

Gebrauchsanweisung



(€₀₁₂₃

HILOTHERM GmbHWittumweg 38
D-88260 Argenbühl-Eisenharz

Tel. +49 / 75 66 / 9 11 99

Inhaltsverzeichnis

1. Allgemeine Beschreibung1.1 Zweckbestimmung

- 1.2 Anwendungsbereiche
- 1.3 Indikationen und Gegenanzeigen
- 1.4 Anforderungen an Betreiber
- 1.5 Gerätebeschreibung

2. Sicherheitshinweise

- 2.1 Allgemeine Sicherheitshinweise
- 2.2 Gefahrenhinweise
- 2.3 Elektromagnetische Verträglichkeit
- 2.4 Umgebungsbedingungen

3. Inbetriebnahme

- 3.1 Funktionskontrolle
- 3.2 Aufstellen
- 3.3 Erstinbetriebnahme und nach Wasserwechsel
- 3.4 Befüllen und Einschalten
- 3.5 Temperatur einstellen
- 3.6 Anschließen der Manschetten
- 3.7 Beenden
- 3.8 Störungen
- 3.9 Menü

4. Reinigung und Desinfektion

- 4.1 Allgemeines
- 4.2 Geräteoberfläche
- 4.3 Manschetten

5. Wartung, Inspektion

- 5.1 Wasserfilter tauschen und Wasserwechsel
- 5.2 Wärmetauscher reinigen
- 5.3 Steckverbindungen fetten
- 5.4 Inspektion
- 5.5 Sicherheitstechnische Kontrolle
- 5.6 Haftung
- 5.7 Gewährleistung

6. Lagerung, Transport, Entsorgung

- 6.1 Lagerung
- 6.2 Transport
- 6.3 Entsorgung

7. Technische Daten7.1 Technische Daten

- 7.2 Zeichen
- 7.3 Sicherheitsstandards
- 7.4 Störungen und Fehlersuche

Zubehör und Ersatzteile

Manschetten

- 9.1 Varianten und Materialbeschaffenheit
- 9.2 Warnhinweise
- 9.3 Produktverwendung
- 9.4 Risikoklassifizierung
- 9.5 Anwendungsbeschreibung
- 9.6 Aufbewahrung, Lagerung und Transport
- 9.7 Desinfektion, Reinigung und Trocknung
- 9.8 Kontrolle und Prüfung
- 9.9 Verpackung
- 9.10 Sterilisation

10. Anhang

- Leitlinien und Herstellererklärung Α
- Konformitätserklärung В



Vor der Inbetriebnahme des Hilotherapie-Systems ist die Gebrauchsanweisung durchzulesen. Achten Sie besonders auf die Hinweise *Vorsicht* und *Warnung*.

Vorsicht beschreibt eine Situation, in der das Gerät oder die angeschlossenen Module beschädigt werden können.

Warnung beschreibt eine Situation, in der Personen zu Schaden kommen können.

1. Allgemeine Beschreibung

1.1 Zweckbestimmung

Die HILOTHERAPIE mittels dem Hilotherm ChemoCare System ist eine Form der physikalischen Thermo-Therapie, die lokal gezielt eine konstante Temperatur im Bereich von 5°C bis 25°C einsetzt. Dabei können mehrstündige Anwendungen ohne Temperaturabweichungen durchgeführt werden. Prophylaktisch eingesetzt, reduziert die HILOTHERAPIE mit ChemoCare die Gefahr einer Entstehung der *chemotherapieinduzierten Polyneuropathie* (CIPN) – auch bekannt als *Hand-Fuß-Syndrom* (HFS) deutlich.

Wirkungsprinzip:

Bei der Chemotherapie werden Teile des Chemotherapeutikums über die Schweißdrüsen an die Hautoberfläche geleitet, wo sich in Kontakt mit Sauerstoff "Freie Radikale" bilden. Diese schädigen die Gewebezellen der Haut, insbesondere dort, wo sie als Hornhaut besonders dick ausgeprägt ist und die Substanz wie ein Schwamm aufsaugt >> an Innenhand und Fußsohle. Um zu verhindern, dass das Chemotherapeutikum in den Kapillaren der Extremitäten vordringt, müssen Durchblutung und Stoffwechsel verlangsamt werden. Dies geschieht durch die Absenkung der Gewebetemperatur.

Mit dem Hilotherapie System Hilotherm ChemoCare bestehend aus den Temperiergeräten "sowie Hand und Fußmanschetten, wird die Gewebetemperatur lokal im Bereich von Händen und Füßen auf einen, vom Arzt verordneten individuellen Wert eingestellt und konstant kühl gehalten. Dabei bildet das Therapiegerät mit den Manschetten und Anschluss- Schläuchen ein geschlossenes Kreislaufsystem durch das das Kühlmedium fliest und die eingestellte Temperatur konstant hält.

1.2 Anwendungsbereiche

Die Thermotherapie mit dem "Hilotherm ChemoCare" wird prophylaktisch vor und während der Chemotherapie angewendet um die Gefahr einer Entstehung der chemotherapieinduzierten Polyneuropatie zu reduzieren.

Anwendungsdauer

Die Anwendung der Thermotherapie sollte eine halbe Stunde vor Therapiebeginn und während der Chemotherapie durchgeführt werden.

1.3 Indikationen und Gegenanzeigen

Indikationen bei der Hilotherapie

Indikation für die Hilotherapie (lokal begrenzte Absenkung der Gewebetemperatur) ist die chemotherapieinduzierte Polyneuropathie (CIPN)

Eine häufig auftretende Komplikation bei der Chemotherapie mit bestimmten zytostatischen Arzneistoffen, wie z. B. Carboplatin, Capecitabin, 5-Fu, Cyclophosphamid, Cytarabin, Docetaxel, Doxorubicin, Oxaliplatin, Paclitaxel, Sorafinid und Sunitinib, ist das Hand-Fuß-Syndrom. Damit werden Nebenwirkungen an Händen und Füßen bezeichnet, die sowohl kurz nach Beginn der Chemotherapie oder auch erst in deren Verlauf oder Monate später auftreten können.

Die Symptome sind: Taubheitsgefühle an Händen und Füßen mit Gangunsicherheit, Abnahme des Tastempfindens, Verlust der Tiefensensibilität, Verlust der Temperaturwahrnehmung, brennende Schmerzen, Störung der Koordination sowie Überempfindlichkeit der Haut, z. B. bei Berührung.

Kontraindikationen bei der Hilotherapie

Als kontraindiziert gelten alle Formen der Kaltanwendungen bei Auftreten einer Kryoglobulinämie, Kälte-Hämagglutination und durch Histaminfreisetzung verursachte Kälteurtikaria / Kältekontakturtikaria. Auch bei Erkrankungen aus dem Bereich funktioneller Durchblutungsstörungen (z. B. M. Raynaud), schwerer arterieller Verschlusskrankheit, ausgeprägten Sensibilitätsstörungen und trophischen Gewebeläsionen ist eine Hilotherapie nicht angezeigt.

