

**CA-MI**

Italian  
Medical  
Touch



## **NEW ASKIR 30**

**ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗ ΒΛΕΝΝΩΝ NEW ASKIR 30**

### **ΕΓΧΕΙΡΙΔΙΟ ΧΡΗΣΗΣ**

#### **CA-MI Srl**

Via Ugo La Malfa, nr.31  
43010 Pilastro (PR)  
Telefono +39 0521 631138  
/ 637133  
Fax +39 0521 639041  
Web Site: [www.cami.it](http://www.cami.it)  
E-mail: [vendite@ca-mi.it](mailto:vendite@ca-mi.it) /  
[export@ca-mi.it](mailto:export@ca-mi.it)

**CA-MI**

**Η NEW ASKIR 30** είναι μια φορητή χειρουργική αναρρόφηση βλεννών, που λειτουργεί με παροχή ρεύματος 230V ~ / 50 Hz, ειδικά σχεδιασμένη για να πραγματοποιεί την αναρρόφηση των σωματικών εκκρίσεων σε ενήλικες και παιδιά. Είναι κατάλληλη για ρινική, στοματική και τραχειακή αναρρόφηση βλεννών, σωματικών εκκρίσεων ή αίματος μετά από μικρό-επεμβάσεις, για μετεγχειρητική θεραπεία στο σπίτι ή για εύκολη μεταφορά από ένα νοσοκομείο σε κάποιο άλλο.

Εύκολα φορητή συσκευή σχεδιασμένη για συνεχή χρήση.

Κατασκευασμένη από υψηλής αντοχής και ηλεκτρικά μονωμένο πλαστικό, σύμφωνα με τα τελευταία πρότυπα ασφαλείας της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Το προϊόν παρέχεται με ειδικό πολυανθρακικό δοχείο, που μπορεί να αποστειρώθει και διαθέτει βαλβίδα υπερχείλισης, ρυθμιστή πίεσης της αναρρόφησης και δείκτη μέτρησης του κενού στο εμπρόσθιο πάνελ.

## ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ



**ΔΙΑΒΑΣΤΕ ΠΡΟΣΕΚΤΙΚΑ ΤΙΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ**

**ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΑΠΟ ΕΚΠΑΙΔΕΥΜΕΝΑ ΑΤΟΜΑ**

**Η ΣΥΣΚΕΥΗ ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΠΟΣΥΝΑΡΜΟΛΟΓΕΙΤΑΙ  
ΓΙΑ SERVICE ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΗΣΤΕ ΜΕ ΤΟΝ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ ΣΑΣ ή ΤΗΝ CA-MI Srl**

## ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

1. Ελέγχετε την κατάσταση της συσκευής πριν από κάθε χρήση. Επιθεωρήστε τη συσκευή προσεκτικά για εξωτερικές ζημιές. Ελέγχετε τα κύρια καλώδια και **μη συνδέσετε στην ηλεκτρική παροχή** εάν αντιληφθείτε κάποια ζημιά.
2. Πριν θέσετε σε λειτουργία τη συσκευή, να ελέγχετε πάντα ότι τα στοιχεία ηλεκτρικής σύνδεσης που αναγράφονται στη συσκευή και ο τύπος καλωδίου που χρησιμοποιείται, αντιστοιχούν σε αυτά που θα συνδεθεί η συσκευή.
3. Αν το καλώδιο της συσκευής δεν είναι συμβατό με την κύρια παροχή ρεύματος, επικοινωνήστε με εξειδικευμένο άτομο για να σας αντικαταστήσει το καλώδιο με άλλο κατάλληλο. Η χρήση απλών ή πολλαπλών προσαρμογέων γενικά επιτρέπεται. Σε τέτοια περίπτωση να ακολουθήσετε τις οδηγίες ασφαλείας, προσέχοντας να μην υπερβείτε τα όρια μέγιστης παροχής τους.
4. Σεβαστείτε τους κανόνες ασφαλείας ηλεκτρικών συσκευών και ειδικότερα:
  - Χρησιμοποιείστε αυθεντικά εξαρτήματα και αξεσουάρ που παρέχονται από τον κατασκευαστή για να διασφαλίσετε υψηλότερη απόδοση και ασφάλεια της συσκευής.
  - Η συσκευή μπορεί να χρησιμοποιηθεί μόνο με αντιβακτηριδιακό φίλτρο.
  - Μη βυθίζετε ποτέ τη συσκευή στο νερό.
  - Τοποθετείτε τη συσκευή σε σταθερή και επίπεδη επιφάνεια.
  - Τοποθετήστε τη συσκευή σε τέτοια θέση ώστε να μην παρεμποδίζονται οι αεραγωγοί που βρίσκονται στην πίσω πλευρά.
  - Μη χρησιμοποιείτε τη συσκευή παρουσία εύφλεκτων υλικών, όπως ανασθητικά, οξυγόνο και οξείδια του νίτρου.
  - Μην αγγίζετε τη συσκευή με υγρά χέρια και πάντοτε να αποφεύγετε επαφή της συσκευής με υγρά.
  - Κρατείστε τη συσκευή μακριά από παιδιά.
  - Μην αφήνετε τη συσκευή συνδεδεμένη με την παροχή ρεύματος, όταν αυτή δεν χρησιμοποιείται.
  - Μην τραβάτε το καλώδιο για να αποσυνδέσετε τη συσκευή. Απομακρύνετε το καλώδιο προσεκτικά από την υποδοχή της πρίζας.
  - Διατηρείτε και χρησιμοποιείτε τη συσκευή σε περιβάλλον προστατευμένο από ατμοσφαιρικούς παράγοντες και σε απόσταση από πηγές θερμότητας.
  - Μη χρησιμοποιείτε τη συσκευή για θωρακική παροχέτευση.
5. Για επισκευές επικοινωνήστε με εξουσιοδοτημένο συνεργείο και ζητήστε μόνο αυθεντικά εξαρτήματα.  
Μη συμμόρφωση με τα παραπάνω ενδέχεται να επηρεάσει την ασφάλεια της συσκευής.
6. **Χρησιμοποιείτε τη συσκευή μόνο για την ενδεδειγμένη χρήση.** Μη χρησιμοποιείτε για οτιδήποτε άλλο, εκτός από τη χρήση που ορίζεται από τον κατασκευαστή. Ο κατασκευαστής δεν είναι υπεύθυνος για ζημιές που προκλήθηκαν από λανθασμένη χρήση ή σύνδεση σε ηλεκτρικό σύστημα μη σύμφωνο με τους κανονισμούς που ισχύουν.
7. Ειδικές προφυλάξεις πρέπει να ληφθούν σχετικά με τη ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα. Η ιατροτεχνολογική συσκευή πρέπει να συναρμολογείται και να χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις πληροφορίες που παρέχονται από τον κατασκευαστή.
8. Συσκευές και εξαρτήματα πρέπει να ανακυκλώνονται με βάση τους κανονισμούς της χώρας σας.
9. Κανένα από τα ηλεκτρικά ή μηχανικά μέρη δεν έχει σχεδιαστεί για να επισκευάζεται από πελάτες ή τελικούς χρήστες. Μην αποσυναρμολογείτε τη συσκευή ή κακομεταχειρίζεστε τα ηλεκτρικά/μηχανικά μέρη. Πάντα να επικοινωνείτε με το τεχνικό τμήμα.
10. Η χρήση της συσκευής σε περιβαλλοντικές συνθήκες διαφορετικές από αυτές που ορίζονται σε αυτό το εγχειρίδιο, μπορεί να βλάψει σοβαρά την ασφάλεια και τα τεχνικά χαρακτηριστικά του προϊόντος.

**Ο κατασκευαστής δεν είναι υπεύθυνος για ατυχήματα ή ζημιές που οφείλονται σε τροποποιήσεις ή επισκευές που έγιναν από μη εξουσιοδοτημένα άτομα.**

**Α** **Κάθε τροποποίηση / επισκευή της συσκευής ακυρώνει την εγγύηση και δεν εξασφαλίζει τη συμμόρφωση με τις τεχνικές απαιτήσεις που αναφέρονται στην MDD 93/42/EEC (και τις τροποποιήσεις της) και τους κανονισμούς της.**

## ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

Μοντέλο	NEW ASKIR 30
Τυπολογία (MDD 93/42/EEC)	Ιατρική Συσκευή Κλάσης II α
Ταξινόμηση UNI EN ISO 10079-1	ΥΨΗΛΟΥ ΚΕΝΟΥ / ΥΨΗΛΗΣ ΡΟΗΣ
Κύρια παροχή	230 V ~ / 50 Hz
Κατανάλωση	107 VA
Ασφάλεια	F 1 x 1.6A 250 V
Μέγιστη αναρροφητική ικανότητα (χωρίς το δοχείο)	-80kPa (- 0.80 bar)
Ελάχιστη αναρροφητική ικανότητα (χωρίς το δοχείο)	Μικρότερη -40kPa (- 0.40 bar)
Μέγιστη αναρροφητική παροχή (χωρίς το δοχείο)	40 l/min
Βάρος	3.6 Kg
Διαστάσεις	350 x 210 x 180 mm
Λειτουργία (έως 35°C και 110 % παροχή λειτουργίας)	ΣΥΝΕΧΗΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑ
Συνθήκες λειτουργίας	Θερμοκρασία δωματίου: 5 ÷ 35 °C Υγρασία δωματίου %: 30 ÷ 75 % RH Υψόμετρο: 0 ÷ 2000m s.l.m
Συνθήκες συντήρησης	Θερμοκρασία δωματίου: - 40 ÷ +70 °C Υγρασία δωματίου %: 10 ÷ 100% RH

