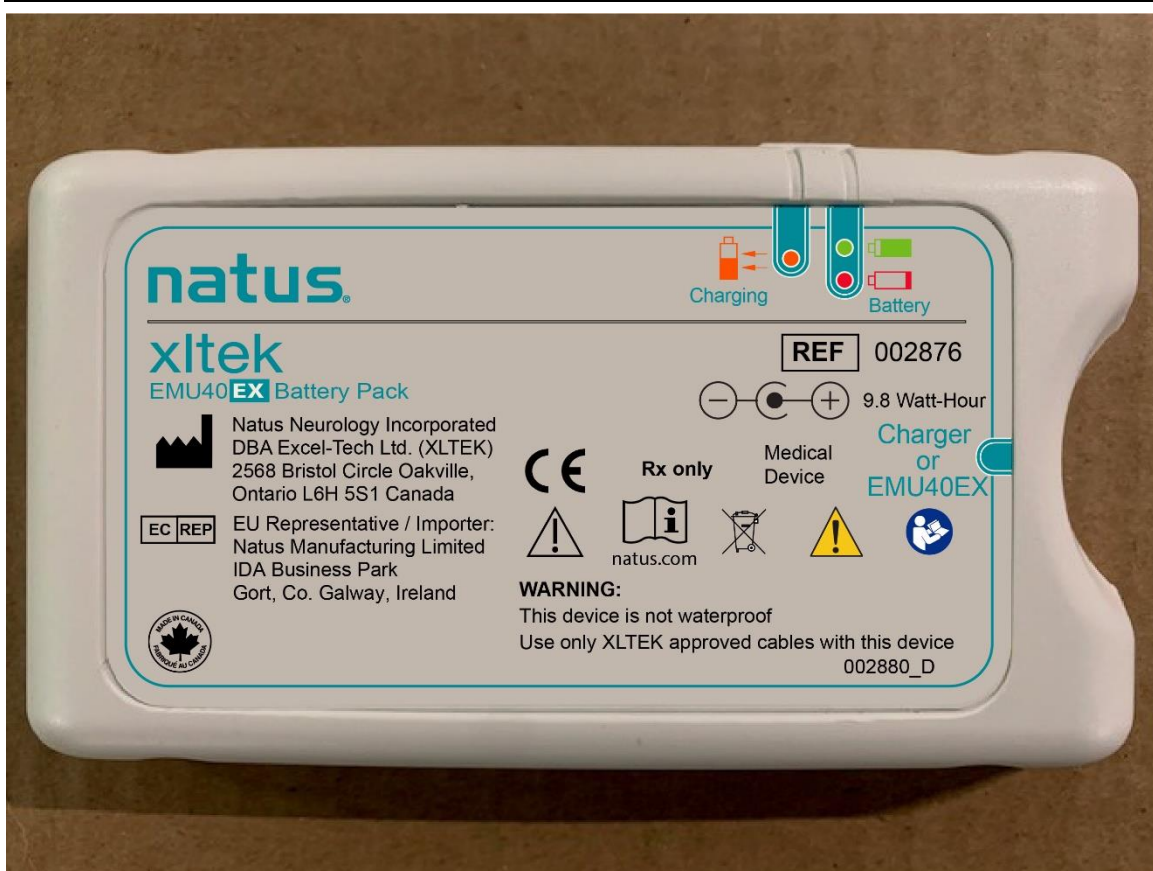


natus®

EMU40EX-accupack

Gebruikershandleiding



Kennisgeving van de uitgever

REF

033980-NL Rev 1 03/2021



Natus Medical Incorporated

Handelend onder Excel-Tech Ltd. (XLTEK)

2568 Bristol Circle

Oakville, Ontario, L6H 5S1 Canada

Telefoon: +1 905-829-5300

Website: natus.com

EC REP

Vertegenwoordiger/importeur in de EU

Natus Manufacturing Limited

IDA Business Park

Gort, Co. Galway, Ierland



Rx only



Bijbehorende onderdeelnummers:

002874 en 002876

Copyright © 2021 door Natus Medical Incorporated.

Alle rechten voorbehouden. Deze handleiding bevat gepatenteerde informatie die door auteursrecht wordt beschermd en die niet volledig of gedeeltelijk mag worden gekopieerd, tenzij met voorafgaande schriftelijke toestemming van Natus Neurology Incorporated. Het auteursrecht en de voornoemde beperkingen op het gebruik van het auteursrecht zijn van toepassing op alle media waarin deze informatie wordt bewaard.

