

Member State in which the product was manufactured. This must be reported immediately to TELIC, S.A.U. (incident@telics.es) and/or the competent authority of the problem or product that to the Quality Assurance Department of TELIC, S.A.U. In the event of any serious incident related to the operation of the products when used without observing the instructions for use. We advise you to duly report any operational TELIC, S.A.U. accepts no liability for any medical costs or direct or indirect harm due to the lack of operation or incorrect manufactured following the procedures of the TELIC, S.A.U. quality management system certified under ISO standard 13485. TELIC, S.A.U. guarantees that the product complies with the Regulation (EU) 2017/745 on Medical devices and was GUARANTEE - NOTICE

- If they are stored in this way, the electrodes can be used safely up to 7 days after the bag has been opened.
- Once the bag has been opened, use the electrodes immediately.

STORAGE

ECG Electrodes may be used on patients for up to 24 hours.

DURATION OF USE

- During surgical procedures electrodes should be placed as far as possible from the electro- surgical area to minimize unwarmed Rf current flow and burnings in the patient.
- Electrodes may not be repositioned.
- In the event of use over an extended period, check for secure adhesion and absence of skin reaction on a daily basis.
- ECG monitoring devices. Never allow contact with an external electrical source.
- Use electrodes with no lead wires, only in combination with approved patient cables, adapters and
- Do not use the electrodes if the pouch is found damaged.

PRECAUTIONS

- Do not use if the gel is dry or discoloured.
- Dissolve the adhesive.
- Careless removal of electrode may cause damage to the skin. Should the electrode be difficult to remove, use water to Gently removal of electrodes from the pouch to be ensured so as to prevent any injury to the fingers as plastic cover is fine cut.
- Compatible with conventional cleaning and sterilization procedures.
- Procedures may leave harmful residues or cause malfunction of the device. The design and materials used are not For single use only. Use on other patients can cause cross infection. Do not soak, rinse, or sterilize this device, as these Plastic cover should be immediately disposed off in the assigned waste bin for disposal after removal of electrodes.
- The product is not for internal use. In case of accidental ingestion of the electrode consult a physician immediately.
- For use only on intact, clean skin (do not use on open wounds, lesions, infected or inflamed areas).
- Any allergic or other skin reactions should be immediately evaluated by a physician.
- ECG electrodes should only be used by or in consultation with a health care provider familiar with their proper placement

WARNINGS

- Recycle package.
- Dispose off as hospital/ contaminated waste, in accordance with regulations in force.

DISPOSAL

- Remove gel residue, if required, with a paper towel or water.
- After monitoring, lift the tab to gently remove the electrode from the skin. ⑤
- Turn off equipment on and perform the ECG procedure. ④
- Place the electrodes on the skin, smooth the backing surface with the fingers as necessary. ③
- Connect the lead wires to the electrodes and peel the plastic liner. ②
- application of the electrodes. ①
- If necessary, clean the skin with appropriate preparation material. Always ensure the application site is dry prior to fluid, dirt or other impediments to good electric contact.
- Determine the application sites. Remove any excessive hair, calluses and ensure that the skin is clear of any oils, creams, lotions, dirt or other impediments to good electric contact.
- Open the pouch along the indicated line.

APPLICATION

- suitable for use on newborn or premature infants.
- Due to high adhesion strength of the adhesive material, this product is not suitable for use on patients with fragile skin. Not

AREA FOR APPLICATION / CONTRAINDICATIONS

- For use in passive sensing of bio-electric signals from the intact skin.

INSTRUCTIONS FOR USE

EN. RESTING ELECTRODE

TELIC, S.A.U. (incident@telics.es) y/o a la autoridad competente del Estado Miembro en el que el incidente tuvo lugar. de Calidad de TELIC, S.A.U. En caso de incidente grave relacionado con el producto, este debe ser comunicado inmediatamente a damos informar oportunamente sobre cualquier problema de funcionamiento o defecto del producto al Departamento de Garantía funcionamiento o al funcionamiento incorrecto de los productos cuando se utilicen sin respetar las instrucciones de uso. Reconen- funcionamiento o responsabilidad en relación con todos los costes médicos y daños directos o indirectos debidos a la falta de signiendo los procedimientos del sistema de gestión de calidad de TELIC, S.A.U. certificado bajo la norma ISO 13485. TELIC, S.A.U. AVISO DE GARANTÍA

