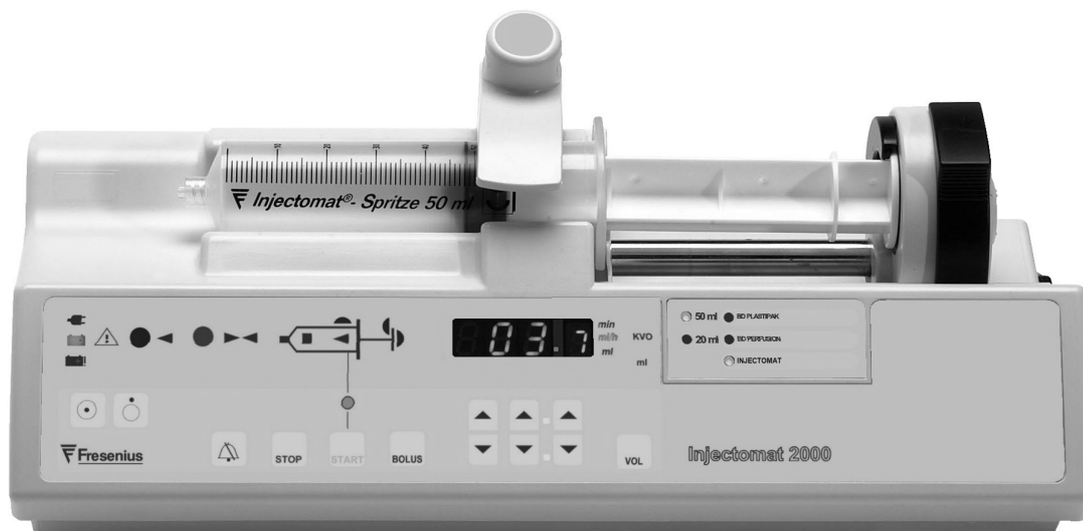


Gebrauchsanweisung - Spritzenpumpe

Injectomat 2000



CE 0459

Vorwort

Der **Injectomat 2000** wurde mit größter Sorgfalt entwickelt und gebaut. Er beinhaltet ein Konzept mit einfach zuzuordnenden Alarmen und Sicherheitsmerkmalen.

Die Konfigurationsflexibilität des **Injectomat 2000** bietet dem medizinischen Personal die Möglichkeit, die Funktionen der Pumpe auf den Bedarf der jeweiligen Abteilung einzustellen. Dies erlaubt einen schnellen Zugriff auf die aktiven Funktionen und erhöht nicht zuletzt die Patientensicherheit.

Der Anwender muß die Bedienelemente der Spritzenpumpe kennen und diese komplett bedienen können.

Lesen Sie bitte die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch, bevor Sie das System in Betrieb nehmen.

Inhaltsverzeichnis

Inbetriebnahme.....	2
Eingebaute Sicherheitseinrichtungen.....	3
Eigenschaften.....	5
Technische Daten.....	7
Konfiguration.....	8
Vorsichtsmaßnahmen vor Gebrauch.....	9
Hinweise und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit.....	10
Wartungsempfehlungen.....	13
Computer Verbindung.....	15
Anschluß "Schwesternrufanlage".....	15
Spannungsversorgung 12-15 V.....	15
Betrieb mit der internen Batterie.....	15
Zubehör.....	16
Garantiebedingungen.....	17
Nützliche Adressen.....	20

Inbetriebnahme

Aufbau

Die Spritzenpumpe kann mit Netzanschluß , Batterie  oder mit einer externen Spannungsquelle versorgt werden.

Besondere Aufmerksamkeit sollten Sie der Befestigung des Gerätes widmen, bevor Sie das Gerät in Betrieb nehmen.

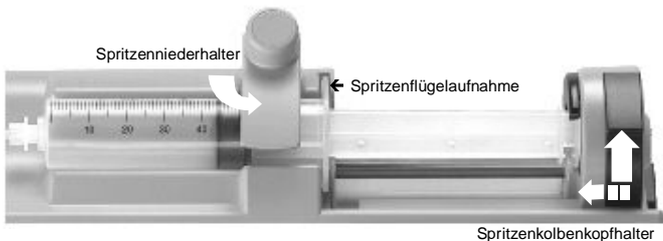
1. Schließen Sie das Netzanschlußkabel an die Spritzenpumpe an. Die Netzanschlußleuchte leuchtet auf .

Anmerkung: Betreiben Sie das Gerät so oft wie möglich am Netz, um ein Aufladen der internen Batterie zu gewährleisten.

Einsetzen der Spritze

1. Verbinden Sie die Übergangsleitung mit der Spritze nach den allg. Regeln der Infusionstechnik.
2. Legen Sie die Spritze in die Spritzenmulde, die Spritzenflügel müssen in der Spritzenflügelaufnahme liegen.
3. Drehen Sie den Spritzenniederhalter in die geschlossene Position und schieben Sie den Spritzenvorschub über den Spritzenkolbenkopf (siehe Abbildung).

Spritze einlegen:



4. Drücken Sie die EIN-Taste  um den **Injectomaten 2000** einzuschalten.

Anmerkung: wenn  angezeigt wird, ist ein Servicezeitraum erreicht. Drücken Sie  um fortzufahren.

Starten der Infusion

1. Spritzenauswahl:



Medikamentennamenwahl:
(je nach Geräte-Konfiguration
P R R [)



2. Entlüften der Infusionsleitung:



3. Verbinden Sie die Infusionsleitung mit dem Patienten.

4. Einstellen der Förderrate (ml/h):



5. Starten der Infusion:



Anmerkung: die Förderrate muß innerhalb von 15 Sekunden bestätigt werden. Das gleiche gilt für die Spritzenauswahl.

Infundiertes Volumen

Abfrage des infundierten Volumens:



Löschen des infundierten Volumens:



Volumenbegrenzung

Einstellen der Volumenbegrenzung (ml):



Abfrage der Volumenbegrenzung:



Löschen der eingestellten Volumenbegrenzung:



Bolus Funktion

Verabreichen eines Bolus (ml):



Einstellen der Bolusrate (ml/h):



Stop und Pause

Stop:

(Alarm nach einer Minute)



Start der Infusion:



Pausenzeiteinstellung, von 1 min bis 9 h 59 min:



Beenden der Pause und Start der Infusion:



Einstellung der Druckabschaltung

3 Verschlussdruckstufen sind wählbar. Die Einstellung erfolgt an einer Stellschraube am Spritzenschieber.



Auschalten

Zum Ausschalten des **Injectomaten 2000.:**



Eingebaute Sicherheitseinrichtungen

Der *Injectomat* hat ein kontinuierliches Überwachungssystem, welches sich mit dem Einschalten der Pumpe aktiviert.

Jeder interne Fehler oder jede Fehlfunktion vor einem Infusionsstart wird sofort entdeckt.

Qualifiziertes Personal in Ihrem Hause oder unserer Service-Abteilung sollten immer bei jeder abnormen Funktion verständigt werden, wenn keine bestimmte Ursache gefunden werden kann.

