

INSTRUKCJA UŻYWANIA

DIAGNOSTIC[®]

Nano

INHALATOR KOMPRESOROWY TŁOKOWY



Diagnosis S.A.
ul. Gen. W. Andersa 38A
15-113 Białystok, Polska
www.diagnosis.pl
info@diagnosis.pl

CE 0197

MD REF 7015

Rev. 2025.12.09 v.8

Spis treści

1.	PRZEZNACZENIE	1
2.	ZASADA DZIAŁANIA.....	1
3.	WAŻNE INSTRUKCJE DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA	2
4.	SPOSÓB UŻYCIA	4
5.	OBSŁUGA URZĄDZENIA.....	5
6.	CZYSZCZENIE KOMPRESORA	5
7.	CZYSZCZENIE AKCESORIÓW	5
8.	WYMIANA FILTRA.....	6
9.	AKCESORIA ZAMIENNE	6
10.	ZALECANA CZĘSTOTLIWOŚĆ WYMIANY AKCESORIÓW	7
11.	ROZWIĄZYWANIE PROBLEMÓW	7
12.	WYKAZ WIELKOŚCI ROZPYLANYCH CZĄSTECZEK	8
13.	DANE TECHNICZNE.....	9
14.	WYJAŚNIENIE UŻYTYCH SYMBOLI	10

1. PRZEZNACZENIE

Dziękujemy za zakup inhalatora Diagnostic NANO przeznaczonego do inhalacji. Leczenie inhalacyjne to skuteczna i bezpieczna metoda leczenia chorób dróg oddechowych. Rozpoczęcie leczenia należy podjąć po konsultacji z lekarzem. Przed pierwszym użyciem inhalatora uważnie przeczytaj instrukcję użycia. Inhalator Diagnostic NANO to kompaktowy wyrób medyczny przeznaczony do pracy przerywanej (30 min. pracy, 30 min. przerwy). Umożliwia natychmiastowe i bezpośrednie dotarcie preparatu medycznego w formie wziewnej do oskrzeli i płuc. Jeśli zostaną zachowane odpowiednie środki ostrożności, inhalator zapewni stosowną jakość leczenia przez szereg lat.



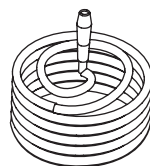
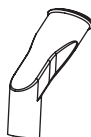
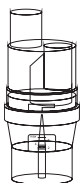
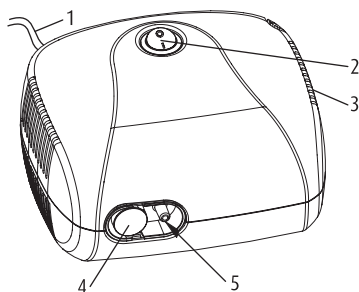
Przed rozpoczęciem korzystania z wyrobu należy uważnie zapoznać się z niniejszą instrukcją używania. Wyrobu używaj wyłącznie zgodnie z jego przeznaczeniem opisanym w niniejszej instrukcji. Należy zachować instrukcję używania, aby móc skorzystać z niej w razie potrzeby. Nie podejmuj żadnych działań o charakterze medycznym bez uprzedniej konsultacji z lekarzem. W razie pytań dotyczących sposobu korzystania z urządzenia lub zgłoszenia nieprzewidzianych zdarzeń, prosimy o kontakt z Infolinią pod numerem telefonu wskazanym w instrukcji.

2. ZASADA DZIAŁANIA

Inhalator Diagnostic NANO został opracowany do leczenia astmy, alergii i innych chorób układu oddechowego. Urządzenie wytwarza strumień powietrza prowadzony przez przewód powietrzny do nebulizatora. Po wprowadzeniu powietrza do nebulizatora, preparat medyczny zostanie rozpylony, tworząc łatwą do inhalacji mgiełkę.

URZĄDZENIE GŁÓWNE (KOMPRESOR)

1. Przewód zasilający
2. Przycisk włącz/wyłącz
3. Otwory powietrzne
4. Filtr i pokrywa filtra
5. Wejście na przewód powietrza



CZĘŚCI I MATERIAŁY

Nebulizator
(rozpylacz)
PP

Ustnik
PP

Maska
dla dorosłych
PVC

Maska
dla dzieci
PVC

Przewód
powietrza
PVC

5 × Filtr
powietrza
Gąbka

3. WAŻNE INSTRUKCJE DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA



WAŻNE OSTRZEŻENIA: Niezastosowanie się do ostrzeżeń i treści niniejszej instrukcji może narazić użytkownika na takie ryzyko jak: pogorszenie stanu zdrowia, oparzenia, porażenie prądem, nawracające infekcje, śmierć, pożar, zanieczyszczenie środowiska.

