

NOTKUNARLEIÐBEININGAR (IS)  
**STIMMERHAFAR**



RUDOLF Medical GmbH + Co KG  
Zollerstrasse 1, 78567 Fridingen an der Donau,  
Þýskaland  
Sími +49 7463 9956-0  
Fax +49 7463 9956-56  
[sales@RUDOLF-med.com](mailto:sales@RUDOLF-med.com)  
[www.RUDOLF-med.com](http://www.RUDOLF-med.com)



D0560 / Rev C / ACR00397 / 2026-04-02

**VINSAMLEGAST LESIÐ ÁÐUR EN NOTKUN OG GEYMIÐ Á ÖRUGGUM STAÐ**



RUDOLF Medical tónsveifur eru afhentar ósterílar og þarf að þrifa og sótthreinsa þær fyrir fyrstu notkun og strax eftir hverja notkun.

**ÆTLAÐ NOTKUNARMARKMIÐ**

Stimmar eru ætlaðir til notkunar sem hljóðómtæki til að greina heyrn sjúklings bæði í lofti og gegnum bein og til að prófa næmni fyrir titringi.

 **VIÐVÖRUNARMERKI OG VARÚÐARRÁÐ**

- Rang notkun og ofálag vegna tognunar eða lyftingar getur leitt til brota og varanlegrar aflögunar.
- Ekki nota málmursta eða slípiefni, þar sem tærun getur átt sér stað ef yfirborðið skemmist.

**ÁÐUR EN NOTKUN: SJÓNÆN OG STARFSHEILDARKOUN**

Athugaðu eftirfarandi:

- Ytri skemmdir (t.d. inndjúp, burrar, sprungur eða skarpar brúnir)

**NOTKUN**

Með því að slá tónsveiflugaffalinn stuttlega, t.d. á kúlu þumalsins eða á stykki af við eða plasti, er hann látinn titra og síðan notaður til greiningar.



Tónskeifuna má aldrei slá á málmhlut eða þess háttar, þar sem hætta er á að hún skemmist.

## Gerðir (útgáfur):



(1) = **Stillifur án fótár**

(2) = **Stímföng með plastfæti**

Stígvísar sem eru með fót gera kleift að staðsetja þá varlega á sjúklingnum. Plastfætið er fast fest við stígvísinn og má ekki taka af.

(3) = **Stillifur með föstum dempurum (þyngdum)**

Dempararnir má ekki losa né fjarlægja úr stillifögunni því það skerðir virkni hennar eða gerir hana óvirka.

(4) + (5) = **Stímfiskar með stillanlegum dempurum (þyngdum), með plastfótum**

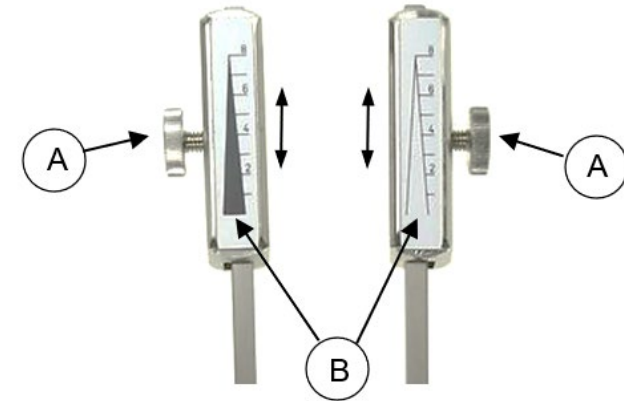
Stímfuglar með stillanlegum dempurum gera kleift að stilla mismunandi tíðnir. Fer eftir gerðinni er hægt að fjarlægja demparana af gafflum stímfuglanna.

(4) = Gerð með rennihæfum, smellanlegum dempurum

Sleðdamparar með smellifærslu verða að vera festir við viðeigandi tíðnismörkun áður en notkun hefst.