Im Fall einer Förderratenabweichung wird ein Alarm innerhalb einer Grenze von 5%-Ratenabweichung aktiviert.

Zusätzlich aktiviert ein sekundäres Kontrollsystem einen Alarm bei 1 ml Überförderung oder 20% Raten-abweichung, wenn der erste Zustand nicht erkannt werden sollte.

Die Batterie betreibt das Gerät automatisch weiter, wenn die Stromversorgung ausfällt oder das Gerät vom Netz getrennt wird.

Injectomat 2000 - Voralarme und Alarmer mit akustischem und optischem Signal.

Kontrolle	Infusions Stop	Akust. Alarm 	Aktivierung bei	Injectomat Anzeige
Batterie	Voralarm	Nein	Schwacher Batterie	 Batterie + gelbes Voralarm Licht
	Alarm	Ja	Batterie entladen	 Batterie + rotes Alarm Licht Anmerkung: speichern der Daten noch für 10 Minuten, Netz anschließen
Netz	Netzausfall	Nein	Netzausfall bei laufender Infusion	 Anzeige. Alarmtionquittierung durch Drücken von 
Infusion	Voralarm Infusionsende	Nein	5 Minuten vor Infusionsende oder bei 10 % Restvolumen je nach Förderrate und Spritze	 Voralarm + Spritzenende Anzeige. Anmerkung: Start Taste blinkt, wenn Spritzenentleerungsmodus aktiv
	Alarm Infusionsende	Ja	Spritze leer (theoretisch)	 Voralarm + Spritzenende Anzeige Anmerkung: Start Taste blinkt, wenn Spritzenentleerungsmodus aktiv
	Spritze leer	Ja	Spritze ganz leer	 Alarm + Spritzenende-anzeige
Volumenbegrenzung	Voralarm	Nein	5 Minutes vor Infusionsende oder bei 10 % Restvolumen je nach Förderrate und Spritze	 Gelbe Voralarmanzeige + ml leuchtet
	Alarm	mit KVO	Volumenlimit erreicht	 Rote Alarmanzeige + KVO leuchtet
Druck	Verschußalarm	JA	Eingestelltes Limit erreicht	 Rote Alarmanzeige +  Verschuß Leuchte
Spritzeninstallation	Spritzenkörper- und Spritzenflügelposition	Ja	Spritze falsch eingelegt	 Alarm + Spritzenniederhalter Symbolleuchte
	Spritzenkolben Position Anti-Syphon System	Ja	Spritze falsch eingelegt	 Alarm + Spritzenkopf-Position Leuchte
	Haltemechanismus freiliegend	Ja	Antriebssystem nicht bereit	 Alarm + Antriebssicherung offen im Spritzendisplay

Kontrolle	Infusions Stop	Akust. Alarm 	Aktivierung bei	<i>Injectomat</i> Anzeige	
Andere Alarme	Nicht bestätigte Förderate oder Rate = 0 ml/h	---	Nein	nach 15 Sekunden bei Nichtbestätigung	● Blinkende Starttaste + blinkendes Förderratenanzeigenfeld
	Keine Spritze ausgewählt	Ja	Ja	nach 1 Minute ohne Spritzenauswahl	● Blinkende Starttaste + blinkende Anzeige des Spritzenlumen und Typs
	Falsche Taste	Nein	Nein	Druck auf falsche Taste	Signalton während dem Drücken
	Pausenende programmiert	Ja	Nein	mit Pausenende	Wechselanzeige Pause + 5 t o P
Fehlfunktion	Ja	Nein	Selbsttest nicht durchführbar	●  Technische Fehlfunktion + Alarmleuchten	
Error: E r 0 1	Ja	Ja	Motorlaufkontrolle nicht o.k.	 ● Fehleranzeige + technische Fehlfunktion + Alarm-leuchte (drücken Sie STOP um das Gerät in Normalbetrieb zu bringen)	
Error: E r 10; 14; 20; 24; 30; 34; 40; 44; 50, 70	Ja	Nein	Elektronik Kontrolle nicht o.k.	E r 10  ● Fehleranzeige + technische Fehlfunktion + Alarmleuchte	
Error: E r 80	Ja	Nein	Tastatur nicht o.k.	E r 80  ● Fehleranzeige + technische Fehlfunktion + Alarmleuchte	
Error: E r 90	Ja	Nein	Spritzendedektierung	E r 90  ● Erroranzeige + technische Fehlfunktion + rote Alarmleuchte	
Error: E r 32; 52; 72; 82	JA	Ja	1 ml Anweichung vom zu fördernden Volumen	E r 32  ● Fehleranzeige + technische Fehlfunktion + Alarmleuchte	
Kommunikationsfehler	Ja	Ja	Probleme mit der Kommunikation	 Anzeige + technische Fehlfunktion + Alarm Anzeige (Drücken Sie STOP um zum Normalbetrieb über-zugehen)	
Wartungsintervall	Nein	---	Wartungsdatum erreicht (P R r b)	Anzeige  . Drücken Sie die START-Taste um zu bestätigen Achtung : Wartung sobald als möglich durchführen	

Anmerkung: notieren Sie die Fehlermeldung (E r - -) im Fall von Störungsalarm und schalten Sie das Gerät aus, in dem Sie die AUS-Taste drücken, (5 – 10 Sekunden können notwendig sein). Wenn der Alarm bei erneuter Inbetriebnahme wieder erscheint, dann setzen Sie sich bitte mit den Technikern in Ihrem Hause oder mit MC Medizintechnik in Verbindung.

Die Alarmtonlautstärke kann mit dem Regler an der Unterseite des Gerätes eingestellt werden .

Eigenschaften

Förderraten

Die in den Tabellen angegebenen Werte sind von der Gerätekonfiguration abhängig.

	Spritzen	
	50/60 ml	20 ml
Förderrate (ml/h)	von 0.1 bis 400.0	von 0.1 bis 120.0
Bolusrate (ml/h)	von 50.0 bis 500.0	von 50.0 bis 275.0
Entlüftungsrate (ml/h)	500.0	275.0

In 0,1 ml/h Schritten.

Volumenbegrenzung

Volumenbegrenzung (ml) von 1 bis 99.9 ml, in 0.1 ml Stufen
von 100 bis 999 ml, in 1 ml Stufen

KVO (keep vein open) Flußrate : 1.0 ml/Std, bei kleinerer angewählter Förderrate entspricht die KVO Rate der Förderrate.

Über die RS 232 Schnittstelle anwählbare Förderraten

	Spritzen	
	50/60 ml	20 ml
Förderrate (ml/h)	0.1 bis 400.0	0.1 bis 120.0
Bolusförderrate(ml/h)	50.0 bis 500.0	50.0 bis 275.0

In 0.1 ml/h-Schritten.

