

HARTMANN



# Vivano<sup>®</sup> Tec

Pro

Negatif basınç ünitesi



1.	<b>Önemli güvenlik talimatları</b>	
1.1	<b>Kontrendikasyonlar</b> .....	5
1.2	<b>Uyarılar</b> .....	5
1.3	<b>Özel tedbirler</b> .....	6
1.4	<b>Genel tedbirler</b> .....	7
1.5	<b>Olay bildirimi</b> .....	10
2.	<b>Üretici/Satış</b>	
3.	<b>Giriş</b>	
3.1	<b>Çalıştırma talimatları ile ilgili notlar</b> .....	10
3.2	<b>Kullanım amacı</b> .....	10
3.3	<b>Endikasyonlar</b> .....	12
3.4	<b>Teslimat kapsamı</b> .....	12
3.5	<b>Taşıma ve saklama</b> .....	13
3.6	<b>İşaret ve sembollerin açıklaması</b> .....	13
	Bu çalışma talimatlarında kullanılan kısaltmalar/semboller .....	13
	Bu çalışma talimatlarında kullanılan işaretler .....	13
	VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi ve güç kaynağı üzerindeki semboller .....	14
4.	<b>Kurulum ve ilk çalışma</b>	
4.1	<b>Cihaza genel bakış</b> .....	15
	Ön yüz .....	15
	Yan görünüm .....	15
	Arka yüz .....	15
4.2	<b>Tuşlar ve semboller</b> .....	16
	Tuşlar .....	16
	Semboller .....	17
4.3	<b>Ekran ışıklandırması</b> .....	17
	Gece/gündüz modu .....	17
	Ekran pille çalışma sırasında kapanır .....	17
4.4	<b>Negatif basınç ünitesini kullanıma hazırlama</b> .....	17
	Negatif basınç ünitesinin kurulum bölgesi ve konumu .....	18
	Pili şarj etme .....	18
	Askı çubuğu .....	19
	Omuz askısı .....	19
	Taşıma çantası .....	20
4.5	<b>Eksüda kanisteri</b> .....	20
	Eksüda kanisterinin takılması .....	20
	Eksüda kanisterinin çıkarılması .....	21
	Negatif basınç ünitesinin yara örtüsüne bağlanması ve çıkarılması .....	21
5.	<b>Temel işlevler</b>	
5.1	<b>Negatif basınç ünitesini açma ve kapatma</b> .....	22
	Negatif basınç ünitesini açma .....	22
	Negatif basınç ünitesini kapatma .....	22
5.2	<b>İlk çalışma</b> .....	22
	Negatif basınç ünitesini açma .....	22
5.3	<b>Ekranın doğru çalışıp çalışmadığını kontrol etme</b> .....	23
5.4	<b>Tuş kilidi</b> .....	23
	Otomatik tuş kilidi .....	23
	Tuş kilidini açma .....	23
	Tuş kilidini devre dışı bırakma .....	23
6.	<b>Ayarlar</b>	
	Ana menüye geri dön .....	23
6.1	<b>Dil</b> .....	24
6.2	<b>Yerel saati ayarlama</b> .....	24
6.3	<b>Olay geçmişi</b> .....	24
	Olay geçmişi getirme .....	24
	Günler arasında ilerleme .....	24
	Olay geçmişinde gezinme .....	24
	Olay geçmişini filtreleme .....	25
6.4	<b>Fabrika ayarları</b> .....	25
6.5	<b>USB bağlantısı</b> .....	25

7.	<b>Negatif basınç tedavisi</b>	
7.1	<b>Negatif basıncı ayarlama</b> .....	26
7.1.1	Sürekli mod .....	26
7.1.2	Aralıklı mod .....	26
7.2	<b>Tedaviye başlama</b> .....	27
7.3	<b>Tedaviyi kesme/durdurma</b> .....	27
8.	<b>Uyarı mesajları</b>	
	Otomatik kapanma .....	28
	Hortum tıkalı .....	28
	Sızma .....	29
	Teknik kusur .....	29
	Eksüda kanisteri dolu .....	29
	Pilin şarjı bitti .....	30
	Etki .....	30
	Cihaz Etkin Değil .....	30
	Pil servis ömrü aşıldı .....	31
9.	<b>Hastalar için ek bilgiler</b>	
9.1	<b>Uyarı mesajları</b> .....	31
	Otomatik kapanma .....	31
	Hortum tıkalı .....	31
	Sızma .....	32
	Teknik kusur .....	32
	Eksüda kanisteri dolu .....	32
	Pilin şarjı bitti .....	32
	Etki .....	32
	Cihaz Etkin Değil .....	33
	Pil servis ömrü aşıldı .....	33
9.2	<b>Tuş kilidi</b> .....	33
	Otomatik tuş kilidi .....	33
	Tuş kilidini açma .....	33
9.3	<b>Hekim veya hasta bakım personeliyle ne zaman iletişime geçmeliyim?</b> .....	33
9.4	<b>Hangi işlemler yalnızca hekim ya da vasıflı kişi tarafından yapılabilir?</b> .....	33
10.	<b>Temizlik ve bakım talimatları</b>	
10.1	<b>Temel bilgi</b> .....	34
10.2	<b>Temizleme ve dezenfekte etme</b> .....	35
	Hasta değiştiriliyorsa .....	35
	Hasta değiştirilmiyorsa .....	35
10.3	<b>Önerilen dezenfektanlar</b> .....	35
10.4	<b>Hijyen planı</b> .....	36
11.	<b>Bakım ve servis</b>	
11.1	<b>Temel bilgi</b> .....	36
11.2	<b>Tekrarlayan test ve onarımlar</b> .....	36
	Negatif basınç ünitesini gönderirken alınması gereken önlemler .....	37
11.3	<b>Şarj edilebilir pillerin kullanımı</b> .....	37
12.	<b>Aksesuarlar</b>	
13.	<b>Arızaları düzeltme</b>	
14.	<b>Teknik veriler</b>	
15.	<b>Bertaraf</b>	
15.1	<b>AB'de bertaraf</b> .....	41
16.	<b>EMC (elektromanyetik uyumluluk) ile ilgili bilgiler</b>	
16.1	<b>Yönergeler ve üreticinin beyanı – elektromanyetik emisyonlar</b> .....	42
16.2	<b>Kılavuz ve üretici beyanı – elektromanyetik girişim bağışıklığı</b> .....	43
	Önerilen koruyucu uzaklıklar .....	45
	Taşınabilir ve mobil RF telekomünikasyon cihazları ve VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi arasında .....	45
17.	<b>Garanti sertifikası</b>	
	Garanti sertifikası .....	49

**DİKKAT!**

## 1. Önemli güvenlik talimatları

VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi IEC 60601-1 / EN 60601-1 standardına uygun bir şekilde tasarlanmıştır. Negatif basınç ünitesi ve ürünle birlikte gelen güç kaynağı, Sınıf II korumalı tıbbi bir elektrikli sistem oluşturmaktadır.

Lütfen teknik verilerde belirtilen ortam koşullarını göz önünde bulundurun (**Teknik veriler** bölümüne bakın).

### Nakliye

Ambalaj malzemesi ünitenin yeniden taşınması gereken durumlara karşı saklanmalıdır. Lütfen geçerli ulusal yönetmeliklere uyun.

### Kullanım öncesi

Kullanmadan önce eksüda kanisterinin ve bağlantı hortumunun hasarlı olmadığından emin olun.

Kullanıcı (hekim veya vasıflı kişi) üniteyi kullanmadan önce ekranların ve akustik sinyallerin doğru çalıştığını kontrol etmelidir.

Kullanıcı (hekim veya vasıflı kişi), dokunmatik ekranı görebilmeli ve kolay erişim sağlayabilmelidir.

### Cihazı konumlandırma

Negatif basınç ünitesi çalışma sırasında her zaman dik pozisyonda kalmalıdır.

Negatif basınç ünitesi hastanın yatağı üzerine yerleştirilmemelidir.

### İzleme

**ÖNEMLİ:** İzleme sıklığı hastanın genel sağlık durumuna ve tedavi edilen yaranın kondisyonuna bağlı olarak sorumlu hekim değerlendirmesine göre uyarlanmalıdır.

Hastayı, üniteyi ve yara örtüsünü düzenli olarak izleyin. Yara eksudası, maserasyon, enfeksiyon ve vakum kaybına dikkat edin. Güvenli bir tedavi sağlayabilmek için yara örtüsünün sık sık kontrol edilmesi gerekir. Bunu yaparken, yara örtüsü malzemesini su geçirmezliğe ve negatif basınca karşı kontrol ettiğinizden emin olun, yara kenarlarını maserasyona karşı kontrol edin ve yara kenarlarını ve eksudayı enfeksiyon belirtilerine karşı kontrol edin. Enfeksiyon belirtileri olması durumunda, derhal tedavi eden doktora haber verilmelidir.

Kullanıcı (hekim veya vasıflı kişi) negatif basınç ünitesinin işlevselliğini düzenli olarak kontrol etmelidir. Negatif basınç ünitesinin arızalanması halinde Kullanıcı (hekim veya vasıflı kişi), hastanın tedavisine başka uygun yöntemlerle devam etmek için önlem almalıdır.

Hortum sistemini ve bağlantılarını sızma ve bükülmelere karşı düzenli olarak kontrol ederek hortumun tıkanma riskini engelleyin.

**ÖNEMLİ:** Negatif basınç ünitesinin içine sıvı girmesine izin verilmemelidir. Yine de negatif basınç ünitesinin içine sıvı girerse, ünite müşteri hizmetleri tarafından kontrol edilmelidir.

**ÖNEMLİ:** Herhangi bir enfeksiyon bulgusu olması halinde tedavi eden hekim derhal bilgilendirilmelidir.

### Eksüda kanisteri/örtü değiştirme

Eksüda kanisteri, tedavi sırasında sadece kullanıcı (hekim veya vasıflı kişi) tarafından değiştirilebilir.

Eksüda kanisteri, tedavi sırasında sadece kullanıcı (hekim veya vasıflı kişi) tarafından değiştirilebilir.

### Sorumluluk reddi

Aşağıdaki durumlarda üretici kişisel yaralanma veya maddi zarar için hiçbir sorumluluk kabul etmez,

- üreticinin orijinal parçaları kullanılmadysa,
- bu çalıştırma talimatlarındaki bilgilere uyulmadysa,
- montaj, sıfırlama, değişiklikler, genişletmeler veya onarımlar üreticinin yetkilendirdiği kişilerce gerçekleştirilmediyse

**ÖNEMLİ:** VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi sadece PAUL HARTMANN AG tarafından sunulan Vivano System bileşenleriyle birlikte kullanılabilir.

## 1.1 Kontrendikasyonlar

Vivano System'in kullanımı için kontrendikasyonlar:

- Malign tümörlü yaralar
- Enterik olmayan/keşfedilmemiş fistüller
- Tedavi edilmemiş osteomyelit
- Nekroze doku

**NOT:** Belirli bir kontrendikasyon hakkında ayrıntılı bilgi için lütfen bu belgenin Uyarılar ve Tedbirler bölümlerine başvurun.

## 1.2 Uyarılar

VivanoTec Pro ünitesinin kullanımıyla ilgili olarak lütfen şu uyarılara dikkat edin:

### Kanama

**NOT:** Vivano System, kanamaları önlemek veya durdurmak için geliştirilmemiştir.

**ÖNEMLİ:** Örtü üzerinde, borularda veya eksüda kabında birdenbire veya daha sık kan görülmesi halinde negatif basınçlı yara tedavi ünitesini derhal kapatın, hemostatik tedbirleri alın ve tedaviyi uygulayan hekimi bilgilendirin.

**NOT:** Negatif basınçlı yara tedavisinin kullanımından bağımsız olarak birtakım tıbbi koşullar kanama komplikasyonlarının görülme sıklığını artırabilir.

Aşağıdaki durumlarda uygun bir şekilde kontrol altına alınmaması halinde olası fatal kanama riski artar:

- Cerrahi sütürler ve/veya anastomozlar
- Yara kapatıcı sprey veya kemik mumu gibi sütürsüz hemostatik ajanlar
- Travma
- Işın tedavisi
- Yetersiz hemostaz
- Yara enfeksiyonu
- Antikoagülanlar veya koagülasyon inhibitörleri ile tedavi
- Açık kemik fragmanları veya keskin kenarlar

Kanama komplikasyonu riski yüksek olan hastalar daha üst düzeyde bakım ve sorumlu hekimin denetiminde izlenmelidir.

**ÖNEMLİ:** Akut kanama veya koagülasyon bozuklukları tanısı konmuş veya antikoagülan tedavisi gören hastalarda eksüda kanister için 800 ml kanister kullanılmamalıdır. Onun yerine 300 ml kanister kabı kullanılmalıdır. Böylece hasta, sağlık hizmetleri uzmanları tarafından daha sık izlenebilmekte ve sonuç olarak potansiyel aşırı kan kaybı riski ortadan kalkmaktadır.

**ÖNEMLİ:** Sütürsüz hemostatik ajanları kullanırken istenmeyen kaymaları önlemek için ek güvenlik tedbirleri alınmalıdır. Negatif basınçlı yara tedavisine uygunluk, sorumlu hekim tarafından vaka bazında değerlendirilmelidir.

