

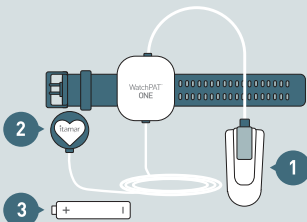
WatchPAT™ ONE

PODROBNOU PŘÍRUČKU

Krabice WatchPAT™ ONE obsahuje:

1. Podrobnou příručku
2. Zařízení WatchPAT™ ONE – s prstovou sondou (1) a hrudním senzorem (2)*
3. AAA baterie (3)

*S Hrudní sensor není součástí WatchPAT™ ONE E



Než začnete Watch PAT ONE používat, přečtěte si následující pokyny:

Do svého mobilního zařízení si stáhněte aplikaci WatchPAT ONE (dostupná na Apple App Store nebo Google Play Store).

Poznámka: Ujistěte se, že máte čtyřmístný PIN kód, abyste mohli zařízení aktivovat.

- Sundejte těsný oděv, prsteny, hodinky a jiné šperky.
- Z testovaného prstu odstraňte lak na nehty a umělé nehet a zkontrolujte, že je nehet krátce ostříhaný.
- Zařízení by se mělo nosit na nedominantní ruce. Prstový senzor se může připnout na kterýkoliv prst kromě palce.

Poznámka: Při aplikaci zařízení zajistěte dohled dospělé osoby.

Provoz zařízení:

Příprava na zahájení testu:

- Vypněte prosím všechna přenosová zařízení v místnosti, jako jsou chytré hodinky, další mobilní telefony a sluchátka, protože by mohla testování rušit.
- Otevřete aplikaci WatchPAT ONE na svém mobilním zařízení.
- Postupujte podle pokynů aplikace, které vás provedou jednotlivými kroky provedení testu.

Poznámka: Během nastavování zařízení WatchPAT ONE na testování musí mít váš telefon přístup k internetu.

Na konci testu:

1. Stiskněte tlačítko **UKONČIT NAHRÁVÁNÍ** (END RECORDING) v aplikaci WatchPAT ONE a postupujte podle pokynů.
2. Pokud je aplikace zavřená, otevřete ji, zkontrolujte, že je váš telefon připojen k internetu a počkejte na oznámení „**Děkujeme vám**“ (“Thank You”).

Poznámka: Test je dokončen a odeslán vašemu lékaři až ve chvíli, kdy v aplikaci uvidíte zprávu „**Děkujeme vám**“ (“Thank You”).

Štítek s technickými informacemi



Jednorázové použití, nepoužívejte opakovaně



Teplotní limit 0 °C – 40 °C



Přečtěte si pokyny k použití

1,5V DC

Provozní napětí baterie

IP22

Ochrana proti vlnku a prachu



Pouze příložené části typu BF

FCC ID
ZAPUBWPONE

Identifikační číslo Federální komunikační komise (Federal Communications Commission)



Výrobce zdravotnického prostředku

REF

Katalogové číslo

SN

Sériové číslo



Datum výroby



Datum minimální trvanlivosti



Produkt je označen logem CE 2797 pro BSI

EC REF

Pověřený zástupce v Evropském společenství



V souladu se směrnicí OEEZ 2012/19/EU by se měla veškerá elektrická a elektronická zařízení (EEZ) shromažďovat samostatně, nikoliv spolu s běžným komunálním odpadem. Tento produkt a veškeré jeho součásti likvidujte odpovídáním způsobem s ohledem na životní prostředí.



Křehké, manipulujte opatrně



Uchovávejte ve suchu

Step by step video:



Důležité poznámky:

- Skladovací a provozní teplota 0 °C – 40 °C
- Žádnou část jednotky se nepokoušejte připojit nebo odpojit.
- Nepokoušejte se do jednotky zasouvat žádný cizí předmět.
- Za žádných okolností se nepokoušejte opravit závadu sami.



Itamar Medical Ltd.

9 Halamish Street, PO box 3579
Caesarea Ind. Park, 3088900 Israel
T: +972-4-6177000, F: +972-4-6275598
Help Desk: +1-888-748-2627

EC REP

Arazy Group GmbH

The Square 12, Am Flughafen
60549 Frankfurt am Main
Germany

itamar
medical
www.itamar-medical.com

REF: 0M0193486 - EGI1