


All Purpose Durable BP Cuff


English




Suntech Medical's All Purpose Clinical Grade Blood Pressure Cuffs


INDEX  Index Line


 Cuff index line must fall within range markings


ARTERY  Artery symbol and arrow should be placed over brachial or femoral artery

 Not made with PVC


 Not made with natural rubber latex

CE  Product in compliance with Council Directive 93/42/EEC Medical Devices Directive

 Symbol indicating arm circumference

 Symbol indicating manufacturer

LOT  Symbol indicating lot code of cuff

 Symbol indicating Caution

RANGES / COLORS

Size:	Color:	Range:
Infant	Orange	8-13 cm
Child	Green	12-19 cm
Child Long	Green	12-19 cm
Sm Adult	Royal Blue	17-25 cm
Sm Adult Long	Royal Blue	17-25 cm
Adult	Navy Blue	23-33 cm
Adult Long	Navy Blue	23-33 cm
Lg Adult	Burgundy	31-40 cm
Lg Adult Long	Burgundy	31-40 cm
Thigh	Brown	38-50 cm

WARNINGS

Pressurization of the cuff can temporarily cause loss of function if simultaneously used with monitoring equipment on the same limb.

The cuff should not be placed on the patient’s arm on the side of a mastectomy. In the case of a double mastectomy use the side of the least dominant arm.

If luer lock connectors are used in the construction of tubing, there is a possibility to connect the cuff to intravenous fluids, allowing air to be pumped into a blood vessel, potentially causing serious injury.

Do not attach the cuff to a limb being used for IV infusions or any other intravascular access, therapy or an arterio-venous (A-V) shunt. The cuff inflation can temporarily block blood flow, potentially causing harm to the patient.

Following the application of the BP cuff, petechia formation (a minute reddish or purplish spot containing blood that appears in the skin) or Rumpel-Leede phenomenon (multiple petechia) on the arm, which may lead to idiopathic-thrombocytopenia (spontaneous persistent decrease in the number of platelets, associated with hemorrhagic conditions) or phlebitis (inflammation of a vein) may be observed.

CAUTIONS

After washing ensure the size indication on the bladder and cuff shell match. Make sure that the cuff hose is threaded through one of the hose openings in the cuff.

Minimize limb movement during the measurement.

The cuff should not be applied over a wound as this can cause further injury

Federal (US) law restricts this device to sale by or on the order of a licensed healthcare practitioner
Do not use cuff if there are any signs of damage. Failure to do so could affect measurement accuracy

Do not machine wash the cuff bladder. Water could be trapped in the cuff and cause damage to the NIBP module and/or inaccurate BP readings
Avoid contact with the cuff, other than that of the patient’s limb, while measurement is in progress. A compressed or kinked connection hose may




All Purpose BD-Manschette „Durable“

Deutsch





Universal-Blutdruckmanschetten von SunTech Medical für den klinischen Einsatz


INDEX  Index-Linie


 Index-Linie der Manschette muss im markierten Bereich liegen

ARTERY  Symbol für Arterie und Pfeil müssen über der Arteria brachialis oder femoralis liegen


 Nicht mit PVC hergestellt


 Nicht mit Naturlatex hergestellt

CE  Produkt erfüllt die Anforderungen der Medizinprodukterichtlinie 93/42/EWG des Rates

 Symbol gibt den Armmumfang an

 Hersteller-Symbol

LOT  Symbol gibt die Los-Nummer der Manschette an

 Symbol kennzeichnet Vorsichtsmaßnahmen

GRÖßEN/FARBEN		
Größe:	Farbe:	Umfang der Extremität:
Kleinkind	orange	8-13 cm
Kind	grün	12-19 cm
Kind, lang	grün	12-19 cm
Kl. Erwachsene	königsblau	17-25 cm
Kl. Erwachsene, lang	königsblau	17-25 cm
Erwachsene	dunkelblau	23-33 cm
Erwachsene, lang	dunkelblau	23-33 cm
Gr. Erwachsene	dunkelrot	31-40 cm
Gr. Erwachsene, lang	dunkelrot	31-40 cm
Oberschenkel	braun	38-50 cm

WARNUNGEN

Die aufgeblasene Manschette kann zu einem vorübergehenden Funktionsausfall von Überwachungsgeräten führen, die an der gleichen Extremität messen.

Die Manschette darf am Patienten nicht auf der Seite einer Brustamputation angelegt werden. Bei beidseitiger Brustamputation legen Sie die Manschette am nicht dominanten Arm an.

Sind die Schläuche mit Luer-Lock-Anschlüssen ausgestattet, besteht die Möglichkeit, die Manschette an eine intravenöse Infusion anzuschließen. Dadurch könnte Luft in ein Blutgefäß gepumpt werden, was zu schweren Verletzungen führen kann.