1.4 Anforderungen an Betreiber

Die Bedienung des Hilotherapie-Geräts ist einfach und kann durch Pflegepersonal oder den Patienten selbst durchgeführt werden. Die Anwendung sollte jedoch von qualifiziertem medizinischem Personal beaufsichtigt werden.

Vor Inbetriebnahme muss die Gebrauchsanweisung bekannt sein und der Bediener muss sich mit dem Gerät vertraut machen. Insbesondere das Anlegen der Manschetten muss sorgfältig erfolgen.

1.5 Gerätebeschreibung

Das Hilotherapie-System HT 02-c ist ein transportables System für die lokale professionelle Kältebehandlung. Es setzt sich aus 2 Kühleinheiten, einem Transportwagen und entsprechenden Manschetten für Hand- sowie Fußkühlung zusammen.

Es zeichnet sich durch seine einfache Handhabung und leichte Bedienung aus.

Die Temperatur ist einstellbar von + 5°C bis 25°C

Das Gerät ist für den Dauerbetrieb vorgesehen.

Die Hilotherapie-Kühleinheit besteht im Wesentlichen aus den folgenden Komponenten:

Kühlaggregat und Heizung Mit dem Kühlaggregat und der Heizung wird destilliertes Wasser

gradgenau temperiert und konstant gehalten.

Steuerung erfasst über Sensoren die Daten im Gerät und

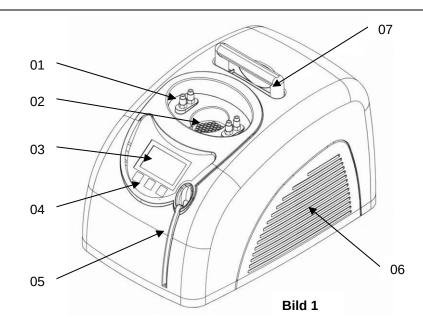
regelt alle Abläufe. Mit den Tasten (Pos. 04) wird der gewünschte

Wert für die Temperatur eingegeben.

Display Auf dem Display (Pos. 03) werden die eingestellten Werte und

der Betriebszustand angezeigt.

Im Folgenden wird der Gebrauch einer Kühleinheit des ChemoCare Systems beschrieben. Die beiden Kühleinheiten des HILOTHERM ChemoCare System sind identisch und somit gleich zu bedienen.



- Kupplungen 01 Einfülltrichter 02
- 03 Display
- Tastatur
- Füllstandsanzeige und 05 Ablassschlauch
- 06 Belüftungsschlitze
- 07 Tragegriff

2. Sicherheitshinweise

2.1 Allgemeine Sicherheitshinweise

- Vor Inbetriebnahme muss der Anwender den ordnungsgemäßen Zustand des Gerätes und Anwenderteils prüfen.
- Die Therapieeinrichtung besteht immer aus dem Hilotherapie-Gerät, Verbindungsschlauch und Manschette(n).
- Es dürfen nur original Hilotherapie-Geräte und -Manschetten miteinander verbunden und eingesetzt werden.
- Im ausgeschalteten Zustand kann es bei großen Manschetten durch die gute Wärmeleitfähigkeit von Wasser zu einer ungewollten Änderung der Körpertemperatur kommen (Abkühlen bei Wärmeanwendung, Erwärmen bei Kälteanwendung).
- Wenn durch Störungen der bestimmungsgemäße Gebrauch nicht erfolgen kann, muss die Manschette entfernt werden.
- Während der Anwendung, vor allem bei Anwendung von mehreren oder großen Manschetten, sollte die Körpertemperatur des Patienten überwacht werden.
- Das Hilotherapie-System darf nicht im Inkubator betrieben werden.
- Die Manschetten können durch Eindringen scharfer Gegenstände beschädigt werden.
- Der Durchfluss der Kanäle in den Manschetten kann durch Falten der Manschetten oder durch Abdrücken unterbunden werden.
- Der Durchfluss der Schläuche kann durch Abknicken unterbunden werden.
- Der Tank darf nur mit demineralisiertem Wasser gefüllt werden.
- Beim Füllen mit demineralisiertem Wasser darf der Netzstecker nicht eingesteckt sein.
- Die seitlichen Belüftungsschlitze dürfen nicht zugestellt oder abgedeckt werden. Das Gerät darf nur in waagrechter Position auf fester ebener Unterlage betrieben werden.
- Das Gerät darf nicht in Betrieb genommen werden, wenn nicht alle Aggregate und Anzeigen ordnungsgemäß funktionieren.
- Bei Störungen ist das Gerät sofort auszuschalten. Es darf erst dann wieder eingesetzt werden, wenn die Störung behoben ist. Bei kritischen oder unklaren Fehlern muss der Hersteller verständigt werden.
- Schnittstellen für den Servicebereich und Datenaustausch dürfen nicht verwendet werden, wenn ein Patient an das Gerät angeschlossen ist.
- Warnung: Eine Änderung des Geräts ist nicht erlaubt

2.2 Gefahrenhinweise

- Das Gehäuse darf nicht geöffnet werden.
- Vor der Durchführung von Wartungsmaßnahmen ist das Gerät von der Stromversorgung zu trennen.
- Die Wartung darf nur durch qualifizierte Servicetechniker durchgeführt werden.
- Die Wechselspannungsquelle muss dem angegebenen Bereich entsprechen, der sich auf dem Typenschild auf der Geräterückseite befindet.
- Das Hilotherapie-System darf nur an Netzspannungen angeschlossen werden, die mit einem zuverlässigen schützenden Massenleiter verbunden sind. Benutzen Sie das System nicht, wenn die Funktionsfähigkeit des externen, schützenden Massenleiters fraglich ist.
- Damit der Brandschutz sichergestellt bleibt, ist beim Austausch der Sicherungen darauf zu achten, dass nur Sicherungen desselben Typs und mit denselben Nennwerten verwendet werden (siehe Typenschild).

2.3 Elektromagnetische Verträglichkeit

Bei medizinischer Elektroausrüstung muss besonderes Augenmerk auf die elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) gelegt werden. Das bedeutet, die Geräte sind gemäß den in dieser Betriebsanleitung enthaltenen EMV-Instruktionen zu installieren und in Betrieb zu nehmen (siehe Anleitung und Herstellererklärung im Anhang).

Tragbare und mobile Funkkommunikationsausrüstung kann medizinische Ausrüstung beeinflussen.

Warnung: Das Hilotherapie-System sollte nicht neben / auf anderer Ausrüstung betrieben werden. Sollte dies doch nötig sein, ist das Hilotherapie-System zu beobachten, um einen sicheren Betrieb zu gewährleisten.

2.4 Umgebungsbedingungen

Die Umgebungstemperaturen für den sicheren Betrieb liegen zwischen + 10 °C und + 26 °C. Bei höheren Temperaturen kann die zugesicherte Kühlleistung nicht erbracht werden. Wenn das Gerät Temperaturen ausgesetzt war, die weit außerhalb des angegebenen Temperaturbereichs liegen, soll vor Inbetriebnahme so lange gewartet werden, bis das Gerät etwa Raumtemperatur erreicht hat.