Stosowanie jakiegokolwiek urządzenia elektrycznego wymaga zachowania następujących podstawowych zasad:

3.1 OGÓLNE WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA

1. Stosuj urządzenie wyłącznie do przewidzianego użytku (inhalacje aerozoli) i w sposób opisany w niniejszej instrukcji.
2. W kwestiach dotyczących rodzaju, dawki i schematu stosowania leku należy stosować się do zaleceń lekarza lub osoby zajmującej się leczeniem chorób układu oddechowego. Intensywność stosowania urządzenia musi być zawsze konsultowana z lekarzem.
3. Inhalacje wszelkich substancji powinny być wykonywane za zgodą lekarza, który decyduje w sprawie dawek i sposobu użycia.
4. Jeżeli podczas stosowania urządzenia występują niepokojące objawy, należy natychmiast przerwać stosowanie urządzenia i skonsultować się z lekarzem.
5. Brak energii elektrycznej, nagła awaria lub inne niekorzystne warunki mogą spowodować nieprawidłowe działanie; z tego względu zaleca się zaopatrzenie w urządzenie lub lek (zgodnie z zaleceniami lekarza), który mógłby być stosowany zamiennie.
6. Nie wystawiaj urządzenia na działanie czynników atmosferycznych; przechowywać je w warunkach pokojowych.
7. Nie należy przechowywać urządzenia w skrajnie wysokich lub niskich temperaturach. Należy je chronić przed bezpośrednim działaniem światła słonecznego.
8. Aby uniknąć zakażenia urządzenie przechowuj zawsze w czystym miejscu. Nie używaj urządzenia, jeżeli było przechowywane w zanieczyszczonym miejscu.
9. Przewód zasilający oraz przewód powietrza mogą stanowić ryzyko uduszenia z powodu ich długości.
10. Nie używaj urządzenia w pobliżu obiektów łatwopalnych lub materiałów wybuchowych.
11. Nie używaj urządzenia w otoczeniu, w którym niedawno używano sprayów; w takim przypadku należy przewietrzyć pomieszczenie przed rozpoczęciem terapii.
12. Urządzenia nie wolno przechowywać ani używać w miejscu, w którym mogłoby być narażone na działanie szkodliwych oparów lub substancji lotnych.
13. Nie blokuj ani nie zatykaj wlotów powietrza urządzenia, nie stawiaj go na miękkich powierzchniach, takich jak łóżko lub tapczan. W trakcie używania nie przykrywać kompresora kocem, ręcznikiem ani innymi przykryciami.
14. Nie wkładaj żadnego przedmiotu do otworów do wentylacji.
15. Nie używaj urządzenia, jeżeli wydaje ono nieprawidłowe dźwięki.
16. Po użyciu należy zawsze usunąć wszelkie pozostałości leku i za każdym razem zastosować świeżo przygotowany lek.
17. Produkt nie powinien być stosowany u pacjentów nieprzytomnych ani bez spontanicznej czynności oddechowej. Urządzenie nie jest przeznaczone do znieczulania ani wentylowania płuc.

18. Jeśli wystąpią jakiegokolwiek nieprawidłowości, należy natychmiast przerwać korzystanie z urządzenia do czasu jego sprawdzenia i naprawy.
19. System nebulizujący nie jest właściwy do użycia w anestetycznym układzie oddechowym lub układzie oddechowym respiratora.

3.2 ABY UNIKNĄĆ RYZYKA PORAŻENIA PRĄDEM

1. Przestrzegaj specyfikacji elektrycznych podanych na urządzeniu.
2. Nie używaj urządzenia, jeżeli wtyczka lub kabel zasilający są uszkodzone.
3. Trzymaj urządzenie z dala od wody. Nie używaj urządzenia mając mokre lub wilgotne ręce.
4. Urządzenia nie należy używać podczas kąpieli.
5. Kompresor i przewód zasilający nie są wodoodporne. Jeśli ciecz wyleje na te części, natychmiast odłącz przewód zasilający i zetrzyj płyn gazą lub innym miękkim materiałem chłonnym.
6. Nie dopuszczaj nigdy do zanurzenia urządzenia ani przewodu zasilającego w wodzie lub innych cieczach; nie używaj urządzenia jeżeli zostało przypadkowo zamoczone. W takim przypadku urządzenie należy przesłać do serwisu z opisem zaistniałej sytuacji do badania i naprawy.
7. Nigdy nie sięgaj po urządzenie, które wpadło do wody – natychmiast odłącz wtyczkę zasilającą.
8. Nie ciągnij za kabel zasilający lub samo urządzenie w celu wyjęcia wtyczki z gniazdka.
9. Urządzenia nie wolno używać ani przechowywać w wilgotnych miejscach.
10. Urządzenie i kabel zasilający powinny się znajdować z dala od źródeł ciepła.
11. Nie należy używać przedłużaczy. Podłącz przewód zasilający bezpośrednio do gniazdka elektrycznego
12. Odłącz urządzenie od zasilania przed czyszczeniem, napełnianiem lekarstwem i po każdym użyciu.

