



Fresenius Medical Care

Bezpečnostně technická kontrola přístroje Module DPS

(podle zákona č. 123/2000 Sb. ve znění pozdějších předpisů)

Tuto kontrolu je třeba provést nejpozději po 12 měsících od poslední bezpečnostně technické kontroly autorizovaným servisem.

Upozornění: před bezpečnostně technickou kontrolou plně nabijte (16 hodin) akumulátor přístroje

typ: výrobní číslo: *17855662*

umístění přístroje:

OK

- | | | | |
|----|---|-------|--|
| 1. | Zobrazení ubíhajícího času mezi dvěma BTK (tESt1) | H/J/M | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 2. | Datum poslední údržby (tESt1) | J/M/A | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 3. | Celkový čas na displeji (tESt6) | H/J/M | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 4. | Kontrola LED (tESt2) | | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 5. | Kontrola tlačítek klávesnice (tESt3 (viz. Technický manuál, kapitola 3) | | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 6. | Kontrola čidla tlaku (tESt9) Překontroluj, zda zobrazená hodnota je mezi 0 a 100g (nezatížené čidlo). Stiskni a uvolni čidlo, zobrazená hodnota musí být mezi 0 a 100g Pokud ne, viz. kalibrační mód EtAL9. | | <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> |
| 7. | Kontrola ADC převodníku (tEStb) vstup 3 hodnota mezi <i>066</i> ` <i>0.71</i> ` LSB ` 08F zobrazená hodnota-amplituda výstupu (0,6 V + 0,05) pokud je mimo toleranci, viz kalibrační mód EtAL9 | | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 8. | Kontrola čidla polohy (tESt C) použij kalibr T300775-B nebo T300940E a T300775G horní poloha 114,5' <i>115</i>mm' 115,5 spodní poloha..... 19,5' <i>20</i>mm' 20,5 | | <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> |
| | pokud je mimo toleranci, viz kalibrační mód EtAL6 | | |
| 9. | Kontrola držáku stříkačky (tEStF) pro stříkačku používanou na zařízení, ověř zobrazený typ stříkačky použitím ověřovací pomůcky (VG3: T301453). Pozn.: VG3 znamená: (V) ověřovací pomůcka, (G3) skupina stříkaček č.:3 | | <input checked="" type="checkbox"/> |

OK

| | | |
|-----------------------------------|-------------------|-------------------------------------|
| držák stříkačky v horní poloze | zobrazeno: _____ | <input checked="" type="checkbox"/> |
| nástroj č.1: Max | zobrazeno: 50 ccm | <input checked="" type="checkbox"/> |
| nástroj č.1: Mini | zobrazeno: 50 ccm | <input checked="" type="checkbox"/> |
| nástroj č.2: Max | zobrazeno: 20 ccm | <input checked="" type="checkbox"/> |
| nástroj č.2: Mini | zobrazeno: 20 ccm | <input checked="" type="checkbox"/> |
| nástroj č.3: Max | zobrazeno: 10 ccm | <input checked="" type="checkbox"/> |
| nástroj č.3: Mini | zobrazeno: 10 ccm | <input checked="" type="checkbox"/> |
| nástroj č.4: Max | zobrazeno: 5 ccm | <input checked="" type="checkbox"/> |
| nástroj č.4: Mini | zobrazeno: 5 ccm | <input checked="" type="checkbox"/> |
| držák stříkačky ve spodní poloze: | zobrazeno: _____ | <input checked="" type="checkbox"/> |

Zobrazená velikost stříkačky má odpovídat použité pomůcce, pokud ne viz „EtAL d“

Kalibraci velikosti stříkačky provádět pomůckami číslo 5, 6 a 7. (CG3: T301452)

Pozn.: CG3 znamená: (C) kalibrační pomůcka, (G3) skupina stříkaček č.:3

Pokud je přístroj v kalibračním módu (EtALd), postupuj takto:

Stiskni tlačítko confirm, zobrazí se 5 cc, vlož pomůcku č.:7, průměr Mini.