### Malign tümörlü yaralar

Malign tümörlü yaralar için negatif basınçlı yara tedavisi çoğalmaya yardımcı etkisiyle tümör formasyonunu hızlandırma riskiyle ilişkilendirildiğinden kontrendikedir. Ancak palyatif bakımda kullanılabilir. Tam bir iyileşmenin amaçlanmadığı yaşam sonu evrelerindeki hastalarda, kontrolü en zorlu üç unsur olan koku, eksüda ve sarğı değişikliklerinde meydana gelen ağrının kontrol altına alınmasıyla yaşam kalitesinin iyileştirilmesi, tümörlerin yayılma hızının artması riskine ağır basmaktadır.

### Enterik olmayan/keşfedilmemiş fistüller

Enterik olmayan veya keşfedilmemiş fistüllerde yara sargısı uygulaması intestinal yapılara ve/veya organlara zarar verebileceği için kontrendikedir.

### **Tedavi edilmemiş osteomyelit**

Tedavi edilmemiş osteomyelitli yaralarda yara sargısı uygulaması enfeksiyonun yayılmasına neden olabileceği için kontrendikedir.

### **Nekroze doku**

Nekroze dokuya yara örtüsü uygulaması enfeksiyonun lokal olarak yayılmasına neden olabileceği için kontrendikedir.

### **VivanoMed Foam'un sinirlere, anastomoz noktalarına, kan damarlarına veya organlara uygulanması**

VivanoMed Foam cilt altı yapıların bozulmasına neden olabileceği için doğrudan açık sinirlere, anastomoz noktalarına, kan damarlarına ve abdominal organlara uygulanmamalıdır.

## **1.3 Özel tedbirler**

Lütfen aşağıdaki tedbirleri almaya dikkat edin:

### **Enfekte yaralar**

Yara örtüleri kullandığınız malzemeler için ilgili talimatlara uygun şekilde, düzenli aralıklarla değiştirilmelidir.

Enfekte yaraların daha sık kontrol edilmesi gereklidir ve bu yaraların örtülerinin daha sık değiştirilmesi gerekebilir.

**NOT:** Negatif basınçlı yara tedavisi bağlamında yara izlemeyle ilgili ayrıntılı bilgi için lütfen kullandığınız malzemelerin ilgili talimatlarında yer alan İzleme bölümüne bakın.

Tipik yara enfeksiyonu göstergeleri arasında kızarıklık, şişme, kaşıntı, yaranın veya komşu bölgelerin sıcaklığının artması ve kötü koku bulunur.

Enfekte yaralar yüksek ateş, baş ağrısı, baş dönmesi, bulantı, kusma, diyare, denge kaybı, eritrodermi vb. ile manifeste olan sistemik enfeksiyonları tetikleyebilir. Sistemik enfeksiyonun ölümcül sonuçları olabilir.

**ÖNEMLİ:** Lokal veya sistemik enfeksiyon şüphesi bulunması halinde sorumlu hekim ile irtibat kurun ve negatif basınçlı yara tedavisini durdurmanın veya alternatif bir tedavi düşünmenin gerekli olup olmadığı hakkında bilgi alın.

### **Kan damarları ve organlar**

Kan damarları ve organların fasya, dokular veya bunların üzerine yerleştirilen diğer türden koruyucu tabakalar ile korunması gerekir.

**ÖNEMLİ:** Enfekte olmuş, zayıflamış, radyasyona maruz kalmış veya sütürlü kan damarları veya vücut organları üzerinde çalışılırken gerekli özel tedbirler alınmalıdır.

### **Kemik fragmanları veya keskin kenarlar**

Açık kemik fragmanları ve keskin kenarlar, kan damarlarına veya vücut organlarına zarar vererek kanamaya neden olabilecekleri için, VivanoMed Foam uygulanmadan önce giderilmeli veya kapatılmalıdır.

**NOT:** Negatif basınçlı yara tedavisi bakımından kanamayla ilişkili ayrıntılı bilgi için lütfen bu belgenin Kanama bölümüne başvurun.

### **Cerrahi insizyonlar**

VivanoMed Foam, cerrahi insizyonların üzerine yalnızca Atrauman Silicone gibi uygun bir yara temas katmanı ile birlikte uygulanabilir.

### **Enterik fistüller**

Negatif basınçlı yara tedavisinin eksplore enterik fistüllü yaralar için uygulanacak olması halinde başka tedbirlerin alınması gerekir. Yaranın yakınlarında enterik fistülün bulunması yaranın kontamine ve/veya enfekte olması riskini artırır. İntestinal içeriğin yarayla potansiyel temasıyla ilişkili riskleri asgaride tutmak için enterik fistüller yerel yönergeler veya belirlenmiş cerrahi uygulamalara göre cerrahi olarak ayrılmalıdır.

### **Otonom hiperrefleksi gelişmiş omurilik yaralanmaları**

Hastada otonom hiperrefleksi gelişmiş omurilik yaralanması bulunması halinde negatif basınçlı yara tedavisini kesin.

### Manyetik Rezonans Görüntüleme

Bu cihaz MRG için güvenli kabul edilmemiş olup MRG ünitesine yakın mesafede kullanılmamalıdır.

### Defibrilasyon

Hastanın defibrilatör ile resüsite edilmesi gerektiğinde VivanoTec Pro ünitesi çıkarılmalıdır.

### Hiperbarik oksijen tedavisi (HBO)

Hastanın defibrilatör ile resüsite edilmesi gerektiğinde VivanoTec Pro ünitesi çıkarılmalıdır.

### Harici ısı kaynakları

Negatif basınç ünitesini ısı ve alev kaynaklarından uzak tutun.

### Elektriksel güvenlik

Cihazı bağlamadan önce cihaz üzerinde belirtilen şebeke voltajının ve şebeke frekansının kaynak ağının değerleriyle uyumlu olduğunu kontrol edin. Negatif basınç ünitesi kullanılmadan önce bağlantı kablosu ve aksesuarları hasar bakımından kontrol edilmelidir.

**ÖNEMLİ:** Hasar görmüş kablolar derhal değiştirilmelidir.

**NOT:** Sadece tıbbi ve hasar görmemiş şebeke bağlantıları kullanılmalıdır. Çoklu priz veya uzatma kabloları kullanılamaz.

**ÖNEMLİ:** VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi mevcutken hasta banyo yapmamalı veya duş almamalıdır. Tedavi bu amaçla ancak tedavi eden hekim ile konsültasyon sonrasında durdurulmalıdır.

**ÖNEMLİ:** Ana şebeke fişine veya güç kaynağına asla ıslak ellerinizle dokunmayın ve güç kaynağı kablosu ya da DC girişi ile hastaya asla aynı anda dokunmayın.

**ÖNEMLİ:** Ünitede veya temin edilen güç kaynağında hiçbir değişiklik yapılamaz.

### Yanıcı veya patlayıcı gazlar ve/veya sıvılar

Negatif basınç ünitesi kolayca yanıcı veya patlayıcı gaz ve/veya sıvıların varlığında kullanılmamalıdır.

**ÖNEMLİ:** Negatif basınç ünitesi patlama riski olan ve oksijence zengin alanlarda kullanım için tasarlanmamıştır. Patlama riski olan alanlar yanıcı anestetik ajanların (veya hava, oksijen veya azot protoksit ile karışımlarının), cilt temizleyicilerin ve cilt dezenfektanlarının kullanımı aracılığıyla oluşabilir.

## 1.4 Genel tedbirler

Lütfen aşağıdaki tedbirleri almaya dikkat edin:

### Hasarlı, tarihi geçmiş veya kontamine ürün

Hasar olması, son kullanma tarihinin geçmesi veya kontaminasyon şüphesi olması durumunda Vivano System'in herhangi bir bileşenini kullanmayın. Terapötik etkinliğin genel olarak azalmasına ve/veya yararın kontamine ve/veya enfekte olmasına neden olabilir.

### Tek kullanımlıktır

Vivano System'in tek kullanımlık bileşenlerinin hepsi yalnızca tek kullanımlık olarak tasarlanmıştır. Tek kullanımlık bir tıbbi ürünün tekrar kullanımı tehlikelidir. Ürünün yeniden kullanılmak amacıyla tekrar uygulanması, bütünlüğü ve performansı üzerinde ciddi olumsuzluklara neden olabilir. Talep üzerine bilgi sağlanır.

### Yeniden sterilizasyon

Vivano System'in steril biçimde temin edilen bileşenleri yalnızca tek kullanımlık olarak tasarlanmıştır. Terapötik etkinliğin genel olarak azalmasına veya potansiyel olarak yararın kontamine ve/veya enfekte olmasına neden olabileceği için yeniden sterilize etmeyin.

### Enfeksiyona karşı güvenlik tedbirleri

Vivano System bileşenlerini kullanırken (örn. steril eldiven, maske, önlük vb. kullanımı) uygun kişisel korunma ve kurumsal enfeksiyon kontrol tedbirlerini alın ve uygulayın.

**ÖNEMLİ:** VivanoTec Port konektör stoperini kullanmadan önce ve kullandıktan sonra temizleyin ve dezenfekte edin.

**Hasta popülasyonu**

Vivano System'in farklı hasta popülasyonlarında (örn. yetişkinler ve / veya çocuklar) kullanımına ilişkin genel bir kısıtlama yoktur. Bununla birlikte Vivano System pediyatrik kullanım için değerlendirilmemiştir.

**ÖNEMLİ:** Çocuklarda kullanılması için talimat verilmeden önce genel sağlık durumuyla birlikte çocuğun vücut ağırlığı ve boyu tıbbi olarak değerlendirilmelidir.

**Hastanın sağlık durumu**

Hastanın vücut ağırlığı ve genel durumu, herhangi bir negatif basınçlı yara tedavisi uygulanırken göz önünde bulundurulmalıdır.

**Yara örtüsü boyutları**

Örtünün boyutu negatif basınçlı yara tedavisi ile tedavi edilen yaranın boyutuna göre ayarlanmalıdır.

Uygun olmayan yara örtüsü boyutları maserasyona ve yara çevresindeki dokunun ayrılmasına veya yara kenarlarının kurumasına ya da eksüdanın verimsiz aktarımına neden olabilir.

**NOT:** İntakt cildin fazla kaplanmasıyla ilişkili komplikasyonlar hakkında detaylı bilgi için bu belgenin Sağlıklı cildi örtme bölümüne başvurun.

**ÖNEMLİ:** Negatif basınçlı yara tedavisinde en uygun koşulları sağlamak için şeffaf yara örtüsü yaranın çevresindeki sağlıklı cildi yaklaşık 5 cm örtmelidir.

**Örtünün yerleştirilmesi**

Yalnızca doğrudan steril paketlerden çıkan örtüleri kullanın.

Doku hasarına veya sonrasında yara iyileşmesinin gecikmesine veya hatta lokal nekroza neden olabileceği için sünger yerleştirirken zorlamayın.

**ÖNEMLİ:** Her bir yara için kullanılan sünger sayısını mutlaka kaydedin. Örtünün içindeki şeffaf katman sayısı tıbbi kondisyona göre ayarlanabilir. Birden fazla şeffaf katmanın yerleştirilmesi doku maserasyonu ve sonuç olarak doku tahrişi riskini artırır.

**ÖNEMLİ:** Birden fazla şeffaf katman kullanmaktan kaynaklanan doku tahrişi durumunda Vivano negatif basınçlı yara tedavisini kesin.

**Örtünün çıkarılması**

**ÖNEMLİ:** Uygulanan tüm süngerlerin çıkarıldığından emin olmak için yaradan çıkarılan sünger sayısını mutlaka kaydedin.

Süngerin Yara örtüsü değişimi bölümünde belirtilenden daha uzun bir süre yarada kalması halinde granülasyon dokusu süngerin içine doğru gelişebilir. Bu durumda örtü değiştirme işlemi zorlaşabilir ve diğer tıbbi komplikasyonların yanı sıra yaranın enfeksiyon olasılığı artabilir.

Örtü değişiklikleri yeni granülasyon dokusunun parçalanmasına, bunun sonucunda kanamaya yol açabilir.

**ÖNEMLİ:** Kanama riski yüksek olan hastalarda gerçekleştirilen örtü değişiklikleri sırasında mutlaka ek koruyucu tedbirler alın.

**NOT:** Negatif basınçlı yara tedavisi bakımından kanamayla ilişkili ayrıntılı bilgi için lütfen bu belgenin Kanama bölümüne başvurun.

**VivanoTec Pro ünitesinin çıkarılması**

VivanoTec Pro ünitesinin hastadan ne kadar süreyle ayrılacağı klinik bir değerlendirme olup buna tedavi eden hekim tarafından karar verilmelidir.

Tedaviye güvenle ara vermek için uygun zaman aralığı genel hasta ve yara durumuna olduğu kadar eksüda bileşimine ve belirli bir zaman diliminde ekstrakte edilen eksüda miktarına da şiddetle bağlıdır.

Uzun aralar eksüda retansiyonu ve lokal maserasyon etkilerine ve sünger matrisindeki koagülasyon etkilerinden dolayı yara örtüsünün tıkanmasına neden olabilir. Yara ve steril olmayan ortam arasında etkili bir bariyer olmaması enfeksiyon riskini artırır.