3.3 WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA UŻYWANIA AKCESORIÓW

1. Należy wyczyścić wszystkie akcesoria przed pierwszym zastosowaniem po zakupie lub jeżeli urządzenie nie było używane dłuższy czas.
2. Aby nie dopuścić do pogorszenia funkcjonalności urządzenia, używaj tylko oryginalnych akcesoriów dostarczanych przez Producenta zgodnie z instrukcją użycia tego urządzenia.
3. Akcesoria powinny być używane tylko przez jedną osobę. W przypadku używania inhalatora przez innych członków rodziny zalecamy zakup dodatkowych akcesoriów tylko do indywidualnego użytku.
4. Nie używaj urządzenia w połączeniu z innymi akcesoriami niż te, opisane w instrukcji.
5. Nie należy używać uszkodzonego nebulizatora, ustnika ani masek.
6. Nie wolno używać ani przechowywać urządzenia ze zgiętym przewodem powietrza.
7. Do zbiornika na lek nie należy wlewać więcej niż 8 ml leku.

3.4 PRZECHOWYWANIE



1. Urządzenie należy trzymać w miejscu niedostępnym dla pozbawionych dozoru niemowląt i dzieci osób do tego nie powołanych a także zwierząt domowych. Urządzenie zawiera niewielkie elementy, które mogą być niebezpieczne w przypadku połknięcia.

2. W przypadku stosowania urządzenia przez dzieci lub osoby niepełnosprawne lub w ich pobliżu należy zapewnić ścisły nadzór.

3.5 ODPOWIEDZIALNOŚĆ

W kwestiach bezpieczeństwa, skuteczności i niezawodności odpowiedzialność spoczywa na producencie tylko jeżeli:

- montaż, kalibracja, naprawy lub modyfikacje są przeprowadzane przez osoby do tego uprawnione;
- instalacja elektryczna jest zgodna z obowiązującymi normami;
- przestrzegano instrukcji użytkowania. Producent nie ponosi odpowiedzialności za niewłaściwe, błędne lub nieracjonalne używanie urządzenia.

3.6 BEZPIECZNIK

Wewnątrz urządzenia znajduje się bezpiecznik, który w przypadku awarii należy wymienić. Operacja wymiany, tak jak wszystkie inne ewentualne naprawy, powinna zostać przeprowadzona przez producenta lub personel autoryzowany przez niego.

3.7 KOMPATYBILNOŚĆ ELEKTROMAGNETYCZNA

Urządzenie jest zgodne z aktualnie obowiązującymi normami dotyczącymi kompatybilności elektromagnetycznej i nadaje się do użytku we wszystkich budynkach, wliczając w to budynki mieszkalne. Poziom emisji częstotliwości radiowych urządzenia jest bardzo niski i najprawdopodobniej nie wywołuje interferencji z urządzeniami znajdującymi się w pobliżu. Zaleca się jednak nie umieszczanie go na innych urządzeniach lub w ich pobliżu. Jeżeli powstają interferencje z innymi urządzeniami elektrycznymi, urządzenie należy od nich oddalić lub podłączyć je do innego gniazdka. Urządzenia do komunikacji radiowej mogą mieć wpływ na funkcjonowanie urządzenia. Trzymaj je w odległości co najmniej 3 m od urządzenia.

4. SPOSÓB UŻYCIA

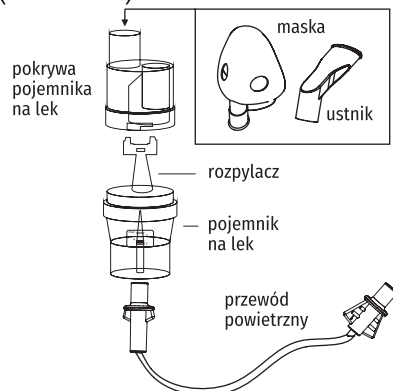
Aby wlać lek do nebulizatora, wykonaj następujące czynności:

1. Otwórz pojemnik na lek.
2. Napełnij pojemnik na lek zgodnie z zaleceniami lekarza. Upewnij się, że lek nie przekracza objętości 8 ml. Dopuszczalna objętość napełnienia leku wynosi minimum 2 ml, a maksymalnie 8 ml.
3. Zamknij pojemnik na lek.
4. Podłącz ustnik lub maskę.