Bringen Sie die Manschette nicht an einer Extremität an, an der eine IV-Infusion oder ein sonstiger Gefäßzugang gelegt ist oder ein AV-Shunt existiert. Beim Aufpumpen der Manschette kann der Blutfluss vorübergehend unterbrochen und damit der Patient möglicherweise gefährdet werden.

Nach Anlegen der Blutdruckmanschette kann am Arm eine Petechie entstehen (winziger röthlicher oder purpurfarbener Blutfleck in der Haut) oder das Rumpel-Leede-Phänomen auftreten (mehrere Petechien). Dies kann zu idiopathischer Thrombozytopenie (spontaner anhaltender Blutplättchenabbau, der mit hämorrhagischen Erkrankungen einhergeht) oder Phlebitis (Venenentzündung) führen.

VORSICHT

Achten Sie nach dem Waschen darauf, dass die Größenangaben auf Blase und Manschettenhülle identisch sind. Führen Sie den Manschettenschlauch durch eine der dafür vorgesehenen Öffnungen in der Manschette.

Bewegen Sie den Arm während der Messung so wenig wie möglich.

Legen Sie die Manschette nicht über Wunden an. Es könnte dadurch zu weiteren Verletzungen kommen.

Laut US-Bundesgesetz darf dieses Gerät in den USA nur von zugelassenem, medizinischem Fachpersonal oder auf dessen Anordnung gekauft werden. Verwenden Sie nur vollständig intakte Manschetten. Andernfalls könnten Sie ungenaue Messergebnisse erhalten.

Waschen Sie die Blase der Manschette keinesfalls in der Maschine. Wasser könnte in die Manschette gelangen und den Blutdruckmonitor beschädigen und/




All Purpose Manguito de PA Durable


Español





Manguitos de presión arterial multiuso para uso clínico de SunTech Medical


INDEX  Línea "Index"

 La línea del manguito con la marca "Index" debe caer dentro del indicador del rango


ARTERY  El símbolo que representa la arteria y la flecha deben colocarse sobre la arteria braquial o femoral


 No contiene PVC


 No contiene látex de caucho natural

CE  Producto conforme con la Directiva del Consejo relativa a los productos sanitarios 93/42/CEE

 Símbolo que indica circunferencia de brazo

 Símbolo que indica fabricante

LOT  Símbolo que indica código de lote del manguito

 Símbolo que indica precaución

RANGOS / COLORES

Color:	Rango:	
Bebé	Naranja	8-13 cm
Niño	Verde	12-19 cm
Niño, largo	Verde	12-19 cm
Adulto pequeño	Azul Francia	17-25 cm
Adulto pequeño, largo	Azul Francia	17-25 cm
Adulto	Azul marino	23-33 cm
Adulto, largo	Azul marino	23-33 cm
Adulto grande	Burdeos	31-40 cm
Adulto grande, largo	Burdeos	31-40 cm
Muslo	Marrón	38-50 cm

ADVERTENCIAS

La presurización del manguito puede provocar la pérdida momentánea de funcionamiento si se utiliza simultáneamente con un equipo de monitorización en la misma extremidad.

El manguito no debe colocarse en el brazo del lado de una mastectomía. En el caso de una mastectomía bilateral, utilice el lado del brazo no dominante.

Si se utilizan conectores Luer Lock en la construcción de tubos, existe la posibilidad de que el manguito se conecte a fluidos intravenosos, lo que permitiría bombar aire hacia un vaso sanguíneo y podría causar una lesión grave.

No fije el manguito a una extremidad que está siendo utilizada para infusiones IV o cualquier otra terapia, acceso intravascular o shunt arteriovenoso (AV). El inflado del manguito puede bloquear temporalmente el flujo sanguíneo y provocar así un daño al paciente. Después de la colocación del manguito de PA, puede observarse formación de petequia (una diminuta mancha rojiza o púrpura que contiene sangre y aparece en la piel) o un fenómeno de Rumpel-Leede (petequias múltiples) en el brazo, que puede provocar trombocitopenia idiopática (disminución espontánea persistente en la cantidad de plaquetas, asociada con condiciones hemorrágicas) o flebitis (inflamación de una vena).

Evor Sie ein Produkt zurücksenden, lassen Sie sich von der Service-Abteilung einer unserer Niederlassungen eine RMA-Nummer geben. Schicken Sie die Manschetten an eine der folgenden Adressen (Service-Abteilung).

PRECAUCIONES

Después del lavado, verifique que coincidan la indicación del tamaño en la cámara inflable y el forro del manguito. Compruebe que el tubo del manguito esté roscado a través de una de las respectivas aberturas. Minimice el movimiento de las extremidades durante la medición.

No coloque el manguito sobre una herida, ya que podría agravar la lesión.

La ley federal de los EE.UU. establece que este dispositivo sólo puede ser vendido por un médico o por prescripción facultativa.

No use el manguito si existen signos de daño. De lo contrario, podría verse afectada la precisión en las mediciones.

No lave a máquina la cámara inflable del manguito. El agua podría quedar atrapada en el manguito y provocar daños en el módulo de PANI y/o lecturas inexactas de PA.