**ÖNEMLİ:** Yara örtüsünü VivanoTec Pro ünitesi uzun süre kapalı kalacak şekilde yara üzerinde bırakmayın. Örtünün daha uzun bir süre boyunca yaranın üzerinde kalması halinde bir hekimin hastanın genel sağlık durumuyla birlikte yaranın durumunu değerlendirmesi önerilir. Hekimin değerlendirmesine göre örtü değişikliği işlemi sırasında yaranın yıkanması veya alternatif bir tedaviye geçilmesi önerilir.

#### **Aralıklı basınç modu**

Sürekli basıncın yerine aralıklı basınç uygulaması hastanın, hastanın sağlığının ve yaranın durumunun tolere edebilir olması halinde lokal perfüzyonun ve granülasyon oluşumunun artırılması için kullanılabilir. Bununla birlikte sürekli tedavi genelde kanama veya akut enterik fistül riski yüksek, yoğun eksüdatözlü yaraları olan veya yara yatağı stabilizasyonunun gerekli olduğu hastaların tedavisi için önerilir.

#### **Basınç ayarları**

**DİKKAT:** 50 mm Hg değerinin altındaki basınç ayarları potansiyel olarak eksüda retansiyonu ve terapötik etkinlikte azalmaya neden olabilir.

**DİKKAT:** Yüksek basınç ayarları mikro travma, hematoma ve kanama, lokal hiperfüzyon, doku hasarı veya fistül oluşumu riskini artırabilir.

Vivano negatif basınçlı yara tedavisi için doğru basınca tedaviyi izleyen hekim karar vermelidir ve bu karar eksüda çıkışını, genel hasta durumunu ve terapötik kılavuz önerilerini esas almalıdır.

#### **Sağlıklı cilde yara örtüsünün uygulanması**

Sağlıklı cilde örtü uygulaması yaranın çevresindeki yaklaşık 5 cm bölgeyi kaplamalıdır. Daha büyük bölgelere uzun süre veya tekrarlı örtü uygulanması doku tahrişine neden olabilir.

**ÖNEMLİ:** Doku tahrişi durumunda Vivano negatif basınçlı yara tedavisi kesilmelidir. Sağlıklı cilde yara örtüsünün uygulanması sırasında örtünün yüzeyi kırışabilir. Kırışıklıklar örtünün sızını yapması ve sonuç olarak enfeksiyon oluşması riskini büyük ölçüde artırır.

**ÖNEMLİ:** Yara örtüsünü yarayı çevreleyen hassas cilt bölgesine uygularken özellikle dikkatli olun.

#### **Tahrişe duyarlı yaralara örtü uygulanması**

Sürekli tahrişe duyarlı (ekstremitelere yakınlık) yaralarda sürekli (aralıklıdan ziyade) tedavi endikedir.

#### **Çevresel yara örtüleri**

Çevresel örtüler, tıbbi gözlem altında kullanılmalıdır. Yeterince koruyucu önlem alınmaması lokal hipoperfüzyona neden olabilir.

#### **Vagus siniri yakınındaki yara örtüsü uygulamaları**

Vagus siniri yakınındaki örtü uygulamaları, stimülasyonu bradikardiye neden olabileceği için tıbbi gözetim altında kullanılmalıdır.

#### **Alerjiler**

Hastanın Vivano System bileşenlerinden herhangi birine alerjik olması halinde Vivano negatif basınçlı yara tedavisi uygulaması önerilmez.

#### **Termal riskler**

Aşırı ısınma riskini azaltmak için güç kaynağının üstü kapatılmamalı ve havanın serbestçe dolaşabildiği bir yerde kullanılmalıdır.

#### **Elektromanyetik alanlar**

VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi güçlü manyetik alanların varlığında (bir indüksiyon ocağı gibi) veya HF cerrahi ekipman uygulamalarının yakınında kullanılmamalıdır.

Elektromanyetik alanlar performansı önemli ölçüde değiştirebilir, basınç ayarlarından farklı olabilir veya ünite düzensiz davranabilir veya çalışmayı durdurabilir.

**ÖNEMLİ:** Beklenmeyen bir fonksiyon veya durum ile karşılaşırsanız lütfen üretici ile iletişime geçin.

#### **Küçük parçalar**

Küçük parçaları içinize çekmeyin veya yutmayın.

### Dış muhafaza bileşimi

VivanoTec Pro muhafaza parçaları PFBS tuzu içerir (Potasyum 1,1,2,2,3,3,4,4,4 - nonflorobütan -1 - sülfonat).

### Yedek pil bileşimi

VivanoTec Pro yardımcı pil EGDME (1,2-dimetoksietan, etilen glikol dimetil eter) içerir.

### Özel notlar

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklayın.

## 1.5 Olay bildirim

Avrupa Birliği ülkeleri ve aynı düzenleyici sisteme (2017/745 sayılı AB Tıbbi Cihaz Yönetmeliği) sahip ülkelerdeki hastaların/kullanıcıların/üçüncü tarafların, bu cihazın kullanımı sırasında veya kullanımı sonucunda ciddi bir olumsuzluk meydana gelmesi hâlinde, durumu üreticiye ve/veya yetkili temsilcisine ve ilgili resmi makama bildirmelerini rica ediyoruz.

## 2. Üretici/Satış

Daha fazla bilgi, aksesuarlar, sarf malzemeleri ve yedek parçalar için:

PAUL HARTMANN AG

Paul-Hartmann-Straße 12

89522 Heidenheim, Almanya

www.vivanosystem.info

## 3. Giriş

### 3.1 Çalıştırma talimatları ile ilgili notlar

Bu çalıştırma talimatları VivanoTec Pro negatif basınç ünitesinin güvenli, doğru ve etkili çalışması ile ilgili önemli bilgiler içerir. Çalıştırma talimatları tamamen okunmalı ve uygulanmalıdır. Kullanım talimatları, kullanıcıya kullanımla ilgili bilgi verme ve referans kitabı işlevi görme amaçlıdır. Alıntılar dahil yeniden baskıya sadece PAUL HARTMANN AG'nin yazılı onayı ile izin verilir.

Çalıştırma talimatları her zaman cihazın yakınında bulundurulmalıdır. Doğru çalıştırmanın yanı sıra temizlik, bakım ve denetleme VivanoTec Pro negatif basınç ünitesinin çalıştırma güvenliğini ve kapasitesini sağlar ve vazgeçilmezdir. Şarj edilebilir pilin onarımı, tekrar testleri ve değiştirilmesi sadece PAUL HARTMANN AG tarafından yetkilendirilmiş uzman personel tarafından gerçekleştirilebilir.

### 3.2 Kullanım amacı

Negatif basınç ünitesi, negatif basınçlı yara tedavisi (NPWT) esnasında bir insandaki akut ya da kronik yara bölgesinde atmosfer altı (negatif) basınç oluşturmak ve bunu kontrol etmek için kullanılır.

#### Temel işlevin özellikleri

Sistem tarafından sağlanan kontrollü negatif basınç yara eksüdasını ve cilt fragmanlarını yara çevresinden uzaklaştırır ve özel bir eksüda kanisteri içinde toplanmak üzere bir yara örtüsüne ve ilgili hortum sistemine aktarır<sup>1</sup>. Negatif basınç, ayrıca yarada hücre üremesini<sup>2</sup> ve kan dolaşımını<sup>3,4</sup> uyarır.

VivanoTec Pro yalnızca PAUL HARTMANN AG tarafından sunulan Vivano System ile birlikte kullanım içindir.

**NOT:** İşlevsel bir negatif basınçlı yara tedavisi örtüsü oluşturmak için en azından aşağıdaki diğer bileşenler gereklidir:

- VivanoMed Foam
- Hydrofilm şeffaf film örtü
- VivanoTec Port
- VivanoTec Exudate Canister

**ÖNEMLİ:** Negatif basınç ünitesi tıbbi olmayan uygulamalar için kullanılmamalıdır.

Vivano System yalnızca insanlarda kullanım için tasarlanmıştır. Vivano System'in farklı hasta popülasyonlarında (örn. yetişkinler ve / veya çocuklar) kullanımına ilişkin genel bir kısıtlama yoktur. Bununla birlikte Vivano System pediyatrik kullanım için değerlendirilmemiştir.

VivanoTec Pro hastane ve evde bakım ortamlarında kullanılabilir.

**ÖNEMLİ:** Lütfen teknik verilerde belirtilen ortam koşullarına uyum sağladığınızdan emin olun (**Teknik veriler** bölümüne bakın).

Sistem kurtarma çalışmalarında (kurtarma araçları, kaza bölgeleri) acil tıp için kullanılmak üzere değerlendirilmemiştir.

**ÖNEMLİ:** VivanoTec Pro, belirli ortamlarda kullanım için uygun değildir (örn. güçlü elektromanyetik alanlar, yüksek frekanslı cerrahi ekipmanlar veya yanıcı sıvılar ya da gazlar, hiperbarik oksijen odaları olduğunda, askeri bölgelerde vb.). (**Özel tedbirler** bölümüne bakın).

**ÖNEMLİ:** Vivano System, yalnızca bir hekim tarafından veya ülkenizdeki yasalara uygun olarak bir hekimin talimatları çerçevesinde vasıflı bir kişi tarafından kullanılabilir.

Bazı etkinlikler uzman hekimin takdiriyle eğitim ile hastaya devredilebilir. Sadece hekim ya da vasıflı kişi tarafından gerçekleştirilebilecek işlemler bu kullanım talimatlarında özel olarak işaretlenmiştir. Diğer tüm işlemler uzman hekim tarafından eğitim verildiyse hasta tarafından güvenli biçimde uygulanabilir.

**NOT:** Tedavi sırasında oluşabilecek ve dikkat edilmesi gereken olaylarla ilgili olarak hastaların bilmesi gereken bazı önemli bilgiler bulunmaktadır (**Hastalar için ek bilgiler** bölümüne bakın).

<sup>1</sup> Lalezari S, Lee CJ, Borovikova AA, Banyard DA, Paydar KZ, Wirth GA, Widgerow AD. (2016) Deconstructing negative pressure wound therapy. *Int Wound J.* doi:10.1111/iwj.12658

<sup>2</sup> McNulty AK, Schmidt M, Feeley T, Kieswetter K. (2007) Effects of negative pressure wound therapy on fibroblast viability, chemotactic signaling, and proliferation in a provisional wound (fibrin) matrix. *Wound Repair Regen.* 15:838-46.

<sup>3</sup> Chen SZ, Li J, Li XY, Xu LS. (2005) Effects of vacuum-assisted closure on wound microcirculation: an experimental study. *Asian J Surg.* 28:211-7.

<sup>4</sup> Wackenfors A, Sjögren J, Gustafsson R, Algotsson L, Ingemansson R, Malmjö M. (2004) Effects of vacuum-assisted closure therapy on inguinal wound edge microvascular blood flow. *Wound Repair Regen.* 12:600-6.

### 3.3 Endikasyonlar

Vivano System, sekonder intansiyonla iyileşmeyi desteklemek için hasarlı doku yaralanmalarında kullanılır. VivanoMed Foam, altta yatan yapıyla doğrudan temasın uygun bir yara temas katmanı tarafından engellendiği durumlarda birincil yara iyileşmesinin beklendiği sağlıklı cilt ve yaraların iyileşmesi amacıyla kullanılabilir.

VivanoTec Pro, akut veya kronik yara bölgesinde kontrollü negatif basınç sağlamak için kullanılır.

### 3.4 Teslimat kapsamı

Nakliye öncesinde VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi baştan sona test edilmiş ve dikkatlice ambalajlanmıştır. Elinize ulaştıktan sonra ambalajın içeriğinin tam olduğunu lütfen derhal kontrol edin. (Teslimat notuna bakın)



Negatif basınç ünitesi



Güç kaynağı kablosu (ülkeye özgü)



Çalıştırma talimatları



Güç kaynağı



Omuz askısı



Askı çubuğu



Özel taşıma çantası



Hava geçirmez ambalaj içinde gönderin

### 3.5 Taşıma ve saklama

Negatif basınç ünitesi sadece VivanoTec Pro taşıma çantası içinde taşınabilir ve saklanabilir. Taşıma kaynaklı hasar derhal belgelenmeli ve rapor edilmelidir.



- > Negatif basınç ünitesini nakletmeden önce tedarik edilen plastik transparan torba içine paketleyin.
- > Torbayı tepesinden kapatın. Kapatırken torbanın içinde minimum miktarda hava kaldığından emin olun.
- > Negatif basınç ünitesini VivanoTec taşıma çantasının içine yerleştirin.
- > VivanoTec taşıma çantasını nakliye çantasına yerleştirin.