UWAGA: Ustnik jest przeznaczony do stosowania doustnego wziewnego. Nie należy stosować masek u dzieci powyżej 3 roku życia. Zalecane jest używanie ustnika.

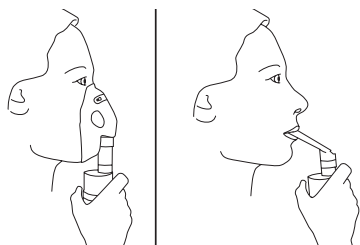
UWAGA: Pamiętaj o konieczności używania rozpylacza w nebulizatorze (w pojemniku na lek). Niezbędne to jest do prawidłowej pracy nebulizatora.

BUDOWA NEBULIZATORA (ROZPYLACZ)



5. OBSŁUGA URZĄDZENIA

- Aby uruchomić urządzenie wykonaj następujące czynności:
 - Podłącz do prądu wtyczkę kompresora, ale nie podłączaj nebulizatora.
 - Upewnij się, że filtr powietrza jest czysty i znajduje się w kompresorze.
 - Dodaj do nebulizatora odpowiednią ilość przepisanego leku.
 - Połącz nebulizator przy pomocy przewodu powietrza z kompresorem.
 - Postaw kompresor na twardej powierzchni. Nie blokuj wlotów powietrza. Włącz zasilanie.
 - Po uruchomieniu kompresora zostanie rozpoczęta nebulizacja i wytwarzanie aerozolu.
- Należy wygodnie usiąść oraz całkowicie rozluźnić mięśnie, utrzymując górną część ciała w pozycji wyprostowanej.
- Rozpocznij inhalację zgodnie z zaleceniami lekarza. Podczas inhalacji spokojnie wykonuj wdechy i wydechy.
 - Nie należy leżeć podczas inhalacji.
 - Kompresor pracuje w trybie: 30 min pracy / 30 min przerwy. Po 30 min pracy należy wyłączyć urządzenie na 30 minut, aby nie dopuścić do przegrzania kompresora.
 - Inhalacja jest zakończona w momencie, gdy w pojemniku na lek nie będzie już lekarstwa.
- Po zakończeniu inhalacji wyłącz zasilanie i odłącz kompresor od gniazda sieciowego, odłącz pozostałe elementy.



6. CZYSZCZENIE KOMPRESORA

- ⚠ Wszystkie czynności związane z czyszczeniem urządzenia powinny być przeprowadzane przy odłączonym urządzeniu od gniazdka sieciowego. Aby uniknąć niepoprawnego funkcjonowania urządzenia oraz inhalacji niepożądanych substancji, wyczyść urządzenie i akcesoria natychmiast po zakończeniu terapii.
- Czyszczenie kompresora powinno być wykonywane przy użyciu szmatki lekko zwilżonej alkoholem. Po wyczyszczeniu urządzenia, przed jego użyciem zaczekaj, aby alkohol całkowicie wyparował.
- Nie używaj innych cieczy ani innych substancji czyszczących. Nie używaj zbyt mokrych szmatek, ponieważ kontakt cieczy z elementami elektrycznymi urządzenia może spowodować jego błędne funkcjonowanie, nieodwracalne uszkodzenia, jak również może to być niebezpieczne dla zdrowia.

7. CZYSZCZENIE AKCESORIÓW

- Przed pierwszym użyciem i każdorazowo po użyciu umyj dokładnie akcesoria (z wyjątkiem przewodu powietrza) letnią wodą i osusz je szmatką.

2. Następnie należy je odłożyć w czyste miejsce. Przy czyszczeniu upewnij się, że zostały usunięte wszelkie pozostałości substancji przeznaczonej do inhalacji, a następnie dokładnie osusz akcesoria.
3. W żadnym wypadku nie używaj środków do czyszczenia i dezynfekcji, które mogą działać toksycznie przy kontakcie ze skórą lub śluzówkami, przy połknięciu lub przy wdychaniu.
4. Jeżeli przewód powietrza jest brudny, należy go wymienić. W przypadku utracenia szczelności przewodu powietrza należy go wymienić niezwłocznie na nowy.
5. Aby nebulizator działał prawidłowo, po każdym użyciu, wykonaj następujące czynności:
 - Po odłączeniu przewodu powietrza odłącz ustnik lub maskę.
 - Otwórz pokrywę pojemnika na lek i opróżnij pojemnik na lek. Umyj nebulizator pod bieżącą wodą lub pozostaw go w ciepłej wodzie przez 15 minut. Dla uzyskania lepszego efektu czyszczenia, dodaj trochę octu do wody (mieszanka 1/3 octu, 2/3 wody).
6. Usuwanie skroplonej cieczy z przewodu powietrza. Ewentualną wilgoć lub płyn pozostały w przewodzie powietrza usuń, uruchamiając kompresor na kilka minut bez podłączonego nebulizatora.

