Om avvikelsen är större än ± 5 mmHg ska du genast märka produkten som trasig och kontakta tillverkaren.

- ▶ Upprepa proceduren tills alla tryck har uppmätts med referensmätutrustningen.
 - ▶ Upprepa proceduren på sköljkanalen med referensmätutrustningen.
- För att trycket ska stabiliseras ska en extra, ej elastisk volymexpansion (minst 3000 cm³ och högst 4000 cm³) installeras mellan referensmätutrustningen och produkten, t.ex. VBM tryckinfusionsmanschett ≥ 1500 ml.

17.1.2 SJÄLVTEST



- ▶ Koppla loss spiralslangarna och ocklusions- / tryckinfusionsmanschetten från produkten.
- ▶ Välj manöverfältet "Systemcheck".

- ▶ Starta självtestet med knappen .

Följande funktioner kontrolleras under självtestet:

- Spänningar och produkttemperatur
- Primär och sekundär tryckluftsförsörjning till manschettkanal och sköljkanal
- Alla lagringsmedier
- Batteri
- Program- och maskinvaruversioner
- Alla ljudlarm

Displayen visar när självtestet är avslutat.

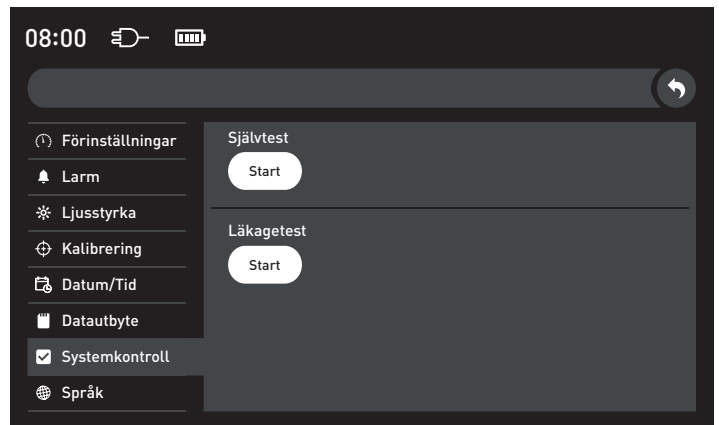
- ▶ Stäng meddelandet med knappen .



FÖRSIKTIGHET

Om produkten inte godkänns i självtestet, startar du om apparaten. Om felet återkommer, kontaktar du tillverkaren.


17.1.3 TÄTHETSTEST



FÖRSIKTIGHET

Alla lock måste haka fast ordentligt.

- ▶ Anslut spiralslangarna enligt färgkoderna. Anslut ett lock vardera till spiralanslutnings-slangarna.

- ▶ Starta täthetstestet med knappen .

Täthetstestet tar 180 sekunder.

Eventuella täthetsavvikelse visas i displayen.



FÖRSIKTIGHET

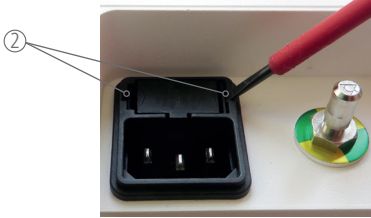
Om avvikelsen är större än ± 15 mmHg ska du genast märka produkten som trasig och kontakta tillverkaren.

17.2 REPARATION

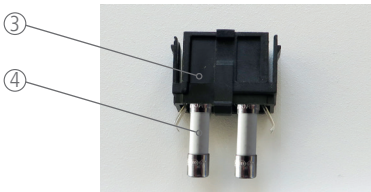
Byta säkring



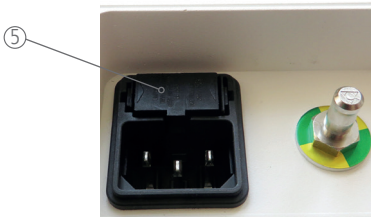
- ▶ Koppla bort produkten från elnätet.
- ▶ Koppla loss V-Lock-apparatkontakten från uttaget. Tryck på upplåsningsspaken ①.



- ▶ Lossa säkringshållaren med en spårskruvmejsel ②.



- ▶ Ta ut säkringshållaren ③ och säkringarna ④ ur öppningen.
- ▶ Ta ut den trasiga säkringen ur säkringshållaren.
- ▶ Sätt dit en ny säkring (2x Littelfuse 215 Series: T2,5 AH, 250 V, 5 x 20 mm) i säkringshållaren.



- ▶ Sätt dit säkringshållaren med säkringen i öppningen.

OBS!

Säkringshållaren ⑤ ska haka fast ordentligt på båda sidorna.

Mer omfattande reparationer utförs enbart av tillverkaren.

