

carilex[®]

VT · One

Negative Pressure Wound Therapy System
Medical Powered Suction Pump with Canister
Instructions for Use



About This Document

Congratulations and thank you for purchasing this high quality NPWT. Please read these Instructions carefully before use and observe the safety instructions and requirements for the proper operation and maintenance of the device.

Device identification

Identification Details of the Device

These Instructions for Use are intended exclusively for devices with the following specification:

Device name: Negative Pressure Wound Therapy System - Medical Powered Suction Pump with Canister

The serial number is shown on the label on the rear of the power unit.

Validity of the documentation

Details of the Device Documentation

This manual describes the VT · One Powered Suction Pump. It is part of the device documentation. Do not share this device with a third party without including these Instructions for Use.

The end page of these Instructions for Use shows the current document edition.

Subject to change

The contents of the Instructions for Use can be changed by the manufacturer at any time without prior notice.

Translations

The English version of these Instructions for Use is authentic. In the event of any clarification, question or dispute as to the content of any translation of these Instructions for Use, the English version shall prevail.

Copyright

The resulting rights for reprinting, photomechanical, digital processing, or copying of the content, or any part thereof, are permitted only with prior written approval from Carilex Medical Inc.

This provision shall not affect the reproduction for internal use.



About This Document



Manufacturer

Carilex Medical, Inc.
No. 77, Keji 1st Rd., Guishan Dist., Taoyuan City 333, Taiwan



EU Representative:

Emergo Europe B.V.
Westervoortsedijk 60, 6827 AT Arnhem, The Netherlands

If the user or/and patient occur any serious incident in relation to the device should be reported to Carilex and the local Authorized Representative immediately.

Sales and
service

For Support or Complaints

If you have any questions or concerns about the device or need accessories, please contact the distributor that delivered the device to you or your patients.



Table of Contents

1	Important Notes for Safe Use	5-16
1.1	Designation of the Groups of Individuals	5
1.2	Notes for the Users	6
1.2.1	Instruction	6
1.2.2	Transferring the Device	6
1.2.3	Maintenance and Installation	6
1.2.4	Information and Test Obligation of the User	6
1.3	Procedures for Accident Prevention	6
1.3.1	Procedures for Transferring the Device	6
1.3.2	Qualification Requirements Hygiene Staff	7
1.3.3	Availability of the Instructions for Use	7
1.4	Purpose of the Device	7
1.4.1	Intended Purpose	7
1.4.2	Precautions	8
1.4.3	General Precautions for Indication for Use	9
1.4.4	Caution	9
1.4.5	Exclusion Clause for Use	11
1.4.6	EMC Caution Statement	11
1.4.7	Safety Caution Statement	11
1.5	Warranty	13
1.6	Safety Information and Symbols of These Instructions for Use	13
1.6.1	Identification of Risks of Injury	13
1.6.2	Identification of Material Damage	13
1.6.3	Identification of Additional Information	13
1.6.4	Additional Symbols to the Safety Information	14
1.7	Safety Instructions Before Use	15
2	Delivery and Storage	17
2.1	Packaging	17
2.2	Models	17
2.3	Delivery Control	17
2.4	Operating & Transport & Storage Conditions	17
3	Device and Functional Description	18-19
3.1	Device Description	18
3.2	Functional Description	19
3.2.1	Panel of the Power Unit	19
3.2.2	Function of the Power Unit	19
3.2.3	Therapy Mode	19
3.2.4	Symbols on the Display	19
4	Getting Started	20-23
4.1	Battery	20
4.2	Collection Canister	21
4.3	Dressing	22
4.4	Lay Operator Briefing Information	23

◆ Table of Contents

5	Operation Procedure	24-27
5.1	Check Points before Using Powered Suction Pump	24
5.2	Insert Canister into the Powered Suction Pump	24
5.3	Connect the Powered Suction Pump Tubing Connector to the Carilex VT Dressing Kit Tubing Connector, and Screw Tightly to Ensure a Tight Airlock.	24
5.4	Turn the Unit On / Off	24
5.5	Therapy Mode Setting	24
5.6	Select / Info	25
5.7	Blockage / Leakage Alert Indicator	25
5.8	Mute / Return	26
5.9	Change Powered Suction Pump Canister	26
6	Error Indicators	28
6.1	Error Indicators	28
7	Application of the Negative Pressure Wound Therapy	29
7.1	Application of the Negative Pressure Wound Therapy	29
8	Disinfection and Cleaning	30-31
8.1	Disinfection and Cleaning	31
9	Care and Maintenance	32
9.1	Inspection	32
9.2	Maintenance	32
10	Troubleshooting	33
11	Technical Data	34
12	EMC Declaration	35-36
13	Recommendations for Li-Ion Battery Pack	37

1 Important Notes for Safe Use

Named groups
of persons

1.1 Designation of the Groups of Individuals

The named groups of persons in these Instructions for Use are as follows.

Operators

An operator (surgical supplier, health insurance, clinic, etc.) is any legal person who owns and uses a VT · One Powered Suction Pump, or on whose behalf the device is used. The operator is responsible for providing a safe device and to instruct users properly on the operation and safe use of the device.

Users

Users are people who have been trained to:

- Operate the VT · One Powered Suction Pump.
- Supervise patients using the device for therapy or care purposes.

Users are fully responsible for the safe and correct use of the device. A review of the functions must be carried out and the proper conditions of the device must be confirmed by the user before each use or transfer for use.

Professionals

These authorized persons are skilled personnel who may be employees of the operator and who:

- Have acquired their knowledge through professional training in the medical-technical field,
- Carry out their activity on the basis of professional work experience and instructions according to safety-related regulations.
- Are able to detect possible hazards during work.

In countries in which the pursuit of an activity in the medical-technical area is certified, classification of qualified personnel is subject to appropriate approvals.

Patients

Patients are persons in need of care and who use the VT · One Powered Suction Pump for therapy or care purposes.

Lay Operator

A lay operator is a person without relevant specialized training. The lay operator should contact the manufacturer or manufacturer's representative under following conditions:

- For assistance in setting up, using or maintaining the ME Equipment System; or
- To report unexpected operation or events.

1 Important Notes for Safe Use

1.2 Notes for the Users

Note that the VT · One should only be used by persons who have been trained in the operation and the intended purpose of the device.

Training on the device

1.2.1 Instruction

Training on how to use the device must be carried out by qualified personnel. If the device is approved for use, then users must comply with the Instructions for Use.

Device approval

1.2.2 Transferring the Device

The device may be used only if the operator has released it for therapeutic or care use and if the transfer was carried out properly and under the supervision of authorized personnel.

After the transfer, users are fully responsible for the safe and dedicated use of the device.

1.2.3 Maintenance and Installation

The maintenance and/or repair of the equipment or parts must be carried out only by an authorized service agent.

Obligation of the user

1.2.4 Information and Test Obligation of the User®

Read these Instructions for Use carefully before the first use of the device. This will allow you to experience all the benefits that the device offers and avoid possible personal injury and property damage.

A review of the functions must be carried out and the proper condition of the device must be confirmed by the user before each use or transfer for use by patients.

In case of specific issues that are not covered in enough detail in these Instructions for Use, please contact the distributor or operator for further guidance.

1.3 Procedures for Accident Prevention

The VT · One is made according to current, reliable, state of the art technology. However, hazards may arise if it is operated by untrained personnel or it is not operated as described in these Instructions for Use.

1.3.1 Procedures for Transferring the Device

In order to comply with the regulations of accident prevention and to prevent accidental damage, follow these procedural guidelines when transferring the device:

- The device must be thoroughly cleaned and disinfected before the first use.
- The initial start-up of the device, as well as the transfer to the user, must be carried out by authorized personnel assigned by the operator.
- After completion of the training, it must be documented that the user understands the operation and use of the device for therapy or care purposes.

1 Important Notes for Safe Use

Hygiene measures

1.3.2 Qualification Requirements Hygiene Staff

The nature of hygiene measures is determined by the use environment of the device.

- If the device is used in clinical areas (e.g. hospitals, clinics, nursing homes, elderly homes, etc.) cleaning and disinfection must be carried out on the product or parts only by appropriately qualified personnel who are familiar with relevant hygiene regulations.
- When using the device in non-clinical areas, users or trained cleaning personnel may clean the device.

Obligation to provide information

1.3.3 Availability of the Instructions for Use

The Instructions for Use are an integral part of the device and must be stored in a place so that the safety instructions and other important information are accessible at any time and can reviewed by users.

Do not pass the device to a third party without these Instructions for Use. Using the edition version as a guide always ensures that the current and valid Instructions for Use document is supplied with the device.

1.4 Purpose of the Device

To ensure the safety of patients and users, the device must be used only for its intended purpose.

1.4.1 Intended Purpose

Carilex "Negative Pressure Wound Therapy System" (NPWT) is indicated for patients who would benefit from wound management via the application of negative pressure for removal of fluids and excess exudates, irrigation fluids, infectious material, and tissue debris which may promote wound healing. To help provide safe and effective use, Carilex pump is to be used only with the Carilex disposable components: canister and dressing kits.

Intended users: Medical practitioner (Clinician use only)

Intended patient populations: No restriction in patient population.

Use environment: Carilex "NPWT" is intended to be used in hospitals, clinics, nursing home, elderly homes.

Indications:

- Traumatic
- Dehisced wounds
- Partial thickness burns
- Chronic wounds such as pressure ulcers, diabetic foot ulcers, venous leg ulcers
- Acute wounds
- Flaps and grafts.

1 Important Notes for Safe Use

Contraindications:

Patients with the following conditions:

- Presence of necrotic tissue
- Malignancy (except for quality of life reason for terminal patients)
- Exposed arteries, veins, nerves, organs or vascular graft
- Use over anastomotic sites
- Untreated osteomyelitis
- Unexplored or non-enteric fistulas

Relative Contraindications

- Ischemic wounds
- Ongoing infection
- Fragile skin
- Adhesive allergy

Clinical benefit:

NPWT benefits include rapid wound healing, reduction of dressing changes, reduced infection risk, reduced treatment costs, control of exudate, reduction of oedema and provision of a closed moist wound healing environment, concurrent rehabilitation, and better patient comfort and tolerance.

1.4.2 Precautions

The following statements describe medical conditions that may require special care to be exercised by a practitioner for the safe and effective use of the VT · One NPWT device.

1. Difficult wound hemostasis, or who are on anticoagulants
Patients on anticoagulation medicine or who have active bleeding or who have difficult wound hemostasis should be treated with caution. These patients are at an increasing risk for bleeding and bleeding complications and should be treated and monitored by properly trained medical caregivers in a controlled setting.
2. Exposed tendon, nerves or blood vessels should be protected
Close proximity of blood vessels, organs, muscle, and fascia. All blood vessels, organs, muscles, and fascia that are in close proximity to the wound site and/or are exposed and/or are near the skin surface should be properly protected prior to initiating NPWT. Patient with infections in the wound and or other parts of the body have to receive proper systemic treatment.
3. Weakened, irradiated or sutured blood vessels or organs
These patients are at an increasing risk for bleeding and bleeding complications and should be treated and monitored by properly trained medical caregivers in a controlled setting.
4. Bone fragments or sharp edges
Sharp edges from bony fragment may puncture blood vessels, organs, muscles, and fascia and may lead to bleeding. Proper care

1 Important Notes for Safe Use

should be taken to cover the bony fragments and protect the wound area and other areas from bleeding.

5. Infected wound

Patient with infections in the wound and or other parts of the body have to receive proper systemic treatment. Infected wounds may need more frequent dressing changes, up to twice a day, and the patient and wound must be inspected regularly for signs of increased infection or sepsis.

6. For patients a known history of autonomic dysreflexia, please increase number of monitoring during the treatment as well as inspection for displacement of dressings.

7. Do not use NPWT if person experiences autonomic dysreflexia.

1.4.3 General Precautions for Indication for Use

1. It is important that a physician or other qualified healthcare provider evaluates the patient to ensure that the use of the VT · One is an appropriate therapy.
2. To reduce the risk of transmission of blood-borne pathogens, regardless of their diagnosis or presumed infection status, all users should take medical standard operating procedure precautions against infection control.
3. Caregivers should wear gloves, a gown, and goggles if there is the possibility of contact with the patient's body fluids.
4. Change the dressing if the pump has stopped for more than two hours.
5. Consider mode of therapy-intermittent versus continuous operation.



NOTE

This product is for use only by individuals who have been adequately trained in using NPWT devices and who have had medical training in wound care. Operating this device or changing the settings should be done only by a physician's order or other qualified clinical caregiver.



1.4.4 Caution

The following caution statements describe the potential for serious consequences to the patient such as death, injury, or adverse reactions. Failure to read and follow all instructions in this manual prior to use may result in death or injury of the patient.

1. Physician should consider the patients' size and weight when prescribing this device. Infants, children, certain small adults and elderly patients should be closely monitored for fluid loss and dehydration.
2. The device is not safe for use with an MRI or PET scan and must be disconnected from the patient prior to MRI or PET scan.
3. The device is not safe for use with a Hyperbaric Oxygen Therapy (HBO) chamber and must be disconnected from the patient prior to

1 Important Notes for Safe Use

- entering the chamber.
4. The device may be used in the event that defibrillation is needed, provided there is no electrical connection between the patient and the device. In such case, the device must be completely disconnected from the patient. Be especially vigilant about removing wound dressing if defibrillation is required in the area of dressing placement. Failure to remove the dressing may inhibit transmission of electrical energy and/or patient resuscitation.
 5. Residues of gauze/foam that may increase the risk associated with wound infection and bleeding. To prevent unintentional gauze/foam retention, all dressings should be carefully removed from the wound and the entire wound bed. Upon removal of the dressings, the wound bed should be cleaned in accordance with standard wound care practices (or facility guidelines), prior to the application of new sterile dressing.
 6. If necessary, all wounds should be debrided prior to application of the therapy and/or dressings.
 7. Ensure that there are no pockets left in the wound after application of the dressings.
 8. Apply the dressing on the exposed arteries, veins, nerves, organs, or anastomotic site, that may increase the risk associated with wound bleeding. Please properly protect the wound site prior to initiating NPWT.
 9. Apply the device over the unexplored an ischemia of soft tissue that may increase the risk associated with ischemic fasciitis. Please check the contraindications and properly protect the wound site prior to initiating NPWT.
 10. Dressing does not be sealed that may increase the risk associated with wound infection. Please put the pump carefully in the carrying bag or fixed it, to avoid that excessively tension act on tube after pump fall and then leading the dressing come off from the skin.
 11. Strangulation resulting from canister or dressing tube.
 12. Skin irritation due to prolonged exposure to APPLIED PARTS or other ACCESSORIES.
 13. To minimize the risk bradycardia, this device should not be placed in proximity to the vagus nerve.
 14. Care should be taken if a patient has a spinal cord injury (potential for stimulation of the sympathetic nervous system).
 15. Use of NPWT presents a risk of tissue ingrowth; users should be informed of means to reduce this risk (i.e. reducing therapy pressure, increasing the frequency of dressing changes, and monitoring).
 16. This VT · One is Not AP / APG protected. Do not use it under Oxygen enriched environment and flammable anesthetics.
 17. Unapproved stop the therapy risks to patients because they have not been evaluated by the physician for wound assessment. Without physician evaluate, there is no way to know if the wound is healthy,

1 Important Notes for Safe Use

whether the wound is infection or worsened. Do not stop the therapy by yourself, or, contact your caregiver if any problem.

1.4.5 Exclusion Clause for Use

Any and all applications outside of the conditions specified above is regarded as improper. The user and the operator respectively are exclusively liable for any damage resulting from improper use of the device.

1.4.6 EMC Caution Statement

1. Warning: Use of the VT · One adjacent to or stacked with other RF (radio frequency) communication equipment (including antennas) should be avoided and used no closer than 30cm to any part of the VT · One, including cables specified by the manufacturer. This could result in improper operation and/or degradation of the essential performance of this equipment.
2. The compliance statement of emission class and group and immunity test level for each emission and test standard specified by IEC60601-1-2 are summarized on EMC Declaration.
3. Accessories may affect EMC performance.

1.4.7 Safety Caution Statement

1. An identifying marking provided referring to instructions in IFU for battery pack intended to be changed only by service personnel using a tool.
2. A warning provided indicating replacement of Li-ion Battery pack IF incorrect replacement would result in an unacceptable risk.
3. A warning indicating that replacement by inadequately trained personnel could result in hazard.
4. Do not modify this equipment without authorization of the manufacturer

1 Important Notes for Safe Use

Standards and Guidelines

The device meets the Safety and EMC requirements of the following standards and guidelines:

EMC and Safety Certified Standards for Powered Suction Pump

IEC 60601-1:2005 + A1:2012

EN 60601-1:2006 + A1:2013

IEC 60601-1-2:2014

EN 60601-1-2:2015

ANSI / AAMI ES60601-1_v3.1 + CAN/CSA C22.2 No.60601-1:14

Certified by NRTL_SGS_Q Mark Listing or MET Classified

EN / IEC 60601-1-11:2015

EN ISO 14971:2012

IEC/EN 62133-2:2017+A1 and UN38.3_v6, Certified report for Li-ion Battery Pack

carilex®

1 Important Notes for Safe Use

Warranty terms and conditions

1.5 Warranty

The manufacturer guarantees the safety and correct functioning of the Powered Suction Pump only under the following conditions:

- The device is used for the intended purpose and maintained only in accordance with the information provided by these Instructions for Use.
- Only original spare parts or accessories approved by the Manufacturer are used.
- No structural changes are made to the device.
- Inspections and maintenance work are carried out by certified personnel according to specified time intervals.

1.6 Safety Information and Symbols of These Instructions for Use

The safety instructions in this Instructions for Use are marked with symbols and key words. Signal words like WARNING, CAUTION or ATTENTION designate the classification of the risk.



1.6.1 Identification of Risks of Injury

WARNING

Means a hazardous situation, which may lead to death or severe injury.



CAUTION

Means a hazardous situation, which may lead to minor or severe injury.



1.6.2 Identification of Material Damage

ATTENTION!

Describes a situation that could lead to property damage.



1.6.3 Identification of Additional Information

NOTE!

Means application tips and useful information.



Warning of damage to equipment surfaces



Advice to wear safety goggles



Advice to wear safety gloves



Advice to wear mouth and nose protection.

1 Important Notes for Safe Use

1.6.4 Additional Symbols to the Safety Information

Additional symbols to the safety information are those listed below

	Manufacturer		Country and date of manufacture
	Authorized Representative in the European Community		Unique Device Identifier
	Catalogue Number		NRTL _Safety Certified: SGS_Q Mark logo
	Serial Number		Medical Device
	Follow Instructions for Use		Caution (ISO 7000-0434A)
	The CE mark indicates compliance with European harmonized legislation, and the numbers represent the supervision of a Notified Body		Type BF Applied Part
	The CE mark indicates compliance with European harmonized legislation		Waste Electrical and Electronic Equipment (WEEE Logo)
	Double Insulated, Class II AC Adapter		Temperature limit
IP22	Protected against ingress of solid foreign objects $\geq 12.5\text{mm}$ diameter. Protected from water spray less than 15 degrees from vertical		MR unsafe-Keep away the device from Magnetic resonance imaging (MRI) equipment
			Packaging unit
	Federal (US) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.		Consult instruction for use
	Model Number		

1 Important Notes for Safe Use

1.7 Safety Instructions Before Use

- (1) The Powered Suction Pump can be administered only by persons or qualified medical staff who have been trained in its operation according to the instruction guidelines issued by the manufacturer.
- (2) Before using the Powered Suction Pump as a vacuum source and treatment system, please read the indications, warnings, precautions, and contraindications.
- (3) Check function of the unit prior to each use.
- (4) Never connect the power supply adapter to defective power sockets.
- (5) Keep power supply adapter and cable away from external heat sources. DO NOT cover the power supply adapter.
- (6) The device should not be charged or started up:
 - If the power cord or plug are defective;
 - If the device is not functioning properly;
 - If the device has been damaged/dropped;
 - If the device has been dropped into water;
 - If obvious defects might restrict safe operation
- (7) The Powered Suction Pump must be placed carefully and securely at the patient's bedside with optional VT accessories. An optional carrying bag is available for mobile use; however, it is the responsibility of the clinician or trained caregiver to determine if the patient's condition allows for mobile use.
- (8) It must be ensured that in between different patients use the carrying bag is disinfected or a new carrying bag is used.
- (9) The Powered Suction Pump must never be used to remove explosive gases and inflammable or corrosive fluids.
- (10) The unit must not be operated in damp rooms or when taking a bath or shower.
- (11) Avoid moisture on plug and switches. Never plunge the unit into water or liquids, not even when it is switched off.
- (12) The unit must not be operated in splash water range or in locations where there is a danger of explosion.
- (13) Operation of the Powered Suction Pump is possible while the battery is charging.
- (14) Pay attention to the ambient conditions described in the technical data. If the unit is operated at ambient temperatures outside the stated temperature range (see "Technical Data"), the performance may be reduced and the unit or the electronics and battery may get damaged.
- (15) The unit should be operated on a firm, level surface.
- (16) When the device is switched on, DO NOT leave it unattended.
- (17) Parts of the unit should be checked for correct function and safety-related defects at regular intervals. Please refer to the service manual.

1 Important Notes for Safe Use

- (18) The Powered Suction Pump must be switched off and disconnected from the power supply adapter before cleaning and maintaining unit.
- (19) The Powered Suction Pump is a medical device; it is not a toy. Keep away from children and pets as they can damage the dressing and therapy unit and affect performance.
- (20) Keep unit free of dust and lint.
- (21) Advise patient to NOT SUBMERGE therapy unit or dressing in liquid and to ensure therapy unit is not pulled into a tub or sink where it may become submerged.
- (22) Only use original, genuine Carilex Medical accessories and spare parts.
- (23) The unit must be used only with a genuine collection canister.

**CAUTION**

AVOID ELECTRIC SHOCK, DO NOT OPEN SUCTION PUMP!

**WARNING**

Electric shock!

The touching live parts can result in a burn by an electric shock. Check for damage of the plug and the main power cable of the power unit before connecting.

**ATTENTION**

Device fall may bump on the patients causing swelling and pain, please fix the device on the I.V. stand or bed frame, carrying bag.

2 Delivery and Storage

2.1 Packaging

The Powered Suction Pump is supplied with sturdy cardboard packaging. All packaging materials are recyclable and can be separated:
Packing: Cardboard, waste paper.

2.2 Models

Catalogue number	Model	Spec.
S1004-0012	VT · One	Good for general NPWT purpose
S1004-3012	VT · One	VT · One P.U.

2.3 Delivery Control

Check immediately after delivery of the device :

- The completeness of the delivery
- The delivery status of the device

The Powered Suction Pump is delivered with the following components:

1. One Powered Suction Pump control unit
2. One canister
3. External AC Adapter
4. Instructions for Use
5. Carrying bag (Optional)

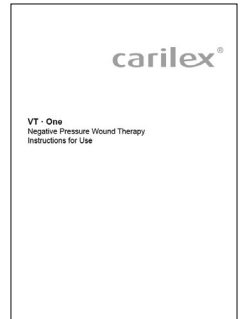
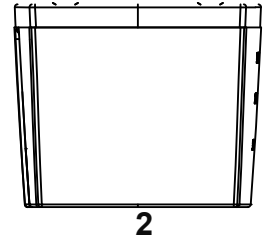
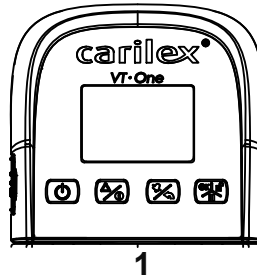
If the delivery is incomplete or the device and/or the packaging are damaged, in particular that caused by moisture or water, promptly inform the carrier as well as the distributor.

To fully charge the battery, and prior to the first start, attach the Powered Suction Pump to a wall outlet.

2.4 Operating & Transport & Storage Conditions

Recommended environmental conditions:

- For Operating Conditions
Temperature range: 5°C (41°F) to 40°C (104°F)
Relative Humidity range: 15% to 90%
Atmospheric Pressure range: 700 hPa to 1060 hPa
- For Transport and Storage Conditions
Temperature range: -25°C (-13°F) to 70°C (158°F)
Relative Humidity range: 0% to 90%



For long-term storage the power unit should be covered with a dust protector and the battery needs to be recharged every 3 months.



ATTENTION

Storage of the Powered Suction Pump

- Keep away from high voltage
- Keep away from humidity
- Keep away from heat
- Keep out of the reach of children
- Properly store in its box
- Do not store with other equipment

3 Device and Functional Description

3.1 Device Description

Powered unit

The power unit **1** is used as the housing for the compressed air unit as well as the compressed air system. It features:

- A control panel **2** with buttons to turn unit on/off and select functions.
- Display panel **3** for information.
- Canister **4** to collect fluid.
- DC socket **5** to connect to power cord.

Power cord and charge **6**

Select the correct AC adapter plug for your country then plug into the main outlet.

Power cord and charger

The power cord charger **6** consists of:

- Sinpro Electronics Co. Ltd. (HPU15-105) AC/DC adapter.
- 4 detachable plugs.

How to replace the plug **7**

1. Press the "PUSH" lever down and hold
2. Push the plug towards OPEN arrow
3. Replace with the suitable plug

(Select the correct AC adaptor plug for your country then plug into the main outlet)

Carrying bag **8**

The carrying bag for power unit

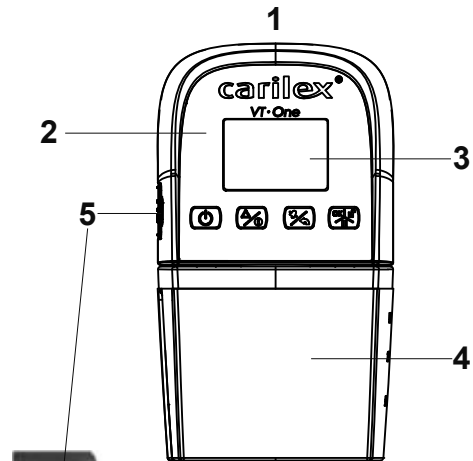
- Portable Case
- Belt

ATTENTION

When changing to a different AC adapter plug, you will hear a "click" sound when the plug is firmly connected. Failure to fully connect will cause power failure.

NOTE

Please read the instruction for use prior to first use.



6



7



8





3 Device and Functional Description

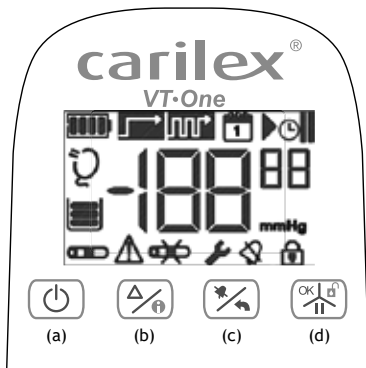
3.2 Functional Description

Carilex Powered Suction Pump is a Negative Pressure Wound Therapy device that has been prescribed by your healthcare provider. This device has shown that it may help promote the healing of several different kind of wounds. When in use, negative pressure (suction) is delivered to the wound through the pump.

The suction of the pump will help remove excess fluids from the wound. A special dressing will be placed onto your wound by healthcare professional and tube will be connected from your wound to the canister on the pump. After the dressing and tube are correctly applied and connected, turn on the Powered Suction Pump and set to the pressure setting that is prescribed by your healthcare provider. The canister will then collect excess fluid.

3.2.1 Panel of the Power Unit

- (a)  On / Off
- (b)  Select / Info
- (c)  Mute / Return
- (d)  OK / Unlock / Pause



3.2.2 Function of the Power Unit

The vacuum air suction pump in the power unit sucks the air from the wound through the connecting tube and dressing to create a negative pressure environment in the wound.

3.2.3 Therapy Mode















Continuous mode: 

When employed via the screen panel, the therapy unit will apply negative continuously.

Intermittent mode: 

When employed via the screen panel, the therapy unit changes between a high and low pressure range in a fixed time interval.

3.2.4 Symbols on the Display

	Battery status
	Low power
	Canister full
	Leakage indicator
	Blockage Indicator
	Call for service
	Mute
	Panel locked
	The machine is operating
	Pause
	Continuous Mode
	Intermittent Mode
Life time already used in days  1	
and hours 	

4 Getting Started



NOTE

Before using, inspect the dressing kits to make sure there is no damage to the packaging, which may compromise the sterility of the contents. DO NOT use the contents of a damaged package; instead, dispose of it properly.

4.1 Battery

Charging instruction for battery

Select the correct AC adapter plug for your country. Connect the power supply adapter to the AC main outlet and open the protective rubber cover of the unit for Direct Current (DC) socket. Bars on the battery display will indicate that charging is occurring. Long battery life lasts up to 12 hours, for uninterrupted therapy and portability.



ATTENTION

When changing to a different AC adapter plug, make sure you hear a “click” sound to confirm that the plug is firmly connected. Failure to do so will cause power failure. Upon initial receipt of the Powered Suction Pump and prior to first use, charge the battery for at least 4 hours in order to create optimum battery memory and maximize the number of charging cycles over the lifetime of the battery.



ATTENTION

The battery must be fully charged prior to first use of the Powered Suction Pump. If therapy unit is in warehouse / inventory and not used for more than three months, the battery needs to be recharged. Powered Suction Pump is equipped with a Li-ion battery. The battery will discharge depending on the run time of the therapy unit and through extended periods of inactivity.

Depending on usage, the battery life cycle is stated as 5700 hours. Storage and usage of the battery must be within the temperature ranges stated in the section 2.4.



NOTE

For long term storage, disconnect the power adapter from the electrical outlet. When the machine is not used, it is recommended to fully charge the battery every three months to maintain battery life and ensure proper functioning.



NOTE

Dispose of the battery according to local or facility guidelines.

To protect the environment, dispose of useless devices at appropriate collection sites according to national or local regulations.

4 Getting Started


4.2 Collection Canister

As indicated by arrow 1 in the diagram on the right, connect the collection canister into the corresponding slot on the pump. The front of the collection canister should have a blue marking, which must be on the same side as the red marking on the left of the pump, and it should be kept in a vertical position.

As indicated by arrow 2 in the diagram on the right, rotate the collection canister clockwise until they are fully engaged, aligning the red markings on the collection canister and the pump.

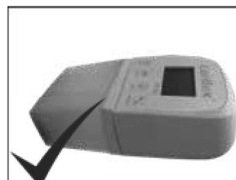
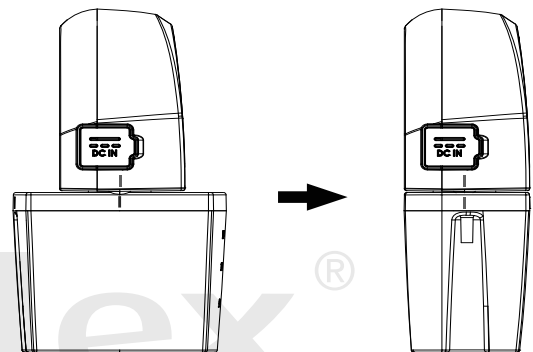
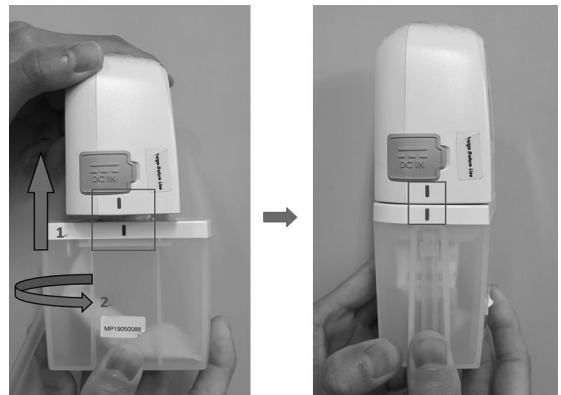
Always make sure the canister is properly inserted. It must remain in an upright position during use.

The Powered Suction Pump is protected against penetration from solid / fluid substances by a hydrophobic membrane integrated with an activated carbon filter. If this filter fails, the Power Suction Pump must be replaced.

The Powered Suction Pump is designed for detecting when canister is full. When the liquid absorber reaches the canister full level, audible and visual indicators will be triggered and the message indicator canister full  will be seen on the display panel.

To avoid breaking of the suction inlet on the canister, do not pull the tubing of the canister horizontally.

The collection canister is to be properly discarded when full; it must be replaced after every patient use. The canister should also be inspected and replaced weekly or between patient users or otherwise as needed.



NOTE

The canister is designed for single patient use only. DO NOT re-use the canister to avoid the cross infection in between patients.