## ΣΥΜΒΟΛΑ

	Κλάση 2 μονωτικός εξοπλισμός
<b>CE 0123</b>	CE σε συμμόρφωση με την EC οδηγία 93/42/CEE και τροποποιήσεις. Κατασκευαστής: CA-MI Srl - Via Ugo La Malfa n°31, 43010 Pilastro (PR) Italy
	Προσοχή, συμβουλευτείτε το εγχειρίδιο χρήσης!
	Εξοπλισμός τύπου B
	Ασφάλεια
	Διατηρείστε σε δροσερό, στεγνό περιβάλλον
	Θερμοκρασία συντήρησης: - 40 ÷ 70 °C
	Εναλλασσόμενο ρεύμα
	Συχνότητα δικτύου
	ON
	OFF
	DEHP Phthalates (Καθετήρας αναρρόφησης)

### Οδηγία και δήλωση του κατασκευαστή – Ηλεκτρομαγνητικές Εκπομπές

Η χειρουργική αναρρόφηση NEW ASKIR 30 προορίζεται για χρήση στο παρακάτω ηλεκτρομαγνητικό πεδίο.

Τεστ Εκπομπών	Συμμόρφωση	Ηλεκτρομαγνητικό πεδίο - Οδηγία
Ακτινοβολημένο / Εκπομπές εξ αγωγιμότητας CISPR11	Group 1	Η χειρουργική αναρρόφηση NEW ASKIR 30 χρησιμοποιεί μόνο RF ενέργεια και μόνο για την λειτουργία της. Συνεπώς, οι RF εκπομπές είναι πολύ χαμηλές και δεν δημιουργούν παρεμβολές σε ηλεκτρονικές συσκευές που βρίσκονται κοντά της.
Ακτινοβολημένο / Εκπομπές εξ αγωγιμότητας CISPR11	Class [B]	Η χειρουργική αναρρόφηση NEW ASKIR 30 μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε όλα τα περιβάλλοντα, όπως τα οικιακά αλλά και αυτά που είναι συνδεδεμένα απευθείας με δημόσια δίκτυα που διανέμουν ρεύμα σε περιβάλλοντα που χρησιμοποιούνται για οικιακούς σκοπούς.
Αρμονικές εκπομπές IEC/EN 61000-3-2	Class [A]	
Διακυμάνσεις τάσης / Εκπομπές με τρεμόσβησμα IEC/EN 61000-3-3	Συμβατό	

### Οδηγία και δήλωση του κατασκευαστή – Ηλεκτρομαγνητικές εκπομπές

Η χειρουργική αναρρόφηση NEW ASKIR 30 προορίζεται για χρήση στο παρακάτω ηλεκτρομαγνητικό πεδίο.  
Ο χρήστης της αναρρόφησης βλεννών NEW ASKIR 30 πρέπει να διασφαλίσει ότι χρησιμοποιείται σε τέτοιο περιβάλλον.

Δοκιμή Αντοχής / Ευαισθησίας	Συμμόρφωση	Ηλεκτρομαγνητικό πεδίο - Οδηγία
Ηλεκτροστατική εκκένωση (ESD) IEC/EN 61000-4-2	± 6kV σε επαφή ± 8kV στον αέρα	Το δάπεδο πρέπει να είναι ξύλινο, μπετό ή με κεραμικά πλακίδια. Εάν το δάπεδο καλύπτεται με συνθετικό υλικό, η σχετική υγρασία πρέπει να είναι τουλάχιστον 30%.

