

EN Mediblink Digital thermometer Frog M378

INSTRUCTIONS FOR USE

PLEASE READ CAREFULLY BEFORE USE

Mediblink Digital thermometer Frog M378 provides a quick and highly accurate reading of an individual's body temperature. To better understand its functions and to provide years of dependable results, please read all instructions for use first.

Content: 1 Digital thermometer, 1 User's Manual, 1 Storage Case

INTENDED USE

The digital thermometers are intended to measure the human body temperature in regular mode orally, rectally, under the arm. The devices are reusable for clinical or home use for people of all ages, including children under 8 years old with adult supervision.

INTENDED USER/INDICATION FOR USE

Patients or healthy people who want to measure their body temperature, and medical workers who want to measure the patient's body temperature.

Patient target group: Patients or healthy people who need or want to have their temperature measured.

PRODUCT ILLUSTRATION

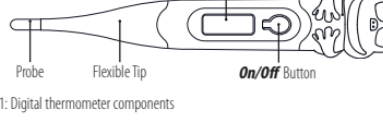


Figure 1: Digital thermometer components

SPECIFICATIONS

Product name:	Mediblink Digital thermometer Frog M378
Type:	Digital thermometer (Not Predictive)
Reference number / Model:	M378 / DMT-427
Measure Range:	32.0°C~42.9°C (90.0°F~109.9°F) °C/°F chosen by manufacturer
Accuracy:	±0.1°C (±0.2°F) during 35.5°C~42.0°C (95.9°F~107.6°F) at 18°C~28°C (64.4°F~82.4°F) ambient operating range, ±0.2°C (±0.4°F) for other measuring and ambient operating range
Operating mode:	Direct Mode
Display:	Liquid crystal display, 3 1/2 digits
Memory:	For storing the last measured value
Battery:	One 1.5 V DC button battery (size LR41 or SR41, UCC 392)
Battery life:	Approx. 200 hours of continuous operation or 1 year with 3 measurements per day
Dimension:	14.2 x 2.5 x 1.7 cm (L x W x H)
Weight:	Approx. 11 grams including battery
Expected service life:	Three years
Ambient operating range:	Temperature: 5°C~40°C (41°F~104°F) Relative humidity: 15%~95% RH Atmospheric Pressure: 700 hPa~1060 hPa
Storage and transportation condition:	Temperature: -20°C~55°C (-4°F~131°F) Relative humidity: 15%~95% RH Atmospheric Pressure: 700 hPa~1060 hPa
Ingress Protection Rating:	IP 27
Classification:	Type BF
Contraindications:	No contraindications
Conforming to standards:	ISO 80601-2-56 Medical electrical equipment – Part 2-56: Particular requirements for basic safety and essential performance of clinical thermometers for body temperature measurement, EN 60601-1-11 Medical electrical equipment – Part 1-11: General requirements for basic safety and essential performance – Collateral Standard: Requirements for medical electrical equipment and medical electrical systems used in the home healthcare environment and complies with the requirements of EN 60601-1-2(EMC), IEC/EN60601-1(Safety) standards. And the manufacturer is ISO 13485 certified.

PRECAUTIONS

- The performance of the device may be degraded should one or more of the following occur:
 - Operation outside the manufacturer's stated temperature and humidity range.
 - Storage outside the manufacturer's stated temperature and humidity range.
 - Mechanical shock (for example, drop test) or degraded sensor.
 - Patient temperature is below ambient temperature.
- Portable and mobile RF communications can affect the device. The device needs special precautions regarding EMC according to the EMC information provided in the accompany documents.

WARNINGS

- Read instructions thoroughly before using digital thermometer.
- Choking Hazard:** Thermometer cover and battery may be fatal if swallowed. Do not allow children to use this device without parental supervision.
- Do not use thermometer in ear. Designed use is for oral, rectal, and armpit (axilla) readings only.
- Do not place thermometer battery near extreme heat as it may explode.
- Remove battery from the device when not in operation for a long time.
- The use of temperature readings for self-diagnosis is dangerous. Consult your doctor for the interpretation of results. Self-diagnosis may lead to the worsening of existing disease conditions.
- Do not attempt measurements when the thermometer is wet as inaccurate readings may result.
- Do not bite the thermometer. Doing so may lead to breakage and/or injury.
- Do not attempt to disassemble or repair the thermometer. Doing so may result in inaccurate readings.
- After each use, disinfect the thermometer especially in case the device is used by more than one person.
- Do not force the thermometer into the rectum. Stop insertion and abort the measurement when pain is present. Failure to do so may lead to injury.
- Do not use thermometer orally after being used rectally.
- For children who are two years old or younger, please do not use the devices orally.
- If the unit has been stored at temperatures over 5°C~40°C (41°F~104°F), leave it in 5°C~40°C (41°F~104°F) ambient temperature for about 15 minutes before using it.
- Use of this equipment adjacent to or stacked with other equipment should be avoided because it could result in improper operation. If such use is necessary, this equipment and the other equipment should be observed to verify that they are operating normally.
- PORTABLE RF communications equipment (including peripherals such as antenna cables and external antennas) should be used no closer than 30 cm (12 inches) to any part of the [ME EQUIPMENT or ME SYSTEM], including cables specified by the MANUFACTURER. Otherwise, degradation of the performance of this equipment could result.
- It is not intended for use in the oxygen rich environment and presence of flammable anaesthetic mixture with air, oxygen or nitrous oxide.
- Do not put the thermometer in direct sunlight or in cotton wool, otherwise the accuracy will be affected.
- ME equipment should not be cleaned and disinfected while in use.

DIRECTIONS for USE

- Press the **On/Off** Button next to LCD display in Figure 1. A tone will sound as the screen shows **188.8%**, followed by last recorded temperature. After showing the self-test temperature, the thermometer is now in the testing mode.

- Position thermometer in desired location (mouth, rectum, or armpit).

- Oral Use:** Place thermometer under tongue as indicated by position shown in Figure 2. Close your mouth and breathe evenly through the nose to prevent the measurement from being influenced by inhaled/exhaled air.

- Rectal Use:** Lubricate silver probe tip with petroleum jelly for easy insertion. Gently insert sensor approximately 1cm (less than 1/2") into rectum.

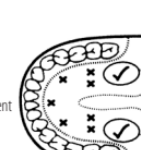


Figure 2

Armpit Use: Wipe armpit dry. Place probe in armpit and keep arm pressed firmly at side. From a medical viewpoint, this method will always provide inaccurate readings, and should not be used if precise measurements are required.

3. The degree sign flashes throughout the testing process. When flashing stops an alarm will beep for approximately 10 seconds. The measured reading will appear on the LCD simultaneously. The minimum measurement time until the signalling tone (beep) must be maintained without exception. The measurement continues even after the buzzer notification.

IMPORTANT: in order to achieve better body temperature measurement result, it is recommended to keep the probe in mouth and rectum about 2 minutes, or in armpit about 5 minutes regardless of the beep sound and at least 30 seconds measurement interval should be maintained.

*Note: Normally the buzzes are "Bi-Bi-Bi-Bi-", alarm beeps more rapidly when temperature reaches 37.8°C (100°F) or higher and the buzzers are "Bi-Bi-Bi----- Bi-Bi-Bi----- Bi-Bi-Bi"

4. To prolong battery life, press the **On/Off** Button to turn unit off after testing is complete. If no action is taken, the unit will automatically shut off after around 10 minutes.

TROUBLESHOOTING

Error message	Problem	Solution
Lo	Temperature taken is lower than 32.0°C (90.0°F)	Turn off, wait one minute and take a new temperature via close contact and sufficient rest.
H.	Temperature taken is higher than 42.9°C (109.9°F)	Turn off, wait one minute and take a new temperature via close contact and sufficient rest.
Err	The system is not functioning properly.	Unload the battery, wait for 1 minute and repower it. If the message reappears, contact the retailer for service.
 	Dead battery: Battery icon is flashing, can't measure.	Replace the battery.

BATTERY REPLACEMENT

- Replace battery when the symbol in the lower right corner of the LCD display starts flashing.
- Pull battery cover off as shown in Figure 3.
- Gently pull-out plastic circuit board with battery chamber approximately 1cm (slightly less than 1/2") (Figure 4)
- Use pointed object such as a pen to remove old battery. Discard battery lawfully. Replace with new 1.5 V DC button type LR41 or SR41, UCC 392, or equivalent. Be sure battery is installed with polarity facing up (Figure 5).
- Slide battery chamber back into place and attach cover.

Note: The following schematic diagram of battery replacement is from the back of the thermometer.

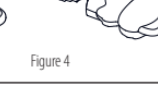
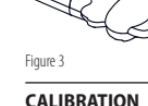


Figure 3 Figure 4 Figure 5

CALIBRATION

The thermometer is initially calibrated at the time of manufacture. If the thermometer is used according to the instruction of use, periodic readjustment is not required. However, we recommend checking calibration every two years or whenever clinical accuracy of the thermometer is in question. Set the temperature of the high-precision water bath temperature bath to 33.00°C, 37.00°C, 42.00°C. Turn on the thermometer and insert into the high-precision water bath and then check the laboratory accuracy of thermometer. Repeat the previous measurement process after it is stable for 10 minutes. Please send the complete device to the dealers or manufacturer.

The above recommendations do not supersede the legal requirements. The user must always comply with legal requirements for the control of the measurement, functionality and accuracy of the device which are required by the scope of relevant laws, directives or ordinances where the device is used.

CLEANING AND DISINFECTION

- Immerse the thermometer probe in distilled water for at least 1 minute.
- Using a clean, soft cloth to wipe the thermometer down to remove any residue.
- Repeat step 1 and 2 for three times until no soil is seen with visual inspection after cleaning.
- For thorough cleaning and disinfection, please use method A or B:
 - Method A (High level disinfection): immerse the thermometer probe in 0.55% OPA (O-Phthalaldehyde), such as CIDEQ OPA, for at least 12 minutes under temperature at 20°C;
 - Method B (Low level disinfection): Using a clean soft cloth dipped in 70% medical alcohol, wipe the probe 3 times, at least one minute for each time.
- Repeat step 1 to 3 to remove OPA residuals.

Note 1: Rectal use is not recommended for home use as OPA will not be readily available outside of a hospital. If rectal measurement is necessary, we strongly recommend high level disinfection.

Note 2: Please operate according to the manual of OPA for reference.

To prevent damage to the thermometer please note and observe the following:

- Do not use benzene, paint thinner, gasoline or other strong solvents to clean the thermometer.
- Do not attempt to disinfect the sensing probe (tip) of the thermometer by immersing in alcohol, OPA or in hot water (water over 122°F/50°C) for long time.
- Do not use ultrasonic washing to clean the thermometer.

ELECTROMAGNETIC COMPATIBILITY INFORMATION

The device satisfies the EMC requirements of the international standard IEC 60601-1-2. The requirements are satisfied under conditions described in the table below. The device is an electrical medical product and is subject to special precautionary measures with regard to EMC which must be published in the instructions for use. Portable and mobile HF communications equipment can affect the device. Use of the unit in conjunction with non-approved accessories can affect the device negatively and alter the electromagnetic compatibility. The device should not be used directly adjacent to or between other electrical equipment.

Electromagnetic Compatibility Information – electromagnetic emission	
The device is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the device should assure that it is used in such an environment.	
Emission test	Compliance
Conducted emissions CISPR 11	Not applicable
RF emissions CISPR 11	Group 1, Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable
Voltage fluctuations / flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable

Electromagnetic Compatibility Information – electromagnetic immunity	
The device is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the device should assure that it is used in such an environment.	

Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
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
Electrical transient/burst IEC 61000-4-4	±2 kV for power supply lines 100 kHz repetition frequency ±1 kV for input/output lines	Not applicable
Surge IEC 61000-4-5	±0.5 kV, ±2 kV differential mode line-line	Not applicable
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power supply input lines IEC 61000-4-11	0% U, (100% dip in U,) for 0.5 cycle at 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0% U, (100% dip in U,) for 1 cycle at 0°	Not applicable
70% U, (30% dip in U,) for 25/30 cycles at 0°	70% U, (30% dip in U,) for 25/30 cycles at 0°	
0% U, (100% dip in U,) for 250/300 cycles at 0°	0% U, (100% dip in U,) for 250/300 cycles at 0°	

Power frequency (50/60 Hz)
magnetic field IEC 61000-4-8

30 A/m, 50/60 Hz

NOTE: U, is the a. c. mains voltage prior to application of the test level.

Electromagnetic Compatibility Information – electromagnetic immunity	
The device is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the device should assure that it is used in such an environment.	

Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Conducted RF IEC 61000-4-6	3 Vrms, 150 kHz to 80 MHz 6 Vrms, 150 kHz to 80 MHz ISM bands	Not applicable
Radiated RF IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz to 2.7 GHz	10 V/m
Proximity magnetic fields IEC 61000-4-39	30 kHz, 8 A/m, CW 134.2 kHz, 65 A/m, Pulse modulation 2.1 kHz 13.56 kHz, 7.5 A/m, CW 134.2 kHz, 65 A/m, Pulse modulation 50 kHz	30 kHz, 8 A/m, CW 134.2 kHz, 65 A/m, Pulse modulation 2.1 kHz 13.56 kHz, 7.5 A/m, CW 134.2 kHz, 65 A/m, Pulse modulation 50 kHz

NOTE 1: At 80 MHz and 800 MHz, the higher frequency range applies.

NOTE 2: These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

*The ISM (industrial, scientific and medical) bands between 0.15 MHz and 80 MHz are 6.765 MHz to 6.795 MHz, 13.553 MHz to 13.567 MHz, 26.957 MHz to 27.283 MHz and 40.66 MHz to 40.70 MHz. The amateur radio bands between 0.15 MHz and 80 MHz are 1.8 MHz to 2.0 MHz, 3.5 MHz to 4.0 MHz, 5.3 MHz to 5.4 MHz, 7.0 MHz to 7.3 MHz, 10.1 MHz to 10.5 MHz, 14 MHz to 14.2 MHz, 18.07 MHz to 18.17 MHz, 21 MHz to 21.4 MHz, 24.89 MHz to 24.99 MHz, 28 MHz to 29.7 MHz and 50 MHz to 54 MHz.

The compliance levels in the ISM frequency bands between 150 kHz and 80 MHz and the frequency range 80 MHz to 2.7 GHz are intended to decrease the likelihood that mobile/portable communications equipment could cause interference if it is inadvertently brought into patient areas. For this reason, an additional factor of 10/3 has been incorporated into the formulae used in calculating the recommended separation distance for transmitters in these frequency ranges.

Field strengths from fixed transmitters, such as base stations for radio (cellular/cordless) telephones and land mobile radios, amateur radios, AM and FM radio broadcast and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RF transmitters, an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which the device is used exceeds the applicable RF compliance level above, the device should be observed to verify normal operation. If abnormal performance is observed, additional measures may be necessary, such as re-orienting or relocating the device.

Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.

Recommended separation distances between RF wireless communications equipment

The device is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of the device can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between RF wireless communications equipment and the device as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.

Frequency (MHz)	Maximum Power (W)	Distance (m)	IEC 60601 Test Level	Compliance Level
385	1.8	0.3	27	27
450	2	0.3	28	28
710, 745, 780	0.2	0.3	9	9
810, 870, 930	2	0.3	28	28
1720, 1845, 1970	2	0.3	28	28
2450	2	0.3	28	28
5240, 5500, 5785	0.2	0.3	9	9

Note 1: These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

WARNING

- This device should not be used in the vicinity or on the top of other electronic equipment such as cell phone, transceiver or radio control products. If you have to do so, the device should be observed to verify normal operation.
- The use of accessories and power cord other than those specified, with the exception of cables sold by the manufacturer of the equipment or system as replacement parts for internal components, may result in increased emissions or decreased of the equipment or system.

LIST OF SYMBOLS

Symbol	Explanation
	Electrical devices are recyclable material and should not be disposed of with household waste after use! Help us protect the environment and save resources and take this device to the appropriate collection points. Please contact the organization which is responsible for waste disposal in your area if any questions.
	Applied part of type BF
	MR Unsafe
	Before use, read the instructions. Electronic instructions for use: http://www.mediblink.com/f/m378.pdf
	The first number: 2 - Protected against solid foreign objects of 12.5 mm Ø and greater. The second number: 7 - Protected against the effects of temporary immersion in water.
	Manufacturer
	Authorized Representative in EU
	Warning!
	Batch number*

Symbol	Explanation
	Product reference number
	Model number
	Medical device
	Unique Device Identifier
	Atmospheric pressure limitation for Storage and Transportation
	Humidity limitation for Storage and Transportation
	Temperature limitation for Storage and Transportation
	Number of products included in packaging
	CE Marking of Conformity, Notified body ID number

*The production date can be read from LOT number [YYYYMM], first four digits represent the Year and last two digits Month of production. Example: LOT 202503 = March 2025

WARRANTY

Product: Mediblink Digital thermometer Frog M378

Manufactured for (importer for EU & distributor): Mediblink d.o.o., Gubčeva cesta 19, 8210 Trebnje, Slovenia; info@mediblink.com; www.mediblink.com

Seller's name, address, signature and stamp*:

Date of extradition / sales*:

*If the invoice is accompanied by this warranty, and if all above information can be seen from the invoice, it is not necessary to fill in this field.

WARRANTY TERMS

Dear customers!

