

CLT-210

Inleiding

Intrapulmonale percussiebeademing is ontworpen als een methode om vasthoudende endobroncheale secreties te mobiliseren, te verwijderen en om de resolutie van atelectase te bepalen met het behoud van een adequate intrapulmonale gasuitwisseling bij alle patiëntenpopulaties. Het therapeutisch beademingscircuit is het meest unieke kenmerk van de intrapulmonale percussiebeademing. Dit concept, dat alleen gebruikt wordt in combinatie met de IPV Percussionnaire ventilatie serie, is bedoeld om te worden toegepast bij de behandeling van patiënten met acute en/ of chronische aandoeningen van de luchtwegen.

Beoogd gebruik

Het CLT-210 ademhalingscircuit (CLT-210) is een accessoire voor de IPV Percussionnaire beademingsapparaten. Bij gebruik van deze IPV-apparaten, is het CLT-210 geïndiceerd om endobronchiale secreties te mobiliseren, mucosaal oedeem te verminderen en voor het oplossen van diffuse atelectase voor elk type patiënt. Naar verwachting kan zowel de patiënt, een familielid of een zorgverlener de beoogde operator zijn van de CLT-210, overeenkomstig de door de voorschrijvende arts vastgelegde therapie. De gebruiker moet de beschreven procedure voor reiniging en desinfectie van de CLT-210 nauwkeurig uitvoeren.

Contra-indicaties

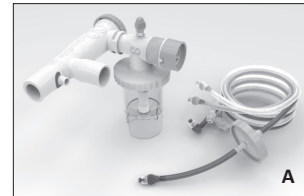
Er zijn geen contra-indicaties voor het gebruik van de CLT-210, met uitzondering van diegene die betrekking hebben op en worden aangegeven in de gebruiksaanwijzing van de IPV Percussionnaire-beademingsapparaten. Deze zijn: onbehandelde spanningspneumothorax, gebrek aan adequaat en deskundig toezicht, beschikbaarheid van een eenvoudigere en effectievere behandeling, voorgeschiedenis van pneumothorax, pulmonale luchtlek, recente lobotomie/ pneumonectomie, pulmonale bloeding, cardiovasculaire insufficiëntie/ myocard infarct (verminderde coronaire perfusie), braken en onvoldoende medewerking van de patiënt.

Training

De CLT-210 is bedoeld voor gebruik door zowel ziekenhuispersoneel als door leken (thuisgebruikers) die bevoegd zijn om het IPV-beademingsapparaat en de bijhorende accessoires te monteren en te gebruiken (**afb. A**). De gebruikers zijn voornamelijk thuisverpleegkundigen, thuisgebruikers, zelfzorgende patiënten, gecertificeerde medewerkers zoals medewerkers met een specialisatie in de respiratoire zorg, ademhalingstherapeuten (Respiratory Therapist/ ventilation Practitioners), gediplomeerde verpleegkundigen, verpleegkundige specialisten of artsen. Alle nieuwe gebruikers moeten een training/ opleiding volgen met betrekking tot het gebruik van het CLT-210 met het IPV-Percussionnaire beademingsapparaat.

Beschrijving van het hulpmiddel en werkingsprincipe

Het CLT-210 mag uitsluitend in combinatie met de IPV Percussionnaire-serie beademingsapparaten (IPV1C, IPV2C en Impulsator) worden gebruikt, met uitzondering van de IPV-HC (zwarte tas beademingsapparaat). De CLT-210 is bestemd voor gebruik als intermitterende behandeling voor personen met acute of chronische aandoeningen van de luchtwegen. Wanneer het op een geschikt IPV beademingsapparaat aangesloten is, voorziet het CLT-210 een hoge stroomsnelheid met snelle mini-bursts (percussies) van bevochtigd gas in de longen met snelheden van 60-600 percussies per minuut.