"Carilex" Canister lists		
1	S1004-6010	Canister for VT · One - 150ml
2	S1004-6030	Canister for VT · One - 150ml Luer Lock

4 Getting Started



Safety Notice :

- Keep children clear from the extra-long cable and hoses to avoid entanglement and strangulation.
- Choking hazard caused by small parts being inhaled or swallowed. Identify any loose or detached small parts and keep them away from children.
- Identify any rubber or latex potential allergic reactions to materials used in the equipment.
- Contact Injuries-Check for any skin irritation due to prolonged contact with the equipment.
- Protection against strangulation or asphyxiation. A medical professional shall provide the means to control the risk of strangulation and asphyxiation of the patient and others by routing wires appropriately.

4.3 Dressing

Only the VT Dressing Kit is to be used in conjunction with the VT · One system and must be in sterile condition. VT Dressing Kit should be applied in accordance with the Dressing Kit Instructions for Use, supplied with the dressings.

Due to the lower suction power of the VT · One system, it is recommended to use it with wound sizes that are close to the dimensions of the S foam dressing. If using larger foam dressings, they may need to be trimmed to match the size of the S foam dressing.

A physician or trained caretaker should perform an intensive, thorough wound cleaning prior to applying the dressing.

Perform routine dressing checks and changes every 48 hours or according to the facility protocol or physician's order.

Before using, inspect the dressing kits to make sure there is no damage to the packaging, which may compromise the sterility of the contents.



CAUTION

DO NOT use the contents of a damaged package; instead, dispose of it properly.

DO NOT re-use the dressing kit to avoid cross infection. Follow IFU for dressing kits.

Wound infection that may increase the risk associated with wound worsen, sepsis or osteomyelitis. Please be careful to seal the dressing, or, contact your caregiver when the dressing come off from the skin.

4 Getting Started

"Carilex" Dressing lists		
1	S1001-2040	VT Dressing Kit S Carilex
2	S1001-2050	VT Dressing Kit M Carilex
3	S1001-2060	VT Dressing Kit L Carilex
4	S1001-2100	VT Spiral Dressing Kit Black Lock
5	S1001-2130	VT Drape and Port Set Kit S Lock
6	S1001-2140	VT Drape and Port Set Kit M Lock
7	S1001-2150	VT Drape and Port Set Kit L Lock
8	S1001-2200	VT Dressing Kit TS S Carilex
9	S1001-2210	VT Dressing Kit TS M Carilex
10	S1001-2220	VT Dressing Kit TS L Carilex

4.4 Lay Operator Briefing Information

The equipment and accompanying Operation Manual should be simple to understand and straightforward to use for the Lay Operator, according to IEC60601-1-11 regulation, a Lay Operator needs to have at least 8 years of education. The healthcare professional should brief the Lay Operator on the use of the equipment and any precautions to be taken, including:

- Precautions to be taken in the event of changes in the performance of the equipment.
- Precautions to be taken regarding the exposure of the equipment to reasonably foreseeable environmental conditions.(e.g. magnetic and electromagnetic fields, external electrical influences, electrostatic discharge, variations in pressure etc.)
- Information about medicinal substances that the equipment is designed for, including any that the equipment is NOT designed for.
- Information about medicinal substances or blood products incorporated into the equipment as an essential part.
- The accuracy of equipment with a measuring function.

5 Operation Procedure

5.1 Check Points before Using Powered Suction Pump

Before using the Powered Suction Pump, it is important to check for the following:

- Damage to the power cord and plug
- Damage to the pump
- Complete of the packaging
- Battery status

5.2 Insert Canister into the Powered Suction Pump

(Please follow the instructions on 4.2 Collection Canister section)

- Insert the canister into the Powered Suction Pump connecting port.
- Rotate the collection canister clockwise until they are fully engaged.

Make sure the aligning the red markings on the collection canister and the pump.

5.3 Connect the Powered Suction Pump Tubing Connector to the Carilex VT Dressing Kit Tubing Connector, and Screw Tightly to Ensure a Tight Airlock.





WARNING

Electric Shock!




Touching live parts can result in a death or serious injury by an electric shock. Check for damage to the plug and the main power cable before connecting.

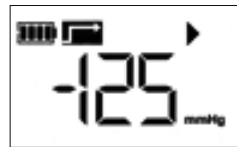
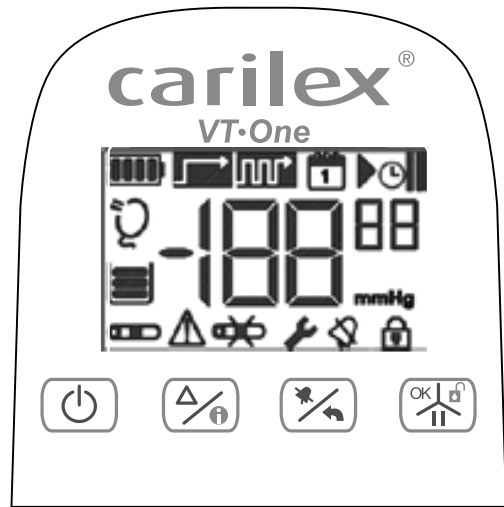
- Do not use damaged components.

5.4 Turn the Unit On / Off

1. On-Switch Powered Suction Pump on by pressing the on/off key  for 3 seconds.
2. Off-Switch Powered Suction Pump off by pressing the on/off key  for 3 seconds. Powered Suction Pump will turn off display screen will darken.

5.5 Therapy Mode Setting

1. Turn on the power unit, the screen will start blinking press  to select therapy mode.
2. Press  to choose therapy mode.
3. Press  to adjust pressure level.



Cotinuuous mode



Intermittent mode



ATTENTION

If the suction that regulates the pressure does not perform properly, the device may apply higher pressure than the intended value and may cause bleeding and blood loss. If the device stops working or pressure is too low, it can cause delayed healing, loss of viable tissue or contamination of the wound.



ATTENTION

If the suction that regulates the pressure does not perform properly, the device may apply higher pressure than the intended value and may cause loss of soak functionality.



ATTENTION






If the suction that regulates the pressure does not perform properly, the device may apply lower pressure than the intended value and may cause over soak to induce contamination of the wound.

5 Operation Procedure

Pressure setting for Continuous mode

- (1) When the screen shows , press  to choose continuous mode.
- (2) Press  to change the constant pressure level from -50mmHg to -150mmHg. Default pressure for continuous mode is -125mmHg.

Pressure setting for Intermittent mode

- (1) When the screen shows , press  to choose intermittent mode.
- (2) Press  to change the high pressure level from -50mmHg to -150mmHg. Default high pressure for intermittent mode is -125mmHg.
- (3) Press  to confirm high pressure.
- (4) After setting the high pressure level, the screen will start blinking again. Press  to select the low pressure level of intermittent mode from -20mmHg to -40mmHg. Default low pressure for intermittent mode is -20mmHg.



NOTE

Intermittent mode is pre-set at fixed alternating time for 5 minute High and 2 minutes Low.



ATTENTION

The pressure may only be changed when instructed by a physician or qualified healthcare professional.

5.6 Select / Info

Press  to select therapy modes and pressure level.

Press  for three seconds to see usage time.



Usage time in days



Usage time in hours

5.7 Blockage / Leakage Alert Indicator

The patient, device and dressing should be carefully monitored to check if there are any signs of bleeding, exudate accumulation, infection, maceration or failure of Negative Pressure Wound Therapy (NPWT).

The blockage / leakage notification function of Powered Suction Pump may be influenced by various conditions based on system configuration, set-up and individual characteristics of the patient and wound (e.g. exudate characteristics, wound size). In addition, Powered Suction Pump is not designed to detect or issue an alert condition based on the presence of bleeding or pooling. These conditions may only be detected by frequent monitoring.


5 Operation Procedure

If partial blockage / leakage occurs, the change in pressure status detected by power unit may not be significant enough to activate blockage / leakage indicator. Over time if fully blockage / leakage occurs, blockage / leakage indicator will be activated.

If a fully occlusion occurs in the system, but an air leak is present between occlusion and device, the blockage indicator may not activate. Ensure all connections are secure and no air leaks are present in system.

Blockage formation within the wound dressing may not trigger blockage indicator because it has occurred outside of the monitored vacuum system; however, it may influence the pressure status at the wound size. It is highly recommended that wound dressing should be appropriately frequent monitored in order to confirm adequate delivery of wound management.

5.8 Mute / Return

Press  to mute the pump when acoustic signals occur.

When the pump is operating in CONTINUOUS MODE, press  to adjust the pressure level.

When the pump is operating in INTERMITTENT MODE, press  to adjust the pressure level.

Press  three times to go back to therapy mode selection menu.

The Powered Suction Pump is made from various electronics and plastics. When the Powered Suction Pump is ready for disposal, follow local governing guidelines regarding appropriate and proper disposal procedures of the device components.

The used canisters, tubes and dressings should be disposed according to the local or facility guidelines for handling infected or bio- hazardous materials. None of the items should be disposed or co-mingled with household or facility refuse. Incorrect disposal may have harmful effects to the environment and public health.

5.9 Change Powered Suction Pump Canister

The canister has to be changed by visual check or according to the instructions on the display.

The VT · One system is designed for detecting when the canister is full. When the liquid absorber reaches the canister full level, sound and visual indicators will trigger and the message "canister full" will show on the display panel.

Do not pull the canister tubing horizontally to avoid the breaking the suction inlet on the canister.

Properly discard the collection canister when full; it must be replaced after every patient use. Also, inspect and replace the canister weekly

5 Operation Procedure




and/or between patient uses, or otherwise as needed.

ATTENTION

Avoid cross infection between patients and DO NOT re-use the canister.

The procedure of changing canister:









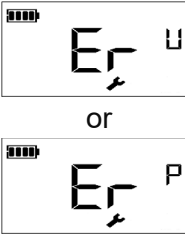

1. Wash hands and wear disposable gloves.
2. Switch the Powered Suction Pump off by pressing  for 3 seconds.
3. Close the clip on the tube, both the dressing and canister's side, and then disconnect the canister connector from the dressing.
4. Detach the full canister. Discard the used canister by following local governing guidelines.
5. Attach a new canister to Powered Suction Pump. (Refer to 4.2 Collection Canister section for instructions.)

carilex[®]

6 Error Indicators

6.1 Error Indicators

If the Powered Suction Pump detects any of the following Error Messages, the display screen turns on with an acoustic warning signal simultaneously. Press the mute key to turn off the acoustic indicator. The orange light will blink (1 sec on/ 1 sec off) until the issue is resolved.

Error Message	Display	Possible causes	Remedy
Leakage		Dressing is not tight. Tube is not well connected or leakage occurred in the dressing.	Press  for 3 seconds to turn off the power suction pump. Check the system for leakage. Turn on the power suction pump again after leakage issue is resolved.
Blockage		Tubing is kinked or clip closed. Tube clogged.	Press  to continue therapy. Check the system for blockages. If the blockage issue is still not resolved, blockage indicator will happen again.
Canister Full		Canister full	Press  for 3 seconds to turn off the power suction pump. Replace with new canister.
Low Battery		Battery low	Press  for 3 seconds to mute the acoustic signal. The remaining battery time is approximately 10 minutes. Charge the battery. The visual symbol blinks and the acoustic signal will be activated until the battery is empty.
Call for Service		Failure of Valve or High pressure	Press  for 3 seconds to turn off the power unit. Contact your authorized local distributor for assistance.

7 Application of the Negative Pressure Wound Therapy

7.1 Application of the Negative Pressure Wound Therapy



Comply with all hygiene regulations!

Basic cleaning

The components of the Negative Pressure Wound Therapy are not supplied in a sterile condition. Clean and disinfect the components before the first use and between each patient.



If the Powered Suction Pump fails to function normally for one hour, regardless of the circumstances, stop using the Powered Suction Pump immediately. Turn off the power, remove the canister, and remove the VT dressing from the wound site and replace it with traditional wound dressing.



Do not leave the idle Powered Suction Pump with dressing in the wound site for more than one hour to avoid risk of cross contamination.

Check the dressing checked regularly to avoid blockage and leakage.



A loose power cord may cause tripping and serious injury. Make sure any cords and tubing is safely stowed.



Improper use of the Powered Suction Pump may cause pain and injury to the patient. Excessive negative pressure or an infection of the wound may cause pain and injury to the patient.

8 Disinfection and Cleaning

In order to prevent cross-contamination, the disinfection and cleaning of the entire Negative Pressure Wound Therapy unit must be completed before first use and between patients. If there is a identifiable disease according to the Federal Law concerning epidemics, consult a hygiene expert prior to disinfection and cleaning.

Standard Precautions are designed to reduce the risk of cross contamination of microorganisms from both known and unknown sources. Regardless of the patients' diagnosis or presumed infection status, this Precautions should be suitable to apply to all of them. Especially when users who had contact with blood and body fluids. This also includes secretions and excretions (except sweat) regardless of whether blood is visible or not, non-intact skin (i.e., open wounds) and mucous membranes.

All the disposable items such as tubing, connectors, clamps, used canisters, used dressing..etc. should discard in accordance with local medical waste disposal regulations. Improper disposal may run the risk of regulatory non-compliance.



WARNING

Electric shock!

Water has a high electrical conductivity. Contact with liquid under voltage can lead to a fatal electric shock. For the disinfection and cleaning operations:

- Turn off the power unit.
- Unplug it from the power socket.



CAUTION

Health hazard!

The contact with contaminated cleaning fluids can cause infections. Disinfectants can contain harmful substances.

Please follow the Instructions for Use of the manufacturer of the disinfectant and the hygiene of the operator during the disinfection and cleaning. Wear personal protective equipment:

- Safety glasses.
- Protective gloves.
- Mouth and nose protective.



ATTENTION

Incompatible cleaning agents!

Parts of the Negative Pressure Wound Therapy device are made of plastic. Solvents can damage plastic and coatings. Strong acids or alkalis can cause them to become brittle.



8 Disinfection and Cleaning

Hygiene requirements of the operator

8.1 Disinfection and Cleaning

Notify the operator about the measures which apply to Negative Pressure Wound Therapy and the hygiene directives for disinfection. The disinfection of the Negative Pressure Wound Therapy device or parts of it can be performed only by cleaning experts who are familiar with the hygiene requirements of the institution.

Disinfection procedures

Please follow the procedure required by your local health authority.

Disinfection procedures

Disinfection operation

Manual disinfection by wiping is carried out in three steps:

- Pre-disinfection
- Cleaning
- Controls

Pre-disinfection

- (1) Wear surgical gloves and surgical mask.
- (2) Wash hands with 75% alcohol or other cleansers in accordance with local Competent Health Authority regulation.
- (3) Wipe the surfaces with disinfection.
- (4) Allow the disinfectant to take effect according to the manufacturer's instructions.

Cleaning

- (1) Use 75% alcohol to wipe off dirt and dust accumulations for disinfection.
- (2) Wipe the surfaces with a clean soft cloth and clear water.
- (3) Dry all the surfaces with a clean soft cloth.

Controls

Check the function of the power unit.



CAUTION

For repair, contact your local distributor.
Please follow hygiene control regulations of your local government authority.

9 Care and Maintenance

9.1 Inspection

The operator must check the condition of the Negative Pressure Wound Therapy for each use; during use by patients; and at least once in a year especially in relation to the following:

- Function of the power unit with pressure control and canister control markings.
- Condition of the compressed air hoses and connections.

9.2 Maintenance

When the Powered Suction Pump is not in use, please recharge it every 3 months.

carilex®

10 Troubleshooting

Problem	Inspection Procedure	Possible Solution
1.) Power unit does not function	1.1) Check if power cord is firmly plugged into wall outlet	1.1) Secure power cord into wall socket
	1.2) Check if battery is empty	1.2) Connect the power supply adapter to the electrical outlet to recharge battery
2.) Insufficient performance	2.1) Check if the tube is partially kinked or the clip is engaged	2.1) Release clip, or remove kinks or check the system for blockages.
	2.2) Check system for leaks	2.2) Connect the tubing / canister properly. Seal dressings properly.
	2.3) Check if battery is almost empty	2.3) Charge the battery
3.) No suction	3.1) Check if tubing is blocked	3.1) Release clip, remove kinks or check the system for blockages.
	3.2) Check if the canister is full	3.2) Replace the canister
<p>If the troubleshooting procedures do not return the system to normal performance, stop using the system immediately and contact the authorized distributor for technical service.</p>		

12 EMC Declaration

Declaration of Conformity

For EN 60601-1-2 (4th Ed.)

Company Name: Carilex Medical, Inc.

Company Address: No. 77, Keji 1st Road, Guishan District, Taoyuan City 33383, Taiwan(R.O.C.)

Trade Name: NPWT, Suction Pump

Model No.: VT · One, VT · One 60 Days

Report Number: ETC 19-08-RBO-021

Power Supply: AC Adaptor Input: 100-240Vac 47-63Hz 0.4-0.2A, Output: 12Vdc 1.25A
Suction Pump Input: 12Vdc
Internal Li-Ion Battery Pack: 7.4Vdc 730mAh or 7.4Vdc 800mAh

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the ME equipment			
The NPWT, Suction Pump is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of the NPWT, Suction Pump can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the NPWT, Suction Pump as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.			
Rated maximum output power of transmitter W	Separation distance according to frequency of transmitter m		
	150 kHz to 80 MHz	80 MHz to 800 MHz	800 MHz to 2.5 GHz
	$d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.1	0.1	0.2
0.1	0.4	0.4	0.7
1	1.2	1.2	2.3
10	3.7	3.7	7.4
100	11.7	11.7	23.3


Declaration – electromagnetic emissions		
The NPWT, Suction Pump is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the NPWT, Suction Pump should assure that it is used in such an environment.		
Emissions test	Compliance	Electromagnetic environment - guidance
RF emissions CISPR 11	Group 1	The NPWT, Suction Pump uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.
RF emissions CISPR 11	Class B	The NPWT, Suction Pump is suitable for use in all establishments, including domestic establishments and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes.
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A	
Voltage fluctuations/ Flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies	

12 EMC Declaration

Declaration – electromagnetic emissions and immunity – for EQUIPMENT and SYSTEMS that are use in the professional healthcare facility environment or in the home healthcare environment

The NPWT, Suction Pump declaration – electromagnetic immunity

The NPWT, Suction Pump system is intended for use in the electromagnetic environment specified below.
The customer or the user of the NPWT, Suction Pump system should assure that it is used in such an environment.

Immunity test	IEC 60601 test level		Compliance level		Electromagnetic environment - guidance
Conducted RF IEC 61000-4-6	3 Vrms ; 6 Vrms 150 kHz to 80 MHz		3 Vrms ; 6 Vrms 150 kHz to 80 MHz		Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the EQUIPMENT or SYSTEM including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter.
Radiated RF IEC 61000-4-3	3 V/m ; 10V/m 80 MHz – 2.7 GHz 80%		3 V/m 80 MHz – 2.7 GHz 80%		
Proximity fields from RF wireless Communications equipment IEC 61000-4-3	27 V/m	385 MHz	27 V/m	385 MHz	Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol. 
	28 V/m	450 MHz	28 V/m	450 MHz	
	9 V/m	710 MHz	9 V/m	710 MHz	
		745 MHz		745 MHz	
		780 MHz		780 MHz	
	28 V/m	810 MHz	28 V/m	810 MHz	
		870 MHz		870 MHz	
		930 MHz		930 MHz	
	28 V/m	1720 MHz	28 V/m	1720 MHz	
		1845 MHz		1845 MHz	
1970 MHz		1970 MHz			
28 V/m	2450 MHz	28 V/m	2450 MHz		
9 V/m	5240 MHz	9 V/m	5240 MHz		
	5500 MHz		5500 MHz		
	5785 MHz		5785 MHz		

Declaration – electromagnetic immunity

The NPWT, Suction Pump system is intended for use in the electromagnetic environment specified below.
The customer or the user of the NPWT, Suction Pump system should assure that it is used in such an environment.

Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment - guidance
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30 %.
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	±2 kV for power supply lines ±1 kV for input/output lines	±2 kV for power supply lines	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Surge IEC 61000-4-5	±0.5 kV ±1 kV differential mode ±2 kV common mode	±1 kV differential mode	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power supply input lines IEC 61000-4-11	0 % U_T ; 0 , 5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U_T ; 1 cycle and 70 % U_T ; 25/30 cycle Single phase: at 0°	0 % U_T ; 0 , 5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U_T ; 1 cycle and 70 % U_T ; 25/30 cycle Single phase: at 0°	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. If the user of the EQUIPMENT or SYSTEM requires continued operation during power mains interruptions, it is recommended that the EQUIPMENT or SYSTEM be powered from an uninterruptible power supply or a battery.
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or hospital environment.

13 Recommendations for Li-Ion Battery Pack

The following represents a typical, but non-exhaustive, list of suggestions provided by the equipment manufacturer to end-users.

1. Do not short-circuit a cell or battery. Do not store cells or batteries haphazardly in a box or drawer where they may short-circuit each other or be short-circuited by conductive materials. Do not dismantle, open, or shred secondary cells or batteries.
2. Do not remove a cell or battery from its original packaging until required for use.
3. Do not subject cells or batteries to mechanical shock.
4. In the event of cell leakage, do not allow the liquid to come into contact with skin or eyes. If contact is made, wash the affected area with copious amounts of water and seek medical attention.
5. Do not mix cells of different manufacture, capacity, size or type within this medical device.
6. Seek medical advice immediately if a cell or battery has been swallowed.
7. Keep cells and batteries clean and dry.
8. Wipe the cell or battery terminals with a clean dry cloth if they become dirty.
9. Secondary cells and batteries need to be charged before use.
10. After extended periods of storage, it may be necessary to charge and discharge the cells or batteries several times to obtain maximum performance.
11. The Li-Ion Battery Pack should be charged at temperature between 10°C and 45°C
12. The Li-Ion Battery Pack should be discharged at temperature between 10°C and 60°C
13. Do not use any charger other than that specifically provided for use with the equipment.
14. Do not use any cell or battery which is not designed for use with the equipment.
15. Battery usage by children should be supervised.
16. Always purchase the battery recommended by the device manufacturer for the equipment.
17. Do not leave a battery on prolonged charge when not in use.
18. Use only the cell or battery in the application for which it was intended.
19. When possible, remove the battery from the equipment when not in use.
20. Dispose of properly.



WARNING

The risk of battery thermal runaway may causing patient burn. Therefore, user shall follow the info of IFU, proper maintain battery.



carilex[®]

carilex[®]



carilex®

“暄達” 負壓傷口治療系統

"Carilex" VT·One

Negative Pressure Wound Therapy System

衛部醫器製字第 005719 號

使用前務必詳閱使用手冊並遵照指示使用

負壓傷口治療機 - 輕巧長效型

負壓傷口治療中文使用手冊



◆ 目錄

1. 關於.....	01
2. 操作元件及功能描述.....	09
3. 使用前注意事項.....	11
4. 使用步驟.....	12
5. 警報指示.....	15
6. 故障排除及相關符號.....	16
7. 技術資料.....	18
8. 電磁相容性.....	19
9. 電池安全性.....	22
10. 產品敘述與圖片.....	23

1 關於

1.1 前言

感謝您選擇了 Carilex VT · One™ 先進的負壓傷口治療臨床解決方案，VT · One 擁有 3C 的特點：承諾 (Commitment)、方便 (Convenience)、遵從 (Compliance)，且介面人性化設計，只需簡單的清洗，為安全和有效的負壓傷口治療。

1.2 產品用途

本產品是一種針對醫院、護理之家和家居照護而設計的負壓傷口治療產品，可在傷口內形成負壓環境，移除灌洗液和體液、傷口滲液及感染物質等液體，以促進傷口癒合。

產品目標族群

說明手冊所指的人如下

- 經營者

經營者（外科手術工具供應者、健康保險公司、診所等），是指任何合法擁有 Carilex® VT · One 並且使用之，或以經營者名義使用之人。經營者之責任為：提供安全的儀器、指導人員正確的操作和使用儀器。

- 使用者

使用者為受過訓練或相應指導，而有資格：

操作 Carilex® VT · One 抽吸幫浦

監督病患將儀器用於醫療

使用者需為安全、正確的使用儀器承擔責任。

在每次使用前或轉換使用者前，使用者需檢視儀器之功能和狀況並確認之。

- 專業人員

專業人員為經授權、訓練之人員，通常是經營者之員工：

於醫療技術領域受有專業訓練之人

根據安全相關之規範而有的專業工作經驗和接受之指導，並且能在工作中發現可能的危害

在從事醫療技術相關活動需經許可之國家，合格人員需經適當之認證

- 病患

病患在此手冊中所指為因醫療需求而使用 Carilex® VT · One 之人。

對使用者之提醒

Carilex® VT · One 之操作僅能由受過儀器及適用範圍訓練之人員進行。

使用者之訓練需由使用儀器之經營單位之合格人員進行之。

若此儀器已合法賣給客戶，其則有義務遵循此說明手冊之指導。

1 關於

儀器之交接

若經營單位將儀器釋出用於醫療用途，並且適當的交接並經授權人員監督。交接後使用者須為儀器之安全使用負起責任。

維修與組裝

儀器或零件之維修僅能由經授權之人員進行，請聯絡暄達醫學科技。

請於第一次使用儀器之前詳閱此說明書。如此能夠使您避免個人損傷或財產損害，並且能獲得儀器之最大效用。在每次使用前或轉換使用者前，使用者需檢視儀器之功能和狀況並確認之。

若有特定之細節，而於說明書中未詳述，請聯繫供應商或經營者。

EMC 警示宣言

對使用者之提醒

Carilex® VT · One 是依據最新之技術製作並且具備可靠性。但若經未受訓之人員或未依照此使用手冊操作，危害仍可能會發生。

- (1) 醫療電器用品關於 EMC 須有特別之預防措施，必且須依 EMC 訊息安裝。
- (2) 攜帶式和移動式射頻 (RF) 通訊設備可能會影響醫療電器用品
- (3) 電線與配件清單
- (4) 警告 其他電線與配件可能會對 EMC 之表現有負面的影響
- (5) 警告 與其他儀器之堆疊或相鄰
- (6) 警告 使用其他儀器之件可能會導致不符合事項

安全警示宣告

- (1) 貼有辨識標籤，指示使用手冊的相關規定：鋰離電池組之更換只能由維修人員以工具為之
- (2) 未經完整受訓人員之人員更替電池可能會產生危害
- (3) 未經製造廠之許可請勿改裝此儀器

意外預防程序

為求與意外預防規範相符並防止意外損害，交接時應遵循以下規定

- (1) 第一次使用時應完整的清潔與消毒儀器
- (2) 儀器之啟用與交接並須由經營單位指派之合格人員進行之
- (3) 完成訓練後，應留有紀錄，顯示使用者了解儀器特別療程與照護之操作與用途

衛生人員之資格要求

對零件與機器清潔與消毒之進行，需由熟悉衛生規範之合格人員進行之。

使用手冊是儀器不可或缺的部分，需經妥善保存，以利使用者隨時檢視安全指示和其他重要資訊。

請勿將沒有附隨使用手冊之儀器交予第三人。參考產品 ID 與版本，以確認附隨之使用手冊為最新和有效之版本。

1 關於

儀器之用途

Carilex® VT · One 之適用範圍為能從傷口管理獲得好處之病患，藉由施以負壓以移除液體、過量分泌物、感染物質及組織碎片以促進傷口癒合。

1.3 適應症

本產品適用於：

- 慢性傷口
- 急性傷口
- 外傷性傷口
- 糖尿病潰瘍
- 壓瘡
- 亞急性及開裂式傷口
- 部分皮層燒傷
- 皮瓣及網狀皮膚移植



本產品僅限由受過專業醫療抽吸程序訓練之傷口護理、負壓傷口治療和居家照護等醫事人員操作。

1.4 禁忌症

有以下情況病患不建議使用負壓傷口治療：

- 存在痂皮的壞死組織
- 惡性腫瘤的傷口
- 未經治療的骨髓炎
- 暴露之血管、器官或神經、器官
- 非腸道性瘻管及未經檢查之瘻管
- 過度用於治療的血管或器官

1.5 注意事項

- 已接受抗凝血劑或抗血栓藥物治療的病患。

未對傷口進行充分止血的病患將面臨出血風險，若不加控制，可能會致命，這些病患應在醫事人員認為適合的護理環境中接受治療和護理。開始治療前應考慮使用的負壓裝置及治療模式並注意接受抗凝血劑或抗血栓藥物治療的病患將面臨較大的出血風險（與傷口類型及複雜性有關）。

- 在使用本產品治療前，傷口內或周圍的所有暴露或淺表血管和器官必須完全覆蓋和受到保護，從頭到尾要確保敷料不直接接觸血管或器官。使用自體組織能提供最有效的保護，若不具備或無法從外科手術獲取此種自體組織，在醫事人員認為替代材料能提供完整的保護前提下，可考慮使用多層細孔防黏材料或生物組織替代。使用防黏材料時，確保其被固定在對應部位中整個治療過程中始終提供保護作用。
- 開始治療時應考慮使用的負壓設置及治療模式。

1 關於

- 當治療可能含有不易發現的隱藏血管的大創面時，應特別謹慎。患者應在醫事人員認為合適的護理環境中密切監測出血情況。

- 存在銳邊風險

碎片或銳邊可能刺穿保護屏障、血管或器官，因而引起損傷。任何損傷都可能導致出血，若不加控制，可能致命。注意傷口內銳邊與組織、血管或器官相對位置可能發生改變而接觸。使用本產品進行治療前必須清除或覆蓋傷口部位的銳邊或骨頭碎片，來防止可能的刺穿血管或器官。儘可能完全磨平或覆蓋任何殘邊，以防止萬一發生移動時造成的損傷，來降低嚴重損傷或致命傷的風險。從傷口部位移除敷料時應儘可能謹慎，以防止創面組織被未經保護的銳邊劃傷。

- 為了降低血源性病原體傳播的風險，無論何種診斷結果或是否懷疑存在感染，所有病患均可按醫療機構標準作業程序來預防感染。對所有病患及醫療機構規定，無論診斷結果或懷疑有感染情況，均施行標準防護措施來控制感染。如果有接觸體液的可能性，除了戴手套，還應穿防護衣和護目鏡。

1.6 警語

- 若本產品已停止運作 2 小時以上，請移除敷料。

- 病患身高和體重

在為病患給予負壓傷口治療前應考慮病患的身高和體重，且要密切監控嬰兒、兒童、一些體形較小的成人和老年病患的體液流失和脫水情況。另外，密切監控傷口面嚴重滲液或相對身高和體重而言傷口面較大的病患，因為這些病患可能存在體液流失過多及脫水的危險。監控體液流失情況時，也應將引流管及廢液罐中的液體量考慮在內。

- 傷口感染

傷口感染應接受密切監控，綜合傷口情況、治療目標及設定治療參數等因素，其敷料更換頻率高於非感染傷口。任何傷口治療，醫事人員及病患應經常檢查病患的傷口、傷口周圍的組織及滲出液是否存在感染徵兆、感染是否惡化或出現其它的併發症。一些感染徵兆包括發燒、紅、腫、癢、痛、傷口內或傷口周圍組織體表溫度升高、膿液或強烈的氣味。嚴重的感染會導致疼痛、不適、發燒、壞疽、中毒性休克、感染性休克和 / 或死亡等併發症。全身感染的一些徵兆或併發症包括噁心、嘔吐、腹瀉、頭痛、暈眩、昏厥、心跳加快、高燒。如果出現任何全身或傷口部位的感染徵兆，立刻聯絡醫事人員，以確定是否需停止本產品治療。

- 保護肌腱、韌帶和神經

本產品治療期間應保護肌腱、韌帶和神經，避免其與海綿敷料直接接觸。這些接觸面可用自體組織、網狀防黏材料或生物工程組織覆蓋，以將乾燥或本產品使用說明損傷風險降至最低。

- 保護傷口面周圍的皮膚

不得將海綿敷料疊蓋在完整的皮膚上，另外可使用黏性密封薄膜、水膠體或其他透明薄膜保護傷口面周圍脆弱的皮膚。

- 磁共振影 (MRI)

本產品進行負壓傷口治療在 MR 環境中構成危險，禁止將本產品帶入 MR 環境中。

- 高壓氧療法 (HBO)

禁止將本產品帶入高壓氧艙。本產品不適合在此環境中使用，並可能會有火災危害。在關閉負壓傷口治療機後，(1) 在高壓氧治療期間使用另一種與 HBO 相容的材料替換負壓傷口治療敷料；或者 (2) 在高壓氧艙內的整個治療過程中用濕紗布覆蓋引流管的開口端並用濕毛巾完全覆蓋敷料 (包括引流管)。若患者在高壓氧艙中預計會超過兩個小時，請移除敷料。