The warranty period is **10 years** and starts from the day of product purchase. In case of product claim, you have to show the invoice. We kindly ask you to save the invoice!

Unfortunately, wrong handling with the device is a reason for 95% of customer complaints. You can easily avoid any problem, by getting useful information provided by our special service department. To reach our service department, you can call or send e-mail to Mediblink local distributor.

Before sending the product back to retailer, we kindly ask you to call our service department, to get help about how to use the device to save you with unneeded trips.

The manufacturer guarantees free elimination of all imperfections due to defects in material or manufacturing procedure by repairing or replacing the product. In case that the product cannot be repaired or replaced, the customer will get the money refund. The guarantee is not valid in case of the force majeure, accidents or unexpected events (such as lightning, water, fire etc.), incorrect use or incorrect transport, non-compliance with safety and maintaining regulations or in case of unprofessional product intervention.

Traces of every day product usage (scratches, abrasions) and not subject to claim. The warranty does not eliminate the customer rights, which originate from seller responsibility for product flaws. By accepting the claimed product by the service department, the service department does not take responsibility for loss of saved data or settings on the product. All product repairs, which are performed out of product warranty period, have to be paid by customer by prior notice.

The manufacturer guarantees the product quality and flawless product operation in the warranty period, which starts with the day of product purchase. If the product cannot be repaired in 45 days, the product will be replaced with a new one. In case that the product cannot be replaced, the money will be refunded to the customer.

In case of product claim, call or send e-mail to Mediblink local distributor.

Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported to the manufacturer and the Competent Authority of the Member State in which the user and/or patient is established.



Manufacturer:
JOYTECH Healthcare Co., Ltd.

No.365, Wuzhou Road, 311100 Hangzhou,

Zhejiang Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)

Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany

Manufactured for (importer for EU & Distributor):

Mediblink d.o.o., Gubčeva cesta 19, 8210 Trebnje, Slovenia,

info@mediblink.com, www.mediblink.com

Instructions for use version: V.01

Issue date: 15. 7. 2021

Date of last modification: 30. 5. 2024

1.0, 30. 5. 2024

The product is in compliance with the

requirements of MDR(EU)2017/745.



Mediblink Digitales Thermometer Frosch M378

GEBRAUCHSANWEISUNGEN

BITTE VOR GEBRAUCH SORGFÄLTIG LESEN

Das Mediblink Digitales Thermometer Frosch M378 ermöglicht eine schnelle und hochpräzise Messung der Körpertemperatur einer Person. Um die Funktionen besser zu verstehen und jahrelang verlässliche Ergebnisse zu erzielen, lesen Sie bitte zuerst die gesamte Gebrauchsanweisung. Inhalt: 1 Digitales Thermometer, 1 Benutzerhandbuch, 1 Aufbewahrungsbox

VERWENDUNGSZWECK/INDIKATION FÜR DEN GEBRAUCH

Patienten oder gesunde Menschen, die ihre Körpertemperatur messen möchten, und medizinisches Personal, das die Körpertemperatur des Patienten messen möchten.

Patienten-Zielgruppe: Patienten oder gesunde Menschen, die ihre Temperatur messen lassen müssen oder wollen.

PRODUKTABBILDUNG

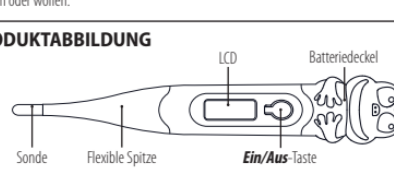


Abbildung 1: Komponenten eines digitalen Thermometers

SPEZIFIKATIONEN

Produktname: Mediblink Digitales thermometer Frosch M378

Typ: Digitales Thermometer (nicht präzisiv)

Referenznummer / Modell: M378 / DMT-427

Messbereich: 32,0 °C-42,9 °C (90,0 °F-109,9 °F) (°C/°F vom Hersteller ausgewählt)

Genauigkeit: ±0,1 °C (±0,2 °F) bei 35,5 °C~42,0 °C (95,9 °F~107,6 °F) bei

18 °C~28 °C (64,4 °F~82,4 °F) Umgebungsbetriebsbereich, ±0,2 °C (±0,4 °F) für andere Mess- und Umgebungsbetriebsbereiche

Betriebsart: Direkt-Modus

Flüssigkristallanzeige, 3 1/2 Ziffern

Zum Speichern des letzten Messwerts.

Eine 1,5 V DC Knopfzelle (Größe LR41 oder SR41, UCC 392)

Lebensdauer der Batterie: Ca. 200 Stunden Dauerbetrieb oder 1 Jahr mit 3 Messungen pro Tag

Abmessungen: 14,2 x 2,5 x 1,7 cm (L x B x H)

Gewicht: Ca. 11 Gramm inklusive Batterie

Erwartete Nutzungsdauer: Drei Jahre

Temperatur: 5 °C~40 °C (41 °F~104 °F) Relative Luftfeuchtigkeit: 15 %~95 % RH Atmosphärischer Druck: 700 hPa~1060 hPa

Temperatur: -20 °C~55 °C (-4 °F~131 °F) Relative Feuchtigkeit: 15 %~95 % RH Atmosphärischer Druck: 700 hPa~1060 hPa

IP-Schutzart: IP 27

Klassifizierung: Typ BF

Kontraindikationen: Keine Kontraindikationen

ISO 80601-2-56 Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-56:

Besondere Anforderungen an die grundlegende Sicherheit und Leistungsmerkmale von Fieberthermometern zur Messung der Körpertemperatur, EN 60601-1-11 Medizinische elektrische Geräte – Teil 1-1:

Allgemeine Anforderungen an die grundlegende Sicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale – Sicherheitsstandard: Anforderungen an medizinische elektrische Geräte und medizinische elektrische Systeme, die in der häuslichen Gesundheitsfürsorge verwendet werden, und die Anforderungen der Normen EN 60601-1 (Sicherheit) erfüllen. Und der Hersteller ist nach ISO 13485 zertifiziert.

VORSICHTSMASSNAHMEN

1. Die Leistung des Geräts kann beeinträchtigt werden, wenn einer oder mehrere der folgenden Fälle eintreten:

- der Betrieb außerhalb des vom Hersteller angegebenen Temperatur- und Feuchtigkeitsbereichs;
- Lagerung außerhalb des vom Hersteller angegebenen Temperatur- und Feuchtigkeitsbereichs;
- mechanische Erschütterungen (z. B. Falltest) oder ein beschädigter Sensor;
- die Temperatur des Patienten liegt unter der Umgebungstemperatur.

2. Tragbare und mobile RF-Kommunikation kann das Gerät beeinträchtigen. Das Gerät erfordert besondere Vorsichtsmaßnahmen hinsichtlich der EMV gemäß den EMV-Informationen in den Begleitdokumenten.

WARNUNGEN

• Lesen Sie die Anweisungen sorgfältig durch, bevor Sie das Digitalthermometer verwenden.

• Erstickungsgefahr: Batterieabdeckung und Batterie können beim Verschlucken tödlich sein. Erlauben Sie Kindern nicht, dieses Gerät ohne elterliche Aufsicht zu benutzen.

• Verwenden Sie das Thermometer nicht im Ohr. Die Verwendung ist nur für orale, rektale und Achselfühl-Messungen vorgesehen.

- Legen Sie die Batterie des Thermometers nicht in die Nähe extremer Hitze, da sie sonst explodieren könnte.
- Nehmen Sie den Akku aus dem Gerät, wenn Sie es für längere Zeit nicht benutzen.
- Die Verwendung von Temperaturmesswerten zur Selbstdiagnose ist gefährlich. Konsultieren Sie Ihren Arzt für die Interpretation der Ergebnisse. Die Selbstdiagnose kann zu einer Verschlimmerung bestehender Krankheiten führen.
- Führen Sie keine Messung durch, wenn das Thermometer nass ist, da dies zu ungenauen Messwerten führen kann.
- Beißen Sie nicht auf das Thermometer. Andernfalls kann es zu Brüchen und/oder Verletzungen kommen.
- Versuchen Sie nicht, das Thermometer zu zerlegen oder zu reparieren. Andernfalls kann es zu ungenauen Messwerten kommen.
- Desinfizieren Sie das Thermometer nach jedem Gebrauch, insbesondere wenn das Gerät von mehr als einer Person verwendet wird.
- Drücken Sie das Thermometer nicht mit Gewalt in das Rektum. Unterbrechen Sie das Einführen und brechen Sie die Messung ab, wenn Schmerzen auftreten. Die Nichtbeachtung kann zu Verletzungen führen.
- Verwenden Sie das Thermometer nicht oral, nachdem es rektal verwendet wurde.
- Für Kinder, die zwei Jahre alt oder jünger sind, verwenden Sie die Geräte bitte nicht oral.
- Wenn das Gerät bei Temperaturen über 5 °C – 40 °C (41 °F – 104 °F) gelagert wurde, lassen Sie es etwa 15 Minuten bei 5 °C – 40 °C (41 °F – 104 °F) Umgebungstemperatur liegen, bevor Sie es benutzen.
- Verwenden Sie dieses Gerät nicht neben oder gestapelt mit anderen Geräten, da dies zu einem unsachgemäßen Betrieb führen könnte. Wenn eine solche Verwendung notwendig ist, sollte dieses Gerät und die anderen Geräte beobachtet werden, um zu überprüfen, ob sie normal funktionieren.
- PORTABLE-HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) sollten nicht näher als 30 cm (12 Zoll) an irgendeinem Teil des [ME EQUIPMENT oder ME SYSTEM] verwendet werden, einschließlich der vom HERSTELLER angegebenen Kabel. Andernfalls kann es zu einer Beeinträchtigung der Leistung dieses Geräts kommen.
- Es ist nicht für die Verwendung in einer sauerstoffreichen Umgebung und bei Vorhandensein eines entflammbaren Anästhesiegemisches mit Luft, Sauerstoff oder Lachgas vorgesehen.
- Legen Sie das Thermometer nicht in die direkte Sonne oder in Watte, da sonst die Genauigkeit beeinträchtigt wird.
- ME-Geräte sollten nicht gereinigt und desinfiziert werden, während sie in Gebrauch sind.

ANWENDUNGSHINWEISE

- Drücken Sie die Ein/Aus-Taste neben dem LCD-Display in Abbildung 1. Ein Ton ertönt, während auf dem Bildschirm angezeigt wird **188,8°C**, gefolgt von der zuletzt aufgezeichneten Temperatur. Nachdem die Selbsttemperatur angezeigt wurde, befindet sich das Thermometer nun im Testmodus.
- Positionieren Sie das Thermometer an der gewünschten Stelle (Mund, Rektum oder Achselfalte).
 - Orale Anwendung:** Legen Sie das Thermometer unter die Zunge, wie in der Position in Abbildung 2 gezeigt. Schließen Sie Ihren Mund und atmen Sie gleichmäßig durch die Nase, um zu verhindern, dass die Messung durch eingetauchte/ausgetatmte Luft beeinflusst wird.
 - Rektale Anwendung:** Schmieren Sie die Spitze der Silbersonde mit Vaseline ein, um sie leichter einführen zu können. Führen Sie den Sensor vorsichtig etwa 1 cm (weniger als 1/2") in das Rektum ein.
 - Verwendung in Achselfalte:** Wischen Sie die Achselfalte trocken. Legen Sie die Sonde in die Achselfalte und halten Sie den Arm fest an die Seite gedrückt. Aus medizinischer Sicht wird diese Methode immer ungenau Werte liefern und sollte nicht verwendet werden, wenn präzise Messungen erforderlich sind.
- Das Grad-Zeichen blinkt während des gesamten Testvorgangs. Wenn das Blinken aufhört, ertönt ein Alarmton für ca. 10 Sekunden. Der gemessene Wert erscheint gleichzeitig auf der LCD-Anzeige. Die Mindestmesszeit bis zum Signalton (Piepton) muss ausnahmslos eingehalten werden. Die Messung wird auch nach der Benachrichtigung durch den Signalton fortgesetzt.

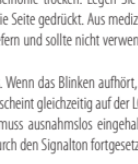


Abbildung 2

WICHTIG: Um bessere Ergebnisse bei der Messung der Körpertemperatur zu erzielen, wird empfohlen, die Sonde unabhängig vom Signalton etwa 2 Minuten im Mund oder im Rektum oder etwa 5 Minuten in der Achselfalte zu belassen und ein Messintervall von mindestens 30 Sekunden einzuhalten.

*Hinweis: Normalerweise sind die Signaltöne „Bi-Bi-Bi- Bi-“, der Alarm piept schneller, wenn die Temperatur 37,8 °C (100 °F) oder höher erreicht und die Signaltöne sind dann „Bi-Bi-Bi- — Bi-Bi- — Bi-Bi- Bi- Bi-“.

4. Um die Lebensdauer der Batterie zu verlängern, drücken Sie die Ein/Aus-Taste, um das Gerät nach Abschluss der Tests auszuschalten. Wird nichts unternommen, schaltet sich das Gerät nach etwa 10 Minuten automatisch ab.

FEHLERSUCHE

Fehlermeldung	Problem	Lösung
	Die gemessene Temperatur ist niedriger als 32,0 °C (90,0 °F)	Schalten Sie das Gerät aus, warten Sie eine Minute und messen Sie die Temperatur erneut durch engen Kontakt und ausreichende Ruhe.
	Die gemessene Temperatur ist höher als 42,9 °C (109,9 °F)	Schalten Sie das Gerät aus, warten Sie eine Minute und messen Sie die Temperatur erneut durch engen Kontakt und ausreichende Ruhe.
	Das System funktioniert nicht richtig.	Entladen Sie den Akku, warten Sie 1 Minute und schalten Sie ihn wieder ein. Wenn die Meldung erneut erscheint, wenden Sie sich bitte an den Händler, um den Service in Anspruch zu nehmen.
	Leere Batterie: Das Batteriesymbol blinkt und es kann nicht gemessen werden.	Tauschen Sie die Batterie aus.

BATTERIEWECHSEL

1. Ersetzen Sie die Batterie, wenn das Symbol in der unteren rechten Ecke des LCD-Displays zu blinken beginnt.

2. Ziehen Sie die Batterieabdeckung ab, wie in Abbildung 3 gezeigt.



Abbildung 3



Abbildung 4



Abbildung 5

KALIBRIERUNG

Das Thermometer wird zum Zeitpunkt der Herstellung kalibriert. Wenn das Thermometer entsprechend der Gebrauchsanweisung verwendet wird, ist ein regelmäßiges Nachjustieren nicht erforderlich. Wir empfehlen jedoch, die Kalibrierung alle zwei Jahre oder immer dann zu überprüfen, wenn die klinische Genauigkeit des Thermometers in Frage steht. Stellen Sie die Temperatur des Hochpräzisions-Wasserbades auf 33,0 °C, 37,0 °C, 42,0 °C. Schalten Sie das Thermometer ein und legen Sie es in das hochpräzise Wasserbad und überprüfen Sie dann die Laborgenaugkeit des Thermometers. Wiederholen Sie den vorherigen Messvorgang, nachdem es 10 Minuten lang stabil war. Bitte senden Sie das komplette Gerät an den Händler oder Hersteller.

Die obigen Empfehlungen ersetzen nicht die gesetzlichen Anforderungen. Der Anwender muss stets die gesetzlichen Bestimmungen zur Kontrolle der Messung, Funktionalität und Genauigkeit

des Geräts einhalten, die im Rahmen der einschlägigen Gesetze, Richtlinien oder Verordnungen am Einsatzort des Geräts erforderlich sind.

REINIGUNG UND DESINFektION

- Tauchen Sie die Thermometersonde für mindestens 1 Minute in destilliertes Wasser.
- Wischen Sie das Thermometer mit einem sauberen, weichen Tuch ab, um alle Rückstände zu entfernen.
- Wiederholen Sie Schritt 1 und 2 dreimal, bis bei der visuellen Inspektion nach der Reinigung kein Schmutz mehr zu sehen ist.
- Für eine gründliche Reinigung und Desinfektion verwenden Sie bitte Methode A oder B:
 - Methode A (Hochgradige Desinfektion):** Tauchen Sie die Thermometersonde in 0,55 % OPA-Phthalaldehyde, wie z.B. CIDEQ OPA, für mindestens 12 Minuten bei einer Temperatur von 20 °C.
 - Methode B (Niedrige Desinfektionsstufe):** Verwenden Sie ein sauberes, weiches Tuch, das in 70%igen medizinischen Alkohol getaut wurde, und wischen Sie die Sonde 3 Mal ab; jeweils mindestens eine Minute lang.
- Wiederholen Sie die Schritte 1 bis 3, um OPA-Reste zu entfernen.

Anmerkung 1: Die rektale Anwendung wird für den Hausgebrauch nicht empfohlen, da OPA außerhalb eines Krankenhauses nicht ohne weiteres erhältlich ist. Wenn eine rektale Messung erforderlich ist, empfehlen wir dringend eine hochgradige Desinfektion.

Anmerkung 2: Bitte halten Sie sich an das OPA-Handbuch als Referenz.