Dit exemplaar van de gebruikshandleiding mag alleen worden gebruikt in overeenstemming met de verkoopvoorwaarden van Natus Neurology Incorporated of diens distributeurs. Natus Neurology Incorporated doet geen uitspraken en geeft geen garanties van welke aard dan ook met betrekking tot dit document. Natus Neurology Incorporated aanvaardt geen aansprakelijkheid voor verlies of schade die uit het bezit, de verkoop of het gebruik van dit document voortvloeit.

CaviWipes is een handelsmerk van Metrex Research, LLC. Sani-Cloth is een gedeponeed handelsmerk van PDI, Inc.

INHOUDSOPGAVE

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMAATREGELEN	4
INFORMATIE OVER HET EMU40EX-ACCUPACK	5
BEOOGD GEBRUIK.....	7
BEOOGDE GEBRUIKERS EN PATIËNTENDOELGROEP	7
KLINISCHE VOORDELEN	7
CONTRA-INDICATIES EN BIJWERKINGEN.....	7
HET ACCUPACK OPLADEN	7
DE EMU40EX-HEADBOX MET HET ACCUPACK GEBRUIKEN	8
NUTTIGE TIPS	8
ONDERHOUD.....	9
SPECIFICATIES	9
NALEVING VAN NORMEN	10
AFVOERINSTRUCTIES	10
DISCLAIMER.....	11
INSTRUCTIES VOOR TOEGANG TOT DE ELEKTRONISCHE GEBRUIKSAANWIJZING (eIFU).....	11
OVERZICHT VAN SYMBOLEN.....	12

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMAATREGELEN



WAARSCHUWING

Geeft een gevaarlijke situatie aan die, indien deze niet wordt vermeden, de dood of ernstig letsel tot gevolg kan hebben.

- Informatie over hoe de gevaarlijke situatie wordt vermeden.



LET OP

Geeft een gevaarlijke situatie aan die, indien deze niet wordt vermeden, licht tot matig letsel of materiaalschade tot gevolg kan hebben.

- Informatie over hoe de gevaarlijke situatie wordt vermeden.



WAARSCHUWING

Systeemonderdelen die in vloeistof worden ondergedompeld of met vloeistof in aanraking komen, kunnen elektrische schokken veroorzaken.

- Het accupack is IP0-geclassificeerd: dit betekent dat het een normale beschermingsgraad tegen het binnendringen van water conform IEC 529 bevat. Het accupack is niet waterbestendig. Zorg dat schoonmaakmiddelen of koude sterilisatiemiddelen niet de elektronica van het systeem binnendringen.

Als het accupack wordt opgeslagen terwijl het op de voedingsbron aangesloten is, verkort dit de levensduur van de accu.

- Sla het accupack niet op terwijl het op een voedingsbron aangesloten is.

Als het apparaat wordt gereinigd terwijl het op een EMU40EX-versterker of -lader aangesloten is, kan dit elektrische schokken bij de gebruiker veroorzaken.


- Reinig het apparaat niet terwijl het op een versterker of lader aangesloten is.



LET OP

Onbevoegd gebruik van het accupack kan de werking en prestaties aantasten.

- Gebruik het apparaat uitsluitend met de EMU40EX breakout-box.