Ταχεία ηλεκτρική μετάβαση / ριπή IEC/EN 61000-4-4	$\pm 2kV$ παροχή	Η ποιότητα της ηλεκτρικής παροχής πρέπει να είναι αυτή ενός τυπικού εμπορικού περιβάλλοντος ή νοσοκομείου.
Surge IEC/EN 61000-4-5	$\pm 1kV$ διαφορική κατάσταση	Η ποιότητα της κύριας παροχής πρέπει να είναι παρόμοια εμπορικού περιβάλλοντος ή νοσοκομείου.
Πτώση τάσης, σύντομες διακοπές τάσης και μεταβολές τάσης IEC/EN 61000-4-11	5%U <sub>T</sub> για 0.5 κύκλο 40%U <sub>T</sub> για 05 κύκλο 70%U <sub>T</sub> για 25 κύκλο <5%U <sub>T</sub> για 5 κύκλο	Η ποιότητα της κύριας παροχής πρέπει να είναι παρόμοια εμπορικού περιβάλλοντος ή νοσοκομείου. Εάν ο χρήστης της χειρουργικής αναρρόφησης NEW ASKIR 30 επιθυμεί τη συνεχή λειτουργία της συσκευής, συστήνεται η χρήση μονάδας αδιάλειπτης παροχής ρεύματος.
Μαγνητικό πεδίο IEC/EN 61000-4-8	3A/m	Το ηλεκτρομαγνητικό πεδίο πρέπει να μετριέται στη τοποθεσία που θα γίνει η χρήση της συσκευής, για να διασφαλιστεί ότι είναι επαρκώς χαμηλό.
Αντοχή IEC/EN 61000-4-6	3Vrms 150kHz έως 80MHz (για συσκευές που δεν είναι υποστήριξης ζωής)	-
Εφαρμοζόμενη ακτινοβολία IEC/EN 61000-4-3	3V/m 80MHz to 2.5 GHz (για συσκευές που δεν είναι υποστήριξης ζωής)	-
Nota U <sub>T</sub> είναι η τιμή της τάσης του δικτύου παροχής		

## ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ ΤΩΝ ΕΞΑΡΤΗΜΑΤΩΝ

Για να καθαρίσετε τα πλαστικά μέρη της συσκευής φορέστε εξεταστικά γάντια latex με μετουσιωμένη αλκοόλη ή υποχλωριούχο διάλυμα.

Πλύνετε και / ή καθαρίστε το δοχείο ακολούθως:

- Φορέστε προστατευτικά γάντια και ποδιά (γυαλιά και μάσκα προσώπου αν απαιτείται) για να αποφύγετε επαφή με μολυσμένα συστατικά
- Αποσυνδέστε το δοχείο από τη συσκευή
- Αποσυνδέστε όλους τους σωλήνες από το δοχείο και το φίλτρο προστασίας
- Αδειάστε και αποθέστε το περιεχόμενο και τον καθετήρα αναρρόφησης σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία στη χώρα σας
- Ξεχωρίστε όλα τα εξαρτήματα του καπακιού (βαλβίδα υπερχείλισης, δακτύλιος)

Αφού ξεχωρίστε όλα τα αναλώσιμα εξαρτήματα και αποσυναρμολογήστε το δοχείο, πλύνετε σε τρεχούμενο κρύο νερό και ξεπλύνετε σχολαστικά. Έπειτα εμποτίστε σε ζεστό νερό (Η θερμοκρασία δεν πρέπει να υπερβαίνει τους 60°C). Πλύνετε σχολαστικά και αν είναι δυνατό χρησιμοποιείστε μια μη λειαντική βούρτσα για να απομακρύνετε τις ακαθαρσίες. Ξεπλύνετε σε τρεχούμενο ζεστό νερό και στεγνώστε όλα τα εξαρτήματα με ένα μαλακό πτωτάκι.

Το δοχείο και το καπάκι μπορούν να αποστειρωθούν σε κλίβανο ατμού στους 121°C (Πίεση 1 bar)

Σιγουρευτείτε ότι το δοχείο είναι τοποθετημένο ανάποδα.

Η μηχανική αντοχή του δοχείου είναι εγγυημένη μέχρι 30 κύκλους αποστείρωσης και καθαρισμού στις ενδεδειγμένες συνθήκες (EN ISO 10079-1). Πέρα από αυτά τα όρια, τα φυσικά-μηχανικά χαρακτηριστικά του πλαστικού ενδέχεται να μειωθούν και συστήνεται αντικατάσταση του εξαρτήματος.

Μετά την αποστείρωση και την επαναφορά των εξαρτημάτων σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν ζημιές.