Um eine Beschädigung des Thermometers zu vermeiden, beachten Sie bitte die folgenden Punkte:

- verwenden Sie zur Reinigung des Thermometers kein Benzol, Farbverdünner, Benzin oder andere starke Lösungsmittel;
- versuchen Sie nicht, den Messfühler (Spitze) des Thermometers durch Eintauchen in Alkohol, OPA oder heißes Wasser (Wasser über 122 °F/50 °C) für längere Zeit zu desinfizieren;
- verwenden Sie zur Reinigung des Thermometers keinen Ultraschall.

INFORMATIONEN ZUR ELEKTROMAGNETISCHEN VERTRÄGLICHKEIT

Das Gerät erfüllt die EMV-Anforderungen der internationalen Norm IEC 60601-1-2. Die Anforderungen sind unter den in der nachstehenden Tabelle beschriebenen Bedingungen erfüllt. Das Gerät ist ein elektrisches Medizinprodukt und unterliegt besonderen Vorsichtsmaßnahmen in Bezug auf EMV, die in der Gebrauchsanweisung veröffentlicht werden müssen. Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte können das Gerät beeinträchtigen. Die Verwendung des Geräts in Verbindung mit nicht zugelassemem Zubehör kann das Gerät negativ beeinflussen und die elektromagnetische Verträglichkeit verändern. Das Gerät sollte nicht direkt neben oder zwischen anderen elektronischen Geräten verwendet werden.

Informationen zur elektromagnetischen Verträglichkeit – elektromagnetische Emission

Das Gerät ist für die Verwendung in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Benutzer des Geräts sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung verwendet wird.

Emissionstest	Compliance/Einhaltung
Geleitete Emissionen CISPR 11	Nicht anwendbar
RF-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1, Klasse B
Überwellenemissionen IEC 61000-3-2	Nicht anwendbar
Spannungsschwankungen/Flicker-Emissionen IEC 61000-3-3	Nicht anwendbar

Informationen zur elektromagnetischen Verträglichkeit – Elektromagnetische Immunität

Das Gerät ist für die Verwendung in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Benutzer des Geräts sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung verwendet wird.

Immunitätstest	IEC 60601 Teststufe	Niveau der Einhaltung
Elektrostatische Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV Kontakt ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV Luft	±8 kV Kontakt ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV Luft
Elektrische Transienten/Bursts IEC 61000-4-4	±2 kV für Stromversorgungsleitungen 100 kHz Wiederholfrequenz ±1 kV für Eingangs-/Ausgangsleitungen	Nicht anwendbar
Überspannung IEC 61000-4-5	±0,5 kV, ±2 kV Differenzialmodus Leitung-Leitung	Nicht anwendbar
Spannungseinbrüche, Kurzunterbrechungen und Spannungsschwankungen auf Stromversorgungseingangsleitungen IEC 61000-4-11	0,96 U, (100 % Einbruch in U,) für 0,5 Zyklus bei 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° und 315° 0,96 U, (100 % Einbruch in U,) für Zyklus bei 0° 70 % U, (30 % Einbruch in U,) für 25/30 Zyklen bei 0° 0,96 U, (100 % Einbruch in U,) für 250/300 Zyklen bei 0°	Nicht anwendbar
Netzfrequenz (50/60 Hz) Magnetfeld IEC 61000-4-8	30 A/m, 50/60 Hz 30 A/m, 50/60 Hz	30 A/m, 50/60 Hz

HINWEIS: U ist die Netzwechselspannung vor der Anwendung des Testpegels.

Informationen zur elektromagnetischen Verträglichkeit – Elektromagnetische Immunität

Das Gerät ist für die Verwendung in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Benutzer des Geräts sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung verwendet wird.

Immunitätstest	IEC 60601 Teststufe	Niveau der Einhaltung
Leitungsgebundene RF IEC 61000-4-6	3 Vrms, 150 kHz bis 80 MHz 6 Vrms, 150 kHz bis 80 MHz ISM-Bänder	Nicht anwendbar
Abgestrahlte RF IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz	10 V/m
Magnetische Annäherungsfelder IEC 61000-4-39	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, Pulsmodulation 2,1 kHz 13,56 kHz, 7,5 A/m, CW 134,2 kHz, 13,56 kHz, 5,4 MHz, 7,0 MHz bis 7,3 kHz, 10,1 MHz bis 10,15 MHz, 14 MHz bis 14,2 MHz, 18,07 MHz bis 18,17 MHz, 21 MHz bis 21,4 MHz, 24,89 MHz bis 24,99 MHz, 28 MHz bis 29,7 MHz und 50 MHz bis 54 MHz.	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, Pulsmodulation 2,1 kHz 13,56 kHz, 7,5 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, Pulsmodulation 50 kHz

ANMERKUNG 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.

ANMERKUNG 2: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch Absorption und Reflexion von Strukturen, Objekten und Menschen beeinflusst.

* Die ISM-Bänder (Industrie, Wissenschaft und Medizin) zwischen 0,15 MHz und 80 MHz sind 6,765 MHz bis 6,795 MHz, 13,553 MHz, 13,567 MHz, 26,957 MHz bis 27,283 MHz und 40,66 MHz bis 40,70 MHz. Die Amateuruferbänder zwischen 0,15 MHz und 80 MHz sind 1,8 MHz bis 2,0 MHz, 3,5 MHz bis 4,0 MHz, 5,3 MHz bis 5,4 MHz, 7,0 MHz bis 7,3 kHz, 10,1 MHz bis 10,15 MHz, 14 MHz bis 14,2 MHz, 18,07 MHz bis 21,17 MHz, 21 MHz bis 21,4 MHz, 24,89 MHz bis 24,99 MHz, 28 MHz bis 29,7 MHz und 50 MHz bis 54 MHz.

* Die Konformitätswerte in den ISM-Frequenzbändern zwischen 150 kHz und 80 MHz und im Frequenzbereich von 80 MHz bis 2,7 GHz sollen die Wahrscheinlichkeit verringern, dass mobile/tragbare Kommunikationsgeräte Störungen verursachen können, wenn sie vereinzelt in Patientenbereiche gebracht werden. Aus diesem Grund wurde ein zusätzlicher Faktor von 10/3 in die Formeln zur Berechnung des empfohlenen Abstandes für Sender in diesen Frequenzbereichen aufgenommen.

* Feldstärken von feststehenden Senden, wie Basisstationen für Funktelefone (zelluläre/schnurlose Telefone) und mobile Landfunkgeräte, AM- und FM-Radio- und Fernsehsendungen können theoretisch nicht genau vorhergesagt werden. Um die elektromagnetische Umgebung durch ortsfeste RF-Sender zu bewerten, sollte eine elektromagnetische Standortuntersuchung in Betracht gezogen werden. Wenn die gemessenen Feldstärke an dem Ort, an dem das Gerät verwendet wird, den oben angegebenen HF-Konformitätspegel überschreitet, soll das Gerät beobachtet werden, um den normalen Betrieb zu überprüfen. Wenn eine abnormale Leistung beobachtet wird, können zusätzliche Maßnahmen erforderlich sein, wie z. B. eine Neuausrüstung oder ein Standortwechsel des Geräts.

* Im Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollten die Feldstärken weniger als 3 V/m betragen.

Empfohlene Abstände zwischen drahtlosen RF-Kommunikationsgeräten

Das Gerät ist für die Verwendung in einer elektromagnetischen Umgebung vorgesehen, in der abgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden. Der Kunde oder der Benutzer des Geräts kann dazu beitragen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er einen Mindestabstand zwischen drahtlosen HF-Kommunikationsgeräten und dem Gerät einhält, wie unten empfohlen, entsprechend der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsgeräte.

Frequenz (MHz)	Maximale Leistung (W)	Entfernung (m)	IEC 60601 Teststufe	Compliance/Einhaltung Ebene
385	1,8	0,3	27	27
450	2	0,3	28	28
710, 745, 780	0,2	0,3	9	9
810, 870, 930	2	0,3	28	28
1720, 1845, 1970	2	0,3	28	28
2450	2	0,3	28	28
5240, 5500, 5785	0,2	0,3	9	9

Anmerkung 1: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch Absorption und Reflexion von Strukturen, Objekten und Menschen beeinflusst.

WARNUNGEN

- Dieses Gerät darf nicht in der Nähe oder auf anderen elektronischen Geräten wie Mobiltelefonen, Sende- und Empfangsgeräten oder Funksteuerungsprodukten verwendet werden. Wenn Sie dies tun müssen, sollten Sie das Gerät beobachten, um den normalen Betrieb zu überprüfen.

• Die Verwendung von anderem als dem angegebenen Zubehör und Netzkabel, mit Ausnahme von Kabeln, die vom Hersteller des Geräts oder Systems als Ersatzteile für interne Komponenten verkauft werden, kann zu erhöhten Emissionen oder einer Verschlechterung des Geräts oder Systems führen.

LISTE DER SYMbole

Symbol	Erklärung
	Elektrische Geräte sind Wertstoffe und sollten nach Gebrauch nicht mit dem Hausmüll entsorgt werden! Helfen Sie uns, die Umwelt zu schützen und Ressourcen zu sparen und bringen Sie dieses Gerät zu den entsprechenden Sammelstellen. Bei Fragen wenden Sie sich bitte an das Unternehmen, das in Ihrer Region für die Abfallentsorgung zuständig ist.
	Angewandter Teil des Typs BF
	MR Unsicher
	Lesen Sie vor der Verwendung die Gebrauchsanweisung. Elektronische Gebrauchsanweisung: http://www.mediblink.com/f/m378.pdf
IP27	Die erste Zahl: 2 - Geschützt gegen feste Fremdkörper von 12,5 mm Ø und mehr. Die zweite Zahl: 7 - Geschützt gegen die Auswirkungen von vorübergehendem Eintauchen in Wasser.
	Hersteller
	Europäischer Bevollmächtigter
	Warnung!
	Chargennummer*
	Referenznummer des Produkts
#	Modellnummer
	Medizinprodukt
	Einmalige Produkt kennzeichnung
	Atmosphärische Druckbegrenzung für Lagerung und Transport 70kPa
	Begrenzung der Luftfeuchtigkeit bei Lagerung und Transport 95% 15%
	Temperaturbegrenzung für Lagerung und Transport 20°C 35°C
	Anzahl der Produkte in einer Verpackung
	CE-Konformitätskennzeichnung, ID-Nummer der benannten Stelle 0123

*Das Produktionsdatum kann an der CHARGE-Nummer [JJJJMM] abgelesen werden; die ersten vier Ziffern stehen für das Jahr und die letzten beiden Ziffern für den Monat der Produktion. Beispiel: CHARGE 202503 = März 2025

GARANTIEBEDINGUNGEN

Liebe Kunden!

Die Garantiezeit beträgt **10 Jahre** und beginnt mit dem Tag des Produktaufs. Im Falle einer Produktreklamation müssen Sie die Rechnung vorlegen. Wir bitten Sie, die Rechnung aufzubewahren!

Leider berufen 95 % der Kundenbeschwerden auf dem falschen Umgang mit dem Gerät. Sie können dieses Problem leicht vermeiden, indem Sie nützliche Informationen von unserer speziellen Serviceabteilung erhalten. Um unsere Serviceabteilung zu erreichen, können Sie anrufen oder eine E-Mail an den Mediblink-Händler vor Ort senden.

Bevor Sie das Produkt an den Händler zurücksenden, bitten wir Sie, unsere Serviceabteilung anzurufen, um Hilfe bei der Verwendung des Geräts zu erhalten und Ihnen unnötige Wege zu ersparen. Der Hersteller garantiert die kostenlose Beseitigung aller Mängel, die auf Material- oder Herstellungsfehler zurückzuführen sind, durch Reparatur oder Ersatz des Produkts. Falls das Produkt nicht repariert oder ersetzt werden kann, erhält der Kunde sein Geld zurück. Die Garantie gilt nicht bei höherer Gewalt, Unfällen oder unerwarteten Ereignissen (wie Blitzschlag, Wasser, Feuer usw.), unsachgemäßer Verwendung oder unsachgemäßem Transport, Nichteinhaltung von Sicherheits- und Wartungsvorschriften oder bei unsachgemäßem Eingriff in das Produkt.

Gebrauchsspuren des Produkts (Kratzer, Abschürfungen) sind kein Reklamationsgrund. Die Garantie hebt die Rechte des Kunden nicht auf, die sich aus der Verantwortung des Verkäufers für Produktmängel ergeben. Durch die Annahme des reklamierten Produkts durch den Kundendienst übernimmt der Kundendienst keine Verantwortung für den Verlust von gespeicherten Daten oder Einstellungen auf dem Produkt. Alle Produktreparaturen, die außerhalb der Produktgarantiezeit durchgeführt werden, müssen vom Kunden nach vorheriger Ankündigung bezahlt werden.

Der Hersteller garantiert die Produktqualität und den einwandfreien Betrieb des Produkts innerhalb der Garantiezeit, die mit dem Tag des Kaufs des Produkts beginnt. Wenn das Produkt nicht innerhalb von 45 Tagen repariert werden kann, wird es durch ein neues Produkt ersetzt. Falls das Produkt nicht ersetzt werden kann, wird das Geld an den Kunden zurückgerstattet.

Im Falle einer Produktreklamation wenden Sie sich bitte telefonisch oder per E-Mail an den Mediblink-Händler vor Ort.

Jeder schwerwiegende Zwischenfall, der im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, sollte dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, gemeldet werden.



Hersteller:

JOYTECH Healthcare Co., Ltd.
No.365, Wuzhou Road, 311100 Hangzhou,
Zhejiang Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA



Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany



Hergestellt für (Importeur für EU & Distributor):

Mediblink d.o.o., Gubčeva cesta 19, 8210 Trebnje, Slovenia,
info@mediblink.com, www.mediblink.com



0123

Das Produkt entspricht den
Anforderungen der MDR(EU)2017/745.

Gebrauchsanweisung Version: V.01

Ausgabedatum: 15. 7. 2021

Datum der letzten Änderung: 30. 5. 2024

1.0, 30. 5. 2024

GARANTIE

Produkt: Mediblink Digitales Thermometer Frosch M378

Hergestellt für (Importeur für EU & Vertriebspartner): Mediblink d.o.o., Gubčeva cesta 19, 8210 Trebnje, Slovenia; info@mediblink.com; www.mediblink.com

Name, Adresse, Unterschrift und Stempel des Verkäufers*:

Datum der Auslieferung/des Verkaufs*:

*Wenn die Rechnung diese Garantie belegt und alle oben genannten Informationen aus der Rechnung ersichtlich sind, ist es nicht notwendig, dieses Feld auszufüllen.



FR Mediblink Thermomètre numérique Grenouille M378

MODE D'EMPLOI

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT AVANT UTILISATION

Le Mediblink Thermomètre numérique Grenouille M378 permet une lecture rapide et très précise de la température corporelle d'un individu. Pour mieux comprendre ses fonctions et obtenir des résultats fiables pendant des années, veuillez d'abord lire toutes les instructions d'utilisation.

Contenu : 1 thermomètre numérique, 1 mode d'emploi, 1 étui de rangement

USAGE PRÉVU

Les thermomètres numériques sont destinés à mesurer la température du corps humain en mode régulier par voie orale, rectale, sous le bras. Les dispositifs sont réutilisables en clinique ou à domicile pour les personnes de tout âge, y compris les enfants de moins de 8 ans sous la surveillance d'un adulte.

UTILISATEUR PRÉVU/INDICATION D'UTILISATION

Patient ou personnes en bonne santé qui souhaitent mesurer leur température corporelle, et personnel médical qui souhaite mesurer la température corporelle du patient.

Groupe cible de patients : Patients ou personnes en bonne santé qui ont besoin ou souhaitent que leur température soit mesurée.

ILLUSTRATION DE PRODUITS



Figure 1 : Composants du thermomètre numérique

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

Nom du produit :	Mediblink Thermomètre numérique Grenouille M378
Type :	Thermomètre numérique (non prédictif)
Numéro de référence/Modèle :	M378 / DM-T427
Plage de mesure :	32,0 °C–42,9 °C (90,0 °F–109,9 °F) (°C/°F choisi par le fabricant)
Précision :	±0,1 °C (±0,2 °F) de 35,5 °C à 42,0 °C (95,9 °F–107,6 °F) sur une plage de fonctionnement ambiante à 18 °C–28 °C (64,4 °F–82,4 °F), ±0,2 °C (±0,4 °F) pour d'autres plages de mesure et de fonctionnement ambiante
Mode de fonctionnement :	Mode direct
Affichage :	Affichage à cristaux liquides, 3 1/2 chiffres
Mémoire :	Pour mémoriser la dernière valeur mesurée
Pile :	Une pile bouton de 1,5 V CC (taille LR41 ou SR41, UCC 392)
Durée de vie de la pile :	Environ 200 heures de fonctionnement continu ou 1 an avec 3 mesures par jour
Dimensions :	14,2 x 2,5 x 1,7 cm (L x l x H)
Poids :	Environ 11 grammes, pile comprise
Durée de vie prévue :	Trois ans
Plage de fonctionnement ambiante :	Température : 5 °C–40 °C (41 °F–104 °F) Humidité relative : 15 %–95 % HR Pression atmosphérique : 700 hPa–1060 hPa
Conditions de stockage et de transport :	Température : -20 °C–55 °C (-4 °F–131 °F) Humidité relative : 15 %–95 % HR Pression atmosphérique : 700 hPa–1060 hPa
Indice de protection contre les agressions :	Type IP 27
Classification :	Type BF
Contre-indications :	Aucune contre-indication

Conformité aux normes :

ISO 80601-2-56 Appareils électromédicaux – Partie 2-56 : Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des thermomètres médicaux pour la mesure de la température corporelle, EN 60601-1-11 Appareils électromédicaux – Partie 1-11 : Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale : Exigences pour les équipements électriques médicaux et les systèmes électriques médicaux utilisés dans l'environnement des soins à domicile et conformes aux exigences des normes EN 60601-1-2 (CEM), IEC/EN60601-1 (Sécurité). Le fabricant est certifié ISO 13485.