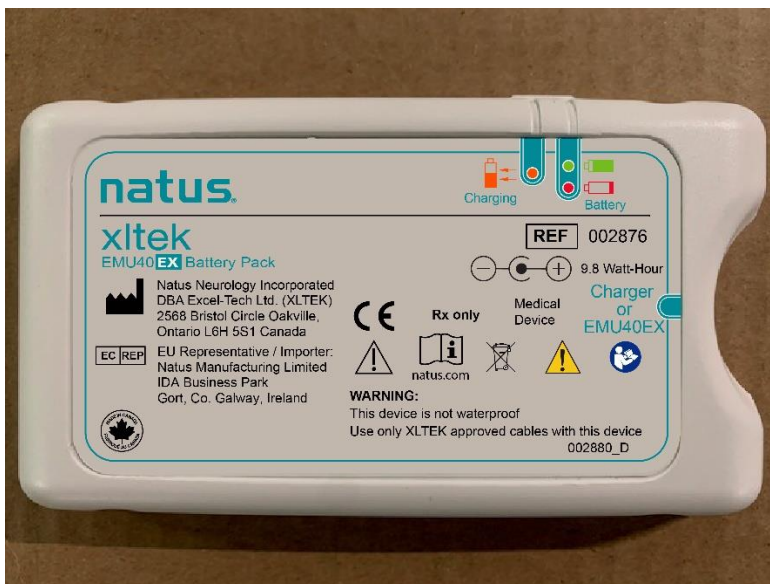
 LET OP
<p>Ongeautoriseerde aanpassingen aan het accupack kunnen de werking en prestaties aantasten.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Probeer het accupack niet te demonteren. Het bevat geen onderdelen die onderhoud vereisen.
<p>Afvoer van het accupack door het in vuur te gooien, kan een explosie veroorzaken.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Voer het accupack niet af door het te verbranden.
<p>Als het apparaat op een hogere dan de beoogde temperatuur wordt gebruikt, wordt de werking aangetast.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gebruik het accupack niet in een omgevingstemperatuur hoger dan +40 °C.
<p>Als het apparaat aan een hogere dan de beoogde temperatuur wordt blootgesteld, wordt de werking aangetast.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Stel het accupack niet aan een temperatuur hoger dan +60 °C bloot. Hierdoor kan brand of blijvende schade aan de lithium-ionaccu ontstaan.
<p>Als het accupack voorafgaand aan opslag gedurende een lange periode volledig ontladen is, kan dit een defecte accu tot gevolg hebben.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Zorg ervoor dat het accupack niet gedurende een lange periode ontladen is. Idealiter laadt u de accu alvorens deze op te slaan tot 50~75% op (dit houdt een laadtijd van ongeveer 2 uur in).
<p>Als het apparaat tijdens vervoer/gebruik valt of beschadigd raakt, kan dit een verminderde werking of een uitgestelde diagnose tot gevolg hebben.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Controleer het apparaat voorafgaand aan elk gebruik en gebruik het niet als het beschadigd is.
<p>Aanpassingen aan het apparaat kunnen de werking en prestaties ervan aantasten.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pas het apparaat niet aan en gebruik geen accessoires, toebehoren of onderdelen die niet zijn goedgekeurd.

INFORMATIE OVER HET EMU40EX-ACCUPACK

Bedankt voor het aanschaffen van het EMU40EX-accupack bij XLTEK, een van de grootste fabrikanten van neurodiagnostische apparatuur en software ter wereld. XLTEK is een ISO13485-gecertificeerd bedrijf dat zich inspant om u technologisch geavanceerde producten aan te bieden die praktisch en gebruiksvriendelijk zijn.

We stellen feedback en suggesties met betrekking tot enig aspect van het systeem, de documentatie, accessoires en ondersteunende diensten van NeuroWorks op prijs.

Het accupack voor de EMU40EX-breakout-box is een draagbare voedingsbron die uit de volgende vier onderdelen bestaat:



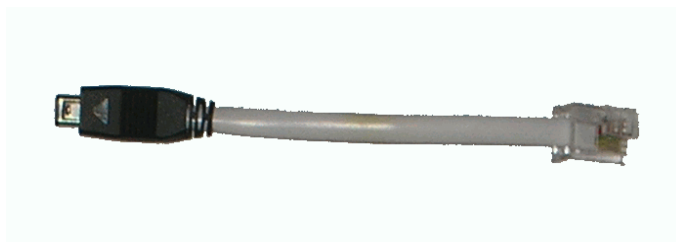
Afbeelding 1. Accupack



Afbeelding 2. USB-voedingsadapter



Afbeelding 3. USB-voedingskabel



Afbeelding 4. EMU40EX-voedingskabel

BEOOGD GEBRUIK

Het EMU40EX-accupack is uitsluitend bestemd voor gebruik met de EMU40EX-breakout-box, die in combinatie met de NeuroWorks®-/SleepWorks™-software wordt gebruikt om een bevoegde, in elektro-encefalografie of polysomnografie opgeleide geneeskundige in staat te stellen om fysiologische signalen weer te geven, te verwerven, archiveren, beoordelen en analyseren. Het accupack kan bij patiënten van alle leeftijden worden toegepast, maar is niet ontworpen voor foetaal gebruik.

