

Varastointi ja kuljetus
Lämpötila välillä -20–60 °C
Kosteus 10–90 % (ilman tiivistymistä)
Ilmanpaine 500–1060 hPa

CONDIZIONI DI GARANZIA GIMA
Si applica la garanzia B2B standard Gima di 12 mesi.

SUOMALAINEN

KÄYTTÖTARKOITUS

Laitetta käytetään potilaan sisäalueen näkemiseksi (kurkku, kurkunkpää).

AINOASTAAN ERIKOISTUNUT LÄÄKINTÄHENKILÖSTÖ SAA KÄYTTÄÄ LAITETTA

PUHDISTUS

Puhdista aina varoen. Tuote voidaan puhdistaa seuraavasti:

1. Kostuta puuvillaväli tai liina kevyesti isopropyyl- tai etyylialkoholilla ja puhdista tuotteen pinta hellävaroen.
2. Siirry sivulta toiselle pyöreän liikkeen sijaan.
3. Tuote tulee huuhdella kuumalla tislattulla vedellä: hiero varoen mahdollisten jäämien poistamiseksi.

Huomautukset: Jos käytetään kemiallisia pesuaineita, valmistajan tuoteohjeita tulee noudattaa.

VAROITUKSET












Älä käytä laitetta, jos se on vaurioitunut, vaan käänny jälleenmyyjäsi puoleen.






HÄVITTÄMINEN

Tuote ei sisällä vaarallisia aineita. Tuote tulee hävittää kansallisten tai paikallisten lakien mukaan.