PRÉCAUTIONS

1. Les performances de l'appareil peuvent se dégrader si l'une ou plusieurs des situations suivantes se produisent :
 - Fonctionnement en dehors de la plage de température et d'humidité indiquée par le fabricant.
 - Stockage en dehors de la plage de température et d'humidité indiquée par le fabricant.
 - Choc mécanique (par exemple, test de chute) ou capteur dégradé.
 - La température du patient est inférieure à la température ambiante.
2. Les communications RF portables et mobiles peuvent affecter l'appareil. L'appareil doit faire l'objet de précautions particulières en ce qui concerne la compatibilité électromagnétique, conformément aux informations sur la compatibilité électromagnétique fournies dans les documents d'accompagnement.

AVERTISSEMENTS

- Lisez attentivement les instructions avant d'utiliser le thermomètre numérique.
- Risque d'étouffement : Le bouchon du thermomètre et la pile peuvent être mortels en cas d'ingestion. Ne laissez pas les enfants utiliser cet appareil sans surveillance parentale.
- N'utilisez pas le thermomètre dans l'oreille. L'usage prévu concerne uniquement les lectures orales, rectales et sous l'aisselle (axillaire).
- Ne placez pas la pile du thermomètre à proximité d'une source de chaleur extrême, car elle pourrait exploser.
- Retirez la pile de l'appareil en cas de non-utilisation prolongée.
- L'utilisation des relevés de température pour l'autodiagnostic est dangereuse. Consultez votre médecin pour l'interprétation des résultats. L'autodiagnostic peut conduire à l'aggravation de maladies existantes.
- Ne tentez pas d'effectuer des mesures lorsque le thermomètre est mouillé, car vous risquez d'obtenir des résultats inexactos.
- Ne mordez pas le thermomètre. Vous risqueriez de le casser et/ou de vous blesser.
- N'essayez pas de démonter ou de réparer le thermomètre. Vous risquez ainsi d'obtenir des résultats inexactos.
- Après chaque utilisation, désinfectez le thermomètre, surtout s'il est utilisé par plusieurs personnes.
- Ne forcez pas le thermomètre à pénétrer dans le rectum. Arrêtez l'insertion et interrompez la mesure en cas de douleur. Le non-respect de cette consigne peut entraîner des blessures.
- N'utilisez pas le thermomètre par voie orale après l'avoir utilisé par voie rectale.
- Pour les enfants de deux ans ou moins, n'utilisez pas les dispositifs par voie orale.
- Si l'appareil a été stocké à des températures supérieures à 5 °C–40 °C (41 °F–104 °F), laissez-le à une température ambiante de 5 °C–40 °C (41 °F–104 °F) pendant environ 15 minutes avant de l'utiliser.
- L'utilisation de cet appareil à côté ou empilé avec d'autres appareils doit être évitée, car elle pourrait entraîner un dysfonctionnement. Si une telle utilisation est nécessaire, cet équipement et les autres équipements doivent être observés pour vérifier qu'ils fonctionnent normalement.
- Les équipements de communication RF portables (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés à moins de 30 cm (12 pouces) de toute partie du (ÉQUIPEMENT ME ou SYSTÈME ME), y compris les câbles précisés par le FABRICANT. Dans le cas contraire, les performances de l'appareil pourraient se dégrader.
- Il n'est pas destiné à être utilisé dans un environnement riche en oxygène et en présence d'un mélange anesthésique inflammable avec de l'air, de l'oxygène ou de l'oxyde nitreux.
- Ne placez pas le thermomètre à la lumière directe du soleil ou avec du coton, sinon la précision sera affectée.
- L'équipement ME ne doit pas être nettoyé ni désinfecté pendant son utilisation.

MODE D'EMPLOI

1. Appuyez sur le bouton *Marche/Arrêt* situé à côté de l'écran LCD de la figure 1. Un signal sonore retentit lorsque l'écran affiche **188.8**, suivi de la dernière température enregistrée. Après avoir affiché la température d'autotest, le thermomètre est maintenant en mode de test.

2. Placez le thermomètre à l'endroit souhaité (bouche, rectum ou aisselle).

GARANTIE

Produit: Mediblink Thermomètre numérique Grenouille M378

Fabriqué pour (importateur pour l'UE et distributeur): Mediblink d.o.o.,
Gubčeva cesta 19, 8210 Trebnje, Slovénie; info@mediblink.com; www.mediblink.com

Nom, adresse, signature et cachet du vendeur* :

Date de l'extradition/de la vente* :

* Si la facture est accompagnée de cette garantie et si toutes les informations ci-dessus sont visibles sur la facture, il n'est pas nécessaire de remplir ce champ.

CONDITIONS DE GARANTIE

Chers clients !

La période de garantie est de **10 ans** et commence le jour de l'achat du produit. En cas de réclamation concernant un produit, vous devez présenter la facture. Nous vous demandons de bien vouloir conserver la facture !

Malheureusement, une mauvaise manipulation de l'appareil est à l'origine de 95 % des réclamations des clients. Vous pouvez facilement éviter tout problème en obtenant des informations utiles fournies par notre service spécial. Pour joindre notre service après-vente, vous pouvez appeler ou envoyer un e-mail au distributeur local de Mediblink.

Avant de renvoyer le produit au détaillant, nous vous demandons de bien vouloir appeler notre service après-vente pour obtenir de l'aide sur l'utilisation du dispositif afin de vous éviter des déplacements inutiles.

Le fabricant garantit l'élimination gratuite de toutes les imperfections dues à des défauts de matériau ou de procédure de fabrication en réparant ou en remplaçant le produit. Si le produit ne peut être réparé ou remplacé, le client sera remboursé. La garantie n'est pas valable en cas de force majeure, d'accidents ou d'événements imprévus (tels que la foudre, l'eau, le feu, etc.), d'utilisation ou de transport incorrects, de non-respect des règles de sécurité et d'entretien ou en cas d'intervention non professionnelle sur le produit.

Traces d'utilisation quotidienne du produit (rayures, abrasions) et non sujettes à réclamation. La garantie ne supprime pas les droits du client, qui découlent de la responsabilité du vendeur pour les défauts du produit. En acceptant le produit réclamé par le service d'assistance, ce dernier n'est pas responsable de la perte des données ou des paramètres sauvegardés dans le produit. Toutes les réparations effectuées en dehors de la période de garantie du produit doivent être payées par le client moyennant une notification préalable.

Le fabricant garantit la qualité et le fonctionnement irréprochable du produit pendant la période de garantie, qui commence le jour de l'achat du produit. Si le produit ne peut être réparé dans les 45 jours, il sera remplacé par un nouveau produit. Si le produit ne peut être remplacé, l'argent sera remboursé au client.

En cas de réclamation concernant le produit,appelez ou envoyez un e-mail au distributeur local de Mediblink.

Tout incident grave lié au dispositif doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente de l'Etat membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Fabricant :

JOYTECH Healthcare Co., Ltd.
No.365, Wuzhou Road, 311100 Hangzhou,
Zhejiang Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

EC REP
Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany

Fabriqué pour (importateur pour l'UE et distributeur) :
Mediblink d.o.o., Gubčeva cesta 19, 8210 Trebnje, Slovénie,
info@mediblink.com, www.mediblink.com

Version du mode d'emploi : V.01

Date de publication : 15.7.2021

Date de la dernière modification : 30.5.2024

1.0, 30.5.2024



Le produit est conforme aux exigences du MDR(EU)2017/745.



ITA Mediblink Termometro digitale Rana M378

ISTRUZIONI PER L'USO

DA LEGGERE ATTENTAMENTE PRIMA DELL'USO

Il Mediblink Termometro digitale Rana M378 fornisce una lettura rapida e molto precisa della temperatura corporea di una persona. Per comprendere meglio le sue funzioni e per ottenerne risultati affidabili per anni, si consiglia di leggere prima tutte le istruzioni per l'uso.

Contenuto: 1 Termometro digitale, 1 Manuale d'uso, 1 Custodia

USO PREVISTO

I termometri digitali sono destinati a misurare la temperatura del corpo umano in modalità regolare per via orale, rettale, sotto il braccio. I dispositivi sono riutilizzabili per uso clinico o domestico per persone di tutte le età, compresi i bambini sotto gli 8 anni con la supervisione di un adulto.

UTENTE PREVISTO/INDICAZIONI PER L'USO

Pazienti o persone sane che vogliono misurare la propria temperatura corporea, operatori medici che vogliono misurare la temperatura corporea del paziente.

Gruppo target di pazienti: pazienti o persone sane che devono o vogliono farsi misurare la temperatura.

ILLUSTRAZIONE DEL PRODOTTO

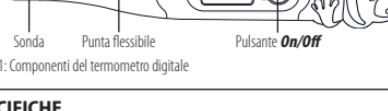


Figura 1: Componenti del termometro digitale

SPECIFICHE

Nome del prodotto: Mediblink Termometro digitale Rana M378

Tipo: Termometro digitale (non predittivo)

Numeri di riferimento/

Modello: M378 / DMT-427

Intervallo di misurazione: 32,0 °C–42,9 °C (90,0 °F–109,9 °F) (°C/°F scelto dal produttore)

Precisione: ±0,1 °C (±0,2 °F) durante 35,5 °C–42,0 °C (95,9 °F–107,6 °F) a 18 °C–28 °C (64,4 °F–82,4 °F) per l'intervallo di funzionamento ambientale, ±0,2 °C (±0,4 °F) per altri intervalli di misurazione e funzionamento ambientale

Modalità operativa: Modalità diretta

Display: Display a cristalli liquidi, 3 cifre e mezzo

Memoria: Spazio per memorizzare l'ultimo valore misurato

Batteria: Una batteria a bottone da 1,5 V DC (formato LR41 o SR41, UCC 392)

Durata della batteria: Circa 200 ore di funzionamento continuo o 1 anno con 3 misurazioni al giorno

Dimensione: 14,2 × 2,5 × 1,7 cm (Lu × Lx A)

Peso: Circa 11 grammi, batteria inclusa

Vita utile prevista: Tre anni

Gamma di funzionamento ambientale: Temperatura: 5 °C–40 °C (41 °F–104 °F) Umidità relativa: 15 %–95 % UR Pressione atmosferica: 700 hPa–1060 hPa

Condizioni di conservazione e trasporto: Temperatura: -20 °C–55 °C (-4 °F–131 °F) Umidità relativa: 15 %–95 % UR Pressione atmosferica: 700 hPa–1060 hPa

Grado di protezione dall'ingresso: IP 27

Classificazione: TIPO BF

Controindicazioni: Nessuna controindicazione

Conformità alle norme: ISO 80601-2-56 Apparecchi elettromedicali – Parte 2-56:

Requisiti particolari per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali dei termometri clinici per la misurazione della temperatura corporea, EN 60601-1-11 Apparecchi elettromedicali – Parte 1-11: Requisiti generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali – Norma collaterale: Requisiti per le apparecchiature elettromedicali e i sistemi elettromedicali utilizzati nell'ambiente sanitario domestico, soddisfa i requisiti delle norme EN 60601-1-2(EMC) e IEC/EN60601-1-Sicurezza. Il produttore è certificato secondo la norma ISO 13485.

PRECAUZIONI

1. Le prestazioni del dispositivo possono danneggiarsi in presenza di una o più delle seguenti condizioni:

- Funzionamento al di fuori dell'intervallo di temperatura e umidità indicato dal produttore.
- Conservazione al di fuori dell'intervallo di temperatura e umidità indicato dal produttore.
- Shock meccanico (ad esempio, test di caduta) o sensore degradato.
- La temperatura del paziente è inferiore alla temperatura ambiente.

2. Presenza di dispositivi portatili e mobili per la comunicazione a RF che possono influenzare il funzionamento del dispositivo. Il dispositivo necessita di particolari precauzioni in materia di EMC, in base alle informazioni EMC fornite nei documenti d'accompagnamento.

AVVERTENZE

Leggere attentamente le istruzioni prima di usare il termometro digitale.

Pericolo di soffocamento: Il tappo del termometro e la batteria possono essere fatali se ingeriti. Non permettere ai bambini di utilizzare questo dispositivo senza la supervisione dei genitori.

Non usare il termometro nell'orecchio. L'uso previsto è solo per effettuare le letture orali, rettali e ascellari.

Non lasciare la batteria del termometro in prossimità di fonti di calore estremo, perché potrebbe esplodere.

Traces d'utilisation quotidienne du produit (rayures, abrasions) et non sujettes à réclamation. La garantie ne supprime pas les droits du client, qui découlent de la responsabilité du vendeur pour les défauts du produit. En acceptant le produit réclamé par le service d'assistance, ce dernier n'est pas responsable de la perte des données ou des paramètres sauvegardés dans le produit. Toutes les réparations effectuées en dehors de la période de garantie du produit doivent être payées par le client moyennant une notification préalable.

Le fabricant garantit la qualité et le fonctionnement irréprochable du produit pendant la période de garantie, qui commence le jour de l'achat del prodotto. Si le prodotto ne peut être réparé dans les 45 giorni, il sarà sostituito da un nuovo prodotto. Se il prodotto non può essere sostituito, l'argomento sarà rimborso.

In caso di reclamazione concernante il prodotto, chiamate o inviate un e-mail al distributore locale di Mediblink.

Tutti gli incidenti gravi legati al dispositivo devono essere segnalati al produttore e all'autorità competente dell'Etato membro nel quale l'utilizzatore e/o il paziente sono stabiliti.

Fabricant :

JOYTECH Healthcare Co., Ltd.
No.365, Wuzhou Road, 311100 Hangzhou,
Zhejiang Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

EC REP
Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany

Fabriqué pour (importateur pour l'UE et distributeur) :
Mediblink d.o.o., Gubčeva cesta 19, 8210 Trebnje, Slovénie,
info@mediblink.com, www.mediblink.com

Version du mode d'emploi : V.01

Date de publication : 15.7.2021

Date de la dernière modification : 30.5.2024

1.0, 30.5.2024



Le prodotto è conforme alle norme MDR(EU)2017/745.

- Rimuovere la batteria dal dispositivo quando non è in funzione per un tempo prolungato.
- L'uso delle letture della temperatura con finalità di autodiagnosi è pericoloso. Consultare il proprio medico per l'interpretazione dei risultati. L'autodiagnosi può portare al peggioramento delle condizioni patologiche esistenti.
- Non cercare di effettuare le misurazioni quando il termometro è bagnato, perché le letture potrebbero essere imprecise.
- Non mordere il termometro. Potrebbe, infatti, causare rotture e/o lesioni.
- Non cercare di smontare o riparare il termometro. Le letture potrebbero risultare imprecise.
- Dopo ogni utilizzo, disinfezare il termometro, soprattutto se il dispositivo viene utilizzato da più persone.
- Non forzare il termometro nel retto. Interrumpere l'inserimento e interrompere la misurazione in presenza di dolore. La mancata osservanza di questa precauzione può causare lesioni.
- Non utilizzare il termometro per via orale dopo averlo usato per via rettale.
- Per i bambini di età pari o inferiore a due anni, non utilizzare i dispositivi per via orale.
- Se l'unità è stata conservata a temperature superiori a 5 °C–40 °C (41 °F–104 °F), deve essere lasciata sulla temperatura di 5 °C–40 °C (41 °F–104 °F) a temperatura ambiente per circa 15 minuti prima di essere utilizzata.
- L'uso di questa apparecchiatura in posizione adiacente o impilata con altre apparecchiature va evitato perché potrebbe causare un malfunzionamento. Se tale uso è necessario, questa apparecchiatura e le altre devono essere osservate per verificare che funzionino normalmente.
- Le apparecchiature di comunicazione portatili a RF (comprese le periferiche come i cavi dell'antenna e le antenne esterne) devono essere utilizzate a non meno di 30 cm (12 pollici) da qualsiasi parte dell'APPARECCHIATURA ME o SISTEMA ME, compresi i cavi specificati dal FABBRICANTE. In caso contrario, si potrebbe verificare una degradazione delle prestazioni dell'apparecchiatura.
- Il termometro non è destinato all'uso in un ambiente ricco di ossigeno e in presenza di una miscela anestetica infiammabile con aria, ossigeno o protossido di azoto.
- Non esporre il termometro alla luce diretta del sole o usare con l'ovatta, altrimenti la sua precisione sarà compromessa.
- Le apparecchiature ME non devono essere pulite e disinfectate mentre sono in uso.

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Premere il pulsante On/Off vicino al display LCD nella Figura 1. Verrà emesso un segnale acustico mentre lo schermo mostra **188.8°C**, seguito dall'ultima temperatura registrata. Dopo aver mostrato la temperatura dell'autotest, il termometro è ora in modalità di test.