Tijdens gebruik is het IPV beademingsapparaat met drie gekleurde slangen op drie verschillende aansluitingspunten op het CLT-210 aangesloten, die zich op de wisselkamer en de bevochtiger bevinden (**afb. A**). Het beademingsapparaat geeft een pulserende gasstroom met hoge druk aan de wisselkamer af, evenals een basisflow met lage druk die ook door het beademingsapparaat wordt afgegeven en door de bevochtiger stroomt. Het gas wordt via het proximale (naar de patiënt) open uiteinde van de wisselkamer (toedieningspoort voor de patiëntinterface) aan de patiënt geleverd. In **afb. B-C** worden de onderdelen weergegeven.

Specificaties




Bedieningsomstandigheden

Het ademhalingscircuit functioneert volledig bij gebruik in de volgende omgevingsomstandigheden:

	<ul style="list-style-type: none">• a temperature range of +5°C to +40°C
	<ul style="list-style-type: none">• an atmospheric pressure range of 700 hPa to 1060 hPa
	<ul style="list-style-type: none">• a relative humidity range of 15% to 90%, non-condensing, but not requiring a water vapor partial pressure greater than 50 hPa

Speciale opslagomstandigheden











Het ademhalingscircuit blijft goed functioneren als het in de volgende omstandigheden wordt opgeslagen nadat het uit de verpakking is gehaald:

 -25°C to 5°C	<ul style="list-style-type: none"> -25°C to +5°C
 5°C to 35°C with a RH of 90% non-condensing	<ul style="list-style-type: none"> +5°C to +35°C at a relative humidity up to 90%, non-condensing
 -35°C to 70°C at a water vapor pressure up to 50 hPa	<ul style="list-style-type: none"> +35°C to +70°C at a water vapor pressure up to 50 hPa

Technische specificaties

- Ondersteunde stroom, druk en pulserende frequentie: zoals van toepassing op de IPV Percussionaire-serie beademingsapparaten
- Toedieningspoort voor de patiëntinterface: de binnendiameter is 15 mm en de buitendiameter is 22 mm; de poort voldoet aan de universele gebruiksvereisten voor Beademingsystemen

Verklaring van symbolen

-  Geeft aan dat voorzichtigheid geboden is bij het bedienen van het apparaat of besturingselement dichtbij de locatie van het symbool, of dat voor de huidige situatie oplettendheid of handeling van de gebruiker is vereist om ongewenste gevolgen te vermijden.
-  Geeft een verplichte handeling aan.
-  Geeft belangrijke informatie aan.
-  Serienummer
-  Catalogusnummer
-  Lotnummer
-  Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap.
-  Systemen met deze markering zijn in overeenstemming met Richtlijn 93/42/EEC van de Europese Raad betreffende medische hulpmiddelen wanneer deze worden gebruikt zoals in de bijbehorende referentiehandleidingen voor gebruikers beschreven.
-  Fabrikant
-  Productiedatum



Uiterste gebruiksdatum



Gebruiksaanwijzing raadplegen



Voor gebruik bij één patiënt



Temperatuurbegrenzing



Begrenzing atmosferische druk



Vochtigheidsbegrenzing



Uitsluitend op voorschrift

Waarschuw en voorzorgsmaatregelen



Blokkeer de uitademingspoort en de luchtinlaatklep niet tijdens gebruik (**afb. B**).



De aansluiting van een 20 cm lange een golfde beademings slang met een diameter van 22 mm op de uitademingspoort (**afb. S**) vermindert de kans op blokkering van de uitademingspoort.



Gebruik het hulpmiddel met een normale zoutoplossing met 0.9% NaCl. Tijdens de therapiesessie moet er 0.9% in de bevochtgingspot aanwezig zijn. Voer geen therapie als de bevochtgingspot droog is.



Voer geen reparaties of onderhoud aan het hulpmiddel uit.



In het geval het apparaat valt, moet u het circuit op beschadiging inspecteren. Indien u beschadiging opmerkt of niet zeker weet of er beschadigingen zijn, moet u het ademhalingscircuit door een nieuw vervangen.



Bewaar het CLT-210 niet buiten de bijbehorende verpakking.



Breng geen wijzigingen aan het CLT-210 of een van de onderdelen ervan aan.



Controleer voor gebruik of alle aansluitingen op het CLT-210 stevig vastzitten.



Monteer het hulpmiddel zoals voorgeschreven in deze gebruiksaanwijzing.