Συναρμολόγηση του δοχείου:

- Τοποθετήστε την βαλβίδα υπερχείλισης στη θέση της στο καπάκι (κάτω από τη σύνδεση του KENOY)
- Εισάγετε την πλωτή βαλβίδα κρατώντας το δακτύλιο προς το άνοιγμα του δοχείου
- Τοποθετήστε το δακτύλιο στη θέση του γύρω από το κάλυμμα
- Μετά το τέλος της συναρμολόγησης του δοχείου, βεβαιωθείτε ότι το καπάκι έχει βιδώσει καλά, για αποφυγή διαρροής κενού ή εξόδου υγρών

Οι σωλήνες της αναρρόφησης μπορούν να αποστειρωθούν σε κλίβανο χρησιμοποιώντας κύκλο αποστείρωσης στους 120°C. Το κωνικό συνδετικό μπορεί να αποστειρωθεί σε κλίβανο σε κύκλο αποστείρωσης στους 121°C. Η συσκευή είναι έτοιμη για νέα χρήση.



**ΜΗΝ ΠΛΕΝΕΤΕ, ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΝΕΤΕ ή ΤΟΠΟΘΕΤΕΙΤΕ ΤΟ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΦΙΛΤΡΟ ΣΕ ΚΛΙΒΑΝΟ**

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ
ΠΛΗΡΕΣ ΔΟΧΕΙΟ 1000cc
ΚΩΝΙΚΟ ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ
ΣΕΤ ΣΩΛΗΝΩΝ 6mm x 10mm (ΔΙΑΦΑΝΗ ΣΙΛΙΚΟΝΗ)
ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ CH 20
ANTIBAKTΗΡΙΔΙΑΚΟ ΦΙΛΤΡΟ

Το φίλτρο είναι κατασκευασμένο με (PTFE) υδροφοβικό υλικό για την αποφυγή εισόδου υγρών στο κύκλωμα σωληνώσεων. Πρέπει να αλλαχθεί άμεσα σε περίπτωση που βραχεί ή αν υπάρχει ένδειξη μόλυνσης ή αποχρωματισμού.

Επίσης, μπορεί να αλλαχθεί σε περίπτωση χρήσης από ασθενή με υψηλό δείκτη μόλυνσης.

**Μην χρησιμοποιείτε την αναρρόφηση χωρίς το προστατευτικό φίλτρο.** Εάν η αναρρόφηση χρησιμοποιείται σε επείγον περιστατικό ή σε ασθενή που ο δείκτης μόλυνσης είναι άγνωστος, το φίλτρο πρέπει να αλλάζεται μετά από κάθε χρήση.

**Καθετήρας αναρρόφησης:** Συσκευή μιας χρήσεως που χρησιμοποιείται από έναν ασθενή. Να μην πλένεται ή αποστειρώνεται. Η επαναχρησιμοποίηση του καθετήρα ενδέχεται να προκαλέσει μολύνσεις. Να μην χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία λήξης.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:** Οι σωλήνες αναρρόφησης για είσοδο στο ανθρώπινο σώμα που αγοράζονται ξεχωριστά από τη συσκευή πρέπει να συμμορφώνονται με τα πρότυπα ISO 10993-1 για τη βιοσυμβατότητα των υλικών.

### ΠΕΡΙΟΔΙΚΟΙ ΕΛΕΓΧΟΙ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗΣ

Η αναρρόφηση NEW ASKIR 30 δεν χρειάζεται συντήρηση ή λίπανση.

Είναι βέβαια απαραίτητος ο έλεγχος της συσκευής πριν από κάθε χρήση. Αφού αφαιρέστε τη συσκευασία **να ελέγχετε πάντα** την ακεραιότητα των πλαστικών μερών και το καλώδιο παροχής για ενδεχόμενη ζημιά από προηγούμενη χρήση. Ενώστε το καλώδιο στην παροχή και ενεργοποιήστε τη συσκευή. Κλείστε την έξοδο της αναρρόφησης με το δάκτυλό σας και με το ρυθμιστή ροής στο μέγιστο ελέγχετε ότι ο δείκτης του κενού φθάνει τουλάχιστον τα -80kPa (-0.80 bar). Γυρίστε το ρυθμιστή αριστερόστροφα. Ο δείκτης κενού πρέπει να πέσει στα -40kPa (-0.40 bar). Ελέγχετε ότι δεν υπάρχει υψηλός θόρυβος. Προστατευτική ασφάλεια (**F 1 x 1.6 A 250V**) προσβάσιμη από την εξωτερική πλευρά και τοποθετημένη στο καλώδιο, προστατεύει τη συσκευή. Για την αντικατάσταση των ασφαλειών, χρησιμοποιείτε πάντα τον ίδιο τύπο και σειρά.

