Аспираторы медицинские электрические портативные, в вариантах исполнения:

H003-B, H003-C, H003-D, H003-F

Номер партии: 092020080503-7/20

Руководство по эксплуатации

НЕ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДАННЫЙ ПРОДУКТ БЕЗ
ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО ВНИМАТЕЛЬНОГО ОЗНАКОМЛЕНИЯ С
НАСТОЯЩИМ РУКОВОДСТВОМ

Оглавление

1. Назначение аспиратора	3
1.1. Назначение и показания к применению	
1.2. Характерные особенности	3
1.3. Условия применения	3
1.4. Область применения	3
1.5. Потенциальный пользователь	3
1.6. Противопоказания	3
1.7. Побочные действия	
1.8. Риски применения медицинского изделия	4
1.9. Вид контакта с организмом человека	4
1.10 Комплект поставки	4
2. Обзор техники безопасности	4
2.1. Меры предосторожености	4
3. Предупреждающие символы и их значения	4
4. Характеристики продукции	7
4.1. Основные технические характеристики	9
5. Транспортировка и хранение	10
5.1. Условия хранения и транспортировки	10
5.2. Распаковка и осмотр	10
6. Установка и эксплуатация	10
6.1. Проверка мягкой аспирационной трубки	10
6.2. Подключение к источнику питания	
6.3. Настройка отрицательного давления	11
6.4. Проверка и перезапуск перепускного клапана	11
6.5. Предупреждение	12
6.6. Инструкция по универсальному всасыванию (применимо к Н003 – А)	12
6.7. Остановка аспиратора	13
7. Уход и техническое обслуживание	13
7.1. Уход и техническое обслуживание	13
7.2. Замена воздушного фильтра	13
7.3. Замена трубчатого плавкого предохранителя	13
7.4. Очистка корпуса	14
7.5. Очистка резервуара	14
7.7. Техническое обслуживание	14
8. Устранение неисправностей	15
9. Схема цепи постоянного тока. Принципиальная электрическая схема	16
10. Комплектующие	
11. Характеристики электромагнитной совместимости	
12. Послепродажное обслуживание и ремонт	
13. Порядок осуществления утилизации и уничтожения	
14. Гарантийные обязательства	
15. Перечень международных нормативных документов/стандартов	21
16. Информация о представительстве в России и производителе	22

1. Назначение аспиратора

1.1. Назначение и показания к применению

Аспиратор медицинский электрический портативный серии H003 (далее аспиратор) - предназначен для отсасывания крови, гноя и иных жидкостей, частиц тканей и газов из верхних дыхательных путей, открытых ран и других полостей в условиях медицинских учреждений и для ухода за больными в домашних условиях.

Аспиратор прост в использовании, компактен, легко транспортабелен, что делает его наиболее приемлемыми для критических случаев.

1.2. Характерные особенности

- Бесшумен в работе;
- Прост в эксплуатации;
- Имеет современный дизайн;
- Удобен для переноса;
- Малые габариты и масса;
- Высокие производительные качества;
- Минимальный уровень давления и трения пластмассы (благодаря сосуду, помещенному внутрь корпуса);
- Большое отрицательное давление;

1.3. Условия применения

Используется в медицинских учреждениях или для ухода за больным в домашних условиях

- 1. Недопустимо использование аспиратора во время сна или в состоянии сонливости.
- 2. Недопустимо использование аспиратора на открытом воздухе или в помещении, в котором используются аэрозольные (распыляемые) продукты или вводится кислород.
- 3. Недопустимо использование при воздействии высоких температур.
- 4. Не допускается использование аспиратора в воде.

1.4. Область применения

- Домашние условия
- Машины скорой помощи
- Реанимобили для помощи при ДТП
- Пункты первой медицинской помощи

1.5. Потенциальный пользователь

Изделия может использовать медицинский квалифицированный персонал, а также люди, осуществляющие уход за пациентами в домашних условиях.

1.6. Противопоказания

- 1. Недопустимо использование аспиратора для аспирации грудной клетки.
- 2. Недопустимо использование аспиратора для проведения искусственных абортов.
- 3. Недопустимо использование аспиратора для аспирации без одноразового катетера для всасывания.

1.7. Побочные действия

- Гипоксемия (понижение содержания кислорода в крови)
- Травма слизистой оболочки
- Аритмия сердца
- Повышенное внутричерепное давление
- Ателектаз (спадение доли легкого)

1.8. Риски применения медицинского изделия

Данная информация содержится в Отчете по управлению рисками. Настоящий отчет представляет собой краткую характеристику управления рисками электрического аспиратора. В отчете оцениваются все возможные убытки и причины их возникновения, а также серьезность ущерба и каждый соответствующий результат.

1.9. Вид контакта с организмом человека

Опосредованный контакт насадок и мягкой аспирационной трубки с организмом пациента.

1.10 Комплект поставки

Аспиратор медицинский электрический портативный серии Н003 в составе:

- 1. Аспиратор медицинский электрический портативный
- 2. Мягкая аспирационная трубка 1 шт. (при необходимости)
- 3. Трубчатый плавкий предохранитель 2 шт. (при необходимости)
- 4. Кабель питания 1 шт. (при необходимости)
- 5. Воздушный фильтр 2 шт. (при необходимости)
- 6. Руководство по эксплуатации 1 шт.