Die Luftfeuchtigkeit im Raum sollte 70% nicht überschreiten. Höhere Luftfeuchtigkeit kann zu Kondenswasserbildung an den Schläuchen und Manschetten führen.

Vorsicht: Ansammlungen von Kondenswasser kann zu Rutschgefahr auf den Böden führen. Wird dies erkannt sind geeignete Sicherheitsmaßnahmen einzuleiten

Schützen Sie das Gerät vor übermäßiger Hitze, Staub und direkter Sonneneinstrahlung. *Warnung:* Das Hilotherapie-System ist nicht für den Betrieb in hoch-explosionsgefährdeten Umgebungen bestimmt und ist von entflammbaren Gasen und Flüssigkeiten fern zu halten.

3. Inbetriebnahme

3.1 Funktionskontrolle

Vor der Inbetriebnahme des Hilotherapie-Systems sind Geräte und Anwenderteile auf Beschädigungen zu prüfen (siehe Kapitel 2. Sicherheitshinweise).

Vorsicht: Das System darf nur in Betrieb genommen werden, wenn alle Komponenten unbeschädigt sind.

3.2 Aufstellen

- Das Hilotherapie-System mit Wagen auf einer waagerechten, ebenen, harten Unterlage aufgestellt.
- Die Geräte müssen damei so aufgestellt werden, dass die Luftzirkulation nicht behindert wird.

- Zu anderen Geräten oder Mobiliar muss ein Mindestabstand von 20 cm seitlich und 10 cm oben eingehalten werden.
- Das System muss so aufgestellt werden, dass das Trennen vom Stromnetz nicht erschwert wird.
- Achten Sie darauf, dass die Geräteentlüftungen nicht auf den Patienten gerichtet sind.

3.3 Erstinbetriebnahme und nach Wasserwechsel

Achtung: Bei Erstinbetriebnahme und nach Wasserwechsel muss das Pumpensystem vor dem Einschalten des Hilotherapie-Geräts entlüftet werden.

- Zum Entlüften die Entlüftungsspritze mit der Stecktülle auf eine der vorderen Kupplungen stecken.
- Mit der Spritze die Luft herausziehen.
- Die Entlüftungsspritze entfernen.

Vorsicht: Bei Erstinbetriebnahme oder nach dem Wasserwechsel darf das Gerät nur mit angeschlossener Manschette eingeschaltet werden, damit die Luft aus dem Pumpensystem entweichen kann und die Pumpe nicht trocken läuft.

Wenn die Pumpe anläuft und kein Wasser in die Manschette gepumpt wird, muss die Pumpe nochmals entlüftet werden.

3.4 Befüllen und Einschalten

- Den Wasserbehälter mit demineralisiertem Wasser füllen. Die Füllstandsanzeige muss sich zwischen den Markierungen "min" und "max" befinden.
- Bei Erstinbetriebnahme und nach Wasserwechsel das Pumpensystem entlüften, siehe 3.3.
- Netzstecker einstecken.
- Das Gerät am Hauptschalter auf der Rückseite des Gerätes einschalten.
 Beim Einschalten prüft sich das Gerät selbst. Am Ende des Selbsttests ertönt ein akustisches Signal und auf dem Display erscheint das Menü, siehe 3.9.
- Den Anschlussschlauch und die Manschette anschließen.
- Die gewünschte Solltemperatur einstellen.
- Die Taste 🗗 drücken.
- Achten Sie darauf, dass Wasser durch die Manschette gepumpt wird.

3.5 Temperatur einstellen

- Die Temperatur wird mit den Pfeiltasten

 (für höher) und

 (für niedriger) geändert.
- Der eingestellte Wert wird automatisch gespeichert und das Hilotherapie-Gerät ändert die Ist-Temperatur auf den gewünschten Wert, siehe groß dargestellter Temperaturwert in der Anzeige.

3.6 Anschließen der Manschetten und Schlauchbefestigung

- Manschette und Anschlussschlauch werden verbunden (hörbares Einrasten der Verschlusstüllen in die Kupplungen).
- Der Schlauch wird mit den Verschlusstüllen an den Kupplungen (Bild 1) eingesteckt.
- Das Vertauschen von Vor- und Rücklauf ist zulässig und führt nicht zu Funktionsstörungen.
- Achten Sie beim Anlegen darauf, dass die Manschetten nicht über scharfe Kanten oder spitze Gegenstände gelegt werden.
- Das Abkuppeln der Manschetten erfolgt durch Zurückziehen des Greifrings.

3.7 Beenden

- Durch Betätigen der Taste wird der Betrieb beendet.
- Am Hauptschalter auf der Rückseite wird das Gerät abgeschaltet.

 Wird das Gerät länger nicht benutzt, ist es vom Versorgungsnetz zu trennen, indem der Netzstecker gezogen wird.

3.9 Störungen

Störungen werden durch einen optischen und akustischen Alarm angezeigt. Die Ursache der Störung ist unter Pos. 7.4 beschrieben.

3.10 Menü

Gerät einschalten Hauptschalter ein Gerät kühlt / heizt Druckpumpe aus



Gerät ist in Betrieb Gerät kühlt / heizt Druckpumpe läuft



Die Temperatur kann in beiden Betriebszuständen geändert werden.

Fehlerdiagnose

Wenn ein Fehler auftritt, erscheint die Anzeige "E". Es wird nur der aktuelle Fehler angezeigt. Die Anzeige kann erst mit (X) gelöscht werden, wenn der Fehler behoben ist.

*Maßnahmen zur Fehlersuche und Fehlerbehebung siehe unter Pos. 7.4.



4. Reinigung und Desinfektion

4.1 Allgemeines

Vorsicht: Das Gerät darf erst gereinigt werden, nachdem es von der Stromversorgung getrennt wurde. Für die Reinigung dürfen keine scharfen Gegenstände benutzt werden.

4.2 Geräteoberfläche

Oberflächen und Geräteteile können mit den im Klinikbereich üblichen und zugelassenen Reinigungs- und Flächendesinfektionsmitteln gereinigt und desinfiziert werden. Achten Sie darauf, dass *keine Flüssigkeiten in das Gerät gelangen*, insbesondere durch die Lüftungsschlitze an den Seiten.