1 關於

• 脊髓損傷

若病患出現自主反射亢進（受交感神經系統的刺激血壓或心率突然變化大），應立即停止負壓傷口治療，以將感覺刺激降至最低並立刻尋求醫療救助。

• 負壓傷口治療機的壓力上升

極少數情況下，負壓傷口治療的引流管堵塞可能導致真空壓力短時間內上升至150 mmHg 負壓以上，需要立刻解除造成警報的狀況，並聯絡製造業者。

1.7 設備安全需知

- 當使用本產品為負壓來源與治療系統前，請先閱讀適應症和警告、注意事項及禁忌症。不遵守規範可能會導致病患相當危險。
- 僅限由受過專業醫療抽吸程序訓練之傷口護理、負壓傷口治療和居家照護等醫事人員操作。注意：不正確使用會導致疼痛且傷害病患。
- 每一次治療病患後必須執行例行性檢查。
- 限使用製造業者配件、敷料包和零件，只有這樣才是正確和安全運轉保證。
- 在設備插電前，請檢查電子供應與設備給定電壓規格是否相同。
- 在以下情況，該設備不能使用，且必須由製造業者維修：
 - 如果電源線或電源座損壞。
 - 如果設備不能正常工作。
 - 如果設備損壞。
 - 如果設備顯示清楚的安全缺陷。
- 溢流保護 / 細菌過濾器保護幫浦抵抗溢流（幫浦內流體流動）。
 - 注意：當過濾器是濕 / 潮濕或堵塞時，抽吸會被中斷、在每次使用前和使用過程中定期測試過濾器。
- 幫浦在使用過程中必須直立。
- 該裝置不得用於吸痰、易燃或容易腐蝕的液體下。
- 設備提供的連接管絕不能直接接觸吸入區域。電源線應遠離高溫表面。
- 插頭和電源的 ON/OFF 開關不能接觸到濕氣。
- 切勿於高室溫下、洗澡或淋浴時，或環境中存在爆炸危險時使用設備。
- 當開機時，切勿無人看管時使用設備。
- 切勿將設備置於水或其他液體中。
- 本產品為醫療產品，需對於電磁相容性 (Electro Magnetic Compatibility, EMC) 採取特別的安全措施，他必須按所附 EMC 訊息安裝及運作。
 - 攜帶式和移動式射頻 (RF) 通訊設備可能會影響醫療產品。
- 對於與安全有關之檢查，這是假設在整個保養過程中該設備保養及維修遵守保養程序。
- 充電電池：使用前先充電，充電電池依使用情況大約可重複充電 300-500 次。如果長時間不使用機器，建議每三個月須將把電池充飽電，以增加電池壽命。如果操作時間或充電時間變短，請更換電池，若未遵守更換電池注意事項規定而導致機器的故障，本公司將不負責任。

1.8 機台之清潔與保持

- 清潔機台外殼時，請務必拔除電源線並關閉電源，以避免觸電。
- 本產品為重複使用，每次使用前，須以符合當地醫療機關所規定之消毒清潔程序，並穿戴手套，清理機台、攜帶背包以及其他可能接觸病人之配件。
- 收集罐為單次使用 (single use)，使用後，請依生物醫療廢棄物規定處理後丟棄。重複使用收集罐可能會造成交叉感染。

1 關於

1.9 使用前之安全須知

- (1) VT · One 抽吸幫浦之操作僅能由依據供應商手冊受訓之人員或合格醫護人員進行。
- (2) 在使用 VT · One 前，請詳閱適應症、警語、設備安全措施與禁忌症。
- (3) 使用前請檢查功能。
- (4) 請勿將插頭接於損壞之插座。
- (5) 確保插頭和電線遠離外在熱源。
- (6) 在下列情形下，請不要充電或啟動儀器
若電源線或電源插座毀損
若儀器無法正常運作
若儀器經毀損或掉落
若儀器曾落水
若儀器有明顯會影響安全使用之毛病
- (7) 若有以上之情形，請將電源線從插座拔除，並將其送至經暄達醫學科技核可之人員檢查。
- (8) VT · One 抽吸幫浦與適當之配件需小心、安全的放置於病患之床邊。亦有提供攜帶背包，可供攜帶儀器使用。病患之情況是否適合攜帶使用，醫師和經訓練之照護人員有責進行評估。若轉換使用者，需確認背包經消毒或使用新的背包。
- (9) VT · One 絕不能用以吸取爆炸性氣體或可燃性 / 腐蝕性液體。
- (10) 儀器絕不可於潮濕的房間或於沐浴時操作。
- (11) 避免插頭與開關沾濕。即便未開機，也請勿將儀器浸泡至水裡。
- (12) 請勿於潑水範圍內或有爆炸危險之處操作儀器。
- (13) 充電時 VT · One 亦能操作使用。
- (14) 請注意技術資料所標明之常溫。
- (15) 若儀器於超過技術資料所標明之常溫範圍使用，儀器可能會降低且機械和電池組可能會損毀。
- (16) 儀器需於穩固、平整之地面上操作。
- (17) 若儀器已開啟，請勿無人看管。
- (18) 需定期檢查組件之功能和其他與安全相關的毛病。請參考維修手冊。
- (19) 於維修與清潔 VT · One 時須將其關機並拔除電源。
- (20) VT · One 為醫療儀器，而非玩具。請遠離孩童，以及害蟲，以避免其損害敷料或組件而影響效能。請避免組件沾染塵土與棉絮。
- (21) 建議病患勿將組件或敷料浸泡於液體中，或將其至於浴缸或水槽使其有浸水之危險。
- (22) 僅使用原廠之配件與零件。
- (23) 僅能與 VT · One 之收集罐搭配使用。

1 關於



注意

與衛生規範相符負壓傷口治療機的組件並非於無菌狀態下組裝。請清潔並消毒組件後再使用。



注意

在使用變換壓力與持續高壓模式期間，病患的傷口與傷口四周需定時檢查壓痕，由醫護人員、照護人員或療養院所分派的人員進行之。敷料需定期檢查以避免阻塞或洩漏。



注意

散落的電源線可能會導致絆倒和嚴重傷害。



注意

不正確的使用 VT · One 可能會導致病患的疼痛或受傷。過量的負壓或傷口的感染可能會導致病患的疼痛或受傷。

為避免交叉感染，負壓傷口治療機之全機消毒與清潔須於轉換使用者時進行。若病患根據聯邦法律患有通報性傳染病疾病，人員則須向衛生專家諮詢後再進行消毒與清潔。

水有高度導電性。當於有電壓時與液體接觸會導致致命性觸電。

消毒與清潔程序：

關閉控制組件

將插頭從電源座拔除



注意

健康危害與受汙染之清潔液接觸可能會導致感染。消毒液可能有含有害成分。

請根據消毒液製造商關於消毒液的使用指示與關於操作人員之衛生規定。

請穿戴個人保護設備：



護目鏡



保護手套



口鼻保護罩



注意

不相容之清潔劑：負壓傷口治療機的部分組件是由塑膠所構成，溶劑可能會溶解塑膠組件或覆膜。強酸或強鹼可能會導致塑膠之脆化。清潔動力組件：
請勿使用烴溶劑或含有強酸、強鹼之洗滌劑。請勿使用研磨清潔材料。

1 關於

不相容之消毒液清潔控制組件：

使用不含氯化物、鹵化物之消毒液請勿使用含油漆稀釋劑、鹼、酸、酒精、醛（例如：乙醇、丙醇）為避免塑膠組件之脆化：請勿使用含酒精之消毒液。

消毒與清潔

（對經營者的衛生要求）

經營者必須知悉關於負壓傷口治療機的相關規範與其適用之衛生指令。負壓傷口治療機之全機或組件之消毒僅能由熟悉院所衛生規範之清潔專家進行。

消毒程序

控制組件之消毒可由手動擦拭零件完成。

手動擦拭消毒之步驟為：消毒前，清潔，控制。

消毒前

- (1) 穿戴手術型手套與口罩
- (2) 以 75% 之酒精或其他符合地方衛生單位規範之清潔液清潔雙手
- (3) 以清潔液擦拭表面
- (4) 依照清潔液製造商之指示讓其發生作用

清潔

- (1) 以符合地方衛生單位規範之方式，以清潔液擦拭累積之塵土，進行消毒
- (2) 以乾淨、柔軟之布料與清水擦拭表面
- (3) 以乾淨、柔軟之布料拭乾表面

控制

檢查控制組件之功能



注意

不適當之維修會有受傷之危險！若有維修需要，請聯絡暄達醫學科技。

檢視

負壓傷口治療機之安全操作狀態須於合格人員於每次使用前檢查，或於病患自行使用之情況下每年至少檢查一次，特別是以下項目

- (1) 控制組件之功能與控制標示
- (2) 壓縮管與壓縮管之連接

維修

當未使用 VT · One 空氣抽吸幫浦時，請將電池組從盒中取出並於每三個月充電一次。

2 操作元件及功能描述

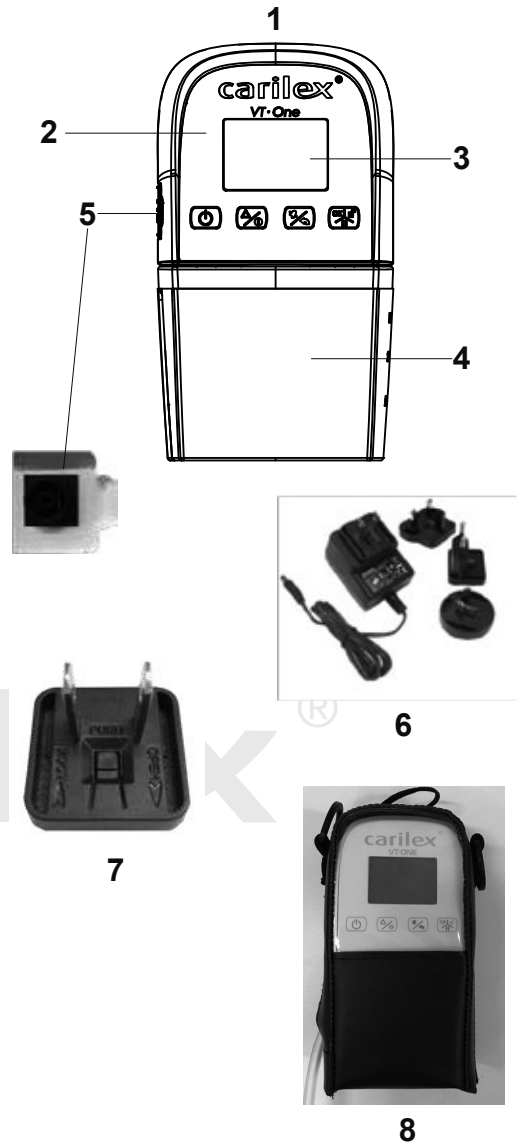
2.1 操作元件

- 本產品內含幫浦 1 是抽吸功能的主要元件
- 操作面板 2 開關及選擇功能鍵
- 顯示螢幕 3 顯示資訊
- 收集罐 4 用來收集液體
- 電源接頭 5 用來連接電源線
- 電源線及插頭 6 包含
 - > 電源供應器
 - > 四個可更換的插座頭
- 如何更換插頭 7
 1. 持續按壓 PUSH 的按鈕
 2. 往 OPEN 的箭頭方向推
 3. 更換成適用的插頭
(選擇適用於當地的插頭並插入插座)
- 機器的背袋 8
 - > 攜帶式背袋
 - > 黑色調整型背帶



注意


當更換不同插座頭時，請確認其確實接合。如果連結失敗的話會造成電力故障。




2 操作元件及功能描述

2.2 功能描述

本產品透過抽吸幫浦讓傷口床達到所設定的負壓環境，將傷口的滲出液引流離開傷口床，進入到傷口敷料和管道，再進到本產品收集罐。





連續模式：

使用時，傷口將會持續維持在選擇的負壓範圍。

間歇模式：

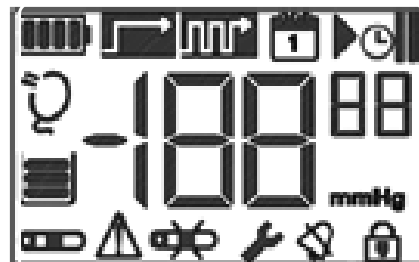
在此模式中，壓力會依設定的高壓及低壓值之間，規律的切換。

操作介面：

- (a)  開 / 關
- (b)  選擇 / 資訊
- (c)  靜音 / 上一頁
- (d)  OK / 解鎖 / 暫停

符號說明

	電池狀態
	低電力
	收集罐滿瓶
	洩漏警報
	阻塞警報
	請聯絡供應商
	靜音
	按鍵鎖定
	療程進行中
	暫停
	連續模式
	間歇模式
	使用天數
	使用時間



3 使用前注意事項

3.1 電池

- 充電須知

選擇符合當地規範的插座頭，接上插座。螢幕上的電池閃爍，即表示本產品充電中。



注意

在首次使用本產品前，須至少充電四小時至完全充飽，才能產生最佳的電池表現及增加電池使用次數。如果本產品未被使用超過三個月，電池需再度充電。



注意

本產品電池使用時間會根據使用狀況而有所不同，其平均使用次數為 300 次。其使用及儲存環境必須在 " 技術規格 " 中規範的範圍內。



注意

拋棄本產品電池時，請依照當地政府規範之相關規定執行。

3.2 收集罐

- 請確認收集罐正確地安裝於本產品上。
- 使用本產品時，必須全程保持直立。
- 收集罐使用具活性碳過濾功能的防水透氣膜，避免固體或液體滲入機器。

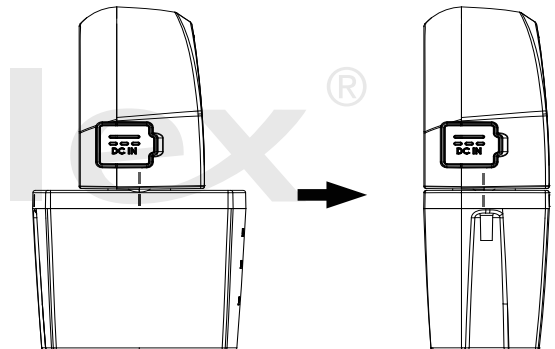
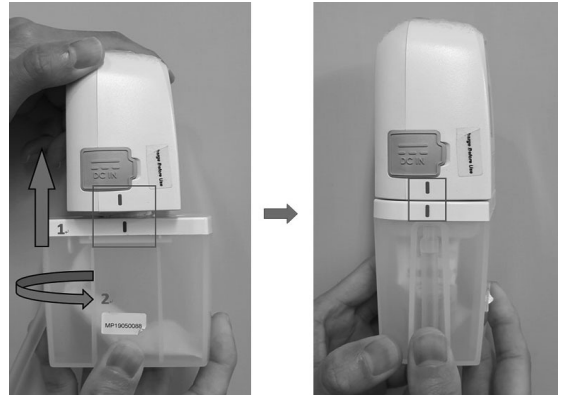
組裝步驟：

1. 將收集罐連接凹槽裝入幫浦的對應點。
2. 收集罐上有標示容量的那側必須和本產品 LED 螢幕同側與保持垂直。
3. 水平滑入收集罐直到與本產品兩者完全接合，並聽到喀擦聲。



注意

收集罐僅供單次使用，禁止重複使用，以避免交叉感染。



4 使用步驟

4.1 使用前，請確實檢查：

- 電源線或電源座有無損壞
- 本產品有無損壞
- 包裝完整度
- 電池狀態

4.2 請參考 3.2 將收集罐和幫浦接合。

4.3 將收集罐上之引流管接頭與敷料引流管接頭確實鎖上。




注意

碰觸到帶電的組件可能會導致人員觸電而死亡或產生嚴重傷害。
在連接前，請檢查電源座和操作面版的電源線有無損壞。損壞之組件不得再使用。


4.4 使用功能鍵


(1) 開 / 關機鍵


開機：按壓開 / 關機鍵  持續三秒鐘。


關機：按壓開 / 關機鍵  持續三秒鐘，螢幕會轉暗。

(2) 靜音 / 返回上頁


當警示蜂鳴器響時，按壓  使其靜音。

在連續模式運行中，按壓  調整壓力。


在間歇模式運行中，按壓  調整壓力。

按壓  三次回到選擇模式選單。

(3) 療程模式設定


1. 開機後，螢幕上標示會開始閃爍。按壓  選擇適當的模式。


2. 選定模式後按壓  進入所選擇的模式。

3. 按壓  設定療程所需壓力。

(4) 選擇 / 資訊



療程中按壓  三秒鐘查看使用時間。

 使用天數





 使用時數

4 使用步驟

(5) 連續模式中壓力設定

1. 在連續模式中按壓  選擇從 -50mmHg 到 -150mmHg 間的壓力。系統預設的壓力為 -125mmHg。
2. 選定療程壓力後，按壓  開始療程。

(6) 間歇模式中壓力設定

1. 在間歇模式中按壓  選擇 -50mmHg 到 -150mmHg 之間的高壓設定。系統預設值為 -125mmHg。
2. 選定高壓設定值後，按壓  確認。
3. 在設定完高壓之後，螢幕上的符號會再度開始閃爍，此時按壓  選擇 -20mmHg 到 -40mmHg 之間的低壓設定。系統預設值為 -20mmHg。
4. 選定低壓設定值後，按壓  開始療程。



注意

間歇模式是預設為五分鐘高壓及兩分鐘低壓交替。

(7) 更換 VT · One 收集罐

1. 洗手並戴上拋棄式手套。
2. 將敷料端及收集罐端的引流管上的管夾夾緊，然後從引流管上的鎖頭上將收集罐和敷料分離。
3. 以逆時鐘旋轉的方式將裝滿液體的收集罐自機器中取下。收集罐的拋棄方式必須依當地法規規定。
4. 依照 3.2 指示的方式裝上新的收集罐。



4.5 負壓傷口治療操作步驟

使用本產品進行負壓傷口治療需經醫師評估傷口狀況後開立醫囑，指示所需使用之治療模式（連續、間歇）。

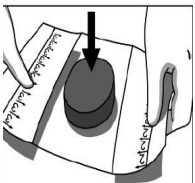


注意

請確實將收集罐安裝完成，並聽到喀擦聲。

操作步驟如下：

- (1) 清創傷口床，並擦乾傷口周圍的皮膚。
- (2) 從無菌敷料包中取出黑色海棉與防水透氣膠布及導管組貼片。
- (3) 依照傷口裁剪適當大小的海棉敷料置入傷口床，並避免海棉接觸到健康的皮膚。
- (4) 裁剪適當大小的膠布 (A)，並確保四邊至少有 3-5 公分以上的邊緣能夠黏附在乾燥、完整且健康的皮膚上。
- (5) 於膠布貼片上剪出約 2 公分的孔洞 (B)，此端供負壓治療移除傷口滲液。
- (6) 將導管組貼片背膜撕下，貼附於負壓孔洞處並固定 (C)，此端連接至本產品收集罐。



(A)



(B)



(C)

選擇連續或間歇治療模式，請跳至步驟 4.6

注意事項：

- (1) 僅 VT 敷料套件可與 VT · One 系統結合使用，且必須處於無菌狀態。應按照敷料隨附的敷料套件使用說明使用 VT 敷料套件。
- (2) 由於 VT · One 系統的吸力較低，建議在傷口尺寸接近 S 泡棉敷料尺寸時使用。如果使用較大的泡棉敷料，可能需要對其進行修剪以符合 S 泡棉敷料的尺寸。
- (3) 醫生或經過訓練的護理人員應在敷料之前對傷口進行徹底、徹底的清潔。
- (4) 每 48 小時或根據設施方案或醫生的命令進行例行敷料檢查和更換。螢幕於 3 分鐘後轉暗節電。
- (5) 使用前，檢查敷料套件，確保包裝沒有損壞，這可能會影響內容物的無菌性。

4 使用步驟

4.6 收集罐更換步驟

更換之判斷基準為目測或由顯示螢幕之滿瓶警示，本產品能夠偵測收集罐已滿。當收集罐充滿傷口床移除之液體，會出現聲音和文字警示，於顯示螢幕上。請勿橫向拉扯收集罐之引流管，以避免破壞收集罐之吸入口。收集罐滿瓶時須妥善丟棄；於不同病患使用時收集罐應更換。收集罐更換、檢視之時機為每周、更換病患時或於其他需要時。

- (1) 洗淨雙手並戴上拋棄式手套。
- (2) 將敷料端及收集罐端的引流管上的管夾夾緊，然後從引流管上的鎖頭上將收集罐和敷料分離。
- (3) 以按壓的方式，平滑地將裝滿液體的收集罐自機器取下。收集罐的丟棄方式必須依當地法規規定。
- (4) 依照 3.2 指示的方式裝上新的收集罐。



注意

請勿重複使用收集罐，以避免病患間之交叉感染。

VT · One 空氣抽吸幫浦是由多種電子器件與塑膠組成。屆拋棄之時，醫療機關應遵循當地政府規範消毒與拋棄相關組件。

使用過的收集罐、引流管與敷料之拋棄，應遵循當地或醫療機關關於處理感染或具生物危害性物質之規範。任何組件皆不應與家庭 / 設施廢棄物並同丟棄。不正確之丟棄方式可能會產生對環境與公共衛生之危害。

5 警報指示

5.1 錯誤顯示

本產品如偵測到以下情形，螢幕會亮起並同時出現聲音和文字警示。

當按壓靜音鍵後，聲音訊號會被解除，但橘燈會持續閃動（一秒亮 / 一秒暗），直到問題獲得解決。

警示會出現於顯示螢幕。

警示	顯示	可能發生原因	解決方式
阻塞警示		引流管折管 引流管管夾關閉 引流管堵塞	(1) 按壓靜音鍵以解除聲音訊息 (2) 檢查並確認引流管沒有折管、阻塞或管夾關閉之情形 (3) 當問題獲得解決後，螢幕會回到正常運作狀態
洩漏警示		收集罐沒有正確安裝 引流管脫落沒有正確連接 敷料沒有完全密封	(1) 按壓靜音鍵以解除聲音訊號 (2) 密封敷料或正確的使用 (3) 當問題獲得解決後，幫浦即會恢復運作
滿瓶警示		收集罐滿瓶	(1) 按壓靜音鍵以解除聲音訊號 (2) 更換新的收集罐 (3) 按壓 OK 鍵
低電力		低電力	使用電源轉換器將可充式電池充電。 使用電源線為裝置充電。
聯絡維修人員		設備異常	(1) 關閉電源 (2) 請聯絡授權的經銷商以尋求協助。

6 故障排除及相關符號

6.1 故障排除

問題	檢測步驟	解決方式
機器無法運作	檢查電源線是否插好	將電源線插好
	檢查螢幕上顯示電池的充電狀態	將電源線插上充電
	檢查螢幕是否仍在設定模式	完成設定
運作壓力無法達到設定壓力	檢查引流管是否折管或管夾是否已鬆開	鬆開管夾、解決折管或檢查系統是否阻塞
	檢查敷料或罐子是否正確安裝或洩漏	正確安裝收集罐、引流管及貼妥敷料
	檢查螢幕上顯示電池的充電狀態	將電源線插上充電
	檢查抽吸組件是否未高於傷口一公尺	將組件移至傷口一公尺以上
無法抽吸	檢查引流管有沒有折管	鬆開管夾、解決折管
	檢查收集罐是否已滿	換新的收集罐
如解決方式無法排除問題，請聯絡製造業者或授權的經銷商。		

6 故障排除及相關符號

6.2 相關符號

	使用前請詳閱使用手冊		BF 類觸身部件
	請詳閱並依循使用手冊		歐盟認證
	醫療器材商及製造業者		製造日期
	溫度條件		廢棄物之處理
	遠離核磁共振設備		產品批號
	醫療處方專用		警示標誌
	禁止重複使用		包裝破損請勿使用
	包裝數量		有效日期
	產品編號		

7 技術資料

抽吸量	2.5 L/ 每分鐘
負壓	最大負壓 -200 mmHg
電源輸入	100-240Vac 47-63Hz 0.4-0.2A
電源輸出	12Vdc 1.25A
電源供應器 (AC adaptor)	Sinpro, HPU15-105
最大功率	Max: 15W
尺寸 (WxHxD)	W 15 cm (5.9 in) x H 8.5 cm (3.35 in) x D 5 cm (1.97 in)
重量	0.35kg (含收集罐)
可搭配收集罐容量	150cc/ml
防水防塵等級	IP22
操作模式	<p>連續治療模式 (Continuous)</p> <p>負壓設定範圍 (Pressure range): -50 to -150mmHg (預設值 : -125mmHg)</p> <p>時間設定範圍 (Time setting): 2 to 5 min</p> <p>間歇治療模式 (Intermittent)</p> <p>1. 高壓力設定範圍 (High): -50 to -150mmHg (預設值 : -125mmHg)</p> <p>時間設定範圍 (Time setting): 1 to 10min</p> <p>2. 低壓力設定範圍 (Low): -20 to -40mmHg (預設值 : -20mmHg)</p> <p>時間設定範圍 (Time setting): 2 to 5min</p>
可充電電池	<p>鋰電池 (Lithium-ion)</p> <p>Carilex Type</p> <p>1) 59H-0145-002-G or 2) 59H-0145-003-G</p> <p>額定電壓 : 7.4Vdc</p> <p>電池容量 : 1) 1.73Ah or 2) 1Ah</p> <p>充電時間 : 4hrs</p> <p>可用時間 : 約 16 小時</p>
Protection class according to IEC 60601-1	
操作環境	<p>溫度 5°C to 40°C</p> <p>相對溼度 0% to 63%</p> <p>大氣壓力 700hPa to 1060hPa</p>
運輸、儲存條件	<p>溫度 -25°C to 70°C</p> <p>相對溼度 0% to 93%</p>

8 電磁相容性

EN60601-1-2 符合性聲明

公司名稱：暄達醫學科技股份有限公司

報告編號：19-08-RB0-02

電源供應：外部 AC 轉換器：100-240Vac 47-63Hz 0.4-0.2A、


內部電池組：7.4 Vdc

建議的防護距離（可攜式和行動射頻或其他射頻設備與 VT·100）			
本產品可於射頻干擾參數受控制的電磁環境中操作，遵守可攜式和行動射頻或其他射頻通訊設備與本產品之間所規定的最短距離，避免電磁干擾，距離受通訊裝置之輸出功率而定。			
最大輸出能量 w	依照傳送器頻率的防護距離 m		
	150kHz-80MHz	80MHz-800MHz	800MHz-2.5GHz
0.01	0.1	0.1	0.2
0.1	0.4	0.4	0.7
1	1.2	1.2	2.3
10	3.7	3.7	7.4
100	11.7	11.7	23.3

本產品已透過測試並符合醫療設備 IEC60601-1-2:2014;EN60601-1-2:2015 之規範。規範目的在確保醫療機構和使用的環境中提供合理的保護，防止有害干擾。本產品產生、使用和發射輻射無線電頻率能量，若未妥善安裝，或未依使用手冊操作，可能會對附近的其他設備產生有害干擾。可攜式和行動高頻通訊系統可能會影響醫療電器裝置。指定規格以外的配件、電流轉換器和連接線，都可能導致電磁發射增加，或使裝置或系統的抗擾性降低。

指導原則和製造業者聲明 - 電磁輻射		
請確保本產品於下列指定電磁環境中使用。本產品曝露在非本使用手冊指定環境的電磁干擾中可能會影響性能。如果遇到問題，請將本產品遠離電磁干擾源。		
輻射測試	符合之標準	電磁環境 - 指導原則
高頻輻射 CISPR11	Group 1	高頻輻射僅於 NPWT 空氣抽吸幫浦內部元件上使用。因其輻射放射量很低，不太可能干擾周遭電子裝置。
高頻輻射 CISPR11	Class B	NPWT 空氣抽吸幫浦適合在所有建築物中使用，適合在各類設施中使用，包括住宅區及直接連接到住宅供電之公共供電網路的設施。
諧波輻射 IEC61000-3-2	Class A	
波動電壓 / 閃爍輻射 IEC61000-3-3	符合	

8 電磁相容性

指導原則和製造業者聲明 - 電磁抗擾性																																															
抗擾測試	IEC 60601 測試等級	符合之標準等級	電磁環境 - 指導原則																																												
傳導耐受性 (Conducted RF) IEC 61000-4-6	3 Vrms 6 Vrms 150 kHz to 80 MHz	3 Vrms 6 Vrms 150 kHz to 80 MHz																																													
輻射耐受性 (Radiated RF) IEC 61000-4-3	3 V/m 10V/m 80MHz - 2.7 GHz 80%	10V/m 80 MHz - 2.7 GHz 80%																																													
射頻無線通信設備鄰近場域 (Proximity fields from RF wireless Communications equipment) IEC 61000-4-3	<table border="1"> <tr><td>27 V/m</td><td>385 MHz</td></tr> <tr><td>28 V/m</td><td>450 MHz</td></tr> <tr><td rowspan="3">9 V/m</td><td>710 MHz</td></tr> <tr><td>745 MHz</td></tr> <tr><td>780 MHz</td></tr> <tr><td rowspan="3">28 V/m</td><td>810 MHz</td></tr> <tr><td>870 MHz</td></tr> <tr><td>930 MHz</td></tr> <tr><td rowspan="3">28 V/m</td><td>1720 MHz</td></tr> <tr><td>1845 MHz</td></tr> <tr><td>1970 MHz</td></tr> <tr><td rowspan="3">28 V/m</td><td>2450 MHz</td></tr> <tr><td>5240 MHz</td></tr> <tr><td>5500 MHz</td></tr> <tr><td>9 V/m</td><td>5785 MHz</td></tr> </table>	27 V/m	385 MHz	28 V/m	450 MHz	9 V/m	710 MHz	745 MHz	780 MHz	28 V/m	810 MHz	870 MHz	930 MHz	28 V/m	1720 MHz	1845 MHz	1970 MHz	28 V/m	2450 MHz	5240 MHz	5500 MHz	9 V/m	5785 MHz	<table border="1"> <tr><td>27 V/m</td><td>385 MHz</td></tr> <tr><td>28 V/m</td><td>450 MHz</td></tr> <tr><td rowspan="3">9 V/m</td><td>710 MHz</td></tr> <tr><td>745 MHz</td></tr> <tr><td>780 MHz</td></tr> <tr><td rowspan="3">28 V/m</td><td>810 MHz</td></tr> <tr><td>870 MHz</td></tr> <tr><td>930 MHz</td></tr> <tr><td rowspan="3">28 V/m</td><td>1720 MHz</td></tr> <tr><td>1845 MHz</td></tr> <tr><td>1970 MHz</td></tr> <tr><td rowspan="3">28 V/m</td><td>2450 MHz</td></tr> <tr><td>5240 MHz</td></tr> <tr><td>5500 MHz</td></tr> <tr><td>9 V/m</td><td>5785 MHz</td></tr> </table>	27 V/m	385 MHz	28 V/m	450 MHz	9 V/m	710 MHz	745 MHz	780 MHz	28 V/m	810 MHz	870 MHz	930 MHz	28 V/m	1720 MHz	1845 MHz	1970 MHz	28 V/m	2450 MHz	5240 MHz	5500 MHz	9 V/m	5785 MHz	<p>使用可攜式和行動無線電設備應與本產品之建議安全距離範圍，這個安全距離是依據適用傳輸頻率的公式計算所得。</p> <p>環境中若具有帶有下列符號的裝置，可能會發生干擾。</p> 
27 V/m	385 MHz																																														
28 V/m	450 MHz																																														
9 V/m	710 MHz																																														
	745 MHz																																														
	780 MHz																																														
28 V/m	810 MHz																																														
	870 MHz																																														
	930 MHz																																														
28 V/m	1720 MHz																																														
	1845 MHz																																														
	1970 MHz																																														
28 V/m	2450 MHz																																														
	5240 MHz																																														
	5500 MHz																																														
9 V/m	5785 MHz																																														
27 V/m	385 MHz																																														
28 V/m	450 MHz																																														
9 V/m	710 MHz																																														
	745 MHz																																														
	780 MHz																																														
28 V/m	810 MHz																																														
	870 MHz																																														
	930 MHz																																														
28 V/m	1720 MHz																																														
	1845 MHz																																														
	1970 MHz																																														
28 V/m	2450 MHz																																														
	5240 MHz																																														
	5500 MHz																																														
9 V/m	5785 MHz																																														