2. Обзор техники безопасности

2.1. Меры предосторожености

- Продукт изготовлен с высокой точностью, тщательно собран и подключен. Поэтому не разбирайте и не пытайтесь самостоятельно ремонтировать изделие. Все ремонтные работы должны выполняться квалифицированным персоналом в авторизованном сервисном центре.
- Не подходит для аспирации грудной клетки.
- Не подходит для искусственных абортов.
- Всегда отключайте устройство сразу после использования.
- Нельзя использовать изделие в воде. Если на изделие попала вода, его необходимо немедленно отключить.
- Устройство не должно оставаться без присмотра при подключении.
- Необходим тщательный контроль, если аспиратор используется в присутствии детей или лиц с ограниченными возможностями.
- Не используйте запасные части или комплектующие, не одобренные производителем. Это может снизить производительность аспиратора или привести к его поломке.
- Держите блок питания подальше от нагретых или горячих поверхностей.
- Нельзя использовать аспиратор во время сна или в состоянии сонливости.
- Нельзя вставлять посторонние предметы в отверстия.
- Нельзя использовать аспиратор на открытом воздухе или в помещении, в котором используются аэрозольные (распыляемые) продукты или вводится кислород.
- Не использовать при воздействии высоких температур.
- Избегать встряхивания и ударов.
- При использовании в домашних условиях (портативные модели серии Н003) неквалифицированным пользователем необходимо строго соблюдать инструкции по использованию, описанные в Руководстве по эксплуатации.

Дополнительные меры предосторожности при использовании аспиратора в домашних условиях:

- категорически запрещается оставлять включенный аспиратор без присмотра;
- категорически запрещается оставлять включенный аспиратор без присмотра в присутствии детей и людей с ограниченными возможностями;
- во время проведения процедуры аспирации необходимо следить за положением одноразового катетера во избежание травмирования обрабатываемой полости.

3. Предупреждающие символы и их значения

Символ	Значение	Символ	Значение
\triangle	Примечание	❖	Накладываемая часть, тип В
The second secon	Номер знака «Европейское соответствие» нотифицированного органа сертификации ЕС		Выключение электропитания
	Включение электропитания	EC REP	Уполномоченный представитель в Европейском сообществе
	Производитель	\sim	Дата производства
SN	Серийный номер	<u>††</u>	Верх
LOT	Код партии		Хранить в сухом месте
T	Хрупкое, обращаться осторожно	X	Продукт подлежит утилизации в специальном пункте
	Температурный барьер		Защитное заземление
[]i	Обратитесь к Руководству по эксплуатации		

Маркировка упаковки (образец)



Маркировка аспиратора (образец)



Аспиратор медицинский электрический портативный

Модель Н003-F

Энергоснабжение: $230B \pm 10\% \sim 50\Gamma$ ц Входная мощность: $\leq 250BA \pm 10\%$ Атмосферное давление: $86\kappa\Pi a - 106\kappa\Pi a$



Низкий вакуум/средний расход



Jiangsu Folee MedicalEquipment Co., Ltd.

No. 16 Xingmao Road, 212009, Zhenjiang City, Jiangsu, People's

Republic of China

Классификация продукции: Класс На

Электрическая классификация: тип I, класс В

Регистрационное удостоверение № от « » года







Уполномоченный представитель на территории России: Общество с ограниченной ответственностью "Медтехника Реботек», 125222, г. Москва, ул. Генерала Белобородова, д. 35/2, помещение 10, тел. +7 (495) 504-26-51

Маркировка воздушного фильтра (образец):

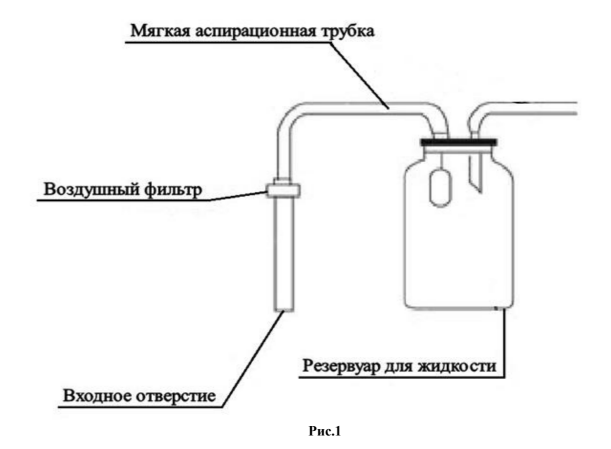


4. Характеристики продукции

Портативный аспиратор H003 представляет собой новое поколение безмасляных аспираторов и подходит для использования пациентами, испытывающими трудности с удалением мокроты вследствие болезни, состояния комы и операции, а также для аспирации гноя и крови в клинической практике. Это медицинское устройство может быть применимо в отделении неотложной помощи, в операционном зале и для ухода за больными в домашних условиях.

Изделие состоит из всасывающего насоса, основного корпуса, соединительного терминала аспирационного канала, компонентов сборника, устройства от переполнения (перепускного клапана) (Рис.1).

Мягкая аспирационная трубка, входящая в состав медицинского изделия, многоразового использования. Перед каждым использованием и по окончании процесса аспирации необходимо проводить дезинфекцию мягкой аспирационной трубки способом, указанным в руководстве по эксплуатации.



Безмасляный насос применяется для предотвращения загрязнений окружающей среды. Высокая скорость потока и современный дизайн делают аспиратор максимально бесшумным в работе, а цельная пластиковая панель придает ему превосходные водонепроницаемые свойства.

Аспиратор оснащен устройством защиты от переполнения (перепускным клапаном) для предотвращения попадания жидкости в насос.

