

Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 – 20060 Gessate (MI) Italy

gima@gimaitaly.com – export@gimaitaly.com

www.gimaitaly.com

PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

# **ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA - 1 L**



Manuale d'uso



28211







Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 – 20060 Gessate (MI) Italy

Made in Italy





ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA è un dispositivo medico ad alimentazione elettrica 230V ~, da utilizzarsi per l'aspirazione nasale, orale, tracheale nell'adulto o nel bambino di liquidi corporei come ad esempio muco, catarro e sangue. Apparecchio progettato per offrire facilità di trasporto ed impiego continuo. Grazie a queste caratteristiche e alle prestazioni di cui è dotato, questo prodotto risulta particolarmente adatto per l'uso in corsia ospedaliera, per applicazioni di piccola chirurgia e trattamenti post - operatori a domicilio. Costrutio con corpo in materiale plastico ad elevato isolamento termico ed elettrico in conformità alle normative di sicurezza europee, l'apparecchio viene fornito con vaso aspirazione completo in policarbonato sterilizzabile, con valvola di troppo pieno ed è dotato di regolatore di aspirazione e vuotometro posti sul pannello frontale.

#### AVVERTENZE



PRIMA DI UTILIZZARE L'APPARECCHIO CONSULTARE ATTENTAMENTE IL MANUALE D'USO
L'USO DELL'APPARECCHIO E' RISERVATO A PERSONALE QUALIFICATO (MEDICO CHIRURGO / INFERMIERA
PROFESSIONALE / ASSISTENTE)
IN AMBITO DOMICILIARE L'USO DEL DISPOSITO E' RISERVATO AD UN ADULTO IN POSSESSO DELLE PIENE FACOLTÁ
MENTALI E / O ASSISTENTI DOMICILIARI

NON SMONTARE MAI L'APPARECCHIO. PER QUALSIASI INTERVENTO CONTATTARE IL SERVIZIO TECNICO

#### NORME DI SICUREZZA FONDAMENTALI

- All'apertura dell'imballo, verificare l'integrità dell'apparecchio, prestando particolare attenzione alla presenza di danni alle parti plastiche, che possono rendere accessibili parti interne dell'apparecchio sotto tensione, e a rotture e/o spellature del cavo di alimentazione. In tali casi non collegare la spina alla presa elettrica. Effettuare tali controlli prima di ogni utilizza.
- Prima di collegare l'apparecchio verificare sempre che i dati elettrici indicati sull'etichetta dati e il tipo di spina utilizzato, corrispondano a quelli della rete elettrica a cui si intende connetterlo.
- 3. Rispettare le norme di sicurezza indicate per le apparecchiature elettriche ed in particolare:
  - Utilizzare solo accessori e componenti originali, forniti dal fabbricante Gima S.p.A. al fine di garantire la massima efficienza e sicurezza del dispositivo;
  - Utilizzare il dispositivo medico sempre con il filtro antibatterico fornito dal fabbricante GIMA al fine di garantire la massima efficienza e sicurezza del dispositivo:
  - Non immergere mai l'apparecchio in acqua o in altri liquidi;
  - Non posizionare o conservare l'aspiratore in luoghi da cui può cadere o essere spinto nella vasca da bagno o nel lavandino. Nel caso di accidentale caduta non cercare di togliere l'apparecchio dall'acqua con la spina inserita: staccare l'interruttore generale, togliere la spina dall'alimentazione e rivolgersi al servizio tecnico GIMA. Non tentare di far funzionare il dispositivo prima che questo abbia subito un accurato controllo da parte di personale qualificato e/o servizio tecnico GIMA;
  - Posizionare l'apparecchio su superfici piane e stabili in modo da evitare di occluderne le prese d'aria poste sul retro;
  - Non posizionare l'aspiratore su piani di funzionamento instabili la cui caduta accidentale potrebbe generare malfunzionamenti e / o rotture. Nel caso in cui fossero presenti danni alle parti plastiche, che possono rendere accessibili parti interne dell'apparecchio sotto tensione, **non collegare la spina alla presa elettrica**. Non tentare di far funzionare il dispositivo prima che questo abbia subito un accurato controllo da parte di personale qualificato e / o servizio tecnico GIMA:
  - Non utilizzare l'apparecchio in ambienti in cui presenti miscele anestetiche infiammabili con aria, con ossigeno o protossido d'azoto che potrebbero provocare esplosioni e / o incendi;
  - Evitare di toccare l'apparecchio con mani bagnate e comunque evitare sempre che l'apparecchio venga a contatto con liquidi;
  - Evitare che bambini e / o incapaci possano utilizzare il dispositivo senza la dovuta sorveglianza;
  - Non lasciare collegato l'apparecchio alla presa di alimentazione quando non utilizzato;
  - Non tirare il cavo di alimentazione per staccare la spina, ma impugnare quest'ultima con le dita per estrarla dalla presa di rete;
  - Conservare ed utilizzare l'apparecchio in ambienti protetti dagli agenti atmosferici e a distanza da eventuali fonti di calore; Dopo ogni utilizzo si consiglia di riporre il dispositivo all'interno della propria scatola al riparo da polvere e dalla luce del sole.
  - Il dispositivo non può essere utilizzato per il drenaggio toracico.
  - In generale, è sconsigliabile l'utilizzo di adattatori, semplici o multipli e/o prolunghe. Qualora il loro utilizzo fosse indispensabile, è necessario utilizzare tipi conformi alle norme di sicurezza, facendo comunque attenzione a non superare i limiti massimi di alimentazione sopportati, che sono indicati sugli adattatori e sulle prolunghe.
- 4. Per operazioni di riparazione rivolgersi esclusivamente ad servizio tecnico Gima S.p.A. oppure a centro assistenza tecnica autorizzato dal costruttore e richiede l'utilizzo di ricambi originali. Il mancato rispetto di quanto sopra può compromettere la sicurezza del dispositivo.
- 5. Questo apparecchio deve essere destinato esclusivamente all'uso per cui è stato progettato e come descritto all'interno del presente manuale. Ogni uso diverso da quello cui l'apparecchio è destinato è da considerarsi improprio e quindi pericoloso; il fabbricante non può essere considerato responsabile per danni causati da un improprio, erroneo e/od irragionevole o se l'apparecchio è utilizzato in impianti elettrici non conformi alle vigenti norme di sicurezza.