BEOOGDE GEBRUIKERS EN PATIËNTENDOELGROEP

De beoogde gebruikers van het EMU40EX-accupack zijn opgeleide geneeskundigen of een persoon die door een opgeleide geneeskundige wordt geïnstrueerd. De gebruiker wordt minstens geacht om een basisbegrip van klinische EEG en PSG, het uitvoeren van een EEG- of PSG-onderzoek en kennis van computers en moderne operatieconventies te hebben. De gebruiker is doorgaans opgeleid in het gebruik van de NeuroWorks-/SleepWorks-software voor de bediening van het systeem of in het uitvoeren van een signaalverwervingsonderzoek aan de hand van de EMU40EX-versterker.

KLINISCHE VOORDELEN

Het EMU40EX-accupack verlengt de tijd dat de patiënt zich in een ambulante positie kan bevinden of niet middels een kabel fysiek op een versterker hoeft te zijn aangesloten om een doorlopende registratie van de fysiologische parameters van de patiënt mogelijk te maken.

CONTRA-INDICATIES EN BIJWERKINGEN

Er zijn geen bekende contra-indicaties of bijwerkingen van procedures die met het EMU40EX-accupack worden uitgevoerd.

HET ACCUPACK OPLADEN

- Sluit het accupack (afbeelding 1) aan de hand van een USB-voedingskabel (afbeelding 3) op de USB-voedingsadapter (afbeelding 2) of een USB-poort van een computer aan.
- Controleer of het **gele lampje** bij "Opladen" brandt dat aangeeft dat de accu wordt opgeladen. Als het **gele lampje** niet brandt, betekent dit dat de lader niet genoeg voeding detecteert en niet voldoende oplaadt. Controleer de kabelansluitingen en probeer het opnieuw.
- Zorg ervoor dat de accu op de voedingsbron blijft aangesloten tot het **gele lampje** ("Opladen") niet meer brandt en het **groene lampje** ("Accu") continu brandt.
- Koppel de USB-voedingskabel (afbeelding 4) van het accupack los. Alle lampjes moeten uit zijn. Het accupack is nu gereed voor gebruik.

OPMERKING: Een volledige oplaadcyclus duurt ongeveer 3½ uur bij gebruik van de USB-voedingsadapter (afbeelding 2) en 5~6 uur bij gebruik van een USB-poort van een pc. Het opladen van het accupack via een USB-poort wordt vanwege een langere oplaadtijd niet aangeraden.

DE EMU40EX-HEADBOX MET HET ACCUPACK GEBRUIKEN

- Sluit het accupack (afbeelding 1) aan de hand van de EMU40EX-voedingskabel (afbeelding 4) op de EMU40EX-break-out-box aan.
- Het **groene lampje** ("Accu") blijft knipperen als de accu ten minste 20% geladen is.
- Als het accupack tot een accucapaciteit van minder dan 20% ontladen is, wordt het knipperende lampje bij ("Accu") **ROOD**. U wordt zodoende gewaarschuwd dat u binnen 1 uur het onderzoek moet afronden of de voedingsbron moet verwisselen.
- Zelfs als het accupack ontladen is en alle lampjes uit zijn, kan er nog steeds een kleine hoeveelheid beschikbare stroom in de accu van de EMU40EX-breakout-box opgeslagen zijn.