В соответствии с Вашими требованиями можно регулировать показатели отрицательного давления. Небольшой объем и легкий вес позволяют использовать аспиратор при оказании первой помощи на открытом воздухе, а компактность аспиратора делает его более мобильным.

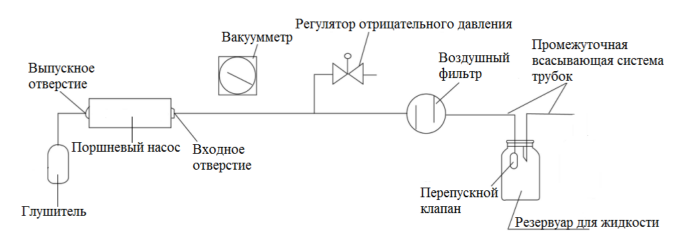


Рис.2. Рабочее обоснование

4.1. Основные технические характеристики

Тип всасывающего насоса	вакуумный насос
Тип вакуума	Низкий
Расход	Средний
Максимальное отрицательное давление (максимальный вакуум), МПа	H003 – C/F: ≥0,075
1 ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' '	H003 − B/D : ≥0,070
Диапазон регулирования давления (диапазон вакуума), МПа	H003 -C/F: 0,02 - 0,075
	H003 – B/D : 0,02-0,070
	Н003 – В: ≥11 л/мин.
Максимальный расход воздуха, л/мин.	Н003 – D: ≥15 л/мин.
	Н003 – С/F: ≥14 л/мин.
Объем резервуара, мл	1000
Внутренний диаметр входного отверстия резервуара для жидкости	6 мм
Шаг шкалы деления резервуара для жидкости	100 мл
Внешний диаметр отверстия для присоединения мягкой аспирационной	6,5 мм
трубки	
Уровень шума, дБ	≤60
Напряжение питающей сети, В	230±10%
Частота питающей сети, Гц	50±10%
Полная потребляемая мощность, ВА	250
	H003 – B/C: 335x150x240
Размеры (ВхШхД), мм (±10%)	H003 – D: 400x220x400
- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	H003 – F: 400x200x360
Масса, кг	3,5 (±10%)
Регулятор отрицательного давления:	7,5 (-0.17)
Диапазон	$0 \sim (-0,1) \text{ M}$ Па
Точность	0,005 МПа
Продолжительность непрерывной работы, мин	30-40
Максимальная продолжительность непрерывной работы, мин	60
Средняя наработка на отказ, час	2200
Усилие при перемещении с полным резервуаром	39,8 H
Внутренний диаметр мягкой аспирационной трубки	6 мм
Внешний диаметр мягкой аспирационной трубки	6,5 мм
Длина мягкой аспирационной трубки	130 см
Электрическая классификация	Класс І, тип В
Диапазон рабочих температур, °С	5-40
Диапазон рабочей относительной влажности, %	≤80
Диапазон рабочего атмосферного давления, кПа	86-106
Срок эксплуатации	3 года
Рабочий цикл	50% (15 мин.)
1 woo iiii 4iiiii	Внутренний: 6,5 мм
Одноразовый катетер (приобретается отдельно)	Внешний: 8 мм
-VL	Длина: 275 мм
	Диаметр входного
Насадка для соединения мягкой аспирационной трубки и одноразового	отверстия: 6,5 мм
катетера	Длина: 25 мм
	Длина: 2 см;
	Масса: 0,03 кг
m	Сила тока: 1,6 А; 3 А
Трубчатый плавкий предохранитель	Максимальное
	допустимое напряжение:

Описание материалов, контактирующих с пациентом

Наименование материала	Производитель	Артикул	Свойства материала	Элемент
Резина	Qingyang Fuda	Rubber	Мягкий, экологичный, прозрачный	Мягкая аспирационная трубка (трубка)
Полипропилен	Panjin	PP T30S	Гибкий, выдерживает	Мягкая

			высокие температуры	аспирационная трубка (насадка)
АБС-пластик	Chimei Corporation	PA-757F	Сочетает прозрачность, легкость переработки и отменные физико-механические характеристики	Резервуар для жидкости
АБС-пластик	Chimei Corporation	PA-757 A01	Марка средней ударопрочности, обладает высокой степенью жесткости и глянца.	Корпус

5. Транспортировка и хранение

5.1. Условия хранения и транспортировки

Диапазон температур: -40° C $\sim +55^{\circ}$ C

Диапазон относительной влажности: ≤95%

Диапазон атмосферного давления: 86 кПа ~ 106 кПа



Примечание!

При температуре транспортировки ниже 5°C перед использование аспиратор следует помещать в рабочую температуру не менее, чем на 4 часа.

5.2. Распаковка и осмотр

Перед распаковкой необходимо проверить коробку и другие упаковочные материалы на наличие какихлибо видимых повреждений. В случае обнаружения внешних повреждений упаковки необходимо сообщить об этом грузоотправителям или местному представительству.

Осторожно извлеките все части из коробки.

Изучите внешний вид аспиратора на соответствие критериям чистоты, отсутствие вмятин, царапин и иных повреждений. Осмотрите все комплектующие.



Примечание!

Если Вы не используете аспиратор в течение длительного времени, сохраняйте упаковочные материалы дляхранения аспиратора до тех пор, пока не потребуется использование устройства.

Храните аспиратор в сухом месте в запакованном виде.

Не ставьте какие-либо предметы на аспиратор.

