

## MANUALE DI UTILIZZO

---

MNPG266-04 Edizione 04/07/2022

# *F3S2000 e F2S700 Applicatori fascia con solenoidi*

*I.A.C.E.R. Srl*

*[www.itechmedicaldivision.com](http://www.itechmedicaldivision.com)*

### **Introduzione**

*I dispositivi **F3S2000** e **F2S700** sono rispettivamente applicatori a tre e due solenoidi per magnetoterapia a bassa frequenza.*

*Risultano adattabili facilmente a qualunque zona del corpo grazie alla presenza dell'elastico terapeutico.*

*I dispositivi sono classificati classe I, conformemente alla regola 1 (4.1) di cui all'allegato VIII del regolamento (UE) 2017/745 del parlamento europeo e del consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medici.*

UDI-DI di base: 8019781PEMFLFFASNS

F3S2000 UDI-DI: 08019781472052

F2S700 UDI-DI: 08019781472212

### **Informazioni tecniche**

#### **Caratteristiche tecniche:**

- *Dimensione applicatore: 38x9 cm + elastico di 60 cm;*
- *Lunghezza cavo: 158 cm;*
- *3 solenoidi o 2 solenoidi;*
- *1 cavi di collegamento;*
- *Modello F3S2000 compatibile con i modelli MAG2000 e modelli LaMagneto.*
- *Modello F2S700 compatibile solo con il modello MAG700*

### **Etichettatura**



Etichetta 1 / Label 1

**Etichetta 1 - Label 1**



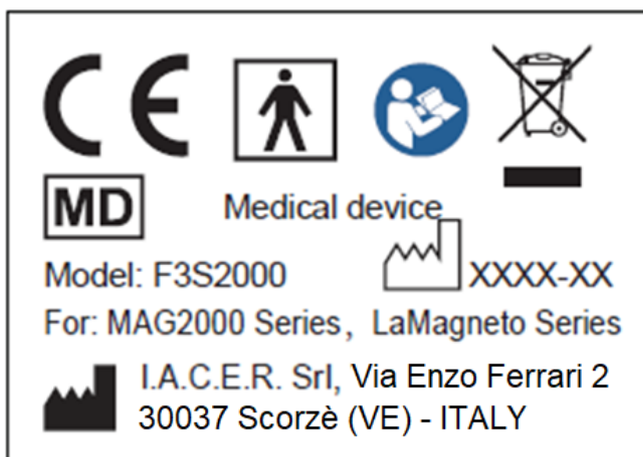
**Modello F3S2000**



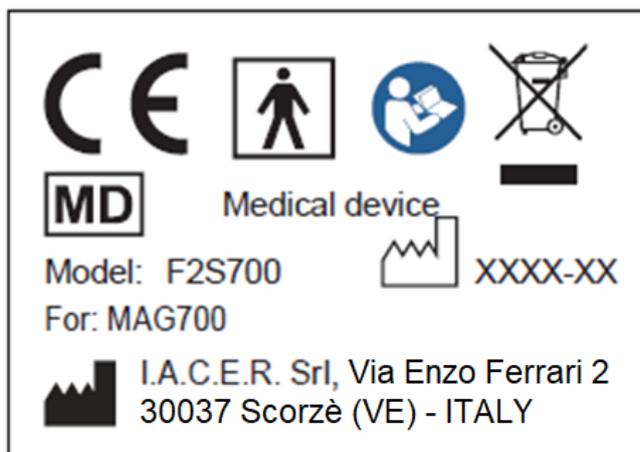
**Modello F2S700**

**Etichetta cavo:**

**Modello / Model: F3S200**

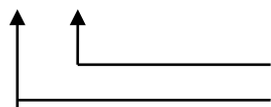


**Modello / Model: F2S700**





XX-YYYY



Anno/Year

Mese/Month

**Simboli:**

Simbolo	Significato
	Logo del fabbricante.
	In conformità al regolamento (UE) n. 2017/745
	Dati Fabbricante.
	Data di fabbricazione (MM-AAAA).
	Dispositivo medico.
	Seguire le istruzioni per l'uso.
	Direttiva RAEE per lo smaltimento dei rifiuti elettronici.
	Parte applicata tipo BF.
	Temperature ammesse (temperature di stoccaggio, su confezione).
	Umidità relativa (umidità relativa di stoccaggio, su confezione).