4.3 Manschetten / Anwenderteile

Separat aufgeführt unter Punkt 9.7

5. Wartung, Inspektion, Sicherheitstechnische Kontrolle

Das Hilotherapie-System wurde mit höchsten Qualitätsstandards entwickelt und hergestellt. Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch und Durchführung der vorgesehenen Wartungs- und Servicemaßnahmen erreicht das Gerät eine Lebensdauer von 10 Jahren und mehr. Um die Sicherheit und die Funktionsfähigkeit des Hilotherapie-Systems auf lange Zeit zu gewährleisten, sind folgende Wartungsmaßnahmen durchzuführen:

5.1 Wasserfilter tauschen und Wasserwechsel - mind. alle 6 Monate

- Gitter im Einfülltrichter mit einem kleinen Schraubenzieher herausheben.
- Filter herausnehmen.
- Schlauch der Wasserstandsanzeige aus der Führung am Gehäuse ziehen.
- Abdeckstopfen entfernen.
- Wasser komplett ablassen.
- Bei Bedarf den Tank mit Flächendesinfektionsmittel (z. B. Kohrsolin FF oder Mikrobac von Fa. Bode Chemie) spülen und mit frischem destilliertem Wasser durchspülen.
- Ablaufschlauch wieder in die Führung des Gehäuses drücken.
- Abdeckstopfen eindrücken.
- Neuen Filter einlegen.
- Gitter wieder über den Filter legen.
- Über den Einfülltrichter mit demineralisiertem Wasser füllen, dem ein Konservierungsmittel beigemischt werden kann.
- Gerät entlüften (vgl. Punkt 3.3).

5.2 Wärmetauscher reinigen – mind. alle 6 Monate oder bei sichtbarer Verschmutzung

Durch Staubablagerungen auf dem Wärmetauscher wird die Kühlleistung des Geräts reduziert. Der Wärmetauscher befindet sich hinter dem Lüftungsgitter auf der rechten Seite des Gerätes.

- Die drei Kreuzschlitzschrauben im Boden unter dem Lüftungsgitter entfernen. Vorsicht: Die Schrauben mit Innensechskant dürfen nicht gelöst werden!
- Lüftungsgitter abnehmen, mit einem weichen Pinsel oder Staubsauger vorsichtig reinigen. Vorsicht: Die Kühlbleche am Wärmetauscher dürfen nicht beschädigt werden!

5.3 Steckverbindungen fetten - mind. alle 6 Monate

Die Steckverbindungen der Schläuche müssen regelmäßig gefettet werden, damit sie leicht steckbar sind und ein vollständiges Einrasten der Verschlusstüllen in die Kupplungen gewährleisten.

Spitzen der Verschlusstüllen von Manschette und Schlauch dünn mit Vaseline einfetten.

 Verschlusstüllen mehrmals in die Kupplungen von Schlauch bzw. Hilotherapie-Gerät ein- und wieder ausstecken. Die Vaseline wird dadurch auf die O-Ringe in den Kupplungen übertragen.

5.4 Inspektion - mind. alle 2 Jahre

Sichtprüfung:

- Ist die Gebrauchsanweisung vollständig?
- Ist das Typenschild vollständig und lesbar?
- Sind alle Markierungen und Aufkleber am Gerät korrekt und lesbar?
- Sind alle Teile am Gerät fest (keine Teile gelockert)?
- · Ist das Gehäuse unbeschädigt?
- Sind die Steckverbindungen für den Manschettenanschluss leichtgängig und unbeschädigt?
- Funktionieren alle Schalter und Taster einwandfrei?
- Entspricht die Hauptsicherung im Gerät dem angegebenen Typ?
- Zum Sicherungswechsel, den Einschub zwischen Hauptschalter und Gerätestecker herausziehen. Nach dem Sicherungswechsel den Einschub eindrücken bis er hörbar einrastet.
- Ist der Gerätestecker mit Hauptschalter unbeschädigt?
- Ist das Netzkabel unbeschädigt?
- Sind Gerät und Zubehör sauber?
- Sind die Lüftungsschlitze und der dahinter liegende Wärmetauscher sauber?
- Ist das Zubehör in einwandfreiem Zustand?
- Wasserfilter und destilliertes Wasser austauschen.

Funktionsprüfung:

- Funktion des Kühlaggregats
- Funktion der Heizung (Temperatur + 25 °C wird erreicht?)
- Funktion der Druckpumpe (Werden die Manschetten ausreichend versorgt?)
- Ist Verschleiß erkennbar? (ungewöhnliche Geräusche?)
- Funktion des Wasserstandsfühlers (Fehlermeldung Wasserstand beim Einschalten mit leerem Wassertank?)

Zusätzlich können folgende Prüfungen durchgeführt werden

- Druckprüfung
- Leistungsprüfungen

Bei festgestellten Mängeln darf das Gerät erst wieder eingesetzt werden, wenn die Mängel behoben sind.

Instandhaltungsmaßnahmen dürfen nur von qualifiziertem Personal durchgeführt werden. Auf Anfrage unterstützt der Hersteller das Instandhaltungspersonal durch Schulung und technische Information.

5.5 Sicherheitstechnische Kontrolle

Bei der Produktion wird im Rahmen der Endprüfung eine STK (Sicherheitstechnische Kontrolle) durchgeführt.

Zur Wahrung der Betriebssicherheit muss eine erneute STK durchgeführt werden, wenn Reparaturarbeiten an der Elektrik durchgeführt wurden.

Für die Festlegung des Prüfumfanges und des Prüfintervalls ist der Betreiber verantwortlich (siehe §11 MPBetreibV). Die STK sind jedoch spätestens alle 2 Jahre mit Ablauf des Monats durchzuführen.

5.6 Haftung

Die HILOTHERM GmbH (als Hersteller) betrachtet sich nur dann haftbar für die Auswirkungen auf Sicherheit, Zuverlässigkeit und Funktionsfähigkeit dieses Gerätes, wenn:

 Zusammenbau, Erweiterungen, Neueinstellungen, Änderungen oder Reparaturen von autorisierten Personen des Herstellers durchgeführt werden.

- die für Reparaturen, Änderungen, Erweiterungen oder lokale Anwendungen verwendeten Teile und Komponenten vom Hersteller zugelassen sind.
- die Elektroinstallation, an die das Gerät angeschlossen wird, den Vorschriften der lokalen Behörden entspricht.
- ausschließlich das von HILOTHERM GmbH zugelassene Zubehör verwendet wird.
- das Gerät in Übereinstimmung mit der Gebrauchsanweisung verwendet wird.

5.7 Gewährleistung

Hinsichtlich der Sachmängelhaftung gelten die Vorschriften des Deutschen Rechts. Hiervon unberührt sind die gesetzlichen Regelungen des Produkthaftungsgesetzes.

6. Lagerung, Transport, Entsorgung

6.1 Lagerung

Das Gerät soll trocken und waagrecht auf ebenem Untergrund gelagert werden, bei einer Temperatur von 5°C bis 40°C und 10 – 70% RH und Luftdruck von 700 hPa – 1060 hPa. *Vorsicht:* Bei Lagerung des Geräts unter 0°C muss das Wasser des Kühlkreislaufs komplett entleert sein, um Schäden durch Einfrieren zu vermeiden.

6.2 Transport

Vor dem Transport muss das Gerät vollständig entleert werden.

Vorsicht: Das Gerät darf nur mit Spedition auf Palette transportiert werden, da ein waagrechter Transport zwingend erforderlich ist.

6.3 Entsorgung (WEEE Reg.-Nr. DE 25202195)

Das Gerät darf nicht über den allgemeinen Gewerbe- bzw. Hausmüll entsorgt werden. Gemäß der Produktverantwortung nach § 22 des Kreislaufwirtschafts- und Abfallgesetzes und des Elektronikgesetzes § 2,2 Absatz 1 muss das Gerät bei einer entsprechenden kommunalen Sammelstelle abgegeben bzw. dem Hersteller zurückgegeben werden.