2. Posizionare il termometro nella posizione desiderata (bocca, retto o ascella).

a) **Uso orale:** Posizionare il termometro sotto la lingua come indicato dalla posizione "✓" nella Figura 2. Chiudere la bocca e respirare normalmente attraverso il naso per evitare che la misurazione sia influenzata dall'aria inspirata/espirata.

b) **Uso rettale:** Lubrificare la punta della sonda d'argento con gelatina di petrolio per facilitare l'inserimento. Inserire delicatamente il sensore per circa 1 cm (meno di 1/2") nel retto.

c) **Uso ascellare:** Asciugare l'ascella. Posizionare la sonda nell'ascella e tenere il braccio ben premuto sul fianco. Dal punto di vista medico, questo metodo fornirà sempre letture imprecise e non dovrebbe essere utilizzato se sono necessarie misurazioni precise.

3. Il segnale del lampo lampeggiante durante il processo di test. Quando il lampo lampeggiante si interrompe, viene emesso un segnale acustico per circa 10 secondi. La lettura misurata apparirà contemporaneamente sul display LCD. Il tempo minimo di misurazione fino al tono di segnalazione (bip) deve essere mantenuto senza interruzioni. La misurazione continua anche dopo la notifica del ciclino.



Figura 2

IMPORTANTE: per ottenere un risultato migliore nella misurazione della temperatura corporea, si raccomanda di tenere la sonda nella bocca e nel retto per circa 2 minuti, e nell'ascella per circa 5 minuti, indipendentemente dal segnale acustico, e di mantenere un intervallo di misurazione di almeno 30 secondi.

*Nota: Normalmente i segnali acustici sono "Bi-Bi-Bi- Bi-Bi"; l'allarme suona più rapidamente quando la temperatura raggiunge 37,8 °C (100 °F) o superiore, e i segnali del ciclino sono "Bi-Bi-Bi---- Bi-Bi-Bi---- Bi-Bi-Bi".

4. Per prolungare la durata della batteria, premere il pulsante On/Off per spegnere l'unità al termine del test. Se non si interviene, l'unità si spegnerà automaticamente dopo circa 10 minuti.

RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

Messaggio d'errore	Problema	Soluzione
	La temperatura rilevata è inferiore a 32,0 °C (90,0 °F)	Spegnere, attendere un minuto e rilevare una nuova temperatura a stretto contatto e con una pausa sufficiente.
	La temperatura rilevata è superiore a 42,9 °C (109,9 °F)	Spegnere, attendere un minuto e rilevare una nuova temperatura a stretto contatto e con una pausa sufficiente.
	Il sistema non funziona correttamente.	Scaricare la batteria, attendere 1 minuto e ricarcarla. Se il messaggio riappaia, contattare il rivenditore per l'assistenza.
	Batteria scarica: l'icona della batteria lampeggiante, non è possibile effettuare misurazioni.	Sostituire la batteria.

SOSTITUZIONE DELLA BATTERIA

1. Sostituire la batteria quando il simbolo nell'angolo inferiore destro del display LCD inizia a lampeggiare.

2. Levare il coperchio della batteria come mostrato nella Figura 3.

3. Estrarre delicatamente la scheda di circuito in plastica con la camera della batteria di circa 1 cm (leggermente meno di 1/2") (Figura 4).

4. Utilizzare un oggetto appuntito, ad esempio una penna, per rimuovere la vecchia batteria.

Smaltire la batteria in modo appropriato. Sostituire con una nuova batteria da 1,5 V CC del tipo LR41 o SR41, UCC392, o equivalente. Assicurarsi che la batteria sia installata con la polarità rivolta verso l'alto (Figura 5).

5. Far scorrere il supporto della batteria in posizione e fissare il coperchio.

Nota: Il seguente diagramma schematico di sostituzione della batteria è tratto dal retro del termometro.

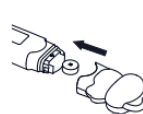
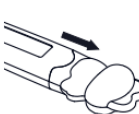


Figura 3

Figura 4

Figura 5

CALIBRAZIONE

Il termometro viene calibrato al momento della produzione. Se il termometro viene utilizzato secondo le istruzioni d'uso, non è necessaria una regolazione periodica. Tuttavia, consigliamo di controllare la calibrazione ogni due anni o quando l'accuratezza clinica del termometro è dubbia. Imposta la temperatura dell'acqua della vasca 33,00 °C, 37,00 °C, 42,00 °C. Accendere il termometro e inserirlo nell'acqua calda, quindi verificare la precisione del termometro. Ripetere il processo di misurazione precedente, dopo che il termometro è rimasto stabile per 10 minuti. Invia l'intero dispositivo ai rivenditori o al produttore.

Le raccomandazioni di cui sopra non sostituiscono i requisiti legali. L'utente deve sempre rispettare i requisiti legali per il controllo della misurazione, della funzionalità e dell'accuratezza del dispositivo, che sono richiesti nell'ambito delle leggi, direttive o ordinanze pertinenti in cui il dispositivo viene utilizzato.

PULIZIA E DISINFEZIONE

1. Immagazzinare la sonda del termometro in acqua distillata per almeno 1 minuto.
2. Con un panno pulito e morbido, detergere il termometro per rimuovere eventuali residui.
3. Ripetere le fasi 1 e 2 per tre volte, fino a quando, dopo la pulizia, l'ispezione visiva non mostrerà alcuna sporcizia.
4. Per una pulizia e una disinfezione completa, utilizzare il metodo A o B:
 - Metodo A (disinfezione ad alto livello): immagazzinare la sonda del termometro in OPA (O-Falide) allo 0,55 %, come CIDEX OPA, per almeno 12 minuti a temperatura di 20 °C;
 - Metodo B (disinfezione a basso livello): utilizzando un panno morbido e pulito imbevuto di alcol medico al 70 %, pulire la sonda 3 volte, ogni volta per almeno un minuto.
5. Ripetere le fasi da 1 a 3 per rimuovere i residui di OPA.

Nota 1: La misurazione rettale non è raccomandata per l'uso domiciliare, in quanto l'OPA non sarà facilmente disponibile al di fuori di un ospedale. Se è necessaria una misurazione rettale, raccomandiamo fortemente una disinfezione di alto livello.

Nota 2: Si prega di operare secondo il manuale dell'OPA come riferimento.

Per evitare di danneggiare il termometro, osservare quanto segue:

- Non usare benzene, diluente per vernici, benzina o altri solventi forti per pulire il termometro.
- Non cercare di disinfettare la sonda di rilevamento (punta) del termometro immergendola in alcol, OPA o in acqua calda (acqua di temperatura superiore a 122 °F/50 °C) per lungo tempo.
- Non usare il lavaggio a ultrasuoni per pulire il termometro.

INFORMAZIONI SULLA COMPATIBILITÀ ELETTRONICA

ELETTRONICA

Il dispositivo soddisfa i requisiti EMC della norma internazionale IEC 60601-1-2. I requisiti sono soddisfatti osservando le condizioni descritte nella tabella seguente. Il dispositivo è un prodotto elettronico ed è soggetto a particolari misure precauzionali in materia di EMC, che devono essere pubblicate nelle istruzioni per l'uso. Le apparecchiature di comunicazione portatili e mobili ad AF possono influenzare il dispositivo. L'uso dell'unità in combinazione con accessori non approvati può influire negativamente sul dispositivo e alterare la compatibilità elettromagnetica. Il dispositivo non deve essere utilizzato direttamente nelle vicinanze o tra altre apparecchiature elettriche.

Informazioni sulla compatibilità elettromagnetica – emissione elettromagnetica

Il dispositivo è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utilizzatore del dispositivo deve assicurarsi che questo venga impiegato in un ambiente di questo tipo.

Test sulle emissioni	Conformità
Emissioni condotte CISPR 11	Non applicabile
Emissioni RF CISPR 11	Group 1, Class B
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Non applicabile
Fluttuazioni di tensione/emissioni di sfarfallio IEC 61000-3-3	Non applicabile

Informazioni sulla compatibilità elettromagnetica – immunità elettromagnetica

Il dispositivo è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utilizzatore del dispositivo deve assicurarsi che questo venga impiegato in un ambiente di questo tipo.

Test d'immunità	Livello di test IEC 60601	Livello di conformità
Scariche elettrostatiche (ESD) IEC 61000-4-2	Contatto ±8 kV ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV aria	Contatto ±8 kV ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV aria
Transitori elettrici/burst IEC 61000-4-4	±2 kV per le linee d'alimentazione Frequenza di ripetizione di 100 kHz ±1 kV per le linee d'ingresso/uscita	Non applicabile
Sovratensione IEC 61000-4-5	±0,5 kV, ±2 kV modalità differenziata linea-linea	Non applicabile
Cadute di tensione, brevi interruzioni e variazioni di tensione sulle linee d'ingresso dell'alimentazione elettrica IEC 61000-4-11	0 % U, (100 % immersione in U,) per 0,5 cicli a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0 % U, (100 % immersione in U,) per 1 ciclo a 0° 70 % U, (30 % immersione in U,) per 25/30 cicli a 0° 0 % U, (100 % immersione in U,) per 250/300 cicli a 0°	Non applicabile
Frequenza d'alimentazione (50/60 Hz) campo magnetico IEC 61000-4-8	30 A/m, 50/60 Hz	30 A/m, 50/60 Hz

NOTA: U: è la tensione di rete a.c. prima dell'applicazione del livello di test.

Informazioni sulla compatibilità elettromagnetica – immunità elettromagnetica

Il dispositivo è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utilizzatore del dispositivo deve assicurarsi che questo venga impiegato in un ambiente di questo tipo.

Test d'immunità	Livello di test IEC 60601	Livello di conformità
RF condotte IEC 61000-4-6	3 Vrms, da 150 kHz a 80 MHz 6 Vrms, da 150 kHz a 80 MHz Bande ISM	Non applicabile
RF irradiata IEC 61000-4-3	10 V/m Da 80 MHz a 2,7 GHz	10 V/m

Campi magnetici di prossimità IEC 61000-4-39	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, Modulazione a impulsi 2,1 kHz 13,56 kHz, 7,5 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, Modulazione a impulsi 50 kHz	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, Modulazione a impulsi 2,1 kHz 13,56 kHz, 7,5 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, Modulazione a impulsi 50 kHz
--	--	--

NOTA 1: A 80 MHz e 800 MHz, si applica la gamma di frequenza più alta.

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

^a Le bande ISM (industriali, scientifiche e mediche) tra 0,15 MHz e 80 MHz sono da 6,765 MHz a 6,795 MHz, da 13,553 MHz a 13,567 MHz, da 26,957 MHz a 27,283 MHz e da 40,66 MHz a 40,70 MHz. Le bande radioamatoriali da 0,15 MHz a 80 MHz sono da 1,8 MHz a 2,0 MHz, da 3,5 MHz a 4,0 MHz, da 5,3 MHz a 5,4 MHz, da 7,0 MHz a 7,3 MHz, da 10,1 MHz a 10,15 MHz, da 14 MHz a 14,2 MHz, da 18,07 MHz a 18,17 MHz, da 21 MHz a 21,4 MHz, da 24,89 MHz a 24,99 MHz, da 28 MHz a 29,7 MHz e da 50 MHz a 54 MHz.

^b I livelli di conformità nelle bande di frequenza ISM tra 150 kHz e 80 MHz, e nella gamma di frequenza da 80 MHz a 2,7 GHz, hanno lo scopo di minimizzare la probabilità che le apparecchiature di comunicazione mobili/portatili possano causare interferenze se portate inavvertitamente nelle aree dei pazienti. Per questo motivo, un fattore aggiuntivo di 10/3 è stato incorporato nelle formule utilizzate per calcolare la distanza di separazione raccomandata per i trasmettitori in queste gamme di frequenza.

^c Le intensità di campo dei trasmettitori fissi, come le stazioni base per i telefoni radio (cellulari/cordless) e le radio mobili terrestri, le radio amatoriali, le trasmissioni radiofoniche AM e FM e le trasmissioni televisive, non possono essere previste teoricamente con precisione. Per valutare l'ambiente elettromagnetico dovuto ai trasmettitori RF fissi, si deve prendere in considerazione un'indagine elettromagnetica sul sito. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui viene utilizzato il dispositivo supera il livello di conformità RF applicabile di cui sopra, il dispositivo deve essere osservato per verificare il normale funzionamento. Se si osservano prestazioni anomale, potrebbero essere necessarie misure aggiuntive, come il riorientamento o la ricollocazione del dispositivo.

^d Nella gamma di frequenze da 150 kHz a 80 MHz, le intensità di campo devono essere inferiori a 3 V/m.

Distanza di separazione consigliata tra le apparecchiature di comunicazione wireless RF

Il dispositivo è destinato all'uso in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi RF irradiati sono controllati. Il cliente o l'utilizzatore del dispositivo può contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra le apparecchiature di comunicazione RF wireless e il dispositivo, come consigliato di seguito, in base alla potenza massima d'uscita delle apparecchiature di comunicazione.

Frequenza (MHz)	Potenza massima (W)	Distanza (m)	IEC 60601 Livello del test	Conformità Livello
385	1,8	0,3	27	27
450	2	0,3	28	28
710,745,780	0,2	0,3	9	9
810,870,930	2	0,3	28	28
1720,1845,1970	2	0,3	28	28
2450	2	0,3	28	28
5240,5500,5785	0,2	0,3	9	9

Nota 1: Queste linee guida potrebbero non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione da parte di strutture, oggetti e persone.

AVVERTENZE!

- Questo dispositivo non deve essere utilizzato in prossimità o sopra altre apparecchiature elettroniche, come telefoni cellulari, ricetrasmettitori o prodotti di controllo radio. Laddove sia necessario farlo, il dispositivo deve essere osservato per verificarne il normale funzionamento.
- L'uso di accessori e cavi d'alimentazione diversi da quelli specificati, ad eccezione dei cavi venduti dal produttore dell'apparecchiatura o del sistema come parti di ricambio per i componenti interni, può provocare un aumento delle emissioni o una funzione diminuita dell'apparecchiatura o del sistema.

ELENCO DEI SIMBOLI

Simbolo	Spiegazione
	I dispositivi elettrici sono materiali riciclabili e non devono essere smaltiti con i rifiuti domestici dopo l'uso! Ci aiuta a proteggere l'ambiente e a risparmiare risorse, e posti questo dispositivo nei punti di raccolta appropriati. Per qualsiasi domanda, si rivolga all'organizzazione responsabile dello smaltimento dei rifiuti nella sua zona.
	Parte applicata del tipo BF
	MR Non sicuro
	Prima dell'uso, legga le istruzioni. Istruzioni elettroniche per l'uso: http://www.mediblink.com/f/m378.pdf
	Il primo numero: 2 – Protetto da oggetti estranei solidi di 12,5 mm Ø e oltre. Il secondo numero: 7 – Protetto dagli effetti dell'immersione temporanea in acqua.
	Il fabbricante
	Mandatario europeo
	Attenzione!
	Numero di lotto*
	Numero di riferimento del prodotto
	Numero di modello
	Dispositivo medico
	Identificativo unico del dispositivo
	Limitazione della pressione atmosferica per la conservazione e il trasporto
	Limitazione dell'umidità per la conservazione e il trasporto
	Limitazione della temperatura per la conservazione e il trasporto
	Limitazione della temperatura per la conservazione e il trasporto
	Numero di prodotti inclusi nella confezione
	Marchiatura CE di conformità, numero identificativo dell'organismo notificato

* La data di produzione può essere letta dal numero di LOTTO (YYYYMM); le prime quattro cifre rappresentano l'anno e le ultime due il mese di produzione. Esempio: LOTTO 202503 = marzo 2025

GARANZIA

Prodotto: Mediblink Termometro digitale Rana M378

Prodotto per (importatore per l'UE e distributore): Mediblink d.o.o., Gabčeva cesta 19,

8210 Trebnje, Slovenia; info@mediblink.com; www.mediblink.com

Nome, indirizzo, firma e timbro del venditore*:

Data d'esporto/vendita*:

*Se la fattura è accompagnata dalla presente garanzia, e se tutte le informazioni di cui sopra sono visibili nella fattura, non è necessario compilare questo campo.

TERMINI DI GARANZIA

Cari clienti,
il periodo di garanzia è di **10 anni** e inizia dal giorno dell'acquisto del prodotto. In caso di reclamo di un prodotto, è necessario esibire la fattura. Pertanto, la invitiamo a conservarla!

Purtroppo, una gestione errata del dispositivo è la causa del 95 % dei reclami dei clienti. Può facilmente evitare qualsiasi problema ricevendo tutte le informazioni pertinenti dal nostro servizio d'assistenza speciale. Per raggiungere il nostro servizio d'assistenza, può chiamare o inviare un'e-mail al distributore locale di Mediblink.

Prima di spedire il prodotto al rivenditore, le chiediamo gentilmente di chiamare il nostro servizio d'assistenza, che le illustrerà come utilizzare il dispositivo e così risparmiare spese inutili.

Il produttore garantisce l'eliminazione gratuita di tutte le imperfezioni dovute a difetti di materiale o di produzione, riparando o sostituendo il prodotto. Nel caso in cui il prodotto non possa essere riparato o sostituito, il cliente otterrà il rimborso della spesa sostenuta. La garanzia non è valida in caso di forza maggiore, incidenti o eventi imprevisti (come fulmini, acqua, incendio, ecc.), uso o trasporto errato, mancato rispetto delle norme di sicurezza e manutenzione, o in caso di un intervento non professionale sul prodotto.

