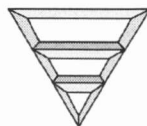


6p. 1 PCMO



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: DPS

umístění přístroje: FN OLOMOUC-IPOMO

výrobní číslo: 77P55606

OK

- | | | | |
|----|---|-------|--|
| 1. | Zobrazení ubíhajícího času mezi dvěma BTK (tEst1) | H/J/M | ☒ |
| 2. | Datum poslední údržby (tEst1) | J/M/A | ☒ |
| 3. | Celkový čas na displeji (tEst6) | H/J/M | ☒ |
| 4. | Kontrola LED (tEst2) | | ☒ |
| 5. | Kontrola tlačítek klávesnice (tEst3
(viz. Technický manuál, kapitola 3) | | ☒ |
| 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. | | ☒
☒ |
| 7. | Kontrola ADC převodníku (tEstb)
vstup 3
hodnota mezi 066 ≤ 07D LSB ≤ 08F
zobrazená hodnota-amplituda výstupu (0,6 V + 0,05)
pokud je mimo toleranci, viz kalibrační mód EtAL9 | | ☒ |
| 8. | Kontrola čidla polohy (tEst C)

použij kalibr T300775-B nebo T300940E a T300775G
horní poloha 114,5 ≤ 115 mm ≤ 115,5
spodní poloha 19,5 ≤ 20 mm ≤ 20,5

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 | | ☒ |

OK

držák stříkačky v horní poloze

nástroj č.1: Max

zobrazeno: 50 ccm

nástroj č.1: Mini

zobrazeno: 50 ccm

nástroj č.2: Max

zobrazeno: 20 ccm

nástroj č.2: Mini

zobrazeno: 20 ccm

nástroj č.3: Max

zobrazeno: 10 ccm

nástroj č.3: Mini

zobrazeno: 10 ccm

nástroj č.4: Max

zobrazeno: 5 ccm

nástroj č.4: Mini

zobrazeno: 5 ccm

✓
✓
✓
✓
✓
✓
✓
✓

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)

☒

11. Funkční kontrola

kontrola vnějších krytů a stavu síťové šňůry

☒

12. Kontrola antisifonu

kontrola funkce antisifonu (volnost pohybu, bez nepřipustné vůle)

kontrola alarmu pro horní a spodní polohu

kontrola NO alarm při přítomnosti pomůcek T301454 nebo T301455

✓
✓
✓

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<.....^{0,7}.....bar≤0,75

nebo 500+/-75 mm Hg

.....mm Hg

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

☒

15. Kontrola alarmu na konci infuze (BD Plastipack 50 ccm)

přečíst hodnotu polohy pístu (tEstC)

18,5≤¹⁹.....mm≤ 19,5

pokud je mimo toleranci, viz kalibrační mód EtAL6

☒

16. Kontrola linearit (BD Plastipack 50 ccm) – rychlost 50 ml/hod

kontrola polohy pístu 50ml<X<60ml

X1⁵⁸.....mm

☒

OK

rozdíl X1-X2leží mezi

74,96 ≤⁷⁶..... ≤ 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

pomalů 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 nepřítomností 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: 10.9.08

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

datum: 10.9.07

podpis:

FRESENIUS MEDICAL CARE

Česká republika spol. s r.o.
Lužná 591, 160 05 Praha 6

Tel.: 235 358 212

DIČ: CZ45790884

TECHNICKÝ SERVIS -9-