Mientras se lleva a cabo la medición, evite cualquier contacto con el manguito que no sea el de la extremidad del paciente.

La presencia de un tubo de conexión comprimido o retorcido puede causar una presión continua en el

manguito. Como consecuencia, existe el riesgo de que se interfiera el flujo sanguíneo y el paciente sufra una lesión.

El uso de un manguito de tamaño incorrecto puede generar resultados erróneos y engañosos en las mediciones de PA.

APLICACIÓN
Siga las instrucciones de uso para asegurarse de que el manguito tenga el tamaño correcto para el paciente. Si no lo hace, se verá afectada la precisión de la lectura.

- Coloque el manguito abierto en torno a la parte interior del brazo (o muslo).
- Alinee el símbolo de la arteria con la arteria braquial (o femoral).
- Utilice el indicador con la línea para comprobar que el brazo esté dentro del rango especificado del manguito. Si no está dentro de ese rango, seleccione un manguito que se ajuste mejor a la circunferencia de la extremidad.
- Ajuste bien el manguito alrededor del brazo (o muslo).

Retire inmediatamente el manguito del paciente cuando no se realiza la monitorización.

INSTRUCCIONES DE LIMPIEZA

Los siguientes métodos de limpieza han sido aplicados 20 veces en el manguito sin efectos negativos evidentes.

El manguito puede limpiarse con un spray desinfectante suave (por ejemplo, Cidezyme®, ENZOL® o solución de lejía al 10%), enjuagarse con agua destilada y secarse colgado. Asegúrese de que no penetren líquidos en los tubos.

O
Para lavar a máquina el manguito, quite la cámara inflable y compruebe que esté perfectamente abrochado. Realice el lavado a máquina con agua caliente y detergente suave (1-54 °C). Seque el manguito colgado.

Eliminación: Deseche el manguito de acuerdo con las disposiciones locales.

CONDICIONES AMBIENTALES

Rangos de funcionamiento

Temp.: 0 - 50 °C

HR: 15 - 95% sin condensación

Rangos de almacenamiento

Temp.: -20 - 65 °C

HR: 15 - 95% sin condensación

GARANTÍA

SunTech Medical garantiza que nuestros productos correspondientes a los manguitos de presión arterial estarán libres de defectos en el material y la mano de obra durante 24 meses a partir de la fecha original de compra. Esta garantía limitada cubre el reemplazo sin cargo del manguito en condiciones normales de desgaste, si se devuelve a la atención del Departamento de Servicios teniendo en cuenta la dirección abajo indicada (según el lugar).

Antes de enviar cualquier producto, póngase en contacto con el respectivo Departamento de Servicios para obtener un número de Autorización de Devolución de Mercancía (RMA). Los manguitos deben devolverse a la atención del correspondiente Departamento de Servicios, mediante un envío a la dirección indicada.


All Purpose Brassard de prise de tension artérielle «Durable»


Français





Brassards de prise de tension artérielle multi-usage de qualité clinique SunTech Medical


INDEX  Ligne INDEX


 La ligne d'index du brassard doit se situer entre les marques de la plage RANGE

ARTERY  Le symbole de l'artère et la flèche devraient se trouver sur l'artère brachiale ou fémorale


 Ne contient pas de PVC

 Ne contient pas de latex caoutchouc naturel

CE  Produit conforme à la directive du Conseil 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

 Symbole indiquant la circonférence du bras

 Symbole indiquant le fabricant

LOT  Symbole indiquant le code de lot du brassard

 Symbole indiquant une mise en garde

DIMENSIONS / COULEURS

Taille:	Couleur:	Dimensions:
Nourrison	Orange	8-13 cm
Enfant	Vert	12-19 cm
Enfant, gde taille	Vert	12-19 cm
Adulte, pte taille	Bleu roi	17-25 cm
Adulte pte taille, bras forts	Bleu roi	17-25 cm
Adulte	Bleu marine	23-33 cm
Adulte bras forts	Bleu marine	23-33 cm
Adulte gde taille	Bordeaux	31-40 cm
Adulte gde taille, bras forts	Bordeaux	31-40 cm
Cuisse	Marron	38-50 cm

AVERTISSEMENTS

La pressurisation du brassard peut provoquer temporairement une perte de fonctionnalité en cas d'utilisation simultanée avec l'équipement de surveillance sur le même membre.

Le brassard ne doit pas être placé sur le bras du côté opéré d'une patiente ayant subi une mastectomie. Dans le cas d'une double mastectomie, utilisez le bras le moins sollicité.

Si des connecteurs « Luer Lock » sont utilisés dans la construction du tube, il y a alors le risque de raccorder le brassard à un système d'administration par voie intraveineuse, de l'air pourrait s'infiltrer dans un vaisseau sanguin et causer de graves blessures.

Ne placez pas le brassard sur un membre utilisé pour des perfusions intraveineuses ou tout autre accès/ thérapie intravasculaire ou un shunt artérioveneux.