TELIC, S.A.U. garantiza que el producto cumple con el Reglamento (UE) 2017/745 de Productos Sanitarios y ha sido fabricado

DORMO®-TAB

ES. ELECTRODOS DE DIAGNÓSTICO

INSTRUCCIONES DE USO

ZONA DE APLICACIÓN/CONTRAINDICACIONES

- Para la detección pasiva de señales bioeléctricas desde la piel intacta.
- Dada la gran fuerza de adherencia del material adhesivo, este producto no es adecuado para uso en pacientes con la piel frágil. No debe usarse en neonatos ni en niños prematuros.

APLICACIÓN

- Abra la bolsa por la línea señalada.
- Determine los puntos de aplicación. Elimine el exceso de vello y las callosidades y compruebe que la piel esté libre de aceites, cremas, líquidos, suciedad u otros materiales que dificulten el buen contacto eléctrico.
- Si es necesario, limpie la piel con un acondicionador adecuado. Compruebe siempre que el punto de aplicación esté seco antes de aplicar los electrodos. ①
- Conecte los cables conductores a los electrodos y despegue el revestimiento de plástico. ②
- Coloque los electrodos sobre la piel. Alise la superficie posterior con los dedos, si es necesario. ③
- Poner en marcha el equipo y realizar el procedimiento de ECG. ④
- Después del control, levante la pestaña para retirar suavemente el electrodo de la piel. ⑤
- Retire con agua o una toallita de papel cualquier residuo de gel que haya podido quedar.

ELIMINACIÓN

- El producto debe eliminarse siguiendo los protocolos del hospital para residuos contaminados, de conformidad con la normativa vigente.
- El revestimiento de plástico debería desecharse, inmediatamente después de retirarlo de los electrodos, en el contenedor de residuos asignado para su eliminación.
- Recicle el envase.

ADVERTENCIAS

- Los electrodos para ECG solo deben ser utilizados por un profesional sanitario familiarizado con su colocación y uso adecuados, o bajo su dirección. Si se presenta una alergia u otra reacción cutánea, debe valorarla inmediatamente un médico.
- Para uso solo en la piel íntegra y limpia (no usar en heridas abiertas, lesiones o zonas infectadas o inflamadas).
- El producto no es para uso interno. En caso de ingestión accidental del electrodo, consulte inmediatamente a un médico.
- De un solo uso. La reutilización en pacientes distintos puede provocar infecciones cruzadas. No sumerja, enjuague ni esterilice este producto, ya que son procedimientos que pueden dejar residuos nocivos o causar un mal funcionamiento. Ni el diseño del producto ni los materiales con los que está fabricado son compatibles con los procedimientos convencionales de limpieza y esterilización.
- Los electrodos deben extraerse con suavidad de la bolsa para evitar lesiones en los dedos, ya que los bordes del revestimiento de plástico son muy afilados.
- Los electrodos deben retirarse con cuidado para no dañar la piel del paciente. Si resulta difícil retirarlos, ablande el adhesivo con agua.
- No utilice el producto si el gel está seco o ha cambiado de color.

PRECAUCIONES

- No utilice los electrodos si la bolsa está abierta o dañada antes del uso.
- Use los electrodos, con conexión de broche, solo en combinación con cables de paciente, adaptadores y electrocardiógrafos aprobados. No permita el contacto con una fuente eléctrica externa.
- Si se usa durante un periodo largo, compruebe la firmeza de la adherencia y que no se haya producido ninguna reacción cutánea. Los electrodos no pueden ser recolocados.
- Durante las intervenciones quirúrgicas, los electrodos deben situarse lo más lejos posible de la zona electroquirúrgica para minimizar el flujo no deseado de corriente de RF y evitar quemaduras al paciente.

TIEMPO DE USO

- Los electrodos para ECG pueden usarse en el paciente durante un máximo de 24 horas.