Genauigkeit

Förderratengenauigkeit ± 3% mit den vorprogrammierten Spritzen
Gerätegenauigkeit ± 1%
Spritzengenauigkeit ± 2%

Pausenzeit

Von 1 Minute bis 9 Stunden 59 Minuten, in 1 Minuten Stufen.

Sprizentypenliste

Der **Injectomat 2000** erkennt die Größe der eingesetzten Spritze. Im flexiblen Modus ist die zuletzt benutzte Spritze gespeichert und wird bei erneutem Einschalten angeboten.

Größe und Typen	50/60 ml	20 ml
INJECTOMAT®	■	■
PERFUSOR®	■	■
OMNIFIX®	■	■

Die Spritzenliste, die hier aufgeführt ist, entspricht der momentan wählbaren Konfiguration.

Diese Liste kann den Marktanforderungen angepaßt werden. Setzen Sie sich bitte für weitere Auskünfte mit ' **MC Medizintechnik** in Verbindung.

Benutzen Sie nur die vorprogrammierten Sprizentypen. **Fresenius VIAL** haftet nicht für Förderratenabweichungen, die durch Herstelleränderungen an Spritzen entstehen.

Anzeige des Medikamentennamens im Display

Aktivierung über die Basiskonfiguration (P R r C).

Hiermit ist es möglich, abwechselnd mit der Förderrate einen Medikamentennamen anzuzeigen.

15 Medikamentennamen sind vorprogrammiert (P R r C).

Druckabschaltung

Der **Injectomat 2000** bietet 3 einstellbare Verschlussdruckstufen an.

		Spritzen	
		50/60 ml	20 ml
Verschlussdruck (mmHg)	unteres ●	300	600
	mittl. ●●	525	1000
	ober. ●●●	900	1700

Diese Werte gelten für den INJECTOMAT 50 ml spritze.

Anmerkung : 1 bar = 750 mmHg = 1000 hPa.

Alarmverzögerung bei Verschluss

Diese Werte sind abhängig von den benutzten Spritzen des **Injectomaten 2000** und können nur als Beispiel gelten.

	Rate	Durchschnittswerte		
		unteres ●	mittl. ●●	oberes ●●●
Spritze	1 ml/h	35'	50'	100'
50/60 ml	5 ml/h	5'	8'	18'
	120 ml/h	20"	30"	50"

Benutzte Spritze : INJECTOMAT 50 ml spritze.

Bolusvolumen bei Verschlussabbau

	Durchschnittswerte		
	unteres ●	mittl. ●●	oberes ●●●
50/60 ml Spritzen	≤ 0.2 ml	≤ 0.4 ml	≤ 0.8 ml
20 ml Spritzen	≤ 0.2 ml	≤ 0.4 ml	≤ 0.8 ml

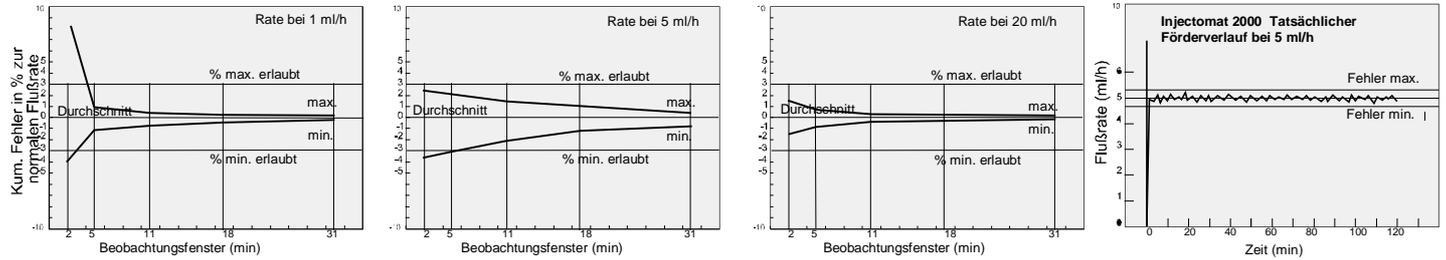
Anmerkung: wenn die Alarmanzeige + Verschlussanzeige + das Display - - - - leuchtet, wird angezeigt, das der **Injectomat** den Bolus abbaut bzw. abgebaut hat.

Trompetenkurven

Trompetenkurven demonstrieren die minimale und maximale Abweichung von der Förderratengenauigkeit bei der Kombination Spritze/Spritzenpumpe.

Die IEC 601.2.24 Norm beschreibt die Durchführung eines Meßprotokolls. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte dieser Veröffentlichung.

Die nachfolgenden Angaben beziehen sich auf die verwendeten Spritzen und können nur als Beispiel für die Pumpengenauigkeit dienen. Für weitere Fragen wenden Sie sich bitte an unsere Service Abteilung.



Benutzte Spritzen INJECTOMAT 50 ml spritze.

Technische Daten

Spannungsversorgung

Netzspannung	230 V ~ - 50-60 Hz
Maximale Stromaufnahme	100mA
Max. Leistungsaufnahme	23 VA
Interne Sicherung	T 100 mA 250V IEC 127

Externer Spannungsanschluß

Externer Anschluß	12 bis 15 Volt – Gleichspannung 
	Leistung > 15 Watt

Batterie

Eigenschaften	6 V 1.1 bis 1.3 Ah wiederaufladbarer Blei-Gel Akku
Akkulaufzeit	min. 7 Stunden bei 5 ml/h min. 2 Stunden bei 120 ml/h
Akkus laden	Teilladung (70% Kapazität): 8 Stunden Total (100% Kapazität): 16 Stunden

Computerschnittstellen

RS 232 seriell (9 pins) - Standard Computer Schnittstelle.

Anschluß "Schwesternrufanlage"

(DIN 5 pins) WICHTIG: Maximale Schaltleistung des Schwesternruf ausschusses ist 24 Volt DC / 1 Ampere. Diese Werte dürfen nicht überschritten werden.

Prüfvorschriften

Erfüllt die EG-Richtlinie 93/42 „Medizinische Geräte“:
CE-Zeichen: **CE 0459**

Sicherheit von elektrischen medizinischen Geräten:
Entspricht EN/IEC 60601-1 und EN/IEC 60601-2-24

IP34	Spritzwasserschutz
	Fehlerstromschutz: Typ CF
	Schutzklasse: Klasse II

Elektromagnetische Verträglichkeit:

Entspricht EN/IEC 60601-1-2 (zweite Auflage) und EN/IEC 60601-2-24. Detaillierte Informationen finden Sie im Kapitel "Hinweise und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit".