Le gonflage du brassard peut bloquer temporairement le flux sanguin, risquant alors de causer des lésions corporelles au patient.

Après la mise en place du brassard tensiomètre, il se peut que vous observiez la formation de pétéchie (un point rougeâtre ou bleutéâtre contenant du sang qui apparaît sur la peau) ou du phénomène de Rumpel-Leede (pétéchies multiples) sur le bras, ce qui peut entraîner une thrombocytopénie (réduction persistante spontanée dans le nombre de plaquettes, associée à des conditions hémorragiques) ou une plhébite (inflammation d'une veine).

MISES EN GARDE

Après le nettoyage, vérifiez que l'indication de la taille sur la poche gonflable et l'enveloppe du brassard coïncident. Veillez à bien faire passer le tube du brassard par l'une des ouvertures du tube dans le brassard. Évitez au maximum tout mouvement du bras durant la mesure.

Le brassard ne doit pas être appliqué sur une plaie car cela risque d'aggraver la blessure.

La loi fédérale limite, aux USA, la vente de cet appareil par un professionnel de la santé ou à la demande de celui-ci.

N'utilisez pas le brassard s'il présente le moindre signe d'endommagement. S'il est utilisé malgré tout, cela peut affecter la précision de mesure. Ne lavez pas à la machine la poche gonflable du brassard. De l'eau pourrait se trouver piégée dans le brassard et causer un endommagement du module PNI et/ou des mesures de la pression artérielle imprécises.

Pendant la mesure, évitez tout contact avec le brassard, hormis avec le membre du patient.

Un tuyau de raccordement comprimé ou tordu peut entraîner une pression du brassard continue, provoquant une interférence avec le flux sanguin et risquant de causer des blessures au patient.

L'utilisation d'un brassard de taille incorrecte pourrait entraîner des résultats de mesures de la pression artérielle erronés.

MISE EN PLACE
Suivez les instructions de mise en place du brassard afin de garantir que sa taille soit parfaitement adaptée au patient. Sinon, cela peut affecter la précision de mesure.

- Placez le brassard ouvert autour à l'intérieur de la partie supérieure du bras (ou de la cuisse).
- Alignez le symbole ARTERY sur l'artère brachiale (ou fémorale).
- Servez-vous de la marque RANGE avec la ligne INDEX pour vérifier que le brassard correspond bien à la circonférence du bras spécifiée. Si tel n'est pas le cas, choisissez un brassard mieux adapté à la circonférence du membre.
- Enroulez le brassard autour du bras (ou de la cuisse) en le serrant bien.

Retirez rapidement le brassard du bras du patient quand aucune mesure n'est en cours.

INSTRUCTIONS DE NETTOYAGE

Les méthodes de nettoyage suivantes ont été mises en œuvre 20 fois sur le brassard sans constater aucun effet négatif apparent.

Pulvérisez une solution désinfectante douce sur le brassard (par ex. Cidezyme®, ENZOL® ou une solution d'eau de Javel diluée à 10%), puis rincez-le avec de l'eau distillée et laissez-le sécher en le suspendant. Veillez à ce qu'aucun liquide ne pénètre dans le tube. OU

Pour laver le brassard à la machine, retirez la poche gonflable et introduisez complètement le crochet et la boucle. Lavez à la machine avec un détergent doux (1-54 °C) et laissez-le sécher en le suspendant.

Élimination : veuillez éliminer le brassard conformément aux réglementations locales.

CONDITIONS AMBIANTES

Utilisation

Temp. : 0 à 50 °C

HR : 15 à 95 % sans condensation

Stockage

Temp. : -20 à 65°C

HR : 15 à 95 % sans condensation

GARANTIE

Pour ses brassards de prise de tension artérielle, SunTech Medical offre une garantie de 24 mois à compter de la première date d'achat pour tout vice matériel et défaut de fabrication. Cette garantie limitée couvre le remplacement gratuit du brassard s'il présente une usure normale. Il suffit de le retourner à l'attention du service client, en choisissant l'une des adresses indiquées ci-dessous en fonction du site du client. Avant de renvoyer un produit, contactez le service client de l'un de ces sites pour recevoir un numéro d'autorisation de retour de matériel (RMA). Les brassards peuvent être renvoyés à l'attention du service client, à l'une des adresses indiquées ci-dessous.