6. Установка и эксплуатация

6.1. Проверка мягкой аспирационной трубки

- 1. Поверните клапан отрицательного давления по часовой стрелке и закройте входное отверстие для всасывания воздуха пальцем или резиновой головкой капельницы, либо сверните и удерживайте мягкую аспирационную трубку.
- 2. Запустите аспиратор. Аспиратор должен заработать без какого-либо нехарактерного звука. Если указатель на вакуумном счетчике быстро достиг максимальной отметки предельного отрицательного

давления, отпустите всасывающее отверстие. Указатель должен опуститься ниже 0,02 мПа. Если это так, то мягкая аспирационная трубка подключена правильно.

3. Если мягкая аспирационная трубка заблокирована, ее необходимо прочистить. Для этого нужно извлечь ее, согнуть в форму "V" (без жидкости в емкости) и разогнуть до исходного состояния, когда отрицательное давление достигнет максимального значения. Процедуру необходимо повторить несколько раз, пока мягкая аспирационная трубка не будет разблокирована.

6.2. Подключение к источнику питания

- 1. Подключите вилку аспиратора к источнику питания.
- 2. Нажмите кнопку «Включение». Аспиратор заработает.



Примечание!

Неправильное подключение к питающей сети может привести к поражению электрическим током.

6.3. Настройка отрицательного давления

Регулятор отрицательного давления позволяет контролировать показатель отрицательного давления в случае необходимости.

Увеличение отрицательного давления производится путем поворота клапана по часовой стрелке.

Уменьшение отрицательного давление – путем поворота клапана против часовой стрелки.

Перед выключением аспиратора уменьшите отрицательное давление ниже 0,02 мПа.

6.4. Проверка и перезапуск перепускного клапана

- 1. Откройте пробку, очистите отверстие клапана. Надавите плоским клапаном с резиновым покрытием на поплавок. Клапан не должен иметь никаких деформаций, разрывов и других дефектов. Поплавок должен свободно перемещаться в своей опоре без какой-либо блокировки.
- 2. Поднимите пробку держателя рукой так, чтобы поплавок соприкасался с поверхностью воды перпендикулярно. Постепенно опустите крышку держателя так, чтобы поплавок поднялся.
- 3. Поместите мягкую аспирационную трубку в ведро с чистой водой или попытайтесь смоделировать фактическое применение для всасывания жидкости в ёмкость перепускного клапана. В результате этих действий поплавок будет подниматься по мере подъема уровня жидкости до тех пор, пока клапан не будет закрыт, а всасывание остановится автоматически. Конечная позиция уровня жидкости зависит от выбранного процесса всасывания.
- 4. Ослабьте регулятор давления, выключите портативный аспиратор, откройте пробку ёмкости и опустошите ёмкость для хранения жидкости. При повторной затяжке пробки ёмкости поплавок будет находиться в нижней части поплавковой рамы, а отверстие в клапане будет открыто.

Если перепускной клапан соответствует вышеуказанным условиям, он может использоваться в клинической практике.

6.5. Предупреждение

- 1. Если после отключения перепускного клапана уровень жидкости все еще поднимается, это может быть обусловлено двумя причинами:
- из-за отрицательного давления, вызванного переизбытком жидкости в ёмкости для ее хранения;
- отверстие клапана не закрыто полностью.

В первом случае, когда мягкая аспирационная трубка перекачивает жидкость, а затем передает ее в ёмкость для хранения жидкости, уровень жидкости больше не поднимается.

Во втором случае, если уровень жидкости все еще поднимается, следует внимательно наблюдать за тем, когда ёмкость для хранения жидкости почти заполнена — в этот момент следует немедленно извлечь мягкую аспирационную трубку для перекачивания жидкости, прервать процесс всасывания, остановить притяжение и найти причину отказа клапана.

- 2. Когда клапан отключается поплавком, поплавок все еще может притягиваться на входе в клапан. Причиной является отрицательное давление внутри мягкой аспирационной трубки; в этот момент ослабьте регулятор давления или выключите аспиратор, чтобы уменьшить отрицательное давление в мягкой аспирационной трубке. Под действием силы тяжести поплавок выпадет из отверстия клапана. (Категорически запрещено тянуть поплавок рукой во избежание повреждения резинового клапана и разделения поплавка).
- 3. После остановки устройства сбросьте давление, а затем откройте пробку в ёмкости.
- 4. Категорически запрещено использование аспиратора после отключения перепускного клапана и мягкой аспирационной трубки.
- 5. Руки должны оставаться сухими во избежание появления статического электричества.
- 6. Для остановки аспиратора сначала выключите аспиратор, затем вытащите шнур питания из розетки и отключите источник питания.

6.6. Инструкция по универсальному всасыванию

- 1. Перед использованием аспиратора вставьте вилку в розетку $230B \pm 10\% \sim 50\Gamma$ ц, включите переключатель, отрегулируйте ручку в соответствии с Вашими потребностями.
- 2. При использовании внутреннего источника постоянного тока включите переключатель напрямую и отрегулируйте ручку.
- 3. При использовании внешнего источника постоянного тока вставьте штекер в отверстие на задней стороне аспиратора, подключите штекер с другой стороны кабеля к прикуривателю автомобиля, включите переключатель, отрегулируйте ручку.
- 4. Опустите конец мягкой аспирационной трубки для жидкости длиной 1,3 м или более в горлышко емкости-резервуара с другим концом, подключенным к терминальному всасывающему катетеру (одноразовому катетеру для всасывания). Одноразовый катетер крепится к мягкой аспирационной трубке посредством насадки с внутренним диаметром 6 мм.
- Одноразовый катетер (изготовленный из полиэтилена) предназначен для удаления жидкостей из биологических полостей. Для применения с аспираторами могут использоваться катетеры, соответствующие техническим требованиям, указанным в таблице технических характеристик, и зарегистрированные в установленном порядке на территории РФ.
- 5. Поверните клапан регулировки давления в направлении по часовой стрелке при помощи пальцев или вкладыша резиновой форсунки, либо сверните и зажмите мягкую аспирационную трубку.