- 6. Il dispositivo medico necessita di particolari precauzioni per quanto concerne la compatibilità elettromagnetica e deve essere installato e utilizzato secondo le informazioni fornite con i documenti di accompagnamento: il dispositivo ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA deve essere installato e utilizzato lontano da apparecchi di comunicazione RF mobili e portatili (telefoni cellulari, ricetrasmettitori, ecc...) che potrebbero influenzare lo stesso dispositivo.
- Lo smaltimento degli accessori e del dispositivo medico deve essere eseguito secondo le specifiche legislazioni vigenti in ogni paese;
- 8. ATTENZIONE: Non modificare questo apparecchio senza l'autorizzazione del fabbricante Gima S.p.A. Nessuna parte elettrica e / o meccanica contenuta nell'aspiratore è stata concepita per essere riparata dall'utilizzatore. Il mancato rispetto di quanto sopra indicato può compromettere la sicurezza del dispositivo.
- L'utilizzo del dispositivo in condizioni ambientali, diverse da quelle indicate all'interno del presente manuale, può
  pregiudicarne seriamente la sicurezza ed i parametri tecnici dello stesso.
- 10. <u>Utilizzo in ambito Home-Care:</u> Tenere gli accessori del dispositivo fuori dalla portata di bambini al di sotto dei 36 mesi in quanto contengono piccole parti che potrebbero essere ingerite.
- 11. Non lasciare incustodito il dispositivo in luoghi accessibili ai bambini e / o a persone non in possesso delle piene facoltà mentali in quanto potrebbero strangolarsi con il tubo paziente e / o con il cavo di alimentazione
- 12. Il dispositivo medico viene in contatto con il paziente attraverso la sonda monouso (in dotazione con l'apparecchio) dotata di relativa certificazione CE conformi ai requisiti della norma ISO 10993-1: per tanto non si possono manifestare reazioni allergiche e irritazioni della pelle.
- 13. Il prodotto e le sue parti sono biocompatibili in accordo ai requisiti della norma EN 60601-1.
- 14. Il funzionamento del dispositivo risulta essere molto semplice e per tanto non sono richiesti ulteriori accorgimenti rispetto a quanto indicato all'interno del seguente manuale d'uso.



ll Fabbricante non può essere ritenuta responsabile di danni accidentali o indiretti, qualora siano state effettuate modifiche al dispositivo, riparazioni e / o interventi tecnici non autorizzati , o una qualsiasi delle sue parti siano state danneggiate per incidente, uso e / o abuso improprio.

Ogni intervento anche se minimo sul dispositivo fa decadere immediatamente la garanzia, e in ogni caso non garantisce la corrispondenza ai requisiti tecnici e di sicurezza previsti dalla direttiva MDD 93/42/EEC (e successive modifiche intervenute) e dalle relative norme di riferimento

#### **CARATTERISTICHE TECNICHE**

Modello	ASPIRATORE CHIRUR	RGICO SUPER VEGA	
Tipologia (MDD 93/42/EEC)	Dispositivo Medico	Classe IIa	
Definizione secondo Norma UNI EN ISO 10079-1	ALTO VUOTO / ALT	O FLUSSO	
Alimentazione	230 V ~/ 50	230 V ~/ 50 Hz	
Potenza Assorbita	110VA		
Fusibile	F 1 x 1.6A L 25	50 V	
Aspirazione massima (senza vaso)	-80kPa (- 0.80	bar)	
Aspirazione minima (senza vaso)	Minore di -40kPa (-	-0.40bar)	
Flusso massimo d'aspirazione (senza vaso)	40 l/min		
Peso	3.6 Kg		
Dimensioni	350 x 210 x 180 mm		
Funzionamento	CONTINUC	)	
Precisione letture indicatore di vuoto	± 5%	•	
Condizioni di esercizio	Temperatura ambiente:	5 ÷ 35° C	
	Percentuale umidità ambiente:	10 ÷ 93% RH	
	Pressione atmosferica:	700 ÷ 1060 hPa	
Condizioni di conservazioni	Temperatura ambiente:	- 25 ÷ 70° C	
	Percentuale umidità ambiente:	0 ÷ 93% RH	
	Pressione atmosferica:	500 ÷ 1060 hPa	



# AVVERTENZE PER IL CORRETTO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO AI SENSI DELLA DIRETTIVA EUROPEA 2012/19/UE-RAEE:

Alla fine della sua vita utile il prodotto non deve essere smaltito insieme ai rifiuti urbani. Può essere consegnato presso gli appositi centri di raccolta differenziata predisposti dalle amministrazioni comunali, oppure riconsegnarlo al distributore all'atto dell'acquisto di un nuovo apparecchio dello stesso tipo ed adibito alle stesse funzioni. Smaltire separatamente il prodotto consente di evitare possibili conseguenze negative per

l'ambiente e per la salute derivanti da un suo smaltimento inadeguato e permette di recuperare i materiali di cui è composto al fine di ottenere un importante risparmio di energie e di risorse. Il simbolo posto all'interno dell'etichetta dati indica la raccolta separata delle apparecchiature elettriche ed elettroniche.

Attenzione: Uno smaltimento non corretto di apparecchiature elettriche ed elettroniche potrebbe comportare sanzioni.