8 電磁相容性



指導原則和製造業者聲明 - 電磁抗擾性			
抗擾測試	IEC 60601 測試等級	符合之標準等級	電磁環境 - 指導原則
靜電放電耐受性 (Electrostatic discharge; ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV 接觸放電 ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV 空氣放電	± 8 kV 接觸放電 ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV 空氣放電	地板材質必須為木質、混凝土或陶瓷地磚。若地板有覆蓋合成纖維物質，相對濕度則必須至少達到30%。
電性快速瞬變脈衝群 雜訊耐受性 (Electrical fasttransient/burst) IEC 61000-4-4	電源供應線路 ± 2 kV 輸入 / 輸出線路 ± 1 kV	電源供應線路 ± 2 kV	主要電源規格必須為典型的商用或醫院環境所採用的電源規格。
突波耐受性 (Surge) IEC 61000-4-5	±0.5 V ± 1 kV 差模 ±2 kV 共模	±0.5 V ± 1 kV 差模 ±2 kV 共模	主要電源規格必須為典型的商用或醫院環境所採用的電源規格
電壓驟降、短路及電壓改變耐受性 (Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power supply input lines) IEC 61000-4-11	0% U_T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315°, 0% U_T ; 1 cycle and 70% U_T ; 25 / 30 cycle, Single phase: at 0°	0 % U_T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315°, 0 % U_T ; 1 cycle and 70% U_T ; 25/30 cycle, Single phase: at 0°	主要電源規格必須為典型的商用或醫院環境所採用的電源規格。若使用者必須在主要電源電力中斷的情況下繼續操作本產品，建議使用不斷電系統或電池為本產品裝置提供電力。
電源頻率 50/60 Hz 磁場耐受性 (Power frequency 50/60 Hz magnetic field) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	電源頻率的磁場應在典型的商業或醫院環境中維持典型的數值。

9 電池安全性

下列為可充式電池製造業者給予本產品製造業者對於終端使用者的產品建議。

1. 請勿連接短路電池或電池組。請勿將電池或電池組任意堆放於抽屜或盒子中，以避免與不同電池或其他傳導性物質相接短路。
2. 在使用前，請勿拆除電池或電池組外包裝。
3. 請勿機械衝擊電池或電池組。
4. 若電池洩漏，請勿讓漏液接觸皮膚或眼睛。若有接觸，請以大量清水沖洗並尋求醫療協助。
5. 請勿將不同製造業者、容量、大小與類型之電池組裝於同一電池組中。
6. 若吞下電池或電池組，請立即請求醫療協助。
7. 保持電池之乾燥與清潔。
8. 若電池或電池組不潔淨，請以乾淨、乾燥之布料擦拭。
9. 於使用可充式電池前須充電。正確的充電方式請參照製造業者之使用說明。
10. 在沒有使用的情形下，請勿將可充式電池持續於充電狀態。
11. 在長期間置可充式電池後，可能需經充電、放電數次，才可達到其最佳效能狀態。
12. 鋰電池組須於 10°C 至 45°C 之間充電。
13. 鋰電池組須於 10°C 至 60°C 之間放電。
14. 請勿使用非原先隨附之充電器充電。
15. 請勿使用非設計用於本產品之電池或電池組。
16. 購買本產品製造業者所建議使用之電池。
17. 僅將電池用於製造業者產品設計之特定用途。
18. 情況允許下，於未使用時將電池從本產品中取出。
19. 妥善丟棄。

10 產品敘述與圖片

型號	產品述敘	圖片
S1004-0012	“暄達”真空動力式抽吸幫浦 - 輕巧長效型	
S1001-6010	“暄達”負壓傷口治療系統 可鎖式接頭 收集罐 (未滅菌) 150 cc/ml	

carilex®



醫療器材商 / 製造業者名稱：

暄達醫學科技股份有限公司

醫療器材商地址：桃園市龜山區科技一路 77 號

製造業者地址：桃園市龜山區科技一路 77 號 1、2、3 樓



carilex®

carilex[®]

carilex[®]

Instruções de Uso

Terapia de Feridas por Pressão Negativa
Bomba VT One Carilex

Sobre este documento

	<p>Parabéns e obrigado por adquirir este equipamento. Leia atentamente estas instruções antes de usar, e observe as instruções de segurança e os requisitos para operação e manutenção do dispositivo.</p>
Identificação do aparelho	<p>Dados de identificação do dispositivo.</p> <p>Estas Instruções de uso destinam-se exclusivamente a dispositivos com a seguinte especificação:</p> <p>Nome do dispositivo: Bomba VT One Carilex</p> <p>O número de série é mostrado na etiqueta na parte traseira da unidade de controle.</p>
Validade da documentação	<p>Detalhes da documentação do dispositivo:</p> <p>Este manual descreve a Bomba VT One Carilex. Faz parte da documentação do equipamento.</p> <p>Para a confirmação do status atualizado da documentação, a página final das Instruções de uso é marcada pela versão da edição.</p>
Sujeito a alterações	<p>O conteúdo das instruções de uso pode ser alterado pelo fabricante a qualquer momento, sem aviso prévio.</p>
Traduções	<p>Para traduções para outros idiomas que não o inglês, a versão em inglês destas instruções de uso é autêntica. No caso de qualquer esclarecimento, dúvida ou disputa quanto ao conteúdo destas Instruções de Uso, a versão em inglês prevalecerá.</p>
Direitos Autorais	<p>O conteúdo das instruções de uso é protegido por direitos autorais. Os direitos resultantes, em particular, a reimpressão, o processamento ou a cópia fotomecânica ou digital do conteúdo ou de qualquer parte dele, são permitidos somente com a aprovação por escrito da Carilex® Medical, Inc.</p> <p>Esta disposição não afeta a reprodução para uso interno.</p>

◆ Sobre este documento



Informações do fabricante

Carilex Medical, Inc.

No. 77, Keji 1st Rd., Guishan District, Taoyuan City 333, Taiwan

Dizeres Legais:

Importado por: Vide Bula Importação e Exportação de Produtos Hospitalares e Medicamentos Ltda.

Endereço: Av. das Américas 3959, lojas 117, 118, 119 e 120 - Barra da Tijuca – Rio de Janeiro/ RJ

CNPJ: 00.941.019/0001-32

Responsável Técnica:

Bruna Ignez Gonçalves da Silva – CRFRJ:15179

Notificação Anvisa: 80311980001

www.vbula.com.br

Vendas e
Serviços

Para suporte ou reclamações

No caso de uma reclamação, ou se você tiver alguma dúvida sobre o uso do dispositivo ou a necessidade de acessórios, entre em contato com o distribuidor no Brasil.

Índice

1	Observações importantes para uso seguro	5-14
1.1	Designação dos grupos de indivíduos	5
1.2	Notas para os usuários	6
1.2.1	Instruções	6
1.2.2	Entrega do dispositivo	6
1.2.3	Manutenção e instalação	6
1.2.4	Obrigações de informação e teste do usuário	6
1.3	Procedimentos para prevenção de acidentes	6
1.3.1	Procedimentos para entrega do dispositivo	6
1.3.2	Requisitos de qualificação do pessoal de higiene	7
1.3.3	Disponibilidade das instruções de uso	7
1.4	Objetivo do dispositivo	7
1.4.1	Uso Pretendido	7
1.4.2	Precauções	8
1.4.3	Precauções gerais para indicação de uso	8
1.4.4	Advertências	9
1.4.5	Cláusula de exclusão para uso	10
1.4.6	Declaração de Cuidado de EMC	10
1.4.7	Declaração de Cuidado de Segurança	10
1.5	Garantia	11
1.6	Informações de segurança e símbolos destas instruções de uso	12
1.6.1	Identificação de riscos de lesão	12
1.6.2	Identificação de danos materiais	12
1.6.3	Identificação de informações adicionais	12
1.6.4	Símbolos adicionais às informações de segurança	13
1.7	Instruções de segurança antes do uso	14
2	Entrega e armazenamento	15
2.1	Embalagem	15
2.2	Modelos	15
2.3	Controle de entrega	15
2.4	Operação e transporte e armazenamento	15
3	Descrição do dispositivo e funcional	16-17
3.1	Descrição do dispositivo	16
3.2	Descrição funcional	17
4	Preparação para começar	18-20
4.1	Bateria	18
4.2	Reservatório de coleta	19
4.3	Curativo	19
4.4	Indicador de alerta de bloqueio	20
4.5	Indicador de alerta de vazamento	20

◆ Índice

5	Procedimento de operação	21-23
5.1	Verifique os pontos antes de usar a bomba VT One Carilex	21
5.2	Insira o reservatório na bomba VT One Carilex	21
5.3	Conecte o conector da tubulação do VT One ao conector da tubulação do kit de curativo Carilex	21
5.4	Ligue/Desligue a unidade	21
5.5	Configuração do modo de terapia	21
5.6	Selecionar/Informaçõex	22
5.7	Modo de configuração do indicador de alerta de bloqueio/vazamento (opcional)	22
5.8	Silenciar/Retornar	23
5.9	Mudo o reservatório da bomba VT One Carilex	23
6	Indicadores de erro	24
6.1	Indicadores de erro	24
7	Aplicação de terapia de feridas por pressão negativa	25
7.1	Aplicação da terapia de feridas por pressão negativa	25
8	Desinfecção e limpeza	26-27
8.1	Desinfecção e limpeza	27
9	Cuidado e manutenção	28
9.1	Inspeção	28
9.2	Manutenção	28
10	Resolução de problemas	29
11	Dados técnicos	30
12	Compatibilidade eletromagnética	31-32
13	Observações	33

1 Observações importantes para uso seguro

Grupos de pessoas nomeadas

1.1 Designação dos grupos de indivíduos

Os grupos de pessoas nomeados nestas Instruções de uso são os seguintes.

Operadores

Um operador (fornecedor cirúrgico, seguro de saúde, clínica etc.) é qualquer pessoa jurídica que possua a Bomba VT One e Carilex e a use, ou em nome de quem o dispositivo está em uso. O operador é responsável por fornecer um dispositivo seguro e instruir adequadamente o usuário sobre a operação e o uso do dispositivo.

Usuário

Usuários são pessoas que têm direito, devido ao treinamento ou a uma instrução correspondente, a:

- Operar a Bomba VT One Carilex
- Supervisionar pacientes usando o dispositivo para fins terapêuticos

Os usuários são totalmente responsáveis pelo uso seguro e correto do dispositivo. Uma revisão das funções deve ser realizada e as condições adequadas do dispositivo devem ser verificadas e confirmadas pelo usuário antes de cada uso ou transferência para uso.

Profissionais

As pessoas autorizadas são pessoal qualificado, que são, regra geral, funcionários do operador e que:

- Adquiriram seus conhecimentos por meio de treinamento profissional no campo técnico-médico
- Realizaram sua atividade com base na experiência profissional e instruções de trabalho de acordo com os regulamentos relacionados à segurança e são capazes de detectar possíveis perigos durante o trabalho.

Nos países em que a atividade exercida na área técnico-médica é certificada, a classificação como pessoal qualificado está sujeita às aprovações apropriadas.

Pacientes

Os pacientes, no sentido destas instruções, são pessoas que precisam de cuidados, que usam a bomba VT One Carilex para fins terapêuticos.

Operador Leigo

Uma pessoa sem a formação especializada relevante, o operador leigo deve contatar o fabricante ou o seu representante nas seguintes condições:

- para assistência, se necessário, na instalação, utilização ou manutenção do equipamento; ou
- para relatar operações ou eventos inesperados.

1 Observações importantes para uso seguro

1.2 Notas para os usuários

Observe que a bomba VT One Carilex deve ser usada somente por pessoas treinadas na operação e no uso pretendido do dispositivo.

1.2.1 Instrução

Treinamento no dispositivo

O treinamento dos usuários sobre como usar o dispositivo deve ser realizado por pessoal qualificado do operador que o utiliza. Se o dispositivo for aprovado para uso, é obrigatório cumprir as instruções desta orientação.

1.2.2 Entrega do dispositivo.

Aprovação do dispositivo

O dispositivo só pode ser utilizado se o operador o tiver liberado para uso terapêutico ou de cuidados se a entrega foi realizada adequadamente e sob a supervisão de pessoal autorizado.

Após a entrega, os usuários são totalmente responsáveis pelo uso seguro e dedicado do dispositivo.

1.2.3 Manutenção e instalação

A manutenção ou o reparo do equipamento ou das peças só pode ser realizado por um agente de serviço autorizado.

1.2.4 Obrigação de informação e teste do usuário

Obrigações do usuário

Leia estas instruções para uso com cuidado antes da primeira utilização do dispositivo. Isso permitirá que você experimente todos os benefícios que o dispositivo oferece e evite possíveis ferimentos e danos materiais. Uma revisão das funções deve ser realizada e a condição adequada do dispositivo deve ser confirmada pelo usuário antes de cada uso ou transferência para uso pelos pacientes.

No caso de questões específicas, que não são abordadas com detalhes suficientes nestas instruções de uso, entre em contato com o fornecedor ou operador para obter orientações adicionais.

1.3 Procedimentos para prevenção de acidentes

O equipamento fabricado de acordo com as normas de tecnologia atual e confiável. No entanto, podem ocorrer riscos durante o uso deste dispositivo se ele for operado por pessoal não treinado ou se não for operado conforme descrito nestas instruções de uso.

1.3.1 Procedimentos para entregar o dispositivo

Para cumprir os regulamentos de prevenção de acidentes e evitar danos acidentais, as seguintes diretrizes de procedimento devem ser seguidas ao entregar o dispositivo:

- O dispositivo deve ser cuidadosamente limpo e desinfetado antes do primeiro uso.

1 Observações importantes para uso seguro

Medidas de
higiene

- A partida inicial do dispositivo, bem como a entrega ao usuário, devem ser realizadas por pessoal autorizado designado pelo operador.
- Após a conclusão, o treinamento deve ser documentado que o usuário compreendeu a operação e o uso do dispositivo para fins de terapia ou cuidados.

1.3.2 Requisitos de qualificação do pessoal de higiene

A natureza das medidas de higiene é determinada pelo ambiente de uso do dispositivo.

- Se o dispositivo for utilizado em áreas clínicas (por exemplo, em hospitais, clínicas, lar de idosos, etc.), a limpeza e desinfecção devem ser realizadas no produto ou em peças apenas por pessoal devidamente qualificado e familiarizado com os regulamentos de higiene relevantes.
- Ao usar o dispositivo em áreas não clínicas, os usuários ou pessoal de limpeza treinado podem executar a limpeza do dispositivo.

Obrigação
de fornecer
informações

1.3.3 Disponibilidade das instruções de uso

As instruções de uso são parte integrante do dispositivo e devem ser armazenadas em um local para que as instruções de segurança e outras informações importantes estejam acessíveis a qualquer momento e possam ser revisadas pelos usuários. Não passe o dispositivo a terceiros sem estas instruções de uso. O uso da versão da edição como guia sempre garante que um documento atual e válido das Instruções de uso seja fornecido com o dispositivo.

1.4 Objetivo do dispositivo

Para garantir a segurança de pacientes e usuários, o dispositivo deve ser usado apenas para o uso pretendido.

1.4.1 Uso pretendido

O dispositivo é indicado para pacientes que se beneficiariam do tratamento de feridas através da aplicação de pressão negativa para remoção de líquidos e excesso de exsudato, material infeccioso e detritos de tecido que podem promover a cicatrização.

O dispositivo é indicado para pacientes com as seguintes feridas:

- Traumáticas
- Ferida cirúrgica (deiscência)
- Queimaduras de espessura parcial
- Feridas crônicas, como úlceras por pressão, úlceras diabéticas nos pés, úlceras venosas nas pernas
- Feridas agudas
- Enxertos

1 Observações importantes para uso seguro

Contraindicado para pacientes com as seguintes condições:

- Presença de tecido necrótico
- Doença com tendência a malignidade
- Osteomielite não tratada
- Desnutrição não tratada
- Artérias, veias, nervos ou órgãos expostos
- Uso em locais anastomóticos
- Uso em fístulas não entéricas e inexploradas, bem como em ossos ou tendões expostos

1.4.2 Precauções

Atenção

Devem ser tomadas precauções em pacientes com as seguintes condições:

1. Pacientes em uso de medicamentos anticoagulantes ou com sangramento ativo ou com hemostasia difícil da ferida devem ser tratados com cautela. Esses pacientes correm um maior risco de complicações hemorrágicas e devem ser tratados e monitorados por profissional de saúde qualificado em local adequado.
2. Feridas próximas de vasos sanguíneos, órgãos, músculos e fáscia. Todos os vasos sanguíneos, órgãos, músculos e fáscia que estão próximos do local da ferida e/ou expostos e/ou próximos à superfície da pele devem ser adequadamente protegidos antes do início da terapia. Pacientes com infecções na ferida e/ou outras partes do corpo devem receber tratamento sistêmico adequado.
3. Vasos e tecidos irradiados. Esses pacientes correm um maior risco de complicações hemorrágicas e devem ser tratados e monitorados por profissional de saúde qualificado em local adequado.
4. Fragmentos ósseos. Bordas afiadas do fragmento ósseo podem perfurar vasos sanguíneos, órgãos, músculos e fáscia e levar a sangramentos. Deve-se tomar o devido cuidado para cobrir os fragmentos ósseos e proteger a área da ferida e outras áreas do sangramento.

1.4.3 Precauções gerais para indicação de uso

1. É importante que um médico ou outro profissional de saúde qualificado avalie o paciente para garantir que o uso da bomba VT One Carilex seja uma terapia apropriada.
2. Para reduzir o risco de transmissão de patógenos sanguíneos, independentemente do seu diagnóstico ou status de infecção presumida, todos os pacientes devem tomar as precauções médicas padrão para procedimento operacional influenciando assim no controle de infecções.
3. O profissional de saúde deve usar luvas, capote e óculos de proteção se houver a possibilidade de contato com os fluidos corporais do paciente.

1 Observações importantes para uso seguro

4. Troque o curativo se a bomba parar por mais de 2 horas.
5. Considere o modo de terapia - intermitente versus contínuo.

NOTA

Este produto deve ser usado somente por profissionais treinados em tratamento de feridas. A operação deste dispositivo ou a alteração da configuração só devem ser feitas por ordem de um médico ou outro profissional de saúde clínico qualificado.



1.4.4 Advertências

As seguintes advertências descrevem o potencial de sérias consequências para o paciente, como morte, lesão ou reações adversas. Não ler e/ou não seguir todas as instruções deste manual antes do uso pode resultar em morte ou ferimentos do paciente.

1. O médico deve considerar o tamanho e o peso dos pacientes ao prescrever esta terapia.
2. O equipamento não é seguro para uso com uma ressonância magnética e deve ser desconectado do paciente antes desse exame.
3. Não use a bomba VT One Carilex em uma câmara hiperbárica ou na presença de gases inflamáveis.
4. O equipamento pode ser usado no caso de ser necessária desfibrilação, desde que não haja conexão elétrica entre o paciente e o sistema. Neste caso, o sistema deve ser completamente desconectado do paciente. A não remoção do curativo pode inibir a transmissão de energia elétrica e/ou ressuscitação do paciente.
5. Para evitar a retenção não intencional de espuma, todos os curativos devem ser cuidadosamente removidos da ferida e de todo o campo da ferida. Após a remoção dos curativos, o campo da ferida deve ser limpo de acordo com as práticas padrão de tratamento de feridas (ou diretrizes da instalação), antes da aplicação de novo curativo estéril.
6. Se necessário, todas as feridas devem ser desbridadas antes da aplicação da terapia e/ou curativos.
7. Certificar que toda lesão esteja coberta pelo curativo, de modo a não deixar nenhuma área descoberta após a colocação do curativo.
8. As feridas infectadas podem precisar de trocas de curativos mais frequentes, até duas vezes por dia, e o paciente e a ferida devem ser inspecionados regularmente quanto a sinais de aumento de infecção ou sepse.
9. Pacientes que não possuem hemostasia adequada e/ou em uso de inibidores da agregação plaquetária, têm um risco crescente de sangrar com ou sem a bomba VT One Carilex.
10. Todas as artérias, veias, tendões, ligamentos, nervos e órgãos devem ser completamente cobertos antes da aplicação da bomba VT One Carilex.
11. Paciente com riscos maiores de sangramento devido a vasos ou órgãos enfraquecidos ou friáveis, como sutura do vaso sanguíneo (anastomoses ou enxertos) órgãos, infecção, trauma e radiação, que, se não forem bem controlados, poderiam ser potencialmente fatais.

1 Observações importantes para uso seguro

12. Os tecidos infectados, como os vasos sanguíneos, podem ter uma estrutura enfraquecida e precisam ser tratados com cuidado. Os vasos sanguíneos infectados podem sangrar mais rapidamente do que os vasos sanguíneos normais.
13. Para evitar vazamentos, o conector de bloqueio deve estar bem apertado.
14. Irritação da pele devido ao uso prolongado de curativos.
15. Para minimizar o risco de bradicardia, a bomba VT One Carilex não deve ser colocada próxima ao nervo vago.
16. Deve-se tomar cuidado se um paciente em uso da bomba VT One Carilex tiver lesão medular (potencial de estimulação do sistema nervoso simpático).
17. O uso da terapia de feridas por pressão negativa apresenta risco de crescimento de tecido; os usuários devem ser informados sobre os meios para reduzir esse risco (ou seja, reduzir a pressão da terapia, aumentar a frequência das trocas de curativos e monitorar).
18. Esse equipamento não é protegido por AP/APG. Não o utilize em ambiente enriquecido com oxigênio e anestésicos inflamáveis.

1.4.5 Cláusula de exclusão para uso

Toda e qualquer aplicação fora das condições especificadas acima é considerada imprópria. O usuário e o operador, respectivamente, são exclusivamente responsáveis por qualquer dano resultante do uso inadequado.

1.4.6 Declaração de Cuidado da EMC

1. Aviso: O uso da bomba empilhada com outro equipamento de comunicação RF (incluindo antena) deve ser evitada e não deve ser utilizada a menos de 30cm de qualquer parte da bomba, incluindo os cabos especificados pelo fabricante, pois poderia resultar num funcionamento inadequado e ou na degradação do desempenho essencial deste equipamento.
2. A declaração de conformidade de classe e grupo de emissão e nível de teste de imunidade para cada norma de emissão & teste especificada pela IEC60601-1-2 é resumida na Declaração EMC.
3. Um aviso de que os acessórios podem afetar negativamente o desempenho da EMC.

1.4.7 Declaração de Cuidado de segurança

1. Uma marcação de identificação fornecida referente às instruções para a bateria que deve ser alterada apenas pelo pessoal de serviço que utiliza uma ferramenta.
2. Um aviso fornecido indicando a substituição da Bateria de Íon de Lítio, a substituição incorreta resultaria em um risco inaceitável.
3. Um aviso indicando que a substituição por pessoal com treinamento inadequado pode resultar em risco.
4. Não modifique este equipamento sem autorização do fabricante.

1 Observações importantes para uso seguro

Procedimentos e Diretrizes

O dispositivo atende aos requisitos de segurança das seguintes normas e diretrizes:

Padrões Certificados pela EMC e pela Segurança

IEC 60601-1:2005 + A1:2012 + A2:2020

EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 + A2:2021

IEC 60601-1-2:2014

EN 60601-1-2:2015

ANSI/AAMI ES60601-1_v3.2 + CAN/CSA C22.2 No.60601-1:14/A2:22;

Certificado por SGS_Q Mark

AS/NZS IEC 60601.1:2015 + A1:2022

EN / IEC 60601-1-11:2015

EN ISO 14971:2012

IEC 62133:2012 and UN38.3_v6, Relatório certificado para bateria de íons de lítio

1.5 Garantia

Termos e condições da garantia

O fornecedor deve garantir a segurança e o funcionamento correto da bomba VT One Carilex somente nas seguintes condições:

- O dispositivo é usado para o uso pretendido e mantido apenas de acordo com as informações fornecidas por estas instruções de uso.
- Usar apenas peças de reposição ou acessórios originais aprovados pelo fabricante;
- Não fazer nenhuma alteração estrutural no equipamento;
- As inspeções e a manutenção são realizados por pessoal certificado de acordo com os intervalos de tempo especificados.

1 Observações importantes para uso seguro

1.6 Informações de segurança e símbolos destas instruções de uso

As instruções de segurança neste manual estão marcadas com símbolos e palavras-chave. Palavras-sinal como AVISO, CUIDADO ou ATENÇÃO designam a classificação do risco.



1.6.1 Identificação de riscos de lesão CUIDADO

Significa uma situação perigosa, que pode causar ferimentos leves ou graves, se não for evitada.



CUIDADO

Significa uma situação perigosa, que pode levar a ferimentos leves ou graves, se não for evitada.



1.6.2 Identificação de danos materiais ATENÇÃO!

Descreve uma situação que pode levar a danos materiais, se não for evitada.



1.6.3 identificação de informações adicionais OBSERVAÇÃO!

Significa dicas de aplicação e informações úteis



Aviso de danos nas superfícies do equipamento



Aviso para usar óculos de segurança



Aviso para usar luvas de segurança



Aviso para usar protetores de boca e nariz

1 Observações importantes para uso seguro

1.6.4 Símbolos adicionais para as informações de segurança

Símbolos adicionais para as informações de segurança são os listados abaixo



Consulte as Instruções de uso



Peça Aplicada Tipo BF



Resíduos de equipamentos elétricos e eletrônicos (logotipo WEEE)



Data de Fabricação



Fabricante



Adaptador CA Classe II com isolamento duplo



Cuidado (ISO 7000-0434A)



Não reutilize



Unidade de embalagem para bomba VT One Carilex



A lei federal dos EUA restringe a venda deste dispositivo por ou sob a ordem de um médico.



Não use se a embalagem estiver danificada ou aberta



Número de catálogo

IP22

Código IP do compartimento



NRTL _Certificado de segurança: logotipo SGS_Q Mark
MR inseguro -



Mantenha a bomba VT One Carilex longe do equipamento de ressonância magnética (MRI).

1 Observações importantes para uso seguro

1.7 Instruções de segurança antes do uso

- (1) A bomba VT One Carilex só pode ser administrada por pessoas treinadas em sua operação de acordo com as diretrizes de instruções emitidas pelo fornecedor ou equipe médica qualificada.
- (2) Antes de usar a bomba VT One Carilex como fonte de vácuo e sistema de tratamento, leia as indicações, avisos, precauções e contraindicações.
- (3) Verifique o funcionamento da unidade antes de usar.
- (4) Nunca conecte o adaptador da fonte de alimentação a tomadas com defeito.
- (5) Mantenha o adaptador de alimentação e o cabo longe de fontes de calor externas. NÃO cubra o adaptador da fonte de alimentação.
- (6) O dispositivo não deve ser carregado ou iniciado:
 - Se o cabo de alimentação ou o plugue;
estiverem com defeito;
 - Se o dispositivo não estiver funcionando;
corretamente;
 - Se o dispositivo foi danificado/caiu
 - Se o dispositivo foi jogado na água
 - Se defeitos óbvios puderem restringir a operação segura
- (7) A bomba VT One Carilex deve ser colocada com cuidado e segurança ao lado da cama do paciente com acessórios VT opcionais. Uma bolsa de transporte opcional está disponível para uso móvel; no entanto, é de responsabilidade do clínico ou profissional de saúde determinar se a condição do paciente permite o uso móvel. Deve-se garantir que, entre pacientes diferentes, o saco seja desinfetado ou um saco novo.
- (8) A bomba VT One Carilex nunca deve ser usada para remover gases explosivos e fluidos inflamáveis ou corrosivos.
- (9) A unidade não deve ser operada em locais úmidos ou ao tomar banho ou chuveiro.
- (10) Evite umidade no plugue e nos interruptores. Nunca mergulhe a unidade em água ou líquidos, nem mesmo quando estiver desligada.
- (11) A unidade não deve ser operada em locais com salpicos de água ou em locais onde exista risco de explosão.
- (12) A operação da bomba VT One Carilex é possível enquanto a bateria está carregando.
- (13) Preste atenção às condições ambientais descritas nos dados técnicos.
- (14) Se a unidade for operada em temperaturas ambiente fora da faixa de temperatura indicada (consulte "Dados Técnicos"), o desempenho poderá ser reduzido e a unidade ou os componentes eletrônicos e a bateria poderão ser danificados.
- (15) A unidade deve ser operada em uma superfície firme e nivelada.
- (16) Quando o dispositivo estiver ligado, NÃO o deixe sem vigilância.
- (17) A intervalos regulares, peças da unidade devem ser verificadas quanto à função correta e defeitos relacionados à segurança, consulte o manual de serviço.
- (18) A bomba VT One Carilex deve ser desligada e desconectada do adaptador de alimentação antes de limpar e manter a unidade.
- (19) A bomba VT One Carilex é um dispositivo médico, não um brinquedo. Mantenha-se afastado de crianças e pragas, pois podem danificar a unidade de curativos e terapia e afetar o desempenho. Mantenha a unidade de terapia livre de poeira e fiapos.
- (20) Aconselhe o paciente a NÃO SUBMERGIR a unidade de terapia ou vestir-se com líquido e para garantir que a unidade de terapia não seja puxada para dentro de uma banheira ou pia onde possa ficar submersa.
- (21) Use apenas acessórios e peças de reposição originais Carilex® Medical.
- (22) A unidade deve ser usada apenas com um reservatório VT Carilex.

2 Entrega e armazenamento

2.1 Embalagem

A bomba VT One Carilex é fornecida em embalagem de papelão resistente. Todos os materiais de embalagem são recicláveis e podem ser separados: Embalagem: Papelão, papel usado

2.2 Modelos

Art. No.	modelo	Espec.
S1004-0012	Bomba VT One Carilex	Terapia de feridas por pressão negativa.

2.3 Controle de entrega

Verifique imediatamente após a entrega do dispositivo :

- A integridade da entrega
- O status de entrega do dispositivo

A bomba VT One Carilex é fornecida com os seguintes componentes:

1. Uma unidade de potência de bomba de sucção
2. Um reservatório VT One Carilex
3. Uma fonte de alimentação
4. Instruções de uso
5. Bolsa de transporte (opcional)

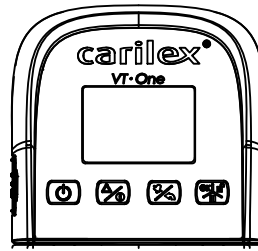
Se a entrega estiver incompleta ou o dispositivo e/ou a embalagem estiverem danificados, especialmente no caso de danos causados por umidade ou água, você deve informar imediatamente a transportadora, bem como o fornecedor.

Quando ligada pela primeira vez, a bomba VT One Carilex precisa ser conectada a uma tomada para carregar completamente a bateria.

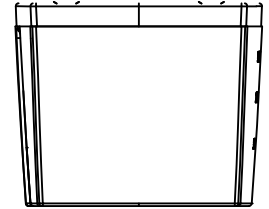
2.4 Operação & Transporte & Armazenamento

Condições recomendadas de transporte, armazenamento e meio ambiente:

- Temperatura de operação: 5°C (41°F) - 40°C (104°F)
- Faixa de temperatura de transporte & armazenamento: -25° C (-13°F) - 70°C (158°F)
- Faixa de umidade relativa: 0% - 90%
- Pressão do ar: 700 hPa - 1060 hPa



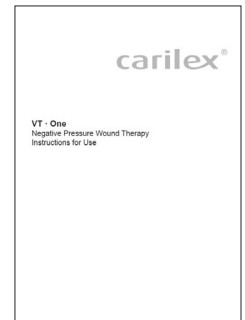
1



2



3



4



5

Para armazenamento prolongado, a unidade de controle deve ser coberta com um protetor de poeira e a bateria precisa ser removida da caixa externa e recarregada a cada 3 meses.



ATENÇÃO

Armazenamento da bomba VT One Carilex

- Mantenha longe de alta tensão
- Mantenha longe da umidade
- Mantenha afastado do calor
- Mantenha fora do alcance das crianças
- Deve ser armazenado na caixa corretamente
- Não coloque nenhum outro objeto extrínseco

3 Descrição do dispositivo e funcional

3.1 Descrição do dispositivo

Unidade de Energia

A unidade de potência [1] é usada como o alojamento da unidade de ar comprimido, bem como o sistema de ar comprimido e também possui:

- Um painel de controle [2] com botões para ligar/desligar a unidade e selecionar funções.
- Painel de exibição [3] para informações.
- Reservatório [4] para coletar fluido.
- Tomada CC [5] para conectar ao cabo de alimentação.