SunTechMed.com

All Purpose

Bracciale “Durable” per la misurazione della pressione arteriosa

Italiano

Il bracciale "Durable" per la misurazione della pressione arteriosa

Bracciali multifunzione per la misurazione della pressione arteriosa a uso clinico di SunTech Medical

INDEX	Linea Index
--------------	-------------

	La linea Index sul bracciale deve rientrare nelle marcature del range
--	---

ARTERY	Il simbolo dell'arteria e la freccia devono essere posizionati sull'arteria brachiale o femorale
---------------	--

	Prodotto senza PVC
--	--------------------

	Prodotto senza lattice in gomma naturale
--	--

CE	Prodotto in conformità con la Direttiva del consiglio 93/42/CEE (Direttiva sui dispositivi medici)
-----------	--

	Simbolo indicante la circonferenza del braccio
--	--

	Simbolo indicante il produttore
--	---------------------------------

LOT	Simbolo indicante il codice di lotto del bracciale
------------	--

	Simbolo indicante un avviso
--	-----------------------------

RANGE / COLORI			
Misura:	Colore:	Range:	
Lattante	Arancione	8-13 cm	
Bambino	Verde	12-19 cm	
Bambino lungo	Verde	12-19 cm	
Adulto picc.	Blu reale	17-25 cm	
Adulto picc. lungo	Blu reale	17-25 cm	
Adulto	Blu marino	23-33 cm	
Adulto lungo	Blu marino	23-33 cm	
Adulto gr.	Bordeaux	31-40 cm	
Adulto gr. lungo	Bordeaux	31-40 cm	
Coscia	Marrone	38-50 cm	

AVVERTENZE

La pressurizzazione del bracciale può provocare una perdita temporanea di funzionalità dell'apparecchio di monitoraggio se applicato simultaneamente allo stesso arto.

Il bracciale non deve essere posizionato sul braccio della paziente sul lato di una mastectomia. In caso di doppia mastectomia utilizzare il lato del braccio meno dominante.

Se per la costruzione dei tubi vengono utilizzati connettori Luer Lock, c'è la possibilità di collegare il bracciale a fluidi intravenosi, con la possibilità di pompare dell'aria in un vaso ematico, con il rischio di provocare lesioni gravi.

Non utilizzare il bracciale su un arto utilizzato per infusioni IV o per qualsiasi altro accesso intravascolare, terapia oppure per uno shunt artero-venoso. Gonfiando il bracciale si potrebbe bloccare temporaneamente il flusso ematico, con possibili danni al paziente.

A seguito dell'applicazione del bracciale PA, possibile manifestazione di petecchia (minuscola chiazza di colore rossoastro o violaceo contenente sangue che compare sulla cute) o fenomeno di Rumpel-Leede (petecchie multiple) sul braccio, che potrebbe provocare l'insorgenza di trombocitopenia idiopatica (riduzione spontanea persistente del numero di piastrine circolanti associata a condizioni emorragiche) o flebiti (infiammazione di una vena).

AVVISI

Dopo il lavaggio, verificare che l'indicazione della misura sulla camera d'aria corrisponda a quella riportata sull'involucro del bracciale. Verificare che il tubicino sia infilato in una delle apposite aperture del bracciale.

Ridurre al minimo il movimento degli arti durante la misurazione.

Il bracciale non va applicato sopra una ferita perché così facendo si possono provocare ulteriori lesioni
La legge federale statunitense limita la vendita del pre-sente dispositivo ai medici o su prescrizione medica

Non usare il bracciale in presenza di segni di danneggiamento. La mancata osservanza di quanto sopra può intaccare l'accuratezza delle misurazioni.

Non lavare in lavatrice la camera d'aria del bracciale. L'acqua potrebbe restare intrappolata nel bracciale e provocare danni al modulo NIBP e/o letture inaccurate della PA

Mentre è in corso la misurazione, evitare il contatto con il bracciale, ad eccezione di quello con l'arto del



All Purpose

“Durable” bloeddrukmanchet

Nederlands

Universele bloeddrukmanchetten van medische kwaliteit van Suntech Medical

INDEX	Indexlijn
--------------	-----------

	De indexlijn van de manchet moet vallen tussen de bereikmarkeringen
--	---

ARTERY	Het arterie-symbool en de pijl moeten zich boven de brachiale of femorale arterie bevinden
---------------	--

	Bevat geen PVC
--	----------------

	Bevat geen natuurlijk rubberlatex
--	-----------------------------------

CE	Dit product voldoet aan richtlijn 93/42/EEG van de Raad betreffende medische hulp middelen
-----------	--

	Symbool dat de omtrek van de arm aangeeft
--	---

	Symbool dat de fabrikant aangeeft
--	-----------------------------------

LOT	Symbool met de batchcode van de manchet
------------	---

	Symbool dat een waarschuwing aangeeft
--	---------------------------------------

BEREIKEN/KLEUREN

Afmetingen:	Kleur:	Bereik:
Baby	Oranje	8-13 cm
Kind	Groen	12-19 cm
Kind (lang)	Groen	12-19 cm
Volwassene (klein)	Koningsblauw	17-25 cm
Volwassene (klein, lang)	Koningsblauw	17-25 cm
Volwassene (lang)	Marineblauw	23-33 cm
Volwassene (groot)	Marineblauw	23-33 cm
Volwassene (groot, lang)	Bordeauxrood	31-40 cm
Bovenbenen	Bruin	38-50 cm

WAARSCHUWINGEN

De druk in de bloeddrukmanchet kan tijdelijk verlies van functie van gelijktijdig gebruikte bewakingsapparatuur op dezelfde ledemaat veroorzaken.