ALMACENAMIENTO

- Una vez abierta la bolsa, utilice los electrodos inmediatamente.
- Guarde los electrodos restantes protegidos de la humedad y dentro del margen de temperaturas indicado.
- Si se guardan de esta forma, los electrodos pueden utilizarse con seguridad hasta 7 días después de la apertura de la bolsa.

S.A.U. (incident@telics.es) et/ou à l'autorité compétente de l'Etat membre dans lequel l'incident a eu lieu. S.A.U. dans les plus brefs délais, il convient également de signaler immédiatement tout incident grave lié au produit à TELIC, S.A.U. Nous recommandons de signaler tout dysfonctionnement ou défaut du produit au service d'assurance qualité de TELIC, S.A.U. Nous recommandons de signaler tout dysfonctionnement pour les frais médicaux et les dommages directs ou indirects résultant d'un dysfonctionnement ou d'un fonctionnement incorrect des produits lorsqu'ils sont utilisés sans respecter le mode d'emploi. TELIC, S.A.U. décline toute responsabilité pour les frais médicaux et les dommages directs ou indirects résultant d'un dysfonctionnement ou d'un fonctionnement incorrect des produits lorsqu'ils sont utilisés sans respecter le mode d'emploi. TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

GARANTEE - COMMUNICATION

TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux et qu'il a été fabriqué dans le respect des procédures du système de gestion de la qualité de TELIC, S.A.U.

TELIC, S.A.U. certifié selon la norme ISO 13485. TELIC, S.A.U. garantit que le produit est conforme au règlement (UE) 2017

IT. ELETTRODI PER DIAGNOSTICA

ISTRUZIONI PER L'USO

INDICAZIONI / CONTROINDICAZIONI

- Per l'uso nel rilevamento passivo dei segnali bioelettrici dalla cute intatta.
- Data l'elevata forza di adesione del materiale adesivo, il prodotto non è adatto per l'uso in pazienti con pelle fragile. Non adatto all'uso in neonati o prematuri.

APPLICAZIONE

- Aprire la busta lungo la linea indicata.
- Stabilire i punti di applicazione. Rimuovere eventuali peli in eccesso e callosità, e accertarsi che la pelle sia priva di oli, creme, liquidi, sporcizia o altri impedimenti a un buon contatto elettrico.
- Se necessario, pulire la pelle con il materiale di preparazione appropriato. Accertarsi sempre che il sito di applicazione sia asciutto prima dell'applicazione degli elettrodi.⁽¹⁾
- Collegare i cavi agli elettrodi e rimuovere la pellicola di plastica.⁽²⁾
- Posizionare gli elettrodi sulla cute. Levigare la superficie di supporto con le dita, se necessario.⁽³⁾
- Accendere l'apparecchiatura ed eseguire una misurazione ECG.⁽⁴⁾
- Dopo il monitoraggio, sollevare la linguetta per rimuovere delicatamente l'elettrodo dalla cute.⁽⁵⁾
- Rimuovere eventuali residui di gel con un asciugamano di carta o dell'acqua.

SMALTIMENTO

- Il prodotto deve essere smaltito secondo i protocolli ospedalieri per i rifiuti contaminati, in conformità con le normative vigenti.
- La pellicola di plastica deve essere smaltita immediatamente nell'apposito cestino dei rifiuti dopo la separazione dagli elettrodi.
- Riciclare la confezione.

AVVERTENZE

- Gli elettrodi per ECG devono essere usati soltanto da o dietro la consulenza di un operatore sanitario che abbia dimestichezza con il posizionamento e l'uso corretti. Eventuali reazioni allergiche o altre reazioni cutanee devono essere portate immediatamente all'attenzione del medico.
- Per l'uso solo su pelle intatta e pulita (non usare su ferite aperte, lesioni, zone infette o infiammate).
- Il prodotto non è per uso interno. In caso di ingestione accidentale dell'elettrodo consultare immediatamente un medico.
- Solo monouso. Il riutilizzo su pazienti diversi può produrre infezione crociata. Non immergere, sciacquare o sterilizzare il presente dispositivo, in quanto tali procedure potrebbero lasciare residui dannosi o causare il malfunzionamento del dispositivo. Le caratteristiche e i materiali di cui è fatto il prodotto non sono compatibili con le tradizionali procedure di pulizia e sterilizzazione.
- Gli elettrodi devono essere estratti con delicatezza dalla busta per prevenire lesioni alle dita, in quanto la chiusura di plastica è affilata.
- Rimuovere con cautela gli elettrodi per prevenire danni al paziente. Nel caso in cui sia difficile rimuovere gli elettrodi, usare dell'acqua per ammorbidire l'adesivo.
- Non usare il prodotto se il gel è asciutto o scolorito.