### 3.6 İşaret ve sembollerin açıklaması

#### Bu çalışma talimatlarında kullanılan kısaltmalar/semboller



Lütfen bu önemli bilgiyi okuyun



Yeniden kullanmayın



Ayrıntılı liste



İşlem adımı

#### Bu çalışma talimatlarında kullanılan işaretler

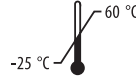


Uyarı, dikkatle gözlemleyin

## VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi ve güç kaynağı üzerindeki semboller



Kullanım talimatlarını izleyin



Sıcaklık sınırlaması



Tıbbi cihaz



Nem sınırlaması



Üretici



Atmosferik basınç sınırlaması



Üretim tarihi



Hastaya uygulanan BF tipi parça



Katalog numarası

IP22

Çapı 12,5 mm veya daha büyük olan katı cisimlere ve -dik veya en fazla 15°'ye kadar eğimli durması halinde- dikey olarak düşen su damllarına karşı korumalıdır



Seri numarası



Polarite



Kullanma talimatına başvurun



Doğru akım



Dikkat



Uygun olarak bertaraf edildiğinden emin olun



Benzersiz cihaz kimliği



Sadece kapalı alanda kullanım içindir



Kuru yerde tutun



Oluklu mukavva



Güneş ışığından uzak tutun



Koruma sınıfı II'ye sahip ekipman

## 4. Kurulum ve ilk çalıştırma

### 4.1 Cihaza genel bakış

#### Ön yüz



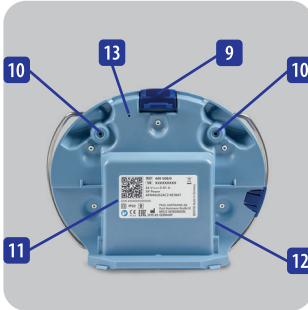
- 1 Dokunmatik ekran (dokunmaya duyarlı ekran)
- 2 Açma/Kapama düğmesi
- 3 Eksüda kanisteri (teslimat kapsamının bir parçası değildir)
- 4 Eksüda kanisteri kilit açma tuşu
- 5 Konektör

#### Yan görünüm



- 6 Askı çubuğu
- 7 Şarj yuvası
- 8 USB bağlantısı

#### Arka yüz



- 9 Eksüda kanisteri kilit açma tuşu
- 10 Eksüda kanisteri bağlantıları
- 11 Tip plakası
- 12 Kanister kılavuzu
- 13 Havalandırma deliği (cihaz modeline bağlı)
















**Cihazın hastaya uygulanan parçaları:** VivanoMed Abdominal Kit, VivanoMed Foam Kit, VivanoMed Round Dressing Kit, VivanoMed Thin Dressing Kit, VivanoMed Foam, VivanoMed White Foam, VivanoMed Gel Strip, Hydrofilm şeffaf film örtü, VivanoTec Port

**Cihazın erişilebilir parçaları:** Güç adaptörü, ön kapak, arka kapak, eksüda kanisteri kilit düğmesi, Açma/Kapama düğmesi, USB kapağı, taban plakası ve askı çubuğu, DC konektörü, VivanoTec Exudate Canister, VivanoTec Y-Connector

## 4.2 Tuşlar ve semboller









VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi bir dokunmatik ekran ile donatılmıştır. Cihaz, dokunmatik ekran üzerindeki tuşlara dokunarak çalıştırılır.

### Tuşlar

Tuş	Atama	İşlev
	Açma/Kapama düğmesi	Düğmeye 2 saniye boyunca basın. Negatif basınç ünitesini açar veya kapatır.
	Başlat tuşu	Tedaviyi başlatır.
	Durdur tuşu	Tedaviyi durdurur.
	Menü tuşu	Ayarlar menüsünü çağırır.
	Artı tuşu	Mevcut değeri arttırır.
	Eksi tuşu	Mevcut değeri azaltır.
	Sürekli tuşu	Sürekli modu açar. Aktivasyon sonrasında çevresindeki tuş çerçevesi beyaz olur.
	Arlık tuşu	Aralıklı modu açar. Aktivasyon sonrasında çevresindeki tuş çerçevesi beyaz olur.
	Kaydet/Geri Dön	Yeni ayarları kaydeder ve ana menüye geri döner. <b>ÖNEMLİ!</b> Yeni ayarlar kaydedilmeyecekse sistem otomatik olarak bir önceki menüye dönene kadar bekleyin. Bu yaklaşık 30 saniye kadar sürer.
	Yukarı	Menüde yukarı gider.
	Aşağı	Menüde aşağı gider.
	Kapat	Uyarı mesajını kapatır ve cihaz tekrar başlatılana kadar görüntülenmesini engeller.
	Kapat	Uyarı mesajını kapatır ve kısa bir süre boyunca görüntülenmesini engeller.
	Bilgi	Negatif basınç ünitesi ile ilgili seri numarası, yazılım sürümü ve çalıştırma verileri gibi bilgileri çağırır.
	Filtre	Olay geçmişi mesajlarını filtreler.



## Semboller

Sembol	Açıklama	
	Pil şarj seviyesini gösterir.	
	Pil şarj oluyor	
	Tuş kilidi etkin	
	Tuş kilidi devre dışı	
	Sızma göstergesi. Bu sembol sadece pompa çalışırken görünür.	
	Yavaş yanıp sönen yeşil sembol Hızlı yanıp sönen yeşil sembol	-> sistemde sızma yok -> sistemdeki kabul edilebilir miktarda sızma
	Yanıp sönen kırmızı sembol	-> sistemde kabul edilemez miktarda sızma olduğu durumda
	Bu durumdan iki dakika sonra sızma uyarı mesajları gösterilir.	
	Uyarı mesajının engellendiğini gösterir. Sızma uyarısının nedeni düzeltilindiğinde sembol kaybolur.	
	USB bellek yerleştirildi	

## 4.3 Ekran ışıklandırması

### Gece/gündüz modu

Negatif basınç ünitesi odadaki ortam aydınlatma koşullarına otomatik olarak tepki gösterir ve ekran parlaklığını yeniden ayarlar.

### Ekran pille çalışma sırasında kapanır

Ekran ışıklandırması 5 dakika pille çalışma sonrasında kapanır.

## 4.4 Negatif basınç ünitesini kullanıma hazırlama



### **DIKKAT! Takılıp düşme tehlikesi. Boğulma tehlikesi.**

Serbestçe bırakılmış güç kaynağı kabloları, askılar ve hortumlar takılıp düşme veya boğulma tehlikesine yol açabilir.

> Güç kaynağı kablolarını, askıları ve hortumu her zaman güvenli bir biçimde yerleştirin.

**ÖNEMLİ!**

- Negatif basınç ünitesini dikkatlice ambalajından çıkartın.
- Negatif basınç ünitesini sıkıca tutun ve düşmesine izin vermeyin.
- Negatif basınç ünitesini sadece tedarik edilen orijinal güç kaynağı ile çalıştırın.
- Minimum veya maksimum saklama sıcaklığından kullanım sıcaklığına gelmesi için gerekli süre en az 2 saattir.

**Negatif basınç ünitesinin kurulum bölgesi ve konumu**

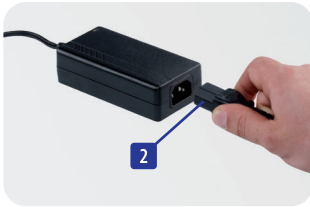
Negatif basınç ünitesi hasta tarafından taşınabilir veya hasta yatağı yakınına kurulabilir. Cihaz kurulursa stabil olduğundan ve düşmeyeceğinden emin olun. Hortumları her zaman gergin olmayacak şekilde gevşek biçimde yerleştirin.

Negatif basınç ünitesi başka cihazların hemen yanına veya üzerlerine kurulmamalıdır.



- Cihazı mümkün olduğunca dikey olarak yerleştirin veya
- Yara örtüsünden en fazla 1 m yukarıya asın
- Normal kullanım yüksekliği 1 m
- Ayrılabilir fişli konektörler erişilebilir kılınmalıdır
- Operatör (hekim veya vasıflı kişi) ekrana dönük olarak cihazın önünde durmalıdır

**Pili şarj etme****ÖNEMLİ!**

Üniteyi ilk kez çalıştırmadan önce pil tamamen şarj edilmiş olmalıdır. Şarj etmek için sadece orijinal güç kaynağı ve güç kaynağı kablosu (VivanoTec Pro ile işaretli) kullanılabilir. Negatif basınç ünitesi mümkün olduğunca serin, doğrudan güneş ışığından uzak bir yerde şarj edilmelidir. Yanlış uygulamalar negatif basınç ünitesine ciddi hasar verebilir. Yanlış kullanımdan kaynaklı hasar garanti kapsamında değildir.



- > Güç adaptörünün ucunu negatif basınç ünitesi üzerindeki sokete **1** takın.
- > Ürünle birlikte gelen ülkeye özgü güç adaptörü kablosunu **2** adaptöre takın.
- > Kablonun elektrik yalıtımlı fişini **3** prize takın.

- > *Negatif basınç ünitesi üzerinde şarj ediliyor sembolü gösterilir* 
- > *Negatif basınç ünitesi üzerinde şarj ediliyor sembolü gösterilir* 
- > Bunun için şebeke yuvasından fişi çekin ve negatif basınç ünitesi üzerindeki yuvadan güç kaynağı fişini çekin.
- > Cihaz aynı zamanda hala şebeke kaynağına bağlıyken çalıştırılabilir (şebeke çalışması).





### BILGI

Negatif basınç ünitesi pil şarjı düşük olduğunda sinyal verir. Dokunmatik ekranda bir uyarı mesajı belirir (**Uyarı mesajları** bölümüne bakın).

Pil çok azsa negatif basınç ünitesi otomatik olarak kapanır.



### Askı çubuğu

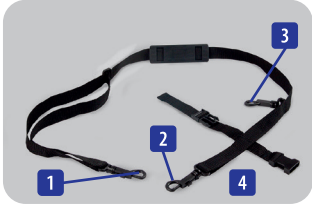
#### Negatif basınç ünitesini askı çubuğunu kullanarak takma

VivanoTec Pro askı çubuğu kullanılarak yatak demirlerine, masalara ve diğer eşyalara kolayca takılabilir.



#### Askı çubuğunun bağlanması

> Önce askı çubuğunu yandaki boşluğa yerleştirin, ardından diğer ucunu (biraz baskı uygulayarak) ikinci boşluğa yerleştirin.



### Omuz askısı

1 Askı çubuğuna (uzun) bağlantı için askı klipsi

2 Askı çubuğuna (uzun) bağlantı için askı klipsi

3 Askı çubuğuna (kısa) bağlantı için askı klipsi

4 Yatağa takmak için ilmek



### Omuz askısı

> Askı klipsini 1 askı çubuğunun bir tarafına bağlayın.

> Askı klipsini 2 askı çubuğunun diğer tarafına bağlayın.



#### Negatif basınç ünitesinin hasta yatağına bağlanması

- > Askı klipsini **2** çıkarın ve klipsi **3** tekrar yerine takın.
- > İlmeği **4** yatak çerçevesinin etrafına yerleştirin ve kapatın.



#### Taşıma çantası

- > Negatif basınç ünitesini kurulu olan 300 ml eksüda kanisteri ile taşıma çantasına yerleştirin.
- > Taşıma çantasını fermuarı kullanarak tepeden kapatın.
- > Kanister hortumlarını fermuar içindeki boşluktan geçirin.



#### ÖNEMLİ!

Hortumu fermuara sıkıştırmayın.



*Negatif basınç ünitesinin ekranı görüntüleme penceresinden her zaman görülebilir.*

## 4.5 Eksüda kanisteri

Bu bölümdeki işlemler yalnızca hekim ya da vasıflı kişi tarafından yapılabilir.



#### ÖNEMLİ!

Negatif basınç ünitesinin eksüda kanisterleri steril bileşenlerdir ve bu nedenle steril cerrahi ortamda kullanılabilirler.



#### Eksüda kanisterinin takılması

- > Eksüda kanisterini dikkatli bir şekilde steril ambalajından çıkarın.

#### Dikkat.

*Ekli hortum parçasının steril olmayan yüzeye düşmesine izin verilmemelidir.*

- > Eksüda kanisterini hafif bir açıyla negatif basınç ünitesindeki kılavuza takın **1**.
- > Eksüda kanisterini mavi kilide **2** tamamen geçene kadar negatif basınç ünitesi yönünde eğin.
- > Negatif basınç ünitesine güvenli bir şekilde takıldığından emin olmak için eksüda kanisterini yavaşça çekin.

*Tedavi sırasında havalandırma deliğinin üzerinin örtülü olmadığından emin olun.*



### Eksüda kanisterinin çıkarılması

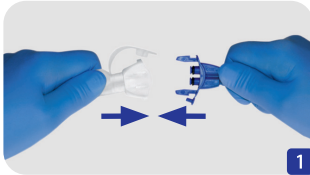
- > Eksüda kanisterinin çıkarılması ("Negatif basınç ünitesinin yara örtüsüne bağlanması ve çıkarılması" bölümüne bakın).
  - > Negatif basınç ünitesindeki mavi açma düğmesine **2** basın.
  - > Eksüda kanisterini hafifçe eğin ve çıkarın.
  - > Eksüda kanisterini gerektiği şekilde atın.
- Yerel yönetmeliklere uyun.

### Negatif basınç ünitesinin yara örtüsüne bağlanması ve çıkarılması



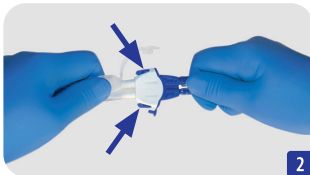
#### DIKKAT!

- Arızaları önlemek için hortum konnektörlerinin her zaman birbirine doğru bir şekilde bağlı olduğundan emin olun.
- Yara örtü seti uygulaması için yara örtü setinin kullanma talimatlarını izleyin.