6. После использования отключите аспиратор от источника питания. В противном случае аспиратор будет находиться в режиме заряда аккумулятора.



Примечание!

Не заряжайте устройство более 4 часов.

Увеличение продолжительности зарядки может сократить заряд батареи и продолжительность ее работы.

6.7. Остановка аспиратора

После использования аспиратора сначала выключите переключатель, а затем отключите аспиратор от источника питания, отсоединив вилку сетевого шнура.



Примечание!

Для лучшего уплотняющего эффекта крышка ёмкости для жидкости оснащена уплотнительным кольцом с одной гладкой стороной и выемкой – с другой стороны. Во время установки используйте гладкую сторону запорной крышки.

7. Уход и техническое обслуживание

7.1. Уход и техническое обслуживание

- 1. Перед использованием устройства изучите процесс его сборки и отладки. После обеспечения правильного функционирования подключите мягкую аспирационную трубку к ёмкости для хранения жидкости.
- 2. При использовании настройте регулятор отрицательного давления и обратите внимание на уровень жидкости в ёмкости для ее хранения.
- 3. Остановите всасывание, если уровень жидкости в емкости достигнет номинальной отметки. После опустошения и очистки резервуара его можно использовать посторно.
- 4. Поплавок будет подниматься по мере заполняемости резервуара жидкостью. При достижении максимальной отметки клапан перекроется поплавком и работа аспиратора прекратится автоматически.
- 5. Если мягкая аспирационная трубка заблокирована сильной мокротой и слизью, необходимо сбросить отрицательное давление. Чтобы сбросить отрицательное давление, быстро ослабьте регулятор отрицательного давления. После замены мягкой аспирационной трубки, аспиратор можно запустить повторно.

7.2. Замена воздушного фильтра

Воздушный фильтр, забитый пеной или заполненный пылью, приведет к изменению цвета фильтра от светлого к темному. Это приведет к тому, что вход мягкой аспирационной трубки значительно сократится или даже исчезнет, при этом давление манометра будет продолжать расти до более, чем 0,04 МПа. Во избежание этого необходимо обеспечить своевременную замену воздушного фильтра. Воздушные фильтры одноразового использования и должны меняться после каждой процедуры аспирации.

7.3. Замена трубчатого плавкого предохранителя

Трубчатый плавкий предохранитель устанавливается на задней части основания. Перед заменой сначала ОТКЛЮЧИТЕ ПИТАНИЕ. Отвинтите блок предохранителей против часовой стрелки, затем замените предохранитель.

7.4. Очистка корпуса

Очищайте корпус мягким бытовым чистящим средством и необразивной тряпкой или губкой минимум один раз в месяц.



Предупреждение!

Во избежание поражения электрическим током, сначала отключите питание. Запрещается снимать корпус.

7.5. Очистка резервуара

- 1. Протрите поверхность резервуара мягкой салфеткой, смоченной любым дезинфицирующим средством, применяемым в медицинских учреждениях, чтобы удалить микрозагрязнения и предотвратить попадание жидкости в щели корпуса (не реже одного раза в месяц).
- 2. После опустошения ёмкости для хранения жидкости удалите загрязнения в резервуаре и на пробке мягкой щеткой, повторно тщательно промывайте ее до тех пор, пока вода не станет прозрачной. Используйте для очистки любые мягкие моющие средства, предназначенные для использования в медицинских учреждениях, а затем промывайте водой с 70-75% спиртовым раствором. После выньте и высушите для более удобного и безопасного использования.

Перед использования повторно продезинфицируйте.

Данное медицинское изделие не подлежит стерилизации.

7.6. Очистка фильтра и мягкой аспирационной трубки

Бумажные фильтры для аспиратора одноразового использования. После окончания процедуры аспирации еобходимо заменить фильтр на новый.

Очистка мягкой аспирационной трубки представляет собой полное погружение ее в любой дезинфицирующий раствор, применяемый в медицинских учреждениях, с последующим промывание дистиллированной водой. Эту процедуру проводят сразу после проведения процедуры аспирации, не допуская подсушивания. Канал мягкой аспирационной трубки должен быть заполнен раствором без образования воздушных пробок.

7.7. Техническое обслуживание

В случае вынужденного простоя рекомендуется перед началом эксплуатации мягкой аспирационной трубки промыть ее дистиллированной водой.

После использования опорожните резервуар, удалите загрязнения с помощью мягкой щетки или ткани, промойте его водой и простерилизуйте. Зажим резинового клапана не должен быть отделен от поплавка.

Используйте физиологический раствор для очистки остаточной мокроты и слизи внутри мягкой аспирационной трубки. Замените мягкую аспирационную трубку, если она недостаточно чистая.



Примечание!

Не допускайте попадания жидкостей в насос.

Никогда не протирайте места, отмеченные буквами или рисунками.