UWAGA: Nie należy gotować akcesoriów, może to spowodować ich uszkodzenie.

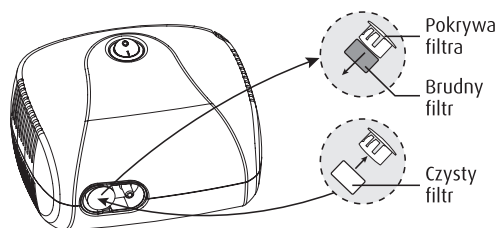
- Nie wkładaj akcesoriów do zmywarki.
- Przed dłuższym przechowywaniem akcesoria urządzenia należy całkowicie osuszyć.

8. WYMIANA FILTRA

1. Nie używaj bawełny ani innych materiałów. Nie prać ani nie czyść filtra. Używać wyłącznie filtrów dostarczonych przez firmę Diagnosis S.A. Nie wolno używać urządzenia bez filtra.
2. Filtr należy wymieniać co 30 dni lub gdy zmieni kolor na szary.
3. Przed włożeniem nowego filtra powietrza upewnij się, że jest on czysty i niezakurzony. Nie wolno używać urządzenia bez filtra powietrza. Należy używać filtr wyłącznie przeznaczony dla tego urządzenia.

Procedura wymiany:

- Pociągnij pokrywę filtra powietrza, aby zdjąć ją z tylnej części kompresora.
- Wyjmij zanieczyszczony filtr powietrza.
- Wymień zużyty filtr na nowy.
- Załóż pokrywę filtra powietrza z powrotem na kompresor.



9. AKCESORIA ZAMIENNE

Aby zapewnić skuteczność inhalacji, poprawne działanie i bezpieczeństwo używaj wyłącznie oryginalnych akcesoriów przeznaczonych do niniejszego urządzenia. Wszystkie akcesoria nadają się do bezpośredniego kontaktu ze skórą. Nie zawierają ftalanów. W celu zamówienia poniższych akcesoriów należy skontaktować się ze sprzedawcą lub producentem produktu.

10. ZALECANA CZĘSTOTLIWOŚĆ WYMIANY AKCESORIÓW

Aby zachować wysoką efektywność urządzenia, zaleca się:

- wymianę zestawu akcesoriów: pojemnika na lek, maski dla dzieci, maski dla dorosłych, ustnika oraz przewodu powietrza co 3 lata. **Wszystkie uszkodzone akcesoria powinny być wymienione od razu.**

11. ROZWIĄZYWANIE PROBLEMÓW

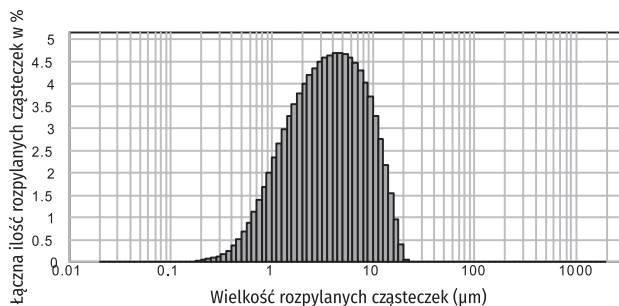
Objaw	Prawdopodobna przyczyna	Rozwiązanie
Urządzenie nie uruchamia się.	Główny wyłącznik kompresora jest wyłączony.	Włączyć urządzenie.
Zbyt głośna praca.	Brak filtra w urządzeniu.	Umieść filtr w urządzeniu.
	Nebulizator nie został wyczyszczony po poprzednim użyciu.	Wyczyścić urządzenie.
	Przewód powietrza jest zagięty.	Usunąć wszelkie zagięcia lub supeły znajdujące się na przewodzie.
	Filtr jest zatkany.	Wymienić filtr.
	Brak leku.	Dodać odpowiednią ilość leku, przepisanego przez lekarza, do pojemnika na lek.
W przewodzie powietrza formują się krople wody.	Dodano zbyt dużą ilość leku.	Dostosować ilość leku w pojemniku na lek do odpowiedniego poziomu, podłączyć przewód powietrza do kompresora i włączyć urządzenie.
	Przewód powietrza nie został wysuszony.	Wilgoć pozostałą w przewodzie powietrznym można usunąć, uruchamiając urządzenie na kilka minut bez podłączonego nebulizatora. Jeżeli przewód jest brudny, należy go wymienić.