Bei der Entsorgung ist zu beachten, dass das Gerät eine Kälteeinheit ähnlich einem Kühlschrank beinhaltet (Kältemittel: R134a).

Warnung: In der Kompressoreinheit befindet sich Öl.

7. Technische Daten

7.1 Technische Daten

Typ HT02 - c

Artikel Nr. 2020 0012 Nennspannung 230 VAC 50 HZ Leistungsaufnahme max. 320 VA

Leistungsaufnahme max. 320 V Stromaufnahme 2,5 A

Sicherungswert T 2,5 A 250 V

Schutzklasse I
Schutzgrad Anwendungsteil B
Schutzart IP 20
Risikoklasse (93/42 EWG) IIa

Abmessungen 430 mm x 275 mm x 268 mm

Gewicht 10 kg Manschettenanschlüsse 2

Füllmenge Wassertank min.1,25 Liter, max. 2,25 Liter

Temperaturbereich + 5°C bis +25 °C

Regelungs-/Einstelltoleranz ± 1°C

Kälteeinheit

230 V 50 HZ Nennspannung

Arbeitsdruck Pü zul. 25 bar eigensicher

Kältemittel R 134a Füllmenge 100 g

Druckpumpe

Nennspannung 15 V

Betriebsdruck 0,5 bar +0,1

Heizung

Nennspannung 230 V Leistungsaufnahme 220 VA

Umgebungsbedingungen

Lagertemperatur min. + 5 °C, max. + 40 °C

Luftfeuchtigkeit Lager 10 - 70% RH nicht kondensierend

Luftfeuchtigkeit bei Betrieb 10 - 70% RH nicht kondensierend

Umgebungstemperatur bei Betrieb + 10 °C bis + 26 °C

7.2 Zeichen

Die folgenden Zeichen befinden sich am Gerät und auf der Verpackung:



Gebrauchsanweisung beachten siehe Begleitdokumente (Gebrauchsanweisung)



Herstellungsdatum

(JJJJ)



Gerät Typ B

(Schutz gegen elektrischen Schlag)



CE Kennzeichnung zur Konformität nach EU Richtlinie 93/42/EEC Medizinprodukte mit Kennzeichnung der Zertifizierungsstelle



nicht zur Wiederverwendung / nur einmal verwenden



nicht über den allgemeinen Gewerbe- bzw.

Hausmüll entsorgen



Allgemeines Warnzeichen. Das Gerät ruft physiologische Auswirkungen (Temperaturveränderungen) hervor, die für den Bediener nicht offensichtlich sind.



Einfüllvorrichtung, demineralisiertes Wasser einfüllen

Ablassvorrichtung

7.3 Sicherheitsstandards

Klassifizierung

Gemäß den Klassifizierungskriterien im Anhang IX EG-RL 93/42 EWG ist das Hilotherapie-System in **Klasse IIa Regel 9** einzustufen (Aktives Medizinprodukt zu therapeutischen Zwecken). Laut **GMDN**-Klassifizierung ist das Gerät **Nr. P 42463**, die Manschetten **Nr. P 44604** zugeordnet. Das Hilotherapie-System ist weder der Anlage 1 und 2, **noch der Anlage 3** der MPBetreibV zugeordnet.

Normen und Richtlinien

EG-Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte vom 14.Juni 1993 Medizinproduktegesetz MPG vom 02. August 1994 DIN EN 60601-1 DIN EN 60601-1-2

DIN EN 60601-1-2 DIN EN ISO 10993-1

Die HILOTHERM GmbH behält sich vor, Spezifikationen zu ändern, ohne zu benachrichtigen.

7.4 Störungen und Fehlersuche

Fehler	Mögliche Ursache	Maßnahmen
Gerät ohne Funktion, keine Anzeige am Display	Netzausfall Sicherung defekt Sicherung wiederholt defekt Netzstecker hat keinen Kontakt Gerät defekt	Gerät abschalten Sicherung austauschen Kundendienst Steckverbindung der Netzanschlussleitung prüfen Kundendienst
Gerät kühlt nicht	Wärmetauscher mit Staub zugesetzt Gerät defekt	Wärmetauscher vorsichtig mit Staubsauger oder weichem Pinsel reinigen. Kundendienst
Keine oder zu geringe Wasserzirkulation	Pumpe ist nicht entlüftet Schläuche oder Manschette abgeknickt Kupplung nicht eingerastet Pumpe defekt	Entlüften, siehe Abschnitt 3.3 Knickstelle beseitigen Kupplungen eindrücken bis diese hörbar einrasten Kundendienst
Display Anzeige "E21"	zu wenig Wasser im Tank Eillstandssensor sitzt fest	Demineralisiertes Wasser nachfüllen Wiederholtes Wasser ablassen und Füllen
Display Anzeige "E11"	Pumpe defect	1. Technischer Service
Display Anzeige "E01"	Temperaturdifferenz zwischen den beiden Temperatursensoren erkannt.	Rekalibration/Reset Wenn 1 nicht erfolgreich dann Technischen Service informieren
Display Anzeige "E02"	Temperatursensoren nicht angeschlossen / Kabelbruch	Rekalibration/Reset Wenn 1 nicht erfolgreich dann Technischen Service informieren
Display Anzeige "E03"	Temperatur zu niedrig < 3°C	Rekalibration / Reset Wenn 1 nicht erfolgreich ist überprüfen Sie die Umgebungstemperatur Lassen Sie das Gerät aufwärmen
Display Anzeige "E04"	Temperatur zu hoch > 42°C	Rekalibration Wenn 1 nicht erfolgreich ist überprüfen Sie die Umgebungstemperatur. Lassen Sie das Gerät abkühlen
Display Anzeige	Erhöhte Temperaturdifferenz zwischen den beiden	Rekalibration/Reset Wenn 1 nicht erfolgreich dann
"E05"	Temperatursensoren. erkannt	Technischen Service informieren
"E05" Display Anzeige	Temperatursensoren. erkannt Control system defekt	Technischen Service informieren 1. Technischen Service informieren

"E99"		
Steckverbindung der Schläuche ist schwergängig	O-Ring ist nicht gefettet Steckverbindung ist beschädigt	Verschlusstülle leicht mit Vaseline einfetten Kundendienst

Achtung: Öffnen des Gerätes führt zum Verlust der Gewährleistungsansprüche!

Hinweis:

Im Fall eines Temperaturfehlers *E0x* kann ein Rücksetzen der Einstellwerte des Temperatursystems das Problem beheben. Dieses Rücksetzen erfolgt durch Drücken aller 3 Tasten (hoch, runter und Enter-Taste) beim Einschalten des Gerätes.



8. Zubehör und Ersatzteile

Alle Ersatzteile und Zubehör sind bei HILOTHERM GmbH oder einem autorisierten Vertragshändler erhältlich.

Zubehör

Es darf nur original HILOTHERM-Zubehör verwendet werden.