Einhaltung der Normen/Auflagen:

- RF-Abstrahlung: CISPR 11/EN 55011, Group 1 Class B
- Harm. Norm: EN/IEC 61000-3-2, Class A
- Spannungsschwankungen: EN/IEC 61000-3-3

Einhaltung der Sicherheitsvorschriften:

- EMV Entladung (ESD): EN/IEC 61000-4-2
- EMV elekt. Störgrößen: EN/IEC 61000-4-4
- EMV Stoßspannungen: EN/IEC 61000-4-5
- EMV Spannungseinbrüche: EN/IEC 61000-4-11

- EMV Magnetfelder: EN/IEC 61000-4-8
- EMV Hochfrequenzfelder: EN/IEC 61000-4-6
- EMV hochf. EMV Felder: EN/IEC 61000-4-3

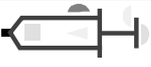
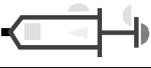
Verwendete Materialien

Gehäuse/Antrieb/ Spritzen-niederhalter	Polycarbonat Stoßfest
Bedienerfolie	Polyester

Abmessungen - Gewicht

Höhe / Breite / Tiefe	120 x 330 x 155 mm
Gewicht	ca. 2.2 Kg

Anzeigen

Netzspannung		konstant gelb
Batteriebetrieb		konstant grün
Bestätigungstaste		leuchtend grün
Laufende Infusion		grünes Lauflicht
Voralarm		blinkend orange
Alarm		blinkend rot
KVO	KVO	blinkend rot
Programmiertes Volumenlimit oder infundiertes Volumen	ml	konstant oder blinkend grün
Förderrate	ml/h	konstant oder blinkend grün
Pausenzeit aktiv	min	konstant oder blinkend grün
Display		3 grüne Segmente (100,10,1) - 1 orangenes Segment (0,1)
Spritzenliste (Beispiel)		Größe (ml): konstant oder blinkend grün Name u. Typ: konstant oder blinkend grün
Verschluß		blinkend rot
Spritzenniederhalter / Spritzenflügel Detektion		blinkend rot
Spritzenkolbenposition		blinkend rot
Anti- Siphon System		blinkend rot
Entriegelung des Mechanismus		blinkend rot
Infusionsende		blinkend orange
Batterie Alarm		blinkend rot
Technische Fehlfunktion		konstant rot

Konfiguration

Die zahlreichen Konfigurationsmöglichkeiten ermöglichen es, das Gerät an die speziellen Abteilungswünsche anzupassen. Fresenius VIAL empfiehlt, daß bei der Gerätekonfiguration unser Außendienst oder ein Medizintechniker anwesend sind.

Um Zugriff auf dem Konfigurationsmodus zu erreichen, drücken Sie , dann gleichzeitig  + : *PRR* erscheint im Display. Drücken Sie  innerhalb von 2 Sekunden, um das Konfigurationsmenü zu starten.

Anmerkung: durch Drücken der Stop Taste  können Sie die Modifikation löschen - drücken Sie die Aus-Taste  um das Konfigurationsmenü zu verlassen.

Druck	Konfigurationsmodus	Best.	Ausw.	Konfiguration ab Infusionsstart	Anzeige	Auswahl mit	Best.
 	<i>PRR 1</i> : Förderraten Speicher		 	<ul style="list-style-type: none"> letzte Einstellung in ml/h ohne Speicher 00.0 ml/h 	<i>nen.</i> <i>no n.E</i>		
	<i>PRR 2</i> : Spritzenbestätigungs- möglichkeiten		 	<ul style="list-style-type: none"> Automatische Bestätigung Manuelle Bestätigung 	<i>SEL.3</i> <i>SEL.4</i>		
	<i>PRR 3</i> : Förderratenbegrenzung		 	<ul style="list-style-type: none"> für 50 ml Spritzen für 20 ml Spritzen 	<i>50 c.c</i>  <i>20 c.c</i> 	max. Förderrate  	
	<i>PRR 4</i> : Spritzenauswahl Anm: bei Freigabe von mehr als einer Spritze, muß <i>PRR 2</i> auf manuelle Bestätigung <i>SEL. 3</i> umgestellt werden			1 ^{te} Spritzen mit 50 ml <ul style="list-style-type: none"> Spritze anwählbar Spritzentyp gesperrt Auswahl über alle Spritzen möglich	<i>SEL.</i> <i>nos.E</i>	 	
	<i>PRR 5</i> : zwangsgeführtes Entlüften (nach Spritzenbestätigung)		 	<ul style="list-style-type: none"> zwangsgeführte Entlüftung keine zwangsgef. Entlüftung 	<i>Pur.G</i> <i>no P.u</i>		
	<i>PRR 7</i> : KVO Betrieb		 	<ul style="list-style-type: none"> KVO Betrieb kein KVO Betrieb 	<i>KVO.</i> <i>no t.u</i>		
	<i>PRR 8</i> : Modus Spritzenentleerung		 	<ul style="list-style-type: none"> Spritzenentleerung ein Spritzenentleerung aus 	<i>SU l.d</i> <i>nos.u</i>		
	<i>PRR b</i> : Servicezeitintervall			<ul style="list-style-type: none"> von 1 bis 9999 Stunden bei kontinuierlicher Anwendung 	<i>123.0</i> z.B.:1230 h	von 1 bis 9999  	
	<i>PRR c</i> : Medikamentenname		 	<ul style="list-style-type: none"> Medikamentennamen Auswahl keine Medikamentennamen 	<i>dr u.G</i> <i>no d.r</i>		
	<i>PRR d</i> : Spritzenflügel Detektion		 	<ul style="list-style-type: none"> Spritzenflügel Detektion keine Detektion 	<i>RI L.E</i> <i>no R.l</i>		
	<i>PRR f</i> : Bolusratenspeicher		 	<ul style="list-style-type: none"> letzte Auswahl in ml/h kein Speicher in ml/h 	<i>nen.</i> <i>no n.E</i> 	von 50 bis max.  	
	<i>PRR g</i> : Eingabe von Medikamentennamen			1 ^{ter} Name des Medik. (15 Namen programmierbar) Anmerkung: Bestätigen Sie den 15 ^{ten} Namen um das <i>PRR g</i> Menü zu verlassen.	<i>R d r . E</i> z.b.: ADRENALIN, oder freier Name <i>- - - . -</i>	  zum nächsten Namen, oder   zum Wechsel des Namens (<i>R . . ?</i>)	
	<i>PRR j</i> : Netzausfall		 	<ul style="list-style-type: none"> Detektion keine Detektion 	<i>SE C.t</i> <i>no S.E</i>		
	<i>PRR ß</i> : Datum und Zeit Eingabe			Datum (<i>d / m / j</i>) und Zeit (<i>h / n</i>) Auswahl	<i>d</i> : Tag <i>m</i> : Monat <i>j</i> : Jahr <i>h</i> : Stunde <i>n</i> : Minute	 	

Vorsichtsmaßnahmen vor Gebrauch

Im Einvernehmen mit dem IEC 601.1-1 Standard weist das Symbol  auf der am Gerät angebrachten Kurzbedienungsanleitung darauf hin, daß die Bedienungsanleitung komplett gelesen werden sollte.

Fresenius VIAL haftet nicht für direkte oder indirekte Schäden am Gerät oder an Personen, wenn das Gerät mißbräuchlich Verwendung findet oder die Anleitungen in dieser Beschreibung nicht befolgt werden.