De manchet mag niet worden aangebracht op de arm van de patiënt aan de kant van een mastectomie. In het geval van een dubbele mastectomie gebruikt u de kant van de minst dominante arm.

Als er luer-lockconnectors worden gebruikt in een slangconstructie bestaat de mogelijkheid dat de manchet wordt aangesloten op intraveneuze vloeistoffen waardoor er lucht in een bloedvat kan worden gepompt, wat mogelijk leidt tot ernstig letsel.

Breng de manchet niet aan op een ledemaat die gebruikt wordt voor IV-infusies of een andere intravasculaire toegang, behandeling of een arterioveneuze (A-V) shunt. Het opblazen van de manchet kan de bloedsomloop tijdelijk blokkeren, wat letsel bij de patiënt kan veroorzaken.

Na het aanbrengen van de bloeddrukmanchet kan petechia optreden (een kleine roodachtige of paarse puntvormige bloeding in de huid) of het Rumpel-Leede-fenomeen (meerdere petechiae) op de arm, wat kan leiden tot idiopathische trombocytopenie (spontane persistente afname van het aantal bloedplaatjes, wat optreedt bij hemorrhagische toestanden) of kan flebitis (ontsteking van een ader) worden waargenomen.

OPMERKINGEN

Controleer na het wassen of de maaticadatie van het opblaasgedeelte en die van de overtrek van de manchet hetzelfde zijn. Controleer of de slang van het opblaasgedeelte van de manchet door één van de slangopeningen van het overtrek van de manchet loopt. Probeer de ledemaat tijdens het meten zo min mogelijk te bewegen.

Breng de bloeddrukmanchet niet aan over een wond omdat dit tot meer letsel kan leiden.

Op grond van de federale wetgeving van de Verenigde Staten mag dit product uitsluitend door of op voorschrift van een bevoegd arts worden verkocht.

Gebruik de manchet niet als er tekenen van beschadigingen zijn. Het gebruiken van een beschadigde manchet kan een negatieve invloed hebben op de meetnauwkeurigheid.

Het opblaasbare gedeelte van de manchet mag niet in de wasmachine worden gewassen. Er kan zich dan water ophopen in de manchet wat schade kan veroorzaken aan de NIBP-module en/of leiden tot onnauwkeurige bloeddrukmetingen.

V voorkom contact met de manchet, anders dan contact



All Purpose manguito de PA “Durable”

Portuguese (Brazil)

met de ledemaat van de patiënt, tijdens het meten van de bloeddruk.

Een samengedrukte of geknikte aansluitingsslang kan continue manchetdruk veroorzaken wat tot verstoring van de bloedsomloop kan leiden met mogelijk ernstig letsel voor de patiënt tot gevolg.

Het gebruik van de verkeerde maat manchet kan leiden tot foute en misleidende bloeddrukmetingen.

AANBRENGEN

Volg de aanwijzingen voor het aanbrengen van de manchet om een juiste manchetmaat voor de patiënt te garanderen. Een onjuiste manchetmaat of het onjuist aanbrengen van de manchet kan een negatieve invloed hebben op de nauwkeurigheid van de meting.

- Breng de open manchet aan rond het binnenste deel van de bovenarm (of het bovenbeen).
- Zorg ervoor dat het symbol voor de arterie “ARTERY” zich boven de brachiale (of femorale) arterie bevindt.
- Gebruik de indicator ‘RANGE’ met de lijn ‘INDEX’ om te controleren of de arm binnen het gespecificeerde bereik van die manchet valt. Als dat niet het geval is, moet u een manchet selecteren die beter past bij de omtrek van de ledemaat.
- Wikkel de manchet stevig om de bovenarm (of het bovenbeen).

Verwijder de manchet direct als er geen monitoring plaatsvindt.

REINIGINGSINSTRUCTIES
De volgende reinigingsmethodes zijn 20 keer op de manchet uitgevoerd zonder dat dit zichtbare negatieve effecten had.

De manchet kan besproeid worden met een milde desinfecterende oplossing (bv. Cidezyme® ; ENZOL® of een 10% bleekoplossing), afgespoeld worden met gedestilleerd water en kan daarna aan de lijn drogen. Zorg ervoor dat er geen vocht in de slang komt. OF

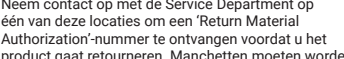
Verwijder het opblaasbare gedeelte van de manchet om de overtrek in de wasmachine te wassen en sluit daarbij het klittenband. Was het overtrek in de wasmachine met een mild wasmiddel (1 - 54° C) en laat aan de lijn drogen.

Weggooiën: Gooi de manchet weg conform de plaatselijke regelgeving.