Vorsicht: Eine Verwendung von anderen Geräten oder Zubehör in Verbindung mit dem Hilotherapie-Gerät ist nicht zulässig.

Standard-Zubehörliste pro Gerät:

Anzahl	Artikelnummer	Bezeichnung
1	40000332	Netzkabel (C,F 230V 50 Hz)
2	40000259	Anschlussschlauch
1	40000379	Entlüftungsset

Ersatzteile

Nur original Ersatz- und Verschleißteile gewährleisten die Gerätesicherheit und Zuverlässigkeit. Der Austausch von Teilen darf nur von qualifizierten Personen vorgenommen werden.

Das Hilotherapie-System wird ständig weiterentwickelt.

Damit Sie auch nach technischen Änderungen immer das richtige Ersatzteil erhalten, bitten wir Sie, uns bei jeder Bestellung folgende Daten mitzuteilen:

Bezeichnung:	Typ HT 02-c	Seriennummer
		Baujahr

9. Manschetten

9.1 Varianten und Materialbeschaffenheit

Für das Hilotherm ChemoCare System sind folgende Manschetten zur thermotherapeutischen Anwendung in anatomisch angepasster Form anzuwenden:

- Handmanschette
- Fußmanschette Slipper

Materialbeschaffenheit:

Manschettenfolie: TPU (thermoplastisches Polyurethan) – latexfrei, silikonfrei

Manschettenisolierung (bei MM-Manschetten)

Schlauchisolierung (bei MM-Manschetten)

TPU-Schaum
TPU-Schaum

Schlauch: TPU (thermoplastisches Polyurethan)

Verschlusstülle: Messing, vernickelt / POM

9.2 Warnhinweise

- Die Manschetten dürfen nur in Verbindung mit dem Hilotherapie-Gerät verwendet werden.
- Die Manschetten dürfen nicht mit benzol- und phenolhaltigen Chemikalien in Kontakt kommen.
- Vor jedem Anlegen der Manschette ist diese auf Unversehrtheit zu überprüfen (keine Blasenbildung, keine Leckage). Nur intakte Manschetten sind zu verwenden. Beim Auftreten von Auffälligkeiten während der Behandlung, wie z.B. Blasenbildung bzw. Leckage, ist die Anwendung umgehend abzubrechen. Bei Defekten des Schlauch- sowie des Kapillarensystems der Manschetten sind diese zu verwerfen.
- Bei der Handhabung der Manschetten ist darauf zu achten dass diese nicht durch scharfe Gegenstände beschädigt wird.
- Es ist darauf zu achten, dass der Durchfluss der Kanäle in den Manschetten nicht durch Falten der Manschetten oder durch Abdrücken unterbunden wird.
- Beim Ein- und Auskuppeln der Verschlusstüllen des Schlauchsystems an das Hilotherapie-Gerät können einige Tropfen Wasser austreten. Es ist darauf zu achten, dass diese nicht auf Wundauflagen und Verbände gelangen! Die Manschette darf nur auf intakter Haut oder auf Wundverbänden angelegt werden.
- Durch etwaige Leckagen austretendes Wasser, stellt bei vorgegebenem Wasserwechsel und regelmäßiger Wartung und Reinigung des Systems im Regelfall keinerlei hygienische Gefährdung für den Anwender dar

9.3 Produktverwendung am Patienten / Zweckbestimmung

Die Manschetten dienen ausschließlich zur äußerlichen Anwendung.

Die Auflage auf entsprechende Hautpartien erfolgt auf Wundverbänden bzw. direkt auf intakter Haut.

Für den wiederholten therapeutischen Einsatz empfehlen wir die patientenbezogene Zuordnung einer Manschette.

EM-Manschetten sind für den einmaligen Gebrauch pro Patient bestimmt und dürfen nicht wieder aufbereitet werden. Bei diesen EM-Manschetten kann es bei Gebrauch über einen längeren Zeitraum zu einer Gelb bzw. Blaugrünfärbung des Manschettenmaterials kommen. Diese Verfärbung ist materialbedingt und stellt keinerlei hygienische Gefährdung für den Anwender dar.

9.4 Risikoklassifizierung der Medizinprodukte nach RKI

Die Risikoeinschätzung und -bewertung erfolgt auf Basis des Bundesgesundheitsblattes 44 (2001): 1115-1126: Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten. Der Betreiber ist zuständig für die Durchführung der Aufbereitungsmaßnahmen durch qualifiziertes Personal und mit geeigneten validierten Verfahren.

Die Einzelschritte der Aufbereitung sind abzustimmen auf

- das Medizinprodukt
- · die Aufbereitung
- die Anwendung am Patienten.

Die Manschetten sind nur für die Berührung mit intakter Haut vorgesehen. Krankhaft veränderte Hautpartien (z. B. Schürfwunden, infektiöse Wunden) oder Operationswunden sind vor der Behandlung mit einer Wundauflage zu versehen.

Hinsichtlich der Art der Anwendung der Manschetten und dem sich daraus ableitenden Risiko werden diese als **unkritisches Medizinprodukt** eingestuft.

9.5 Anwendungsbeschreibung

Beim Ein- und Auskuppeln der Verschlusstüllen des Schlauchsystems an das Hilotherapie-Gerät können einige Tropfen Wasser austreten. Es ist darauf zu achten, dass diese nicht auf Wundauflagen und Verbände gelangen!

Die befüllte Manschette wird locker, ohne Druck auszuüben auf die zu behandelnde Körperstelle aufgelegt. Eventuell sind Fixierungsmaßnahmen notwendig.

Die Dauer der Behandlung richtet sich nach den Vorgaben des behandelnden Arztes.

9.6 Aufbewahrung, Lagerung und Transport

Die Manschetten werden keimarm in einem Transport- und Staubschutzbeutel und in einem zusätzlichen Umkarton geliefert.

Die Lagerung hat staubfrei, trocken, ohne Einwirkung von UV-Strahlung und ohne Temperaturschwankungen bei Zimmertemperatur zu erfolgen.

9.7 Desinfektion, Reinigung und Trocknung

Manschetten, Geräte und Zubehör werden in einem sauberen und hygienisch unbedenklichem Zustand hergestellt und dementsprechend ausgeliefert. Der Zustand der genannten Produkte im Auslieferzustand kann allerdings nicht als "steril" angegeben werden.

9.7.1 Manschetten

Als Einmalprodukte gekennzeichnete Manschetten (single patient use) können **nicht** wiederaufbereitet werden und sind nur für die Verwendung während der Behandlung an einem Patienten vorgesehen.

Vor der Anwendung der Manschetten auf Wundauflagen oder auf die zu behandelnde Körperpartie kann je nach Vorgabe des behandelnden Arztes eine Desinfektion erforderlich sein.

Wiederaufbereitung / Verwendungsdauer

Manschetten die nicht als Einwegprodukt gekennzeichnet sind können gereinigt, wiederaufbereitet und desinfiziert werden. Dies gilt auch für Mehrfachmanschetten, die auf den Außenflächen mit einer PU-Schaumisolierung versehen sind.