## Trasporto e immagazzinamento

Non vi sono particolari cure da usare durante il trasporto. Per quanto riguarda l'immagazzinamento, l'apparecchiatura è protetta fino alle seguenti condizioni ambientali:

temperatura ambiente da +5 a + 40 °C

umidità relativa dal 15 al 93%

## Modalità d'uso

### **Istruzioni per l'uso di F3S2000 e F2S700**

Sequire quanto riportato nel Manuale d'Uso in corredo al dispositivo in possesso.

Sequire le Avvertenze riportate nei manuali d'uso dei prodotti MAG700, serie MAG2000 o della famiglia LaMagneto.

## Cura di F3S2000

### **Pulizia di F3S2000 e F2S700**

Per la pulizia di F3S2000 e F2S700 si raccomanda di scollegare l'applicatore a tre/2 solenoidi dal dispositivo prima di compiere qualsiasi operazione. Procedere alla pulizia del tessuto con un panno inumidito con semplice acqua e sapone neutro ed attendere la completa asciugatura prima di riutilizzare l'applicatore a tre solenoidi per una seduta terapeutica.

### **Informazioni per lo smaltimento**



Il prodotto è soggetto alla normativa RAEE (presenza sull'etichetta del simbolo ) relativa alla raccolta differenziata: per lo smaltimento del prodotto, usare apposite aree attrezzate alla raccolta di materiale elettronico contattando le competenti autorità del proprio Paese o direttamente il fabbricante.

### **Manutenzione e Assistenza**

Il dispositivo non prevede alcuna particolare manutenzione ordinaria. Si prega di contattare il fabbricante in modo che ogni due anni venga verificata la funzionalità del dispositivo.

Il fabbricante è il solo esclusivista per interventi di assistenza tecnica sull'applicatore F3S2000. Per qualsiasi intervento di assistenza tecnica rivolgersi a:

**I.A.C.E.R. S.r.l.**

Via Enzo Ferrari, 2 • 30037 Scorzè (VE)

Tel. 041.5401356 • Fax 041.5402684

**Garanzia**

*F3S2000 è coperto da garanzia di 2 anni a decorrere dalla data di acquisto. La garanzia decade in caso di manomissione, incuria ed uso inappropriato dell'applicatore ed in caso d'intervento sullo stesso da parte di personale non autorizzato dal costruttore o dal rivenditore autorizzato.*

**Segnalazione di incidenti**

*In ottemperanza alle disposizioni del Regolamento (UE) 2017/745, il fabbricante pone all'attenzione dell'utilizzatore la necessità di segnalare qualsiasi grave incidente verificatosi in relazione al dispositivo.*

La segnalazione dovrà essere indirizzata:

- al fabbricante del dispositivo:

**I.A.C.E.R. Srl**

Via Enzo Ferrari 2 – 30037

Scorzè (VE) ITALY

Tel. +39 041 5401356 – Fax +39 041 5402684

e-mail: [iacer@iacer.it](mailto:iacer@iacer.it)





**I.A.C.E.R. S.r.l.**

Via Enzo Ferrari 2 - 30037, Scorzè (VE) – Italy

Tel.: (+39) 041 540 13 56 | Email: [iacer@iacer.it](mailto:iacer@iacer.it)

[www.itechmedicaldivision.com](http://www.itechmedicaldivision.com)

Share Capital: € 1.000.000 fully paid-up

Tax Code / VAT Number: IT 00185480274

Certified email: [iacer@pec.it](mailto:iacer@pec.it) | SDI: SUBM70N