NUTTIGE TIPS

- Sluit simpelweg de EMU40EX-voedingskabel (afbeelding 4) aan om de toestand van de accu te controleren. Het is niet nodig om de headbox voor deze controle aan te sluiten. Er zijn drie scenario's mogelijk:
 1. Het ledlampje bij ("Accu") is uit de accu is volledig ontladen.
 2. Het ledlampje bij ("Accu") knippert GROEN de accu is meer dan 20% opgeladen.
 3. Het ledlampje bij ("Accu") knippert ROOD de accu is minder dan 20% opgeladen.
- Zorg dat de EMU40EX-voedingskabel (afbeelding 4) niet aangesloten is als u gedurende een langere periode niet van plan bent om het accupack te gebruiken. Als de EMU40EX-voedingskabel losgekoppeld is, gaat het accupack automatisch in de stand-bymodus voor laag stroomverbruik om de levensduur van de accu te verlengen.
- Alle lithiumaccu's zijn "vergankelijke producten". De verwachte levensduur is beperkt tot 500 oplaad-ontlaadcycli of 5 jaar vanwege de chemische degradatie van actieve elektroden. Zelfs als de accu niet wordt gebruikt, kunt u een zeer langzame degradatie van de prestaties van de lithiumcel waarnemen.
- De lithium-accu gaat een stuk langer mee als er **onvolledige oplaad-ontlaadcycli** in plaats van **volledige oplaad-ontlaadcycli** worden aangehouden. De specificaties van de levensduur van de accu hebben betrekking op het laatste (slechtste) geval. Gebruik nieuwe of volledig geladen accu's als u een onderzoek begint.
- Als u het accupack een paar weken of langer niet gaat gebruiken, **laadt u het tot ongeveer 50~75% op**. Dit is optimaal voor een langdurige opslag. Sla een volledig ontladen accu niet op, aangezien dit ertoe kan leiden dat het accupack niet meer werkt.
- Laat het accupack niet doorlopend opladen. Als cellen teveel worden opgeladen, heeft dit een snellere elektrodedegradatie tot gevolg.
- Als er langer doorlopend gebruik vereist is, kan de werking van de EMU40EX-headbox door het gebruik van twee (of meer) accu's worden verlengd. Deze duur wordt beperkt door de opslagcapaciteit van het geheugen van de EMU40EX-headbox.

ONDERHOUD

- Het accupack mag niet in water of een andere vloeistof worden ondergedompeld.
- Reinig met een commercieel verkrijgbaar doekje zoals CaviWipes™ of Sani-Cloth® om zichtbaar vuil te verwijderen of gebruik een met kraanwater bevochtigde pluivrije doek om het oppervlakgebied af te vegen.
- Veeg het apparaat met een pluivrije doek af en laat het aan de lucht drogen.
- Zorg ervoor dat de led-elektronica, contactpunten of connectors niet in aanraking komen met vloeistof of reinigungsoplossingen.
- Gebruik geen op alcohol gebaseerde of agressieve, schurende reinigingsmiddelen.

SPECIFICATIES

Accutechnologie	3,7 V, enkele cel, lithium-ion-polymeer
Equivalent lithiumgehalte	0,76 g (voor transportvoorschriften)
Elektrische capaciteit	2500~2700 mAh
Energiecapaciteit	9,8 watt-uren
Invoeroplaadspanning	5~12 VDC
Oplaadstroomsterkte	beperkt tot 500~1000 mA bij 4,2 V
Oplaadtijd	3½ uur
Accubehoud/opslag >80% bij	
Vochtigheid	65 ± 20 RV
-20 tot +20 °C	1 jaar
-20 tot +45 °C	3 maanden
-20 tot +60 °C	1 maand
Uitgangsspanning	10,7 ± 0,5 VDC, gereguleerd
Uitgangsstroom	beperkt tot <700 mA
Indicator "Opladen"	geel ledlampje
Indicator "Accu"	groen/rood ledlampje
Gebruiksomstandigheden	
Temperatuur	10 °C tot 40 °C (50 °F tot 104 °F)
Relatieve vochtigheid..	30% tot 75%
Atmosferische druk	700 hPa tot 1060 hPa
Opslagomstandigheden	
Temperatuur	-40 °C tot 70 °C (-40 °F tot 158 °F)
Relatieve vochtigheid..	10% tot 100%
Atmosferische druk	500 hPa tot 1060 hPa
Verwachte levensduur	>500 volledige cycli bij behoud van >70% van de oorspronkelijke capaciteit
Fysieke afmetingen	131x72x21 mm (5,15"x2,8"x0,79")
Gewicht	130 g
Naleving van regelgeving	RoHS, UL 1642, CSA 22.2 Nr. 601-1, IEC 601-1

NALEVING VAN NORMEN

- ISO 10993-1: 2018 Biologische evaluatie van medische hulpmiddelen – Deel 1: Evaluatie en testen binnen een risicomanagementproces
- EN ETSI 300 019-2-1 Environmental Engineering (EE); Eisen aan de omgeving en milieutests voor telecommunicatie-apparatuur; Deel 2-1: Specificatie van omgevingstesten; opslag
- EN ETSI 300 019-2-2 Environmental Engineering (EE); Eisen aan de omgeving en milieutests voor telecommunicatie-apparatuur; Deel 2-2: Specificatie van omgevingstesten; vervoer
- ASTM D4169-16 Standaardpraktijk voor prestatietesten van transportcontainers en systemen voor vibratie
- UL1642 en IEC 62133-2:2017 Norm voor de veiligheid van lithiumaccu's
- IEC 60601-1:2005+A1:2012 Medische elektrische apparatuur – Deel 1: Algemene vereisten voor basisveiligheid en essentiële prestaties
- IEC 60601-1-2 Medische elektrische apparatuur, vierde uitgave – Deel 1-2: Algemene eisen voor basisveiligheid en essentiële prestaties – Secundaire norm: Elektromagnetische storingen – Vereisten en tests