PRECAUZIONI

- Non usare gli elettrodi se la busta è aperta o danneggiata prima dell'uso.
- Usare elettrodi a bottone solo in combinazione con cavi per paziente, adattatori e dispositivi di monitoraggio dell'ECG approvati. Non consentire mai il contatto con una sorgente elettrica esterna.
- In caso di utilizzo per un periodo prolungato, verificare l'aderenza sicura e l'assenza di reazioni cutanee. Non è possibile riposizionare gli elettrodi.
- Durante gli interventi chirurgici gli elettrodi devono essere posizionati il più lontano possibile dall'area elettrochirurgica per ridurre al minimo le correnti RF e le ustioni indesiderate nel paziente.

DURATA DI UTILIZZO

Gli elettrodi ECG possono essere usati sui pazienti per al massimo 24 ore.

CONSERVAZIONE

- Una volta aperta la confezione, utilizzare subito gli elettrodi.
- Conservare gli elettrodi restanti al riparo dall'umidità ed entro l'intervallo di temperatura indicato.
- Se conservati correttamente, gli elettrodi possono essere utilizzati con sicurezza fino a 7 giorni dopo l'apertura della confezione.

GARANZIA – AVVISO

TELIC, S.A.U. garantisce che il prodotto è conforme al Regolamento (UE) 2017/745 sui Dispositivi Medici ed è stato realizzato seguendo le procedure del sistema di gestione per la qualità di TELIC, S.A.U. certificato ISO 13485.
TELIC, S.A.U. declina ogni responsabilità relativamente a qualsiasi spesa medica e danno diretto o indiretto dovuti al mancato funzionamento o al non corretto funzionamento dei prodotti se non utilizzati in ottemperanza alle istruzioni per l'uso. Si raccomanda di informare tempestivamente il Reparto Garanzia di Qualità di TELIC S.A.U. in caso di qualsiasi problema relativo al funzionamento o al difetto del prodotto. In caso di incidente grave relativo al prodotto, inviare immediatamente una segnalazione a TELIC, S.A.U. (incidents@telic.es) e/o all'autorità competente dello Stato membro in cui l'incidente ha avuto luogo.

DE. DIAGNOSEELEKTRODEN

GEBRAUCHSANLEITUNG

ANWENDUNGSGEBIET / KONTRAINDIKATIONEN

- Zur Verwendung bei der passiven Erfassung von bioelektrischen Signalen über die intakte Haut.
- Aufgrund der hohen Klebkraft des Klebematerials ist dieses Produkt nicht zur Verwendung bei Patienten mit empfindlicher Haut geeignet. Nicht geeignet für die Verwendung bei Neu- oder Frühgeborenen.

ANWENDUNG

- Öffnen Sie den Beutel entlang der gekennzeichneten Linie.
- Bestimmen Sie die Klebestellen. Entfernen Sie übermäßige Haare und Hornhaut und stellen Sie sicher, dass die Haut frei von Ölen, Cremes, Flüssigkeiten, Schmutz oder anderen Behinderungen für einen guten elektrischen Kontakt ist.
- Falls erforderlich, reinigen Sie die Haut mit geeignetem Vorbereitungsmaterial. Stellen Sie immer sicher, dass die Klebestelle vor dem Aufbringen der Elektroden trocken ist.⁽¹⁾
- Schließen Sie die Zuleitungen an die Elektroden an und ziehen Sie die Kunststofffolie ab.⁽²⁾
- Platzieren Sie die Elektroden auf der Haut. Glätten Sie die Trägeroberfläche bei Bedarf mit den Fingern.⁽³⁾
- Schalten Sie die Geräte ein und führen Sie das EKG durch.⁽⁴⁾
- Heben Sie nach der Messung die Lasche an, um die Elektrode sanft von der Haut zu entfernen.⁽⁵⁾
- Entfernen Sie Gelreste, falls erforderlich, mit einem Papiertuch oder Wasser.