Spezielle Aufmerksamkeit sollte der Fixierung des **Injectomaten** gelten. Benutzen Sie das Gerät in horizontaler Lage, auf einem Tisch oder befestigen Sie es mit Originalzubehör.

Bevor Sie das Gerät benutzen, empfehlen wir den Akku voll aufzuladen, damit er Stromausfälle überbrücken kann. Im Falle einer längeren Lagerung sollte der Akku ausgebaut werden.

Wegen Explosionsgefahr darf das Gerät nicht in Gegenwart von entflammenden Narkosemitteln verwendet werden. Das Gerät sollte immer außerhalb von jedem Gefahrenbereich betrieben werden.

Die empfohlene, normale Gebrauchstemperatur liegt zwischen +10°C und +40°C.

Der **Injectomat** sollte nur über das Originalkabel mit dem Netz verbunden werden. Überprüfen Sie, daß die Eingangsspannung dem Wert entspricht, der auf dem Typenschild steht, welches unter dem Gerät befestigt ist.

Sicherungen sollten von gleichwertigen Teilen ersetzt werden. Sehen Sie für die genaue Spezifikation in der Teilleiste des technischen Handbuchs nach.

Überschreiten Sie nicht die zugelassene Netzanschlußspannung, unabhängig davon, ob die Spannungsversorgung durch externe Stromnetze oder über ein krankhauseigenes Stromnetz eingespist wird.

Schützen Sie die Umwelt, geben Sie die Gerätebatterien bei einem Austausch im Rahmen des Service oder aber Verschrottung des Gerätes an eine Recycling-Organisation. Verfahren Sie ebenso mit der Hardware des Gerätes. Trennen sie entsprechend Geräteelemente (Kunststoffteile, Elektronikschrott...).

Vermeiden Sie Gerätekurzschlüsse und setzen Sie das Gerät keinen übermäßigen Temperaturen aus.

Dieses Gerät kann durch externe Gewalt, mechanische Erschütterungen, leicht entzündbare Flüssigkeiten etc. in seiner Funktion beeinträchtigt werden.

Wenn Sie das Gerät unter außergewöhnlichen Bedingungen verwenden wollen, setzen Sie sich bitte mit MC Medizintechnik GmbH in Verbindung.

Benutzen Sie nur die oben aufgeführten, dreiteiligen Luer Lock Plastikspritzen und drucksichere (P) Übergangsleitungen mit Luer Lock-Konnektoren. Alle druckgeprüften Übergangsleitungen mit Luer Lock Konnektoren (male/female) sind zugelassen.

Die verwendeten Luer Lock-Verbindungen muß, kombiniert mit einer sterilen Katheter-Verlängerung und Luer Lock-Schraubansatz, einem Druck von bis zu 2000 HPa standhalten. Sollten Spritzen verwendet werden, die vom Gerät nicht erkannt werden oder vom Benutzer fälschlich ausgewählt wurden, kann der spezifizierte Genauigkeitsbereich nicht garantiert werden.

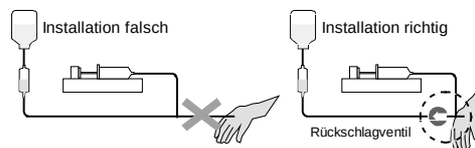
Die Verwendung von Verlängerungen oder Spritzen, die nicht aufgeschraubt werden können, kann bei hohen Durchflussraten und/oder hohem Druck zu Verstopfungen führen. Der Aufbau für die Infusionsschläuche muss in Übereinstimmung mit den örtlichen Betriebsbedingungen und unter guten klinischen Bedingungen stattfinden.

Dieses Gerät wurde für die Infusion aller denkbaren infundierbaren Medikamente entwickelt. Die physiologische Wirkung von Medikamenten kann von den Charakteristiken des Gerätes und der verwendeten Einwegspritze beeinflusst werden. Vergewissern Sie sich, daß die verwendeten Medikamente mit den Vorschriften, den Eigenschaften der Trompetenkurven und den gesetzten Verschußalarm Zeiten übereinstimmen.

Befindet sich das Gerät oberhalb des Injektionspunktes, so kann dies zu einem negativen Druck in der Spritze führen. In diesem Fall, muß der sichere Sitz der Spritze geprüft werden (mögliche Leckage) und im Notfall müssen Rückschlagventile, die das Abfließen verhindern, eingebaut werden. Diese Rückschlagventile verhindern auch das Risiko des Leerlaufbetriebs ("Free Flow") beim Spritzenwechsel.

Jedes Eindringen von Luft kann, im Falle daß in der Infusionsleitung kein Ventil eingebaut ist, einen unkontrollierten Infusionsfluß bewirken. Ist bei parallelen Infusionen, die nach dem Schwerkraftprinzip arbeiten, bei mehreren Leitungen kein Rückschlagventil eingebaut, so ist es unmöglich einen Verschuß auf der Patientenseite festzustellen. In diesem Fall kann es zu einem unkontrollierten Bolus führen, wenn die Übergangsleitung freigegeben wird.

Legen sie die Verbindung zwischen Zubringerleitung und Spritzenausgang so nah wie möglich zum Katheter, um den toten Raum, und damit den Einfluß auf die Flußgeschwindigkeit, so gering wie möglich zu halten.



Ein elektrisches, nicht medizinisches Gerät, verbunden mit der RS 232- Schnittstelle der Spritzenpumpe Injectomat muss mit dem passenden IEC/EN-Standard konform sein (z. B. IEC / EN 60950). In allen Fällen muss der internationale Standard IEC/EN 60601-1-1 berücksichtigt werden.

Informationen über die Installation als auch über die Verwendung des **Injectomaten** in Verbindung mit der RS 232 entnehmen sie bitte dem Dokument: RS 232 Kommunikationprotokoll für das Anschließen von PC's an medizinische Geräte wie den **Injectomaten**. Dieses Dokument ist bei unserer Service-Abteilung erhältlich.

Das Gerät und das Batteriefach darf nur von qualifiziertem technischen Fachpersonal mit angemessener Vorsicht geöffnet werden. Um dies einzuhalten empfehlen wir, das Wartungsarbeiten so vorgenommen werden, wie sie in der technischen Anleitung beschrieben sind. Mißachtung kann zur Beschädigung sowie zur Zerstörung des Gerätes führen. Nichtbeachtung gefährdet Ihr Personal.

Für weitere Fragen oder ggf. Serviceunterlagen steht Ihnen unsere Serviceabteilung zur Verfügung. Bitte geben Sie hierbei die Geräteseriennummer an.

Hinweise und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit

Der Injectomat 2000 wurde nach DIN getestet und erfüllt die Standards für die elektromagnetische Kompatibilität der medizinischen Geräte. Diese Standards garantieren eine adäquate *Sicherheit*, um ungewünschte Vorgänge beim Injectomat 2000 zu vermeiden und Aussendungen vom Gerät, die Störungen bei anderen Geräten verursachen könnten, zu begrenzen.