#### SIMBOLOGIA

	Apparecchio con Cla	asse di isolamento II
<b>(6</b> 0476	Marchio di conformità alla direttiva 93/42/CEE e successive modifiche intervenute	
$\triangle$	Avvertenze genera	ali e / o specifiche
Ţ <b>i</b>	Consultare le i	struzioni d'uso
•••	Fabbricante Via Marconi, 1 - 2000	: Gima S.p.A. 60 Gessate (MI) Italy
ㅊ	Parte Applicata di tipo BF	(sondino di aspirazione)
<del></del>	Fusi	ibile
<del>*</del>	Conservare in luogo fresco ed asciutto	
X	Temperatura di immagazzinamento : - 25 ÷ 70°C	
<b>•••</b>	Pressione Atmosferica	
~	Corrente alternata	
Hz	Frequenza di rete	
I	Acceso	
0	Spento	
LOT	Numero di Lotto	
SN	Numero di Serie	
REF	Codice Identificativo del prodotto	
Grado di protezione di un'apparecchiatura elettrica contro accidentale o intenzionale con il corpo umano o con oggo protezione contro il contatto con l'acqua.		corpo umano o con oggetti, e la contatto con l'acqua.
IP21	1° CIFRA PENETRAZIONE DEI SOLIDI	2° CIFRA PENETRAZIONE DEI LIQUIDI
	Protetto contro corpi solidi di dimensioni superiori a Ø 12mm	Protetto contro la caduta verticale di gocce d'acqua

Le specifiche tecniche possono variare senza preavviso!

# PULIZIA DELL'UNITÁ PRINCIPALE

Per la pulizia della parte esterna del dispositivo utilizzare un panno di cotone inumidito con detergente. Non utilizzare sostanze detergenti abrasive e solventi. Prima di effettuare qualsiasi operazione di pulizia e / o manutenzione disinserire l'apparecchio dalla rete di alimentazione elettrica, staccando la spina o spegnendo l'interruttore del dispositivo.



PRESTARE PARTICOLARE ATTENZIONE NELL'ASSICURARSI CHE LE PARTI INTERNE DELL'APPARECCHIO NON VENGANO A CONTATTO CON LIQUIDI E CHE IL CAVO DI ALIMENTAZIONE SIA DISINSERITO, PRIMA DI PROCEDERE ALLA PULIZIA. NON LAVARE MAIL L'APPARECCHIO SOTTO ACQUA O PER IMMERSIONE.

Durante le operazioni di pulizia Indossare guanti e grembiule di protezione (se necessario occhiali e mascherina facciale) per non entrare in contatto con eventuali sostanze contaminanti (dopo ogni ciclo di utilizzo della macchina).

#### ACCESSORI IN DOTAZIONE

ACCESSORI	CODICE
VASO ASPIRAZIONE COMPLETO 1000ml	RE 210001/02
SONDA ASPIRAZIONE MONOUSO CH20	25723
RACCORDO CONICO	RE 210410
TUBI SILICONE TRASPARENTE Ø6x10mm	51100
FILTRO ANTIBATTERICO ED IDROFOBICO	SP 0046

A richiesta sono disponibili anche versioni con vaso completo da 2000ml.

Filtro antibatterico ed idrofobico: progettato per singolo paziente con lo scopo di proteggere paziente e macchina da infezioni incrociate. Blocca il passaggio dei liquidi che entrano in contatto con esso. Procedere sempre alla sua sostituzione qualora si sospetti possa essere contaminato e/o si bagni o scolorisca. Se l'aspiratore viene utilizzato su pazienti in situazioni patologiche non note e dove non sia possibile valutare un'eventuale contaminazione indiretta, sostituire il filtro dopo ogni utilizzo. Il filtro non è costruito per essere decontaminato, smontato e / o sterilizzato. Nel caso invece sia nota la patologia del paziente e/o dove non esista pericolo di contaminazione indiretta, si consiglia la sostituzione del filtro dopo ogni turno di lavoro o comunque ogni mese anche se il dispositivo non viene utilizzato.

Sonda di Aspirazione: Dispositivo monouso da utilizzare per un solo paziente. Non Lavare o ri-sterilizzare dopo l'uso. Il suo riutilizzo può causare infezioni incrociate. Non utilizzare la sonda di aspirazione dopo la data di scadenza riportata sulla confezione dello stesso dispositivo.

<u>ATTENZIONE:</u> Eventuali cannule di aspirazione che entrano nel corpo umano, acquistate separatamente alla macchina, devono essere conformi alla norma ISO 10993-1 sulla biocompatibilità dei materiali.

<u>Vaso di aspirazione</u>: La resistenza meccanica del componente viene garantita sino a 30 cicli di pulizia e sterilizzazione. Oltre questo limite possono manifestarsi decadimenti delle caratteristiche fisico-chimiche dalla materia plastica e per tanto si consiglia la sua sostituzione.

<u>Tubi silicone</u>: il n° di cicli di sterilizzazione e / o di pulizia è strettamente legato all'applicazione dello stesso tubo.

Per tanto dopo ogni ciclo di pulizia spetta all'utilizzatore finale verifica l'idoneità del tubo al riutilizzo. Il componente dovrà essere sostituito qualora siano visibili segni di decadimento del materiale costituente lo stesso componente.

Raccordo conico: il n° di cicli di sterilizzazione e il numero di cicli di pulizia è strettamente legato all'applicazione dello stesso componente. Per tanto dopo ogni ciclo di pulizia spetta all'utilizzatore finale verifica l'idoneità del raccordo al riutilizzo. Il componente dovrà essere sostituito qualora siano visibili segni di decadimento del materiale costituente lo stesso componente.