Dit hulpmiddel is uitsluitend bedoeld voor gebruik bij één patiënt - Als het bij meer dan één patiënt wordt gebruikt, kan dit kruisbesmetting veroorzaken, wat letsel of overlijden van de patiënt tot gevolg kan hebben.



Gebruik geen kraanwater om de bevochtgingspot te vullen. Er mag uitsluitend voorverpakt NaCl 0,9% worden gebruikt.



Vul de bevochtgingspot niet verder dan de markeringslijn die het maximumniveau aangeeft (**afb. E**).

! Gebruik het CLT-210 niet langer dan de bruikbare levensduur – 6 maanden.

! Was het CLT-210 of de onderdelen ervan niet in een vaatwasser.

! Houd het CLT-210 tijdens de montage en het gebruik stevig vast om te voorkomen dat het op de patiënt en/of de bediener valt met letsel tot gevolg.

! Gebruik uitsluitend goedgekeurde reinigingsmiddelen om het ademhalingscircuit te reinigen. Gebruik nooit niet-goedgekeurde reinigingsmiddelen zoals bleekmiddel.

! Het hulpmiddel is niet compatibel met het IPV- HC voor thuiszorg.

! Dit hulpmiddel is nietsteriel.

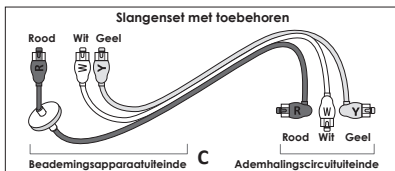
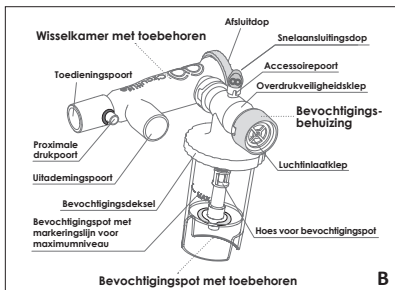
! Niet vervaardigd met latex van natuurlijk rubber.

! Uitsluitend te gebruiken door personen die opgeleid zijn voor het gebruik van IPV beademingsapparaten en in combinatie met de IPV Percussionaire-serie beademingsapparaten, met uitzondering van het IPV-HC beademingsapparaat met zwarte tas.

! Uitsluitend op voorschrift - gebruik uitsluitend zoals voorgeschreven door een arts.

! Het is niet veilig om het CLT-210 in combinatie met niet-goedgekeurde beademingsapparaten en andere niet-goedgekeurde hulpmiddelen te gebruiken.

INHOUD VAN DE VERPAKKING

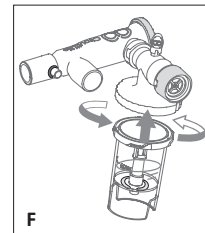
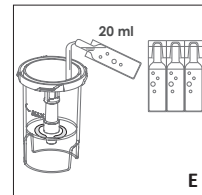
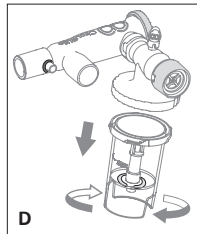


INSTRUCTIES VOOR OPSTELLEN

- CONTROLEER VOOR GEBRUIK EN OPSTELLEN VAN HET CIRCUIT DE UITERSTE GEBRUIKSDATUM OP DE VERPAKKING
- VERWIJDER DE RUBBEREN BAND OP DE OVERDRUKVEILIGHEIDSKLEP NIET (afb. B)



Opstelling van het ademhalingscircuit – direct uit de verpakking (of na reiniging en desinfectie). Volg de instructies voor MONTAGE op pagina 6.



De stappen van de integriteitscontrole van het beademingscircuit met toebehoren en onderdelen moeten na reiniging worden uitgevoerd en niet direct na verwijdering uit de verpakking.

Het CLT-210 zit voorgemonteerd in de verpakking.