OMGEVINGSMSTANDIGHEDEN
Bedrijfsbereik
Temperatuur: 0 - 50°C
Relatieve vochtigheid: 15 – 95% niet-condenserend
Bewaormstandigheden:
Temperatuur: -20 - 65°C
Relatieve vochtigheid: 15 – 95% niet-condenserend

GARANTIE
SunTech Medical garandeert dat alle bloeddruk-manchetproducten gedurende 24 maanden na de oorspronkelijke datum van aankoop vrij zijn van defecten in materiaal en vakmanschap. Onder deze beperkte garantie valt het gratis vervangen van de manchet onder normale slijtageomstandigheden als deze ter attentie van de Service Department wordt geretourneerd op het onderstaande adres (afhankelijk van uw locatie).

Neem contact op met de Service Department op één van deze locaties om een Return Material Authorization-nummer te ontvangen voordat u het product gaat retourneren. Manchetten moeten worden geretourneerd ter attentie van de betreffende Service Department op één van de onderstaende adressen.

SunTech Medical

SunTechMed.com

SunTech Medical, Inc.
507 Airport Boulevard, Suite 117
Morrisville, NC 27560-8200 USA
Tel: + 1.919.654.2300
1.800.421.8626
Fax: + 1.919.654.2301

SunTech Medical

SunTechMed.com

SunTech Medical, Inc.
507 Airport Boulevard, Suite 117
Morrisville, NC 27560-8200 USA
Tel: + 1.919.654.2300
1.800.421.8626
Fax: + 1.919.654.2301

SunTech Medical, Ltd. Europe
Oakfield Industrial Estate
Stanton Harcourt Road
Eynsham, Oxfordshire OX29 4TS
England
Tel: + 44 (0) 1865.884.234
Fax: + 44 (0) 1865.884.235

All Purpose

manguito de PA “Durable”

Portuguese (Brazil)

Manguitos de monitoração ambulatorial de pressão arterial SunTech de qualidade clínica para uso geral

INDEX	Linha INDEX
--------------	-------------

	A linha INDEX precisa estar dentro dos marcadores de intervalo
--	--

ARTERY	O símbolo da artéria e a seta precisam estar sobre a artéria braquial ou femoral
---------------	--

	Fabricado sem PVC
--	-------------------

	Fabricado sem látex de borracha natural
--	---

CE	O produto está de acordo com a Diretiva do Conselho 93/42/CEE relativa a dispositivos médicos
-----------	---

	Simbolo indicador da circunferência do braço
--	--

	Simbolo indicador do fabricante
--	---------------------------------

LOT	Simbolo indicador do código de lote do manguito
------------	---

	Simbolo indicador da advertência
--	----------------------------------

FAIXAS E CORES

Tamanho:	Cor:	Intervalo
Infantil pequeno	Laranja	8-13 cm
Infantil	Verde	8-13 cm
Infantil longo	Verde	12-19 cm
Adulto pequeno	Azul-escuro	17-25 cm
Adulto pequeno longo	Azul-escuro	17-25 cm
Adulto	Azul-marinho	23-33 cm
Adulto longo	Azul-marinho	23-33 cm
Adulto grande	Vinho	31-40 cm
Adulto grande e longo	Vinho	31-40 cm
Coxa	Marrom	38-50 cm

ADVERTÊNCIAS

A pressurização do manguito pode afetar o funcionamento de outros equipamentos de monitoramento usados na mesma extremidade.

O manguito nunca deve ser usado no braço do mesmo lado no qual tenha sido realizada uma mastectomia. Em caso de mastectomia bilateral, use o lado do braço menos dominante.

Se forem usados conectores Luer nos equipos, o manguito pode ser conectado a bolsas de fluidos. Isso pode levar à introdução de ar na circulação sanguínea e causar lesões graves.

Não coloque o manguito na mesma extremidade usada para infusões IV ou outros acessos vasculares, tratamentos ou fistulas arteriovenosas (AV). A insuflação do manguito pode bloquear temporariamente a circulação do sangue, o que pode causar lesões ao paciente.

Após colocação do manguito de PA, pode haver formação de petúgias (pequenos pontos avermelhados ou arroxeados contendo sangue visível ao nível da pele) ou o fenômeno de Rumpel-Leede (petúgias múltiplas) no braço, que podem causar trombocitopenia idiopática (diminuição espontânea e persistente da contagem de plaquetas associada a afecções hemorrágicas) ou flebite (inflamação em uma veia).

ADVERTÊNCIAS

Depois de lavar, verifique se os indicadores de tamanho na bolsa e no involúcro são do mesmo tamanho. Passe a mangueira para fora do manguito por uma das aberturas apropriadas no manguito.

Procure movimentar o membro o mínimo possível durante a aferição.

Nunca coloque o manguito sobre lesões, pois isso pode agravá-las.

Nos EUA, a lei federal restringe a venda deste produto a ou sob ordem de profissionais de saúde licenciados. Não use manguitos com quaisquer sinais de danos. Caso contrário, a medição pode ser imprecisa. Não lave a bolsa do manguito em máquina. A água pode ficar retida no interior do manguito e danificar o módulo de PANI e/ou afetar a precisão das leituras de PA.