8. Устранение неисправностей

0.000	пенеправностен	1	
Предельное отрицательное давление <0,075 мПа или 0,070 мПа	1. Утечка газа из горлышка ёмкости. 2. Утечка газа трубного соединения. 3. Регулирующий клапан ослаблен или отключен.	1. Удалите загрязнение на горлышке ёмкости, закрутите или замените крышку ёмкости. 2. Затяните соединения. 3. Закрутите регулятор давления.	Замените поврежденную мягкую аспирационную трубку
Отрицательное давление >0,04 мПа с явным уменьшением или исчезновением силы всасывания на выходе мягкой аспирационной трубки	Перепускной клапан отключен. Мягкая аспирационная трубка забита. Воздушный фильтр зажат.	1. После выключения отвинтите регулировочный клапан против часовой стрелки, отсоедините мягкую аспирационную трубку с отрицательным давлением, а затем затяните. 2. Выньте, очистите или замените мягкую аспирационную трубку. 3. Замените воздушный фильтр.	1. Своевременно опустошайте ёмкость для хранения жидкости. 2. Конец (с синей меткой) воздушного фильтра — это воздухозаборник
Напряжение питания в норме, но индикаторная лампа не светится.	1. Трубчатый плавкий предохранитель сломан. 2. Индикаторная лампа повреждена.	1. Замените трубчатый плавкий предохранитель. 2. Замените индикаторную лампу.	Выполнение ремонтных работ квалифицированным персоналом
Трубчатый плавкий предохранитель разбит.	1. Напряжение превышает допустимые пределы 2. Разрыв принципиальной схемы 3. Заклинило корпус насоса и увеличение силы тока	1. Отрегулируйте напряжение. 2. Проверьте схему и устраните разрыв. 3. Проверьте корпус насоса и двигатель.	Выполнение ремонтных работ квалифицированным персоналом

9. Схема цепи постоянного тока. Принципиальная электрическая схема.

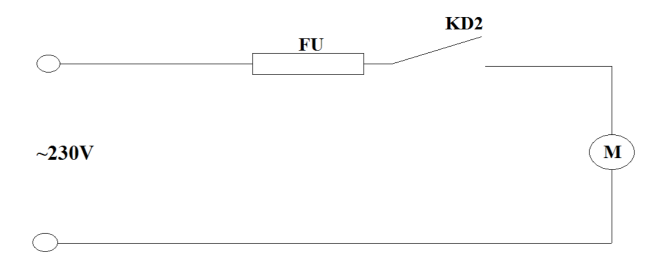


Рис.3. Схема цепи постоянного тока

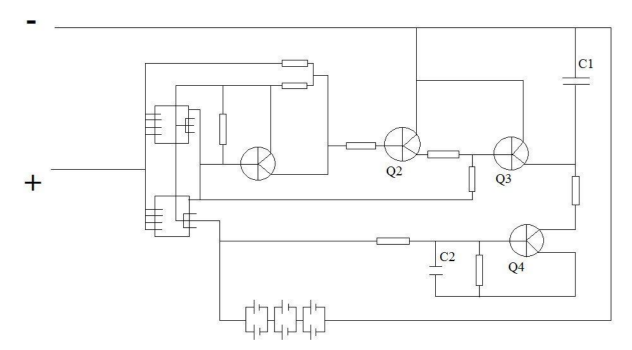


Рис.4. Принципиальная электрическая схема



Примечание!

Bce спецификации и конфигурации продукта могут быть изменены производителем без предварительного уведомления.

10. Комплектующие

№	Наименование	Тип	Количество
1	Мягкая аспирационная трубка	Внешний диаметр - 6,5 мм Внутренний диаметр - 6 мм Длина - 130 см	1 шт. (при необходимости)
2	Воздушный фильтр	Одноразового использования	2 шт. (при необходимости)
3	Трубчатый плавкий предохранитель	RF1	2 шт. (при необходимости)
4	Кабель питания	3 м * ∅0,75	1 шт. (при необходимости)
5	Руководство по эксплуатации		1 шт.



Примечание!

Все основные комплектующие отвечают требованиям маркировки «Европейское соответствие»

11. Характеристики электромагнитной совместимости

Руководство и декларация производителя – Электромагнитная эмиссия от источника помехи Аспиратор медицинский электрический, в вариантах исполнения (далее Аспиратор) предназначен для использования в электромагнитной среде, указанной ниже. Пользователь Аспиратора должен убедиться, что он используется в такой среде.

Испытание на излучение	Уровень соответствия	Электромагнитная обстановка – Руководство
Радиочастотные излучения EN 55011	Группа 1	Аспиратор использует радиочастотную энергию только для осуществления своих внутренних функций. Поэтому его радиочастотные излучения очень низкие и вряд ли могут вызвать помехи в электронном оборудовании, находящемся радом с ними.
Радиочастотные		
излучения EN 55011	Класс В	Аспиратор подходит для использования во всех
Гармонические		учреждениях, в том числе в отечественных
выбросы IEC 61000-3-2	Класс А	учреждениях и в тех, которые напрямую связаны с общественной сетью низкого напряжения,
Флуктуации		которая снабжает электроэнергией здания,
напряжения / мерцающие излучения IEC 61000-3-3	Соответствует	используемые для бытовых целей.

Руководство и декларация производителя – Защита от электромагнитных полей

Аспиратор медицинский электрический, в вариантах исполнения (далее Аспиратор) предназначен для использования в электромагнитной среде, указанной ниже. Пользователь Аспиратора должен убедиться, что он используется в такой среде.