AFVOERINSTRUCTIES

Natus spant zich in om aan de vereisten van de EU-regeling betreffende AEEA (afgedankte elektrische en elektronische apparatuur) uit 2014 te voldoen. Deze regeling schrijft voor dat afgedankte elektrische en elektronische apparatuur gescheiden moet worden ingezameld met het oog op een juiste behandeling en terugwinning, zodat de AEEA op veilige wijze kan worden hergebruikt of gerecycled. In overeenstemming met deze toezegging kan Natus de verplichting voor terugname en recycling aan de eindgebruiker overdragen, tenzij anders is overeengekomen. Neem via natus.com contact met ons op voor informatie over de inzamelings- en terugwinningssystemen die in uw regio beschikbaar zijn.

Elektrische en elektronische apparatuur (EEA) bevat materialen, componenten en stoffen die gevaarlijk kunnen zijn en een risico kunnen vormen voor de menselijke gezondheid en het milieu als AEEA niet op de juiste wijze wordt behandeld. Eindgebruikers zijn daarom tevens verantwoordelijk om ervoor te zorgen dat AEEA op een veilige wijze wordt hergebruikt en gerecycled. Gebruikers van elektrische en elektronische apparatuur mogen AEEA niet samen met ander afval weggooien. Bij de afvoer van afgedankte elektrische en elektronische apparatuur moet van de gemeentelijke inzamelingsregelingen, de terugnameplicht van producenten, importeurs of gelicentieerde afvalverwerkers worden gebruikgemaakt, om zo negatieve milieueffecten te beperken en de mogelijkheden voor hergebruik, recycling en terugwinning te benutten.

Apparatuur die zoals hieronder met een afvalbak met een kruis erdoor gemarkeerd is, is elektrische en elektronische apparatuur. Het symbool met de afvalbak met een kruis erdoor geeft aan dat afgedankte elektrische en elektronische apparatuur niet samen met ongescheiden afval mag worden afgevoerd maar gescheiden moet worden ingezameld.



DISCLAIMER

Natus Medical Incorporated handelend onder Excel-Tech Ltd. (Xltek) is niet verantwoordelijk voor letsel, infectie of andere schade die uit het gebruik van dit product voortvloeit.

Alle ernstige incidenten die zich hebben voorgedaan in verband met dit hulpmiddel moeten worden gemeld aan Natus Medical Incorporated handelend onder Excel-Tech Ltd. (Xltek) en aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt gevestigd is.

Ga naar de website van Natus voor een elektronisch exemplaar van dit document.

INSTRUCTIES VOOR TOEGANG TOT DE ELEKTRONISCHE GEBRUIKSAANWIJZING (eIFU)








U kunt een exemplaar van de gebruiksaanwijzing in PDF-indeling in het betreffende productgebied raadplegen:









- Neurologie: <https://neuro.natus.com/neuro-support>

Voer de zoekopdracht "Gebruikershandleiding EMU40EX-accupack" in (raadpleeg het productonderdeelnummer) en kies de versie in uw taal voor de gebruiksaanwijzing.

U kunt de bestanden aan de hand van Adobe Reader afdrukken, opslaan of doorzoeken. U kunt een exemplaar van Adobe Reader rechtstreeks downloaden via Adobe Systems (www.adobe.com).