Tracce di utilizzo quotidiano del prodotto (graffi, abrasioni) non sono soggette a reclamo. La garanzia non elimina i diritti del cliente, che derivano dalla responsabilità del venditore relativa ai difetti del prodotto. Accettando il prodotto reclamato dal servizio d'assistenza, il servizio d'assistenza non si assume la responsabilità per la perdita dei dati salvati o delle impostazioni sul prodotto. Tutte le riparazioni del prodotto, eseguite al di fuori del periodo di garanzia dello stesso, devono essere pagate dal cliente con preavviso.

Il produttore garantisce la qualità del prodotto e il suo funzionamento impeccabile nel periodo di garanzia, che inizia dal giorno dell'acquisto del prodotto. Se il prodotto non può essere riparato entro 45 giorni, verrà sostituito con uno nuovo. Nel caso in cui il prodotto non possa essere sostituito, il cliente verrà rimborso.

In caso di reclamo del prodotto, chiami o invii un'e-mail al distributore locale di Mediblink.

Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello Stato membro in cui si trova l'utente e/o il paziente.

Fabbricante:
JOYTECH Healthcare Co., Ltd.
No.365, Wuzhou Road, 311100 Hangzhou,
Zhejiang Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffelstrasse 80, 20357 Hamburg, Germany
info@mediblink.com, www.mediblink.com

Prodotto per (importatore per l'UE e distributore):

Mediblink d.o.o., Gabčeva cesta 19, 8210 Trebnje, Slovenia,
info@mediblink.com, www.mediblink.com

Versione con istruzioni per l'uso: V.01

Data di rilascio: 15. 7. 2021

Data dell'ultima modifica: 30. 5. 2024

1.0, 30. 5. 2024

CE 0123

Il prodotto è conforme ai requisiti di MDR(UE)2017/745.

Prueba de inmunidad	Nivel de prueba IEC 60601	Nivel de cumplimiento
Descarga electrostática (ESD) IEC 61000-4-2	Contacto de ± 8 kV Aire ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV	Contacto de ± 8 kV Aire ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV
Transitorios/ráfagas eléctricas IEC 61000-4-4	± 2 kV para líneas de alimentación Frecuencia de repetición de 100 kHz ± 1 kV para líneas de entrada/salida	No aplica
Sobretensión IEC 61000-4-5	$\pm 0,5$ kV, ± 2 kV modo diferencial línea-linea	No aplica
Caídas de tensión, interrupciones breves y variaciones de tensión en las líneas de entrada de alimentación IEC 61000-4-11	0 % U, (100 % dip en U,) durante 0,5 ciclos a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° y 315° 0 % U, (100 % dip en U,) durante 1 ciclo a 0° 70 % U, (30 % dip en U,) durante 25/30 ciclos a 0° 0 % U, (100 % dip en U,) para 250/300 ciclos a 0°	No aplica
Campo magnético de la frecuencia de alimentación (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m, 50/60 Hz	30 A/m, 50/60 Hz

NOTA: U, es la tensión de red a. c. antes de la aplicación del nivel de prueba.

Información sobre compatibilidad electromagnética: inmunidad electromagnética

El aparato está destinado a ser utilizado en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario del aparato debe asegurarse de que se utiliza en un entorno de este tipo.

Prueba de inmunidad	Nivel de prueba IEC 60601	Nivel de cumplimiento
RF conducida IEC 61000-4-6	3 Vrms, de 150 kHz a 80 MHz 6 Vrms, de 150 kHz a 80 MHz Bandas ISM	No aplica
RF radiada IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz a 2,7 GHz	10 V/m
Campos magnéticos de proximidad IEC 61000-4-39	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, modulación de impulsos 2,1 kHz 13,56 kHz, 7,5 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, modulación de impulsos 50 kHz	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, modulación de impulsos 2,1 kHz 134,2 kHz, 65 A/m, modulación de impulsos 50 kHz

NOTA 1: A 80 MHz y 800 MHz, se aplica al rango de frecuencias más alta.
NOTA 2: Estas directrices pueden no aplicarse en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y la reflexión de estructuras, objetos y personas.

- Las bandas ISM (industrial, científica y médica) comprendidas entre 0,15 MHz y 80 MHz son de 6,765 MHz a 6,795 MHz, de 13,553 MHz a 13,567 MHz, de 26,957 MHz a 27,283 MHz y de 40,66 MHz a 40,70 MHz. Las bandas de radioaficionados comprendidas entre 0,15 MHz y 80 MHz son las siguientes: 1,8 MHz a 2,0 MHz, 3,5 MHz a 4,0 MHz, 5,3 MHz a 5,4 MHz, 7,0 MHz a 7,3 MHz, 10,1 MHz a 10,15 MHz, 14 MHz a 14,2 MHz, 18,07 MHz a 18,17 MHz, 21 MHz a 21,4 MHz, 24,89 MHz a 24,99 MHz, 28 MHz a 29,7 MHz y 50 MHz a 54 MHz.

^b Los niveles de conformidad en las bandas de frecuencias ISM entre 150 kHz y 80 MHz en la gama de frecuencias de 80 MHz a 2,7 GHz pretenden disminuir la probabilidad de que los equipos de comunicaciones móviles/portátiles puedan causar interferencias si se introducen inadvertidamente en las áreas de puestas. Por este motivo, se ha incorporado un factor adicional 10/3 en las fórmulas utilizadas para calcular la distancia de separación recomendada para los transmisores en estos rangos de frecuencia.

^c Las intensidades de campo de los transmisores fijos, como las estaciones base de los radiotelefonos (celulares/inalámbricos) y las radios móviles terrestres, las radios de aficionados, las emisiones de radio AM/FM y las emisiones de televisión no pueden predecirse teóricamente con exactitud. Para evitar el entorno electromagnético debido a los transmisores de radiofrecuencia fijos, debe considerarse la posibilidad de realizar un estudio electromagnético del pliegamiento. Si la intensidad de campo medida en el lugar en el que se utiliza el aparato supera el nivel de conformidad de radiofrecuencia aplicable anteriormente, deberá observarse el aparato para verificar su funcionamiento normal. Si se observa un funcionamiento anormal, puede ser necesario tomar medidas adicionales, como reorientar o reubicar el aparato.

^d En la gama de frecuencias de 150 kHz a 80 MHz, las intensidades de campo deben ser inferiores a 3 V/m.

Distancias de separación recomendadas entre equipos de comunicaciones inalámbricas por radiofrecuencia

El dispositivo está pensado para su uso en un entorno electromagnético en el que se controlen las perturbaciones de radiofrecuencia radiales. El cliente o el usuario del aparato pueden contribuir a evitar las interferencias electromagnéticas si mantienen una distancia mínima entre los equipos de comunicaciones inalámbricas por radiofrecuencia y el aparato, tal como se recomienda a continuación, en función de la potencia máxima de salida de los equipos de comunicaciones.

Frecuencia (MHz)	Potencia máxima (W)	Distancia (m)	IEC 60601 Nivel de prueba	Cumplimiento Nivel
385	1,8	0,3	27	27
450	2	0,3	28	28
710, 745, 780	0,2	0,3	9	9
810, 870, 930	2	0,3	28	28
1720, 1845, 1970	2	0,3	28	28
2450	2	0,3	28	28
5240, 5500, 5785	0,2	0,3	9	9

Nota 1: Estas directrices pueden no aplicarse en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y la reflexión de estructuras, objetos y personas.

ADVERTENCIAS

- Este dispositivo no debe utilizarse cerca o encima de otros equipos electrónicos como teléfonos móviles, transceptores o productos de radiocontrol. Si es necesario, deberá observarse el aparato para verificar su funcionamiento normal.
- El uso de accesorios y cable de alimentación distintos de los especificados, con excepción de los cables vendidos por el fabricante del equipo o sistema como piezas de repuesto para componentes internos, puede provocar un aumento de las emisiones o una disminución del equipo o sistema.

LISTA DE SÍMBOLOS

Símbolo	Explicación
	Los aparatos eléctricos son material reciclabil y no deben desecharse con la basura doméstica después de su uso! Ayúdenos a proteger el medio ambiente y a ahorrar recursos, llevando este aparato a los puntos de recogida adecuados. Si tiene alguna duda, póngase en contacto con la organización responsable de la eliminación de residuos en su zona.
	Parte aplicada del tipo BF
	MR Inseguro

Símbolo	Explicación
	Antes de utilizarlo, lea las instrucciones. Instrucciones electrónicas de uso: http://www.mediblink.com/f/1m378.pdf
	El primer número: 2 – Protegido contra objetos extraños sólidos de 12,5 mm y superiores. El segundo número: 7 – Protegido contra los efectos de la inmersión temporal en agua.
	El fabricante
	Representante autorizado Europeo
	¡Advertencia!
	Número de lote*
	Número de referencia del producto
	Número de modelo
	Producto sanitario
	Identificador único de
	Limitación de la presión atmosférica para el almacenamiento y el transporte
	Limitación de la humedad para el almacenamiento y el transporte
	Limitación de la temperatura de almacenamiento y transporte
	Número de productos contenidos en el embalaje
	Marcado CE de conformidad, Número de identificación del organismo notificado

*La fecha de producción puede leerse en el número de LOTE [AAAAAA]; los cuatro primeros dígitos representan el año y los dos últimos el mes de producción. Ejemplo: LOTE 202503 = marzo de 2025

GARANTÍA

Product: Mediblink Termómetro digital Rana M378

Fabricado para (importador para la UE y distribuidor): Mediblink d.o.o., Gabčíkova cesta 19, 8210 Trebnje, Slovenia; info@mediblink.com; www.mediblink.com

Nombre, dirección, firma y sello del vendedor*:

Fecha de extradición/venta*:

*Si la factura va acompañada de esta garantía, y si toda la información anterior puede verse en la factura, no es necesario rellenar este campo.

TÉRMINOS DE LA GARANTÍA

Estimados clientes:

El periodo de garantía es de **10 años** y comienza el día de la compra del producto. En caso de reclamación de productos, deberá mostrar la factura. ¡Guarde la factura!

Lamentablemente, el manejo incorrecto del aparato es una de las razones del 95 % de las quejas de los clientes. Para evitar fácilmente cualquier problema, puede obtener información útil proporcionada por nuestro departamento de servicio especial. Para comunicarse con nuestro departamento de servicio, puede llamar o enviar un correo electrónico al distribuidor local de Mediblink.

Antes de devolver el producto al minorista, le rogamos que llame a nuestro departamento de servicio técnico, para que le ayuden a utilizar el aparato y así ahorrarse viajes innecesarios.

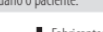
El fabricante garantiza la eliminación gratuita de todas las imperfecciones debidas a defectos del material o del procedimiento de fabricación mediante la reparación o sustitución del producto. En caso de que el producto no pueda ser reparado o sustituido, el cliente obtendrá la devolución del dinero. La garantía no es válida en caso de fuerza mayor, accidentes o imprevistos (como rayos, agua, fuego, etc.), uso o transporte incorrectos, incumplimiento de las normas de seguridad y mantenimiento o en caso de intervención no profesional en el producto.

Huellas de uso cotidiano del producto (arañazos, abrasiones) y no sujetas a reclamación. La garantía no elimina los derechos del cliente, que tienen su origen en la responsabilidad del vendedor por los defectos del producto. Al aceptar el producto reclamado por el servicio técnico, este no se hace responsable de la pérdida de los datos o ajustes guardados en el producto. Todas las reparaciones de productos, que se realicen fuera del período de garantía del producto, deberán ser abonadas por el cliente previo aviso.

El fabricante garantiza la calidad del producto y su perfecto funcionamiento durante el período de garantía, que comienza el día de la compra del producto. Si el producto no puede repararse dentro de 45 días, se sustituirá por uno nuevo. En caso de que el producto no pueda ser sustituido, se devolverá el dinero al cliente.

En caso de reclamación del producto, llame o envíe un correo electrónico al distribuidor local de Mediblink.

Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el producto deberá notificarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario o paciente.



Fabricante:
JOYTECH Healthcare Co., Ltd.
No.365, Wuzhou Road, 311100 Hangzhou,
Zhejiang Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)

Eiffelstrasse 80, 20537 Hamburg, Germany
info@mediblink.com, www.mediblink.com

Versión con instrucciones de uso: V01
Fecha de publicación: 15. 7. 2021
Fecha de la última modificación: 30. 5. 2024
1.0, 30. 5. 20245



El producto cumple con los requisitos de MDR(EU)2017/745.



SLO Mediblink Digitalni termometer Žaba M378

NAVODILA ZA UPORABO

PRED UPORABO NATANČNO PREBERITE

Mediblink Digitalni termometer Žaba M378 omogoča hiter in zelo natančen odčitek telesne temperature posameznika. Da bi bolje razumeli njegove funkcije in zagotovili dolgoletne zanesljive rezultate, najprej preberite celotna navodila za uporabo.

Vsebina: 1 digitalni termometer, 1 uporabniški priročnik, 1 etui za shranjevanje

NAMEN UPORABE

Digitalni termometri so namenjeni rednemu merjenju temperature človeškega telesa oralno, rektalno, pod zadhu. Prijomski so namenjeni za večkratno uporabo na kliniki ali doma za ljudi vseh starosti, tudi za otroke, mlajše od 8 let, pod nadzorom odrasle osebe.

PREDVIDENI UPORABNIK/INDIKACIJA ZA UPORABO

Bolniki ali zdravi ljudje, ki želijo izmeriti svojo telesno temperaturo, in zdravstveni delavci, ki želijo izmeriti bolniškovo telesno temperaturo.

Ciljna skupina bolnikov: Bolniki ali zdravi ljudje, ki potrebujejo ali želijo izmeriti temperaturo.

ILUSTRACIJA IZDELKA



Slika 1: Sestavni deli digitalnega termometra

SPECIFIKACIJE

Ime izdelka: Mediblink Digitalni termometer Žaba M378

Digitalni termometer (ni napovedni)

M378 / DMT-427 32,0 °C–42,9 °C (90,0 °F–109,9 °F) (°C/F izbere proizvajalec)

$\pm 0,1^{\circ}\text{C}$ ($\pm 0,2^{\circ}\text{F}$) pri 35,5–42,0 °C (95,9–107,6 °F) pri 18–28 °C (64,4–82,4 °F) v delovnem območju okolja, $\pm 0,2^{\circ}\text{C}$ ($\pm 0,4^{\circ}\text{F}$) za drugo območje merjenja in delovanja v okolju

Neposredni način

Zaslon s tekočimi kristali, 3 1/2 števke

Za shranjevanje zadnje izmerjene vrednosti

Ena gumbna baterija 1,5 V DC (velikost LR41 ali SR41, UCC 392)

Približno 200 ur nepreklenjenega delovanja ali 1 leto s tremi meritvami na dan

14,2 x 2,5 x 1,7 cm (d x š x v)

Približno 11 gramov z baterijo

Tri leta

Temperatura: 5–40 °C (41–104 °F) Relativna vlažnost: 15–95 % RH Atmosferski tlak: 700–1060 hPa

Temperatura: -20–55 °C (-4–131 °F) Relativna vlažnost: 15–95 % RH Atmosferski tlak: 700–1060 hPa

IP 27

Tip BF

Brez kontraindikacij

ISO 80601-2-56 Medicinska električna oprema – Razdelek 2-56: Posebne zahteve za osnovno varnost in bistvene lastnosti kliničnih termometrov za merjenje telesne temperature, EN 60601-1-11 Medicinska električna oprema – Razdelek 1-11: Splošne zahteve za osnovno varnost in bistvene lastnosti – Spremljevalni standard: Zahteve za medicinsko električno opremo in medicinske električne sisteme, ki se uporabljajo v domačem zdravstvenem okolju ter izpolnjuje zahteve standarov EN 60601-1-2 (EMC) in IEC/EN 60601-1 (varnost). Proizvajalec ima certifikat ISO 13485.

PRIPOROČILA

- Delovanje naprave se lahko poslabša, če pride do enega ali več naslednjih primerov:
 - Delovanje zunaj temperaturnega in vlažnostnega območja, ki ju je določil proizvajalec.
 - Skladiščenje zunaj temperaturnega in vlažnostnega območja, ki ju je določil proizvajalec.
 - Mehanski udarci (na primer preizkus s padcem) ali poškodovanost tipalo.
- Na napravo lahko vplivajo prenosne in mobilne radijske komunikacije. Za napravo so potrebi posebni previdnostni ukrepi glede EMC skladno z informacijami o EMC iz priloženih dokumentov.