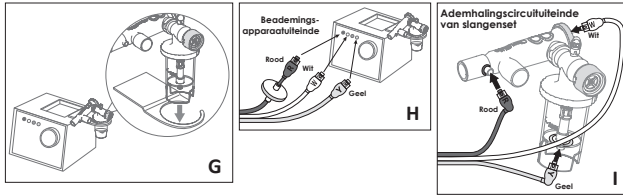
- Haal de bevochtigerspot uit de bevochtigersbehuizing door **de bevochtigerspot naar rechts te draaien, en daarna los trekken (afb. D)**. Als de bevochtigerspot tijdens de reiniging al los is gemaakt, gaat u verder met de volgende stap.

- Inspecteer of de aansluiting van de bevochtigerspot met toebehoren **waterdicht** is tussen de bevochtigerspot en de deksel voor de bevochtigerspot. Plaats de bevochtigerspot **op een schoon oppervlak**. Voeg maximaal **20 ml NaCl 0,9%** aan de pot toe zonder overschrijden van de in de bevochtigerspot gegraveerde markeringslijn die het maximumniveau aangeeft. (afb. E)

⚠ **VOER GEEN THERAPIE UIT ALS DE BEVOCHTIGERSPOT DROOG IS OF TOEGENOMEN DE MARKERINGSLIJN VOOR HET MAXIMUMNIVEAU GEVULD IS.**
- Monteer de bevochtigerspot opnieuw met de bevochtigersbehuizing door de pot linksom op de bevochtigersdekseel te draaien. (afb. F) **Houd de pot recht om morsen te vermijden.**

- Plaats de bevochtigerspot in de daarvoor bestemde pothouder van Percussionaire, indien deze beschikbaar is. (afb. G)

- De slangenset dient als interface tussen het CLT-210 ademhalingscircuit en het Percussionaire IPV apparaat.



Elke afzonderlijke slang heeft een kleurcodering met aan elk uiteinde een snelaansluiting. Het beademingsapparaatuiteinde van de slangenset is het uiteinde dat zich het dichtst bij de rode lijnfilter bevindt.

De gekleurde slangen in de slangenset zijn samen vastgebonden, maar mogen **zo nodig worden losgemaakt**.

Sluit het beademingsapparaatuiteinde van de slangenset aan op de serviceaansluitingen van het Percussionaire IPV beademingsapparaat met dezelfde kleurcodering. (afb. H)

- Sluit het ademhalingscircuituiteinde van de slangenset aan op de serviceaansluitingen van het CLT-210 met dezelfde kleurcodering.

Het RODE uiteinde van de slangenset wordt op de serviceaansluiting van de proximale drukpoort aangesloten.

Het WITTE uiteinde van de slangenset wordt aangesloten op de serviceaansluiting die zich op de afsluiddop van de wisselkamer bevindt.

Het GELE uiteinde van de slangenset wordt aangesloten op de serviceaansluiting die zich aan de onderkant van de bevochtigingspot bevindt. (afb. I)

Controle voorafgaand aan gebruik

Zet het IPV beademingsapparaat aan en stel het volgens de instructies van een arts en de gebruikshandleiding van het IPV beademingsapparaat in.

Voorafgaand aan het uitvoeren van de therapie moet het systeem als volgt gecontroleerd worden:

1. Controleer of de gekleurde slangen (slangenset) correct en stevig aan de bijbehorende serviceaansluiting aangesloten zijn.
2. Zorg ervoor dat de bevochtigingspot tot de markeringslijn voor het maximumniveau met NaCl 0,9% gevuld is.
3. Laat het systeem draaien voordat deze aan de patiënt wordt aangesloten, zodat eventuele stof en deeltjes uit de baan van het uitademingsgas kunnen stromen. Als er tijdens de test voorafgaand aan gebruik veel vuil uit het ademhalingscircuit komt, moet de gebruiker het gebruik staken en contact opnemen met CircuitLife of de verdeler.
4. Controleer terwijl het systeem draait of de luchtinlaatklep goed functioneert – Dit doet u door te controleren of uw gaspulsen op u hand kunt voelen en of u vocht/damp uit de toedieningspoort voor de patiëntinterface van de wisselkamer ziet komen.

5. Zorg ervoor dat de grijze snelaansluitingsdop van de accessoirepoort aangesloten is en dat er geen omgevingslucht door de poort naar binnen stroomt (afb. B). Deze poort is uitsluitend bestemd voor metingsdoeleinden en is niet geïndiceerd om bij normaal gebruik te worden gebruikt.