Wenn der Injectomat 2000 in der Nähe von anderen Geräten mit hoher Störfrequenz verwendet wird (z. B. chirurgische HF-Geräte, Röntgengeräte, Kernspintomographiegeräte, Mobiltelefone, kabellose Zugänge, etc.), halten Sie bitte die vorgeschriebenen Sicherheitsabstände ein (siehe TABELLE 206) oder wählen Sie einen neuen Stellplatz für den Injectomat 2000 MC.

Die nachfolgenden Tabellen spezifizieren die zulässige elektromagnetische Umgebung für das Gerät und dienen als Hinweise für die richtige Anwendung.

Hinweise und Herstellererklärung - elektromagnetische Abstrahlung - TABELLE 201

Der Injectomat 2000 ist für die Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung, in der ausgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden, geeignet (siehe Tabelle). Der Benutzer des Injectomat 2000 muss sicherstellen, dass das Gerät in der unten beschriebenen Umgebung angewendet wird.

Abstrahlung - Tests	werden vom Gerät erfüllt	Elektromagnetische Umgebung – Hinweise
HF Abstrahlung CISPR 11	Gruppe 1	Der Injectomat 2000 benutzt HF-Energie nur für seine interne Funktion. Daher sind seine HF-Aussendungen sehr gering und verursachen keine Störungen bei in der Nähe stehenden anderen elektronischen Geräten.
HF Abstrahlung CISPR 11	Klasse B	Der Injectomat 2000 kann in allen Einrichtungen verwendet werden, inkl. privater Haushalte und Krankenhäuser sowie Einrichtungen, die an die öffentliche Energieversorgung angeschlossen sind.
Richtlinie IEC 61000-3-2	erfüllt Klasse A	Der Injectomat 2000 erfüllt standardmäßig die Richtlinie, weil die benötigte Energie geringer ist, als das in der IEC 61000-3-2 Standard spezifizierte Minimum an benötigter Energie.
Spannungsschwankungen Flimmern IEC 61000-3-3	entfällt	Spannungsschwankungen/Flimmern entfällt, da der Injectomat 2000 keine größeren Spannungsschwankungen und Flimmern entsprechend IEC 61000-3-3 Standard erzeugt.

Hinweise und Herstellererklärung - elektromagnetische Sicherheit - TABELLE 202

Der Injectomat 2000 ist für die Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung, in der ausgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden, geeignet (siehe Tabelle). Der Benutzer des Injectomat 2000 muss sicherstellen, dass das Gerät in dem unten beschriebenen Umfeld angewendet wird.

Sicherheitstest	IEC 60601-1-2 IEC 60601-2-24 Test Niveau	Erreichter Compliance Level des Gerätes	Elektromagnetische Umgebung – Hinweise
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV Kontakt ± 15 kV Luft	± 8 kV Kontakt ± 15 kV Luft	Fußbodenbeläge aus Holz, Fliesen und Beton mit einer relativen Feuchtigkeit von mindestens 30 % garantieren die notwendige Konformität. Wenn man diese Umgebung nicht garantieren kann, müssen zusätzliche Vorsichtsmaßnahmen getroffen werden, wie z. B. Verwendung von antistatischem Material oder das Tragen von antistatischer Kleidung.
elektrische Störgrößen IEC 61000-4-4	± 2 kV für Energieversorgung s-leitungen ± 1 kV für Eingangs-/Ausgangsleitungen	± 2 kV für Energieversorgung s-leitungen ± 1 kV für Eingangs-/Ausgangsleitungen	Die Netzstromqualität sollte der Qualität für Privathaushalte, Unternehmen oder Krankenhäuser entsprechen.
Stoßspannungen IEC 61000-4-5	± 1 kV differential Modus ± 2 kV gem. Modus	± 1 kV differential Modus ± 2 kV gem. Modus	Die Netzstromqualität sollte der Qualität für Privathaushalte, Unternehmen oder Krankenhäuser entsprechen. An jedem freistehenden Gebäude sollte/muss ein Blitzableiter installiert werden.

Sicherheitstest	IEC 60601-1-2 IEC 60601-2-24 Testniveau	Erreichter Compliance Level des Gerätes	Elektromagnetische Umgebung – Hinweise
Spannungseinbrüche IEC 61000-4-11	< 5 % Ut (> 95 % dip in Ut) für 0,5 cycle 40 % Ut (60 % dip in Ut) für 5 cycles 70 % Ut (30 % dip in Ut) für 25 cycles < 5 % Ut (> 95 % dip in Ut) für 5 s	< 5 % Ut (> 95 % dip in Ut) für 0,5 cycle 40 % Ut (60 % dip in Ut) für 5 cycles 70 % Ut (30 % dip in Ut) für 25 cycles < 5 % Ut (> 95 % dip in Ut) für 5 s	Die Netzstromqualität sollte der Qualität für Privathaushalte, Unternehmen oder Krankenhäuser entsprechen. Sollte der Strom kurz oder auch länger ausfallen (< als die Lebensdauer der Batterie), sorgt die eingebaute Batterie dafür, dass das Gerät weiterläuft. Im Falle eines sehr langen Stromausfalls (\geq als die Lebensdauer der Batterie) muss der Injectomat 2000 von einer externen Spannungsquelle (USV) versorgt werden.
Netzfrequenz (50/60 Hz) Magnetfelder IEC 61000-4-8	400 A / m	400 A / m	Wenn nötig, sollte der Wert des magnetischen Feldes in der zukünftigen Umgebung ermittelt werden, um sicherzustellen, dass dieser niedriger ist als der vorge-schriebene Wert. Sollten die Messungen der Umgebung des Injectomat 2000 ergeben, dass die Werte des magnetischen Feldes den vorgeschriebenen Wert überschreiten, muss der Injectomat 2000 genau beobachtet werden, um eine ordnungsgemäße Funktion zu gewährleisten. Wenn eine abweichende Funktion beobachtet wird, müssen zusätzliche Maßnahmen getroffen werden, wie z. B. Umstellen des Injectomat 2000 oder Installation einer magnetischen Abschirmung.

Hinweise und Herstellererklärung - elektromagnetische Sicherheit - TABELLE 204

Der Injectomat 2000 ist für die Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung, in der ausgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden, geeignet (siehe Tabelle). Der Benutzer des Injectomat 2000 muss sicherstellen, dass das Gerät in dem unten beschriebenen Umfeld angewendet wird.