UWAGA: Jeżeli sugerowana czynność naprawcza nie rozwiązuje problemu, nie należy podejmować samodzielnych prób naprawy urządzenia. Należy zwrócić urządzenie do punktu sprzedaży lub przestać go na adres serwisu.

Infolinia: 800 70 30 11 lub 85 874 60 45, 85 874 69 28 (w godz. 8–16).

12. WYKAZ WIELKOŚCI ROZPYLANYCH CZĄSTECZEK

Pomiary wykonano z użyciem technologii MALVERN i roztworu soli fizjologicznej. Rozkład wielkości cząsteczek zgodny z EN 13544-1



UWAGA: Niniejsze urządzenie spełnia wymagania dyrektywy 93/42/EWG oraz europejskiej normy EN 13544-1: 2007+A1: 2009 Sprzęt do terapii schorzeń dróg oddechowych – Część 1: Systemy do nebulizacji i ich części.

Użycie typu płynu innego niż zalecany, w szczególności zawiesinę i/lub roztwór o dużej lepkości może zmienić krzywą rozkładu wielkości cząstek, średnicę aerodynamiczną cząstki (MMAD), wydajność aerozolu i/lub wskaźnik wydajności aerozolu. Należy zapoznać się z ulotką dołączoną do leku.


















13. DANE TECHNICZNE

Zasilanie	230 V AC, 50 Hz
Zużycie energii	Poniżej 65 W
Przepływ nebulizatora	6 l
Przepływ kompresora	8-10 l
Pojemność pojemnika na lek	2-8 ml
Rozmiar cząsteczek	0,5 do 6 µm
Wskaźnik MMAD	2,44 µm
Szybkość nebulizacji	0,4 ml/min
Objętość rezydualna	0,15 ml
Czas pracy	30 min. pracy / 30 min. przerwy
Poziom hałasu	poniżej 72 dB
Ciśnienie sprężarki	23-32 psi / 160-220 kPa / 1,6-2,2 bara
Warunki użytkowania	Temperatura: 10-40°C (50-104°F) Wilgotność: 10-95% RH Ciśnienie atmosferyczne: 850-1060 hPa
Warunki transportu i przechowywania	Temperatura: -20-70°C (-4-158°F) Wilgotność: 10-95% RH Ciśnienie atmosferyczne: 850-1060 hPa
Klasyfikacja bezpieczeństwa	Urządzenie typu BF
Klasyfikacja IP	IP21 - ochrona przed obiektami o średnicy 12,5 mm i większych, ochrona przed pionowo padającymi kroplami wody.
Klasa urządzenia	Klasa II
Czas życia wyrobu	5 lata (kompresor), 3 lata (zestaw akcesoriów)
Wymiar (dł.×szer.×wys.)	167×142×93 mm
Waga produktu	1,51 kg
Zawartość zestawu	Kompresor, nebulizator, maska dla dorosłych, maska dla dzieci, 5 × filtr powietrza, przewód powietrza 1,5 m, ustnik, instrukcja używania

Wszystkie akcesoria mające kontakt z pacjentem są zgodne z normą:
EN ISO 10993-1

UWAGA! Specyfikacja może ulec zmianie bez wcześniejszego powiadomienia.

14. WYJAŚNIENIE UŻYTYCH SYMBOLI

Symbol	Wyjaśnienie	Symbol	Wyjaśnienie
	Ważne ostrzeżenia		Chronić przed wilgocią
	Izolacja klasy II		Trzymać z dala od promieni słonecznych
	Część aplikacyjna typu BF		Przed użyciem zapoznaj się z instrukcją użycia
	Producent		Data produkcji
	Numer seryjny		Limit temperatury
	Wyrób medyczny		Limit wilgotności
	Numer katalogowy produktu		Limit ciśnienia atmosferycznego
Rev.	Data ostatniej aktualizacji	IP	Klasyfikacja IP – oznacza stopień ochrony zapewniany przez obudowę zgodnie z wymaganiami normy IEC 60529
	Zużyty wyrób oddać do punktu zbiórki odpadów. Zawiera składniki niebezpieczne dla środowiska. Prawidłowa utylizacja urządzenia umożliwia zachowanie cennych zasobów i uniknięcie negatywnego wpływu na zdrowie i środowisko, które może być zagrożone przez nieodpowiednie postępowanie z odpadami. Jeśli masz wątpliwości, gdzie oddać zużyty aparat skontaktuj się z firmą Diagnosis S.A.		Numer partii
			Niepowtarzalny kod identyfikacyjny wyrobu