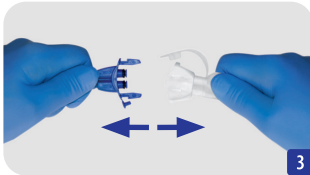
### Bağlama

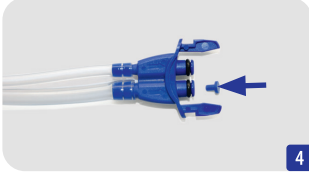
- > Eksüda kanisterinin konnektörlerini (hortum uçları) yara örtüsü setinin **1** konnektörlerine takın.



### Çıkarma

- > Konnektörün yanındaki kilit açma öğesini basılı tutun **2**.
- > İki ucu birbirinden ayırın **3**.





### Bertaraf

- > Bertaraf etmeden önce, stoperi konektörden koparın ve eksiüda lümenine 4 takın.
- Bu, kanisterden hiçbir eksiüdanın sızmasını sağlar.*

## 5. Temel işlevler

Bu bölümdeki işlemler yalnızca hekim ya da vasıflı kişi tarafından yapılabilir.

### 5.1 Negatif basınç ünitesini açma ve kapatma



Ana menü

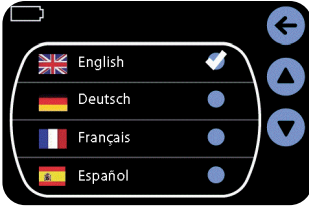
#### Negatif basınç ünitesini açma

- > Açma/kapama düğmesine 2 saniye boyunca basın.
- Ana menü gösterilir.*

#### Negatif basınç ünitesini kapatma

- > Açma/kapama düğmesine 2 saniye boyunca basın.
- Negatif basınç ünitesi kapanır.*
- Tuş kilidi devre dışı bırakılmaktadır.*

### 5.2 İlk çalıştırma



Dil seçimi menüsü

#### Negatif basınç ünitesini açma

- > Açma/kapama düğmesine 2 saniye boyunca basın.
- İlk açılış sonrasında dil seçimi menüsü gösterilir.*

- > İstene dile dokununuz.

*Seçili dilin yanında bir onay işareti belirir.*

- > Giriş düğmesine dokunarak onaylayınız.

*Saat ayarları menüsü belirir.*

- > Günün saatini + ve - tuşlarına basarak giriniz.

- > Haftanın gününü + ve - tuşlarına basarak giriniz.

- > Saat, yaz saati için otomatik olarak değiştirilecekse "Yaz saati" arkasındaki mavi alana dokununuz.

- > Giriş düğmesine dokunarak onaylayınız.

*Tekrar ana menü gösterilir.*

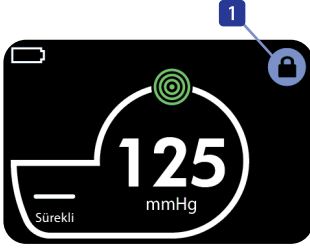


Saati ayarlama

### 5.3 Ekranın doğru çalışıp çalışmadığını kontrol etme

- > Tedaviye bir eksiüda kanisteri olmadan başlayın.
  - > Cihazın arka tarafındaki sol açıklığı manüel olarak kapatın.
- Ekranında birkaç saniye sonra "Eksiüda kanisteri dolu" uyarı mesajı belirir.*

### 5.4 Tuş kilidi



Tuş kilidi etkin



Tuş kilidini devre dışı bırakma

#### Otomatik tuş kilidi

VivanoTec Pro negatif basınç ünitesinin bir otomatik tuş kilidi vardır. Dokunmatik ekrana 1 dakikadan uzun bir süre dokunulmazsa otomatik tuş kilidi 1 etkinleşir. Bu yanlışlıkla olabilecek girdileri engeller. Pille çalışma sırasında ekran ışıklandırması 5 dakika sonra kapanır.

#### Tuş kilidini açma

- > Açık kilit sembolüne 1 dokununuz.
- Tuş kilidi etkinleşir. Bu, 2 sembolüyle gösterilir.*

#### Tuş kilidini devre dışı bırakma

- > Dokunmatik ekrana kısaca dokununuz veya Açma/Kapama düğmesine basın.
- Bu sayede dokunmatik ekran etkinleşir ve kapalı kilit sembolü 2 belirir.*
- > Kapalı kilit sembolüne 1 dokununuz.
- Bu, ikinci yanıp sönen kapalı kilit 2 sembolünü etkinleştirir.*
- > Kapalı kilit sembolüne 2 dokununuz.
- Bu, tuş kilidini devre dışı bırakır. Yanıp sönen açık kilit sembolüyle 1 gösterilir.*

## 6. Ayarlar



Ayarlar menüsü

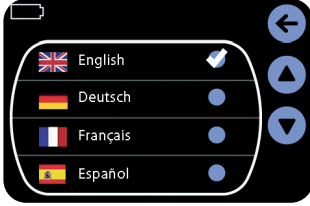
Bu bölümdeki işlemler yalnızca hekim ya da vasıflı kişi tarafından yapılabilir.

- > Ana menüde 3 tuşuna dokununuz.
- Ayarlar menüsü belirir.*

#### Ana menüye geri dön

- > 4 tuşuna dokununuz.

## 6.1 Dil



Dil seçimi menüsü

- > Ayarlar menüsünde Dil'e dokunun  
*Dil seçimi menüsü belirir.*
- > İstenen dile dokunun.  
*Dil bir onay işareti ile işaretlenir.*
- > ▲ ve ▼ tuşlarını kullanarak ekranı daha fazla dil olan sonraki sayfaya kaydırın.
- > Giriş ↵ düğmesine dokunarak onaylayın.  
*Tekrar ana menü gösterilir.*

## 6.2 Yerel saati ayarlama



Yerel saati ayarlama

- > Ayarlar menüsünde Yerel Saat'e dokunun  
*Saat ayarları menüsü belirir.*
- > Günün saatini + ve - tuşlarına basarak girin.
- > Saat, yaz saati için otomatik olarak değiştirilecekse "Yaz saati" arkasındaki mavi alana dokununuz.
- > Giriş ↵ düğmesine dokunarak onaylayın.  
*Tekrar ana menü gösterilir.*

## 6.3 Olay geçmişi



Olay geçmişi

Olaylar (ayarlar ve hata mesajları) olay geçmişinde gösterilir. Cihaz, tüm servis ömrü boyunca olay geçmişini saklamaya yetecek belleğe sahiptir. Bellek cihaz kapatıldıktan sonra ya da güç kesintisi olduğunda bile kaybedilmez.

### Olay geçmişi getirme

- > Olay geçmişi'ne dokununuz.  
*Olay geçmişi çağırılır. Burada en önemli olaylar günün saati ile birlikte kaydedilir.*

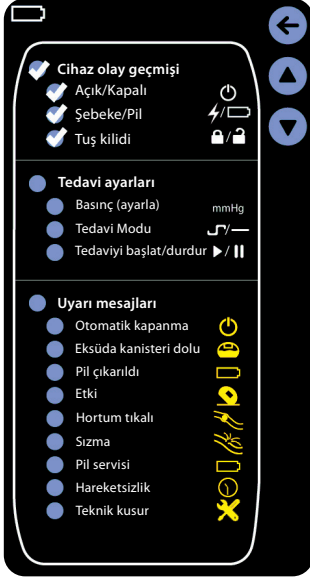
### Günler arasında ilerleme

- > Günlük kayıtlar arasında ▲ ve ▼ tuşlarını kullanarak ilerleyin.


### Olay geçmişinde gezinme

- > Olay geçmişinde ▲ ve ▼ tuşlarını kullanarak ilerleyin.





### Olay geçmişini filtreleme


>  tuşuna dokununuz.

*Tüm kaydedilebilir olayların bir seçkisi belirir.*

Fabrika ayarlarında tüm olaylar gösterilir.

> Artık gösterilmemesi gereken olayların üzerine dokununuz.

*Yanlarındaki onay işareti silinir. Olay artık olay geçmişinde gösterilmez.*

> Giriş  düğmesine dokunarak onaylayın.

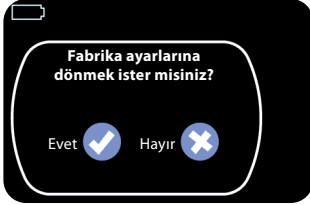
*Filtrelenmiş olay geçmişi gösterilir.*



#### BİLGİ

Olaylar aynı zamanda gruplar halinde gösterilebilir ve gizlenebilir.

## 6.4 Fabrika ayarları



> Ayarlar menüsünde Fabrika Ayarları'na dokununuz.

*Aşağıdaki soru yeniden sorulur:*

*"Fabrika ayarlarına dönmek ister misiniz?"*

> "Evet" seçeneğine dokununuz

*Fabrika ayarları geri yüklenir.*

> "Hayır" seçeneğine dokununuz

*Fabrika ayarları geri yüklenmez. Tekrar ana menü gösterilir.*

## 6.5 USB bağlantısı

USB bağlantısı sadece PAUL HARTMANN AG çalışanları tarafından veri aktarımı için kullanılabilir. VivanoTec Pro negatif basınç ünitesine başka bir USB cihazı bağlanamaz.

BT ağlarına bağlanmak hastalara, kullanıcılara ve üçüncü şahıslara karşı önceden tanımlanmamış risklere yol açabilir.

Bu riskler yalnızca bir hekim veya uzman bir kişitaraftından tarafından tanımlanmalı, analiz edilmeli, değerlendirilmeli ve kontrol edilmelidir.

BT ağındaki değişiklikler ek analiz gerektiren yeni riskler oluşturabilir.

## 7. Negatif basınç tedavisi

Bu bölümdeki işlemler yalnızca hekim ya da vasıflı kişi tarafından yapılabilir.  
İki tedavi modu mevcuttur:

- > Sürekli mod
- > Aralıklı mod

### Sürekli mod

Sürekli modda fabrika ayarları 125 mmHg'dir.  
Genelde en güncel ayarlar her zaman saklanır.

## 7.1 Negatif basınç ayarlama

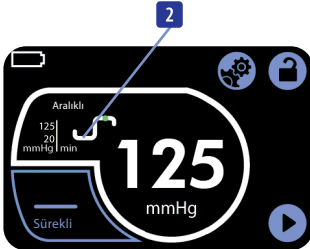
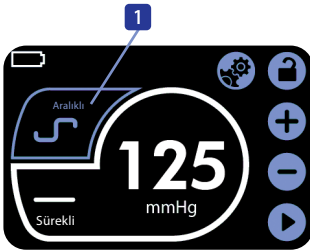
### 7.1.1 Sürekli mod



Ana menü

- > **+** tuşuna dokunmak negatif basıncı 5 mmHg'lik adımlarla arttırır.
- > **-** tuşuna dokunmak negatif basıncı 5 mmHg'lik adımlarla azaltır.

### 7.1.2 Aralıklı mod



Ayarları değiştirme aralığı

#### Aralıklı mod

Sabit negatif basınç ile çalışan sürekli modun aksine aralıklı mod değişken basınç aralıklarıyla tedaviye olanak tanır.

#### Aralıklı modu açma

> **1** tuşuna dokununuz.

*Aralıklı mod etkinleşir.*

*Çevre tuş çerçevesi beyaz olur.*

*Aralıklı mod için fabrika ayarları 5 dakika için 125 mmHg ve 2 dakika için 20 mmHg'dir.*

En güncel ayarlar her zaman saklanır.

> **2** alanına dokununuz.

*Aralıklı mod için ayarlar menüsü gösterilir.*

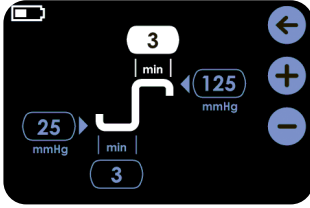
> Değiştirilecek değere dokununuz.

*Etkilenen alan beyaz olur.*

> İstenen değeri ayarlamak için **+** veya **-** tuşuna dokununuz.

> Giriş **↵** düğmesine dokunarak onaylayınız.

*Etkinleştirilen aralıklı mod gösterilir.*



Değerleri ayarlama

**ÖNEMLİ!**

← tuşuna dokunmak aralıklı menüsünü kapatır ve değerleri kaydeder. Yeni değerler kaydedilmeyecekse ekran ana menüye dönene kadar dokunmatik ekrana dokunmadan bekleyin.

**7.2 Tedaviye başlama****DIKKAT!**

Sistemde ayarlı doğru negatif basıncı sağlamak için tedavi başlamadan önce tüm bağlantıların doğru biçimde yapıldığından ve tüm tedavi parametrelerinin ayarlanmış olduğundan emin olun.

İstenen tedavi modunu seçin.

> ▶ tuşuna dokunun.

Negatif basınç ünitesi çalışmaya başlar ve ayarlanmış negatif basıncı üretir.

**7.3 Tedaviyi kesme/durdurma**

> || tuşuna dokunun.

Tedavi kesilir ya da durdurulur.

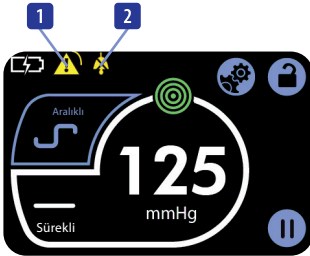
**ÖNEMLİ!**

30 dakika boyunca tedavi yapılmadığı takdirde, cihazın etkin olmadığına dair uyarı mesajı belirir (Cihaz Etkin Değil bölümüne bakın).