<u>Vita utile del dispositivo</u>: Più di 850 ore di funzionamento (o 3 anni) in accordo con le condizioni standard di prova ed operatività Durata di vita sullo scaffale: massimo 5 anni dalla data di fabbricazione

#### PULIZIA ACCESSORI

Il fabbricante suggerisce prima dell'utilizzo di procedere con la pulizia e / o sterilizzazione degli accessori. Il contenitore per secrezioni autoclavabile dovrebbe essere pulito nel seguente modo:

- Indossare guanti e grembiule di protezione (se necessario occhiali protettivi e mascherina facciale) per evitare il contatto con sostanze contaminate;
- Disconnettere il vaso dal dispositivo e prelevare lo stesso contenitore dal supporto dell'apparecchio;
- Separare tutte le parti del coperchio (dispositivo troppo pieno, guarnizione);
- Disconnettere tutti i tubi dal vaso e dal filtro di protezione;
- Svuotare e smaltire il contenuto del vaso di aspirazione (attenersi anche alle normative regionali);
- Lavare tutte le singole parti del contenitore per secrezioni sotto acqua corrente fredda e pulire infine ogni singola parte in
  acqua calda (temperatura non superiore ai 60°C). Lavare poi nuovamente e accuratamente le singole parti utilizzando, se
  necessario, una spazzola non abrasiva per togliere eventuali incrostazioni.
- Risciacquare con acqua calda corrente ed asciugare tutte le parti con un panno morbido (non abrasivo).
- Smaltire il catetere di aspirazione secondo quanto previsto dalle leggi e normative locali

Un ulteriore disinfezione del vaso e coperchio può essere eseguita con disinfettante commerciale seguendo scrupolosamente le istruzioni e i valori di diluzione forniti dal produttore. Al termine delle operazioni di pulizia lasciare asciugare all'aria in un ambiente pulito.

I tubi di aspirazione in silicone e il raccordo conico possono essere lavati accuratamente parte in acqua calda (temperatura non superiore ai 60°C). Al termine delle operazioni di pulizia lasciare asciugare all'aria in un ambiente pulito.

Al termine delle operazioni di pulizia riassemblare il contenitore per liquidi aspirati seguendo le seguenti operazioni:

- Prendere il coperchio e posizionare il supporto galleggiante nell'apposita sede (sotto il connettore VACUUM);
- Inserire gabbietta galleggiante e galleggiante tenendo la guarnizione rivolta servo l'apertura gabbietta
- · Posizionare la guarnizione nell'apposita sede del coperchio



 Al termine delle operazioni di riassemblaggio assicurarsi sempre della perfetta chiusura del coperchio onde evitare perdite di vuoto e tracimazioni di liquidi.

In ambito professionale è' possibile autoclavare gli accessori coperchio e vaso: inserire le parti in autoclave ed effettuare un ciclo di sterilizzazione con vapore alla temperatura di  $121^{\circ}$ C (pressione relativa 1 bar -15 min.) avendo cura di posizionare capovolto il vaso graduato (con fondo rivolto verso l'alto). La resistenza meccanica del contenitore viene garantita fino a 30 cicli di pulizia e sterilizzazione alle condizioni specificate (EN ISO 10079-1). Oltre questo limite possono manifestarsi decadimenti delle caratteristiche fisico – meccaniche della materia plastica e per tanto viene consigliato la sostituzione.

Dopo la sterilizzazione ed il raffreddamento alla temperatura ambiente dei componenti, verificare che quest'ultimi non risultino danneggiati e riassemblare quindi il contenitore per liquidi aspirati

I tubi di aspirazione in silicone trasparente possono essere inseriti in autoclave dove poter effettuare un ciclo di sterilizzazione ad una temperatura di 121°C (pressione relativa 1 bar – 15 min.). Il raccordo conico (che viene fornito insieme ai tubi di aspirazione) può essere sterilizzato ad una temperatura di 121°C (pressione relativa 1 bar – 15 min).

## CONTROLLO PERIODICO DI MANUTENZIONE

L'apparecchio ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA non ha alcuna parte che necessiti di manutenzione e/o lubrificazione. Occorre tuttavia effettuare alcuni semplici controlli per la verifica della funzionalità e della sicurezza dell'apparecchio prima di ogni utilizzo. Per quanto riguarda il training, visto le informazioni contenute all'interno del manuale d'uso e visto la facile interpretazione dello stesso dispositivo non risulta essere necessario. Estrarre l'apparecchio dalla scatola e controllare sempre l'integrità delle parti plastiche e del cavo di alimentazione che potrebbero essere stati danneggiati durante l'utilizzo precedente. Collegare quindi il cavo alla rete elettrica e accendere l'interruttore. Chiudere il bocchettone di aspirazione con un dito, ruotare il regolatore sino alla posizione di regolazione massima (tutto verso destra) e verificare che l'indicatore del vuotometro raggiunga i -80kPa (-0.80 bar). Ruotare la manopola del regolatore fino alla posizione di regolazione minima (tutto verso sinistra) e verificare che l'indicatore del vuotometro scenda sotto i -40kPa (-0.40 bar).

Verificare che non si sentano rumori eccessivamente fastidiosi che potrebbero evidenziare un malfunzionamento. L'apparecchio è protetto da un fusibile di protezione ( $\mathbf{F}\mathbf{1} \times \mathbf{1}.6\mathbf{A}\mathbf{L}\mathbf{250V}$ ) situato nella presa di alimentazione sul retro dell'apparecchio. Per sua sostituzione controllare sempre che sia del tipo e del valore indicato. Prima di procedere alla sostituzione del fusibile togliere la spina dalla presa di alimentazione.