BEADEMING

Aansluiting op de patiënt

Sluit de toedieningspoort voor de patiëntinterface van de wisselkamer van het CLT-210 aan op de juiste standaard patiëntinterface-accessoire (afb. B-S). Voorbeelden van dergelijke accessoires zijn:

Endotracheale tube, tracheostomietube, gezichtsmasker of mondstuk. (afb. T)

Uitvoering en bewaking van de therapie

- De gebruiker moet de therapie volgens het voorschrift en de instructies van een arts en de gebruiksaanwijzing van het Percussionaire IPV apparaat uitvoeren. De bevochtigingspot bevat voldoende normale zoutoplossing met 0,9% NaCl, voer geen therapie als de bevochtigingspot droog is.

- De gebruiker kan de wisselkamer met toebehoren bijna 360° draaien om deze naar voorkeur te positioneren.

- Ga niet dicht bij de uitgang van uitgeademde gassen staan.

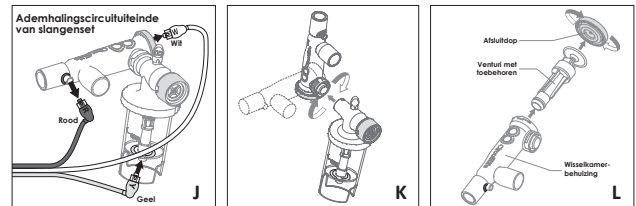
GBRUIKSDUUR VAN HET HULPMIDDEL

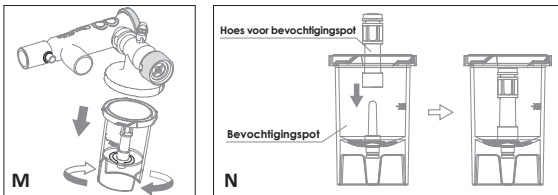
Het CLT-210 kan maximaal 6 maanden worden gebruikt. Het CLT-210 mag niet worden gebruikt wanneer bij een visuele inspectie of controle voorafgaand aan gebruik is gebleken dat onderdelen beschadigd zijn.

REINIGING EN DESINFECTIE:

DEMONTAGE

Het CLT-210 moet na elk gebruik worden gereinigd en wekelijks worden gedesinfecteerd. In de onderstaande stappen worden de reinigingsinstructies beschreven.





1. **Reinig uw handen** grondig met zeep en water voorafgaand aan het reinigen van het circuit.

Koppel alle patiëntinterface-accessoires los van het CLT-210.

Koppel het ademhalingscircuituiteinde van de slangenset los van de serviceaansluitingen van het CLT-210 door aan de sna aansluitingen te trekken. (afb. J)

OPMERKING:

Trek de slangenset **NIET** aan de slang uit het ademhalingscircuit of het beademingsapparaat.

Hou bij het verwijderen van de aansluitingen de sna aansluitingen vast.

2. Draai de wisselkamer zo dat de toedieningspoort voor de patiëntinterface naar boven gericht is.
Trek eraan om **de wisselkamer van de bevochtgingsbehuizing los te maken.** (afb. K)
3. Demonteer de **wisselkamer** door de **afsluitdop** rechtsom te draaien. Tik met de **wisselkamerbehuizing** zacht op uw hand om de **venturi met toebehoren los te maken.** (afb. L)
4. Demonteer de **bevochtgingspot met toebehoren** door de **bevochtgingspot** rechtsom te draaien. (afb. M)
De hoes voor de bevochtgingspot en de sna aansluitingsdop hoeven niet te worden verwijderd. Als de hoes voor de bevochtgingspot per ongeluk verwijderd is, plaatst u deze terug – waarbij u erop toeziet dat de onderzijde van de hoes volledig tegen de onderzijde van de bevochtgingspot aankomt (afb. N)

REINIGINGSPROTOCOL - Na elk gebruik (Niet van toepassing op de gekleurde slangen)

Opmerking:

- Alle producten van CircuitLife worden schoon verpakt. De producten **mogen niet** als steriel of ontsmet worden beschouwd
- Het CLT-210 moet voorafgaand aan gebruik worden gereinigd als de laatste reiniging meer dan een (1) maand geleden is
- De slangenset moet na 6 maanden samen met het apparaat worden vervangen, voorafgaand aan deze vervanging hoeft de slangenset niet te worden gereinigd

De volgende stappen **moeten worden gevolgd** om het protocol voor handmatige reiniging te voltooien:

1. Demonteer het CLT-210 **circuut volledig, met uitzondering van de gekleurde slangen.**
2. Spoel alle afzonderlijke onderdelen **onder warm, stromend kraanwater.**
3. Bereid een oplossing met afwasmiddel **ultrageconcentreerd vloeibaar afwasmiddel aan warm kraanwater toe te voegen.**
4. **Dompel de afzonderlijke onderdelen van het CLT-210 onder in de oplossing met afwasmiddel** en borstel elk onderdeel met een zachte borstel.
5. **Spoel deze elk onder stromend kraanwater.**
6. **Schud overtollig water uit de onderdelen** en laat deze aan de lucht drogen op een schoon, absorberend oppervlak, zoals een pluisvrije doek. Laat de onderdelen aan de lucht drogen.
7. Inspecteer elk onderdeel visueel op slijm of verontreinigingen - Herhaal het proces vanaf stap 2 als er iets is achtergebleven.
8. Voer bij elke reiniging van het CLT-210 een veiligheidscontrole van de onderdelen uit – met inbegrip van het volgende:
 - Inspecteer de onderdelen op barsten of scheuren
 - Controleer of alle onderdelen aanwezig zijn

DESINFECTIEPROCEDURE, WEKELIJKS - Is niet op gekleurde slangen van toepassing

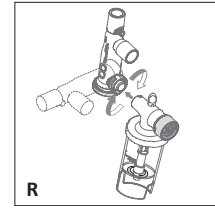
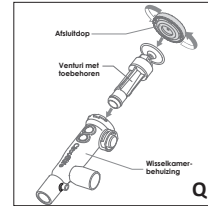
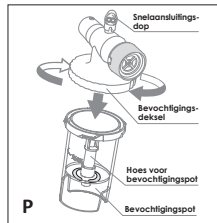
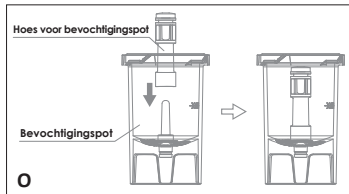
- **DRAAG ALTIJD BESCHERMENDE RUBBERHANDSCHOENEN WANNEER U ZUURSTOFWATER 3%-OPLOSSING GEBRUIKT**
- **LEES EN VOLG ALTIJD DE OP HET ETIKET VAN DE ZUURSTOFWATER 3%-OPLOSSING BESCHREVEN PROCEDURES VOOR DE PERSOONLIJKE VEILIGHEID**
- **HOUD DE ZUURSTOFWATER 3%-OPLOSSING ZO VER MOGELIJK VAN UW OGEN VANDAAN TERWIJL U DE DESINFECTIEPROCEDURE UITVOERT.**
- **IN GEVAL VAN CONTACT MET DE OGEN, CONTROLEER OP EN VERWIJDER EVENTUELE CONTACTLENZEN EN SPOEL DE OGEN ONMIDDELIJK MET EEN RUIME HOEVEELHEID WATER GEDURENDE TEN MINSTE 15 MINUTEN, WAARBIJ KOUD WATER MAG WORDEN GEBRUIKT, ROEP ZO NODIG MEDISCHE HULP IN.**

De volgende stappen **moeten** als onderdeel van de wekelijkse desinfectieprocedure worden voltooid:

1. Voer een volledige reiniging van het CLT-210 uit volgens het reinigingsprotocol.
2. Giet Zuurstofwater 3%-oplossing in een schone bak.
3. Dompel alle afzonderlijke onderdelen volledig onder in 3% Zuurstofwater-oplossing
4. Laat de onderdelen gedurende 30 minuten weken.
5. Haal de onderdelen nadat deze 30 minuten weken uit de Zuurstofwater-oplossing en schud het overtollige uit de onderdelen.
6. Spoel alle onderdelen onder warm, stromend kraanwater om eventueel resterende Zuurstofwater-oplossing te verwijderen.
7. Laat de gespoelde onderdelen aan de lucht drogen op een schoon, absorberend oppervlak, zoals een pluisvrije doek.