**8. Uyarı mesajları**

Bu bölümdeki işlemler yalnızca hekim ya da vasıflı kişi tarafından yapılabilir.

Uyarı mesajı tanımı ile birlikte başka bilgi verilmemişse, bir uyarı mesajı durumunun tespiti için veya bir uyarı mesajı sinyalinin oluşturulması için gecikme süresi her bir durumda 1 saniyeden azdır. Süre ile ilgili tutarsız bilgi olduğu durumda esas süre basınç yönetiminin hangi aşamasında olduğuna bağlıdır.

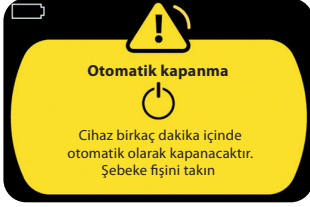


1 Uyarı mesajı var

2 Uyarı mesajı engellendi

Uyarı mesajı sembolüne (1 veya 2) dokunduğunuzda uyarı mesajı tekrar gösterilir.

Uyarı mesajlarının önceliklendirilmesi azalan öncelik ile aşağıdaki tablo uyarıncadır.



### Otomatik kapanma

Tekrarlanan "Pilin şarjı bitti!" uyarısına rağmen güç adaptörüne bağlanmadysa, cihaz uyarı mesajından 1 dakika sonra kendini otomatik olarak kapatır.



#### ÖNEMLİ!

Güç kaynağı kablosu tekrar bağlandıktan ve böylece şarj edilebilir pil şarj edildikten sonra negatif basınç ünitesi tekrar açılabilir.



### Hortum tıkalı

Negatif basınç ünitesi eksüda kanisterinde veya hortum sisteminde bir tıkanıklık tespit ettiğinde "Hortum tıkalı" uyarı mesajı belirir.

Bu uyarı mesajı verilene kadar geçmesi gereken süre 3,5 - 8,5 dakika (+/-5 saniye) olarak belirlenmiştir.




#### UYARI!

50 mmHg altındaki negatif basınç ayarında cihaz tıkanma belirleyemez. Bu nedenle köpüğün doğru şekilde sıkıştırması için yara örtüsü sık sık kontrol edilmelidir.

Bu uyarı mesajının nedeni aşağıdakilerden biri olabilir:

- Hortum sisteminde bir bükülme
- > Hortumu bükülme olamayacak şekilde yerleştirin.
- Bağlantı noktalarında tıkanıklık

Tüm bağlantı noktalarını olası tıkanıklıklar veya hatalı bağlantılara karşı kontrol edin.

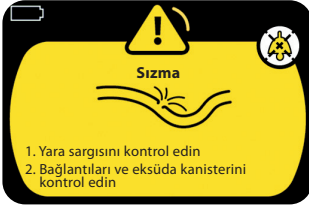
- Eksüda kanisterini kontrol edin
- >  tuşuna dokununuz.

*Uyarı mesajı 5 dakika boyunca gizlenir.*



#### ÖNEMLİ!

Hata yukarıda anlatılan önlemlerle düzeltilemezse eksüda kanisteri değiştirilmelidir.



### Sızma

Bu uyarı mesajı sistem negatif basınç ünitesi tarafından telafi edilemeyen bir sızma olduğunda belirir.

Bu uyarı mesajı koşuluna kadar gecikme 2 dakika (+/-5 saniye) olarak belirlenmiştir.

- > Yara örtüsünü olası sızmalara karşı kontrol edin.
- > Tüm bağlantıları sızmalara karşı kontrol edin.
- > Eksüda kanisterinin negatif basınç ünitesine sıkıca bağlı olduğunu kontrol edin.

Sızmayı bu önlemler ile düzeltmek mümkün değilse yara örtüsünü ve hortum sistemini değiştirmek önerilebilir.

- > 🛑 tuşuna dokunun.

*Uyarı mesajı 5 dakika boyunca gizlenir.*



### Teknik kusur

Negatif basınç ünitesi artık doğru biçimde işlev göremiyor ve muhtemelen zarar görmüş.

- > Negatif basınç ünitesi artık çalışabilir bir durumda değil. Kontrol ve onarım için uzman satıcınıza veya PAUL HARTMANN AG'ye geri gönderin.



### Eksüda kanisteri dolu

Bu uyarı mesajı verilene kadar geçmesi gereken süre 2 - 47 saniye (+/-1 saniye) olarak belirlenmiştir.

Bu uyarı mesajının nedeni aşağıdakilerden biri olabilir:

- Eksüda kanisteri dolu.
- > Eksüda kanisterini değiştirin.
- Eksüda kanisterinde tıkalı bakteri filtresi. Bakteri filtresi eksüda tarafından ıslatılırsa tıkanır.
- > Eksüda kanisterini değiştirin.
- > 🛑 tuşuna dokunun.

*Uyarı mesajı 5 dakika boyunca gizlenir.*

### ÖNEMLİ!



Filtrede tıkanıklığı engellemek için negatif basınç ünitesi her zaman dik pozisyonda kalmalı ve eğilmemelidir.


Eksüda kanisteri değiştirildikten sonra tedavi yeniden başlatılmalıdır (**Tedaviye başlama** bölümüne bakın).



### Pilin şarjı bitti

Kalan çalışma süresi bir saatten az olduğunda "Pilin şarjı bitti" uyarı mesajı belirir.

Güç kaynağını mümkün olduğunca çabuk bağlayın.

>  tuşuna dokununuz.

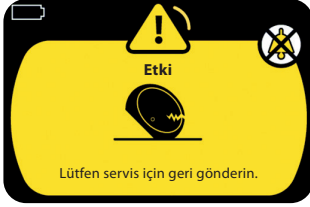
*Uyarı mesajı 15 dakika boyunca gizlenir.*

*Bu sırada tedavi engellenmeden devam edebilir.*

### ÖNEMLİ!



Bu uyarı mesajı yok sayılırsa negatif basınç ünitesi pili korumak için kendini otomatik olarak kapatır (**Otomatik kapat** bölümüne bakın).



### Etki

Negatif basınç ünitesi artık doğru biçimde işlev göremiyor ve muhtemelen zarar görmüş.

> Negatif basınç ünitesi artık çalışabilir bir durumda değil. Kontrol ve onarım için uzman satıcınıza veya PAUL HARTMANN AG'ye geri gönderin.

>  tuşuna dokununuz.

*Uyarı mesajı, negatif basınç ünitesi yeniden açılana kadar kaybolmaz.*



### Cihaz Etkin Değil

Son 30 dakika içinde tedavi başlatılmadı.

>  tuşuna dokununuz.

> Tuş kilidini devre dışı bırakın.

*Tekrar ana menü gösterilir.*

> Tedaviye başlayın veya negatif basınç ünitesini kapatın.

Uyarı mesajı engellenmediyse 30 dakika sonra tekrar edecektir.



### Pil servis ömrü aşıldı

Pilin kullanım ömrüne ulaşıldığı zaman negatif basınç ünitesi her açıldığında bir uyarı mesajı belirir.

Olası işlev kaybından kaçınmak için pilin üretici tarafından en kısa zamanda değiştirilmesini sağlayın.



#### DIKKAT!

Yetersiz eğitilmiş personel tarafından pil değişimi tehlike oluşturabilir.

>  tuşuna dokununuz.

*Uyarı mesajı, negatif basınç ünitesi yeniden açılana kadar kaybolmaz.*

## 9. Hastalar için ek bilgiler


### 9.1 Uyarı mesajları



### Otomatik kapanma

Tekrarlanan "Pilin şarjı bitti" uyarı mesajına rağmen güç adaptörü bağlanmadysa, cihaz kendini otomatik olarak kapatır.


- > Lütfen gecikme olmadan güç kaynağını prize takın. (**Pilin şarjı bitti** bölümüne bakın).
- > Negatif basınç ünitesi kendini zaten kapattıysa uzman hekimi veya hasta bakım personelini derhal bilgilendirin.
- > Güç kaynağı fişini negatif basınç ünitesi üzerindeki yuvaya takın.
- > Güç kaynağını tedarik edilen ülkeye özgü güç kaynağı kablolarına bağlayın.
- > Şebeke fişini şebeke yuvasına takın.

*Negatif basınç ünitesinin ekranı üzerinde hareketli sembol  şarj durumunu, pilin şarj olduğunu gösterir.*

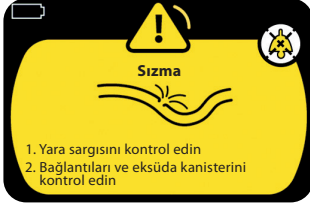


### Hortum tıkalı

Cihaz kanisteri veya hortum sisteminde tıkanıklıklar (örn. bükülmeler) tespit ederse bu mesaj gösterilir.


- > Lütfen hortumu bükülmelere karşı kontrol edin ve varsa bunları düzeltin.
- > Bu mesaj tekrar tekrar gösteriliyorsa uzman hekimi veya hasta bakım personelini derhal bilgilendirin.
- >  tuşuna dokununuz.

*Uyarı mesajı 5 dakika boyunca gizlenir.*



### Sızma

Bu uyarı mesajı sistem negatif basınç ünitesi tarafından telafi edilemeyen bir sızma tespit ederse gösterilir.

- > Uzman hekim veya hasta bakım personelini derhal bilgilendirin.
- >  tuşuna dokunun.

*Uyarı mesajı 5 dakika boyunca engellenir*



### Teknik kusur

Negatif basınç ünitesi artık doğru biçimde işlev göremiyor ve muhtemelen zarar görmüş.

Uyarı kaldırılmıyor ve görüntülenmeye devam ediyor.

- > Uzman hekim veya hasta bakım personelini derhal bilgilendirin.



### Eksüda kanisteri dolu

Bu uyarı mesajı eksüda kanisteri doluyrsa gösterilir.

- > Uzman hekim veya hasta bakım personelini derhal bilgilendirin.
- Tedavinin kesintiye uğramaması için eksüda kanisteri gecikme olmadan değiştirilmelidir.


- >  tuşuna dokunun.

*Uyarı mesajı 5 dakika boyunca gizlenir.*



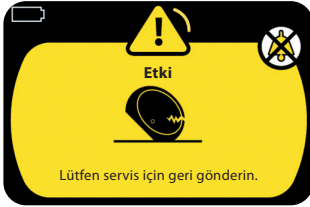
### Pilin şarjı bitti

Bu mesaj, kalan çalışma süresi bir saatten az olduğunda gösterilir (**Negatif basınç ünitesini kullanıma hazırlama** bölümüne bakın).

- > Güç kaynağı fişini negatif basınç ünitesi üzerindeki yuvaya takın.
- > Güç kaynağını tedarik edilen ülkeye özgü güç kaynağı kablosuna bağlayın.
- > Şebeke fişini şebeke yuvasına takın.
- >  tuşuna dokunun.


*Uyarı mesajı 15 dakika boyunca gizlenir.*

*Bu sırada tedavi engellenmeden devam edebilir.*



### Etki

Negatif basınç ünitesi artık doğru biçimde işlev göremiyor ve muhtemelen zarar görmüş.

- > Uzman hekim veya hasta bakım personelini derhal bilgilendirin.
- >  tuşuna dokunun.

*Uyarı mesajı, negatif basınç ünitesi yeniden açılana kadar kaybolmaz.*





### Cihaz Etkin Değil

Önceki 30 dakika boyunca tedavi yapılmamışsa bu uyarı mesajı belirir.  
> Uzman hekim veya hasta bakım personelini derhal bilgilendirin.



### Pil servis ömrü aşıldı

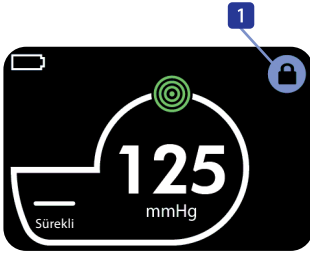
Saklama pilinin ortalama ömrüne ulaşıldıysa bu uyarı mesajı gösterilir. Bu durumun tedavinin gidişatına doğrudan etkisi yoktur.

> Uzman hekim veya hasta bakım personelini bir sonraki ziyaretlerinde bilgilendirin.

>  tuşuna dokununuz.

*Uyarı mesajı, negatif basınç ünitesi yeniden açılana kadar kaybolmaz.*

## 9.2 Tuş kilidi



*Tuş kilidi etkin*

### Otomatik tuş kilidi

VivanoTec Pro negatif basınç ünitesinin bir otomatik tuş kilidi vardır. Dokunmatik ekrana 1 dakikadan uzun bir süre dokunulmazsa otomatik tuş kilidi **1** etkinleşir.

Bu yanlışlıkla olabilecek girdileri engeller.

Pille çalışma sırasında ekran ışıklandırması 5 dakika sonra kapanır.

### Tuş kilidini açma

>  tuşuna dokununuz.

*Tuş kilidi etkinleşir. Bu,  sembolüyle gösterilir.*

## 9.3 Hekim veya hasta bakım personeliyle ne zaman iletişime geçmeliyim?

- Uyarı mesajları alıyorsanız (**Uyarı mesajları** bölümüne bakın).
- Yara sıvısında önemli değişiklik varsa, örn. çok fazla yara eksüdası çok kısa bir sürede çıkmış veya kanister içinde kan net şekilde görünüyorsa.