(5) = Tónsveifla með viðbótár þríhyrningsmerkjum

Stýfanlegu dempararnir eru losaðir og festir með rilluðum læsiskjörnum (A). Rilluðu læsiskjörnarnir á demparunum verða að vera þrýstir með höndunum áður en notkun hefst.



- Þríhyrningslaga merkingarnar (B) á dempunarþyngdunum eru notaðar til að meta titringsskynjun á samtals átta stigum.
- Fer eftir styrk höggsins eða titringstyrk stillifangsins, sjást þríhyrningsmerkin upphaflega óskýr.
- Þegar titringurinn veikist verða þríhyrningsmerkin sjónrænt greinanleg, örvarnar byrja hægt og rólega að vaxa og benda síðan á viðeigandi merkilínu eða titringarstig dempara.



- Gakktu úr skugga um að stillanleg demparar séu rétt settir upp og stilltir áður en notkun hefst.
- Dempararnir verða að vera fastir festir svo þeir losni ekki eða hreyfist við notkun.
- Báðir demparar verða að vera stilltir á sömu hæð. Þetta er eina leiðin til að stilla viðeigandi tíðni rétt.
- Grunnurinn er fastur festur við stillingargaffalinn og má ekki losa hann.

## **Handvirk hreinsun og sótthreinsun**

1. Notaðu einnota klút bleykta með sótthreinsiefni eða, sem aðra valmöguleika, tilbúna sótthreinsiklút til að þrifa og sótthreinsa tónskeifuna.
2. Fjarlægjið umfram raka með þurru, loðfríu klæði.

## **VIÐHALD, STÝRING OG SKOÐUN**

- Eftir hreinsun og sótthreinsun skulu tónsveiflur gangast undir sjónræna og virknilegri skoðun.
- Gallaðar vörur skulu einnig hreinsaðar og sótthreinsaðar áður en þær eru sendar til viðgerðar eða vegna kvörtunar.

## **GEYMSLA**

- Geymið hreinsaðar og sótthreinsaðar stillingargafflana í lággerla, þurrku, hreinu og rykfríu umhverfi við 5–40 °C.

## **FARGÁNG**

- Vörur má aðeins farga á réttan hátt eftir árangursríka hreinsun og sótthreinsun.
- Þegar stillifur eru fargað eða endurunnin skal fara eftir landsreglum og leiðbeiningum sjúkrahúsa.

## **VIÐGERÐIR OG SKILAR**

- Aldrei framkvæma viðgerðir sjálfur. Þjónustu og viðgerðir má aðeins framkvæma af þjálfuðu og hæfu starfsfólki. Vinsamlegast hafið samband við RUDOLF Medical eða deild lækningatækja ef þið hafið einhverjar spurningar í þessu sambandi.
- Gallaðar vörur verða að hafa gengið í gegnum allan endurvinnsluferilinn áður en þær eru sendar til viðgerðar eða vegna kvörtunar.











## **VANDAMÁL / ATBURÐIR**

- Notandi skal tilkynna öll vandamál sem tengjast vörum RUDOLF Medical til viðkomandi sérsöluaðila.
- Ef alvarlegir atburðir tengdir vörunum verða, skal notandi tilkynna þá til RUDOLF Medical sem framleiðanda og til viðeigandi yfirvalda aðildarríkisins þar sem notandinn er staðsettur.

## **WARRANTY**

- Tækin eru gerð úr hágæðaeftum og gangast undir ströngu gæðastjórnun fyrir afhendingu. Ef einhver frávik koma fram, vinsamlegast hafið samband við RUDOLF Medical.

## **TÁKN**

	Sjá notkunarleiðbeiningar
	Lotunúmer
	Vörunúmer
	Fjöldi í pakka
	Ósýklalyf
	Varúð
	Framleiðandi
	Framleiðsludagur
	CE-merki samkvæmt reglugerð (ESB) 2017/745 um lækningatæki (MDR)
	Lækningatæki