ENTSORGUNG

- Gemäß geltenden Vorschriften als Krankenhausabfall entsorgen.
- Verpackung recyceln.

WARNHINWEISE

- EKG-Elektroden sollten nur von oder in Absprache mit einer medizinischen Fachkraft verwendet werden, die mit ihrer richtigen Platzierung und Verwendung vertraut ist. Allergische oder andere Hautreaktionen sollten sofort von einem Arzt beurteilt werden.
- Nur auf intakter, sauberer Haut verwenden (nicht auf offenen Wunden, Läsionen, infizierten oder entzündeten Bereichen verwenden).
- Das Produkt ist nicht zur innerlichen Anwendung bestimmt. Bei versehentlichem Verschlucken der Elektrode sofort einen Arzt konsultieren.
- Die Plastikhülle sollte nach der Entnahme der Elektroden sofort in den dafür vorgesehenen Abfallbehälter zur Entsorgung gegeben werden.
- Nur zur einmaligen Verwendung. Die Anwendung bei anderen Patienten kann eine Kreuzinfektion verursachen. Dieses Produkt darf nicht eingewickelt, gespült oder sterilisiert werden, da diese Verfahren schädliche Rückstände hinterlassen oder eine Fehlfunktion des Produkts verursachen können. Die verwendete Ausführung und Materialien sind nicht mit herkömmlichen Reinigungs- und Sterilisationsverfahren kompatibel.
- Die Elektroden müssen schonend aus dem Beutel entnommen werden, um Verletzungen der Finger zu vermeiden, da die Plastikhülle scharfkantig ist.
- Eine unvorsichtige Entnahme der Elektrode kann zu Hautschäden führen. Sollte sich die Elektrode nur schwer entnehmen lassen, den Klebstoff mit Wasser auflösen.
- Nicht verwenden, wenn das Gel trocken oder verfärbt ist.

VORSICHTSMASSNAHMEN

- Verwenden Sie die Elektroden nicht, wenn der Beutel beschädigt ist.
- Verwenden Sie Elektroden ohne Zuleitungen nur in Kombination mit zugelassenen Patientenkabeln, Adaptern und EKG-Überwachungsgeräten. Lassen Sie niemals den Kontakt mit einer externen elektrischen Quelle zu.
- Bei längerem Gebrauch täglich auf sichere Haftung und das Ausbleiben von Hautreaktionen prüfen. Die Elektroden dürfen nicht neu positioniert werden.
- Bei chirurgischen Eingriffen sollten die Elektroden so weit wie möglich vom elektrochirurgischen Bereich entfernt platziert werden, um unerwünschten HF-Stromfluss und Verbrennungen beim Patienten zu minimieren.

DAUER DER ANWENDUNG

EKG-Elektroden können bis zu 24 Stunden am Patienten verwendet werden.

LAGERUNG

- Nach dem Öffnen des Beutels müssen die Elektroden sofort verwendet werden.
- Bewahren Sie die restlichen Elektroden geschützt vor Feuchtigkeit und innerhalb der angegebenen Temperaturgrenzen auf.
- Bei einer ordnungsgemäßen Lagerung unter Einhaltung der o. g. Bedingungen ist eine sichere Verwendung der Elektroden bis zu 7 Tage nach Öffnen des Beutels gewährleistet.