Bei ordnungsgemäßer Durchführung der Aufbereitung und in Abhängigkeit von der Einsatzhäufigkeit können Mehrfachmanschetten über einen Zeitraum von etwa einem Jahr eingesetzt werden.

Durch häufigen Gebrauch der Mehrfachmanschetten und den Wiederaufbereitungsprozess unterliegen die Manschetten einem durch die Anwendung bedingten Verschleiß. Verschleißbedingte Fehler und Mängel an den Manschetten unterliegen keinerlei Gewährleistungsansprüchen

Reinigungs- und Desinfektionsverfahren

Die manuelle Reinigung und Desinfektion der Manschetten ist nach der Behandlung am Patienten mit im Klinikbereich üblichen und zugelassenen Reinigungs- und Flächendesinfektionsmitteln durchzuführen. Entsprechende Informationen wie die Liste der zugelassenen Desinfektionsmittel sowie Empfehlungen zu Desinfektionsverfahren sind auf der Internetseite des Robert Koch Institutes zu finden (www.rki.de)

Empfohlen wird für die glatten Flächen der Manschetten die Wischdesinfektion, für die Flächen mit stoffartiger Oberfläche (blaue Isolation) eine Wisch- bzw. Sprühdesinfektion. Die Desinfektion ist durch qualifiziertes Personal durchzuführen.

Die Manschetten sowie die Isolierung sind aus Poleurethan, dieses Material ist mit einer Vielzahl von Desinfektionsmitteln gut verträglich. Bezüglich Verträglichkeit, Konzentration und Einwirkzeit des Desinfektionsmittels sind die jeweiligen Herstellerangaben zu beachten.

Bei ordnungsgemäßer Durchführung können an Mehrfachmanschetten über einen Zeitraum von etwa einem Jahr Aufbereitungen durchgeführt werden.

Ein Hygiene- und Desinfektionsplan mit entsprechenden Ablaufbeschreibungen und Arbeitsanweisungen als Bestandteil des Qualitätsmanagements sind vom Betreiber zu erstellen, um einen nachvollziehbaren und validierten Aufbereitungsprozess dokumentiert darstellen zu können.

Beispiel einer maschinellen Reinigung und Desinfektion von unkritischen Medizinprodukten

Die Reinigung, Desinfektion, Spülung und Trocknung ist in einem Reinigungs- und Desinfektionsautomaten mit einem validierten chemischen oder chemisch-thermischen Verfahren bei max. 55 °C möglich. Die Manschette ist innerhalb der Gerätekammer in geeigneten Halterungen so zu fixieren, dass die Folienoberfläche von den Reinigungs- und Desinfektionsmedien problemlos umspült werden kann. Dem Verfahren sollte eine automatische Trocknung im Gerät folgen. Die Anwendung des maschinellen Verfahrens hat durch qualifiziertes Personal nach Vorgaben des Qualitätsmanagements (z. B. Ablaufbeschreibung, Arbeits- und Verfahrensanweisungen) des Betreibers zu erfolgen.

9.7.2 Basisigerät

Die Oberfläche der Geräte besteht vorwiegend aus ABS Kunststoff und kann bei Bedarf nach Auswahl eines entsprechenden geeigneten Verfahrens und Desinfektionsmittels idealer Weise mittels Wischdesinfektion behandelt werden.

Eine Desinfektion des Kühlkreislaufes ist bei Beachtung der Wartungsvorgaben und regelmäßigem Wasserwechsel nicht notwendig.

9.8 Kontrolle und Prüfung

Nach erfolgreicher Desinfektion und Reinigung ist eine Sichtkontrolle und Prüfung der Manschetten erforderlich. Sollte die Manschettenfolie, die Schläuche und / oder die Verschlusstüllen beschädigt sein, muss die Manschette verworfen werden.

Vor Anwendung am Patienten ist die Manschette auf Dichtigkeit zu prüfen indem sie an das Hilotherapie-Gerät angeschlossen und gefüllt wird.

9.9 Sterilisation

Die Manschetten können nicht sterilisiert werden.

10. Anhang

A Leitlinien und Herstellererklärung

A1

Tabelle 1 (EN 60601-1-2)

Leitlinien und Herstellererklärung - Elektromagnetische Aussendungen			
Das Hilotherm Chemocare ist für den Betrieb in einer wie unten angegebenen			
Elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Anwender des Hilotherm			
Chemocare sollte sicherstellen, das	s es in einer derartigen	Umgebung betrieben wird.	
Störaussendungsmessungen	Übereinstimmung	Elektromagnetische	
		Umgebung - Leitfaden	
HF-Aussendungen nach CISPR 11	Gruppe 1	Das Hilotherm Chemocare verwendet HF-Energie ausschließlich zu seiner internen Funktion. Daher ist seine HF-Aussendung sehr gering und es ist unwahrscheinlich, dass benachbarte elektronische Geräte gestört werden.	
HF-Aussendungen nach CISPR 11	Klasse B	Das Hilotherm Chemocare ist für den Gebrauch in allen	
Aussendungen von Oberschwingungen nach IEC 61000-3-2	Klasse A	Einrichtungen einschließlich denen im Wohnbereich und solchen geeignet, die unmittelbar an ein öffentliches Versorgungsnetz angeschlossen sind, das auch Gebäude versorgt, die zu Wohnzwecken benutzt werden.	
Aussendungen von Spannungsschwankungen/Flicker nach IEC 61000-3-3	stimmt überein		

<u>A2</u> T<u>abelle 2 (EN 60601-1-2)</u>

Leitlinien und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Hilotherm Chemocare ist für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Anwender des Hilotherapie-Systems sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung benutzt wird.

Störfestigkeits- prüfungen	IEC 60601 - Prüfpegel	Überein- stimmungs- pegel	Elektromagnetische Umgebung - Leitlinien
Entladung statischer Elektrizität (ESD) nach IEC 61000-4-2	± 6 kV Kontaktentladung ± 8kV Luftentladung	± 6 kV Kontaktentladung ± 8 kV Luftentladung	Fußböden sollten aus Holz oder Beton bestehen oder mit Keramikfliesen versehen sein. Wenn der Fußboden mit synthetischem Material versehen ist, muss die relative Luftfeuchte mindestens 30% betragen.
schnelle transiente elektrische Störgrößen/Bursts nach IEC 61000-4-4	± 2 kV für Netzleitungen ± 1 kV für Eingangs- und Ausgangsleitungen	± 2 kV für Netzleitungen nicht anwendbar	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Stoßspannungen (Surges) nach IEC 61000-4-5	± 1 kV Außenleiter- Außenleiter ± 2 kV Außenleiter- Erde	± 1 kV Außenleiter- Außenleiter ± 2 kV Außenleiter-Erde	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Spannungsein- brüche,	< 5% U _T (>95% Einbruch der U _T) für ½Periode 40% U _T	0% Uτ 40% Uτ	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen. Wenn der
Kurzleiterunter- brechungen und Schwankungen der Versorgungs- spannung nach IEC 61000-4-11	(60% Einbruch der U _T) für 5 Perioden 70% U _T (30% Einbruch der U _T) für 25 Perioden	70% U _T	Anwender des Hilotherm Chemocare fortgesetzte Funktion auch beim Auftreten von Unterbrechungen der Energieversorgung fordert, wird empfohlen, das
	5% U _T (95% Einbruch der U _T) für 5s	5000 mS	Hilotherm Chemocare aus einer unterbrechungsfreien Stromversorgung oder einer Batterie zu speisen.
Magnetfeld bei der Versorgungs- frequenz (50/60 Hz) nach IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Magnetfelder bei der Netzfrequenz sollten den typischen Werten, wie sie in der Geschäfts- und Krankenhausumgebung vorzufinden sind, entsprechen.