OPOZORILA

- Pred uporabo digitalnega termometra natančno preberite navodila.
- Nevarnost zadušitve: Pokrovček termometra in baterija sta ob zaužitju lahko smrtno nevarna. Ne dovolite otrokom, da bi uporabljali to napravo brez nadzora staršev.
- Ne uporabljajte termometra v ušesu. Uporablja se samo za oralno in rektalno odčitavanje ter odčitavanje pod pazdušom.
- Ne postavljajte baterije termometra v bližino ekstremne vročine, saj lahko eksplodira.
- Kadar naprava dalj časa ne deluje, iz nje odstranite baterijo.
- Uporaba odčitkov temperature za samodiagnosticiranje je nevarna. Za razlago rezultov se posvetujte z zdravnikom. Samodiagnosticiranje lahko privede do poslabšanja obstoječih bolezniških stanj.
- Meritev ne izvajajte, če je termometer moker, saj lahko pride do netočnih meritev.
- Ne grizite termometra. To lahko povzroči zlom in/ali poškodbe.
- Termometra ne poskušajte razstaviti ali popraviti. To lahko povzroči netočne odčite.
- Po vsaki uporabi termometru razkužite, zlasti če ga uporabljate več oseb.
- Termometra ne vtaknite v danko na silo. Če se pojavi bolečina, prekinite vstavljanje in prekinite meritev. Če tege ne storte, lahko pride do poškoda.
- Ne uporabljajte termometra oralno, če ste ga uporabili rektalno.
- Za otroke, stare dve leti ali manj, pripomoček ne uporabljajte oralno.
- Če je blia enota shranjena pri temperaturi nad 5–40 °C (41–104 °F), jo pred uporabo približno 15 minut pustite pri 5–40 °C (41–104 °F) temperaturi okolja.
- Te opreme ni dovoljeno uporabljati v bližini druge opreme ali na njej, saj lahko to povzroči nepravilno delovanje. Če je takšna uporaba potrebna, je treba to opremo in drugo opremo opazovati in preveriti, ali delujeta normalno.
- PRENOSOM komunikacijske opreme RF (vključno z zunanjimi napravami, kot so antenski kabli in zunanje antene) je treba uporabljati največ 30 cm (12 palcev) od katerega koli dela (OPREMA ME ali SISTEM ME), vključno s kablji, ki jih je določil PROIZVAJALEC. V nasprotnem primeru lahko to ovira delovanje te opreme.
- NI menimo za uporabo v okolju, bogatem s kisikom, in v prisotnosti vnetljive anestetične zmesi z zrakom, kisikom ali dušikovim oksidom.
- Termometra ne postavljajte na neposredno sončno svetlobo ali v stik z vato, sicer bo to vplivalo na natančnost meritev.
- Oprema ME se med uporabo ne sme čistiti in razkuževati.

NAVODILA ZA UPORABO

- Pritisnite gumb za vklop/izklop poleg zaslona LCD, kot je prikazano na sliki 1. Ko se na zaslonu prikaže **188.8°C**, ki mu sledi zadnja zabeležena temperatura, se zasihi zvočni signal. Po prikazu temperature samopreklica je termometer zdaj v načinu testiranja.
- Termometer namestite na želeno mesto (usta, danka ali pazduš).
- Oralna uporaba:** Postavite termometer pod jezik, kot kaže položaj ✓ na sliki 2. Zaprite usta in enakomerno diljhajte skozi nos, da vdihani/izdihani zrak ne bi vplival na meritev.
- Rektalna uporaba:** Srebrov koniček sonde namažite z vazelino na lažje vstavljanje. Senzor nežno vstavite približno 1 cm (manj kot 1/2") v danko.
- Uporaba pod pazdušom:** Površino pod pazdušu obrnite do suhega. Sondo položite pod pazduš v diržnik roko trdno stisknjeno ob strani. Z medicinskega vidika bo ta metoda vedno zagotavljala nenatančne podatke in se ne sme uporabljati, če so potrebne natančne meritev.
- Znak stopnje utripa ves čas testiranja. Ko se utripanje ustavi, se povzroči 10 sekund oglasi alarm. Na zaslonu LCD se hkrati prikaže izmerjena vrednost. Najmanjši čas merjenja do signala (piska) je treba brez izjeme ohraniti. Merjenje se nadaljuje tudi po zvočnem obvestilu.



Slika 2

POMEMBNO: Za doseganje boljših rezultatov merjenja telesne temperature je priporočljivo, da je sonda v ustih in dansi približno 2 minuti ali pod pazdušu približno 5 minut, ne glede na zvočni signal, in da se ohrani vsaj 30-sekundni interval merjenja.

*Opomba: Običajno se oglaši »bi-bi-bi-bi«; alarm piska hitreje, ko temperatura doseže 37,8 °C (100 °F) ali več in se oglaši »bi-bi-bi—bi-bi-bi—bi-bi-bi«.

- Da bi podaljšali življensko dobo baterije, pritisnite gumb za vklop/izklop, da se naprava po končanem testiraju izklopi. Če ne ukrepatе, se naprava po približno 10 minutah samodejno izklopi.

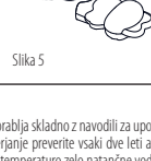
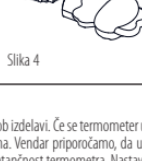
ODPRAVLJANJE TEŽAV

Sporočilo o napaki	Težava	Rešitev
	Izmerjena temperatura je nižja od 32,0 °C (90,0 °F)	Izklopite, počakajte eno minuto in izmerite novo temperaturo s temnim stikom in zadostnim počitkom.
	Izmerjena temperatura je višja od 42,9 °C (109,9 °F)	Izklopite, počakajte eno minuto in izmerite novo temperaturo s temnim stikom in zadostnim počitkom.
	Sistem ne deluje pravilno.	Odklopite baterijo, počakajte 1 minuto in jo ponovno napolnite. Če se sporozilo ponovno pojavi, se obrnite na prodajalca za servis.
	Izpraznjena baterija: konačna baterija utripa, ni mogoče izmeriti.	Zamenjajte baterijo.

ZAMENJAVA BATERIJE

- Baterijo zamenjajte, ko simbol v spodnjem desnem kotu zaslona LCD začne utripati.
- Odstranite pokrov baterije, kot je prikazano na sliki 3.
- Previdno izvlecite plastično ploščo s tiskanimi vezjem s komoro za baterijo za približno 1 cm (nekar manj kot 1/2") (slika 4).
- Za odstranitev stare baterije uporabite koničast predmet, na primer pisalo. Baterijo zavrzite skladno s predpisom. Zamenjajte z novo gumbov baterijo 1,5 V DC tipa LR41 ali SR41, UCC 392 ali enakovredno. Prepričajte se, da je baterija nameščena s polarično navzgor (slika 5).
- Komoro za baterijo potisnite nazaj na svoje mesto in pritrde pokrov.

Opomba: Naslednji shematski prikaz zamenjave baterije je prikazan na zadnji strani termometra.



Slika 3 Slika 4 Slika 5

UMERJANJE

Termometer je prvotno umerjen ob izdelavi. Če se termometer uporablja skladno z navodili za uporabo, redna nastavitev ni potrebna. Vendar priporočamo, da umerjanje preverite vsaki dve leti ali kadar koli je vprašljiva klinična natančnost termometra. Nastavite umerjanje zelo natančno vodne kopeli na 33,00 °C, 37,00 °C, 42,00 °C. Vkljope termometer in ga vstavite v zelo natančno vodno kopel, kot pa preverite laboratorijsko natančnost termometra. Po 10 minutah stabilnega delovanja ponovite prejšnji postopek merjenja. Celotno napravo pošljite prodajalcu ali proizvajalcu.

Zgoraj navedena priporočila ne nadomestijo zakonskih zahtev. Uporabnik mora vedno upoštevati zakonske zahteve za nadzor meritev, funkcionalnost in natančnost naprave, ki jih zahtevajo ustrezni zakoni, direktive ali odredbe, kjer se naprava uporablja.

ČIŠČENJE IN RAZKUŽEVANJE

- Sondo termometra potopite v destilirano vodo za vsaj 1 minuto.
- S čisto, mehko krpko obrišite termometer, da odstranite morebitne ostanke.
- Trikrat ponovite korak 1 in dokler po čiščenju z vizualnim pregledom več ne videz umazanije.

4. Za temeljito čiščenje in razkuževanje uporabite Method A ali B:

- Method A (dezinfekcija na visok ravni): potopite sondu termometra v 0,55-odstotni OPA (0-ťalfehdol), kot je CİDEX OPA, za vsaj 12 minut pri temperaturi 20 °C;

- Method B (nizka stopnja razkuževanja): s čisto mehko krpko, namočeno v 70-odstotni mediciški alkoholu, trikrat obrišite sondu, vsakič najmanj eno minuto.

- Ponovite korake od 1 do 3, da odstranite ostanke.

Opomba 1: Rektalna uporaba ni priporočljiva za domačo uporabo, saj OPA zunaj bolnišnice ni na voljo. Če je potrebna rektalna meritev, močno priporočamo visoko stopnjo razkuževanja.

Opomba 2: Za referenco upoštevajte priročnik OPA.

Da bi preprečili poškodbo termometra, upoštevajte in upoštevajte naslednje:

- Za čiščenje termometra ne uporabljajte benzina, razredčila za barve, bencina ali drugih močnih topil.
- Senzorja (konice) termometra ne poskušajte razkužiti s potopljitvijo v alkohol, OPA ali vročo vodo nad 122 °F/50 °C) za dalj časa.
- Za čiščenje termometra ne uporabljajte ultrazvočnega pranja.

INFORMACIJE O ELEKTROMAGNETNI ZDRUŽLJIVOSTI

Naprava izpoljuje zahteve EMC mednarodnega standarda IEC 60601-1-2. Zahteve so izpolnjene pod pogovi, opisani v spodnji preglednici. Naprava je električni medicinski pripomoček in zanj veljajo posebni previdnostni ukrepi glede elektromagnetne združljivosti, ki morajo biti objavljeni v navodilih za uporabo. Prenosna in mobilna visokofrekvenčna komunikacijska oprema lahko vpliva na napravo. Uporaba naprave v povezavi z neodobrenimi dodatki lahko negativno vpliva na napravo in spremeni elektromagnetno združljivost. Naprave ne smete uporabljati neposredno ob drugi električni opremi ali med njo.

Informacije o elektromagneti združljivosti – elektromagnetne emisije

Pripomoček je namenjen uporabi v spodaj navedenem elektromagnetnem okolju. Kupec ali uporabnik pripomočka mora zagotoviti uporabo v takem okolju.

Preizkus sevanja	Skladnost
Prevodne emisije CISPR 11	Se ne uporablja.
Radiofrekvenčne emisije CISPR 11	Skupina 1, razred B
Harmonične emisije IEC 61000-3-2	Se ne uporablja.
Emisije nihanja napetosti/bliskovitosti IEC 61000-3-3	Se ne uporablja.

Informacije o elektromagneti združljivosti – elektromagnetna odpornost

Pripomoček je namenjen uporabi v spodaj navedenem elektromagnetnem okolju. Kupec ali uporabnik pripomočka mora zagotoviti uporabo v takem okolju.

Preizkušanje odpornosti	Raven za preizkušanje IEC 60601	Raven skladnosti
Elektrostatična razelektrivitev (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV – kontakt ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV – zrak	±8 kV – kontakt ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV – zrak
Električni prehodni pojav/izbruh IEC 61000-4-4	±2 kV za napajalne vode Frekvenca ponavljanja 100 kHz ±1 kV za vode za vhod/izhodni tok	Se ne uporablja.
Napetostni udar IEC 61000-4-5	±0,5 kV, ±2 kV – diferenčni način, limjski	Se ne uporablja.
Padci napetosti, kratke prekinite in napetostna nihanja na napajalnih vodilih IEC 61000-4-11	0,6 U, (100 % potopitev v U ₀) 0,5 cikla pri 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° in 315°	Se ne uporablja.
	0,6 U, (100 % potopitev v U ₀) za 1 cikel pri 0°	Se ne uporablja.
	70 % U, (30-odstotni padec v U ₀) za 25/30 ciklov pri 0°	Se ne uporablja.
	0 % UT (100 % potopitev v U ₀) za 250/300 ciklov pri 0°	Se ne uporablja.
Magnetno polje IEC 61000-4-8	30 A/m, 50/60 Hz	30 A/m, 50/60 Hz

OPOMBA: U je izmenična napetost pred uporabo preizkusne ravni.

Informacije o elektromagneti združljivosti – elektromagnetna odpornost

Pripomoček je namenjen uporabi v spodaj navedenem elektromagnetnem okolju. Kupec ali uporabnik pripomočka mora zagotoviti uporabo v takem okolju.

Preizkušanje odpornosti	Raven za preizkušanje IEC 60601	Raven skladnosti
Prevajana radiofrekvenčna energija skladno z IEC 61000-4-6	3 Vrms, 150 kHz do 80 MHz 6 Vrms, 150 kHz do 80 MHz Pasovi ISM	Se ne uporablja.
Sevanje radiofrekvenčne motnje skladno z IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz do 2,7 GHz	10 V/m
Magnetna polja bližine IEC 61000-4-39	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, pulzna modulacija 2,1 kHz 13,56 kHz, 7,5 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, pulzna modulacija 50 kHz	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, pulzna modulacija 2,1 kHz 13,56 kHz, 7,5 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, pulzna modulacija 50 kHz

OPOMBA 1: Pri frekvencah 80 MHz in 800 MHz se uporablja višje frekvenčno območje.

OPOMBA 2: Ta navodila morda ne veljajo v vseh primerih. Na širjenje elektromagnetnega sevanja vplivata absorpcija in odboj od struktur, predmetov in ljudi.

* Pasovi ISM (industrijski, znanstveni in medicinski) med 1,5 MHz do 13,553 MHz do 13,567 MHz, 26,957 MHz do 27,283 MHz in 40,66 MHz do 40,70 MHz. Radiodatomarski radiofrekvenčni pasovi med 0,15 MHz in 80 MHz so: 1,8 MHz do 2,0 MHz, 3,5 MHz do 4,0 MHz, 5,3 MHz do 5,4 MHz, 7,0 MHz do 7,3 MHz, 10,1 MHz do 10,5 MHz, 14 MHz do 14,2 MHz, 18,07 MHz do 18,17 MHz, 21 MHz do 21,4 MHz, 24,89 MHz do 24,99 MHz, 28 MHz do 29,7 MHz in 50 MHz do 54 MHz.

† Ravni skladnosti v frekvenčnih pasovih ISM med 150 kHz in 80 MHz ter frekvenčnem območju od 80 MHz do 2,7 GHz so namenjeni zmanjšanju verjetnosti, da bi mobilna/prenosna komunikacijska oprema lahko povzročila motnje, če bi jo nehotno vnesla v prostorje za bolnike. Zaradi to je bil v formule za izračun praporčne razdalje za oddaljence v teh frekvenčnih območjih vključen dodaten faktor 10/3.

* Polja jakosti fiksnih oddajnikov, kot so bazine postaje za radijske (celične/brežične) telefone in kopenske mobilne radijske postaje, amaterske radijske sprejemnike, radijske oddaje FM in TM ter televizijske oddajnice, teoretično ni mogoče natančno napovedati. Za oceno elektromagnetnega sevanja na posamezni lokaciji. Če izmerjena poljska jakost na lokaciji, kjer se naprava uporablja, presega zgornjo veljavno raven skladnosti z radijskimi frekvenčnimi, je treba napravo opazovati in preventivno njo občutno delovati. Če opazite neobičajno delovanje, bodo morali potrebiti dodatni ukrepi, npr. spremembu slike ali preporočeno pripomočko.

‡ V frekvenčnem območju od 150 kHz do 80 MHz morajo biti poljske jakosti manjše od 3 V/m.

Priporočene ločilne razdalje med opremo za brezžične komunikacije RF

Pripomoček je predviđen za uporabo v elektromagnetnem okolju, v katerem so radiofrekvenčne motnje nadzorovane. Straniki ali uporabniki naprave lahko pomagajo preprečiti elektromagnetne motnje tako, da med radijsko brezžično komunikacijsko opremo in napravo ohrani najmanjšo razdaljo, kot je priporočeno spodaj, glede na največjo izhodno moč komunikacijske opreme.

Pogostost (MHz)	Največja moč (W)	Razdalja (m)	IEC 60601 Raven preizkusa	Skladnost Raven
385	1,8	0,3	27	27
450	2	0,3	28	28
710, 745, 780	0,2	0,3	9	9
810, 870, 930	2	0,3	28	28
1720, 1845, 1970	2	0,3	28	28
2450	2	0,3	28	28
5240, 5500, 5785	0,2	0,3	9	9

Opomba 1: Ta navodila morda ne veljajo v vseh primerih. Na širjenje elektromagnetnega sevanja vplivata absorpcija in odboj od struktur, predmetov in ljudi.

OPOZORILO!

- Ta naprava se ne sme uporabljati v bližini ali na vrhu druge elektronske opreme, kot so mobilni telefon, oddajnik ali izdelki za radijsko upravljanje. Če morate to narediti, je treba napravo opazovati in preventivno njo občutno delovati.

- Uporaba naprave v napajalnega kabla, ki niso navedeni, razen kablov, ki jih proizvajalec opreme ali sistema prodaja kot nadomestne dele za notranje sestavne dele, lahko povzroči povečane emisije ali zmanjšanje zmognljivosti opreme ali sistema.

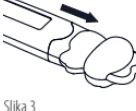
KAZALO SIMBOLOV

Simbol	Pojasnilo
	Električne naprave so material, ki ga je mogoče reciklirati, in jih po uporabi ne smete odložiti med gospodinjske odpadke! Pomagajte nam varovati okolje in varčevati z vsemi tiri ter vse pripomoček oddajite na ustrezno zbirno mestvo. V primeru vprašanj se obrnite na organizacijo, ki je na vašem območju odgovorna za odstranjevanje odpadkov.
	Uporabljeni del tipa B
	Nevarno za MR
	Pred uporabo preberite navodila za uporabo. Elektronsko navodilo za uporabo: http://www.mediblink.si/f/m378.pdf
	Prva števka: 2 – Zaščita pred trdimi tukji velikosti 12,5 mm Ø ali več. Druga števka: 7 – Zaščiten pred učinkom začasnega potopitve v vodo.
	Proizvajalec
	Pooblaščeni predstavnik v EU
	Opozorilo!

