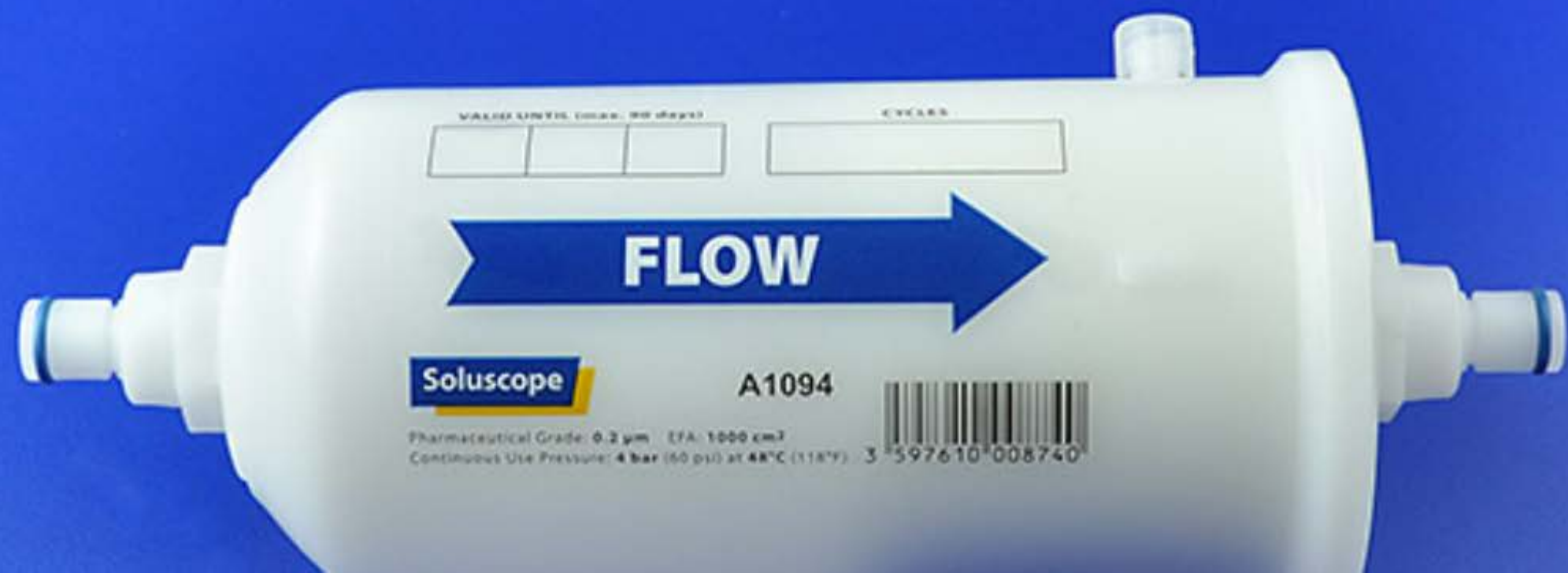


A1094
00003731



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-141/2020
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: **Class IIb**

**Washer-disinfectors for endoscopes or TEE probes,
disinfectants and cleaners, consumables and accessories**

The list of medical devices covered by this certificate is provided in the Annexes 1 and 2

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 **27.04.2020** to **06.09.2022**

The date of issue of the Certificate: **27.04.2020**

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



Issued under the Contract No. MD-15/2020
Application No: 850/2019
Certificate bears the qualified signature.
Warsaw, 27/04/2020
Module **H2/3/4/5**
FBM-26_E_8

Anna
Małgorzata
Wyroba

Mgr Anna Wyroba
Vice-President

Elektronicznie
podpisany przez Anna
Małgorzata Wyroba
Data: 2020.04.27
17:13:08 +02'00'