



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

výrobní číslo: 18848888
D304518-000

umístění přístroje: FN OLOMOUC - URGENT

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 ≤ 07E 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 ≤ 71E 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	zobrazeno: _____
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
držák stříkačky ve spodní poloze:	zobrazeno: _____

✓
✓
✓
✓
✓
✓
✓
✓
✓
✓

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 proved'te ověření (tESTf) velikostí stříkaček.

- | | | |
|-----|---|---|
| 10. | Kontrola seznamu stříkaček v paměti a na panelu přístroje (tESTH) | <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> |
| 11. | Funkční kontrola
kontrola vnějších krytů a stavu síťové šňůry | <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> |
| 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 | <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> |
| 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 Hgmm Hg
pozn.: spusťte test při zpětném tlaku=0, aby zařízení mohlo inicializovat
tlakový senzor při startu infuze | <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> |
| 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 | <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> |
| 15. | Kontrola alarmu na konci infuze (BD Plastipack 50 ccm)
přečíst hodnotu polohy pístu (tESTC) 18,5≤..... ¹⁹mm≤ 19,5
pokud je mimo toleranci, viz kalibrační mód EtAL6 | <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> |
| 16. | Kontrola linearity (BD Plastipack 50 ccm) – rychlost 50 ml/hod
kontrola polohy pístu 50ml<X<60ml X1 ⁵⁰mm | <div style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 20px; display: flex; align-items: center; justify-content: center;">✓</div> |

OK

rozdíl X1-X2leží mezi

$74,96 \leq \dots \overset{76}{\dots} \leq 76,47$



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: 15.5.07

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

datum: 15.5.07

podpis:

PROSERVIS MEDICAL CARE
Czech Republic spol. s r.o.
Luzná 101, 100 00 Praha 6
Tel.: 235 355 212
DIČ: CZ45790684
TECHNICKÝ SERVIS