Sicherheitstest	IEC 60601-1-2 IEC 60601-2-24 Test level	Erreichter Compliance Level des Gerätes	Elektromagnetische Umgebung – Hinweise
Hochfrequenz IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 KHz bis 80 MHz	10 Vrms	Mobile HF-Kommunikationsgeräte, inkl. Kabel, sollten nur im empfohlenen Abstand vom Injectomat 2000 verwendet werden (errechnet aus der Frequenz des Transmitters).
Hochfrequente EMV Felder IEC 61000-4-3	10 V / m 80 MHz bis 5 GHz	10 V/m	Empfohlener Abstand: $D = 1,2 \sqrt{P}$, für eine Frequenz von 150 KHz bis 80 MHz $D = 1,2 \sqrt{P}$, für eine Frequenz von 80 MHz bis 800 MHz $D = 2,3 \sqrt{P}$, für eine Frequenz von 800 MHz bis 2,5 GHz P ist der Maximumwert des Transmitters in Watt (W) gemäß Herstellererklärung und D ist der empfohlene Abstand in Meter (m). Die Feldstärken von festen HF-Transmittern, wie von der elektromagnetischen Feldanalyse (a) ermittelt, sollten unter dem vorgeschriebenen Niveau liegen.  Störungen werden durch folgendes Symbol erkenntlich gemacht:

Anmerkung 1: Diese Hinweise können nicht in allen Situationen angewendet werden. Die elektromagnetische Abstrahlung wird u.a. von Strukturen, Objekten und Menschen beeinflusst.

Feldstärken von festen Transmittern, wie z. B. Basisstationen für (mobile/kabellose) Telefone und Funkgeräte, Amateurradio, AM und UKW Radiosender und TV-Stationen können nicht genau vorhergesagt werden. Um die Daten der HF-Umgebung herauszufinden, sollte man eine Untersuchung durchführen. Wenn die Messungen der Umgebung des Injectomat 2000 ergeben, dass die Werte des magnetischen Feldes den vorgeschriebenen Wert überschreiten, sollte der Injectomat 2000 genau beobachtet werden, um eine ordnungsgemäße Funktion zu gewährleisten. Wenn eine abweichende Funktion beobachtet wird, müssen zusätzliche Maßnahmen getroffen werden, wie z. B. Umstellen des Injectomat 2000 oder Installation einer magnetischen Abschirmung.

Empfohlene Abstände zwischen mobilen HF-Kommunikationsgeräten und Injectomat 2000 – TABELLE 206

Der Injectomat 2000 ist für die Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung, in der ausgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden, geeignet. Der Benutzer des Injectomat 2000 kann elektromagnetische Störungen verhindern, indem er, wie unten empfohlen, einen Mindestabstand zwischen den mobilen HF-Geräten (Transmittern) und dem Injectomat 2000 einhält (abhängig von der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsgeräte).

Ausgangsleistung des Transmitters (W)	Abstände gemäß Transmitterfrequenz in Metern (m)		
	150 KHz bis 80 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	800 MHz bis 2,5 GHz $d = 2,3 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Für Transmitter, deren maximale Ausgangsleistung oben nicht erwähnt wird, wird der empfohlene Abstand in Metern (m) nach den Erklärung des Herstellers ermittelt, d. h. P ist die maximale Ausgangsleistung des Transmitters in Watt (W).

Anmerkung 1: : Diese Hinweise können nicht in allen Situationen angewendet werden. Die elektromagnetische Abstrahlung wird u.a. von Strukturen, Objekten und Menschen beeinflusst.

Wartungsempfehlungen

Reinigung und Desinfektion

Der *Injectomat* befindet sich im direkten Umfeld des Patienten. Von daher versteht es sich von selbst, daß die äußeren Geräteoberflächen täglich gereinigt und desinfiziert werden sollten. Dadurch schützen Sie den Patienten und das Personal.

- Vor der Reinigung das Gerät vom Netz trennen.
- Geräte nicht autoklavieren oder in Flüssigkeiten eintauchen. Vermeiden Sie das Eindringen von Flüssigkeiten in das Gerät oder die Gerätestecker.
- Benutzen Sie zur Reinigung ein mit lauwarmen Wasser befeuchtetes Tuch. Alkoholische Reinigungsmittel nur verdünnt anwenden.
- Keine scheuernden Mittel verwenden.
- Oberflächen nicht abspülen.
- Befindet sich das Gerät in einem stark kontaminierten Raum, ist es ratsam dieses mit der Raumdesinfektion zu desinfizieren. Danach können Sie es mit einem feuchten Tuch abwischen.
- Bitte benutzen Sie nicht:- TRICHLORÄTHYLEN, DICHLORÄTHYLEN.- AMMONIAK.- AMMONIUMCHLORID (SALMIAK).- CLOROFORM und HYDROCARBON.- ÄTHYLEN DICHLORID - METHYLEN CHLORID.- AZETON. Diese aggressiven Mittel können die Kunststoffteile beschädigen und zu Fehlfunktionen führen.
- Vorsicht ist auch bei auf Alkohol basierenden Sprays geboten (20% - 40% Alkohol). Sie können Haarrisse im Kunststoffgehäuse verursachen und ergeben keine ausreichende Desinfektion.

Für weitere Informationen in Bezug auf die Belieferung mit passenden Reinigungs- und Desinfektionsmitteln wenden Sie sich bitte an die Fachleute Ihres Hauses.

Lagerung

Das Gerät muß an einem trockenen Platz gelagert werden. Bei einer längeren Lagerperiode sollte die Batterie durch eine befugte Person abgeklemmt werden, um Schäden am Gerät zu verhindern.

- Umgebungstemperatur 0°C bis +60°C.
- Maximale Luftfeuchtigkeit 85 %, keine Kondensation.

Service

Um die optimale Funktion der Pumpe während des Batteriebetriebes zu gewährleisten, sollte die Batterie alle 3 Jahre ausgetauscht werden.

Die geschulten Techniker Ihres Krankenhauses oder unserer Service-Abteilung sollten informiert werden, wenn eine Fehlfunktion oder ein Sturzschaden am Gerät vorliegt bzw. wenn es überhaupt zu Störungen kommt. Das Gerät darf in diesem Fall nicht weiter benutzt werden.

Sollte das Gerät eingeschickt werden, muß auf eine gute Verpackung geachtet werden. Am besten verwenden Sie die Originalverpackung.

Fresenius Vial übernimmt keine Haftung für Schäden oder Verlust während des Transports zum Service.

Regelmäßige Inspektionen

Um eine optimale Funktion des Gerätes zu gewährleisten werden regelmäßige Kontrollen empfohlen (STK alle 24 Monate).

Diese Kontrollinspektionen sind in keinen Vertrag oder Abkommen von **Fresenius VIAL** beinhaltet und unterliegen der Verantwortung des Benutzers. Diese Inspektionen müssen in einem Servicehandbuch dokumentiert werden. Es wird nicht mit der Bedienungsanleitung ausgeliefert. Sie können es über unsere Serviceabteilung bestellen. Bei Nichtbeachten der Inspektionsintervalle ist ein fehlerfreies Arbeiten des Gerätes nicht gewährleistet.

Injectomat 2000 - Schnell-Test

Dieses Protokoll erlaubt einen schnellen Test der Pumpenfunktionen.