Coloque o manguito em contato apenas com o braço do paciente ao realizar a aferição.

Se a mangueira da conexão for comprimida ou estiver dobrada, o manguito pode ser pressurizado continuamente, interferindo na circulação e podendo causar lesões ao paciente.

Se o manguito não tiver o tamanho correto, as



All Purpose manguito de PA “Durable”

Chinese

aferições podem produzir resultados errados e enganosos.

Chinese

MODO DE COLOCAR O MANGUITO
Siga as instruções de uso para escolher o manguito de tamanho apropriado para cada paciente. Caso contrário, as aferições podem produzir resultados imprecisos.

- Coloque o manguito aberto em torno da face interna do segmento proximal do braço (ou da coxa).
- Alinhe o símbolo de artéria (ARTERY) com a artéria braquial ou femoral.
- Use o indicador RANGE com a linha INDEX para verificar se o braço está no intervalo especificado para o manguito. Se não estiver, selecione um manguito mais apropriado para a circunferência do membro.
- Fixe o manguito em posição rente ao braço ou da coxa.

Quando não estiver aferindo a PA, retire imediatamente o manguito do paciente.

INSTRUÇÕES DE LIMPEZA
Os seguintes métodos de limpeza foram aplicados 20 vezes ao manguito sem efeitos negativos aparentes.

O manguito pode ser borrifado com uma solução desinfetante leve (p.ex. Cidezyme®, ENZOL® ou alvejante a 10%), enxaguado com água destilada e seco em varal. Evite a entrada de líquidos na tubulação. OU

Para lavar o manguito a máquina, retire a bolsa e encaixe o gancho na presilha. Lave o manguito à máquina em água morna com detergente brando (50 – 130° F ou 1 - 54° C) e seque em varal.

Descarte: Descarte o manguito de acordo com a regulamentação local

Chinese

CONDIÇÕES AMBIENTAIS
Intervalos de operação
Temperatura: 0 - 50°C
UR: 15 – 95% não condensante
Intervalos de armazenamento:
Temperatura: -20 - 65°C
UR: 15 – 95% não condensante

GARANTIA

A SunTech Medical garante que os manguitos de pressão por ela produzidos estarão livres de defeitos em materiais e fabricação por 24 meses a partir da data da compra original. Essa garantia limitada inclui a substituição sem custo adicional do manguito em condições de desgaste normal quando devolvido aos cuidados do Departamento de Assistência Técnica (“Service Department”) no endereço abaixo, conforme a localização.

Antes de enviar qualquer produto, entre em contato com o Departamento de Assistência Técnica em qualquer desses locais para solicitar um número de Autorização de Devolução de Material (RMA). Os manguitos devem ser devolvidos aos cuidados da Assistência Técnica apropriada nos endereços abaixo.

Italiano

SunTech Medical

SunTechMed.com

SunTech Medical, Inc.
507 Airport Boulevard, Suite 117
Morrisville, NC 27560-8200 USA
Tel: + 1.919.654.2300
1.800.421.8626
Fax: + 1.919.654.2301

SunTech Medical

SunTechMed.com

SunTech Medical, Inc.
507 Airport Boulevard, Suite 117
Morrisville, NC 27560-8200 USA
Tel: + 1.919.654.2300
1.800.421.8626
Fax: + 1.919.654.2301

SunTech Medical, Ltd. Europe
Oakfield Industrial Estate
Stanton Harcourt Road
Eynsham, Oxfordshire OX29 4TS
England
Tel: + 44 (0) 1865.884.234
Fax: + 44 (0) 1865.884.235

通用耐久性血压袖带

顺泰医疗袖带说明书文本--中文

Chinese

顺泰医疗通用临床级血压袖带

INDEX	标线
--------------	----

	袖带标线必须位于臂围标记范围内
--	-----------------

ARTERY	动脉标识及指示箭头应置于肱动脉或股动脉上方
---------------	-----------------------

	产品标识不含PVC(聚氯乙烯)材料
--	-------------------

	产品标识不含天然乳橡胶材料
--	---------------

CE	产品符合欧盟理事会93/42/EEC医疗器械的指令
-----------	---------------------------

	臂围指示标识
--	--------

	符号说明制造商
--	---------

LOT	符号表示袖带批号
------------	----------

	符号说明注意事项：在使用前阅读说明书
--	--------------------

	范围/颜色
--	-------

尺寸：	颜色：	范围：
婴儿	橙色	8-13cm
儿童	绿色	12-19cm
儿童加长	绿色	12-19cm
成人小型	松绿色	17-25cm
成人小型加长	松绿色	17-25cm
成人	宝蓝色	23-33cm
成人加长	宝蓝色	23-33cm
成人大型	紫红色	31-40cm
成人大型加长	紫红色	31-40cm
大腿	棕色	38-50cm

警告	
-----------	--

如果在同一肢体上同时使用监护设备， 血压套囊增压可能会引起功能性