18. ÅTERSÄNDNING

Snabb reparation förutsätter att den medicintekniska produkten skickas in tillsammans med en exakt beskrivning av felet.

Innan medicinska produkter återsänds för reklamation eller reparation måste de ha rengjorts och desinficerats nogga (se kapitel "19. Ytdesinficering") för att utesluta risker för tillverkarens personal. Av säkerhetsskäl förbehåller sig tillverkaren rätten att vägra reparation av smutsiga eller kontaminerade produkter.

19. YTDESINFICERING



FÖRSIKTIGHET

- Produkten får inte rekonstrueras eller steriliseras maskinellt eller manuellt.
- Produkten får inte nedsänkas i vätskor.

- ▶ Stäng av produkten med strömbrytaren.
- ▶ Dra ut nätkontakten.
- ▶ Ta loss spiralslangarna från produkten.
- ▶ Rengör apparat och slang så här:

Ytdesinficera med traditionella ytdesinfektionsmedel baserade på alkohol eller kvartära ammoniumföreningar. Vid val av produkt för desinficering måste medel med lämpligt verkningspektrum användas: baktericid, levurocid och virucid. Kontrollera efter ytdesinficeringen om det fortfarande finns synlig smuts på produkten. Upprepa ytdesinficeringen vid behov. Funktionskontrollera produkten efter ytdesinficeringen (se kapitel "12. Funktionskontroll").

20. LIVSLÄNGD

Tourniquet Touch TT15

Produkten håller i 7 år vid avsedd användning.

Tillverkningsdatum: se typskylten.

Anslutningsslang

Spiralslangen håller i 8 år.

21. KASSERING

Produkten och batteriet måste avfallshandteras separat.

- ▶ Ta ut batteriet ur produkten.

Elutrustning och elektronik



Elektriska och elektroniska produkter får inte kastas som hushållsavfall. Inom EU ska de avfallshandteras enligt 2012/19/EU (WEEE-direktivet). I länder utanför EU ska produkten avfallshandteras enligt gällande lokala föreskrifter.

Batteri

Produkten innehåller ett uppladdningsbart batteri som bara behövs under drift och för vissa funktioner.



Batteriet får inte kastas som hushållsavfall. Batteriet måste kasseras enligt gällande nationella och internationella bestämmelser.



FÖRSIKTIGHET

Batteriet måste skyddas mot hög värme. Det får inte öppnas, kortslutas, doppas i vatten eller brännas.

Tillbehör

Förbrukade eller skadade produkter ska kasseras enligt gällande nationella och internationella bestämmelser.