GARANTIEERKLÄRUNG

TELIC, S.A.U. garantiert, dass das Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte entspricht und in Übereinstimmung mit den Verfahren des nach der Norm ISO 13485 zertifizierten Qualitätsmanagementsystems von TELIC, S.A.U. hergestellt wurde.
TELIC, S.A.U. lehnt jegliche Verantwortung für alle medizinischen Kosten und direkten oder indirekten Schäden ab, die auf die mangelnde oder falsche Funktionsweise der Produkte zurückzuführen sind, wenn diese ohne Beachtung der Gebrauchsanweisung verwendet werden. Wir empfehlen Ihnen, Funktionsdefekte oder Produktmängel rechtzeitig an die Qualitätssicherungsabteilung von TELIC, S.A.U. zu melden. Im Falle eines schwerwiegenden produktbezogenen Vorfalls muss dieser sofort an TELIC, S.A.U. (incidents@telic.es) und/oder die zuständige Behörde des Mitgliedstaates, in dem sich der Vorfall ereignet, gemeldet werden.

PT. ELETTRODOS DE DIAGNOSTICO

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

ÁREA DE APLICAÇÃO/CONTRAINDICAÇÕES

- Para utilização em detecção passiva de sinais bioelétricos da pele intacta.
- Devido à alta resistência à aderência do material adesivo, este produto não é adequado para utilização em pacientes com pele frágil. Não é adequado para utilização em recém-nascidos ou em bebês prematuros.

APLICAÇÃO

- Abra a bolsa seguindo a linha indicada.
- Determine os locais de aplicação. Retire qualquer cabelo em excesso, calos e certifique-se de que a pele está sem quaisquer óleos, cremes, fluidos, sujidade ou outros obstáculos para um bom contacto elétrico.
- Se necessário, limpe a pele com um material de preparação adequado. Antes de aplicar os elétrodos, certifique-se sempre de que o local da aplicação está seco.⁽¹⁾
- Ligue os fios aos elétrodos e retire o revestimento plástico.⁽²⁾
- Coloque os elétrodos sobre a pele. Se necessário, alise a superfície de revestimento com os dedos.⁽³⁾
- Ligue o equipamento e efectue o ECG.⁽⁴⁾
- Após a monitorização, levante a patilha para retirar suavemente o elétrodo da pele.⁽⁵⁾
- Se necessário, remova os resíduos de gel com um toalhete de papel ou água.

ELIMINAÇÃO

- Deve eliminar-se o produto de acordo com os protocolos hospitalares para resíduos contaminados, de acordo com os regulamentos em vigor.
- Após retirar os elétrodos, deve eliminar-se imediatamente o revestimento plástico no recipiente de resíduos destinado.
- Embalagem para reciclagem.

AVISOS

- Os elétrodos de ECG só devem ser utilizados por ou sob aconselhamento de um profissional de cuidados de saúde, familiarizado com a sua colocação e utilização adequadas. Quaisquer reações alérgicas ou outras reações da pele devem ser imediatamente avaliadas por um médico.
- Para utilização exclusiva em pele intacta e limpa (não utilize em feridas abertas, lesões, áreas infetadas ou inflamadas).
- O produto não se destina a utilização interna. Em caso de ingestão accidental do elétrodo, consulte imediatamente um médico.
- Apenas para utilização única. A reutilização em diferentes doentes pode causar infeção cruzada. Não ponha de molho, enxague ou esterilize este dispositivo, uma vez que estes procedimentos podem deixar resíduos prejudiciais ou provocar mau funcionamento do dispositivo. A conceção do produto e os materiais não são compatíveis com os procedimentos de limpeza e esterilização convencionais.
- Os elétrodos têm de ser retirados cuidadosamente da bolsa para evitar quaisquer ferimentos nos dedos, uma vez que a tampa plástica é de corte fino.
- Os elétrodos devem ser retirados cuidadosamente para evitar lesões no paciente. Caso seja difícil retirar os elétrodos, utilize água para amaciar a cola.
- Não utilize o produto se o gel estiver seco ou descolorido.

PRECAUÇÕES

- Não utilize os elétrodos se a bolsa estiver aberta ou danificada antes da utilização.
- Utilize os elétrodos, com ligação de pino, apenas em combinação com cabos do paciente, adaptadores e dispositivos de monitorização de ECG aprovados. Nunca permita o contacto com uma fonte elétrica externa.
- No caso de utilização durante um período prolongado, verifique se existe uma aderência segura e se não existe reação da pele. Os elétrodos não podem ser reposicionados.
- Durante intervenções cirúrgicas, devem colocar-se os elétrodos o mais afastados possível da área eletrocirúrgica para minimizar o fluxo de corrente de radiofrequência e queimaduras no paciente.