SUOSITELTU KÄYTTÖYMPÄRISTÖ

Käyttö
Lämpötila välillä 10–40 °C
Kosteus 30–75 %
Ilmanpaine 700–1060 hPa

	IT - Conservare al riparo dalla luce solare GB - Keep away from sunlight FR - À conserver à l'abri de la lumière du soleil ES - Conservar al amparo de la luz solar PT - Guardar ao abrigo da luz solar DE - Vor Sonneneinstrahlung geschützt lagern FI - Säilytä auringonvalolta suojassa CZ - Skladujte mimo sluneční světlo HU - Napfénytől védve tárolandó HR - Čuvati zaštićeno RO - A se păstra ferit de razele soarelui BG - Да се съхранява на място, защитено от слънчева светлина GR - Κρατήστε το μακριά από ηλιακή ακτινοβολία
	IT - Dispositivo medico conforme alla Direttiva 93/42/CEE GB - Medical device complies with Directive 93/42/EEC FR - Dispositif médical conforme à la directive 93/42/CEE ES - Dispositivo médico según la Directiva 93/42 / CEE PT Dispositivo médico em conformidade com a Diretiva 93/42/CEE DE - Medizinprodukt gemäß Richtlinie 93/42/CEE FI - Direktiivin 93/42/EY mukainen lääkeinväline laite CZ - Zdravotnický prostředek v souladu se směrnicí 93/42/EHS HU - Orvostudományi eszköz az 93/42/EK irányelvvel összhangban HR - Medicinski uređaj u skladu s Direktivom 93/42/EEC BG - Медицинско устройство, отговарящо на Директива 93/42/ЕЕС RO - Dispozitiv medical realizat în conformitate cu prevederile Directivei 93/42/CEE BG - Медицинско устройство, отговарящо на Директива 93/42/ЕЕС GR - Ιατροτεχνολογικό προϊόν με την οδηγία 93/42/CEE
	IT - Dispositivo medico GB - Medical Device FR - Dispositif médical ES - Producto sanitario PT - Dispositivo médico DE - Medizinprodukt FI - Lääkinvälinelinen laite CZ - Zdravotnický prostředek HU - Orvostudományi eszköz HR - Medicinski uređaj RO - Dispozitiv medical BG - Медицинско изделие GR - Ιατροτεχνολογικό προϊόν
	IT - Attenzione: Leggere e seguire attentamente le istruzioni (avvertenze) per l'uso GB - Caution: read instructions (warnings) carefully FR - Attention: lisez attentivement les instructions (avertissements) ES - Precaución: lea las instrucciones (advertencias) cuidadosamente PT - Cuidado: leia as instruções (avisos) cuidadosamente DE - Achtung: Anweisungen (Warnungen) sorgfältig lesen FI - Huomio: Lue käyttöohjeet (varoitukset) ja noudata niitä huolellisesti CZ - Pozor: Přečtě si přečtěte a dodržujte pokyny (varování) k použití HR - Pozor: Pročitajte i pažljivo slijedite upute (upoznjenja) za uporabu HU - Figyelem: Figyelmesen olvassa el és kövesse a használati utasításokat (figyelmeztetéseket) RO - Atenție: Citiți și respectați cu atenție instrucțiunile (avertismentele) de utilizare BG - Внимание: Прочетете внимателно и спазвайте стриктно инструкциите (предупрежденията) за употреба GR - Προσοχή: διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες (ειδοτήσεις)
	IT - Leggere le istruzioni per l'uso GB - Consult instructions for use FR - Consulter les instructions d'utilisation ES - Consultar las instrucciones de uso PT - Consulte as instruções de uso DE - Gebrauchsanweisung beachten FI - Lue käyttöohjeet CZ - Přečtěte si návod k použití HR - Pročitajte upute za uporabu HU - Olvassa el a használati utasításokat RO - Citiți instrucțiunile de utilizare BG - Прочетете инструкциите за употреба GR - Διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες χρήσης
	IT - Limite di temperatura GB - Temperature limit FR - Limite de température ES - Limite de temperatur PT - Limite de temperatura DE - Temperaturgrenzwert CZ - Uchovavejte při teplotě mezi a °C FI - Säilytyslämpötila -10/49°C HU - és °C között tárolandó HR - Čuvati između i °C RO - A se păstra la temperaturi cuprinse între și °C BG - Да се съхранява между и °C GR - Διατηρείται μεταξύ -10 και 49°C
	IT - Limite di umidità GB - Humidity limit FR - Limite d'humidité ES - Limite de humedad PT - Limite de humidade DE - Feuchtigkeitsgrenzwert FI - Kosteusraja CZ - Limit vlhkosti HR - Granica vlažnosti HU - Páratartalom határérték RO - Limită de umiditate BG - Ограничение на влажността GR - Όριο υγρασίας
	IT - Limite di pressione atmosferica GB - Atmospheric pressure limit FR - Limite de pression atmosphérique ES - Limite de presión atmosférica PT - Limite de pressão atmosférica DE - Luftdruck-Grenzwert CZ - Mezní hodnota atmosférického tlaku FI - Ilmanpaineen raja RO - Limită de presiune atmosferică HR - Granica atmosferskog tlaka HU - Légköri nyomás határértéke BG - граница на атмосферното налягане GR - Όριο ατμοσφαιρικής πίεσης
	IT - Identificatore univoco del dispositivo GB - Unique device identifier FR - Identifiant unique de l'appareil ES - Identificador de dispositivo único PT - Identificador exclusivo do dispositivo DE - Unique Device Identifier (Eindeutige Kennung des Geräts) CZ - Jediněčný identifikátor zařízení FI - Laitteen yksilöllinen tunnistus RO - Identificatorul unic al dispozitivului HR - Jedinstveni identifikator uređaja HU - Az eszköz egyedi azonosítója BG - Уникален идентификатор на устройството GR - Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής
	IT - Rappresentante autorizzato nel Regno Unito GB - Authorized Representative in the UK FR - Représentant autorisé au Royaume-Uni ES - Representante autorizado en el Reino Unido PT - Representante autorizado no Reino Unido DE - Autorisierter Vertreter im Vereinigten Königreich CZ - Autorizovaný zástupce ve Spojeném království FI - Valtuutettu edustaja Isonsa-Britanniassa RO - Reprezentant autorizat în Marea Britanie HR - Ovlašteni predstavnik u UK HU - Meghatalmazott képviselő az Egyesült Királyságban BG - Оторизирани представител в Обединеното кралство GR - Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος στο Η.Β
	IT - Rappresentante autorizzato in Svizzera GB - Authorized Representative in Swiss FR - Représentant autorisé au Suisse ES - Representante autorizado en Suizo PT - Representante autorizado no Suíço DE - Autorisierter Vertreter im Schweizer PL - Autoryzowany Przedstawiciel w Szwajcarski CZ - Autorizovaný zástupce ve švajcarský SE - Auktoriserad representant i Schweiziska FI - Valtuutettu edustaja Sveitsiläinen NO - Reprezentant autorizat în Elvejian HR - Ovlašteni predstavnik u Zvitseri HU - Meghatalmazott képviselő az Svájc GR - Εξουσιοδοτημένος Αντιπρόσωπος στο Ελβετός