ZAMJENA BATERIJE

- Zamjenite bateriju kada simbol "!" u donjem desnom kutu LCD zaslona počne treperiti.
- Skinite poklopac baterije kao što to prikazuje slika 3.
- Paloživo izvucite plastičnu pločicu s odjeljkom za bateriju oko 1 cm (malo manje od 1/2") (Slika 4).
- Oštrom predmetom, na primjer olovkom, izvadite staru bateriju. Odložite bateriju u skladu s propisima. Zamjenite je novom gumbastom baterijom od 1,5 V DC: LR41 ili SR41, UCC392 ili sličnom. Baterija se mora pravilno postaviti prema polarnitetu (Slika 5).
- Gurnite odjeljak za bateriju na mjesto i prirvrite poklopac.

Napomena: Slijedeći shematski dijagram zamjene baterije prikazuje postupak sa stražnje strane termometara.



Slika 3

Slika 4

Slika 5

UMJERAVANJE

Termometar je prvotno umјeren u trenutku proizvodnje. Ako se termometer upotrebljava u skladu s uputom za uporabu povremena ponovna podešavanja nisu potrebna. Međutim, preporučujemo da provjerite umjeravanje svake dvije godine ili kad god smatrate da je ujedna njegova klinička točnost. Postavite temperaturu visokoprecizne temperature kupke na 33,00 °C, 37,00 °C, 42,00 °C. Uključite termometar i stavite ga u visokopreciznu temperatuру kupku te zatim provjerite njegovu laboratorijsku točnost. Ponovite prethodni proces mjerjenja nakon što se stabilizira 10 minuta. Pošaljite cijelokupni uređaj zastupniku ili proizvođaču.

Gore navedene preporuke ne zamjenjuju zakonsku zahtjevu. Korisnik mora uvijek postupati u skladu sa zakonskim zahtjevima za kontrolu mjerjenja, funkcionalnost i točnost uređaja, koji su određeni važećim zakonima, direktivama ili uredbama prema kojima se uređaj upotrebljava.

ČIŠĆENJE I DEZINFKECIJA

- Uronite sondu termometara u destiliranu vodu na najmanje jednu minutu.
- Čistom mekom krpom obrinite termometar da biste uklonili svu nečistoću.
- Ponovite 1. i 2. korak tri puta dok ne uklonite svu vidljivu nečistoću vizualnim pregledom nakon čišćenja.
- Za temeljito čišćenje i dezinfekciju upotrijebite metodu A ili B:
 - Metoda A (dezinfekcija visoke razine): uronite sondu termometara u 0,55 % OPA (O-ftalaldehid), na primjer CLODEX OPA, na najmanje 12 minuta pri temperaturi od 20 °C;
 - Metoda B (dezinfekcija niže razine): Mekom čistom krpom natopljenom 70-postotnim medicinskim alkoholom obrinite sondu 3 puta, svaki put najmanje po jednu minutu.
- Ponovite korake od 1 do 3 da biste uklonili ostatke sredstva OPA.

Napomena 1: Rektalna uporaba ne prepričuje se pri kućnoj uporabi jer sredstvo OPA nije komercijalno dostupno izvan bolnice. Ako je potrebno rektalno mjerjenje, prepričujemo dezinfekciju visoke razine.

Napomena 2: Kao referencu pri postupku upotrijebite priručnik za sredstvo OPA.

Da biste sprejeličili oštećenje termometara, imajte na umu i pridržavajte se sljedećeg:

• Za čišćenje termometara ne upotrebljavajte benzén, razrijeđivač, benzín ili druga jaka otapala.

• Ne pokusavajte dezinficirati sondu (vrh) termometara dugotrajnim uranjanjem u alkoholu, OPA ili vruću vodu (voda topila od 122 °F/50 °C).

• Za čišćenje termometara ne upotrebljavajte ultrazvučnu kupku.

PODACI O ELEKTROMAGNETSKOJ KOMPATIBILNOSTI

Uređaj zadovavlja zahtjeve o elektromagnetskoj kompatibilnosti međunarodne norme IEC 60601-1-2. Zahtjevi su zadovoljeni pod uvjetima navedenim u tablici u nastavku. Uređaj je električni medicinski proizvod i podlazeže posebnim mjerama opreza u vezi s elektromagnetskom kompatibilnošću koje moraju biti objavljene u uputstvima za upotrebu. Na uređaj može utjecati prijenosna i mobilna visokofrekvenčna komunikacija. Uporaba jedinice u kombinaciji s neodobrenim dodatnim priborom može negativno utjecati na uređaj i promjeniti elektromagnetsku kompatibilnost. Uređaj se ne smije upotrebljavati u izravnoj blizini druge električne opreme ili između nje.

Informacije o elektromagnetskoj kompatibilnosti – elektromagnetsko zračenje

Uređaj je namijenjen za upotrebu u elektromagnetskom okruženju navedenom u nastavku. Kupac ili korisnik uređaja mora voditi računa da se upotrebljava u takvu okruženju.

Ispitivanje zračenja	Sukladnost
Vodenog zračenja prema CISPR 11	Nije primjenjivo
RF emisije prema CISPR 11	1. skupina, razred B
Harmonične emisije prema IEC 61000-3-2	Nije primjenjivo
Kolebanja napona/emisije treperenja prema IEC 61000-3-3	Nije primjenjivo

Informacije o elektromagnetskoj kompatibilnosti – elektromagnetska otpornost

Uređaj je namijenjen za upotrebu u elektromagnetskom okruženju navedenom u nastavku. Kupac ili korisnik uređaja mora voditi računa da se upotrebljava u takvu okruženju.

Ispitivanje otpornosti	Razina ispitivanja prema IEC 60601	Razina sukladnosti
Elektrostaticko pražnjenje (ESD) prema IEC 61000-4-2	±8 kV u kontaktu ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV u zraku	±8 kV u kontaktu ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV u zraku
Električni brzi prijelazni udar/izboj prema IEC 61000-4-4	±2 kV za vodove napajanja Frekvencijska ponavljanja 100 kHz ±1 kV za ulazne/izlazne vodove	Nije primjenjivo
Izboj prema IEC 61000-4-5	Diferencijalni način od voda do voda ±0,5 kV, ±2 kV	Nije primjenjivo

Padovi napona, kratki prekidci i varijacije napona na ulaznim vodovima napajanja strujom prema IEC 61000-4-11	0% U, (100 % pad na U) na 0,5 ciklusa pri 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315° 0% U, (100 % pad na U) za 1 ciklus pri 0° 70 % U, (30 % pad na U) za 25/30 ciklusa pri 0° 0% U, (100 % pad na U) za 250/300 ciklusa pri 0°	Nije primjenjivo
Frekvencija napajanja (50/60 Hz) magnetskog polja prema IEC 61000-4-8	30 A/m, 50/60 Hz	30 A/m, 50/60 Hz

NAPOMENA: U je napon glavnog napajanja izmjenočnim strujom prije primjene ispitne razine.

Informacije o elektromagnetskoj kompatibilnosti – elektromagnetska otpornost

Uređaj je namijenjen za upotrebu u elektromagnetskom okruženju navedenom u nastavku. Kupac ili korisnik uređaja mora voditi računa da se upotrebljava u takvu okruženju.

Ispitivanje otpornosti	Razina ispitivanja prema IEC 60601	Razina sukladnosti
Vodenog RF energija prema IEC 61000-4-6	3 Vrms, 150 kHz do 80 MHz 6 Vrms, 150 kHz do 80 MHz ISM pojavevi	Nije primjenjivo
Zračena RF energija prema IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz do 2,7 GHz	10 V/m

Bliska magnetska polja prema IEC 61000-4-39	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, pulsnja modulacija 2,1 kHz 13,56 kHz, 7,5 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, pulsnja modulacija 50 kHz	30 kHz, 8 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, pulsnja modulacija 2,1 kHz 13,56 kHz, 7,5 A/m, CW 134,2 kHz, 65 A/m, pulsnja modulacija 50 kHz
---	--	--

NAPOMENA 1: Pri 80 MHz i 800 MHz primjenjuje se viši raspon frekvencije.

NAPOMENA 2: ove smjernice nisu primjenjive na sve situacije. Apsorpcija i odbijanje od zgrada, objekata i ljudi utječe na širenje elektromagnetskog zračenja.

*ISM (industrijski, znanstveni i medicinski) pojavevi između 0,15 MHz i 80 MHz su 6,765 MHz do 6,795 MHz, 13,553 MHz do 13,567 MHz, 26,957 MHz do 27,283 MHz i 40,66 MHz do 40,70 MHz. Amaterski radijski pojavevi između 0,15 MHz i 80 MHz su 1,8 MHz do 2,0 MHz, 3,5 MHz do 4,0 MHz, 5,3 MHz do 5,4 MHz, 7,0 MHz do 7,3 MHz, 10,1 MHz do 10,15 MHz, 14 MHz do 14,2 MHz, 18,0 MHz do 18,17 MHz, 21 MHz do 21,4 MHz, 24,89 MHz do 24,99 MHz, 28 MHz do 29,7 MHz i 50 MHz do 54 MHz.

*Razinu sukladnosti u ISM frekventnim pojavevima između 150 kHz i 80 MHz te rasponu frekvencije od 80 MHz do 2,7 GHz namijenjene su biće smanjila vjerojatnost da će mobilna/prijenosna komunikacijska oprema prouzročiti smjernice ako se slučajno unese u području s pacijentima. Stoga je u formule koje se primjenjuju za izračunavanje preporučene udaljenosti od osobljača u tim frekventnim rasponima uključen dodatni faktor od 10/3.

*Jačina polja fiksnih odasilača, poput baznih radijskih postaja (mobilni/bežični) telefoni i kopneni pokretni radij, amaterski radij, AM/FM radijski prijenosi, mobilna/prijenosna komunikacijska oprema, predviđeni u teoriji. Da biste procijenili elektromagnetsko okruženje zbog fiksnih RF odasilača, razmotriti mogućnost elektromagnetskog ispitivanja lokacije. Ako izmjerena jačina polja na lokaciji na kojoj se upotrebljava uređaj premašuje prethodno navedenu primjenu RF razinu sukladnosti, potrebno je promatrati uređaj kako bi se potvrdio normalno funkcioniranje. Ako se uobičajeno ne funkcioniše, potrebne dodatne mjere, poput ponovne orientacije ili prenestražanja uređaja.

*Pri frekvenciji koja premašuje raspon od 150 kHz do 80 MHz, jačina polja trebaju biti manje od 3 V/m.

Preporučene udaljenosti između RF opreme za bežičnu komunikaciju

Frekvencija (MHz)	Maksimalna snaga (W)	Udaljenost (m)	IEC 60601 Razina ispitivanja	Sukladnost Razina
385	1,8	0,3	27	27
450	2	0,3	28	28
710,745,780	0,2	0,3	9	9
810,870,930	2	0,3	28	28
1720,1845,1970	2	0,3	28	28
2450	2	0,3	28	28
5240,5500,5785	0,2	0,3	9	9

Napomena 1: ove smjernice nisu primjenjive na sve situacije. Apsorpcija i odbijanje od zgrada, objekata i ljudi utječe na širenje elektromagnetskog zračenja.

UPOZORENJA!

- Ovaj uređaj se ne smije se upotrebljavati u blizini druge električne opreme ili na njoj, na primjer s mobilnim telefonom, prijenomnikom ili proizvodima s radarskim upravljanjem. Ako je to nužno, uređaj se mora promatrati da bi se potvrdio normalan rad.
- Uporaba dodatnog pribora i kabela za napajanje, osim onih koje prodaje proizvođač opreme ili sustava kao zamjenske dijelove za unutarnje komponente, može prouzročiti povećano zračenje ili smanjenje radnih znakova opreme ili sustava.

POPIS SIMBOLA

Simbol	Objašnjenje
	Električni uređaji sadrže materijale koji se mogu reciklirati i nakon uporabe se ne smiju odlagati u otpad iz kućanstava! Pomognite nam zaštiti okoliš i sačuvati resurse te odnesite ovaj uređaj u odgovarajući sabirni centar. Za sva pitanja obratite se organizaciji koja je odgovorna za odlaganje otpada u svojem području.
	Primijenjeni dio tipa BF
	Nije sigurno za uporabu u okruženju za snimanje magnetnom rezonancijom
	Prije uporabe pročitajte upute za uporabu. Elektronske upute za uporabu: http://www.mediblink.hr/m/378.pdf
	Prva znamenka: 2 – Zaštićeno od krutih stranih tijela veličine 12,5 mm Ø i većih. Druga znamenka: 7 – Zaštićeno od učinaka privremenog uranjanja u vodu.
	Proizvođač
	Ovlašteni zastupnik u EU
	Upozorenje!
	LOT broj*
	Referenti broj proizvoda
	Broj modela
	Medicinski proizvod
	Jedinstveni identifikator proizvoda
	Ograničenja atmosferskog tlaka tijekom čuvanja i transporta
	Ograničenja vlažnosti tijekom čuvanja i transporta
	Ograničenja temperature tijekom čuvanja i transporta
	Broj proizvoda u jednom pakiranju
	Oznaka sukladnosti CE, ID broj prijavljenog tijela

*Datum proizvodnje se može pročitati iz LOT broja (GGGGMM), prve četiri znamenke označavaju godinu proizvodnje, a posljednji dvije znamenke mjesec proizvodnje. Primjer: LOT 202503 = Ožujak 2025

JAMSTVO

Proizvod: Mediblink Digitalni termometar Žaba M378

Provedeno za (EU importér/uvozník): Mediblink d.o.o., Gubčeva cesta 19, 8210 Trebinje, Slovenija; info@mediblink.com; www.mediblink.hr

Sjedište tvrtke za jamstvo (zastupnik, distributer i ovlašteni serviser za brand): Mediblink d.o.o., Gubčeva cesta 19, 8210 Trebinje, Hrvatska; Tel: (01) 61-98-496; info@golia.hr; Servis i reklamacije: servis@golia.hr; www.golia.hr

Ime, adresa, potpis ili pečat prodavatelja*:

Datum preuzimanja/prodaje*:

*Ukoliko je uz jamstvene kartice priložen račun iz kojeg se mogu vidjeti gore navedeni podaci, ovo polje nije potrebno popunjavati.

UVJETI JAMSTVA

Poštovani kupci!

Jamstveni rok je **10 godina**, a počinje danom kupnje ili danom isporuke robe i vrijedi samo za proizvode kupljene na području Republike Hrvatske. Pri korištenju jamstva potrebno je dostaviti račun i jamstvenu karticu. Stoga vas molimo da spremite račun i jamstvenu karticu!

Nažalost, zloupotreba uređaja je uzrok oko 95% pritislu. Pomoći korisnik savjetu našeg servisnog centra lako možete riješiti te probleme, stoga nas nazovite ili nam se obratite putem e-maila (servis@golia.hr).

Prije slanja uređaja u servis ili vraćanja prodavatelju, savjetujemo vam da nas kontaktirate telefonom.

Jamčim jačinu i kvalitetu i bespriskoran rad prodizajna u jamstvenom roku počinje s datumom isporuke robe. Ako se popravak ne može izvršiti u razdoblju od 45 dana, proizvod će se zamjeniti ili će se, na pristanak kupca, izvršiti povrat novca.

Jamčim jačinu i kvalitetu i bespriskoran rad prodizajna u jamstvenom roku počinje s datumom isporuke robe. Ako se popravak ne može izvršiti u razdoblju od 45 dana, proizvod će se zamjeniti ili će se, na pristanak kupca, izvršiti povrat novca.

U slučaju ozbiljne komplikacije ili štetnog događaja koji se dogodio upotrebom medicinskog proizvoda, korisnik/pacijent mora obavijestiti proizvođača i nadležno tijelo države članice u kojoj je upotrebljena.

U slučaju ozbiljne komplikacije ili štetnog događaja koji se dogodio upotrebom medicinskog proizvoda, korisnik/pacijent mora obavijestiti proizvođača i nadležno tijelo države članice u kojoj je upotrebljena.

Proizvođač: JOYTECH Healthcare Co., Ltd.

No.363, Wuzhou Road, 311100 Hangzhou,

Zhejiang Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)

Eiffelstrasse 80, 20537 Hamburg, Germany

Proizvedeno za (uvozník za EU & distributor):

Mediblink d.o.o., Gubčeva cesta 19

8210 Trebinje, Slovenia

info@mediblink.com

www.mediblink.hr

Zastupnik i distributer za HR:

Golia d.o.o., XI Vrbik 3

1000 Zagreb

Tel: +385(0)161-98-496

info@golia.hr

Servis i reklamacije:

servis@golia.hr

www.golia.hr

Verzija uputa za uporabu: V0.1

Datum izdavanja: 15. 7. 2021

Datum zadnjeg popravka: 30. 5. 2024

1. 10. 30. 2024

CE 0123

Priznato je u skladu sa zahtjevima MDR(EU)2017/745.