

A1094
00003731



CONSUMABILE

FILTRU DE APĂ DE 0.2 μ M

Înainte de a efectua orice manipulare, vă rugăm să opriți aparatul și închideți supapele de admisie a apei, în scopul de a reduce presiunea din circuit.



Imbracati echipamentul individual de protecție adecvat:

- Pentru a evita orice contaminare a filtrului în timpul instalării sale, folosiți mănuși.
- Ochelari de protecție și îmbrăcăminte de protecție.



Filtrul de 0,2 μ M este furnizat nesteril. Înainte de a relua programul de tratament al endoscopului după înlocuirea filtrului, utilizați un ciclu de auto-dezinfectare.

Utilizarea filtru de 0.2 μ M garantează ca Soluscope Seria 1 este alimentat cu apă controlată bacteriologic, care este esențială pentru o clătirea endoscopului corectă.

Acest filtru de apă este parte integrantă din Soluscope Seria 1 și corespunde cu clasa IIb "Dispozitiv medical" marcajul CE.

Înlocuirea

Filtrul de apă 0,2 μ M are o durată de viață de 90 de zile. Dincolo de această dată, acesta trebuie să fie înlocuit. După fiecare înlocuire, înregistrează data de înlocuire a filtrului.

Demontarea

Asigurați-vă că dispozitivul nu execută în prezent un ciclu. Opriți mașina. Opriți echipamentul și închideți supapele de admisie a apei.

Pune echipamentul de protecție detaliat mai sus.

În scopul de a reduce presiunea din interiorul filtrului, slăbiți declanșatorul Luer-Lock și strângeți-l înapoi, atunci când tot aerul a ieșit.



Deconectați filtrul împingând butoanele conectorului în măsura în care acestea vor merge. Fii atent, filtrul conține apă.

Ajustarea filtrului de apă de 0.2 μ m

D0707A-EN



CERTIFICATE

EC Certificate No. 1434-MDD-420/2021

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC concerning medical devices

Polish Centre for Testing and Certification certifies
that the quality assurance system in the organization:

Soluscope SAS

100 rue du Fauge

ZI Les Paluds

Aubagne 13400 FRANCE

for the design, manufacture and final inspection of
medical devices, class IIb

**Washer-disinfectors for endoscopes or TEE probes and disinfectant
solutions**

The list of medical devices covered by this certificate is provided in the annex 1

complies with requirements
of Annex II (excluding Section 4) to Directive 93/42/EEC (as amended)
implemented into Polish law,
as evidenced by the audit conducted by the PCBC

Validity of the Certificate: **from 25.05.2021 to 26.05.2024**

The date of issue of the Certificate: **25.05.2021**

The date of the first issue of the Certificate: **26.04.2019**



Issued under the Contract No. MD-15/2020, MD-33/2021

Application No: 642/2020, 520/2021

Certificate bears the authorized person signature.

Warsaw, 25/05/2021

Module **H2/3/4/5**

FBM-26-E_9


Vice-President