	IT - Conservare in luogo fresco ed asciutto GB - Keep in a cool, dry place FR - À conserver dans un endroit frais et sec ES - Conservar en un lugar fresco y seco PT - Armazenar em local fresco e seco DE - An einem kühlen und trockenen Ort lagern FI - Säilytä kuivassa ja viileässä CZ - Skladujte na větraném a suchém místě HU - Száras, hűvös helyen tárolandó HR - Čuvati na hladnom i suhom mjestu RO - A se păstra într-un loc răcoros și uscat BG - Да се съхранява на хладно и сухо място GR - Διατηρείται σε δροσερό και στεγνό περιβάλλον
	IT - Fabbricante GB - Manufacturer FR - Fabricant ES - Fabricante PT - Fabricante DE - Hersteller FI - Valmistaja CZ - Výrobce HU - Gyártó HR - Proizvođač RO - Producător BG - Производител GR - Παραγωγός
	IT - Data di fabbricazione GB - Date of manufacture FR - Date de fabrication ES - Fecha de fabricación PT - Data de fabrico DE - Herstellungsdatum FI - Valmistusajankohdaksi CZ - Datum výroby HU - Gyártás dátuma HR - Datum proizvodnje RO - Data fabricației BG - Дата на производство GR - Ημερομηνία παραγωγής
	IT - Codice prodotto GB - Product code FR - Code produit ES - Código producto PT - Código produto DE - Erzeugniscode FI - Tuotekoodi CZ - Kód výrobku HU - Termékkód HR - Šifra proizvoda RO - Cod produs BG - Код на продукта GR - Κωδικός προϊόντος
	IT - Numero di lotto GB - Lot number FR - Numéro de lot ES - Número de lote PT - Número de lote DE Chargennummer FI - Eränumero CZ - Číslo šarže HR - Broj serije HU - Tételszám RO - Număr de lot BG - Номер на партида GR - Αριθμός παρτίδας

- Jeder schwere Unfall im Zusammenhang mit dem von uns gelieferten medizinischen Gerät muss unbedingt dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem das Gerät verwendet wird, gemeldet werden.
- Kaikista vakavista tapaturmista, jotka liittyvät toimittamamme lääkinällisen laitteen käyttöön, on ilmoitettava valmistajalle sekä oman asuinpaikan jönsmaan toimivaltaiselle viranomaiselle
- Je třeba nahlásit jakoukoli vážnou nehodu, ke které došlo v souvislosti s námi dodávaným zdravotnickým prostředkem, výrobci a příslušnému orgánu členského státu, ve kterém máte sídlo.
- A gyártónak, illetve a székhely szerinti tagállam illetékes hatóságának jelezni kell bármilyen olyan súlyos balesetet, amely az általunk szállított orvostechinikai eszközrel kapcsolatban történt
- Potrebno je prijaviti svaku ozbiljnu nezgodu koja se dogodila u vezi s isporučenim medicinskim proizvodom u nadležnom tijelu države članice u kojoj se nalazi.
- Orice accident grav produs, privitor la dispozitivul medical fabricat de firma noastră, trebuie semnalat producătorului și autorității competente în statul membru pe teritoriul căruia își are sediul utilizatorul.
- Всички сериозни инциденти, които са настъпили във връзка с доставеното от нас медицинско изделие, трябва да се сигнализира на производителя и на компетентния орган на държавата членка, в която произведителят е установен
- Σε περίπτωση που διαπιστώσετε οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό σε σχέση με την ιατρική συσκευή που σας παρέχουμε θα πρέπει να το αναφέρετε στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεστε




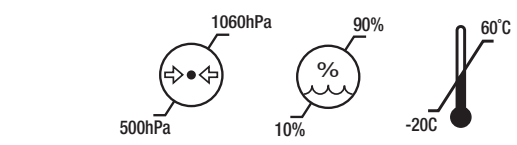
GIMA
PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

SPECCHI LARINGE LARYNGEAL MIRROR MIROIRS LARYNGIENS ESPEJO LARINGE ESPELHOS DE LARINGE KEHLKOPFSPIEGEL KURKUNPÄÄN PEILIT HRTANOVÁ ZRCÁTKA GÉGETYKÖR LARINGEALNA ZRCALA OGLINZI LARINGIENE ЛАРИНГЕАЛНО ОГЛЕДАЛО ЛАРУГГИКА КАТОПТРА

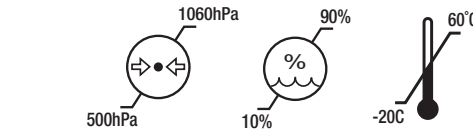
Manual d'uso - User manual - Manuel de l'utilisateur - Guia de uso - Guia para utilização - Benutzerhandbuch - Objektivkirja - Uživatelský manuál - Használati utasítás - Korisnički priručnik - Manual de utilizare - Рыководство за употреба - Εγχειρίδιο χρήστη

REF 31600 - 31601 - 31602 - 31603 - 31604
31605 - 31606 - 31607 - 31608 - 31612
31615 - 31616











Gima S.p.A.
Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com
www.gimaitaly.com
Made in Pakistan



500hPa, 1060hPa, 10%, 90%, 60°C, -20C



- È necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico da noi fornito al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si ha sede.
- All serious accidents concerning the medical device supplied by us must be reported to the manufacturer and competent authority of the member state where your registered office is located.
- Il est nécessaire de signaler tout accident grave survenu et lié au dispositif médical que nous avons livré au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre où on a le siège social.
- Es necesario informar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentra la sede sobre cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto sanitario que le hemos suministrado.
- É necessário notificar ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-membro onde ele está sediado qualquer acidente grave verificado em relação ao dispositivo médico fornecido por nós.