Испытание на электромагнитную невосприимчивость	Уровень тестирования IEC 60601	Уровень соответствия требованиям помехоустойчивости	Электромагнитная обстановка – Руководство
Электростатический разряд (ЭСР) IEC 61000-4-2	± 6 кВ Контакт ± 8 кВ Воздух	± 6 кВ Контакт ± 8 кВ Воздух	Полы должны быть деревянными, покрытыми бетонной или керамической плиткой. Если же полы покрыты синтетическим материалом, относительная влажность должна быть не менее 30%.
Наносекундные импульсные помехи IEC 61000-4-4	$\pm~2~$ кВ для линий питания $\pm~1~$ кВ для линий ввода/вывода	±2 кВ для линий питания	Качество электрической сети должно быть типичным для использования дома или в больнице.
Выброс напряжения IEC 61000-4-5	± 1 кВ при дифференциальном включении ± 2 кВ при синфазном режиме	± 1 кВ при дифференциальном включении ± 2 кВ при синфазном режиме	Качество электрической сети должно быть типичным для использования дома или в больнице.
Падения (провалы) напряжения, исчезновения напряжения и перепады напряжения на входных линиях питания IEC 61000-4-11	<5% U _{исп} (> 95% падения U _{исп}) для 0,5 цикла 40% U _{исп} (60% падения U _{исп}) для 5 циклов 70% U _{исп} (30% падения U _{исп}) для 25 циклов <5% U _{исп} (> 95% падения U _{исп}) в течение 5 секунд	<5% U _{исп} (> 95% падения U _{исп}) для 0,5 цикла 40% U _{исп} (60% падения U _{исп}) для 5 циклов 70% U _{исп} (30% падения U _{исп}) для 25 циклов <5% U _{исп} (> 95% падения U _{исп}) в течение 5 секунд	Качество электрической сети должно быть типичным для использования дома или в больнице. Если пользователю Аспиратора требуется продолжение работы во время перерывов в электропитании, то рекомендуется, чтобы Аспиратор запитывался от источника бесперебойного питания или батареи.
Магнитное поле с частотой питающей сети (50/60 Гц) IEC 61000-4-8	3 А/м	3 А/м	Магнитные поля с частотой питающей сети должны иметь уровень, характерный для типичных условий в обычных помещениях жилого дома или больницы

Руководство и декларация производителя — Защита от электромагнитных полей для ОБОРУДОВАНИЯ и СИСТЕМЫ, которые не являются ЖИЗНЕОБЕСПЕЧИВАЮЩИМИ

Испытание на электромагнитную невосприимчивость	Уровень тестирования	Уровень соответствия требованиям	Электромагнитная обстановка – Руководство
использования в электромагнитной среде, указанной ниже. Пользователь Аспиратора должен убедиться, что он используется в такой среде.			
Аспиратор медицинский электрический, в вариантах исполнения (далее Аспиратор) предназначен для			
Руководство и декларация производителя — Защита от электромагнитных полей			

ПРИМЕЧАНИЕ 1. На частотах 80 МГц и 800 МГц применяется более высокий частотный диапазон. **ПРИМЕЧАНИЕ 2.** Настоящие рекомендации могут оказаться неприменимыми в некоторых ситуациях. На распространение ЭМВ влияют поглощение и отражение электромагнитных волн от строений, объектов и людей.

^а Напряженность поля от стационарных передатчиков, таких как базовые станции для радио- (сотовых/беспроводных) телефонов и наземных мобильных радиоприемников, любительских радиостанций, радиопередач АМ и FM и телевизионного вещания, теоретически не может быть предсказана точно. Для оценки электромагнитной среды вследствие воздействия стационарных радиопередатчиков следует рассмотреть вопрос об электромагнитной съемке места работ. Если измеренная напряженность поля в местоположении, в котором используется Портативный аспиратор, превышает соответствующий вышеприведенный допустимый уровень соответствия радиочастотных помех, следует убедиться в том, что Портативный аспиратор нормально функционирует. Если же в работе устройства обнаруживаются сбои, то могут потребоваться дополнительные меры, такие как переориентация или перемещение Портативного аспиратора.

 $^{^{6}}$ В диапазоне частот от 150 кГц до 80 МГц напряженность поля должна быть меньше 3 В/м.

Рекомендуемая величина территориального разноса между портативным и мобильным радиокоммуникационным оборудованием и Аспиратором

Аспиратор предназначен для использования в электромагнитной среде, в которой контролируются излучаемые радиопомехи. Пользователь Аспиратора может способствовать предотвращению возникновения электромагнитных помех, поддерживая минимальный разнос между портативным и мобильным радиочастотным оборудованием (передатчиками) и Аспиратором, как рекомендовано ниже, в соответствии с максимальной выходной мощностью коммуникационного оборудования.

11.	Величина террито	риального разноса в заві	исимости от частоты	
Номинальная	передатчика (м)			
максимальная	От 150 кГц до 80 МГц	От 80 МГц до 800 МГц	От 800 МГц до 2,5 ГГц	
выходная мощность передатчика (Вт)	$d = \left[\frac{3.5}{V_1}\right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{3,5}{E_1}\right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{7}{E_1}\right] \sqrt{P}$	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,38	0,73	
1	1,2	1,2	2,3	
10	3,8	3,8	7,3	
100	12	12	23	

Для передатчиков с максимальной выходной мощностью, не указанной выше, рекомендуемую величину территориального разноса d в метрах (м) можно оценить, используя уравнение, применимое к частоте передатчика, где P — максимальная выходная мощность производителя передатчика в ватах (Вт) в соответствии с данными производителя передатчика.

ПРИМЕЧАНИЕ 1. На частотах 80 МГц и 800 МГц применяется более высокий частотный диапазон.