Stiskni tlačítko confirm, zobrazí se 10 ccL/5 ccH, vlož pomůcku č.:7, průměr Max

Stiskni tlačítko confirm, zobrazí se 20 ccL/10 ccH, vlož pomůcku č.:6, průměr Mini

Stiskni tlačítko confirm, zobrazí se 20 ccH, vlož pomůcku č.:6, průměr Max

Stiskni tlačítko confirm, zobrazí se 50 ccL, vlož pomůcku č.:5, průměr Mini

Stiskni tlačítko confirm, zobrazí se 50 ccH, vlož pomůcku č.:5, průměr Max

Stiskni tlačítko confirm, pumpa se nastaví do kalibračního módu (EtAL d).

Po kalibraci proveďte ověření (tESTF) velikostí stříkaček.

- | | | |
|-----|--|---|
| 10. | Kontrola seznamu stříkaček v paměti a na panelu přístroje (tESTH) | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 11. | Funkční kontrola kontrola vnějších krytů a stavu síťové šňůry | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 12. | Kontrola antisifonu kontrola funkce antisifonu (volnost pohybu, bez nepřípustné vůle) kontrola alarmu pro horní a spodní polohu kontrola NO alarm při přítomnosti pomůcek T301454 nebo T301455 | <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> |
| 13. | Kontrola zpětného tlaku (s novou stříkačkou BD Plastipack 50 ccm) při 120 ml/h. Volba alarmu střední hladiny okluze nebo proměnný mód 0,55<... 0,73 ...bar` 0,75 nebo 500+/-75 mm Hgmm Hg | <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> |
| | pozn.: spusťte test při zpětném tlaku=0, aby zařízení mohlo inicializovat tlakový senzor při startu infuze | |
| 14. | Kontrola prealarmu a konce infuze Rychlost podávání 50 ml/h – BD 50 ccm Optický a akustický alarm 5 min. +10 s před alarmem konec infuze | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 15. | Kontrola alarmu na konci infuze (BD Plastipack 50 ccm) přečíst hodnotu polohy pístu (tESTC) 18,5` 18,7 ...mm` 19,5 pokud je mimo toleranci, viz kalibrační mód EtAL6 | <input checked="" type="checkbox"/> |
| 16. | Kontrola linearity (BD Plastipack 50 ccm) – rychlost 50 ml/hod kontrola polohy pístu 50ml<X<60ml X1mm | <input checked="" type="checkbox"/> |

OK

rozdíl X1-X2leží mezi

74,96' ..76,16.....' 76,47



17. Kontrola zámku



- připojit Module na Base
- připojit Base k napájení
- stisknout ON na Module
- kontrola, zda je č. Module zobrazeno na Base a na Module
- kontrola, zda zobrazené číslo souhlasí s polohou Module na Base
- pomalou odpojit Module
- kontrola, že se rozsvítí kontrolka „C“

Pokud se objeví nějaká anomálie, postupujte podle „adjusting ILS“ v TM

18. Kontrola akumulátoru

- nabijte dostatečně akumulátor
- test při rychlosti podávání 40 ml/h



Pokud je autonomie menší než 3 hod., vyměň akumulátor.

Pozn: akumulátor může ztratit 25 až 50 % své kapacity deklarované výrobcem kvůli svým chemickým článkům z důvodu stáří nebo nepřítomnosti nabíjecích a vybíjecích cyklů.

19. Test elektrické bezpečnosti

- neutrální vodič a kovový plášť
- fáze a kovový plášť



Poznámky:

Zdravotnický prostředek je není

funkční a bezpečný pro použití k výrobcem určenému účelu při poskytování zdravotní péče.

Doporučené datum příští bezpečnostně technické kontroly: 3.5.2007

Zhotovitel prohlašuje, že splňuje požadavky národní legislativy potřebné k uvedeným činnostem.

datum: 3.5.2006

podpis:

SENUS MEDICAL CARE

Česká republika spol. s r.o.

Lužná 591, 160 05 Praha 6

Tel.: 235 358 212

DIC: CZ45790884

TECHNICKÝ SÉRVIS

-7-