## 9.4 Hangi işlemler yalnızca hekim ya da vasıflı kişi tarafından yapılabilir?

- Eksüda kanisterini değiştirmek
- Negatif basınç ünitesini temizlemek
- Yara örtüsünü değiştirmek
- Başta tedavi ayarları olmak üzere cihazda ayarları yapmak

## 10. Temizlik ve bakım talimatları

### 10.1 Temel bilgi

#### ÖNEMLİ!

- Bazı dezenfeksiyon solüsyonları plastik yüzeylerde renk bozulmasına neden olabilir. Sıvıların girmesini engelleyin.
  - Lütfen tüm çalışmayı gerçekleştirirken her zaman tek kullanımlık eldiven kullanın.
  - 10.3 "Önerilen dezenfektanlar" bölümünde belirtilen tüm yüzey dezenfektanları dezenfeksiyona uygundur.
  - Tam bir temizlik öncesinde eksüda kanisteri, yara örtüsü ve hortumlar gibi tüm atılabilir parçaları çıkarın ve bertaraf edin.
  - Burada anlatılan temizlik ve dezenfeksiyon önlemleri çalışma için uygulanabilir ilgili yerel hijyen düzenlemelerinin yerine geçmez.
  - Üniteyi bir hastadan diğerine değiştirirken aspirasyon malzemesi ile (eksüda kanisterleri, hortumlar ve yara sargıları) temas eden tüm parçalar atılmalıdır.
  - Prensipte meselesi olarak, tüm bakım ve değiştirme prosedürlerinin yazılı olarak belgelenmesini öneririz.
- Hiçbir
- Organik veya inorganik asit veya baz içeren dezenfektan kullanmayın, çünkü bunlar aşınma hasarına yol açabilir.
  - Kloramid ve fenol türevleri içeren dezenfektanlar kullanmayın, çünkü bunlar kullanılan plastik malzemelerde stres çatlaklarına yol açabilir.



#### DIKKAT!

- Elektrik çarpmasından kaçınmak için cihazı temizlemeden önce güç kaynağı kablosu ve güç kaynağını negatif basınç ünitesinden ayırın ve şebeke fişini çıkartın.
- Negatif basınç ünitesinin kullanımının güvenilirlik ve güvenlik üzerinde belirleyici etkisi vardır. Aşağıdaki hijyen önlemleri hastayı ve kullanıcıyı kontaminasyondan korumak için ve negatif basınç ünitesinin işlevsel güvenilirliğini korumak için gerekli önlemlerdir.
- Burada anlatılan temizlik ve dezenfeksiyon önlemleri çalışma için uygulanabilir ilgili düzenlemelerin yerine geçmez.
- Lütfen dezenfektanların üreticileri tarafından verilen kullanım talimatlarına özellikle konsantrasyon ayrıntıları, malzeme uyumluluğu ile ilgili bilgiler ve temas süreleri açısından uyun.
- Negatif basınç ünitesinin temizliği ve dezenfekte edilmesi diğer elektronik, sıvıya batırılmaz tıbbi cihazların yüzeylerinin temizliği ve dezenfekte edilmesi için uygun prosedürlere göre gerçekleştirilmelidir.



## 10.2 Temizleme ve dezenfekte etme



### ÖNEMLİ!

- Cihazın iç parçalarındaki sıvılar negatif basınç ünitesine ve güç kaynağına zarar verebilir.
- > Cihaz ve güç kaynağı asla otoklavlanmamalı, akan su altında durulmamalı veya sıvı içine batırılmamalıdır.

### Hasta değiştiriliyorsa

- > Cihazın tüm yüzeyini nemli (asla ıslak değil) bir bez ile temizleyin.
- > Bunun ardından, cihazı aşağıdaki yüzey dezenfektanlarından birini kullanarak dezenfekte edin. Kullanılan dezenfektanın maruz kalma süresine dikkat edin. Maruz kalma süresinden sonra, ünite uygun bir bezle kurulmalıdır.
- > Çantayı, insertleri dahil olmak üzere, temizleyin ve dezenfekte edin.
- > Omuz askısı ve taşıma torbasını değiştirin ve bertaraf edin.

### Hasta değiştirilmiyorsa

- > Cihazın tüm yüzeyini haftada bir nemli (asla ıslak değil) bir bez ile temizleyin.
- > Bunun ardından, cihazı aşağıdaki yüzey dezenfektanlarından birini kullanarak dezenfekte edin.

## 10.3 Önerilen dezenfektanlar

(Üretici. Bode Chemie, Hamburg, Almanya)

Dezenfektan	İçindekiler	(100 g'da)
Dismozon plus (uygulama solüsyonu)	Magnezyum monoperoksitfantal heksahidrat	95,8 g
Kohrsolin FF (uygulama solüsyonu)	Glutaral Benzil-C12-18-alkildimetilamonyum klorid Didesildimetilamonyum klorür	5 g 3 g 3 g
Mikrobac Tissues	Benzil-C12-18-alkildimetilamonyum klorid Didesildimetilamonyum klorür	0,4 g 0,4 g
Bacillol 30 Sensitive Tissues / Bacillol 30 Sensitive Foam	Etanol Propan-2-ol Propan-1-ol Aminler, N-C10-C16-alkiltrimetilendi-, kloroasetik asit ile reaksiyon ürünleri	14,0 g 10,0 g 6,0 g 0,2 g
Bacillol Zero	(+)-tartarik asit Sodyum benzoat	0,5 g 0,5 g

Listelenen içeriğe sahip tüm temizlik ve dezenfeksiyon reaktifleri negatif basınç ünitesinin temizliği için uygundur.



Aldehid ve aminler içeren dezenfektanların aynı nesne üzerinde kullanımı renk bozulmasına yol açabilir.

## 10.4 Hijyen planı

Ürün	Tip	Ne zaman				
		Her yara örtüsü değişimi sonrası	Her gün	Haftada bir	Ayda bir	Her hastadan sonra
VivanoTec Pro	Silerek manuel temizlik			X		X
	Silerek manuel dezenfeksiyon			X		X
VivanoTec Exudate Canister (eksüda kanisteri)	Tek kullanımlık ürün, yeniden işleme için uygun değil. Kullandıktan sonra değiştirin			X		X
VivanoTec Omuz askısı	Tek kullanımlık ürün, yeniden işleme için uygun değil. Kullandıktan sonra değiştirin					X
VivanoTec Çanta	Tek kullanımlık ürün, yeniden işleme için uygun değil. Kullandıktan sonra değiştirin					X
VivanoMed Foam Kit	Tek kullanımlık ürün, yeniden işleme için uygun değil. Kullandıktan sonra değiştirin	X				X
VivanoTec Pro taşıma çantası insertler dahil	Silerek manuel temizlik ve dezenfeksiyon					X

## 11. Bakım ve servis

### 11.1 Temel bilgi

Negatif basınç ünitesi ve uygulama bileşenleri düzenli olarak ve iyice temizlenmelidir. Negatif basınç ünitesi sadece çalıştırma talimatları uyarınca çalıştırılmalıdır. Kurumunuz uygulanabilir ulusal ve uluslararası tüm düzenlemelere uyun.

### 11.2 Tekrarlayan test ve onarımlar

Güç kaynağı dahil tüm ünite tekrarlayan testler için üreticiye ya da yetkili servis ortağına her üç yılda bir gönderilecektir. Onarım gerekli olursa lütfen üretici veya onaylanmış bir servis ortağı ile iletişime geçin. Üniteyi göndermeden önce lütfen üretici veya onaylanmış bir servis ortağı ile telefonla iletişime geçin.

**DIKKAT!**

Tedavi sırasında servis endike değildir.

"Arızaları düzeltme" bölümünde anlatılan önlemler ile giderilemeyen kullanıma bağlı ve işlevsel hatalar.

**Negatif basınç ünitesini gönderirken alınması gereken önlemler**

Üretici veya yetkili bir servis ortağına danıştıktan sonra negatif basınç ünitesinin gönderilmesi gerekiyorsa aşağıdakilere uyulmalıdır:

- > Tüm üniteyi gönderin (bkz. teslimat notu)
- > Tüm tek kullanımlık materyal ve sarf malzemelerini çıkartın
- > Sadece iyice temizledikten ve dezenfekte ettikten sonra gönderin
- > Hava geçirmez ambalaj içinde gönderin
- > Arızanın ayrıntılı bir açıklamasını ekleyin (**Taşıma ve saklama** bölümüne bakın).

**11.3 Şarj edilebilir pillerin kullanımı**

- > Cihazı her zaman şarj edilebilir pilleri %100 şarj edilmiş olarak saklayın.
- > Cihaz asla örtülmemeli, doğrudan güneş ışığına maruz bırakılmamalı veya ısıtıcılarının hemen yakınında şarj edilmemeli, çalıştırılmamalı veya saklanmamalıdır.
- > Pilleri en geç 4 hafta sonra tekrar şarj edin.
- > Pilleri her zaman ilgili şarj aksesuarlarıyla şarj edin.
- > Şarj edilebilir piller yüksek ya da düşük ortam sıcaklığında şarj edilirse tam kapasiteleri kullanılamaz.
- > Negatif basınç ünitesi düşük ortam sıcaklığında çalıştırılırsa şarj edilebilir pillerin tam kapasitesi kullanılamaz.

**DIKKAT!**

Farklı bir şarj aleti kullanılırsa patlama riski bulunur.

**12. Aksesuarlar**

Adı	REF
Aksesuarlar	
VivanoTec Omuz Askısı	409 572
VivanoTec Çanta	409 506
VivanoTec Askı Çubuğu	030 239
VivanoTec Pro Güç Adaptörü	030 232
Power Supply Cable – Europe	030 285
Power Supply Cable – Brazil	030 286
Power Supply Cable – UK/HK	030 284

### 13. Arızaları düzeltme

Bu bölümdeki işlemler yalnızca hekim ya da vasıflı kişi tarafından yapılabilir.

Tanım	Olası nedenler	Önlemler
Cihaz açılmıyor	Şarj edilebilir pil tamamen boş.	Pili şarj etmek için güç kaynağı kablosunu bağlayın. Şarj durumu ekranı dokunmatik ekranın solunda gösterilir.
Pil şarj olmuyor. Güç kaynağı bağlı olduğu halde güç kaynağı sembolü gösterilmiyor.	Güç kaynağı kablosu kusurlu veya doğru bağlanmamış.	Güç kaynağı kablosunu dikkatlice tekrar takın ve doğru işlev gördüğünden emin olun.
	Güç kaynağı veya pil kusurlu.	Hata devam ederse: Lütfen servis için geri gönderin.
Hata mesajı:	Olası nedenler	Önlemler
Pilin şarjı bitti	Şarj edilebilir pil neredeyse boş.	Pili şarj etmek için güç kaynağı kablosunu bağlayın. Şarj durumu ekranı dokunmatik ekranın solunda gösterilir.
Hortum tıkalı	Hortum sisteminde bükülme	Bükülmeleri giderin
	Bağlantı noktalarında bir tıkanıklık var.	Bağlantıları kontrol edin. Gerekirse eksüda kanisterini değiştirin.
Otomatik kapanma	Şarj edilebilir pil boş.	Pili şarj etmek için güç kaynağı kablosunu bağlayın. Şarj durumu ekranı dokunmatik ekranın solunda gösterilir.
Eksüda kanisteri dolu	Eksüda kanisteri dolu.	Eksüda kanisterini değiştirin.
Sızma	Yara örtüsünde bir sızma var.	Yara örtüsünü sızmalara karşı kontrol edin ve gerekirse değiştirin.
	Negatif basınç ünitesi ve eksüda kanisteri arasındaki bağlantıda bir sızma var.	Negatif basınç ünitesi ve eksüda kanisteri arasındaki bağlantıyı kontrol edin. Gerekirse eksüda kanisterini değiştirin.
Pil servis ömrü aşıldı	Pil değiştirilmeli.	Lütfen HARTMANN Müşteri Hizmetleri ile iletişime geçin.