ПРИМЕЧАНИЕ 2. Настоящие рекомендации могут оказаться неприменимыми в некоторых ситуациях. На распространение ЭМВ влияют поглощение и отражение электромагнитных волн от строений, объектов и людей.

12. Послепродажное обслуживание и ремонт

Если при нормальных условиях использования и хранения аспиратор не работает в течение недели со дня продажи (коммерческое использование в течение года), компания выполнит ремонт или замену бесплатно.

Если устройство не может использоваться в течение 6 месяцев со дня покупки, пользователь может обратиться со счетом-фактурой и гарантийным формуляром в службу поддержки, отдел технического обслуживания клиентов главного офиса или дистрибьютора.

В случае поломки по истечении 6 месяцев после начала использования компания предоставляет запчасти для ремонта за обоснованное вознаграждение.

Не относятся к сфере ремонта случаи ненадлежащего использования, такие как:

- 1. Нанесение удара, который вызвал повреждение или деформацию;
- 2. Попадание воды или проливного дождя.

В случае попадания воды или иной жидкости на плату устройства, аспиратор будет работать неправильно.

В случае необходимости может быть представлена информация о принципиальной электрической схеме, необходимая для ремонта, капитального ремонта электрической цепи, такой как сложная поломка, но с согласия производителя.

13. Порядок осуществления утилизации и уничтожения

По окончании срока службы все части медицинского изделия подлежат утилизации только в специализированных пунктах утилизации. Не утилизируйте изделие вместе с неотсортированными отходами. Медицинское изделие необходимо утилизировать в соответствие с требованиями действующего законодательства, как отходы класса Б (в том числе по СанПиН 2.1.7.2790-10).

14. Гарантийные обязательства

Если качество приобретенного продукта вызывает сомнения, пожалуйста, свяжитесь с уполномоченным представителем как можно скорее.

Гарантийный срок эксплуатации - 12 месяцев со дня продажи при выполнении требований настоящего «Руководства пользователя»; за исключением быстроизнашивающихся деталей и повреждений, причинённых вследствие ненадлежащего обращения.

Для Вашей безопасности и из условий взаимозаменяемости деталей, ремонт и обслуживание продукции могут быть произведены в компании ООО «Медтехника-Р» с применением только оригинальных запчастей и деталей.

Гарантийный срок хранения - 12 месяцев. При обращении потребителя по гарантии, срок эксплуатации замененных частей не обновляется.

При обращении в ООО «Медтехника-Р» в случае неисправности, для более оперативного решения проблемы, сообщайте номер партии изделия, указанный на коробке и/или на самом изделии.

Срок службы: 5 лет, изготовлено из перерабатываемых материалов, не загрязняющих окружающую среду.

Адрес для направлений претензий и рекламаций:

Общество с ограниченной ответственностью «Медтехника РЕБОТЕК»

Адрес: 125222, г. Москва, ул. Генерала Белобородова, д. 35/2, помещение 10

Тел.: +7 (495) 504-26-51 +7 (495) 504-26-53 E-mail: info@rebotec.net

Официальный сайт: http://www.med-mos.ru

15. Перечень международных нормативных документов/стандартов

	EN 60601-1:2006+ AC2010 Медицинское электрооборудование – Часть 1: Общие
1	требования безопасности оборудования
2	EN 60601-2-2007+AC2010 Медицинское электрооборудование – Часть 1-2: Общие
	требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик –
	Вспомогательный стандарт: Электромагнитная совместимость – Требования и
	испытания
3	EN ISO 10079-1:2009 Медицинское аспирационное оборудование Часть 1:
	Электрическое аспирационное оборудование – Требования безопасности
4	EN ISO 10993-1 Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 1: Оценка и
	испытание
5	EN ISO 14971:2012 Медицинские изделия – Применение управления рисками к
	медицинским изделиям
6	EN ISO 15223-1:2012 Медицинские изделия. Символы, применяемые при
	маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной
	документации – Часть 1: Основные требования
7	Директива 93/42/EEC Медицинские аспираторы, устройства, оборудование («MDD»)

16. Информация о представительстве в России и производителе

Информация о представительстве в России:

Название: Общество с ограниченной ответственностью «Медтехника Реботек» Адрес: 125222, г. Москва, ул. Генерала Белобородова, д. 35/2, помещение 10

Тел.: +7 (495) 504-26-51 +7 (495) 504-26-53 E-mail: info@rebotec.net

Официальный сайт: http://www.rebotec.ru

Информация о производителе:

Название: Jiangsu Folee Medical Equipment Co., Ltd. («Цзянсу Фоли Медикал Эквипмент Ко., Лтд.»)

Адрес: Синьмао Роуд (Xingmao Road), № 16, Чжэньцзян, провинция Цзянсу, КНР

Тел.: +86-511-85891017 Факс: +86-511-85891019 http://www.folee.com E-mail: folee@folee.com

Рекламация

Заявление в ОТК (заполняется клиентом):

- 1. Наименование/ФИО покупателя
- 2. Контактные данные уполномоченного лица покупателя
- 3. Номер и дата документа, по которому покупатель получил товар
- 4. Краткое описание проблемы (с любыми касающимися дела подробностями)
- 5. Приложения и фотодетализация
- копия гарантийного талона с отметкой продавца, накладной и чека, если товар куплен не напрямую в ООО "Медтехника-Р"
- фото товара, проблемных деталей и/или участков
- фото маркировки (наклейка/стикер, нанесённый на изделие на производстве)
- фото ненарушенной упаковки (обязательно при выбраковке в процессе приемки товара от транспортной компании)
- 6. Дата обращения и подпись