DURAÇÃO DA UTILIZAÇÃO

Os elétrodos ECG podem utilizar-se nos pacientes até 24 horas.

ARMAZENAMENTO

- Depois de abrir a bolsa, utilize os elétrodos imediatamente.
- Guarde os restantes elétrodos protegidos da humidade e dentro da margem de temperaturas indicada.
- Se se guardarem desta forma, os elétrodos podem utilizar-se com segurança até 7 dias depois da abertura da bolsa.

GARANTIA – AVISO

A TELIC, S.A.U. garante que o produto cumpre o Regulamento (UE) 2017/745 de Produtos Sanitários e foi fabricado seguindo os procedimentos do sistema de gestão de qualidade da TELIC, S.A.U. certificado sob a norma ISO 13485.
A TELIC, S.A.U. declina qualquer responsabilidade relativa a todos os custos médicos e danos diretos ou indiretos devidos à falta de funcionamento ou ao funcionamento incorreto dos produtos quando se utilizem sem respeitar as instruções de utilização. Recomendamos que informe o Departamento de Garantia da Qualidade da TELIC, S.A.U. em tempo útil relativamente a qualquer problema de funcionamento ou defeito do produto. No caso de um incidente grave relacionado com o produto, deve ser imediatamente comunicado à TELIC, S.A.U. (incidents@telic.es) e/ou à autoridade competente do Estado-Membro no qual ocorreu o incidente.

AR. مساري كهربية ساكنة

تعليمات الاستعمال

مجالات الاستعمال / موانع الاستعمال

- للاستخدام في الاستععار السليبي المريح للإشارات الحيوية الكهربية من الجلد السليم.
- نظراً لقوة الالتصاق العالية للمواد اللاصقة، فإن هذا المنتج غير مناسب للاستخدام على المرضى الذين يعانون من الجلد الهش سهل التآثر.
- غير مناسب للاستخدام في حالة الأطفال حديثي الولادة أو الخدج المبتسرين.

الاستعمال

- افتح الجراب الحافظ على طول الخط المشار إليه.
- حدد مواضع الاستعمال. قم بإزالة أي شعر زائد وأي أنسجة جلدية متصلة، وتأكد من خلو البشرة من أي زيوت أو كريمات أو سوائل أو أي عوائق أخرى تحول دون حدوث ملاصقة كهربية جيدة.
- إذا لزم الأمر، نظّف الجلد بمادة تحضيرية مناسبة. تأكد دائماً من أن موضع الاستعمال جافّ قبل استعمال الأقطاب الكهربية. ①
- قم بتوصيل أسلاك الرصاص بالأقطاب الكهربية وقشر البطانة البلاستيكية. ②
- ضع الأقطاب الكهربية فوق البشرة. قم بتنعيم سطح الدعم الخلفي بالأصابع عند الضرورة. ③
- ابدأ تشغيل الجهاز وأنجز إجراءات تخطيط القلب الكهربي. ④
- بعد المراقبة، ارفع العروة لإزالة القطب برفق من الجلد. ⑤
- قم بإزالة بقايا الجل، إذا لزم الأمر، باستخدام منشفة ورقية أو ماء.
- التخلص من المنتج**
- يجب التخلص من المنتج وفقاً لبروتوكولات المستشفى الخاصة بالتفاليات الملوثة، وفقاً للوائح المعمول بها.
- يجب التخلص فوراً من البطانة البلاستيكية في صندوق النفايات المخصص للمنتجات التي يتم التخلص منها بعد إزالتها من الأقطاب الكهربية.
- إعادة تدوير التغليف.