Difetto tipo	Causa	Rimedio
Mancata aspirazione	Coperchio del vaso avvitato male	Svitare e riavvitare correttamente il tappo
Mancata aspirazione	Guarnizione del coperchio non in	Svitare il coperchio e sistemare la guarnizione
	sede	nella sede del coperchio
<ol><li>Galleggiante bloccato</li></ol>	Incrostazioni sul galleggiante	Svitare il coperchio, togliere il galleggiante e
		inserirlo in autoclave
<ol><li>Mancata chiusura del</li></ol>	Se il coperchio è stato lavato	Incastrare galleggiante
galleggiante	verificare che il galleggiante non si	
	sia parzialmente staccato	
5. L'aspiratore non funziona	Cavo di alimentazione difettoso	Sostituzione del cavo di alimentazione
	Fonte di aspirazione guasta e / o	Verificare la fonte di alimentazione e i valori di
assente		tensione
6. Aspirazione lenta	Formazione di schiuma all'interno	Riempire il vaso per 1/3 di acqua normale
	del vaso di raccolta	
Mancata aspirazione causata     da fuoriuscita di muco	Filtro intasato	Sostituire il filtro
8. Potenza del vuoto scarsa e / o	Regolatore del vuoto aperto	Chiudere completamente il regolatore e
nulla	Filtro di protezione bloccato	controllare la potenza del vuoto
	Tubi di raccordo al filtro e al	Sostituzione del filtro
	dispositivo occlusi, piegati o	Connettere i tubi al filtro e / o vaso oppure
	disconnessi	sostituirli se occlusi
	<ul> <li>Valvola di troppo pieno chiusa o</li> </ul>	Sbloccare la valvola di troppo pieno, tenere
	bloccata	in posizione verticale il dispositivo
	<ul> <li>Pompa danneggiata</li> </ul>	<ul> <li>Rivolgersi al servizio tecnico GIMA</li> </ul>
Difetti 1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 6 - 7 - 8	Nessuno dei rimedi è risultato	Rivolgersi al rivenditore o servizio tecnico
	efficace	GIMA

Nel caso in cui il dispositivo di troppo pieno entri in funzione l'aspirazione di liquido deve cessare.

Se il dispositivo di troppo pieno non entra in funzione si possono verificare due casi:

Il fabbricante fornirà su richiesta schemi elettrici, elenco componenti, descrizioni, istruzioni di taratura e/o tutte le altre informazioni che possano assistere il personale di assistenza tecnica nella riparazione dell'apparecchio.

<sup>1</sup>º caso - Se il dispositivo di troppo pieno non entra in funzione, l'aspirazione viene bloccata dal filtro antibatterico.

<sup>2°</sup> caso - Se entra del liquido nell'apparecchiatura (non funziona né il dispositivo di troppo pieno né il filtro antibatterico) sottoporre l'apparecchio a manutenzione presso il servizio tecnico GIMA (vedi modalità rientro apparecchio).



PRIMA DI ESEGUIRE QUALSIASI OPERAZIONE DI VERIFICA IN CASO DI ANOMALIE O MAL FUNZIONAMENTI, CONTATTARE IL SERVIZIO TECNICO GIMA

IL FABBRICANTE NON OFFRE NESSUN TIPO DI GARANZIA PER LE APPARECCHIATURE CHE A SEGUITO VERIFICA DEL SERVIZIO TECNICO RISULTINO MANOMESSE

#### ISTRUZIONI PER L'USO

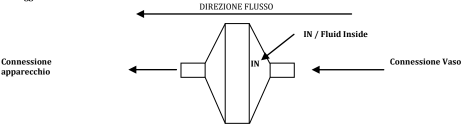
- Il dispositivo va controllato prima di ogni utilizzo, in modo da poter rilevare anomalie di funzionamento e / o danni dovuti al trasporto e / o immagazzinamento
- La posizione di lavoro deve essere tale da permettere di raggiungere la plancia comandi e di avere una buona visione dell'indicatore di vuoto, del vaso e del filtro antibatterico.
- Si raccomanda di non tenere in mano il dispositivo e/o di evitare contatti prolungati con il corpo dell'apparecchio.

<u>ATTENZIONE</u>: Per un corretto utilizzo posizionare l'aspiratore su una superficie piana e stabile, così da avere il completo volume di utilizzo del vaso e la maggiore efficacia del dispositivo di troppopieno.

- Collegare il tubo corto in silicone, con filtro antibatterico, sul bocchettone di aspirazione.
- L'altro tubo, per un estremo connesso al filtro, deve invece essere collegato al bocchettone del coperchio vaso su cui
  all'interno si trova montato il galleggiante. (dispositivo di troppo pieno). Il dispositivo di troppo pieno entra in funzione (il
  galleggiante va a chiudere il raccordo del coperchio) quando viene raggiunto il massimo livello di volume e questo fa si che
  non possa penetrare del liquido all'interno della macchina (90% del volume utile del vaso) e questo fa si che non possa
  penetrare del liquido all'interno della macchina. L'apparecchio deve essere utilizzato su un piano di funzionamento
  orizzontale.

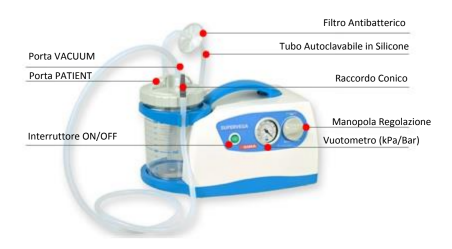
<u>ATTENZIONE:</u> Il lato del filtro di protezione contrassegnato dalla dicitura **IN** oppure **FLUIDE SIDE** deve essere sempre connesso verso il vaso di aspirazione. L'inserimento errato ne provoca l'immediata distruzione in caso di contatto con i liquidi aspirati.