MONTAGE NA REINIGING EN DESINFECTIE

De volgende stappen moeten worden voltooid voor de **hermontage van het CLT-210** na de desinfectie:



1. Reinig uw handen grondig met zeep en water voorafgaand aan het monteren van het circuit.
2. Inspecteer de onderdelen van het CLT-210 op zichtbare beschadigingen of slijtage. Als er enige beschadiging wordt waargenomen, mag u het CLT-210 niet gebruiken en neemt u contact op met de verdeler.
3. **Als de hoos voor de bevochtigerspot per ongeluk verwijderd is, plaatst u deze terug** - waarbij u erop toeziet dat de onderzijde van de hoes volledig tegen de onderzijde van de bevochtigerspot aankomt (**afb. O**)
4. Hermonteer de bevochtigerspot door de twee onderdelen tegen elkaar te duwen en de bevochtigersdeksel naar rechts te draaien (**afb. P**)
5. Hermonteer de wisselkamer door eerst de venturi in de wisselkamerbehuizing aan te brengen en de afsluitdop daarna rechtsom te draaien totdat u voelt dat deze goed aangesloten is (**afb. Q**)
6. Plaats de wisselkamer zo dat de toedieningspoort voor de patiëntinterface naar boven gericht is en duw en draai de wisselkamer daarna om deze op de bevochtigersbehuizing aan te sluiten (**afb. R**)

Procedure voor langdurige opslag (langer dan een [1] maand)

1. Zorg ervoor dat het CLT-210 voorafgaand aan de opslag gereinigd, gedesinfecteerd en volledig droog is.
2. Plaats de onderdelen van het CLT-210 in een plastic zak.
3. Plaats de plastic zak uit de zon op een koele plaats.
4. Indien het CLT-210 langer dan 1 maand opgeslagen is, volgt u de specifieke instructies van het reinigingsprotocol.

COMPATIBILITEIT VAN HET BEADEMINGSAPPARAAT

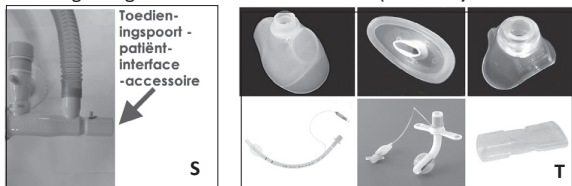
IPV Percussionaire-serie beademingsapparaten

Het CLT-210 ademhalingscircuit moet als een accessoire bij de IPV Percussionaire-serie beademingsapparaten en de bijbehorende accessoires worden gebruikt. De bij het CLT-210 ademhalingscircuit meegeleverde gekleurde slangen (slangenset) zijn compatibel met de aansluitpoorten van de IPV Percussionaire-serie beademingsapparaten en de bijbehorende accessoires.

PATIËNTINTERFACE-ACCESSOIRES

Het CLT-210 ademhalingscircuit wordt via standaard aansluitingen voor beademing met een diameter van 15 mm/22 mm met de luchtwegen van de patiënt verbonden, zoals via een endotracheale buis, tracheostomiebuis, gezichtsmasker of mondstuk. De patiëntinterface-accessoires moeten op de patiënttoedieningspoort van de wisselkamer worden aangesloten (**afb. S**).

Alle patiëntinterface-accessoires moeten voorzien zijn van standaard aansluitingen met een diameter van 15 mm/22 mm (**afb. T**). Afhankelijk van de vraag en de plaats waar het beademingscircuit wordt gedistribueerd, kan een deel van de verpakking een gefoliede beademingsslang en een mondstuk bevatten (**afb. S - T**).