<u>A3</u> Tabelle 4 (EN 60601-1-2)

Leitlinien und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit für ME-Geräte oder ME-Systeme, die nicht lebenserhaltend sind.

Das Hilotherm Chemocare ist für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Anwender des Hilotherapie-Systems sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung benutzt wird.

Störfestigkeits-	IEC 60601 -	Überein-	Elektromagnetische Umgebung-
prüfungen	Prüfpegel	stimmungspegel	Leitlinien
		U1 = 3 V	Tragbare und mobile Funkgeräte sollen in keinem geringeren Abstand zum Hilotherm Chemocare einschließlich der Leitungen verwendet werden als dem empfohlenen Schutzabstand, der nach der für die Sendefrequenz zutreffenden Gleichung berechnet wird.
		E1 = 3 V/m	Empfohlener Schutzabstand:
Geleitete HF- Störgrößen nach IEC 61000-4-6	3 V _{Effektivwert} 150 kHz bis 80 MHz		$d=\left[\frac{3,5}{E1}\right]\sqrt{P} \text{ für 80 MHz bis 800 MHz}$
Gestrahlte HF- Störgrößen nach IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz		$\begin{aligned} & \operatorname{d=}[\frac{7}{E1}] \sqrt{P} \text{ für 80 MHz bis 800 MHz} \\ & \operatorname{mit P als der Nennleistung des Senders} \\ & \operatorname{in Watt (W) gemäß Angaben des} \\ & \operatorname{Sendeherstellers und d als} \\ & \operatorname{empfohlenem Schutzabstand in Metern} \\ & (\operatorname{m}). \end{aligned}$
			Die Feldstärke stationärer Funksender sollte bei allen Frequenzen gemäß einer Untersuchung vor Ort ^a geringer als der Übereinstimmungspegel sein ^b .
			In der Umgebung von Geräten, die das folgende Bildzeichen tragen, sind Störungen möglich.

Anmerkung 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Freguenzbereich.

Anmerkung 2: Diese Leitlinien mögen nicht in allen Fällen anwendbar sein. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorptionen und Reflexionen der Gebäude, Gegenstände und Menschen beeinflusst.

- a) Die Feldstärke stationärer Sender, wie z. B. Basisstationen von Funktelefonen und mobilen Landfunkgeräten, Amateurfunkstationen, AM- und FM-Rundfunk- und Fernsehsender können theoretisch nicht genau vorherbestimmt werden. Um die elektromagnetische Umgebung hinsichtlich der stationären Sender zu ermitteln, sollte eine Studie des Standorts erwogen werden. Wenn die gemessene Feldstärke an dem Standort, an dem das Hilotherapie-System benutzt wird, die obigen Übereinstimmungspegel überschreitet, sollte das Hilotherapie-System beobachtet werden, um die bestimmungsgemäße Funktion nachzuweisen. Wenn ungewöhnliche Leistungsmerkmale beobachtet werden, können zusätzliche Maßnahmen erforderlich sein, wie z. B. eine veränderte Ausrichtung oder ein anderer Standort des Hilotherapie-Systems.
- b) Über den Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHZ sollte die Feldstärke geringer als [V₁] V/m sein.

A4

Tabelle 6 (EN 60601-1-2)

Empfohlene Schutzabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten und dem ME-Gerät oder ME-System für ME-Geräte oder ME-Systeme, die nicht lebenserhaltend sind.

Das Hilotherm Chemocare ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der die HF-Störgrößen kontrolliert sind. Der Kunde oder der Anwender des Hilotherm Chemocare kann dadurch helfen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er den Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-

Telekommunikationsgeräten (Sendern) und dem Hilotherm Chemocare – abhängig von der Ausgangsleistung des Kommunikationsgerätes, wie unten angegeben – einhält.

Nennleistung	Schutzabstand abhängig von der Sendefrequenz			
des Senders	m			
W	150 kHz bis 80 MHz	80 MHz bis 800 MHz	800 MHz bis 2,5 GHz	
	$d=\left[\frac{3,5}{V1}\right]\sqrt{P}$	$d=\left[\frac{3,5}{E1}\right]\sqrt{P}$	$d=\left[\frac{7}{E1}\right]\sqrt{P}$	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,37	0,37	0,74	
1	1,17	1,17	2,33	
10	3,70	3,70	7,37	
100	11,70	11,70	23,33	

Für Sender, deren maximale Nennleistung in obiger Tabelle nicht angegeben ist, kann der empfohlene Schutzabstand d in Metern (m) unter Verwendung der Gleichung ermittelt werden, die zur jeweiligen Spalte gehört, wobei P die maximale Nennleistung des Senders in Watt (W) gemäß Angabe des Senderherstellers ist.

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

Anmerkung 2: Diese Leitlinien mögen nicht in allen Fällen anwendbar sein. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorptionen und Reflexionen der Gebäude, Gegenstände und Menschen beeinflusst.



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte (Anhang II.3 (ohne II.4) MDD) EC-Declaration of Conformity (Annex II.3 (without II.4) MDD)

Hiermit erklären wir Hilotherm GmbH
We, the undersigned Wittumweg 38

D-88260 Argenbühl-Eisenharz

In eigener Verantwortung, dass nachstehendes Medizinprodukt

Declare on our own authority that the referred medical device below

Produktgruppe / Product Group Thermotherapie Gerät / Thermotherapy device

Produktbezeichnung / Product Name HILOTHERM ChemoCare

Produkttyp / Product Type: HT02 / HT02 - C

Klassifizierung nach MDD / Klasse IIa / Class IIa

Classsification accoring MDD

den grundlegenden Anforderungen der nachfolgenden Richtlinie entsprechen comply with the essential requirements of the following directive Medizinprodukte Richtlinien 93/42/EWG Medical Device Directive 93/42/EC

Gekennzeichnet durch

marked with

C€₀₁₂₃

Benannte Stelle / Notified body: TÜV SÜD Product Service GmbH Ridierstraße 65 D-80339 München

Hilotherm bestätigt ebenfalls das Einhalten folgender Richtlinie Hilotherm also confirms the compliance to following directive

RoHS II

Diese Konformitätserklärung hat Gültigkeit bis zur Änderung geschriebener Inhalte dieser Erklärung The declaration is valid until the change of any contend of the declaration

ppa. Klaus Janisch