#### Montaggio Filtro



- Collegare il tubo lungo in silicone al bocchettone del coperchio vaso rimasto libero.
- All'estremità rimasta libera del tubo lungo in silicone collegare il raccordo conico per innesto sonde e quindi la sonda di aspirazione a quest'ultimo.
- Collegare il cavo di alimentazione all'apparecchio e inserire la spina alla presa elettrica di rete.
- Premere l'interruttore sulla posizione I per accendere
- Per far fronte alla formazione di schiuma all'interno del vaso di raccolta svitare il coperchio dal vaso e riempire
  quest'ultimo per 1/3 di acqua (per facilitare le operazioni di pulizia e velocizzare la depressione durante il funzionamento),
  quindi riavvitare il coperchio al vaso.
- Durante l'utilizzo, il vaso di aspirazione deve essere posizionato in modo verticale, per evitare l'intervento della valvola
  antiriflusso. In caso di intervento di tale protezione, spegnere il dispositivo e staccare il tubo connesso al vaso stesso (con
  indicato la scritta VACUUM) sul coperchio del vaso.
- $\bullet \qquad \text{Per spegnere premere l'interruttore sulla posizione } \ \mathbf{0} \ \text{ed estrarre la spina dalla presa di alimentazione}.$
- Estrarre gli accessori e procedere alle operazioni di pulizia come descritto nell'apposito paragrafo.
- Al termine di ogni utilizzo riporre il dispositivo all'interno della scatola al riparo da polvere

ATTENZIONE: La spina del cavo di alimentazione è l'elemento di separazione dalla rete elettrica; anche se l'apparecchio è dotato di apposito tasto di accensione / spegnimento deve essere mantenuta accessibile la spina di alimentazione, una volta che l'apparecchio è in uso per consentire un'eventuale modalità ulteriore di distacco dalla rete elettrica.





#### NON UTILIZZARE MAI IL DISPOSITIVO SENZA FLACONE E / O SENZA FILTRO DI PROTEZIONE

EVITARE CHE BAMBINI E / O INCAPACI POSSANO UTILIZZARE IL DISPOSITIVO MEDICO SENZA LA DOCUTA SORVEGLIANZA DI UN ADULTO IN POSSESSO DELLE PIENE FACOLTÁ MELTALI

#### **CONDIZIONI DI GARANZIA**

Il periodo di garanzia è di <u>24 mesi</u> a partire dalla data di acquisto. La garanzia comprende la riparazione gratuita o il cambio di pezzi difettosi se il difetto è stato chiaramente descritto dal cliente e accertato dal servizio tecnico GIMA.

I materiali di consumo non sono oggetto di garanzia. Per materiali di consumo si intendono tubi in silicone, filtri, guarnizioni e cateteri di aspirazione. Sono inoltre esclusi dalla garanzia tutti i danni che possono essere riconducibili ad un utilizzo scorretto, danno volontario o cura inadeguata dello stesso dispositivo medico.

La garanzia decade se le riparazioni e le manutenzioni vengono effettuate da personale non autorizzato

tecnici Gima S.p.A. di giudicare se il difetto rientri nelle casistiche di garanzia.

## MODALITA' DI RIENTRO PER RIPARAZIONE

NEL RISPETTO DELLE NUOVE NORMATIVE EUROPEE, GIMA S.p.A. ELENCA ALCUNI PUNTI FONDAMENTALI PER PRESERVARE L'IGIENE DELLE APPARECCHIATURE E DEGLI OPERATORI CHE NE USUFRUISCONO. GIMA CONFIDA NEL RISPETTO DI QUESTE NORME PER POTER GARANTIRE IGIENE E SALUTE A TUTTE LE PERSONE CHE OPERANO PER OTTENERE QUALITA' E BENESSERE.

Ogni apparecchio che verrà restituito a GIMA, sarà sottoposto a controlli igienici prima della riparazione. Se GIMA giudicherà l'apparecchio non idoneo alla riparazione per visibili segni di contaminazione esterne e/o interne, renderà l'apparecchio al cliente con chiaramente specificato "APPARECCHIO NON RIPARATO" allegando una lettera di spiegazioni sui difetti riscontrati. Gima S.p.A. giudicherà se la contaminazione è causa di un cattivo funzionamento o di uso scorretto. Se la contaminazione viene giudicata causa di un cattivo funzionamento, Gima S.p.A. provvederà alla sostituzione del prodotto solo se provvisto in allegato di SCONTRINO o GARANZIA TIMBRATA. Gima S.p.A. non risponde degli accessori che presentano segni di contaminazione, quindi provvederà alla sostituzione degli stessi addebitando i costi del materiale al cliente. Per quanto citato sopra è OBBLIGATORIO disinfettare la carcassa esterna utilizzando uno straccio inumidito con alcool denaturato o soluzioni a base di ipoclorito e gli accessori immergendoli nelle stesse soluzioni disinfettanti. Inserire in un sacchetto con specificato apparecchio ed accessori disinfettati. Richiediamo di specificare sempre il difetto riscontrato per poter effettuare la riparazione nei più brevi tempi possibili. Si richiede quindi di leggere attentamente le istruzioni d'uso per evitare di compromettere l'apparecchio con un uso non adeguato. Si richiede di specificare sempre il difetto riscontrato per dar modo ai

# RISCHI DI INTERFERENZA ELETTROMAGNETICA E POSSIBILI RIMEDI

Questa sezione contiene informazioni riguardanti la conformità del dispositivo con la norma EN 60601-1-2. L'ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA è un dispositivo elettromedicale che necessita di particolari precauzioni per quanto riguarda la compatibilità elettromagnetica e che deve essere installato e messo in servizio in accordo alle informazioni specificate nei documenti accompagnatori. Dispositivi di radiocomunicazione portatili e mobili (telefoni cellulari, ricetrasmettitori, ecc..) possono influenzare il dispositivo medico e non dovrebbero essere utilizzati in vicinanza, in adiacenza o sovrapposti con il dispositivo medico. Se tale utilizzo è necessario e inevitabile, dovranno essere prese particolari precauzioni affinché il dispositivo elettromedicale funzioni correttamente nella sua configurazione d'utilizzo prevista (ad esempio verificando costantemente e visivamente l'assenza di anomalie o malfunzionamenti).