Βλάβη	Αιτία	Επιδιόρθωση
1. Η συσκευή δεν λειτουργεί	Το καλώδιο είναι χαλασμένο Πτώση εξωτερικής παροχής ρεύματος	Αντικαταστήστε το καλώδιο Ελέγχετε την εξωτερική παροχή ρεύματος
2. Αποτυχία αναρρόφησης	Το καπάκι του δοχείου δεν είναι βιδωμένο σωστά.	Ξεβιδώστε το καπάκι και ξαναβιδώστε το σωστά
3. Αποτυχία αναρρόφησης	Η τσιμούχα του καπακιού δεν είναι στη θέση της	Ξεβιδώστε το καπάκι και εισάγετε την τσιμούχα σωστά στη θέση της
4. Η ισχύς του κενού στον ασθενή είναι πολύ χαμηλή ή μηδενική	<ul style="list-style-type: none"> <li>Ο ρυθμιστής του κενού είναι τοποθετημένος στο ελάχιστο</li> <li>Το φίλτρο προστασίας είναι βουλωμένο ή χαλασμένο</li> <li>Οι συνδετικοί σωλήνες είναι βουλωμένοι, τσακισμένοι ή αποσυνδεμένοι</li> <li>Ο διακόπης λειτουργίας είναι μπλοκαρισμένος ή χαλασμένος</li> <li>Βλάβη στο μοτέρ της αντλίας</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Γυρίστε τον ρυθμιστή του κενού δεξιόστροφα και ελέγχετε την τιμή του κενού στο μανόμετρο</li> <li>Αντικαταστήστε το φίλτρο</li> <li>Αντικαταστήστε ή επαναενώστε τους σωλήνες και ελέγχετε τις ενώσεις του δοχείου.</li> <li>Αδειάστε το δοχείο ή αποσυνδέστε τον σωλήνα από το δοχείο και ξεμπλοκάρετε τη βαλβίδα υπερχείλισης. Η συσκευή θα λειτουργίσει μόνο σε όρθια θέση</li> <li>Επικοινωνήστε με τον προμηθευτή σας</li> </ul>
5. Το φλοτέρ δεν λειτουργεί	Εάν πλύνατε το καπάκι, βεβαιωθείτε ότι το φλοτέρ δεν έχει μετακινθεί.	Τοποθετείστε το φλοτέρ στη θέση του
6. Το φλοτέρ δεν λειτουργεί	Το φλοτέρ είναι καλυμμένο με ακαθαρσίες.	Ξεβιδώστε το καπάκι, βγάλτε το φλοτέρ και αποστειρώστε το σε κλίβανο.
7. Χαμηλό επίπεδο αναρρόφησης	Αφρός μέσα στο δοχείο	Γεμίστε το 1/3 του δοχείου με κανονικό νερό
Βλάβη 1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 6 - 7	Καμία από τις παραπάνω ενέργειες δεν απέφερε το αναμενόμενο αποτέλεσμα.	Επικοινωνήστε με τον Προμηθευτή σας ή την CA-MI

Εάν το σύστημα υπερχείλισης έχει σφάλμα, η αναρρόφηση θα σταματήσει από το αντιβακτηριδιακό φίλτρο.

Σε περίπτωση που και αυτό το εφεδρικό σύστημα ασφαλείας αποτύχει, υπάρχει κίνδυνος να εισέλθουν υγρά στη συσκευή. Μην επιχειρείτε αναρρόφηση κάτω από αυτές τις συνθήκες.

Επιστρέψτε την συσκευή στην CA-MI για service.

**ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΚΑΘΕ ΔΟΚΙΜΑΣΤΙΚΗ ΧΡΗΣΗ, ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΕΙΣ ΑΝΩΜΑΛΙΩΝ ή ΚΑΚΗΣ**

**ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ, ΠΑΡΑΚΑΛΩ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΗΣΤΕ ΜΕ ΤΟΝ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ ΣΑΣ.**

**Η ΕΓΓΥΗΣΗ ΔΕΝ ΙΣΧΥΕΙ ΕΑΝ ΔΙΑΠΙΣΤΩΘΕΙ ΚΑΤΑ ΤΟΝ ΕΛΕΓΧΟ ΟΤΙ Η ΣΥΣΚΕΥΗ ΕΧΕΙ ΑΝΟΙΧΘΕΙ ή ΕΠΙΣΚΕΥΑΣΤΕΙ ΑΠΟ ΜΗ ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΜΕΝΟ ΑΤΟΜΟ.**