Cabo de Alimentação e Carregador

O carregador do cabo de alimentação [6] consiste em:

- Sinpro Electronics Co. Ltd. (HPU15-105) adaptador AC/DC.
- 4 plugues destacáveis.

Como substituir o plugue [7]

1. Pressione o botão 'PUSH' e segure
2. Empurre o plugue na direção da seta OPEN
3. Substitua pelo plugue adequado

(Selecione o plugue do adaptador CA correto para o seu país e depois conecte à tomada principal)

Bolsa de Transporte [8]

A bolsa de transporte para a unidade de potência

- Estojo Portátil
- Correia



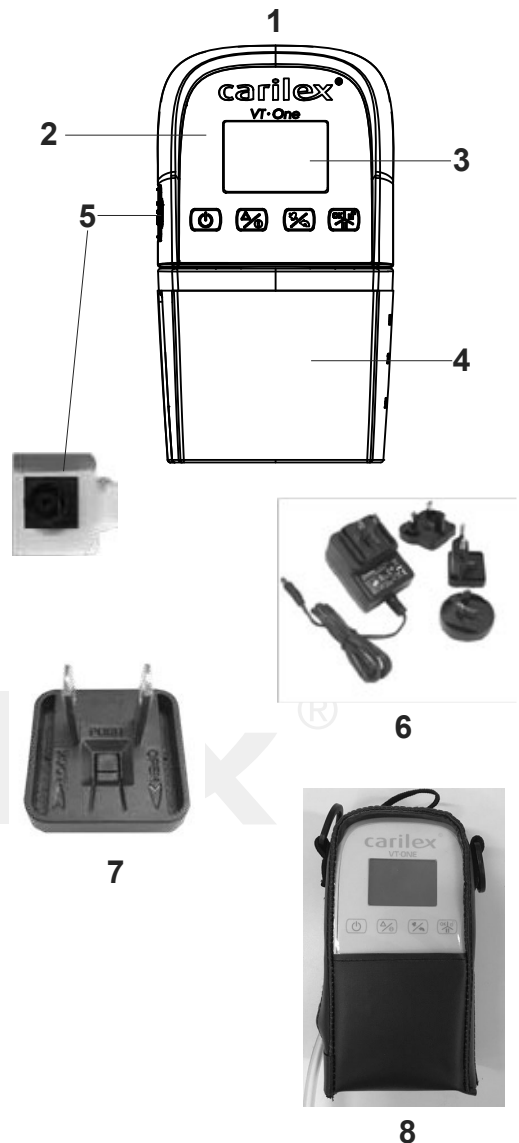
ATENÇÃO

Quando mudar para outro plugue do adaptador CA, verifique se o plugue está firmemente conectado até ouvir um clique. Não fazer isso causará falha de energia.



NOTA

Por favor, leia as instruções de uso antes do primeiro uso.



3 Descrição do dispositivo e funcional

3.2 Descrição funcional

A bomba VT One Carilex é um dispositivo de Terapia de Feridas por pressão Negativa que foi prescrito pelo seu médico. Este dispositivo mostrou que pode ajudar a promover a cicatrização de vários tipos diferentes de feridas.

Quando em uso, pressão negativa (sucção) é fornecida à ferida através da bomba. A sucção da bomba ajudará a remover o excesso de líquidos da ferida e pode ajudar a fechar a ferida. Um curativo será colocado em sua ferida pelo profissional de saúde e um tubo será conectado da ferida ao reservatório na bomba. Depois que o curativo e o tubo forem aplicados e conectados corretamente, ligue a bomba e defina a configuração de pressão prescrita pelo seu médico. O reservatório VT One Carilex coletará o excesso de líquido.

Função da unidade de controle

A bomba de sucção a vácuo na unidade de controle aspira o ar da ferida através da mangueira de conexão e do curativo para criar um ambiente de pressão negativa da ferida.





MODO CONTÍNUO:

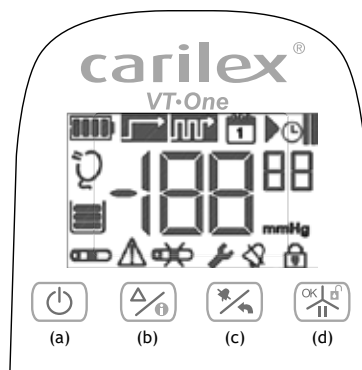
Quando empregado, haverá a mesma pressão negativa selecionada, aplicada em todos os tempos.

MODO INTERMITENTE:

A unidade de terapia muda entre a faixa de pressão alta e baixa em configurações de intervalo de tempo fixo.

Painel da unidade de controle

- (a)  Ligado/Desligado
- (b)  Selecionar / Informações
- (c)  Silenciar / Retornar
- (d)  OK / Desbloquear / Pausar

















Informações para o Operador Leigo:

O equipamento e as instruções de uso devem ser de fácil compreensão e simples de utilizar para o Operador Leigo, cuja utilização deve ser avaliada com base num Perfil de Operador com um mínimo de oito anos de treinamento.

- O profissional de saúde informará o Operador Leigo sobre a utilização do equipamento e quaisquer precauções a tomar, incluindo:
 - Precauções a tomar em caso de alteração do desempenho do equipamento.
 - Precaução a tomar em relação à exposição do equipamento a condições ambientais razoavelmente previsíveis (por exemplo, campos magnéticos e eletromagnéticos, influências elétricas externas, descargas eletrostáticas, variações de pressões, etc.).
- Informações sobre as substâncias medicinais para as quais o equipamento foi concebido, incluindo qualquer uma para a qual o equipamento NÃO foi concebido.
- Informações sobre substâncias medicinais ou produtos derivados do sangue incorporados no equipamento como parte essencial.
- A precisão dos equipamentos com função de medição.

4 Preparação para começar

Símbolos no visor

	Status da Bateria
	Consumo Baixo
	Reservatório Cheio
	Indicador de vazamento
	Indicador de bloqueio
	Ligue obter assistência
	Mudo
	Painel bloqueado
	A máquina está operando
	Pausar
	Modo Contínuo
	Modo Intermitente
Vida útil já usada em dias 	1
e horas 	

Preparação para começar



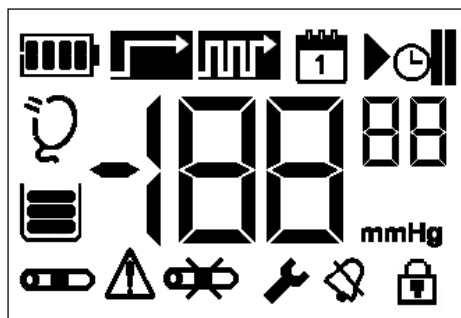
NOTA

Antes de usar, inspecione os kits de curativos para garantir que não haja dano na embalagem, o que pode incluir a esterilidade do conteúdo. NÃO use o conteúdo de uma embalagem danificada; em vez disso, descarte-o corretamente.

4.1 Bateria

Instruções de carregamento para a bateria
Selecione o plugue do adaptador CA correto para o seu país. Conecte o adaptador da fonte de alimentação à tomada principal CA e abra a tampa de borracha protetora da unidade para o soquete de corrente contínua (CC). Mova as barras no visor da bateria indicará que o carregamento está ocorrendo.

O tempo de autonomia da bateria é de 16 horas. A bateria tem uma autonomia de até 16 horas para terapia ininterrupta e portabilidade.



ATENÇÃO

Ao mudar para um plugue do adaptador CA diferente, verifique se o plugue está firmemente conectado até ouvir um clique. Não fazer isso causará falha de energia. Após o recebimento inicial da bomba VT One Carilex e antes do primeiro uso, carregue a bateria por pelo menos 4 horas para criar uma memória da bateria ideal e maximizar o número de ciclos de carregamento durante a vida útil da bateria.

4 Preparação para começar

⚠️ ATENÇÃO

A bateria deve estar totalmente carregada antes do primeiro uso da bomba VT One Carilex. Se a unidade de terapia estiver no armazém / inventário e não for usada por mais de três meses, a bateria precisará ser recarregada.

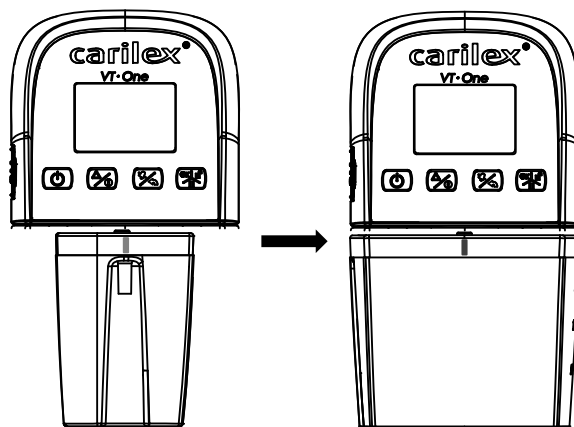
A bomba está equipada com uma bateria de íon de lítio. A bateria descarrega dependendo do tempo de funcionamento da unidade de terapia e de longos períodos de inatividade.

Dependendo do uso, o ciclo de vida da bateria é de 300 vezes aproximadamente.

O armazenamento e o uso da bateria devem estar dentro das faixas de temperatura indicadas na seção “Dados Técnicos”.

⚠️ NOTA

Descarte a bateria de acordo com as diretrizes locais ou da instalação.



4.2 Reservatório de Coleta

Sempre verifique se o reservatório está inserido corretamente e ouve um "clique" para o engate correto, e deve permanecer na posição vertical (estojo de transporte ou deitado (visor com o lado para cima) durante o uso.

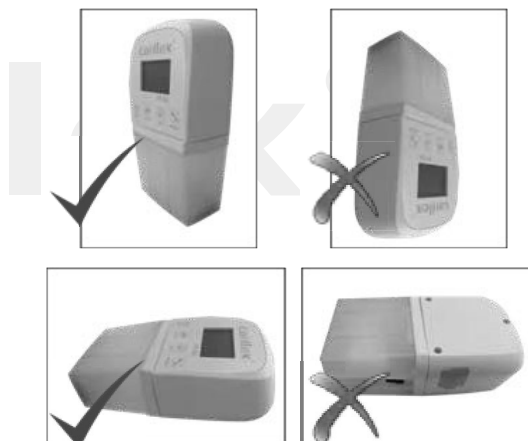
A bomba VT One Carilex é protegida contra a penetração de substâncias sólidas / fluidas por uma membrana hidrofóbica integrada em conjunto com um filtro de carvão ativado. Se esse filtro falhar, a bomba deve ser substituída.

1. Insira o reservatório VT One Carilex na porta de conexão da bomba. Mantenha o reservatório na vertical com a bomba (marcador de nível no lado esquerdo)
2. Gire o reservatório no sentido horário para engatar totalmente. Certifique-se de ouvir um "clique" depois que o reservatório estiver totalmente engatado e os marcadores de nível ficarem na mesma direção que a tela.

O sistema foi projetado para detectar quando o reservatório está cheio. Quando o absorvedor de líquido atingir o nível máximo do reservatório, os indicadores sonoros e visuais serão acionados e o indicador de mensagem “reservatório cheio” será exibido no painel da tela. Não puxe o tubo horizontalmente para evitar a quebra da entrada de sucção no reservatório.

O reservatório VT One Carilex deve ser descartado adequadamente quando estiver cheio; deve ser substituído após cada uso do paciente.

O reservatório também deve ser inspecionado e substituído semanalmente ou entre os usos do paciente ou de outra forma, conforme necessário.




NOTA

O reservatório VT One Carilex foi projetado apenas para uso em um paciente. **NÃO reutilize o reservatório para evitar a infecção cruzada entre os pacientes.**




4 Preparação para começar



4.3 Curativo


Somente kits de curativos Carilex originais devem ser usados em conjunto com a bomba VT One Carilex e devem estar em condições estéreis. Os kits de curativos Carilex devem ser aplicados de acordo com as instruções de uso do kit de curativos, fornecidas com os curativos. Uma limpeza intensiva e completa da ferida deve ser realizada por um médico ou por um técnico treinado antes da aplicação do curativo. Verificações e mudanças de rotina de curativos devem ser realizadas a cada 48 horas ou de acordo com o protocolo da instalação ou a ordem do médico. Antes de usar, inspecione os kits de curativos para garantir que não haja danos à embalagem, o que pode comprometer a esterilidade do conteúdo.


 NÃO use o conteúdo de uma embalagem danificada; em vez disso, descarte-o corretamente. NÃO reutilize o kit de curativos para evitar infecções cruzadas.


4.4 Indicador de alerta de bloqueio


Pressione  e  simultaneamente por 3 segundos durante o modo de terapia, pressione  para selecionar os modos até que o símbolo seguinte apareça na tela:


 : Pressione  para selecionar a sensibilidade do indicador de bloqueio ou desativar o indicador de bloqueio.

 : Indicador de bloqueio desativado




 : Baixa sensibilidade



 : Média sensibilidade


 : Alta sensibilidade (padrão)


Depois de escolher a sensibilidade apropriada do indicador de bloqueio, pressione  para voltar ao modo de terapia selecionado. O ajuste da sensibilidade do indicador de bloqueio pode influenciar a função do equipamento, todas as configurações alteradas devem estar sob ordem do médico ou do profissional de saúde qualificado. O médico ou profissional de saúde qualificado deve considerar a condição do paciente e da ferida para determinar a sensibilidade apropriada para o paciente.


4.5 Indicador de alerta de vazamento


Pressione  e  simultaneamente por 3 segundos durante o modo de terapia, pressione  para selecionar os modos até que o símbolo seguinte apareça na tela:

 : Pressione  para selecionar a sensibilidade do indicador de bloqueio ou desativar o indicador de bloqueio.

 : Indicador de alerta de vazamento desativado

 : Baixa sensibilidade (25 mmHg tolerância)

 : Média sensibilidade (15 mmHg tolerância)

 : Alta sensibilidade (padrão; sem intolerância)

Depois de escolher a sensibilidade apropriada do indicador de vazamento, pressione para voltar ao modo de terapia selecionado. O ajuste da sensibilidade do indicador de vazamento pode influenciar a função do equipamento, todas as configurações alteradas devem estar sob ordem do médico ou do profissional de saúde qualificado. O médico ou profissional de saúde qualificado deve considerar a condição do paciente e da ferida para determinar a sensibilidade apropriada para o paciente.

5 Procedimento de operação

5.1 Verifique os pontos antes de usar a bomba VT One Carilex

Antes de usar a bomba, é importante verificar o seguinte ponto:

- Danos ao cabo de alimentação e plugue
- Danos à bomba
- Completude da embalagem
- Status da bateria

5.2 Insira o reservatório na bomba

(Por favor, siga as instruções do item 4.2 reservatório de coleta)

1. Insira o reservatório VT One Carilex na porta de conexão da bomba
2. Gire o reservatório no sentido horário para engatar totalmente

Verifique se os marcadores de nível no reservatório estão do mesmo lado que a tela do visor.



5.3 Conecte o conector da tubulação da bomba VT One Carilex ao conector da tubulação do kit de curativo Carilex e aperte firmemente para garantir a câmara de vácuo.

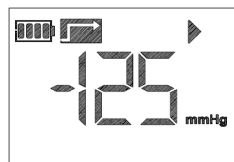
CUIDADO

Choque elétrico!

As partes energizadas em atrito podem resultar em morte ou ferimentos graves por choque elétrico. Verifique se há danos no plugue e no cabo de alimentação principal da unidade de controle antes de conectar.

5.4 Ligue/Desligue a unidade




1. Ligue a bomba VT One Carilex pressionando o botão de ligar/desligar  por 3 segundos.
2. Desligue a bomba VT One Carilex pressionando o botão de ligar/desligar  por 3 segundos. A bomba desligará e a tela do visor escurecerá






Modo contínuo

Modo intermitente

5.5 Configuração do Modo de Terapia





1. Ligue a unidade de energia, a tela começará a piscar, Pressione  para selecionar o modo de terapia.
2. Pressione  para escolher o modo de terapia.
3. Pressione  para ajustar o nível de pressão.

Configuração de pressão no modo Contínuo

- (1) Quando a tela exibir , pressione  para escolher o modo contínuo.
- (2) Pressione  para alterar o nível de pressão constante de -50 mmHg para -150mmHg. A pressão padrão para o modo contínuo é -125 mmHg.

5 Procedimento de operação

Configuração de pressão para o modo Intermitente:

- (1) Quando a tela exibir , pressione  para escolher o modo Intermitente.
- (2) Pressione  para alterar o nível de alta pressão de -50 mmHg para -150 mmHg. A alta pressão padrão para o modo intermitente é -125 mmHg.
- (3) Pressione  para confirmar a alta pressão.
- (4) Após definir o nível de alta pressão, a tela começará a piscar novamente. Pressione para selecionar o nível de baixa pressão do modo intermitente de -20 mmHg a -40 mmHg. A baixa pressão padrão para o modo intermitente é -20 mmHg.

NOTA


O modo intermitente é predefinido em um tempo alternado fixo por 5 minutos de Alta e 2 minutos de Baixa.




ATENÇÃO


A pressão só pode ser alterada quando instruída por um médico ou profissional de saúde qualificado.

5.6 Selecionar/Informações

Pressione  para selecionar modos de terapia e nível de pressão.

Pressione  por três segundos para ver o tempo de uso.

 Tempo de uso em dias

 Tempo de uso em horas

5.7 Modo de configuração do indicador de alerta de bloqueio / vazamento (opcional)

A bomba VT One Carilex oferece a opção para os operadores escolherem a sensibilidade do indicador de bloqueio/vazamento ou desativar o indicador de bloqueio/vazamento. O ajuste da sensibilidade do indicador de bloqueio/vazamento pode influenciar a função da bomba, todas as configurações alteradas devem estar sob ordem do médico ou profissional de saúde qualificado.

O médico ou profissional de saúde qualificado deve considerar a condição do paciente e da ferida do paciente para determinar a sensibilidade apropriada para o paciente.

A desativação do indicador de bloqueio/vazamento pode aumentar o risco de acúmulo de exsudato, infecção, maceração ou perda da Terapia de Ferida por Pressão Negativa, pois ocorre o bloqueio/vazamento no sistema de vácuo.

O indicador de desativação de bloqueio/vazamento deve estar sob ordem do médico ou do profissional de saúde qualificado. No caso de indicador de bloqueio/vazamento desativado, pode ser necessário monitoramento regular e trocas de curativos mais frequentes.

O paciente, o dispositivo e o curativo devem ser cuidadosamente monitorados para verificar se há sinais de sangramento, acúmulo de exsudato, infecção, maceração ou falha da Terapia de Feridas por Pressão Negativa. A frequência deve ser determinada pelo médico ou profissional de saúde qualificado com base nas características individuais do paciente e da ferida.

A função de notificação de bloqueio/vazamento da bomba VT One Carilex pode ser influenciada por várias condições, com base na configuração do sistema, configuração e características individuais do paciente e ferida (por exemplo, características do exsudato, tamanho da ferida). Além disso, a bomba não foi projetada para detectar ou emitir uma condição de alerta com base na presença de sangramento ou acumulação. Essas condições podem ser detectadas apenas pelo monitoramento frequente.


Se ocorrer um bloqueio/vazamento parcial, a alteração no status da pressão detectada pela unidade de energia poderá não ser significativa o suficiente para ativar o indicador de bloqueio/vazamento. Com o tempo, se ocorrer totalmente bloqueio/vazamento, o indicador de bloqueio/vazamento será ativado.


Se ocorrer uma oclusão total no sistema, mas houver um vazamento de ar entre a oclusão e o dispositivo, o indicador de bloqueio poderá não ser ativado. Verifique se todas as conexões estão seguras e se não há vazamentos de ar no sistema.


A formação de obstruções no curativo pode não acionar o indicador de obstrução porque ocorreu fora do sistema de vácuo monitorado; no entanto, pode influenciar o status da pressão no local da ferida. altamente recomendável que o curativo seja monitorado com frequência adequada, a fim de confirmar a administração adequada da terapia.

5 Procedimento de operação

5.8 Silenciar / Retornar

Pressione  para silenciar a bomba quando ocorrerem sinais acústicos.

Quando a bomba estiver operando no MODO CONTNUO, pressione  para ajustar o nível de pressão.

Quando a bomba estiver operando no MODO INTERMITENTE, pressione  para ajustar o nível de pressão.

Pressione  trs vezes para voltar à seleção do modo de terapia.

A bomba VT One Carilex é fabricada com vários componentes eletrônicos e plásticos.

Os reservatórios, tubos e curativos usados devem ser descartados de acordo com as diretrizes locais ou da instalação para lidar com materiais infectados ou com risco biológico. Nenhum dos itens deve ser descartado juntamente com o lixo doméstico ou industrial. O descarte incorreto pode ter efeitos prejudiciais ao meio ambiente e à saúde pública.

5.9 Mude o reservatório VT One Carilex

O reservatório VT One Carilex deve ser trocado com base em uma verificação visual ou de acordo com as instruções no visor.

O sistema foi projetado para detectar quando o reservatório está cheio.

Quando o absorvedor de líquido atingir o nível máximo do reservatório, os indicadores sonoros e visuais serão acionados e o indicador de mensagem “reservatório cheio” será exibido no painel da tela.

Não puxe o tubo horizontalmente para evitar a quebra da entrada de sucção no reservatório.

O reservatório VT One Carilex deve ser descartado adequadamente quando estiver cheio; deve ser substituído após cada uso do paciente.


O reservatório também deve ser inspecionado e substituído semanalmente ou entre os usos do paciente ou de outra forma, conforme necessário.



NOTA

NÃO reutilize o reservatório para evitar a infecção cruzada entre os pacientes.

O procedimento de mudança de reservatório:

- (1) Lave as mãos e use luvas descartáveis.
- (2) Desligue a bomba VT One Carilex pressionando por  3 segundos.
- (3) Feche o clipe do lado do curativo e do reservatório, e desconecte o conector do reservatório do curativo.
- (4) Desconecte o reservatório cheio girando o reservatório no sentido anti-horário. Descarte o reservatório usado, seguido pelas diretrizes locais.
- (5) Conecte um novo reservatório à bomba VT One Carilex.
(Consulte o item 4.2 reservatório de coleta)











6 Indicadores de erro

6.1 Indicadores de erro

Se a bomba VT One Carilex detectar qualquer uma das seguintes situações, a luz da tela sempre acende e o sinal de aviso acústico soa simultaneamente. Pressionando a tecla mudo, o indicador acústico é suprimido.

No entanto, a luz laranja está sempre piscando (1 segundo ligado/1 segundo desligado, até que o problema seja resolvido).

A mensagem de erro aparece no visor

Mensagem de Erro	Visor	Possíveis causas	Correção
Vazamento		O curativo não está apertado. O tubo não está bem conectado ou ocorre vazamento no curativo.	Pressione  por 3 segundos para desligar a bomba. Verifique se há vazamento no sistema. Ligue a bomba novamente depois que o problema de vazamento for resolvido.
Bloqueio		O tubo está dobrado ou fechado com grampo. Tubo entupido.	Pressione  para continuar a terapia. Verifique o sistema quanto a bloqueios. Se o problema de bloqueio ainda não tiver sido resolvido, o indicador de bloqueio ocorrerá novamente.
Reservatório Cheio		Reservatório Cheio	Pressione  por 3 segundos para desligar a bomba. Substitua por um novo reservatório.
Bateria Fraca		Bateria fraca	Pressione  por 3 segundos para silenciar o sinal acústico. Carga da bateria. O símbolo visual pisca e o sinal acústico será ativado até a bateria ficar vazia. O tempo restante da bateria é de aproximadamente 10 minutos.
Ligue para assistência		Defeito interno	Pressione  por 3 segundos para desligar a unidade de energia. Entre em contato com o seu distribuidor local autorizado para obter assistência.

7 Aplicação da Terapia de Feridas por Pressão

7.1 Aplicação da terapia de feridas por pressão negativa



Cumprimento dos regulamentos de higiene!

Limpeza básica

Os componentes da terapia de feridas por pressão negativa não são fornecidos em condições estéreis. Limpe e desinfete os componentes antes do primeiro uso.



Durante a aplicação da pressão alternada e do sistema de pressão mais alta e constante, a pele e a ferida do paciente devem ser regularmente verificadas quanto à presença de marcas de pressão por uma equipe médica ou por um profissional de saúde ou pela pessoa responsável desde que o paciente esteja em uma casa de repouso. O curativo deve ser verificado regularmente para evitar obstruções e vazamentos.



Cabo de alimentação solto pode causar tropeços e ferimentos graves



O uso inadequado do equipamento pode causar dor e ferimentos ao paciente. Pressão negativa excessiva ou infecção da ferida podem causar dor e lesões ao paciente.

8 Desinfecção e limpeza

Verificação
dos
componentes
elétricos

Para evitar a contaminação cruzada, a desinfecção e limpeza de toda a terapia com ferimentos por pressão negativa devem ser realizadas entre o uso com diferentes pacientes. Se houver uma doença notificável de acordo com a Lei Federal de Epidemias, um especialista em higiene deve ser consultado, se necessário, antes da desinfecção e limpeza

As precauções padrão são concebidas para reduzir o risco de contaminação cruzada de microrganismos a partir de fontes conhecidas e desconhecidas. Independentemente do diagnóstico dos pacientes ou do presumível estado de infecção, estas precauções devem ser adequadas para serem aplicadas a todos eles. Especialmente quando os usuários que tiveram contato com sangue e fluidos corporais. Isto também inclui secreções e excreções (exceto suor), independentemente de o sangue ser visível ou não, pele não intacta (ou seja, feridas abertas) e membranas mucosas.

Todos os artigos descartáveis, como tubulação, conectores, pinças, recipientes usados e curativos usados, devem ser descartados de acordo com os regulamentos locais de eliminação de resíduos médicos. A eliminação inadequada pode correr o risco de não conformidade regulamentar.

A água possui alta condutividade elétrica. O contato com líquido sob tensão pode causar um choque elétrico fatal. Para as operações de desinfecção e limpeza:

- Desligue a unidade de potência.
- Desconecte o plugue da tomada.



CUIDADO

Perigo à saúde!

O contato com fluidos de limpeza contaminados pode causar infecções. Desinfetantes podem conter substâncias nocivas.

Por favor, siga as instruções de uso do fabricante do desinfetante e a higiene do operador durante a desinfecção e limpeza. Use equi proteção individual:

- Óculos de segurança.
- Luvas de proteção.
- Protetores de boca e nariz.



ATENÇÃO

Agentes de limpeza incompatíveis!

As partes da terapia de feridas por pressão negativa são feitas de plástico. Os solventes podem desfazer plásticos e revestimentos. Ácidos fortes podem causar fragilização dos plásticos.



8

Desinfecção e limpeza

**Limpendo a unidade de energia:**

- Não use solventes de hidrocarbonetos, detergentes que contenham
- álcool ou ácidos ou alcalis,
- Não use materiais de limpeza abrasivos.

**Desinfetantes incompatíveis! Limpando a unidade de controle:**

- Use apenas desinfetantes sem cloretos, halogenetos,
- Não use desinfetantes que contenham gasolina, diluente, alcalino, ácido, álcool ou aldeído (por exemplo, etanol, propanol).

Requisitos
de higiene do
operador

8.1 Desinfecção e Limpeza

O operador deve ser notificado sobre as medidas que se aplicam à terapia de feridas por pressão negativa e as diretrizes de higiene reais para a desinfecção. A desinfecção da terapia de ferida por pressão negativa ou partes dela só pode ser realizada por especialistas em limpeza, familiarizados com os requisitos de higiene da instituição.

Procedimento de
desinfecção

Procedimentos de desinfecção

Para a unidade de controle, uma desinfecção manual é obtida limpando as peças.

Operações de desinfecção

A desinfecção da limpeza manual é realizada em três etapas:

- Pré-desinfecção
- Limpeza
- Controles

A limpeza e desinfecção da bomba VT One Carilex devem seguir procedimentos institucionais utilizados para a limpeza e desinfecção de outros equipamentos médicos eletrônicos duráveis de superfície dura. A bomba deve ser limpa e desinfetada:

- se ficar manchada durante a utilização do paciente
- pelo menos semanalmente
- entre os pacientes

A Carilex sugere limpar a bomba VT One Carilex da seguinte forma:

- Use luvas cirúrgicas e máscara cirúrgica para reduzir o risco de infecção e contato com sangue e fluidos corporais.
- Lave as mãos com álcool 70% ou outros produtos de limpeza, de acordo com a regulamentação da Autoridade Sanitária Competente local.
- Antes da desinfecção, limpe todo o material orgânico (secreções corporais) da bomba.

9 Cuidados e manutenção

Limpeza do
painel de controle
da bomba VT
One Carilex

- Não mergulhe e evite o umedecimento da bomba com a umidade para evitar danos aos componentes eletrônicos do dispositivo. Utilize produtos de limpeza e desinfetantes de grau hospitalar. Deixe o desinfetante fazer efeito de acordo com as instruções do fabricante.
- Limpe a superfície da bomba com desinfetante ou utilize álcool 70% para limpar a sujeira e a acumulação de pó.
- Limpe as superfícies com um pano macio e limpo e água limpa.
- Seque todas as superfícies com um pano macio e limpo.

A Carilex sugere limpar os painéis da bomba da seguinte

forma:

- Bloqueie a tela usando o botão de bloqueio do painel.
- Limpe suavemente a tela usando um pano macio e não abrasivo.
- Não utilizar quaisquer líquidos diretamente nos painéis de controle e à volta das bordas dos painéis ou perto de juntas e interruptores de alimentação, uma vez que o líquido pode entrar em pequenos espaços e pode causar avarias no equipamento.
- O painel de controle da bomba é delicado, pressionar muito forte pode danificá-lo. Não use força excessiva para limpar os painéis de controle.



CUIDADO

Risco de ferimentos devido a reparo inadequado!
Para reparo, entre em contato com a Carilex Medical, Inc.

9.1 Inspeção

A condição segura de operação da terapia de feridas por pressão negativa deve ser verificada a cada uso pelo operador (o parceiro comercial médico competente) ou durante o uso pelos pacientes pelo menos uma vez ao ano, em especial no que diz respeito ao seguinte:

- Função da unidade de controle com controle de pressão e marcações de controle
- Condição das mangueiras e conexões de ar comprimido.

9.2 Manutenção

Quando a bomba VT One Carilex não estiver em uso, remova a bateria do estojo e carregue a bateria a cada 3 meses.

10 Resolução de problemas

Problema	Procedimento das inspeções	Solução possível
1.) A unidade de energia não funciona	1.1) Verifique se o cabo de alimentação está firmemente conectado à tomada	1.1) Prenda o cabo de alimentação na tomada
	1.2) Verifique se a bateria está vazia	1.2) Conecte o adaptador de alimentação à tomada elétrica para recarregar a bateria
2.) Desempenho insuficiente	2.1) Verifique se o tubo está parcialmente torcido ou se o clipe está engatado	2.1) Solte o clipe, remova as dobras ou verifique se há bloqueios no sistema
	2.2) Verifique o sistema quanto a vazamentos	2.2) Conecte o tubo / reservatório corretamente. Selar os curativos corretamente
	2.3) Verifique se a bateria está quase vazia	2.3) Carregue a bateria
3.) Sem sucção	3.1) Verifique se o tubo não está bloqueado	3.1) Solte o clipe, remova as torções ou verifique se há bloqueios no sistema
	3.2) Verifique se o reservatório está cheio	3.2) Substitua o reservatório
Se a unidade de energia não responder à possível solução, entre em contato com o seu distribuidor local autorizado para obter assistência.		

11 Dados Técnicos

A bomba VT One Carilex é adequada para operação contínua.

Bomba

ModeloVT One
 Dimensões (LxAxD).....8.5 x 15 x 5cm
 Peso (com reservatório vazio)350g
 Tensão nominal12 Vdc Rated
 Dispositivo médico.....Class IIb
 (comply with 93/42/EEC as amended by 2007/47/EC)
Class II (Comply with 21 CFR 878.4780)
 Código IP.....IP22

Adaptador AC

Certificado IEC / EN 60601-1_v3.1 NRTL-UL e CB-U.....
Sinpro Type HPU15-105
 Classe elétricaClass II
 Potência de entrada.....100-240Vac 47-63Hz 0.4-0.2A
 Potência de saída.....12 Vdc 1.25A

Bateria de Íon de
 lítio

Modelo Carilex.....59H-0145-002-G
 or 59H-0145-003-G; Bateria recarregável de íon de lítio; 2S1P
 Classificação norma7.4Vdc 730mAh or 7.4Vdc 800mAh

Preste atenção às regulamentações locais e de instalações específicas do país com relação ao descarte, principalmente com relação ao descarte de baterias usadas.