L'uso di accessori, trasduttori e cavi diversi da quelli specificati, con l'eccezione di trasduttori e cavi venduti dal costruttore dell'apparecchio e del sistema come parti sostitutive, può risultare in un incremento delle emissioni o in una diminuzione delle immunità del dispositivo o sistema. Le tabelle seguenti forniscono informazioni riguardanti le caratteristiche EMC (Compatibilità Elettromagnetica) di questo apparecchio elettromedicale.

Guida e dichiarazione del costruttore - Emissione Elettromagnetiche			
L'ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA è utilizzabile nell'ambiente elettromagnetico di seguito specificato. Il Cliente e/o			
l'utente dell'ASPIRATORE CH	IRURGICO SUPER VE	EGA devono assicurarsi che l'apparecchio sia utilizzato in tale ambiente	
Test di Emissioni Conformità Guida all'ambiente elettromagnetico			
Emissioni Irradiate / Condotte CISPR11	Gruppo 1	L'ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA utilizza energia RF solo per la sua funzione Interna. Per tanto le sue emissioni RF sono molto basse e non causano alcuna interferenza in prossimità di alcun apparecchio elettronico.	
Emissioni Irradiate / Condotte CISPR11	Classe [B]	L'ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA è adatto per essere usato in tutti gli ambienti, inclusi quelli domestici e quelli connessi direttamente	
Armoniche EN 61000-3-2			
Fluttuazioni di tensione / flicker EN 61000-3-3	Conforme	ambienti utilizzati per scopi domestici.	

Electrical fast transient/burst alimentazione EN 61000-4-4		Guida e dichiarazione del costruttore - immunità elettromagnetica				
Prova di Immunità   Livello di test   Conformità   Guida all'ambiente Elettromagnetico	L'ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA è utilizzabile nell'ambiente elettromagnetico di seguito specificato. Il Cliente e/o					
Scariche elettrostatiche (ESD) EN 61000-4-2 Electrical fast transient/burst EN 61000-4-5 EN 61000-4-5 EU H/-1 kV modo differenziale h/-2 kV modo comune EN 61000-4-5 EU H/-1 kV modo differenziale EV Apparecchio non IN T ) per 0,5 ciclo IN T ) per 5 cicli EV BY IV (60% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 cicli EV BY IV (80% buco in UT ) per 5 c	l'utente dell'ASPIRAT(					
Scariche elettrostatiche (ESD)	Prova di Immunità	Livello di test		Guida all'ambiente Elettromagnetico		
(ESD) EN 61000-4-2  Electrical fast transient/burst EN 61000-4-4  Surge EN 61000-4-5  Buchi di tensione, brevi interruzioni e variazioni di tensione EN 61000-4-11  EN 61000-4-11  EN 61000-4-11  En 61000-4-10  Campo Magnetico a frequenza di rete (50/60 Hz)  +/-8kV aria  -/-8kV aria  modifica il suo stato  E'apparecchio non modifica il suo stato  L'apparecchio non modifica il suo stato  L'apparecchio non modifica il suo stato  L'alimentazione dovrebbe essere quella tipica di un ambiente commerciale o ospedale.  L'alimentazione dovrebbe essere quella tipica di un ambiente commerciale o ospedale.  L'alimentazione dovrebbe essere quella tipica di un ambiente commerciale o ospedale.  L'alimentazione dovrebbe essere quella tipica di un ambiente commerciale o ospedale.  L'alimentazione dovrebbe essere quella tipica di un ambiente commerciale o ospedale.  Se l'utente dell'ASPIRATORE CHIRURGICO SUPE VEGA richiede che l'apparecchio operi in continuazione, si raccomanda di utilizzarlo sotto un gruppo di continuità.  L'apparecchio non offica il suo sun gruppo di continuità.			Conformità			
transient/burst EN 61000-4-4  Surge	(ESD) EN 61000-4-2		modifica il suo	calcestruzzo o in ceramica. Se i pavimenti sono ricoperti di materiale sintetico, l'umidità relativa		
Buchi di tensione, brevi interruzioni e variazioni di tensione EN 61000-4-11	transient/burst	alimentazione +/-1kV per conduttori di segnale	modifica il suo stato			
$ \begin{array}{c} \text{interruzioni e variazioni} \\ \text{di tensione} \\ \text{EN } 61000\text{-}4\text{-}11 \\ \\ \text{EN } 61000\text{-}4\text{-}11 \\ \\ \text{In } U_{\text{T}} \text{) per } 5 \text{ cicli} \\ \\ \text{70 } \% \ U_{\text{T}} \text{(}30\% \text{ buco in } \\ \\ \text{U}_{\text{T}} \text{) per } 5 \text{ cicli} \\ \\ \text{70 } \% \ U_{\text{T}} \text{(}30\% \text{ buco in } \\ \\ \text{U}_{\text{T}} \text{) per } 25 \text{ cicli} \\ \\ \text{<5 } \% \ U_{\text{T}} \text{(} \text{>}95\% \text{ buco in } \\ \\ \text{U}_{\text{T}} \text{) per } 5 \text{ s} \\ \\ \text{Campo Magnetico a } \\ \text{frequenza di rete} \\ \\ \text{(}50/60 \ \text{Hz)} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{I. campi magnetici a frequenza di rete dovrebber avere livelli caratteristici di installazioni in ambienti commerciali o ospedalieri.} \\ \end{array} $		differenziale	modifica il suo	L'alimentazione dovrebbe essere quella tipica di un ambiente commerciale o ospedale.		
frequenza di rete modifica il suo avere livelli caratteristici di installazioni in stato ambienti commerciali o ospedalieri.	interruzioni e variazioni di tensione EN 61000-4-11	in U <sub>T</sub> ) per 0,5 ciclo  40 % U <sub>T</sub> (60% buco in U <sub>T</sub> ) per 5 cicli  70 % U <sub>T</sub> (30% buco in U <sub>T</sub> ) per 25 cicli  <5 % U <sub>T</sub> (>95% buco in U <sub>T</sub> ) per 5 s		Se l'utente dell'ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA richiede che l'apparecchio operi in continuazione, si raccomanda di utilizzarlo sotto un gruppo di continuità.		
Nota U <sub>T</sub> è il valore della tensione di alimentazione	frequenza di rete (50/60 Hz) EN 61000-4-8	,	modifica il suo			