- Τοποθετείστε τη συσκευή σε επίπεδη, οριζόντια επιφάνεια.
- Συνδέστε το άκρο του κοντού σωλήνα σιλικόνης, με το αντιβακτηριδιακό φίλτρο και με το συνδετικό της αναρρόφησης που βρίσκεται στο καπάκι του δοχείου.
- Ο άλλος σωλήνας που είναι ήδη ενωμένος με το φίλτρο πρέπει να συνδεθεί στην έξοδο με την ένδειξη "VACUUM" (KENO), όπου είναι τοποθετημένη η κόκκινη ασφάλεια υπερχείλισης. Όταν γεμίσει το 90% του δοχείου, ενεργοποιείται αυτόματα η ασφάλεια υπερχείλισης (το φλοτέρ κλείνει τη σύνδεση της αναρρόφησης με το δοχείο) για να αποφευχθεί η είσοδος υγρών στη συσκευή.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Βεβαιωθείτε ότι η ΕΙΣΟΔΟΣ ΥΓΡΩΝ ή ένδειξη IN στο φίλτρο είναι στην πλευρά που βλέπει το δοχείο συλλογής υγρών και στην είσοδο με τη ένδειξη "VACUUM". Τυχόν λανθασμένη σύνδεση θα προκαλέσει άμεση διακοπή λειτουργίας σε περίπτωση εισόδου υγρών.

- Συνδέστε τον μακρύ σωλήνα σιλικόνης στην ένδειξη "PATIENT" (ΑΣΘΕΝΗΣ) στο καπάκι.
- Συνδέστε το άλλο άκρο του μακριού σωλήνα σιλικόνης στο συνδετικό του καθετήρα και έπειτα ενώστε τον καθετήρα.
- Συνδέστε το καλώδιο παροχής στη συσκευή και έπειτα συνδέστε το καλώδιο με την ηλεκτρική παροχή.
- Πιέστε τον διακόπτη στη θέση I για να ξεκινήσει η αναρρόφηση.
- Ξεβιδώστε το καπάκι του δοχείου και γεμίστε το 1/3 του με κανονικό νερό (αυτό βοηθάει τη συσκευή να φθάσει στη μέγιστη λειτουργία κενού και κάνει το καθάρισμα ευκολότερο) και μετά ξαναβιδώστε το καπάκι σωστά.
- Κατά τη διάρκεια της χρήσης το δοχείο θα πρέπει να είναι σε κάθετη θέση, για να αποφευχθεί το σταμάτημα της λειτουργίας από την βαλβίδα υπερχείλισης. Σε τέτοια περίπτωση απενεργοποιείστε τη συσκευή και αποσυνδέστε το σωλήνα από το καπάκι (από την έξοδο του KENOY - "VACUUM").
- Όταν τελειώσετε τη χρήση, γυρίστε το διακόπτη στη θέση O και βγάλτε το καλώδιο.
- Απομακρύνετε τα εξαρτήματα και καθαρίστε τα.



**ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗ ΧΩΡΙΣ ΔΟΧΕΙΟ ή ΦΙΛΤΡΟ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ**

**ΒΕΒΑΙΩΘΕΙΤΕ ΟΤΙ ΔΕΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗ ΠΑΙΔΙΑ ΚΑΙ / Ή  
ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΠΝΕΥΜΑΤΙΚΗΣ ΙΚΑΝΟΤΗΤΑΣ ΑΤΟΜΑ ΧΩΡΙΣ ΤΗΝ ΕΠΙΒΛΕΨΗ  
ΕΝΗΛΙΚΑ**

**ΝΑ ΤΟΠΟΘΕΤΕΙΤΕ ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΗ ΣΕ ΤΕΤΟΙΑ ΘΕΣΗ, ΠΟΥ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΕΥΚΟΛΗ Η  
ΑΠΟΣΥΝΔΕΣΗ ΤΗΣ**