Condições Operacionais:

Faixa de temperatura: 5° C a 40° C Faixa de umidade relativa: 15% a 90% Faixa de atmosfera: 700hPa a 1060hPa.

Este sistema não é protegido por AP / APG, peça aplicada tipo BF.

O NPWT deve ser descontaminado antes do descarte.

Descarte de equipamentos elétricos e eletrônicos antigos - válido na União Europeia: Diretiva WEEE 2012/19 / UE.



O símbolo no produto ou na sua embalagem indica que este produto não pode ser tratado como lixo doméstico normal. Em vez disso, este produto deve ser levado para o local apropriado de descarte para a reciclagem de lixo elétrico e equipamentos eletrônicos.

12 Declaração EMC

Declaração de Conformidade

Para EN 60601-1-2

Nome da empresa :	Carilex Medical, Inc.
Endereço da empresa:	No. 77, Keji 1st Road, Guishan District, Taoyuan City 33383, Taiwan(R.O.C.)
Nome Comercial :	NPWT, Suction Pump
Número do modelo.:	VT-One, VT-One 60 Days
Número do relatório :	ETC 19-08-RBO-021
Alimentação de Energia:	AC Adaptor Input: 100-240Vac 47-63Hz 0.4-0.2A, Output: 12Vdc 1.25A Suction Pump Input: 12Vdc Internal Li-Ion Battery Pack: 7.4Vdc 730mAh or 7.4Vdc 800mAh

Distâncias de separação recomendadas entre o equipamento de comunicação RF portátil e móvel e o equipamento ME

A bomba de sucção NPWT_ é projetada para uso em um ambiente eletromagnético no qual os distúrbios de RF irradiados são controlados. O cliente ou o usuário da bomba de sucção NPWT pode ajudar a reverter a interferência eletromagnética, mantendo uma distância mínima entre os equipamentos de comunicação de RF (transmissores) e a bomba de sucção NPWT, conforme recomendado abaixo, de acordo com a potência máxima de saída dos equipamentos de comunicação.

Potência máxima nominal de saída do transmissor W	Distância de separação de acordo com a frequência do transmissor m		
	150 kHz to 80 MHz	80 MHz to 800 MHz	800 MHz to 2.5 GHz
	$d = \left[\frac{3.5}{V} \right] P$	$d = \left[\frac{3.5}{E} \right] P$	$d = \left[\frac{7}{E} \right] P$
0.01	0.1	0.1	0.2
0.1	0.4	0.4	0.7
1	1.2	1.2	2.3
10	3.7	3.7	7.4
100	11.7	11.7	23.3

Declaração - emissões eletromagnéticas

A bomba de sucção NPWT deve ser usada no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou o usuário da bomba de sucção NPWT deve garantir que ela seja usada nesse ambiente.


Teste de emissões	Conformidade	Ambiente eletromagnético - orientação
Emissões de RF CISPR 11	Group 1	A bomba de sucção NPWT usa energia de RF apenas para sua função interna. Portanto, suas emissões de RF são muito baixas e não são suscetíveis a causar qualquer interferência em equipamentos eletrônicos próximos. A bomba de sucção NPWT é adequada para uso em todos os estabelecimentos, incluindo estabelecimentos domésticos e aqueles diretamente conectados à rede pública de fornecimento de energia de baixa tensão que fornece edifícios usados para fins domésticos.
Emissões de RF CISPR 11	Class B	
Emissões harmônicas IEC 61000-3-2	Class A	
Flutuações de tensão / Emissões de cintilação IEC 61000-3-3	Em conformidade	

12 Declaração EMC

Declaração - emissões eletromagnéticas e imunidade - para EQUIPAMENTOS e SISTEMAS QUE NÃO APOIAM A VIDA

A declaração da bomba de sucção NPWT - imunidade eletromagnética

A bomba de sucção NPWT deve ser usada no ambiente eletromagnético especificado abaixo.
O cliente ou usuário do dispositivo devem garantir que ele seja utilizado em tal ambiente.

Teste de imunidade	Nível de teste IEC 60601	Nível de conformidade	Ambiente eletromagnético - orientação	
RF Conduzido IEC 61000-4-6	3 Vrms ; 6 Vrms 150 kHz to 80 MHz	3 Vrms ; 6 Vrms 150 kHz to 80 MHz	Os equipamentos de comunicação de RF portáteis e móveis não devem ser usados nem perto de nenhuma parte do EQUIPAMENTO ou SISTEMA, incluindo os cabos, além da distância recomendada de separação calculada a partir da equação aplicável à frequência do transmissor. Podem ocorrer interferências nas proximidades dos equipamentos marcados com o seguinte símbolo	
RF Irradiada IEC 61000-4-3	3 V/m ; 10V/m 80 MHz – 2.7 GHz 80%	3 V/m 80 MHz – 2.7 GHz 80%		
Proximity fields from RF wireless Communications equipment IEC 61000-4-3	27 V/m	385 MHz		
	28 V/m	450 MHz		
	9 V/m	710 MHz		710 MHz
		745 MHz		745 MHz
	28 V/m	780 MHz		780 MHz
		810 MHz		810 MHz
		870 MHz		870 MHz
	28 V/m	930 MHz		930 MHz
		1720 MHz		1720 MHz
	28 V/m	1845 MHz		1845 MHz
1970 MHz		1970 MHz		
28 V/m	2450 MHz	2450 MHz		
9 V/m	5240 MHz	5240 MHz		
	5500 MHz	5500 MHz		
	5785 MHz	5785 MHz		

A bomba de sucção NPWT deve ser usada no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou usuário do dispositivo devem garantir que ele seja utilizado em tal ambiente.

A bomba de sucção NPWT deve ser usada no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou o usuário da bomba de sucção NPWT deve garantir que ela seja usada nesse ambiente.

Teste de imunidade	Nível de teste IEC 60601	Nível de conformidade	Ambiente eletromagnético - orientação
Descarga eletrostática (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±2 kV , ±4 kV , ±8 kV , ±15 kV air	±8 kV contact ±2 kV , ±4 kV , ±8 kV , ±15 kV air	Os pisos devem ser de madeira, concreto ou azulejo de cerâmica. Se os pisos forem cobertos com material sintético, a umidade relativa deve ser de pelo menos 30%.
Explosão/Transiente Rápido Elétrico IEC 61000-4-4	±2 kV ara linhas de fonte de energia ±1 kV para as linhas de entrada/saída	±2 kV for power supply lines	A qualidade da energia elétrica deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Sobretensão IEC 61000-4-5	±0.5 kV ±1 Kv modo diferencial ±2 kV Modo comum	±1 kV differential mode	A qualidade da energia elétrica deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Quedas de tensão, pequenas interrupções e flutuações de tensão nas linhas de entrada de alimentação IEC 61000-4-11	0 % U_T ; 0 , 5 cycle At 0° , 45° , 90° , 135° , 180° , 225° , 270° and 315° 0 % U_T ; 1 para ciclo de and 70 % U_T ; 25/30 cycle Single phas: at 0°	0 % U_T ; 0 , 5 cycle At 0° , 45° , 90° , 135° , 180° , 225° , 270° and 315° 0 % U_T ; 1 cycle and 70 % U_T ; 25/30 cycle Single phase: at 0°	A qualidade da energia elétrica deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico. Se o usuário do EQUIPAMENTO ou SISTEMA exigir operação contínua durante interrupções na rede elétrica, é recomendável que o EQUIPAMENTO ou SISTEMA seja alimentado por uma fonte de alimentação ininterrupta ou por uma bateria.
Frequência de alimentação (50/60 Hz) campo magnético IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Os campos magnéticos de frequência de corrente elétrica devem estar a níveis característicos de um local típico num ambiente comercial ou hospitalar típico.

13 Recomendações para a bateria de íon de lítio

1. Não provoque um curto-circuito em uma célula ou bateria. Não armazene células ou baterias ao acaso em uma caixa ou gaveta onde possam causar um curto-circuito entre si ou curto-circuito com materiais condutores.
2. Não submeta células ou baterias a choques mecânicos.
3. No caso de vazamento de uma célula, não permita que o líquido entre em contato com a pele ou os olhos. Se o contato tiver sido feito, lave a área afetada com água abundante e procure orientação médica.
4. Procure assistência médica imediatamente se uma célula ou bateria tiver sido engolida.
5. Mantenha as células e as baterias limpas e secas.
6. As células e baterias secundárias precisam ser carregadas antes do uso. Sempre consulte as instruções do fabricante da célula ou da bateria e use o procedimento de carregamento correto.
7. Após longos períodos de armazenamento, pode ser necessário carregar e descarregar as células ou baterias várias vezes para obter o máximo desempenho.
8. A bateria de íons de lítio deve ser carregada a uma temperatura entre 10° C e 45° C.
9. A bateria de íons de lítio deve ser descarregada a uma temperatura entre 10° C e 60° C.
10. Não use nenhum carregador que não seja o especificamente fornecido para uso com o equipamento.
11. O uso da bateria por crianças deve ser supervisionado.
12. Não deixe a bateria com carga prolongada quando não estiver em uso.
13. Descarte adequadamente.
14. Não remova uma pilha ou bateria de sua embalagem original até que seja necessário.
15. Não misture pilhas de fabricação, capacidade, tamanho ou tipo diferentes dentro deste dispositivo médico.
16. Limpe os terminais da pilha ou da bateria com um pano seco e limpo se ficarem sujos.
17. Não use nenhuma pilha ou bateria que não tenha sido projetada para uso com o equipamento.
18. Compre sempre a bateria recomendada pelo fabricante do dispositivo para o equipamento.
19. Use apenas a pilha ou bateria para o fim a que se destina.
20. Quando possível, remova a bateria do equipamento quando não estiver em uso.
21. Descarte adequadamente.



carilex®

carilex[®]

carilex[®]

VT · One

Unterdruck-Wundtherapiesystem

Medizinische Saugpumpe mit Kanister

Gebrauchsanweisung

Über dieses Dokument

	<p>Herzlichen Glückwunsch und vielen Dank für den Kauf dieses hochwertigen NPWT. Bitte lesen Sie diese Anleitung vor dem Gebrauch sorgfältig durch und beachten Sie die Sicherheitshinweise und Anforderungen für den ordnungsgemäßen Betrieb und die Wartung des Geräts.</p>
Geräte-identifikation	<p>Identifikationsdetails des Geräts</p> <p>Diese Gebrauchsanweisung ist ausschließlich für Geräte mit folgenden Spezifikationen bestimmt: Gerätename: Negativdruck-Wundtherapiesystem - Medizinische Stromansaugpumpe mit Behälter</p> <p>Die Seriennummer befindet sich auf dem Etikett auf der Rückseite des Stromversorgungsgeräts.</p>
Gültigkeit der Dokumentation	<p>Details der Gerätedokumentation</p> <p>Dieses Handbuch beschreibt die elektrische Saugpumpe. Es ist Teil der Gerätedokumentation. Geben Sie dieses Gerät nicht ohne diese Gebrauchsanweisung an Dritte weiter.</p> <p>Die letzte Seite dieser Gebrauchsanweisung zeigt die aktuelle Dokumentenausgabe.</p>
Änderungen vorbehalten	<p>Der Hersteller kann den Inhalt der Gebrauchsanweisung jederzeit ohne vorherige Ankündigung ändern.</p>
Übersetzungen	<p>Die englische Version dieser Gebrauchsanweisung ist maßgebend. Im Falle von Unklarheiten, Fragen oder Streitigkeiten bezüglich des Inhalts einer Übersetzung dieser Gebrauchsanweisung hat die englische Version Vorrang.</p>
Urheberrecht	<p>Die daraus resultierenden Rechte zum Nachdruck, zur fotomechanischen, digitalen Verarbeitung oder Kopieren des Inhalts oder eines Teils davon sind nur mit vorheriger schriftlicher Genehmigung von Carilex Medical Inc. gestattet.</p> <p>Diese Bestimmung hat keine Auswirkungen auf die Vervielfältigung für den internen Gebrauch.</p>

◆ Über dieses Dokument



Hersteller

Carilex Medical, Inc.
No. 77, Keji 1st Rd., Guishan Dist., Taoyuan City 333, Taiwan



EU-Vertreter:

Emergo Europe B.V.
Westervoortsedijk 60, 6827 AT Arnhem, The Netherlands

Tritt beim Benutzer und/oder Patienten ein schwerwiegender Vorfall im Zusammenhang mit dem Gerät auf, muss dieser umgehend Carilex und dem lokalen autorisierten Vertreter gemeldet werden.

Vertrieb und
Service

Für Unterstützung oder Beschwerden

Wenn Sie Fragen oder Bedenken bezüglich des Geräts haben oder Zubehör benötigen, wenden Sie sich bitte an den Händler, der das Gerät an Sie oder Ihre Patienten geliefert hat.

carilex®

Inhaltsverzeichnis

1	Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung	5-17
1.1	Bezeichnung der Gruppen von Einzelpersonen	5
1.2	Hinweise für die Benutzer	6
1.2.1	Anleitung	6
1.2.2	Übertragung des Geräts	6
1.2.3	Wartung und Installation	6
1.2.4	Informations- und Prüfpflicht des Benutzers	6
1.3	Verfahren zur Unfallverhütung	6
1.3.1	Verfahren zur Übertragung des Geräts	6
1.3.2	Qualifikationsanforderungen für das Hygienepersonal	7
1.3.3	Verfügbarkeit der Gebrauchsanweisung	7
1.4	Zweck des Geräts	7
1.4.1	Vorgesehener Zweck	7
1.4.2	Vorsichtsmaßnahmen	8
1.4.3	Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung	9
1.4.4	Vorsicht	10
1.4.5	Ausschlussklausel für die Verwendung	11
1.4.6	EMV-Vorsichtserklärung	12
1.4.7	Sicherheitswarnhinweise	12
1.5	Garantie	14
1.6	Sicherheitsinformationen und Symbole dieser Gebrauchsanweisung	14
1.6.1	Identifikation von Verletzungsrisiken	14
1.6.2	Identifikation von Sachschäden	14
1.6.3	Identifikation von zusätzlichen Informationen	14
1.6.4	Zusätzliche Symbole für Sicherheitsinformationen	15
1.7	Sicherheitshinweise vor der Verwendung	16
2	Lieferung und Lagerung	18
2.1	Verpackung	18
2.2	Modelle	18
2.3	Lieferkontrolle	18
2.4	Betriebs- und Transport- und Lagerbedingungen	18
3	Geräte- und Funktionsbeschreibung	19-20
3.1	Gerätebeschreibung	19
3.2	Funktionsbeschreibung	20
3.2.1	Bedienfeld des Aggregats	20
3.2.2	Funktion des Aggregats	20
3.2.3	Therapiemodus	20
3.2.4	Symbole auf dem Display	20
4	Erste Schritte	21-25
4.1	Akku	21
4.2	Auffangbehälter	22
4.3	Verbände	24
4.4	Informationen zur Einweisung von Laienbetreibern	25

◆ Inhaltsverzeichnis

5	Betriebsverfahren	26-30
5.1	Überprüfungspunkte vor der Verwendung des VT · One	26
5.2	Setzen Sie den Auffangbehälter in den VT · One ein	26
5.3	Anbringen des Schlauchanschlusses VT · One am Schlauchanschluss des Carilex VT Verbandsets und Anziehen zur Sicherstellung des Luftabschlusses	26
5.4	Schalten Sie das Gerät ein/aus	26
5.5	Einstellung des Therapiemodus	26
5.6	Auswählen / Informationen	28
5.7	Blockierungs- / Leckage-Warnanzeige	28
5.8	Stummschaltung / Zurück	29
5.9	Wechseln Sie den Auffangbehälter des VT · One	29
6	Fehleranzeigen	31
6.1	Fehleranzeigen	31
7	Anwendung der Unterdruck-Wundtherapie	32
7.1	Anwendung der Unterdruck-Wundtherapie	32
8	Desinfektion und Reinigung	33-34
8.1	Desinfektion und Reinigung	34
9	Pflege und Wartung	35
9.1	Inspektion	35
9.2	Wartung	35
10	Fehlerbehebung	36
11	Technische Daten	37
12	EMV-Erklärung	38-39
13	Empfehlungen für den Li-Ionen-Akku	40

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

Benannte
Gruppen von
Personen

1.1 Bezeichnung der Gruppen von Einzelpersonen

Die benannten Personengruppen in diesen Gebrauchsanweisungen sind wie folgt.

Bediener

Ein Betreiber (Chirurgielieferant, Krankenkasse, Klinik usw.) ist jede juristische Person, die Eigentümer der elektrischen Saugpumpe ist und diese einsetzt oder in deren Auftrag das Gerät eingesetzt wird. Der Betreiber ist dafür verantwortlich, ein sicheres Gerät bereitzustellen und den Benutzer ordnungsgemäß in die Bedienung und den sicheren Gebrauch des Gerätes einzuweisen.

Benutzer

Benutzer sind Personen, die geschult wurden, um:

- Die elektrische Saugpumpe zu bedienen.
- Patienten überwachen, die das Gerät zu therapeutischen oder pflegerischen Zwecken verwenden.

Benutzer sind vollständig verantwortlich für die sichere und korrekte Verwendung des Geräts. Vor jeder Verwendung oder Weitergabe des Geräts muss eine Funktionsprüfung durchgeführt und der ordnungsgemäße Zustand des Geräts durch den Benutzer bestätigt werden.

Fachleute

Diese autorisierten Personen sind qualifiziertes Personal, das möglicherweise Mitarbeiter des Betreibers ist und:

- ihr Wissen durch eine professionelle Ausbildung im medizinisch-technischen Bereich erworben haben.
- ihre Tätigkeit aufgrund von beruflicher Erfahrung und Anweisungen gemäß sicherheitsbezogenen Vorschriften durchführen.
- in der Lage sind, mögliche Gefahren während der Arbeit zu erkennen.

In Ländern, in denen die Ausübung einer Tätigkeit im medizinisch-technischen Bereich zertifiziert ist, unterliegt die Klassifizierung von qualifiziertem Personal entsprechenden Genehmigungen.

Patienten

Patienten, im Sinne dieser Anleitung, sind pflegebedürftige Personen, welche die elektrische Saugpumpe zu Therapie- oder Pflegezwecken nutzen.

Laienbediener

Ein Laienbediener ist eine Person ohne entsprechende spezialisierte Ausbildung. Der Laienbediener sollte den Hersteller oder den Vertreter des Herstellers unter folgenden Bedingungen kontaktieren:

- Für Hilfe beim Einrichten, Verwenden oder Warten des ME-Gerätesystems; oder
- Um unerwartete Betriebszustände oder Ereignisse zu melden.

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

1.2 Hinweise für die Benutzer

Beachten Sie, dass das Medizinprodukt nur von Personen verwendet werden darf, die in die Bedienung und den bestimmungsgemäßen Gebrauch des Gerätes eingewiesen wurden.

1.2.1 Anleitung

Schulung zum
Gerät

Die Schulung zur Verwendung des Geräts muss von qualifiziertem Personal durchgeführt werden. Wenn das Gerät für die Verwendung zugelassen ist, müssen die Benutzer die Gebrauchsanweisung beachten.

1.2.2 Übertragung des Geräts

Gerätezulassung

Das Gerät darf nur verwendet werden, wenn es vom Betreiber für therapeutische oder pflegerische Zwecke freigegeben wurde und wenn die Übertragung ordnungsgemäß und unter Aufsicht von autorisiertem Personal durchgeführt wurde.

Nach der Übertragung tragen die Benutzer die volle Verantwortung für die sichere und bestimmungsgemäße Verwendung des Geräts.

1.2.3 Wartung und Installation

Die Wartung und/oder Reparatur der Ausrüstung oder Teile muss nur von einem autorisierten Servicetechniker durchgeführt werden.

1.2.4 Informations- und Prüfpflicht des Benutzers

Verpflichtung
des Benutzers

Lesen Sie diese Gebrauchsanweisungen sorgfältig vor der ersten Verwendung des Geräts durch. Dies ermöglicht es Ihnen, alle Vorteile, die das Gerät bietet, zu nutzen, und vermeidet mögliche Verletzungen und Sachschäden.

Eine Überprüfung der Funktionen muss vom Benutzer vor jeder Verwendung oder Übertragung zur Verwendung an Patienten durchgeführt werden, und der ordnungsgemäße Zustand des Geräts muss bestätigt werden.

Bei spezifischen Problemen, die in diesen Gebrauchsanweisungen nicht ausreichend detailliert behandelt werden, kontaktieren Sie bitte den Vertriebspartner oder Betreiber für weitere Anleitungen.

1.3 Verfahren zur Unfallverhütung

Dieses Medizinprodukt ist nach dem aktuellen Stand der Technik erstellt und zuverlässig. Es können jedoch Gefahren bei der Verwendung dieses Gerätes entstehen, wenn es von ungeschultem Personal oder nicht wie in dieser Gebrauchsanweisung beschrieben bedient wird.

1.3.1 Verfahren zur Übertragung des Geräts

Um den Vorschriften zur Unfallverhütung zu entsprechen und unbeabsichtigte Schäden zu verhindern, befolgen Sie bei der Übertragung des Geräts diese Verfahrensrichtlinien:

- Das Gerät muss vor der ersten Verwendung gründlich gereinigt und desinfiziert werden.
- Die erstmalige Inbetriebnahme des Geräts sowie die Übertragung an den Benutzer müssen von autorisiertem Personal durchgeführt werden, das vom Betreiber bestimmt wurde.

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

Hygiene-
maßnahmen

- Nach Abschluss der Schulung muss dokumentiert werden, dass der Benutzer das Betreiben und Verwenden des Geräts zu therapeutischen oder pflegerischen Zwecken versteht.

1.3.2 Qualifikationsanforderungen für das Hygienepersonal

Die Art der Hygienemaßnahmen wird durch die Verwendungsumgebung des Geräts bestimmt.

- Wenn das Gerät in klinischen Bereichen (z. B. Krankenhäusern, Kliniken, Pflegeheimen, Seniorenheimen, etc.) verwendet wird, muss die Reinigung und Desinfektion des Produkts oder von Teilen nur von entsprechend qualifiziertem Personal durchgeführt werden, das mit den relevanten Hygienevorschriften vertraut ist.
- Wenn das Gerät in nicht-klinischen Bereichen verwendet wird, können Benutzer oder geschultes Reinigungspersonal das Gerät reinigen.

Informationspflicht

1.3.3 Verfügbarkeit der Gebrauchsanweisung

Die Gebrauchsanweisung ist ein integraler Bestandteil des Geräts und muss an einem Ort aufbewahrt werden, an dem die Sicherheitshinweise und andere wichtige Informationen jederzeit zugänglich und von den Benutzern eingesehen werden können.

Geben Sie das Gerät nicht an Dritte weiter, ohne diese Gebrauchsanweisung.

Die Verwendung der Ausgabennummer als Orientierung stellt sicher, dass das aktuelle und gültige Dokument der Gebrauchsanweisung dem Gerät beiliegt.

1.4 Zweck des Geräts

Um die Sicherheit von Patienten und Benutzern zu gewährleisten, darf das Gerät nur für seinen vorgesehenen Zweck verwendet werden.

1.4.1 Vorgesehener Zweck

Das "Carilex Negative Pressure Wound Therapy System" (NPWT) ist für Patienten angezeigt, die von der Wundversorgung durch die Anwendung von negativem Druck zur Entfernung von Flüssigkeiten und überschüssigem Wundsekret, Spüllösungen, infektiösem Material und Geweberesten profitieren würden, was die Wundheilung fördern kann. Um eine sichere und wirksame Anwendung zu gewährleisten, darf die Carilex-Pumpe nur mit den Einwegkomponenten von Carilex verwendet werden: Behälter und Verbandsets.

Vorgesehene Benutzer: Mediziner (Verwendung ausschließlich im klinischen Bereich)

Vorgesehene Patientengruppen: Keine Einschränkung hinsichtlich der Patientengruppen.

Nutzungsumgebung: Carilex NPWT ist für den Einsatz in Krankenhäusern, Kliniken, Pflegeheimen und Altenheimen vorgesehen.

Indikationen:

- Traumatische Wunden
- Dehizente Wunden

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

- Verbrennungen mit partieller Dicke
- Chronische Wunden wie Druckgeschwüre, diabetische Fußgeschwüre, venöse Beinulzera
- Akute Wunden
- Lappen und Transplantate

Gegenanzeigen:

Patienten mit den folgenden Bedingungen:

- Vorhandensein von nekrotischem Gewebe
- Malignität (außer aus Gründen der Lebensqualität bei terminalen Patienten)
- Freiliegende Arterien, Venen, Nerven, Organe oder Gefäßbypässe
- Anwendung über Anastomosenstellen
- Unerkannte Osteomyelitis
- Ungeklärte oder nicht-enterische Fisteln

Relative Gegenanzeigen:

- Ischämische Wunden
- Fortlaufende Infektionen
- Empfindliche Haut
- Allergie gegen Klebstoffe

Klinischer Nutzen:

Die Vorteile der NPWT umfassen eine schnelle Wundheilung, Reduzierung von Verbandwechseln, vermindertes Infektionsrisiko, reduzierte Behandlungskosten, Kontrolle des Wundsekrets, Verminderung von Ödemen sowie die Bereitstellung einer geschlossenen feuchten Wundheilungsumgebung, gleichzeitige Rehabilitation sowie verbesserten Patientenkomfort und -toleranz.

1.4.2 Vorsichtsmaßnahmen

Die folgenden Aussagen beschreiben medizinische Bedingungen, bei denen ein Arzt besondere Vorsicht walten lassen muss, um die sichere und effektive Anwendung des VT · One NPWT-Geräts zu gewährleisten.

1. Schwierige Wundhämostase oder Patienten, die Antikoagulantien einnehmen.
Patienten, die Antikoagulantien einnehmen oder die unter aktiven Blutungen oder schwieriger Wundhämostase leiden, sollten mit Vorsicht behandelt werden. Diese Patienten haben ein erhöhtes Risiko für Blutungen und blutungsbedingte Komplikationen und sollten von angemessen geschulten medizinischen Betreuern in einer kontrollierten Umgebung behandelt und überwacht werden.
2. Freiliegende Sehnen, Nerven oder Blutgefäße sollten geschützt werden.
Die unmittelbare Nähe von Blutgefäßen, Organen, Muskeln und Faszien. Alle Blutgefäße, Organe, Muskeln und Faszien, die sich in

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

unmittelbarer Nähe der Wundstelle befinden und/oder freiliegen und/oder sich nahe der Hautoberfläche befinden, sollten vor Beginn der NPWT ordnungsgemäß geschützt werden. Patienten mit Infektionen in der Wunde und/oder anderen Teilen des Körpers müssen eine angemessene systemische Behandlung erhalten.

3. Geschwächte, bestrahlte oder genährte Blutgefäße oder Organe. Diese Patienten haben ein erhöhtes Risiko für Blutungen und blutungsbedingte Komplikationen. Sie sollten von angemessen geschulten medizinischen Betreuern in einer kontrollierten Umgebung behandelt und überwacht werden.
4. Knochenfragmente oder scharfe Kanten. Scharfe Kanten von Knochenfragmenten können Blutgefäße, Organe, Muskeln und Faszien durchstechen und zu Blutungen führen. Es sollte darauf geachtet werden, die Knochenfragmente abzudecken und die Wundregion sowie andere Bereiche vor Blutungen zu schützen.
5. Infizierte Wunde. Patienten mit Infektionen in der Wunde und/oder anderen Teilen des Körpers müssen eine angemessene systemische Behandlung erhalten. Infizierte Wunden erfordern möglicherweise häufigere Verbandwechsel, bis zu zweimal täglich, und der Patient sowie die Wunde müssen regelmäßig auf Anzeichen einer zunehmenden Infektion oder Sepsis überprüft werden.
6. Bei Patienten mit bekannter Vorgeschichte von autonomen Dysreflexien sollte die Anzahl der Überwachungen während der Behandlung sowie die Inspektion auf Verschiebung der Verbände erhöht werden.
7. NPWT sollte nicht verwendet werden, wenn eine Person autonome Dysreflexien erlebt.

1.4.3 Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

1. Es ist wichtig, dass ein Arzt oder ein anderer qualifizierter Gesundheitsdienstleister den Patienten bewertet, um sicherzustellen, dass die Anwendung des VT · One eine geeignete Therapie ist.
2. Um das Risiko der Übertragung von blutübertragbaren Krankheitserregern zu reduzieren, sollten alle Benutzer unabhängig von ihrer Diagnose oder vermutetem Infektionsstatus medizinische Standardverfahren zur Infektionskontrolle ergreifen.
3. Pflegekräfte sollten Handschuhe, einen Kittel und eine Schutzbrille tragen, wenn die Möglichkeit besteht, mit den Körperflüssigkeiten des Patienten in Kontakt zu kommen.
4. Wechseln Sie den Verband, wenn die Pumpe für mehr als zwei Stunden gestoppt hat.
5. Wählen Sie den Therapiemodus - intermittierender versus kontinuierlicher Betrieb.

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung



HINWEIS

Dieses Produkt darf nur von Personen verwendet werden, die ausreichend in der Anwendung von NPWT-Geräten geschult wurden und eine medizinische Ausbildung in der Wundversorgung erhalten haben. Die Bedienung dieses Geräts oder das Ändern der Einstellungen sollte nur auf Anweisung eines Arztes oder eines anderen qualifizierten klinischen Betreuers erfolgen.



1.4.4 Vorsicht

Die folgenden Vorsichtshinweise beschreiben das Potenzial für schwerwiegende Folgen für den Patienten wie Tod, Verletzungen oder unerwünschte Reaktionen. Das Nichtlesen und Befolgen aller Anweisungen in diesem Handbuch vor der Verwendung kann zum Tod oder zu Verletzungen des Patienten führen.

1. Der Arzt sollte die Größe und das Gewicht der Patienten bei der Verschreibung dieses Geräts berücksichtigen. Säuglinge, Kinder, bestimmte kleine Erwachsene und ältere Patienten sollten auf Flüssigkeitsverlust und Dehydratation genau überwacht werden.
2. Das Gerät ist nicht sicher für die Verwendung mit einer MRT (Magnetresonanztomographie) oder PET (Positronenemissionstomographie) und muss vor einer MRT- oder PET-Untersuchung vom Patienten getrennt werden.
3. Das Gerät ist nicht sicher für die Verwendung in einer hyperbaren Sauerstofftherapie (HBO)-Kammer und muss vor dem Betreten der Kammer vom Patienten getrennt werden.
4. Das Gerät kann im Falle eines Defibrillationsbedarfs verwendet werden, vorausgesetzt, es besteht keine elektrische Verbindung zwischen dem Patienten und dem Gerät. In einem solchen Fall muss das Gerät vollständig vom Patienten getrennt sein. Achten Sie besonders darauf, den Wundverband zu entfernen, wenn eine Defibrillation im Bereich der Verbandplatzierung erforderlich ist. Das Nichtentfernen des Verbandes kann die Übertragung elektrischer Energie und/oder die Wiederbelebung des Patienten beeinträchtigen.
5. Rückstände von Mull/ Schaumstoff können das Risiko von Wundinfektionen und Blutungen erhöhen. Um unbeabsichtigtes Zurücklassen von Mull/ Schaumstoff zu verhindern, sollten alle Verbände sorgfältig von der Wunde und dem gesamten Wundbett entfernt werden. Nach dem Entfernen der Verbände sollte das Wundbett gemäß den Standardpraktiken der Wundversorgung (oder den Richtlinien der Einrichtung) gereinigt werden, bevor ein neuer steriler Verband angelegt wird.
6. Bei Bedarf sollten alle Wunden vor der Anwendung der Therapie und/oder Verbände debridiert werden.
7. Stellen Sie sicher, dass nach dem Aufbringen der Verbände keine Taschen in der Wunde verbleiben.