DANE TECHNICZNE WYMAGANE NORMĄ DOTYCZĄCE KOMPATYBILNOŚCI ELEKTROMAGNETYCZNEJ EMC

Urządzenie wymaga specjalnych środków ostrożności w zakresie kompatybilności elektromagnetycznej i musi zostać zainstalowane i uruchomione zgodnie z dostarczonymi informacjami dotyczącymi kompatybilności elektromagnetycznej, a na urządzenie może mieć wpływ przenośny i mobilny sprzęt komunikacyjny RF.

Ostrzeżenie EMC:

1. Przenośny nebulizator jest przeznaczony do użytku w warunkach szpitalnych i rodzinnych, z wyjątkiem okolic aktywnego SPRZĘTU CHIRURGICZNEGO HF i ekranowanego RF pomieszczenia SYSTEMU ME do obrazowania rezonansem magnetycznym, gdzie intensywność ZAKŁÓCEŃ EM jest wysoka.

2. W pobliżu urządzenia nie należy używać telefonu komórkowego ani innych urządzeń emitujących pole elektromagnetyczne. Może to spowodować nieprawidłowe działanie urządzenia.
3. Przestroga: To urządzenie zostało dokładnie przetestowane i sprawdzone w celu zapewnienia prawidłowej wydajności i działania.
4. Przestroga: Należy unikać używania tego urządzenia w sąsiedztwie lub w stosie z innymi urządzeniami, ponieważ może to spowodować nieprawidłowe działanie. Jeśli takie użycie jest konieczne, należy obserwować to urządzenie i inne urządzenia, aby sprawdzić, czy działają prawidłowo.
5. Korzystanie z akcesoriów innych niż określone lub dostarczone przez producenta nebulizatora może spowodować zwiększoną emisję elektromagnetyczną lub zmniejszoną odporność elektromagnetyczną nebulizatora.
6. Nie wystawiać urządzenia na działanie systemów RFID.

UWAGA!

Dane techniczne wymagane normą dotyczące kompatybilności elektromagnetycznej EMC dostępne są pod adresem: <http://diagnosis.pl/normy/emc-bobo-neb-i-diagnostic-nano/>

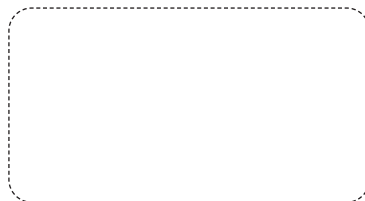
Zgłaszanie poważnych incydentów

Każdy poważny incydent, który miał miejsce w związku z tym wyrobem, należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym osoba zgłaszająca ma miejsce zamieszkania.



DIAGNOSIS S.A.
ul. Gen. W. Andersa 38A,
15-113 Białystok, Polska
Infolinia: +48 800 70 30 11
www.diagnosis.pl

SERWIS GŁÓWNY DIAGNOSIS S.A.
ul. Przemysłowa 8, 16-010 Wasilków
tel. +48 85 874 60 45
serwis@diagnosis.pl



pieczętka sklepu i podpis sprzedawcy

KARTA GWARANCYJNA

NAZWA URZĄDZENIA.....MODEL.....

NUMER SERYJNYDATA SPRZEDAŻY

WARUNKI GWARANCJI

1. Diagnosis S.A. udziela gwarancji:

- 5 lat na kompresor NANO (z wyłączeniem akcesoriów)
- 12 miesięcy na akcesoria do inhalatorów

Wady sprzętu ujawnione w okresie gwarancji będą usuwane bezpłatnie w terminie 21 dni. Termin liczy się od dnia dostarczenia sprzętu do serwisu.

2. Nabywcy przysługuje prawo wymiany sprzętu na wolny od wad w przypadku, gdy:

- naprawa nie została wykonana w terminie określonym w punkcie 1
- uprawniony punkt serwisowy stwierdził wadę fabryczną nie możliwą do usunięcia
- w okresie gwarancji wykonane zostały 4 naprawy, a sprzęt nadal wykazuje wady uniemożliwiające używanie go zgodnie z przeznaczeniem.

Pojęcie naprawa nie obejmuje czynności związanych ze sprawdzeniem i czyszczeniem sprzętu.