Seriennummer (ID/N):

Datum / / Abteilung: Name:

1. Prüfen Sie den Status des Gerätes: Kontrolle auf äußerliche Beschädigungen (drehen Sie das Gerät und hören Sie ob sich lose Teile im Inneren des Gerätes befinden können), sind alle Aufkleber vorhanden und gültig ?
2. Schalten Sie EIN  (Netzanschlußleitung nicht angeschlossen): das Symbol  leuchtet.
3. Prüfen Sie den Anschluß der Netzleitung und verbinden Sie den **Injectomaten** mit dem Netz : das Netzanschlußsymbol  leuchtet.
4. Legen Sie eine Spritze.

JA NEIN

Automatischer Kontroll Modus: drücken Sie gleichzeitig  **und**    **beim Einschalten.**

Anmerkung: Dieser Test ist gespeichert und kann auch mit spezieller Software über einen PC aktiviert werden. Bitte nehmen Sie hierzu Kontakt mit unserer Serviceabteilung auf.

↳ 1 Anzeigen Test.

1. Drücken Sie START  zum Teststart.
2. Prüfen Sie die Funktion aller Displays und LED's und drücken Sie danach START .
3. Wählen Sie *OFF* (akkz.); *ON* (nicht akkz.) oder *↳ 1* (zurück) durch drücken von  , und bestätigen Sie START .

JA NEIN

↳ 2 Alarms Test.

1. Drücken Sie START  zum Teststart : *ALRF* erscheint im Display.
2. Die Verriegelungsmechanik und Anti-Syphon Anzeige leuchtet. Entriegeln Sie den Spritzenschieber: die entspr. Alarmanzeige geht an. Die Bestätigungstaste blinkt: drücken Sie START .
3. Der Spritzenniederhalter und *HIGH* Anzeige. Bringen Sie den Spritzenniederhalter in die obere Position: konstante Alarmanzeige und *HIGH* erscheint im Display. Die Bestätigungstaste blinkt: drücken Sie START .
4. Das Display zeigt *LC* an. Prüfen Sie die Erkennung. Die Bestätigungstaste blinkt: drücken Sie START .
5. Der Spritzenniederhalter und *LOW* Anzeige. Entnehmen Sie die Spritze und bringen Sie den Spritzenniederhalter in die untere Position: Konstante Alarmanzeige und *LOW* erscheint im Display. Die Bestätigungstaste blinkt: drücken Sie START .
6. Wählen Sie *OFF* (akkz.) oder *↳ 2* (zurück) durch drücken von   und bestätigen Sie START .

JA NEIN

↳ 3 Test der Vorschubskontrolle.

1. Drücken Sie START  zum Teststart.
2. Legen Sie eine 50 oder 20 ml Spritze, aufgezogen auf 7 ml ein.
3. Wählen Sie die Spritze   und starten Sie den Test mit  : *run* erscheint im Display. Das Testende wird angezeigt durch : Anzeige *OFF* und *5cc* (Volumen infundiert) bei 50 und 20 ml Spritzen (Prüfen Sie den Vorschub des Spritzenschiebers: $5\text{ cc} \pm 0.5$).
4. Wählen Sie *OFF*; *ON* oder *↳ 3* (zurück) durch drücken von   und bestätigen Sie START .
5. Nach der Auswahl von *OFF*, erscheint die Nachricht *End* im Display und signalisiert das Ende des automatischen Schnelltests.
6. Drücken Sie START  zum Neustart des **Injectomaten** im normalen Fördermodus.

JA NEIN

Unterschrift :

Alle Kontrollresultate erfüllt:

JA NEIN

Zubehör

Das Gerät wurde so konzipiert, daß es an allen im Krankenhaus üblichen Haltesystemen installiert werden kann. Diverses Zubehör steht Ihnen dafür zur Verfügung.

Der Tragegriff am *Injectomaten* optimiert die Gewichtsverteilung beim Transport der Pumpe.



Der Multifunktionshalter ist für Schienen- und Stangenbefestigung einsetzbar.



Tragegriff
Nr. # 9103

Multi-Funktionshalter
Nr. # 1103



RS 232 Anschlußleitung
(9m/9f) oder (9m/25f)



Niederspannungs-versorgungskabel für den *Injectomaten*
Nr. # 3102



Garantiebedingungen

Fresenius VIAL garantiert dem Erstbenutzer innerhalb eines Jahres nach Auslieferung, daß das Produkt in Bezug auf Material und Fertigung fehlerfrei ist (ausgenommen sind Batterien und Zubehör). Diese Garantie unterliegt den unten aufgeführten Bedingungen:

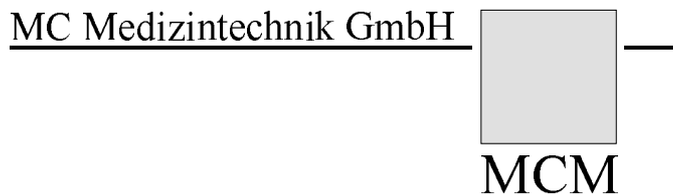
- Das Gerät muß laut der Anweisungen im Handbuch benutzt worden sein.
- Das Gerät darf nicht durch unsachgemäße Lagerung oder während Reparaturarbeiten zerstört worden sein und keine Merkmale aufweisen, die auf unsachgemäße Benutzung rückschließen lassen.
- Das Gerät darf nicht von Unbefugten geöffnet oder repariert werden.
- Die Seriennummer (ID/Nr.) darf weder geändert, gewechselt, noch gelöscht sein.

Wenn das Gerät diesen Bedingungen entspricht, wird das Gerät kostenlos von unserer Serviceabteilung oder einem von **Fresenius VIAL** autorisierten Händler repariert. Entspricht das Gerät nicht den oben aufgeführten Bedingungen, wird **Fresenius VIAL** oder der autorisierte Händler einen Kostenvoranschlag erstellen.

Im Falle von Rückgabe oder Reparatur nehmen Sie bitte Kontakt mit der Kunden- oder Serviceabteilung von **MC Medizintechnik** oder dem autorisierten Händler auf.

Nützliche Adressen

Beratung, Vertrieb und Service :



MC Medizintechnik GmbH
Am Neuen Berg 8
63755 Alzenau-Hörstein
Telefon (0 60 23) 9722-0
Telefax (0 60 23) 43 06
Mail: infusion@fresenius-kabi.com

Ein  **Fresenius** Unternehmen

Da Vorschriften und Geräte von Zeit zu Zeit geändert werden, muß die Gültigkeit dieses Dokuments von uns bestätigt werden.

Diese Anleitung kann Form oder Rechtschreibfehler enthalten. Für Hinweise bedanken wir uns und nehmen sie in spätere Auflagen auf.

Sämtliche Rechte an Texten und Bildern vorbehalten. Jeder Nachdruck, auch auszugsweise und jede Wiedergabe der Abbildungen, auch in veränderter Form bedarf der schriftlichen Genehmigung.

Fresenius Vial - Le Grand Chemin - F-38590 BREZINS (FRANCE)