### ΟΡΟΙ ΕΠΙΣΤΡΟΦΩΝ ΚΑΙ ΕΠΙΣΚΕΥΩΝ

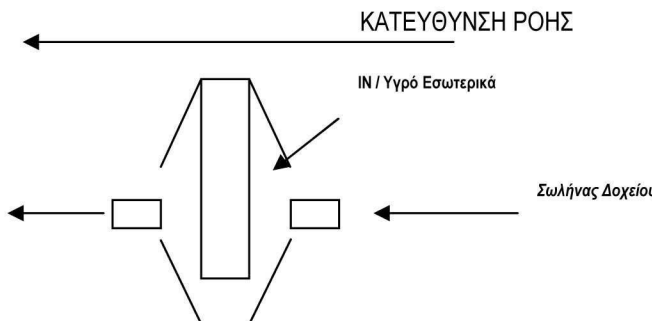
**ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΙΣ ΝΕΕΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ, Η CA-MI ΑΠΑΙΤΕΙ ΝΑ ΑΚΟΛΟΥΘΗΘΟΥΝ ΟΙ ΠΑΡΑΚΑΤΩ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΕΣ ΓΙΑ ΝΑ ΠΡΟΣΤΕΤΕΥΘΟΥΝ Η ΣΥΣΚΕΥΗ ΚΑΙ Η ΑΣΦΑΛΕΙΑ ΤΩΝ ΑΤΟΜΩΝ ΠΟΥ ΕΡΧΟΝΤΑΙ ΣΕ ΕΠΑΦΗ ΜΕ ΑΥΤΗΝ.**

Η CA-MI προσφέρει εγγύηση καλής λειτουργίας για χρονικό διάστημα 24 μηνών μετά από την ημερομηνία αγοράς. Πριν αποστέλλετε τη συσκευή για επισκευή, οι εξωτερικές επιφάνειες και τα εξαρτήματα **ΠΡΕΠΕΙ** να απολυμανθύνουν προσεκτικά με ένα πανάκι εμποτισμένο με οινόπνευμα ή υποχλωριούχο διάλυμα. Έπειτα τοποθετήστε τη συσκευή και τα εξαρτήματα σε ειδική συσκευασία που να αναγράφεται ότι έχει πραγματοποιηθεί απολύμανση.

Σε περίπτωση που δεν ακολουθήστε την παραπάνω διαδικασία η συσκευή θα επιστραφεί στον αγοραστή χωρίς να επιδιορθωθεί. Οι συσκευές που αποστέλλονται για επισκευή **ΠΡΕΠΕΙ** να συνοδεύονται με περιγραφή του προβλήματος. Η CA-MI δεν είναι υπεύθυνη για ζημιές που προκλήθηκαν από ακατάλληλη χρήση. Για να αποφύγετε τέτοιες ζημιές, παρακαλώ να διαβάσετε προσεκτικά τις οδηγίες χρήσης. Σε περίπτωση που η CA-MI βεβαιώσει ότι η συσκευή έχει βλάβη, η αντικατάσταση θα γίνει μόνο με την επίδειξη της ΑΠΟΔΕΙΞΗΣ ΑΓΟΡΑΣ και της ΣΦΡΑΓΙΣΜΕΝΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ. Η CA-MI δεν είναι υπεύθυνη για καταστραμμένα εξαρτήματα. Τα εξαρτήματα θα αντικατασταθούν με χρέωση του πελάτη.

**Τοποθέτηση Φίλτρου**

**Μοντέλα: NEW ASPIRET / NEW ASKIR 20 / NEW ASKIR 30 / NEW ASKIR 30 12V / NEW ASKIR 230/12V BR/ NEW EMIVAC / NEW MAMILAT  
(Cod. SP 0046) NEW HOSPIVAC 400 (Cod. SP 0047) - NEW HOSPIVAC 350 / ASKIR C30 (Cod. SP 0121)**



**CA-MI Srl – Via Ugo La Malfa nr.31 – 43010 Pilastro (PR) Italia**

**ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΕΓΓΥΗΣΗΣ**

**Μοντέλο** \_\_\_\_\_

**Lot number** \_\_\_\_\_ / **serial number** \_\_\_\_\_

**Ημερομηνία Αγοράς** \_\_\_\_\_

**Κατάστημα Αγοράς** \_\_\_\_\_

**Οδός** \_\_\_\_\_ **Πόλη/Περιοχή** \_\_\_\_\_

**Όνομα/νυμο Αγοραστή** \_\_\_\_\_

**Οδός** \_\_\_\_\_ **Πόλη/Περιοχή** \_\_\_\_\_

**Περιγραφή Βλάβης** \_\_\_\_\_

**Σφραγίδα καταστήματος αγοράς**

--

**CA-MI Srl**

Via Ugo La Malfa nr.31 – 43010 Pilastro (PR) Italia  
Tel. +39 0521 631138 / 637133 - Fax. + 39 0521 639041  
Registro A.E.E. : IT 08020000000264  
E-mail: [vendite@ca-mi.it](mailto:vendite@ca-mi.it) / [export@ca-mi.it](mailto:export@ca-mi.it)  
Web Site: [www.ca-mi.it](http://www.ca-mi.it)