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

8. Den Verband nicht auf freiliegende Arterien, Venen, Nerven, Organe oder Anastomosenstellen anwenden, da dies das Risiko von Wundblutungen erhöhen kann. Bitte schützen Sie die Wundstelle ordnungsgemäß, bevor Sie die NPWT starten.
9. Tragen Sie das Gerät auf unerforschte Ischämie des Weichgewebes auf, die das Risiko einer ischämischen Fasziiitis erhöhen kann. Bitte überprüfen Sie die Kontraindikationen und schützen Sie die Wundstelle ordnungsgemäß, bevor Sie mit der NPWT beginnen.
10. Der Verband ist nicht versiegelt, was das Risiko einer Wundinfektion erhöhen kann. Bitte legen Sie die Pumpe vorsichtig in die Tragetasche oder befestigen Sie sie, um zu vermeiden, dass nach dem Herunterfallen der Pumpe eine übermäßige Spannung auf den Schlauch wirkt und sich der Verband dann von der Haut löst.
11. Strangulation durch Kanister oder Verbandsschlauch.
12. Hautreizungen aufgrund von längerer Exposition gegenüber ANGEWANDTEN TEILEN oder anderen ZUBEHÖRTEILEN.
13. Um das Risiko von Bradykardien zu minimieren, sollte dieses Gerät nicht in unmittelbare Nähe des Nervus vagus platziert werden.
14. Es sollte Vorsicht geboten sein, wenn ein Patient eine Rückenmarksverletzung hat (potenziell für die Stimulation des sympathischen Nervensystems).
15. Die Anwendung der NPWT birgt das Risiko des Einwachsens von Gewebe; die Anwender sollten über Möglichkeiten zur Verringerung dieses Risikos informiert werden (z. B. Verringerung des Therapiedrucks, Erhöhung der Häufigkeit des Verbandwechsels und Überwachung).
16. Dieser VT · One ist nicht AP/APG-geschützt. Verwenden Sie es nicht in sauerstoffangereicherter Umgebung und in der Nähe entflammbarer Anästhetika.
17. Das nicht genehmigte Beenden der Therapie birgt Risiken für die Patienten, da sie nicht vom Arzt zur Wundbeurteilung bewertet wurden. Ohne die Evaluierung durch einen Arzt gibt es keine Möglichkeit zu wissen, ob die Wunde gesund ist, ob eine Infektion vorliegt oder sich verschlechtert hat. Beenden Sie die Therapie nicht eigenmächtig und kontaktieren Sie bei Problemen Ihren Betreuer.

1.4.5 Ausschlussklausel für die Verwendung

Alle Anwendungen, die nicht den oben angegebenen Bedingungen entsprechen, gelten als unsachgemäß. Der Benutzer und der Bediener haften ausschließlich für Schäden, die durch unsachgemäße Verwendung des Geräts entstehen.

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

1.4.6 EMV-Vorsichtserklärung

1. Warnung: Die Verwendung des VT · One in unmittelbarer Nähe zu oder gestapelt mit anderen RF (Radiofrequenz)-Kommunikationsgeräten (einschließlich Antennen) sollte vermieden werden und darf nicht näher als 30 cm an irgendeinen Teil des VT · One erfolgen, einschließlich der vom Hersteller angegebenen Kabel. Dies kann zu fehlerhaftem Betrieb und/oder Beeinträchtigung der wesentlichen Leistung dieses Geräts führen.
2. Die Konformitätserklärung zur Emissionsklasse und -gruppe sowie zum Immunitätstestpegel für jede Emission und Prüfnorm gemäß IEC60601-1-2 ist in der EMV-Erklärung zusammengefasst.
3. Zubehör kann die EMV-Leistung beeinflussen.

1.4.7 Sicherheitswarnhinweise

1. Eine Identifizierungsmarkierung, die auf die Anweisungen in der Gebrauchsanweisung für den Batteriepack hinweist und nur von Fachpersonal unter Verwendung eines Werkzeugs ausgetauscht werden sollte.
2. Eine Warnung, die darauf hinweist, dass ein falscher Ersatz des Lithium-Ionen-Batteriepacks zu einem inakzeptablen Risiko führen könnte.
3. Eine Warnung, die darauf hinweist, dass ein Austausch durch unzureichend geschultes Personal zu Gefahren führen könnte.
4. Ändern Sie dieses Gerät nicht ohne die Genehmigung des Herstellers.

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

Standards und Richtlinien

Das Gerät erfüllt die Sicherheits- und EMV-Anforderungen der folgenden Standards und Richtlinien:

EMV- und sicherheitszertifiziert Standards für die betriebenen Absaugpumpen

IEC 60601-1:2005 + A1:2012

EN 60601-1:2006 + A1:2013

IEC 60601-1-2:2014

EN 60601-1-2:2015

ANSI / AAMI ES60601-1_v3.1 + CAN/CSA C22.2 No.60601-1:14

Zertifiziert durch NRTL_SGS_Q Mark Listing oder MET Classified

EN/IEC 60601-1-11:2015

EN ISO 14971:2012

IEC/EN 62133-2:2017+A1 und UN38.3_v6, Zertifizierter Bericht für Lithium-Ionen-Akkupack

carilex®

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

Garantie-
bestimmungen
und
-bedingungen

1.5 Garantie

Der Hersteller gewährleistet die Sicherheit und das einwandfreie Funktionieren der VT · One elektrischen Saugpumpe ausschließlich unter den folgenden Bedingungen:

- Das Gerät wird nur für den vorgesehenen Zweck verwendet und nur gemäß den Informationen in dieser Gebrauchsanweisung gewartet.
- Es werden nur Originalersatzteile oder vom Hersteller genehmigte Zubehörteile verwendet.
- Es werden keine strukturellen Änderungen am Gerät vorgenommen.
- Inspektionen und Wartungsarbeiten werden von zertifiziertem Personal gemäß festgelegter Zeitintervalle durchgeführt.

1.6 Sicherheitsinformationen und Symbole dieser Gebrauchsanweisung

Die Sicherheitshinweise in dieser Gebrauchsanweisung sind mit Symbolen und Schlüsselwörtern gekennzeichnet. Signalwörter wie WARNUNG, VORSICHT oder ACHTUNG kennzeichnen die Klassifizierung des Risikos.



1.6.1 Identifikation von Verletzungsrisiken

WARNUNG

Bedeutet eine gefährliche Situation, die zu Tod oder schweren Verletzungen führen kann.



VORSICHT

Bedeutet eine gefährliche Situation, die zu leichten oder schweren Verletzungen führen kann.



1.6.2 Identifikation von Sachschäden

ACHTUNG!

Beschreibt eine Situation, die zu Sachschäden führen könnte.



1.6.3 Identifikation von zusätzlichen Informationen

HINWEIS!

Bedeutet Anwendungstipps und nützliche Informationen.



Warnung vor Beschädigung der Geräteoberflächen



Empfehlung zum Tragen von Sicherheitsbrillen



Empfehlung zum Tragen von Sicherheitshandschuhen
























Empfehlung zum Tragen von Mund- und Nasenschutz.

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

1.6.4 Zusätzliche Symbole für Sicherheitsinformationen

Zu den zusätzlichen Symbolen für Sicherheitsinformationen gehören die unten aufgeführten:

	Hersteller		Herstellungsland und -datum
	Autorisierte Vertretung in der Europäischen Gemeinschaft		Eindeutige Gerätekenung
	Katalognummer		NRTL_Sicherheitszertifiziert: SGS_Q-Markenlogo
	Seriennummer		Medizinprodukt
	Gebrauchsanweisung beachten		Vorsicht (ISO 7000-0434A)
	Das CE-Kennzeichen weist auf die Konformität mit der europäischen harmonisierten Gesetzgebung hin, und die Zahlen stehen für die Überwachung durch eine Benannte Stelle		Typ BF Anwendungsteil
	Das CE-Kennzeichen zeigt die Konformität mit der europäischen harmonisierten Gesetzgebung an		Richtlinie über elektrische und elektronische Altgeräte (WEEE-Logo)
	Doppelt isoliert, Wechselspannungsnetzteil der Klasse II		Temperaturgrenze
IP22	Geschützt gegen das Eindringen von festen Fremdkörpern mit $\geq 12,5\text{mm}$ Durchmesser. Geschützt gegen Sprühwasser mit einem Winkel von weniger als 15 Grad zur Senkrechten.		MR-ungeeignet – Halten Sie das Gerät von Magnetresonanztomographie (MRT)-Geräten fern.
			Verpackungseinheit
	Das US-Bundesgesetz beschränkt den Verkauf dieses Produkts an einen Arzt oder auf dessen Anordnung.		Gebrauchsanweisung konsultieren.
	Modellnummer		

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

1.7 Sicherheitshinweise vor der Verwendung

- (1) Die elektrische Saugpumpe darf nur von Personen bedient werden, die gemäß der vom Hersteller erstellten Instruktionsleitlinien bzw. von qualifiziertem medizinischem Personal in die Bedienung eingewiesen wurden.
- (2) Vor der Verwendung dieses Behandlungssystems bitte die Indikationen, Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Kontraindikationen lesen.
- (3) Überprüfen Sie die Funktion des Geräts vor jeder Verwendung.
- (4) Schließen Sie niemals das Netzteil an defekte Steckdosen an.
- (5) Halten Sie das Netzteil und das Kabel von externen Wärmequellen fern. Bedecken Sie das Netzteil NICHT.
- (6) Das Gerät sollte nicht aufgeladen oder eingeschaltet werden:
Wenn das Netzkabel oder der Stecker defekt ist;
Wenn das Gerät nicht ordnungsgemäß funktioniert;
Wenn das Gerät beschädigt oder fallengelassen wurde;
Wenn das Gerät ins Wasser gefallen ist;
Wenn offensichtliche Mängel die sichere Bedienung beeinträchtigen könnten.
- (7) Die VT · One Netzabsaugpumpe muss sorgfältig und sicher am Bett des Patienten mit optionalen VT-Zubehörteilen platziert werden. Eine optionale Transporttasche steht für den mobilen Einsatz zur Verfügung; es liegt jedoch in der Verantwortung des Klinikpersonals oder des geschulten Betreuers zu bestimmen, ob der Zustand des Patienten den mobilen Einsatz zulässt.
- (8) Es muss sichergestellt werden, dass zwischen verschiedenen Patienten der Transportbeutel desinfiziert oder ein neuer Transportbeutel verwendet wird.
- (9) Die VT · One Absaugpumpe darf niemals zur Entfernung von explosiven Gasen sowie brennbaren oder korrosiven Flüssigkeiten verwendet werden.
- (10) Das Gerät darf nicht in feuchten Räumen betrieben werden und darf nicht beim Baden oder Duschen verwendet werden.
- (11) Vermeiden Sie Feuchtigkeit am Stecker und an den Schaltern. Tauchen Sie das Gerät niemals in Wasser oder Flüssigkeiten, auch nicht im ausgeschalteten Zustand.
- (12) Das Gerät darf nicht im Spritzwasserbereich oder an Orten betrieben werden, an denen Explosionsgefahr besteht.
- (13) Der Betrieb der VT · One Absaugpumpe ist während des Ladevorgangs des Akkus möglich.
- (14) Achten Sie auf die Umgebungsbedingungen, die in den technischen Daten beschrieben sind. Wenn das Gerät bei Umgebungstemperaturen außerhalb des angegebenen Temperaturbereichs betrieben wird (siehe "Technische Daten"), kann die Leistung reduziert und das Gerät oder die Elektronik und der Akku beschädigt werden.

1 Wichtige Hinweise zur sicheren Verwendung

- (15) Das Gerät sollte auf einer festen, ebenen Oberfläche betrieben werden.
- (16) Wenn das Gerät eingeschaltet ist, lassen Sie es NICHT unbeaufsichtigt.
- (17) Teile des Geräts sollten in regelmäßigen Abständen auf ordnungsgemäße Funktion und sicherheitsrelevante Mängel überprüft werden. Bitte konsultieren Sie das Servicehandbuch.
- (18) Die VT · One Absaugpumpe muss vor der Reinigung und Wartung ausgeschaltet und vom Netzadapter getrennt werden.
- (19) Die VT · One Absaugpumpe ist ein Medizinprodukt; es ist kein Spielzeug. Halten Sie es von Kindern und Haustieren fern, da sie den Verband und das Therapiegerät beschädigen und die Leistung beeinträchtigen können.
- (20) Halten Sie das Gerät frei von Staub und Fusseln.
- (21) Weisen Sie den Patienten darauf hin, die Therapieeinheit oder den Verband NICHT in Flüssigkeit zu tauchen und sicherzustellen, dass die Therapieeinheit nicht in eine Badewanne oder Spüle gezogen wird, wo sie unter Wasser geraten könnte.
- (22) Verwenden Sie nur Originalzubehör und Originalersatzteile von Carilex Medical.
- (23) Das Gerät darf nur mit einem Original-Sammelbehälter VT · One verwendet werden.



VORSICHT

STROMSCHLAG VERMEIDEN, ÖFFNEN SIE DIE ABSAUGPUMPE NICHT!



WARNUNG

Stromschlag!

Das Berühren von aktiven Teilen kann zu Verbrennungen durch einen Stromschlag führen. Überprüfen Sie vor dem Anschließen auf Beschädigungen des Steckers und des Hauptstromkabels des Netzadapters.



ACHTUNG

Wenn das Gerät fällt, kann es auf den Patienten prallen und Schwellungen und Schmerzen verursachen. Bitte befestigen Sie das Gerät am Infusionsständer, am Bettgestell oder in der Transporttasche.

2 Lieferung und Lagerung

2.1 Verpackung

Die VT · One Absaugpumpe wird mit einer stabilen Kartonverpackung geliefert. Alle Verpackungsmaterialien sind recycelbar und können getrennt werden: Verpackung: Karton, Altpapier.

2.2 Modelle

Art.-Nr.	Modell	Spezifikationen
S1004-0012	VT · One	Gut für allgemeine NPWT-Zwecke.
S1004-3012	VT · One	VT · One P.U.

2.3 Lieferkontrolle

Überprüfen Sie sofort nach Erhalt des Geräts:

- Die Vollständigkeit der Lieferung
- Den Lieferstatus des Geräts

Die VT · One Absaugpumpe wird mit den folgenden Komponenten geliefert:

1. Eine Absaugpumpensteuereinheit
2. Ein VT · One 150-ml-Behälter
3. Externer AC-Adapter
4. Gebrauchsanweisungen
5. Tragetasche (optional)

Wenn die Lieferung unvollständig ist oder das Gerät und/oder die Verpackung beschädigt sind, insbesondere durch Feuchtigkeit oder Wasser verursacht, informieren Sie umgehend den Frachtführer sowie den Händler.

Um den Akku vollständig aufzuladen und vor dem ersten Start, schließen Sie die VT · One Absaugpumpe an eine Wandsteckdose an.

2.4 Betriebs- und Transport- und Lagerbedingungen

Empfohlene Umgebungsbedingungen:

- Für Betriebsbedingungen

Temperaturbereich: 5°C (41°F) bis 40°C (104°F)

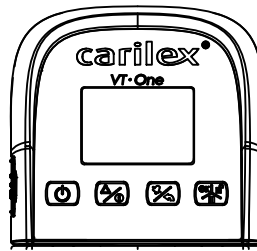
Relative Luftfeuchtigkeit: 15% bis 90%

Luftdruckbereich: 700 hPa bis 1060 hPa

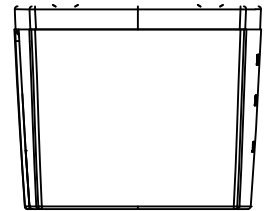
- Für Transport- und Lagerbedingungen

Temperaturbereich: -25°C (-13°F) bis 70°C (158°F)

Relative Luftfeuchtigkeit: 0% bis 90%



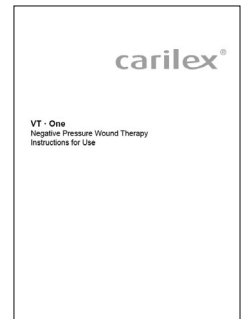
1



2



3



4



5

Für die Langzeitlagerung sollte das Netzteil mit einem Staubschutz abgedeckt und der Akku alle drei Monate aufgeladen werden.

⚠ ACHTUNG

Lagerung des VT · One

- Fernhalten von Hochspannung
- Fernhalten von Feuchtigkeit
- Fernhalten von Hitze
- Außer Reichweite von Kindern aufbewahren
- Ordentlich in der Verpackung aufbewahren
- Nicht mit anderen Geräten lagern

3 Geräte- und Funktionsbeschreibung

3.1 Gerätebeschreibung

Elektrisch betriebenes Gerät

Das Aggregat **1** dient als Gehäuse für die Drucklufteinheit sowie das Druckluftsystem und besitzt ebenfalls:

- Ein Bedienfeld **2** mit Tasten zum Ein-/Ausschalten des Gerätes und zur Funktionswahl.
- Ein Anzeigefeld **3** für Informationen.
- Kanister **4** zum Auffangen von Flüssigkeiten.
- DC-Buchse **5** zur Verbindung mit dem Netzkabel.

Netzkabel und Ladegerät **6**

Wählen Sie den richtigen Wechselspannungsnetzstecker für Ihr Land und stecken Sie ihn in die Steckdose.

Netzkabel und Ladegerät

Das Netzteil-Ladegerät **6** besteht aus:

- Sinpro Electronics Co. Ltd. (HPU15-105) AC/DC-Adapter.
- 4 abnehmbare Stecker.

Wie man den Stecker **7** austauscht:

- Drücken Sie den "PUSH"-Hebel nach unten und halten Sie ihn gedrückt.
- Drücken Sie den Stecker in Richtung des Pfeils mit der Aufschrift "OPEN".
- Ersetzen Sie ihn durch den geeigneten Stecker.

(Wählen Sie den richtigen AC-Adapterstecker für Ihr Land aus und stecken Sie ihn in die Hauptsteckdose.)

Tragetasche **8**

Die Tragetasche für die Steuereinheit

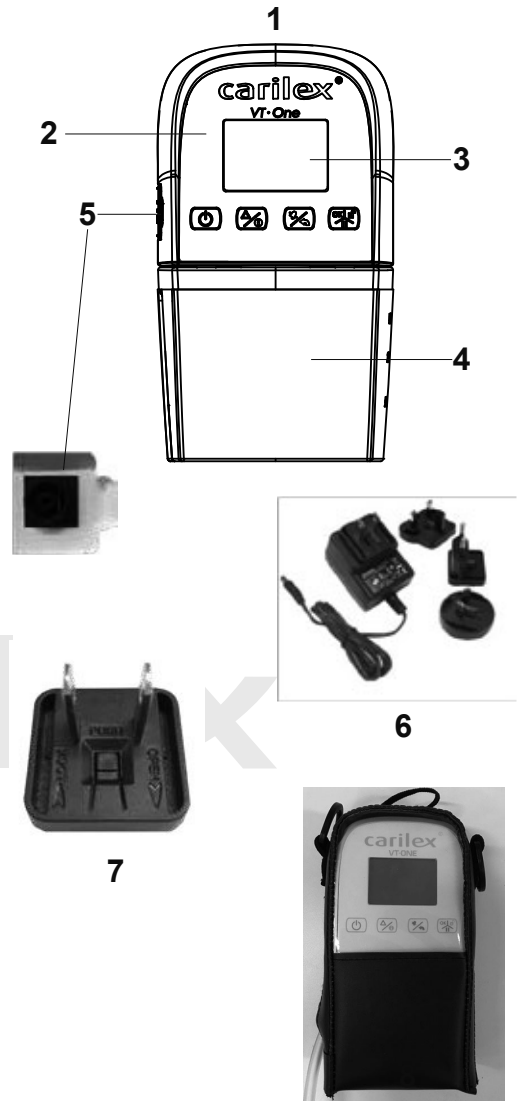
- Tragbarer Koffer
- Gürtel

⚠ ACHTUNG

Wenn Sie den Netzstecker wechseln, stellen Sie sicher, dass der Stecker fest eingesteckt ist, bis Sie ein Klickgeräusch hören. Andernfalls kann es zu einem Stromausfall kommen.

⚠ HINWEIS

Bitte die Gebrauchsanweisung vor dem ersten Gebrauch lesen.



3 Geräte- und Funktionsbeschreibung

3.2 Funktionsbeschreibung

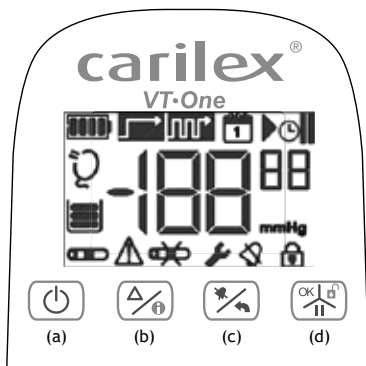
Die VT · One elektrische Saugpumpe „Carilex“ ist ein Gerät für die Unterdruck-Wundtherapie, das Ihnen von Ihrem Gesundheitsdienstleister verschrieben wurde.

Dieses Gerät hat demonstriert, dass es die Heilung verschiedener Wundarten fördern kann. Bei der Anwendung wird durch die Pumpe ein Unterdruck (Sog) auf die Wunde ausgeübt.

Der Sog der Pumpe hilft, überschüssige Flüssigkeit aus der Wunde zu entfernen. Es wird durch medizinisches Fachpersonal ein spezieller Verband auf Ihrer Wunde angebracht und ein Schlauch von der Wunde an den Kanister der Pumpe geführt. Nachdem der Verband sowie der Schlauch korrekt angelegt und angeschlossen wurde, schalten Sie das Gerät VT · One ein und passen die Druckeinstellung an, die Ihnen Ihr Gesundheitsdienstleister verordnet hat. Der Kanister fängt daraufhin die überschüssige Flüssigkeit auf.

3.2.1 Bedienfeld des Aggregats

- (a) Ein/Aus
- (b) Auswählen / Info
- (c) Stummschaltung/Zurück
- (d) OK/Entriegeln/Stop



3.2.2 Funktion des Aggregats

Zur Erzeugung einer Unterdruckumgebung an der Wunde, saugt die im Aggregat befindliche Unterdruck-Saugpumpe die Luft am Verband von der Wunde und durch den Verbindungsschlauch.

3.2.3 Therapiemodus

KONTINUIERLICHER MODUS:

In diesem Modus herrscht bei der Anwendung stets derselbe Unterdruck, wie ausgewählt.

INTERMITTIERENDER MODUS:

Das Therapiegerät wechselt in einem festgelegten Zeitintervall zwischen Hoch- und Niederdruckbereich.

3.2.4 Symbole auf dem Display

	Akkustatus
	Niedriger Akkustand
	Behälter voll
	Leckageanzeige
	Blockierungsanzeige
	Serviceanforderung
	Stumm
	Bedienfeld gesperrt
	Das Gerät wird ausgeführt
	Pause
	Kontinuierlicher Modus
	Intermittierender Modus
	Lebensdauer bereits in Tagen 1
	und Stunden verwendet ⌚

4 Erste Schritte



HINWEIS

Überprüfen Sie die Verbandsets vor der Verwendung auf Unversehrtheit, um sicherzustellen, dass die Verpackung unbeschädigt und die Sterilität des Inhalts unbeeinträchtigt ist. Verwenden Sie KEINEN Inhalt einer beschädigten Verpackung; entsorgen Sie ihn stattdessen ordnungsgemäß.

4.1 Akku

Ladeanweisungen für den Akku

Wählen Sie den passenden AC-Netzadapterstecker für Ihr Land/Region aus. Schließen Sie den Netzadapter an die AC-Netzbuchse an, öffnen Sie dann die schützende Gummiklappe des (DC)-Netzteilgeräts an der Steuereinheit und schließen Sie das DC-Ende des AC-Adapters an. Die Akkuanzeige zeigt an, dass das Laden im Gange ist. Mit einer langen Akkubetriebszeit von bis zu 12 Stunden ermöglicht dieses Gerät eine unterbrechungsfreie Therapie und bequeme Tragbarkeit.



ACHTUNG

Bei einem Wechsel des AC-Adaptersteckers stellen Sie sicher, dass Sie ein "Klick"-Geräusch hören, um zu bestätigen, dass der Stecker fest verbunden ist. Andernfalls kommt es zu einem Stromausfall. Bei Erhalt der VT · One Saugpumpe und vor der ersten Verwendung sollte die Batterie mindestens 4 Stunden aufgeladen werden, um eine optimale Batterielebensdauer und maximale Anzahl von Ladezyklen über die Lebensdauer der Batterie zu gewährleisten.



ACHTUNG

Der Akku muss vor der Erstinbetriebnahme der elektrischen Saugpumpe vollständig aufgeladen werden. Falls das Therapiegerät länger als drei Monate nicht benutzt wird, muss der Akku erneut aufgeladen werden. Dieses Gerät ist mit einem Li-Ionen-Akku ausgestattet. Der Akku entlädt sich in Abhängigkeit zur Betriebsdauer des Therapiegerätes sowie durch längere Inaktivität.

Je nach Nutzung beträgt die Lebensdauer des Akkus ca. 5700 Stunden. Die Lagerung und Nutzung des Akkus muss innerhalb der in Abschnitt 2.4 angegebenen Temperaturbereiche erfolgen.



HINWEIS

Bei langfristiger Lagerung trennen Sie bitte die Stromversorgungseinheit von der Netzversorgung ab. Bei Nichtgebrauch des Gerätes wird empfohlen, den Akku alle drei Monate vollständig aufzuladen, um die Lebensdauer des Akkus zu erhalten und einen einwandfreien Betrieb zu gewährleisten.



HINWEIS

Bitte entsorgen Sie den Akku gemäß den örtlichen oder betrieblichen Richtlinien.

Entsorgen Sie das Altgerät zum Schutz der Umwelt gemäß den nationalen oder lokalen Vorschriften an den entsprechenden Sammelstellen.

4 Erste Schritte


4.2 Auffangkanister

Wie durch Pfeil 1 in der rechten Abbildung angegeben, schließen Sie den VT · One-Sammelbehälter in den entsprechenden Steckplatz an der Pumpe an. Die Vorderseite des Sammelbehälters sollte eine blaue Markierung haben, die sich auf derselben Seite wie die rote Markierung links an der Pumpe befinden muss, und er sollte in aufrechter Position gehalten werden.

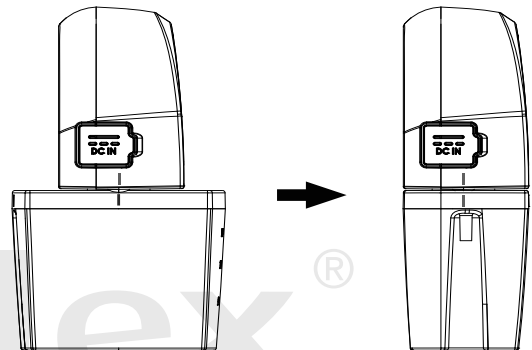
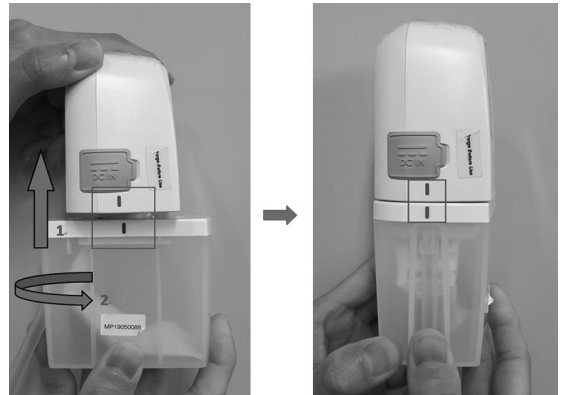
Wie durch Pfeil 2 in der Abbildung rechts angegeben, drehen Sie den Sammelbehälter im Uhrzeigersinn, bis er vollständig eingerastet ist, wobei die roten Markierungen am Sammelbehälter und an der Pumpe ausgerichtet sind.

Stellen Sie immer sicher, dass der Behälter ordnungsgemäß eingesetzt ist. Er muss während der Verwendung in aufrechter Position verbleiben.

Die elektrische Saugpumpe ist durch eine hydrophobe Membran, verbaut mit einem Aktivkohlefilter, gegen das Eindringen von festen/ flüssigen Substanzen geschützt. Bei einem Ausfall dieses Filters muss die elektrische Saugpumpe ersetzt werden.

Dieses System ist derart konzipiert, dass es erkennt, wenn der Kanister voll ist. Die akustischen und optischen Anzeigen werden ausgelöst, sobald der Flüssigkeitsabsorber den max. Füllstand des Kanisters erreicht hat. Auf dem Displayfeld wird die Meldung Kanister voll  angezeigt.

Ziehen Sie nicht am Schlauch des Kanisters in horizontaler Richtung, um zu vermeiden, dass der Saugeinlass am Kanister abbricht.



HINWEIS

Der Kanister ist nur für die Verwendung bei einem einzigen Patienten vorgesehen. Den Kanister NICHT wiederverwenden, um Kreuzkontamination zwischen Patienten zu vermeiden.

4 Erste Schritte

Der Auffangkanister muss ordnungsgemäß entsorgt werden, sobald er voll ist; er muss nach jedem Gebrauch am Patienten ersetzt werden. Der Kanister muss wöchentlich, zwischen der Anwendung an Patienten oder bei Bedarf überprüft und ersetzt werden.

Sicherheitshinweise:

- Verheddern und eine daraus resultierende Strangulierung durch überlange Kabel und Schläuche sind zu vermeiden. Gerätegehäuse außerhalb der Reichweite von Kindern halten.
- Es besteht Erstickungsgefahr durch eingeatmete oder verschluckte Kleinteile. Identifizieren Sie alle losen oder gelösten Kleinteile, die ein Problem darstellen könnten.
- Es können mögliche allergische Reaktionen gegenüber den in der Ausrüstung verwendeten Materialien auftreten. Ermitteln Sie eventuelles Gummi oder Latex, das ein Problem darstellen könnte.
- Verletzungen durch Berührungskontakt – auf Hautreizungen achten, ausgelöst durch längeren Berührungskontakt mit dem Gerät.
- Schutz vor Strangulierung oder Erstickung. Es sind Vorkehrungen zu treffen, um die Gefahr des Strangulierens und Erstickens des Patienten und anderer Personen durch die Verlegung von Schläuchen auf ein annehmbares Maß zu begrenzen.

"Carilex" Canister lists		
1	S1004-6010	Canister für VT · One - 150ml
2	S1004-6030	Canister für VT · One - 150ml Luer Lock

lex®

4 Erste Schritte

4.3 Verbände

In Verbindung mit dem System VT · One darf nur das VT-Verbandset verwendet werden. Dieses muss im sterilen Zustand sein. Das VT-Verbandset muss entsprechend der Gebrauchsanweisung für das Verbandset angelegt werden, die mit den Verbänden mitgeliefert wird.

Aufgrund der geringeren Saugkraft des VT · One-Systems wird empfohlen, es mit Wundgrößen zu verwenden, die den Abmessungen des S-Schaumverbandes nahekommen. Wenn größere Schaumverbände verwendet werden, müssen sie möglicherweise zugeschnitten werden, um die Größe des S-Schaumverbandes zu erreichen.

Vor dem Anlegen des Verbandes muss eine intensive, gründliche Wundreinigung durch einen Arzt oder geschultes Pflegepersonal erfolgen.

Es müssen alle 48 Stunden routinemäßige Verbandskontrollen und -wechsel durchgeführt werden bzw. entsprechend dem Protokoll der gesundheitsdienstlichen Einrichtung oder auf ärztliche Anordnung.

Überprüfen Sie die Verbandsets vor der Verwendung auf Unversehrtheit, um sicherzustellen, dass die Verpackung unbeschädigt und die Sterilität des Inhalts unbeeinträchtigt ist.



HINWEIS

Verwenden Sie KEINEN Inhalt einer beschädigten Verpackung; entsorgen Sie ihn stattdessen ordnungsgemäß.

Das Verbandset NICHT wiederverwenden, um Kreuzkontamination zu vermeiden. Die Gebrauchsanweisung für Verbandsets beachten.

Wundinfektion, die das Risiko einer Verschlechterung der Wunde, Sepsis oder Osteomyelitis erhöhen kann. Achten Sie darauf, den Verband sorgfältig zu versiegeln, oder kontaktieren Sie Ihren Betreuer, wenn der Verband sich von der Haut löst.