## 14. Teknik veriler

VivanoTec Pro Temel performansı	Negatif basınç ünitesinin temel performans karakteristiği ayarlanmış negatif basınç (+%7) üretilmesi ve korunması veya EN 60601-1-8 uyarınca bir uyarı mesajının oluşturulmasıdır (daha fazla bilgi için Teknik Veri Sayfasına bakın).
VivanoTec Pro güç kaynağı	Model: AFM45US24C2-XE1047 Giriş: 100-240 VAC, 1,1 A, 50-60 Hz Çıkış: 24 VDC 2,01 A Üretici: XP Power Limited  Model: AKM45US24C2-XZ1579 Giriş: 100-240 VAC, 1,1 A, 50-60 Hz Çıkış: 24 V dc 2,0 A 48W Üretici: XP Power Limited
VivanoTec Pro güç kaynağı kablosu	Uzunluk: 5 m
VivanoTec Pro	Cihaz ya harici bir güç kaynağı ya da dâhili bir pil ile çalıştırılır (giriş: 14,40 - 14,52 V DC, 2 A)
Çalışma süresi	Şarj süresi yakl. 2 saat, 16 saate kadar çalışma, (80 mmHg ve 0,4 l/dak.), sızma ve kapasite ekranı dokunmatik ekran üzerinde, şebeke güç kaynağı ile kesintisiz çalışma
Negatif basınç düzenlemesi	5 mmHg'lik adımlarla maks. 200 mmHg, min. 20 mmHg; stabil negatif basınç kontrolü için bir eksüda kanisteri bağlı olmalıdır
Ekran	Dokunmatik ekran
Çalışma modları	Sürekli ve aralıklı
Veri belleği	Tedavi verisi için dahili bellek: 1 Gb
Aralıklı mod	Zaman aralığı: Her bir durumda 2 - 10 dakika Üst basınç değeri: 40 - 200 mmHg Alt basınç değeri: 20-80 mmHg Üst ve alt basınç değerleri arasındaki önceden ayarlanmış minimum basınç farkı 20 mmHg'dir. Üst basınç aralığı için standart değerler: 5 dk. 125 mmHg Alt basınç aralığı için standart değerler: 2 dk. 20 mmHg
Sürekli mod	Standart değer 125 mmHg; basınç aralığı: 20-200 mmHg

Uyarı mesajı sinyali	2,5 saniyelik aralıklarla 200 ms'lik 3 darbe ve 150 ms'lik duraksama, ses basınç seviyesi: min. 47 dB (A) (yarıçapı 1 m olan yarım küre şeklindeki bir alanda ölçülmüştür)	
Taşıma ve saklama koşulları	Sıcaklık: -25 ila +60 °C Bağıl Nem: %15 ila 90, yoğuşmasız Basınç: 700 hPa ila 1060 hPa	
Çalışma sırasında ortam koşulları	Sıcaklık: +5 ila +40 °C Bağıl Nem: %15 ila 90, yoğuşmasız Basınç: 700 hPa ila 1060 hPa	
Ebatlar	Y x G x D 172x214x105 mm, eksüda kanisteri hariç 300 ml'lik eksüda kanisteri ile derinlik: maks. 117 mm 800 ml'lik eksüda kanisteri ile derinlik: maks. 148 mm	
Ağırlık	Negatif basınç ünitesi (kanisteri hariç) Eksüda kanisteri 300 ml Eksüda kanisteri 800 ml Güç kaynağı ve güç kaynağı kablosu	1,2 kg 0,25 kg 0,29 kg 0,50 kg
Tekrar testi	Tekrar testi her üç yılda bir gerçekleştirilmelidir.	
Koruma sınıfı	II	
Koruma düzeyi	BF tip uygulanan parçalar	
Koruma tipi	IP 22 (parmakla dokunmaya, 12 milimetreden büyük objelere ve dikey yönde 15 dereceden düşük açıyla püskürtülen suya karşı korumalıdır).	
Sınıf	IIa (AB Direktifi 93/42/EEC Ek IX uyarınca)	
CE işareti	CE 0123	
UMDNS kodu	Yara Emme Ünitesi 10-223	
Pil	Yeniden şarj edilebilir Li-iyon Pil 14,40 - 14,52 V, 2 A, 2600 - 2900 mAh, 38,00 - 42,48 Wh	

Daha fazla teknik bilgi için (örn. devre şemaları, bileşen parça listeleri, tanımlar, sigortalar...) lütfen üretici ile irtibata geçin.



## 15. Bertaraf

Çalıştırma talimatları uyarınca kullanıldığında cihazın beklenen servis ömrü 5 yıldır. Negatif basınç ünitesinin ve uygulama bileşenlerinin düzenli olarak iyice temizlendiği ve dezenfekte edildiği veya cihazın çalışmasının çalışma talimatları uyarınca gerçekleştirildiği varsayılmaktadır.

- > Yanlış çalıştırma veya çalışma talimatlarına uymama nedeniyle negatif basınç ünitesinin olası kontaminasyonu göz ardı edilemez.
- > Negatif basınç ünitesi ve aksesuarları bertaraf edilmeden önce temizlenmeli ve dezenfekte edilmelidir (**Temizlik ve bakım talimatları** bölümüne bakın).
- > Tek kullanımlık materyallerin ve sarf malzemelerinin bertarafı için uygun ulusal düzenlemelere uyun.
- > Ülkeye özgü bertaraf düzenlemelerine (örn. atık yakma) uyun.

### 15.1 AB'de bertaraf

Yukarıda anlatılan cihaz uzun servis ömürlü yüksek kaliteli bir tıbbi cihazdır. Ömrünün sonunda cihaz doğru şekilde bertaraf edilmelidir. AB Direktifine (WEEE ve RoHS) göre cihaz genel ev tipi atıklar arasında bertaraf edilmemelidir. Lütfen ilgili ülkede kullanılmış cihazların bertarafına dair uygulanabilir mevzuat ve düzenlemelere uyun. Bertaraf hakkında daha fazla bilgi için üretici ile irtibata geçin.



## 16. EMC (elektromanyetik uyumluluk) ile ilgili bilgiler



- Tıbbi elektrik cihazlar EMC ile ilgili özel ihtiyati önlemlere tabidir ve aşağıda anlatılan EMC bilgileri uyarınca kurulmalıdır.
- Taşınabilir ve mobil YF iletişim sistemleri tıbbi elektrik cihazları etkileyebilir.
- Belirtilenden farklı aksesuarlar, akım dönüştürücüler ve bağlantı kabloları cihazın veya sistemin elektromanyetik emisyonunda artışa veya girişim bağışıklığında azalmaya yol açabilir.

VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi aşağıda anlatılan gibi bir ortamda çalışma için endikedir. VivanoTec Pro negatif basınç ünitesinin müşterisi veya kullanıcı ilgili bir ortamda çalıştırıldığından emin olmalıdır.

### 16.1 Yönergeler ve üreticinin beyanı – elektromanyetik emisyonlar

Emisyon Testleri	Uyum	Elektromanyetik Ortam - Yönergeler
CISPR 11 uyarınca YF emisyonları	Grup 1	VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi YF enerjiyi sadece dahili işlevleri için kullanır. Bu nedenle YF emisyonları çok düşüktür ve çevredeki elektronik cihazlarla girişimi çok düşük bir ihtimaldir.
CISPR 11 uyarınca YF emisyonları	Sınıf B	VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi yaşam alanları ve yaşam amaçlı kullanımdaki binaları besleyen umumi kaynak ağına bağlı olan tesisler dahil tüm tesislerde kullanıma uygundur.
IEC 61000-3-2 uyarınca harmonik emisyonu	Sınıf A	
IEC 61000-3-3 uyarınca voltaj dalgalanmaları/titreşme emisyonu	Uyumlu	

## 16.2 Kılavuz ve üretici beyanı – elektromanyetik girişim bağışıklığı

Elektromanyetik girişim bağışıklığı testleri	IEC 60601- Test Düzeyi	Uyumluluk Düzeyi	Elektromanyetik Ortam - Yönergeler
IEC 61000-4-2 uyarınca elektrostatik Boşalım (ESD)	$\pm 8$ kV temas boşalım $\pm 2$ kV, $\pm 4$ kV, $\pm 8$ kV, $\pm 15$ kV hava tahliyesi	test düzeyi olarak	Zemin tahta veya betondan yapılmış olmalı veya seramik karolarla kaplanmış olmalıdır. Zemin sentetik malzeme kaplıysa bağıl nem en az %30 olmalıdır.
IEC 61000-4-4 uyarınca hızlı geçici elektrik girişimi / patlamaları	$\pm 2$ kV, güç kaynağı kabloları için $\pm 1$ kV, giriş ve çıkış kabloları için	$\pm 2$ kV, güç kaynağı kabloları için (güç kaynağı) uygulanabilir değil	Besleme geriliminin kalitesi tipik bir iş yeri veya hastane ortamındaki gibi, örn. EN 50160 uyarınca olmalıdır.
EC 61000-4-5 uyarınca şok gerilimleri (şoklar)	$\pm 1$ kV, normal mod gerilimi $\pm 2$ kV, ortak mod gerilimi	$\pm 1$ kV, normal mod gerilimi $\pm 2$ kV, ortak mod gerilimi uygulanabilir değil	Besleme geriliminin kalitesi tipik bir iş yeri veya hastane ortamındaki gibi, örn. EN 50160 uyarınca olmalıdır.
IEC 61000-4-8 uyarınca besleme frekansında (50 / 60 Hz) manyetik alan	30 A/m 50 veya 60 Hz	30 A/m 50 ve 60 Hz	Şebeke frekansında çalışırken oluşan manyetik alanlar iş yeri veya hastane ortamında ortaya çıkan tipik değerlere denk gelmelidir.
IEC 61000-4-11 uyarınca gerilim düşmeleri, kısa kesintiler ve kaynak geriliminde dalgalanmalar	%0 $U_T$ ( $U_T$ 'de %100 düşüş) 0.5 döngü için; 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°, 315°. %0 $U_T$ ( $U_T$ 'de %100 düşüş), 1 döngü için. %70 $U_T$ ( $U_T$ 'de %30 düşüş), 25/30 döngü için %0 $U_T$ ( $U_T$ 'de %100 düşüş), 5 saniye için	test değeri olarak	Besleme geriliminin kalitesi tipik bir iş yeri veya hastane ortamındaki gibi olmalıdır. VivanoTec Pro negatif basınç ünitesinin kullanıcı güc kaynağına kesintiler olduğu durumda bile sürekli işlev gerektiriyorsa VivanoTec Pro negatif basınç ünitesinin kesintisiz bir güç kaynağı veya bir pil aracılığıyla beslenmesi önerilir.

Elektromanyetik girişim bağışıklığı testleri	IEC 60601- Test Düzeyi	Uyumluluk Düzeyi	Elektromanyetik Ortam - Yönergeler
IEC 61000-4-6 uyarınca iletilmiş girişim	$V_1 = 3 V_{\text{eff}}$ 150 kHz ila 80 MHz $V_1 = 6 V_{\text{eff}}$ ISM ve amatör radioradyo bantları frekansları	3 V  6 V	Taşınabilir ve mobil radyo cihazları kabloları dahil VivanoTec Pro negatif basınç ünitesine verici frekansına uygulanabilir denklem ile hesaplanan önerilen güvenlik mesafesinden daha yakında kullanılmamalıdır.  Önerilen güvenlik mesafesi: 30 cm
IEC 61000-4-3 uyarınca iletilmiş HF girişimi	$E1 = 10 \text{ V/m}$ 80 MHz ila 2,7 GHz	10 V/m	
IEC 61000-4-3 uyarınca kablosuz iletişimden kaynaklanan yakınlık alanları	Nokta Deneyleri 710, 745, 780, 5240, 5500, 5785 MHz.  385 MHz. 27 V/m'de  450, 810, 870, 930, 1720, 1845, 1970, 2450 MHz. 28 V/m'de	9 V/m'de  27 V/m  28 V/m	RF kablosuz haberleşme ekipmanları VivanoTec Pro negatif basınç ünitesine (kablolar dahil) önerilen 30 cm güvenlik mesafesinden daha yakın kullanılmamalıdır.
Yakın mesafe yayılım alanları IEC 61000-4-39	8 A/m ile 30 kHz  65 A/m ile 134.2 kHz  7.5 A/m ile 13.56 MHz	Test düzeyi gibi	Girişim meydana gelmesi durumunda negatif basınç ünitesinin, yakında bulunan manyetik alan kaynaklarından uzaklaştırılması veya manyetik kalkan kullanılması gerekebilir.

Not: UT test seviyeleri uygulanmadan önceki şebeke alternatif gerilimidir.

### Önerilen koruyucu uzaklıklar

#### Taşınabilir ve mobil RF telekomünikasyon cihazları ve VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi arasında

VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi RF girişim parametrelerinin kontrol altında olduğu bir elektromanyetik ortamda çalışmak üzere tasarlanmıştır. VivanoTec Pro negatif basınç ünitesinin kullanıcısı taşınabilir ve RF telekomünikasyon cihazları (vericiler) ve VivanoTec Pro negatif basınç ünitesi arasında belirlenmiş minimum mesafeye - aşağıda belirtildiği üzere iletişim cihazının çıkış gücüne bağlı olarak - bağlı kalarak elektromanyetik girişimi engellemeye yardımcı olabilirler.

Taşınabilir RF iletişim ekipmanı (anten kabloları ve harici antenler gibi aksesuarlar dahil) aşağıdaki tabloda gösterilen mesafelerden veya üretici tarafından belirlenen kabloları dahil VivanoTec Pro'nun hiçbir parçasından 30 cm (12 inç) daha yakında kullanılmamalıdır. Aksi halde bu ekipmanın performansında azalma olabilir.











## 17. Garanti sertifikası

	<b>Garanti sertifikası</b> 2 yıl garanti
<b>Vivano® Tec</b> Pro	Seri no.: _____ Satın alma tarihi: _____
Satıcının kaşesi / İmza	Adı: _____ Adres: _____ Telefon / Faks: _____

<b>Servis</b>	
Teknik destek için aşağıda iletişim detayları bulunan servisimize başvurabilirsiniz:	
Distribütör: _____ Adres: _____ Telefon / Faks: _____ URL/E-posta: _____	







PAUL HARTMANN AG  
Paul-Hartmann-Straße 12  
89522 HEIDENHEIM, GERMANY  
[www.hartmann.info](http://www.hartmann.info)

[www.vivanosystem.info](http://www.vivanosystem.info)

TR\_030 307/4 (160924)



0 1 2 3