Guida e dichiarazione	del costruttore .	<ul> <li>immunità elettromagnet</li> </ul>	ica

L'ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA è utilizzabile nell'ambiente elettromagnetico di seguito specificato. Il Cliente e/o l'utente dell'ASPIRATORE CHIRURGICO SUPER VEGA devono assicurarsi che l'apparecchio sia utilizzato in tale ambiente

Prova di Immunità	Livello indicato dalla	Livello di	Guida all'ambiente Elettromagnetico
	EN 60601-1-2	conformità	g
Immunità Condotte	3Vrms 150kHz to	$V_1 = 3 \text{ V rms}$	Gli apparecchi di comunicazione a RF portatili e mobili
EN 61000-4-6	80MHz		non dovrebbero essere usati più vicino a nessuna parte
	(per apparecchi che non		dell'apparecchio ASPIRATORE CHIRURGICO VEGA,
	sono life-supporting)		compresi i cavi, della distanza di separazione calcolata
Immunità Irradiate	3V/m 80MHz to 2.5GHz	$E_1 = 3 \text{ V / m}$	dall'equazione applicabile alla frequenza del
EN 61000-4-3	(per apparecchi che non		trasmettitore. Distanze di separazione raccomandate
	sono life-equipment)		$d = [3,5 / V_1] \sqrt{P}$
			$d = [12 / E_1] \sqrt{P} da 80 MHz a 800MHz$
			$d = [23 / E_1] \sqrt{P} da 800 MHz a 2,5 GHz$
			Dove P e la potenza massima nominale d'uscita del trasmettitore in Watt (W) secondo il costruttore del trasmettitore e d e la distanza di separazione raccomandata in metri (m). Le intensità del campo dai trasmettitori a RF fissi, come determinato in un'indagine elettromagnetica del sito <sup>a)</sup> , potrebbe essere minore del livello di conformità di ciascun intervallo di frequenza <sup>b)</sup> . Si può verificare interferenza in prossimità di apparecchi contrassegnati dal seguente simbolo:

Nota 1: A 80 MHz e 800 MHz si applica l'intervallo della frequenza più alta.

Nota 2: Queste linee guida potrebbero non applicarsi in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica e influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.

a) Le intensità di campo per trasmettitori fissi come le stazioni di base per radiotelefoni (cellulari e cordless) e radiomobili terrestri, apparecchi di radioamatori, trasmettitori radio in AM e FM e trasmettitori TV non possono essere previste teoreticamente e con precisione. Per stabilire un ambiente elettromagnetico causato da trasmettitori RF fissi, si dovrebbe considerare un'indagine elettromagnetica del sito. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui si usa l'apparecchio, supera il livello di conformità applicabile di cui sopra, si dovrebbe porre sotto osservazione il funzionamento normale dell'apparecchio stesso. Se si notano prestazioni anormali, possono essere necessarie misure aggiuntive come un diverso orientamento o posizione dell'apparecchio.

b) L'intensità di campo su un intervallo di frequenze da 150 kHz a 80 MHz dovrebbe essere minore di 3 V/m.

## Distanze di separazione raccomandate tra apparecchi di radiocomunicazione portatili e mobili ed il monitor

L'ASPIRATORE CHIRURGICO VEGA è previsto per funzionare in un ambiente elettromagnetico in cui sono sotto controllo i disturbi irradiati RF. Il cliente o l'operatore dell'apparecchio ASPIRATORE CHIRURGICO VEGA possono contribuire a prevenire interferenze elettromagnetiche assicurando una distanza minima fra apparecchi di comunicazione mobili e portatili a RF (trasmettitori) e l'apparecchio ASPIRATORE CHIRURGICO VEGA come sotto raccomandato, in relazione alla potenza di uscita massima degli apparecchi di radiocomunicazione.

Potenza di uscita nominale massima	Dist	Distanza di separazione alla frequenza del trasmettitore m		
del trasmettitore	150 kHz a 80 MHz	80 MHz a 800 MHz	800 MHz a 2,5 GHz	
W	$d = [3,5/V_1] \sqrt{P}$	$d = [12/E_1] \sqrt{P}$	$d = [23/E_1] \sqrt{P}$	
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	

Per i trasmettitori con potenza nominale massima di uscita sopra non riportata, la distanza di separazione raccomandata d in metri (m) può essere calcolata usando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, ove P e la potenza massima nominale d'uscita del trasmettitore in Watt (W) secondo il costruttore del trasmettitore.

Nota 1: A 80 MHz e 800 MHz si applica la distanza di separazione per l'intervallo di frequenza più alta.

Nota 2: Queste linee guida potrebbero non applicarsi in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.



#### PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 – 20060 Gessate (MI) Italy
<a href="mailtaly.com">gima@gimaitaly.com</a> – <a href="mailtaly.com">export@gimaitaly.com</a>
www.gimaitaly.com

Italian Medical Touch

# Certificato di Garanzia / Warranty Certificate

Apparecchio tipo / Device model		
Lotto di produzione / Lot	n° serie / serial number	
Acquistato in data / Purchasing date		
Rivenditore / Authorized Dealer		
Via / Street	Località / Place	
Venduto A / Purchased By		
Via / Street	Località / Place	
Descrizione del Difetto / Defect description		

Timbro del Rivenditore / Retailer's stamp