4 Erste Schritte

"Carilex" Dressing lists		
1	S1001-2040	VT Dressing Kit S Carilex
2	S1001-2050	VT Dressing Kit M Carilex
3	S1001-2060	VT Dressing Kit L Carilex
4	S1001-2100	VT Spiral Dressing Kit Black Lock
5	S1001-2130	VT Drape and Port Set Kit S Lock
6	S1001-2140	VT Drape and Port Set Kit M Lock
7	S1001-2150	VT Drape and Port Set Kit L Lock
8	S1001-2200	VT Dressing Kit TS S Carilex
9	S1001-2210	VT Dressing Kit TS M Carilex
10	S1001-2220	VT Dressing Kit TS L Carilex

4.4 Informationen zur Einweisung von Laienbetreibern

Die Ausrüstung und das begleitende Bedienungshandbuch sollten für den Laienbediener einfach zu verstehen und leicht zu bedienen sein, gemäß der Regelung IEC60601-1-11 benötigt ein Laienbediener mindestens 8 Jahre Schulbildung. Der Gesundheitsfachmann sollte den Laienbediener über die Verwendung der Ausrüstung und etwaige zu treffende Vorsichtsmaßnahmen informieren, einschließlich:

- Vorsichtsmaßnahmen, die im Falle von Veränderungen in der Leistung der Ausrüstung zu treffen sind.
- Vorsichtsmaßnahmen, die im Hinblick auf die Exposition der Ausrüstung gegenüber vernünftigerweise vorhersehbaren Umweltbedingungen zu treffen sind (z. B. magnetische und elektromagnetische Felder, externe elektrische Einflüsse, elektrostatische Entladung, Druckschwankungen usw.).
- Informationen über die Arzneimittelsubstanzen, für die die Ausrüstung vorgesehen ist, einschließlich solcher, für die die Ausrüstung NICHT vorgesehen ist.
- Informationen über Arzneimittelsubstanzen oder Blutprodukte, die als wesentlicher Bestandteil in die Ausrüstung integriert sind.
- Die Genauigkeit der Ausrüstung mit einer Messfunktion.

5 Betriebsverfahren

5.1 Überprüfpunkte vor der Verwendung des VT · One

Vor der Verwendung dieses Gerätes ist es wichtig, die folgenden Punkte zu überprüfen:

- Beschädigung des Netzkabels und des Steckers
- Beschädigungen der Pumpe
- Vollständigkeit des Verpackungsinhalts
- Akkustatus

5.2 Setzen Sie den Auffangbehälter in den VT · One ein

(Bitte befolgen Sie die Anweisungen unter Abschnitt 4.2 Auffangkanister)

- Führen Sie den Auffangbehälter in die Anschlussöffnung für die elektrische Saugpumpe.
- Drehen Sie die Sammelbehälter im Uhrzeigersinn, bis sie vollständig eingerastet sind.

Stellen Sie sicher, dass die roten Markierungen am Sammelbehälter und an der Pumpe ausgerichtet sind.

5.3 Anbringen des Schlauchanschlusses VT · One am Schlauchanschluss des Carilex VT Verbandsets und Anziehen zur Sicherstellung des Luftabschlusses.





WARNING

Stromschlaggefahr!




Das Berühren von spannungsführenden Teilen kann zu Tod oder schweren Verletzungen durch einen elektrischen Schlag führen. Überprüfen Sie vor dem Anschließen auf Beschädigungen am Stecker und am Hauptstromkabel.

- Verwenden Sie keine beschädigten Komponenten.

Schalten Sie das Gerät ein/aus.

1. Einschalten: Aktivieren Sie die Absaugpumpe, indem Sie die Ein/Aus-Taste  3 Sekunden lang gedrückt halten.
2. Ausschalten: Deaktivieren Sie die Absaugpumpe, indem Sie die Ein/Aus-Taste  3 Sekunden lang gedrückt halten. Die Anzeige wird sich ausschalten, und der Bildschirm wird dunkel.

5.5 Einstellung des Therapiemodus

1. Schalten Sie das Stromgerät ein; der Bildschirm wird zu blinken beginnen. Drücken Sie , um den Therapiemodus auszuwählen.
2. Drücken Sie , um den Therapiemodus auszuwählen.
3. Drücken Sie , um den Druckpegel anzupassen.



Durchgängiger Modus



Intermittierender Modus

5 Betriebsverfahren



ACHTUNG

Wenn die Saugkraft, die den Druck reguliert, nicht richtig funktioniert, kann das Gerät einen höheren Druck als den vorgesehenen ausüben und Blutungen und Blutverlust verursachen. Wenn das Gerät nicht mehr funktioniert oder der Druck zu niedrig ist, kann dies zu einer verzögerten Heilung, zum Verlust von lebensfähigem Gewebe oder zur Kontamination der Wunde führen.



ACHTUNG

Wenn die Saugkraft, die den Druck reguliert, nicht ordnungsgemäß funktioniert, kann das Gerät einen höheren Druck als den beabsichtigten Wert erzeugen und zu einem Verlust der Einweichfunktionalität führen.




Wenn die Saugkraft, die den Druck reguliert, nicht ordnungsgemäß funktioniert, kann das Gerät einen höheren Druck als den beabsichtigten Wert erzeugen und zu einem Verlust der Einweichfunktionalität führen.








ACHTUNG

Wenn die Saugkraft, die den Druck reguliert, nicht ordnungsgemäß funktioniert, kann das Gerät einen niedrigeren Druck als den beabsichtigten Wert erzeugen und Überweichen verursachen, was zu einer Kontamination der Wunde führen kann.

Druckeinstellung für den Dauerbetrieb

- (1) Wenn auf dem Bildschirm  angezeigt wird, drücken Sie , um den Dauerbetriebsmodus auszuwählen.
- (2) Drücken Sie , um den konstanten Druckpegel von -50 mmHg auf -150 mmHg zu ändern. Der Standarddruck für den Dauerbetriebsmodus beträgt -125 mmHg.

Druckeinstellung für den Intervallbetriebsmodus

- (1) Wenn auf dem Bildschirm  angezeigt wird, drücken Sie , um den Intervallbetriebsmodus auszuwählen.
- (2) Drücken Sie , um den Hochdruckpegel von -50 mmHg auf -150 mmHg zu ändern. Der standardmäßige Hochdruck für den Intervallbetriebsmodus beträgt -125 mmHg.
- (3) Drücken Sie , um den Hochdruck zu bestätigen.
- (4) Nach Einstellen des Hochdruckniveaus wird der Bildschirm erneut zu blinken beginnen. Drücken Sie , um das Niederdruckniveau des Intervallbetriebsmodus von -20 mmHg bis -40 mmHg auszuwählen. Der Standard-Niederdruck für den Intervallbetriebsmodus beträgt -20 mmHg.



HINWEIS

Der Intervallbetriebsmodus ist auf eine feste Wechselzeit von 5 Minuten Hochdruck und 2 Minuten Niederdruck voreingestellt.


5 Betriebsverfahren




ACHTUNG

Der Druck darf nur geändert werden, wenn dies von einem Arzt oder qualifizierten medizinischen Fachpersonal angeordnet wurde.

5.6 Auswählen / Informationen

Drücken Sie , um Therapiemodi und Druckniveau auszuwählen.

Drücken Sie  für drei Sekunden, um die Nutzungsdauer anzuzeigen.



1 Nutzungsdauer in Tagen



⌚ Nutzungsdauer in Stunden

5.7 Blockierungs- / Leckage-Warnanzeige

Der Patient, das Gerät und der Verband sollten sorgfältig überwacht werden, um Anzeichen von Blutung, Exsudatansammlung, Infektion, Erweichung oder Versagen der Unterdruckwundtherapie (NPWT) zu überprüfen.

Die Blockierungs- / Leckage-Benachrichtigungsfunktion der VT · One Absaugpumpe kann von verschiedenen Bedingungen beeinflusst werden, basierend auf der Systemkonfiguration, Einrichtung und den individuellen Merkmalen des Patienten und der Wunde (z.B. Exsudatmerkmale, Wundgröße). Darüber hinaus ist VT · One nicht darauf ausgelegt, Blutungen oder Ansammlungen zu erkennen oder einen Alarmzustand aufgrund von Blutungen oder Ansammlungen auszulösen. Diese Bedingungen können nur durch häufige Überwachung erkannt werden.


Wenn eine teilweise Blockade / Leckage auftritt, kann die vom Steuergerät erkannte Änderung des Druckstatus möglicherweise nicht ausreichend sein, um den Blockierungs- / Leckageindikator zu aktivieren. Im Laufe der Zeit, wenn eine vollständige Blockade / Leckage auftritt, wird der Blockierungs- / Leckageindikator aktiviert.

Wenn im System eine vollständige Okklusion auftritt, aber zwischen der Okklusion und dem Gerät eine Luftleckage vorliegt, könnte der Blockierungsindikator möglicherweise nicht aktiviert werden. Stellen Sie sicher, dass alle Verbindungen sicher sind und keine Luftlecks im System vorhanden sind.

Die Bildung einer Blockade innerhalb des Wundverbandes könnte den Blockierungsindikator möglicherweise nicht auslösen, da dies außerhalb des überwachten Vakuumsystems geschieht. Es könnte jedoch den Druckstatus an der Wundstelle beeinflussen. Es wird dringend empfohlen, den Wundverband in angemessenen Abständen angemessen zu überwachen, um eine ausreichende Bereitstellung der Wundbehandlung zu bestätigen.


5 Betriebsverfahren

5.8 Stummschaltung / Zurück

Drücken Sie auf , um die Pumpe bei Ausgabe akustischer Signale stummzuschalten.

Wenn die Pumpe im KONTINUIERLICHEN MODUS betrieben wird, drücken Sie auf , um das Druckniveau einzustellen.

Wenn die Pumpe im INTERMITTIERENDEN MODUS betrieben wird, drücken Sie auf , um das Druckniveau einzustellen.

Drücken Sie  dreimal, um zum Menü für die Auswahl des Therapiemodus zurückzukehren.

Die elektrische Saugpumpe besteht aus verschiedenen Elektronik- und Kunststoffteilen. Wenn die elektrische Saugpumpe zur Entsorgung bestimmt ist, müssen die Einrichtungen die lokal geltenden Vorschriften für die Entsorgung der Gerätekomponenten beachten.

Gebrauchte Kanister, Schläuche und Verbände müssen gemäß den lokalen Richtlinien bzw. den Richtlinien der gesundheitsdienstlichen Einrichtung für den Umgang mit infizierten oder biogefährlichen Materialien entsorgt werden. Keines der Teile darf zusammen mit dem Hausmüll oder dem regulären Abfall der Einrichtung entsorgt werden. Eine unsachgemäße Entsorgung kann schädliche Auswirkungen auf die Umwelt und die öffentliche Gesundheit haben.

5.9 Wechseln Sie den Auffangbehälter des VT · One

Der Kanister muss anhand einer Sichtkontrolle oder gemäß den Anweisungen auf dem Display gewechselt werden.

Das System ist derart konzipiert, dass es erkennt, wenn der Kanister voll ist. Die akustischen und optischen Anzeigen werden ausgelöst, sobald der Flüssigkeitsabsorber den max. Füllstand des Kanisters erreicht hat. Auf dem Displayfeld wird die Meldung „Kanister voll“ angezeigt.

Ziehen Sie nicht am Schlauch des Kanisters in horizontaler Richtung, um zu vermeiden, dass der Saugeinlass am Kanister abbricht.


Der Auffangkanister muss ordnungsgemäß entsorgt werden, sobald er voll ist; er muss nach jedem Gebrauch am Patienten ersetzt werden. Der Kanister muss ebenfalls wöchentlich, zwischen der Anwendung am Patienten oder bei Bedarf überprüft und ersetzt werden.



ACHTUNG

Den Kanister NICHT wiederverwenden, um Kreuzkontamination zwischen Patienten zu vermeiden.

Verfahren für den Kanisterwechsel:

1. Waschen Sie die Hände und tragen Sie Einmalhandschuhe.
2. Schalten Sie die Absaugpumpe aus, indem Sie  3 Sekunden lang gedrückt halten.

5 Betriebsverfahren









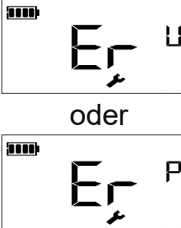

3. Schließen Sie die Klemme am Schlauch, sowohl an der Verbands-, als auch an der Kanisterseite, und trennen Sie dann den Kanisteranschluss vom Verband ab.
4. Nehmen Sie den vollen Kanister ab. Entsorgen Sie den gebrauchten Kanister entsprechend den lokal geltenden Vorschriften.
5. Bringen Sie einen neuen Kanister an der elektrischen Saugpumpe an (siehe 4.2 Auffangkanister).

carilex®

6 Fehleranzeigen

6.1 Fehleranzeigen

Wenn die elektrische Saugpumpe VT · One eine der folgenden Situationen erkennt, leuchtet stets das Licht des Anzeigebildschirms auf und es wird gleichzeitig ein akustisches Warnsignal ausgegeben. Das akustische Signal wird durch Drücken der Stummschalttaste unterdrückt. Die orangefarbene Leuchte blinkt jedoch konstant (1 Sekunde an/1 Sekunde aus), bis das Problem behoben ist.

Fehlermeldung	Anzeige	Mögliche Ursachen	Abhilfe
Leckage		Verband ist nicht dicht. Der Schlauch ist nicht ordnungsgemäß angeschlossen oder der Verband ist undicht.	Halten Sie  3 Sekunden lang gedrückt, um die elektrische Saugpumpe auszuschalten. Überprüfen Sie das System auf Leckagen. Schalten Sie die Saugpumpe wieder ein, wenn das Problem der Leckage behoben ist.
Blockierung		Der Schlauch ist abgeknickt oder die Klemme geschlossen. Der Schlauch ist verstopft.	Drücken Sie auf  , um die Therapie fortzusetzen. Überprüfen Sie das System auf Blockierungen. Wenn das Problem der Blockierung weiterhin besteht, wird die Blockierungsanzeige weiter angezeigt.
Kanister voll		Kanister voll	Halten Sie  3 Sekunden lang gedrückt, um die elektrische Saugpumpe auszuschalten. Durch einen neuen Kanister ersetzen.
Niedriger Akkustand		Akkustand niedrig	Drücken Sie  3 Sekunden lang, um das akustische Signal stumm zu schalten. Die verbleibende Batterielaufzeit beträgt ungefähr 10 Minuten. Laden Sie die Batterie auf. Das visuelle Symbol blinkt, und das akustische Signal wird aktiviert, bis die Batterie leer ist.
Kundendienst kontaktieren		Ventilversagen oder hoher Druck	Halten Sie  3 Sekunden lang gedrückt, um das Aggregat auszuschalten. Wenden Sie sich an Ihren autorisierten Händler vor Ort, um Hilfe zu erhalten.

7 Anwendung der Unterdruck-Wundtherapie

7.1 Anwendung der Unterdruck-Wundtherapie



Beachten Sie die Hygienevorschriften!

Grundlegende
Reinigung

Die Komponenten des Unterdruck-Wundtherapiegerätes werden nicht steril ausgeliefert. Reinigen und desinfizieren Sie die Komponenten vor dem ersten Gebrauch.



Wenn das Gerät unabhängig der Umstände für eine Stunde lang nicht normal funktioniert, stellen Sie die Verwendung des Systems bitte sofort ein. Bitte schalten Sie das Aggregat aus, nehmen Sie den Kanister ab, entfernen Sie den VT-Verband von der Wunde und ersetzen Sie ihn durch einen herkömmlichen Wundverband.



Belassen Sie den Verband des VT · One nicht länger als eine Stunde auf der Wunde, um das Risiko einer Kreuzkontamination zu vermeiden.

Der Verband muss regelmäßig überprüft werden, um Blockierungen und Leckagen zu vermeiden.



Ein lose hängendes Netzkabel kann Stolpergefahren und schwere Verletzungen verursachen. Stellen Sie sicher, dass alle Kabel und Schläuche sicher verstaut sind.



Die unsachgemäße Verwendung dieses Gerätes kann zu Schmerzen und Verletzungen des Patienten führen. Übermäßiger Unterdruck oder eine Infektion der Wunde kann den Zustand des Patienten verschlechtern und zu Schmerzen führen.

8 Desinfektion und Reinigung

Um Kreuzkontaminationen zu vermeiden, muss eine Desinfektion und Reinigung des gesamten Unterdruck-Wundtherapiegerätes zwischen den Einsätzen bei verschiedenen Patienten durchgeführt werden. Vor der Desinfektion und Reinigung muss ggf. ein Hygienefachmann hinzugezogen werden, falls eine meldepflichtige Krankheit nach geltendem Recht vorliegt.

Standardmäßige Sicherheitsvorkehrungen dienen dazu, das Risiko einer Kreuzkontamination mit Mikroorganismen aus bekannten und unbekanntem Quellen zu verringern. Diese Vorsichtsmaßnahmen müssen auf alle anwendbar sein, unabhängig von der Diagnose oder dem mutmaßlichen Infektionsstatus der Patienten. Dies gilt insbesondere für Benutzer, die mit Blut und Körperflüssigkeiten in Kontakt gekommen sind. Dies umfasst Sekrete und Ausscheidungen (außer Schweiß), ebenfalls von nicht intakter Haut (d. h. offene Wunden) und von Schleimhäuten, unabhängig davon, ob Blut sichtbar ist oder nicht.

Alle Einwegartikel wie Schläuche, Anschlüsse, Klemmen, gebrauchte Kanister, verbrauchte Verbände usw. müssen gemäß den örtlichen Bestimmungen für die Entsorgung medizinischer Abfälle entsorgt werden. Bei unsachgemäßer Entsorgung besteht die Gefahr der Nichteinhaltung von Vorschriften.



WARNUNG

Stromschlaggefahr!

Wasser hat eine hohe elektrische Leitfähigkeit. Der Kontakt mit Flüssigkeit unter Spannung kann zu einem tödlichen Stromschlag führen. Für die Desinfektion und Reinigungsarbeiten:

- Schalten Sie das Aggregat aus.
- Ziehen Sie den Netzstecker aus der Steckdose.



VORSICHT

Gesundheitsrisiko!

Der Kontakt mit verunreinigten Reinigungsflüssigkeiten kann zu Infektionen führen. Desinfektionsmittel können Schadstoffe enthalten. Bitte beachten Sie die Gebrauchsanweisung des Herstellers des Desinfektionsmittels und befolgen Sie die Hygienevorschriften des Betreibers während der Desinfektion und Reinigung. Tragen Sie eine persönliche Schutzausrüstung:

- Schutzbrille.
- Schutzhandschuhe.
- Mund- und Nasenschutz.



ACHTUNG

Ungeeignete Reinigungsmittel!

Die Teile des Unterdruck-Wundtherapiegerätes sind aus Kunststoffen gefertigt. Lösungsmittel können Kunststoffe und Beschichtungen ablösen. Starke Säuren oder Laugen kann die Versprödung von Kunststoffen bewirken.



8 Desinfektion und Reinigung

Hygieneanforderungen an den Betreiber

8.1 Desinfektion und Reinigung

Der Betreiber muss über die für die Unterdruck-Wundtherapie geltenden Maßnahmen und die aktuellen Hygienerichtlinien für die Desinfektion informiert werden. Die Desinfektion des Unterdruck-Wundtherapiegerätes oder seiner Teile darf nur von Reinigungsfachkräften durchgeführt werden, die mit den Hygieneanforderungen der Einrichtung vertraut sind.

Desinfektionsverfahren

Desinfektionsverfahren

Bitte befolgen Sie das Verfahren, das von Ihrer örtlichen Gesundheitsbehörde vorgeschrieben ist.

Desinfektionsmaßnahmen

Die manuelle Wischdesinfektion wird in drei Schritten durchgeführt:

- Vor-Desinfektion
- Reinigung
- Kontrollen

Vor-Desinfektion

- (1) Tragen Sie chirurgische Handschuhe und eine chirurgische Maske.
- (2) Hände mit 75%igem Alkohol oder anderen Reinigungsmitteln gemäß den Vorschriften der örtlichen Gesundheitsbehörde waschen.
- (3) Die Oberflächen mit Desinfektionsmittel abwischen.
- (4) Lassen Sie das Desinfektionsmittel gemäß den Anweisungen des Herstellers wirken.

Reinigung

- (1) Verwenden Sie 75% Alkohol, um Schmutz und Staubansammlungen abzuwischen und zu desinfizieren.
- (2) Wischen Sie die Oberflächen mit einem sauberen, weichen Tuch und klarem Wasser ab.
- (3) Trocknen Sie alle Oberflächen mit einem sauberen, weichen Tuch ab.

Bedienelemente

Überprüfen Sie die Funktionseinheit des Stromgeräts.



VORSICHT

For repair, contact your local distributor. Please follow hygiene control regulations of your local government authority.

9 Pflege und Wartung

9.1 Inspektion

Der Bediener muss den Zustand der Unterdruckwundtherapie vor jeder Verwendung, während der Anwendung durch Patienten und mindestens einmal im Jahr, insbesondere in Bezug auf die folgenden Punkte, überprüfen:

- Funktion der Stromeinheit mit Druckkontrolle und Markierungen für die Kanisterkontrolle.
- Zustand der Druckluftschläuche und -anschlüsse.

9.2 Wartung

Bei Nichtgebrauch der elektrischen Saugpumpe entnehmen Sie bitte den Akku aus dem Fach und laden Sie ihn alle 3 Monate auf.

carilex®

10 Fehlerbehebung

Probleme	Inspektionsverfahren	Mögliche Lösung
1.) Das Aggregat funktioniert nicht	1.1) Prüfen Sie, ob das Netzkabel fest in die Steckdose eingesteckt ist	1.1) Stecken Sie den Netzstecker in die Steckdose.
	1.2) Prüfen Sie, ob der Akku leer ist	1.2) Schließen Sie den Stromversorgungsadapter an die Steckdose an, um den Akku aufzuladen.
2.) Unzureichende Leistung	2.1) Prüfen Sie, ob der Schlauch teilweise abgeknickt ist oder die Klemme geschlossen ist	2.1) Lösen Sie die Klemme, entfernen Sie Knicke bzw. prüfen Sie das System auf Blockierungen.
	2.2) System auf Leckagen überprüfen	2.2) Schließen Sie den Schlauch/Kanister ordnungsgemäß an. Versiegeln Sie die Verbände ordnungsgemäß.
	2.3) Prüfen Sie, ob der Akku nahezu leer ist	2.3) Laden Sie den Akku auf.
3.) Absaugung funktioniert nicht	3.1) Prüfen Sie, dass die Schläuche nicht verstopft sind	3.1) Lösen Sie die Klammer, entfernen Sie Knickstellen oder überprüfen Sie das System auf Blockaden.
	3.2) Prüfen Sie, ob der Kanister voll ist	3.2) Ersetzen Sie den Kanister
<p>Wenn die Fehlerbehebungsverfahren das System nicht in den normalen Betrieb zurückversetzen, hören Sie sofort auf, das System zu verwenden, und kontaktieren Sie den autorisierten Vertriebspartner für technischen Service.</p>		

11 Technische Daten

Das VT · One ist für den Dauerbetrieb geeignet.

Elektrische Saugpumpe

Modell	VT · One
Abmessungen (B x H x T).....	8,5 x 15 x 5cm
Gewicht (mit leerem Kanister)	350g
Unterdruckbereich	Des kontinuierlichen: -50mmHg~-150mmHg
	Intermittierenden: hohe -50mmHg~-150mmHg
	niedrige -20mmHg~-40mmHg
Saugdurchflussrate	0.8 l/min
Leistungsaufnahme	15 W max.
Nennspannung	12Vdc
Medizinprodukt	Klasse IIb (entspricht der Norm 2017/745 in der durch 2019/5 geänderten Fassung)
Klasse II (erfüllt die Norm 21 CFR 878,4780)
IP Code	IP22
Anwendungsteil.....	Typ BF
IEC/EN 60601-1_v3.2	Sinpro Type HPU15-105
Elektroklasse	Klasse II
Leistungsaufnahme.....	100-240Vac 47-63Hz 0,4-0,2A
Leistung	12Vdc 1,25A

Wechselspannungsnetzteil

Carilex Modell.....	59H-0145-003-G;Wiederaufladbarer Li-Ion-Akku; 2S1P
Normale Bewertung.....	7.4Vdc 800mAh
Akkulaufzeit.....	Max. 16 Stunden
Ladezeit.....	4 Stunden

Lithium-Ionen-Akku

Carilex Modell.....	59H-0145-003-G;Wiederaufladbarer Li-Ion-Akku; 2S1P
Normale Bewertung.....	7.4Vdc 800mAh
Akkulaufzeit.....	Max. 16 Stunden
Ladezeit.....	4 Stunden

Beachten Sie länderspezifische, örtliche und betriebliche Vorschriften zur Entsorgung, insbesondere zur Entsorgung von Altbatterien.

Betriebsbedingungen

Temperaturbereich: 5 °C bis 40 °C

Relative Luftfeuchtigkeit: 15 % bis 90 %

Atmosphärenbereich: 700 hPa bis 1060 hPa

Dieses System ist nicht AP-/APG-geschützt.

Das NPWT-Aggregat muss vor der Entsorgung dekontaminiert werden. Entsorgung von elektrischen und elektronischen Altgeräten - gültig in der Europäischen Union: WEEE-Richtlinie 2012/19/EU.



Dieses Symbol auf dem Produkt oder der Verpackung weist darauf hin, dass dieses Produkt nicht als Hausmüll entsorgt werden darf. Stattdessen sollte dieses Produkt zu einer geeigneten Entsorgungsstelle zum Recycling von Elektroschrott und elektronischen Geräten gebracht werden.

12 EMV-Erklärung

Declaration of Conformity

For EN 60601-1-2 (4th Ed.)

Company Name: Carilex Medical, Inc.

Company Address: No. 77, Keji 1st Road, Guishan District, Taoyuan City 33383, Taiwan(R.O.C.)

Trade Name: NPWT, Suction Pump

Model No.: VT · One, VT · One 60 Days

Report Number: ETC 19-08-RBO-021

Power Supply: AC Adaptor Input: 100-240Vac 47-63Hz 0.4-0.2A, Output: 12Vdc 1.25A
Suction Pump Input: 12Vdc
Internal Li-Ion Battery Pack: 7.4Vdc 730mAh or 7.4Vdc 800mAh

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the ME equipment			
The NPWT, Suction Pump is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of the NPWT, Suction Pump can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the NPWT, Suction Pump as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.			
Rated maximum output power of transmitter W	Separation distance according to frequency of transmitter m		
	150 kHz to 80 MHz	80 MHz to 800 MHz	800 MHz to 2.5 GHz
	$d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.1	0.1	0.2
0.1	0.4	0.4	0.7
1	1.2	1.2	2.3
10	3.7	3.7	7.4
100	11.7	11.7	23.3


Declaration – electromagnetic emissions		
The NPWT, Suction Pump is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the NPWT, Suction Pump should assure that it is used in such an environment.		
Emissions test	Compliance	Electromagnetic environment - guidance
RF emissions CISPR 11	Group 1	The NPWT, Suction Pump uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.
RF emissions CISPR 11	Class B	The NPWT, Suction Pump is suitable for use in all establishments, including domestic establishments and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes.
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A	
Voltage fluctuations/ Flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies	

12 EMV-Erklärung

**Declaration – electromagnetic emissions and immunity –
for EQUIPMENT and SYSTEMS that are use in the professional healthcare facility
environment or in the home healthcare environment**

The NPWT, Suction Pump declaration – electromagnetic immunity

The NPWT, Suction Pump system is intended for use in the electromagnetic environment specified below.
The customer or the user of the NPWT, Suction Pump system should assure that it is used in such an environment.

Immunity test	IEC 60601 test level		Compliance level		Electromagnetic environment - guidance
Conducted RF IEC 61000-4-6	3 Vrms ; 6 Vrms 150 kHz to 80 MHz		3 Vrms ; 6 Vrms 150 kHz to 80 MHz		Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the EQUIPMENT or SYSTEM including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter.
Radiated RF IEC 61000-4-3	3 V/m ; 10V/m 80 MHz – 2.7 GHz 80%		3 V/m 80 MHz – 2.7 GHz 80%		
Proximity fields from RF wireless Communications equipment IEC 61000-4-3	27 V/m	385 MHz	27 V/m	385 MHz	Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol. 
	28 V/m	450 MHz	28 V/m	450 MHz	
	9 V/m	710 MHz	9 V/m	710 MHz	
		745 MHz		745 MHz	
		780 MHz		780 MHz	
	28 V/m	810 MHz	28 V/m	810 MHz	
		870 MHz		870 MHz	
		930 MHz		930 MHz	
	28 V/m	1720 MHz	28 V/m	1720 MHz	
		1845 MHz		1845 MHz	
1970 MHz		1970 MHz			
28 V/m	2450 MHz	28 V/m	2450 MHz		
9 V/m	5240 MHz	9 V/m	5240 MHz		
	5500 MHz		5500 MHz		
	5785 MHz		5785 MHz		

Declaration – electromagnetic immunity

The NPWT, Suction Pump system is intended for use in the electromagnetic environment specified below.
The customer or the user of the NPWT, Suction Pump system should assure that it is used in such an environment.

Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment - guidance
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±2 kV , ±4 kV , ±8 kV , ±15 kV air	±8 kV contact ±2 kV , ±4 kV , ±8 kV , ±15 kV air	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30 %.
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	±2 kV for power supply lines ±1 kV for input/output lines	±2 kV for power supply lines	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Surge IEC 61000-4-5	±0.5 kV ±1 kV differential mode ±2 kV common mode	±1 kV differential mode	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power supply input lines IEC 61000-4-11	0 % U_T ; 0 , 5 cycle At 0° , 45° , 90° , 135° , 180° , 225° , 270° and 315° 0 % U_T ; 1 cycle and 70 % U_T ; 25/30 cycle Single phase: at 0°	0 % U_T ; 0 , 5 cycle At 0° , 45° , 90° , 135° , 180° , 225° , 270° and 315° 0 % U_T ; 1 cycle and 70 % U_T ; 25/30 cycle Single phase: at 0°	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. If the user of the EQUIPMENT or SYSTEM requires continued operation during power mains interruptions, it is recommended that the EQUIPMENT or SYSTEM be powered from an uninterruptible power supply or a battery.
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or hospital environment.

13 Empfehlungen für den Li-Ionen-Akku

Die folgende Liste ist eine typische, aber nicht vollständige Aufzählung hilfreicher Tipps vom Gerätehersteller an den Endnutzer.

1. Akkus oder Batterien niemals kurzschließen. Keine Akkus oder Batterien wahllos und ungeschützt in einer Kiste oder einer Schublade aufbewahren, wo sie sich gegenseitig kurzschließen oder durch andere leitfähige Materialien kurzgeschlossen werden könnten. Akkus oder Batterien nicht demontieren, öffnen oder beschädigen.
2. Keine Akkus oder Batterien aus der Originalverpackung entnehmen, bis diese zur Verwendung benötigt werden.
3. Akkus oder Batterien keinen mechanischen Einwirkungen aussetzen.
4. Im Falle einer auslaufenden Batterie oder eines Akkus, den Elektrolyt nicht in Kontakt mit der Haut oder den Augen kommen lassen. Bei Kontakt den betroffenen Bereich mit reichlich Wasser abwaschen und ärztlichen Rat einholen.
5. Keine Akkus oder Batterien unterschiedlicher Kapazitäten, Größen, Typen oder von verschiedenen Herstellern innerhalb dieses Medizinprodukts verwenden.
6. Sofort ärztlichen Rat einholen, falls ein Akku oder eine Batterie verschluckt wird.
7. Akkus und Batterien sauber und trocken halten.
8. Die Kontakte des Akkus oder der Batterie mit einem sauberen, trockenen Tuch abwischen, falls diese schmutzig sind.
9. Akkus und Batterien müssen vor dem Gebrauch aufgeladen werden.
10. Nach längerer Aufbewahrungszeit kann es notwendig sein, den Akku mehrmals zu laden und entladen, um die maximale Leistung zu erreichen.
11. Der Li-Ionen-Akku muss bei einer Temperatur zwischen 10 °C und 45 °C aufgeladen werden.
12. Der Li-Ionen-Akku muss bei einer Temperatur zwischen 10 °C und 60 °C entladen werden.
13. Kein anderes Ladegerät verwenden als das Gerät, das speziell für die Verwendung mit der Ausrüstung bereitgestellt wurde.
14. Verwenden Sie keine Zellen oder Batterien, die nicht für die Verwendung mit diesem Gerät vorgesehen sind.
15. Eine Batterie- bzw. Akkunutzung durch Kinder darf nur unter Aufsicht erfolgen.
16. Stets die durch den Gerätehersteller für diese Ausrüstung empfohlenen Batterien oder Akkus erwerben.
17. Bei Nichtverwendung, Akkus nicht über einen längeren Zeitraum aufladen.
18. Verwenden Sie die Zelle oder Batterie nur für die Anwendung, für die sie vorgesehen ist.
19. Falls möglich, die Batterie bei Nichtgebrauch aus dem Gerät entnehmen.
20. Das Gerät und alle Teile ordnungsgemäß entsorgen.

WARNUNG

Das Risiko eines Überhitzens der Batterie kann zu Verbrennungen des Patienten führen. Daher muss der Benutzer die Informationen in der Gebrauchsanweisung befolgen und die Batterie ordnungsgemäß warten.



carilex[®]



carilex[®]

carilex®