AFVOERINSTRUCTIES VOOR HET CLV-210 ADEMHALINGSCIRCUIT

Afvoerinstrucies van de medische instelling

Wanneer de gebruiksduur van het CLT-210 ademhalingscircuit verstreken is, moet het volgens het standaardprotocol voor afvalbeheer van de instelling worden afgevoerd. De standaardprocedures van de zorginstelling moeten worden gevolgd om besmetting van mogelijk infectueuze stoffen te voorkomen.

Afvoerinstrucies bij thuisgebruik

Het CLT-210 ademhalingscircuit moet volgens het reinigingsprotocol worden gereinigd. Daarna kan het CLT-210 met het normaal huishoudelijk afval worden afgevoerd.

Beperkte garantie

CircuitLife LLC garandeert dat uw CLT-210 ademhalingscircuit gedurende de aangegeven gebruiksperiode geen materiaal- en productiefouten zal vertonen en dat het CLT-210 maximaal 120 dagen door één patiënt kan worden gebruikt, zoals aangegeven in de gebruiksaanwijzing. Deze garantie is uitsluitend van toepassing op de oorspronkelijke klant. Deze is niet overdraagbaar. Als het product niet werkt volgens de productspecificaties onder omstandigheden voor normaal gebruik, zal CircuitLife of een erkende verdeler het defecte product of enige componenten herstellen of vervangen, naar het oordeel van CircuitLife of de vertegenwoordiger.

Deze beperkte garantie dekt het volgende niet: (a) schade die is ontstaan door onjuist gebruik, misbruik, verontachtzaming, nalatigheid, aanpassing of wijziging van het ademhalingscircuit; (b) reparaties die door een serviceorganisatie zijn uitgevoerd die niet door CircuitLife is gemachtigd om dergelijke reparaties uit te voeren; (c) schade of besmetting als gevolg van niet-naleving van de betreffende gebruiksaanwijzing (bijv. instructies voor reiniging of desinfectie); of (d) schade of besmetting als gevolg van sigaretten-, pijp-, sigarenrook of andere rook of andere abnormale omgevingsomstandigheden. De garantie komt te vervallen voor ademhalingscircuits die buiten de oorspronkelijke aankoopregio worden verkocht of doorverkocht.

BEHALVE DE BOVENSTAANDE GARANTIE, BIEDT CIRCUITLIFE GEEN GARANTIES MET BETREKKING TOT DE PRODUCTEN, MET INBEGRIIP VAN (A) GARANTIES VAN VERKOOPBAARHEID, (B) GARANTIES VAN GESCHIKTHEID VOOR EEN SPECIEFIC DOEL; OF (C) GARANTIES TEGEN INBREUK OP EEN INTELLECTUEEL EIGENDOMSRECHT VAN EEN DERDE PARTIJ HETZIJ UITDRUKKELIJK, HETZIJ IMPLICIET DOOR DE WERKING VAN DE WET, BETREKKING TUSSEN PARTIJEN, PRESTATIE, HANDELSGEBRUIK OF ANDERZINS.

CIRCUITLIFE IS NIET AANSPRAKELIJK VOOR GEVOLGSCHADE, INDIRECTE, INCIDENTELE, SPECIALE, EXEMPLAIRE, STRAFRECHTELIJKE OF VERSTERKTE SCHADE DIE HET GEVOLG IS VAN OF VERBAND HOUDT MET DE VERKOOP, MONTAGE OF HET GEBRUIK VAN EEN ADEMHALINGSCIRCUIT ONGEACHT (A) OF DERGELIJKE SCHADE TE VOORZIEN WAS, (B) OF CIRCUITLIFE VAN DE MOGELIJKHEID VAN DERGELIJKE SCHADE OP DE HOOGTE IS GESTELD EN (C) DE JURIDISCHE OF BILLIJKE THEORIE (CONTRACT, BENADELING OF ANDERSZINS) WAAROP DE SCHADECLAIM GEBASEERD IS EN NIETTEGENSTAANDE HET FALEN VAN ENIGE OVEREENGEKOMEN OF ANDERE REMEDIE VOOR DE VOORNAAMSTE DOELSTELLING.

Voor meer informatie over uw garantierechten neemt u contact op met CircuitLife of de erkende verdeler van CircuitLife bij wie u uw aankoop hebt gedaan.