- Gwarancją nie są objęte: baterie, wyroby z nieczytelnym lub zniszczonym numerem fabrycznym, uszkodzenia powstałe w skutek niezgodnego z instrukcją obsługi użytkowania i przechowywania, dostanie się do wnętrza płynów lub ciał obcych, przepięć w sieci zasilającej, naprawy przez osoby niepowołane oraz zdarzeń losowych.
- Wadliwy sprzęt nabywca powinien dostarczyć na adres serwisu głównego.
- Gwarancja na sprzedany towar konsumpcyjny nie wyłącza, nie ogranicza ani nie zawiesza uprawnień kupującego wynikających z niezgodności towaru z umową.
- Jedyną podstawą uprawnień gwarancyjnych jest karta gwarancyjna z wpisaną datą sprzedaży, pieczętką i podpisem sprzedawcy. Karta nie wypełniona, źle wypełniona, ze śladami poprawek i wpisów przez osoby nieupoważnione, nieczytelna w skutek zniszczenia – jest nieważna.

UWAGA! Przed wysyłką urządzenia do naprawy prosimy o uprzednie jego wyczyszczenie z wszelkiego rodzaju zabrudzeń. Nie należy wysyłać przedmiotów, akcesoriów, które nie są przedmiotem reklamacji np: przewodu powietrza, maseczek, ustnika, zasilacza, itp.

INFORMACJA O GWARANCJI OD DRZWI DO DRZWI

Niniejsza gwarancja dotyczy produktów oznakowanych etykietą „GWARANCJA OD DRZWI DO DRZWI”

1. Gwarancji na warunkach określonych w niniejszej karcie udziela Diagnosis S.A. z siedzibą: Gen. W. Andersa 38A, 15-113 Białystok, Polska (zwana „Gwarantem”).
2. Niniejsza karta określa warunki GWARANCJI OD DRZWI DO DRZWI, która jest gwarancją dodatkową i w żaden sposób nie ogranicza, ani nie uchyla gwarancji podstawowej, udzielanej przez Gwaranta.
3. Niniejszą gwarancją objęci są klienci indywidualni – Konsumenty.
4. Ochrona gwarancyjna dotyczy jedynie terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
5. Niniejsza gwarancja na sprzedany towar konsumpcyjny nie wyłącza, nie ogranicza ani nie zawiesza uprawnień kupującego wynikających z niezgodności towaru z umową.

Jak skorzystać?

- w przypadku stwierdzenia wady urządzenia będącego na gwarancji zadzwoń pod bezpłatny numer 800 70 30 11 lub do serwisu: 85 874 60 45 albo zgłoś się poprzez formularz online znajdujący się na naszej stronie: www.diagnosis.pl i dokładnie opisz zaistniałą usterkę
- serwis ustala czy wymianie podlega cały sprzęt czy tylko uszkodzony element
- podaj serwisantowi szczegóły potrzebne kurierowi do odbioru Twojego sprzętu: (imię i nazwisko, adres odbioru paczki, nr telefonu)
- przygotuj paczkę – w tym celu należy zapakować i zabezpieczyć reklamowany sprzęt razem z Kartą gwarancyjną, dowodem zakupu oraz odręcznym opisem usterki.
- **WAŻNE:** nie należy wysyłać przedmiotów, akcesoriów, które nie są przedmiotem reklamacji np: baterie, maseczki, ustnik, zasilacz itp. Reklamowane urządzenie powinno być czyste oraz bezwonne – niezastosowanie się do tych zaleceń może skutkować brakiem naprawy.
- odebrany sprzęt jest naprawiany i odsyłany pod ten sam adres w terminie do 21 dni

ADNOTACJE PUNKTU SERWISOWEGO

L.p.	Data zgłoszenia	Data naprawy	Gwarancję przedłużono do	Opis czynności	Pieczętka i podpis wykonawcy

PRODUCENT



Diagnosis S.A.
ul. Gen. W. Andersa 38A,
15-113 Białystok, Polska

www.diagnosis.pl

tel. : + 48 85 732 22 34

fax : + 48 85 732 40 99

email: info@diagnosis.pl

Infolinia

+48 800 70 30 11

dla telefonów stacjonarnych połączenie bezpłatne

+48 85 874 69 28

dla telefonów komórkowych

(koszt połączenia ponosi dzwoniący zgodnie z taryfą operatora)

SERWIS GŁÓWNY

Diagnosis S.A.

ul. Przemysłowa 8, 16-010 Wasilków, Polska

tel. 85 874 60 45

serwis@diagnosis.pl