OVERZICHT VAN SYMBOLEN

Symbool	Standaardreferentie	Standaardnaam	Symboolnaam	Uitleg
Medical Device	Niet van toepassing	Niet van toepassing	Duidt een medisch hulpmiddel aan	Dit product is een medisch hulpmiddel.
Rx only	21 CFR deel 801.109(b)(1)	Etiket voor hulpmiddelen op voorschrift	Uitsluitend op voorschrift	Geeft aan dat het product uitsluitend door of op voorschrift van een bevoegde arts mag worden verkocht.
	ISO 15223-1 Symbool 5.4.5 (Raadpleeg Bijlage B voor het algemene verbodssymbool)	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Niet vervaardigd van latex van natuurlijk rubber	Geeft aan dat het medische hulpmiddel geen latex van natuurlijk rubber bevat.
	2012/19/EU	Afgedankte elektrische en elektronische apparatuur (AEEA)	Afvoerinstructies bij einde van levensduur	Geeft aan dat afgedankte elektrische en elektronische apparatuur niet samen met ongescheiden afval mag worden afgevoerd maar gescheiden moet worden ingezameld.
	ISO 15223-1 Symbool 5.1.1	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Fabrikant	Geeft de fabrikant van het medische hulpmiddel aan.
	ISO 15223-1 Symbool 5.1.2	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap	Geeft de bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap aan.
	ISO 15223-1 Symbool 5.1.3	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Fabricagedatum	Geeft de datum aan waarop het medische hulpmiddel vervaardigd is.
	ISO 15223-1 Symbool 5.1.6	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Catalogusnummer	Het catalogusnummer van de fabrikant waarmee het medische hulpmiddel kan worden gevonden.
	ISO 15223-1 Symbool 5.1.7	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Serienummer	Geeft het serienummer van de fabrikant aan waarmee een bepaald medisch hulpmiddel kan worden geïdentificeerd.

Symbol	Standaardreferentie	Standaardnaam	Symbolnaam	Uitleg
 natus.com	ISO 15223-1 Symbool 5.4.3 Bijlage A nr. A.15	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Gebruiksaanwijzing raadplegen	Geeft een instructie aan om een elektronische gebruiksaanwijzing (eFU) te raadplegen.
	IEC 60601-1 Tabel D.2 nr. 10	Medische elektrische apparatuur – Deel 1: Algemene vereisten voor basisveiligheid en essentiële prestaties	Volg de gebruiksaanwijzing	Raadpleeg de gebruikershandleiding of het instructieboekje. VERMELDING op ME- APPARATUUR: “Volg de gebruiksaanwijzing”
	ISO 15223-1 Symbool 5.4.4	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Let op	Geeft aan dat de gebruiker de gebruiksaanwijzing dient te raadplegen voor belangrijke waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen die om verschillende redenen niet op het medische hulpmiddel zelf kunnen worden vermeld.
	IEC 60601-1 Tabel D.1 nr. 10	Medische elektrische apparatuur – Deel 1: Algemene vereisten voor basisveiligheid en essentiële prestaties		
	IEC 60601-1 Tabel D.2 nr. 2	Medische elektrische apparatuur – Deel 1: Algemene vereisten voor basisveiligheid en essentiële prestaties	Algemeen waarschuwingsteken	Geeft een mogelijk gevaarlijke situatie aan die lichamelijk letsel bij de patiënt of operateur tot gevolg kan hebben.
	MDR 2017/745	EU-richtlijn inzake medische hulpmiddelen	CE-markering	Geeft Europese technische conformiteit aan.
	ISO 15223-1 Symbool 5.3.7	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Temperatuurlimiet	Geeft de (opslag)temperatuurlimieten aan waaraan het medische hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld.
	ISO 15223-1 Symbool 5.3.8	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Vochtigheidslimiet	Geeft de (opslag)vochtigheidslimiet aan waaraan het medische hulpmiddel veilig kan worden blootgesteld.
	ISO 15223-1 Symbool 5.3.9	Medische hulpmiddelen: symbolen voor het gebruik met medische hulpmiddeletiketten, merken en informatievoorziening	Atmosferische druklimiet	Geeft de acceptabele onder- en bovengrenzen van de atmosferische druk voor transport en opslag aan.



Een totale onderhoudsoplossing

Natus-systemen worden met een uitgebreide en verlengbare garantie ondersteund.

Ons ondersteuningsteam is altijd bereikbaar. Onze technische medewerkers bieden op afstand ondersteuning via de telefoon en de pc, terwijl ons wereldwijde netwerk van onderhoudstechnici indien nodig snel op pad kan worden gestuurd.

Natus Medical Incorporated

Handelend onder Excel-Tech Ltd. (XLTEK)

2568 Bristol Circle

Oakville, Ontario, L6H 5S1 Canada

Telefoon: +1 905-829-5300

Website: [natus.com](https://www.natus.com)

033980-NL Rev 1 03/2021