تحذيرات

- يجب عدم استخدام أقطاب تخطيط كهربية القلب " ECG " إلا من قبل أو بالتشاور مع أخصائي الرعاية الصحية، والذي يكون على دراية بوضعها واستخدامها بشكل صحيح. يجب تقييم أي تفاعلات حساسية أو جلدية أخرى على الفور بواسطة الطبيب.
- هذا المنتج مخصص للاستخدام فقط على بشرة سليمة ونظيفة (لا تستخدمه على الجروح المفتوحة والإصابات الحية والمناطق المصابة أو المتلتهبة).
- هذا المنتج غير مخصص للاستخدام الداخلي. في حالة ابتلاع القطب الكهربيّ دون قصد، استشر الطبيب فوراً.
- نقد تم تصميم هذا الجهاز للاستخدام مرة واحدة فقط. يمكن أن تؤدي إعادة استخدام المنتج مع مرضى مختلفين إلى حدوث عدوى انتشارية. لا تنفع أو تشطف أو تعقم هذا الجهاز، لأن هذه الإجراءات قد تترك بقايا ضارة أو تسبب خللاً في الجهاز. لا يتوافق تصميم المنتج والمواد التي تم تصنيعه منها مع إجراءات التنظيف والتعقيم التقليدية.
- يجب سحب الأقطاب برفق من الجراب الحافظ لمنع أي إصابات في الأصابع، حيث إن الغطاء البلاستيكي له حواف منصوبة بشفة.
- يجب إزالة الأقطاب الكهربية بعناية لمنع حدوث أضرار تلحق بالمرريض. في حالة صعوبة إزالة الأقطاب الكهربية، استخدم الماء لتلين المادة اللاصقة.
- لا تستخدم المنتج إذا كان الجل جافّ أو مشوه اللون.

الاحتياطات

- لا تستخدم الأقطاب الكهربية إذا كان الجراب الحافظ متفوحاً أو تلفّ قبل الاستخدام.
- لا تستخدم الأقطاب الكهربية ذات التوصيلات المسمارية الثابتة إلا بالاتزامن مع كבלات المريض المعتمدة، ومحولات وأجهزة مراقبة تخطيط القلب " ECG " المعتمدة. لا تسمح أبداً بالاتصال بمصدر كهربيّ خارجي.
- في حالة الاستخدام خلال فترة طويلة، تحقق من الالتصاق الآمن وغيب رد فعل جلدي. لا يمكن تغيير موضع الأقطاب الكهربية.
- أثناء العمليات الجراحية، يجب وضع الأقطاب الكهربية قدر الإمكان بالقرب من المنطقة الكهربية الجراحية لتقليل تداخل تيار RF غير المرغوب فيه والحروق إلى الحد الأدنى.

مدة الاستخدام

يمكن استخدام أقطاب تخطيط كهربية القلب "ECG" مع المرضى لمدة تصل إلى 24 ساعة.

التخزين

- بمجرد فتح الحقيبة، استخدم الأقطاب الكهربية على الفور.
- قم بتخزين الأقطاب الكهربية المتبقية بعيداً عن الرطوبة وفي درجة حرارة مناسبة حسب ما تشير إليه التعليمات.
- إذا تم احترام شروط التخزين هذه، يمكن استخدام الأقطاب الكهربية بأمان لمدة تصل إلى 7 أيام بعد فتح الحقيبة.

إشعار الضمان

تضمن شركة TELIC, S.A.U. أن المنتج يتوافق مع الالاحة (الأوروبية) 745/2017 بشأن المنتجات الصحية وقد تم تصميمه وفقاً لإجراءات نظام إدارة الجودة في شركة TELIC, S.A.U. الحاصلة على شهادة ISO 13485.
تتخلى شركة TELIC, S.A.U. عن أي مسؤولية فيما يتعلق بجميع التكاليف الطبية والأضرار المباشرة أو غير المباشرة بسبب خطأ التشغيل أو التشغيل غير الصحيح للمنتجات عند استخدامها دون احترام تعليمات الاستخدام.
نوصي بالإبلاغ في الوقت المناسب عن أي مشكلة في التشغيل أو عيب في المنتج إلى قسم ضمان الجودة في شركة TELIC, S.A.U. وفي حالة وقوع حادث خطير متعلق بالمنتج، يجب إبلاغه على الفور إلى شركة TELIC, S.A.U. (incidents@telic.es) وإلى السلطة المختصة في الدولة العضو التي وقع فيها الحادث أو أي منها.