22. ARTIKELNUMMER

Best.-nr	Beteckning	Patientanslutna delar för:	
		Kapitel "13.1 Ocklusionsapparat med engångsmanschett"	Kapitel "13.2 Sköljning med tryckinfusionsmanschett"
01-15-000	Tourniquet Touch TT15		
	Reservdel		
20-20-744	Spiralslang, blå, utsträckt längd 3,0 m	x	
20-20-740	Spiralslang, svart, utsträckt längd 3,0 m		x
20-20-944	Slät förbindelseslang, blå, längd 4,5 m	x	
01-00-510	Spiralslang, blå, utsträckt längd 6,0 m	x	
01-00-530	Spiralslang, svart, utsträckt längd 6,0 m		x
22-50-406	Lock för täthetstest, för manschettkanalen		
22-50-409	Lock för sköljkanal		
01-00-410	Nätkabel EU, V-Lock, 4 m		
01-00-420	Nätkabel CH, V-Lock, 4 m		
01-00-430	Nätkabel GB, V-Lock, 4 m		
01-00-440	Nätkabel US, V-Lock, 4 m		
01-00-450	Nätkabel CN, V-Lock, 5 m		
01-00-460	Nätkabel AU, V-Lock, 4 m		
01-00-470	Nätkabel JP, V-Lock, 4 m		
	Tillbehör		
01-00-100	Stativ med korg för Tourniquet		
	Ocklusionsmanschetter för engångsbruk		
20-34-700SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, engångsmanschett för spädbarn, längd 20 cm	x	
20-34-710SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, engångsmanschett för barn, längd 30 cm	x	
20-34-711SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, engångsmanschett för arm, längd 35 cm	x	
20-34-712SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, engångsmanschett för arm, lång, längd 46 cm	x	
20-34-715SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, engångsmanschett för underben / arm, konisk, längd 46 cm	x	
20-34-722SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, engångsmanschett för ben, konisk, längd 61 cm	x	
20-34-727SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, engångsmanschett för ben, lång, konisk, längd 76 cm	x	
20-34-728SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, engångsmanschett för ben, extra lång, konisk, längd 86 cm	x	
20-34-729SLZ-1	Tourniquet Dispo Cuff, engångsmanschett för ben, superlång, konisk, längd 107 cm	x	
	Ocklusionsmanschetter, för flergångsbruk		
20-75-700	Tourniquet Wipe Cuff, engångsmanschett, längd 20 cm	x	
20-75-710	Tourniquet Wipe Cuff, engångsmanschett, längd 30 cm	x	
20-75-711	Tourniquet Wipe Cuff, engångsmanschett, längd 35 cm	x	
20-75-712	Tourniquet Wipe Cuff, engångsmanschett, längd 46 cm	x	
20-75-715	Tourniquet Wipe Cuff, engångsmanschett, konisk, längd 46 cm	x	
20-75-722	Tourniquet Wipe Cuff, engångsmanschett, konisk, längd 61 cm	x	
20-75-727	Tourniquet Wipe Cuff, engångsmanschett, konisk, längd 76 cm	x	
20-75-728	Tourniquet Wipe Cuff, engångsmanschett, konisk, längd 86 cm	x	
20-75-729	Tourniquet Wipe Cuff, engångsmanschett, konisk, längd 107 cm	x	
20-54-700	Engångsmanschett för spädbarn, längd 20 cm	x	
20-54-710	Engångsmanschett för barn, längd 30 cm	x	
20-54-711	Engångsmanschett för arm, längd 35 cm	x	
20-54-712	Engångsmanschett för arm, lång, längd 46 cm	x	
20-54-729	Engångsmanschett för ben, superlång, längd 107 cm	x	
20-54-512	Engångsmanschett för underben / arm, konisk, längd 46 cm	x	
20-54-522	Engångsmanschett för ben, konisk, längd 61 cm	x	
20-54-527	Engångsmanschett för ben, lång, konisk, längd 76 cm	x	
20-54-528	Engångsmanschett för ben, extra lång, konisk, längd 86 cm	x	
20-64-700	Engångsmanschett av silikon för spädbarn, längd 20 cm	x	
20-64-710	Engångsmanschett av silikon för barn, längd 30 cm	x	
20-64-611	Engångsmanschett av silikon för arm, längd 35 cm	x	
20-64-612	Engångsmanschett av silikon för arm, lång, längd 46 cm	x	
20-64-512	Engångsmanschett av silikon för underben / arm, konisk, längd 46 cm	x	
20-64-522	Engångsmanschett av silikon för ben, konisk, längd 61 cm	x	
20-64-527	Engångsmanschett av silikon för ben, lång, konisk, längd 76 cm	x	
20-64-528	Engångsmanschett av silikon för ben, extra lång, konisk, längd 86 cm	x	

Best.-nr	Beteckning	Patientanslutna delar för:	
		Kapitel "13.1 Ocklusionsapparat med engångsmanschett"	Kapitel "13.2 Sköljning med tryckinfusionsmanschett"
	Tryckinfusionsmanschett för engångsbruk		
56-01-300	Dispo Infusor 3000 ml med Luer Lock		X
	Tryckinfusionsmanschett, återanvändningsbar		
52-01-300	Tryckinfusionsmanschett 3000 / 5000 ml med Luer Lock		X
57-01-300	Infusor 3000 med Luer Lock		X

23. SYMBOLER

	Medicinteknisk produkt
	Tillverkare
	Tillverkningsdatum
	Artikelnummer
	Serienummer
	Typ
	Läs bruksanvisningen
	Följ bruksanvisningen
	Observera
	Inte MR-säker
	Försiktighet: I enlighet med federal lagstiftning får denna produkt endast säljas eller förskrivas av läkare. Gäller enbart USA och Kanada.
	Temperatur, gränser
	Luftfuktighet, gränser

	Lufttryck, gränser
	Patientdel typ B
	Potentialutjämning (POAG)
	Elektriska och elektroniska produkter får inte kastas som hushållsavfall
	Batteriet får inte kastas som hushållsavfall
	CE-märkning med identifikationsnummer för anmält organ.
	Den här produkten innehåller vissa farliga ämnen och kan under sin avsedda miljörelaterade livslängd (anges med numret i mitten) användas säkert. Efteråt ska ämnena hanteras enligt vanlig återvinning.
	Stativet kan välta vid användning på underlag med > 5° lutning. Följ anvisningarna i kapitlet "Transportvillkor" i bruksanvisning 004-01-0336 - Stativ vid transport av stativet.
	FÖRSIKTIGHET Risk för elstötar Öppna inte. Låt en kvalificerad yrkesman reparera produkten

Avsiktligt lämnad blank.