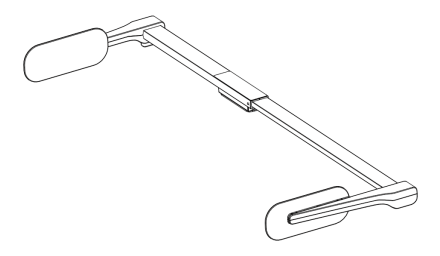


Medição de altura

MANUAL DO USUÁRIO HM80DT

Estadiômetro Digital Infantil



Mantenha o manual de instruções em mãos e siga as instruções de uso.

ÍNDICE

I. Explicação dos SímbolosGráficos na Etiqueta/Embalagem	3
II. Aviso de DireitosAutorais	5
III. Notas de segurança	6
Um . Informações gerais	6
IV . Instalação	4
A. Montagem com balança infantil MS5980B. Montagem com balança infantil MS3500 e MS21NEOV	
V. Usando o dispositivo	9
A. Calibrando o estadiômetro de alturaB. Realização de medições e operação	
VI. Especificações do produto	. 11
VII. Declaração de Conformidade	. 12

I. Explicação dos SímbolosGráficos na Etiqueta/Embalagem

Texto/Símbolo	o Significado	
\triangle	Atenção, consulte os documentos que acompanham o produto antes de usar	
A	Coleta seletiva de resíduos de equipamentos elétricos e eletrônicos, de acordo com a Diretiva 2002/96/CE. Não descarte o dispositivo com o lixo comum	
•••	Nome e endereço do fabricante do dispositivo e ano/país de fabricação	
	Leia atentamente o manual do usuário antes da instalação e utilização e siga as instruções de uso.	
<u> </u>	Dispositivo elétrico médico, peça aplicada tipo B	
<u> </u>	Dispositivo elétrico médico, peça aplicada tipo BF	
REF	Número de catálogo do dispositivo / número do modelo	
EC REP	Nome e endereço do representante autorizado na União Europeia	
MD	O dispositivo é um dispositivo médico. O texto indica o tipo de categoria do dispositivo	
LOT	Número do lote ou lote do fabricante para o dispositivo	
SN	Número de série do dispositivo	
UDI	Identificador de dispositivo exclusivo do dispositivo	
е	Intervalo de Escala de Verificação. Valor expresso em unidades de massa. Usado para classificação e verificação de um instrumento.	
C € 2460	O dispositivo está em conformidade com o Regulamento (UE) 2017/745 sobre Dispositivos Médicos. O número de quatro dígitos é o identificador do dispositivo médico Notified Body	

C€ <u>M20</u> 0122	O dispositivo está em conformidade com as diretivas da CE (apenas modelos verificados) M: Selo de conformidade em conformidade com a Diretiva 2014/31/UE para instrumentos de pesagem não automáticos 20: Ano em que a verificação da conformidade foi realizada e o rótulo CE foi aplicado. (ex: 16=2016) 0122: Identificador para o Organismo Notificado de metrologia	
	O dispositivo é uma balança de Classe III em conformidade com a Diretiva 2014/31/UE (apenas modelos verificados)	
	Nome e endereço da entidade importadora do dispositivo (se aplicável)	
A)÷XÌ	Nome e endereço da entidade responsável pela tradução das Informações para Uso (se aplicável)	
CON. Contador de eventos confirmando quantas vezes o dispositivo foi calibrado (se aplicável)		
	O dispositivo está em conformidade com a aprovação da Comissão Nacional de Comunicações de Taiwan (NCC)	
Æ	O dispositivo está em conformidade com os regulamentos da Comissão Federal de Comunicações dos EUA	
발 M 20 8506	O dispositivo está em conformidade com os regulamentos de instrumentos de pesagem não automáticos do Reino Unido de 2016 (somente modelos verificados) M: Etiqueta de conformidade em conformidade com os regulamentos de instrumentos de pesagem não automáticos de 2016 20: Ano em que a verificação da conformidade foi realizada e o UKCA o rótulo foi aplicado. (ex: 20=2020) 8506: Identificador para organismo aprovado em metrologia	
UK CA	O dispositivo está em conformidade com todos os produtos aplicáveis no Reino Unido legislação	
\bigcirc	Polaridade de energia do dispositivo.	

[&]quot;Em caso de diferenças, o ícone no próprio dispositivo tem precedência"

II. Aviso de DireitosAutorais

Aviso de Direitos Autorais Charder Electronic Co., Ltd.

No.103, Guozhong Rd., Dali Dist., Taichung City 41262 Taiwan

Tel: +886-4-2406 3766 Fax: +886-4-2406 5612

Website: www.chardermedical.com E-mail: info_cec@charder.com.tw

Copyright© Charder Electronic Co., Ltd. Todos os direitos reservadosd.

Este manual do usuário é protegido pela lei internacional de direitos autorais. Todo o conteúdo é licenciado, e o uso está sujeito a autorização por escrito da Charder Electronic Co., Ltd. (doravante Charder). A Charder não se responsabiliza por danos causados pelo não cumprimento das exigências indicadas neste manual.

A Charder reserva-se o direito de corrigir erros de impressão no manual sem aviso prévio e modificar o exterior do dispositivo para fins de qualidade sem o consentimento do cliente.



Charder Electronic Co., Ltd. No. 103, Guozhong Rd., Dali Dist., Taichung City, 41262 Taiwan

III. Notas de segurança

Um . Informações gerais

Obrigado por escolher este dispositivo Charder Medical. Ele foi projetado para ser fácil e direto de operar, mas se você encontrar algum problema não abordado neste manual, entre em contato com seu parceiro de serviço Charder local .

Antes de começar a operar o dispositivo, leia este manual do usuário cuidadosamente e guarde-o em um lugar seguro para referência. Ele contém instruções importantes sobre instalação, uso adequado e manutenção.

Finalidade pretendida

Este dispositivo médico foi projetado para ser usado de acordo com as regulamentações nacionais, para medir altura dentro das especificações e para uso relacionado à altura por profissionais.

Benefício clínico

Os resultados das medições podem ser usados por profissionais para diagnosticar (e monitorar) problemas relacionados à altura.

Indicações médicas pretendidas / Contraindicações

Medida: altura do corpo do sujeito.

Perfil do paciente pretendido

- (a) Idade: sem restrições
- (b) Peso: sem restrições
- (c) Condições do paciente: requer medição da altura do corpo. Pode caber fisicamente dentro dos limites de capacidade do dispositivo e ser capaz de ficar em pé (apenas versões não infantis).

Perfil do usuário pretendido

- (a) Ter pelo menos 20 anos de idade
- (b) Conhecimento mínimo:
 - Ser capaz de ler em nível de ensino médio e compreender Algarismos arábicos (por exemplo, 1, 2, 3, 4...)
 - Conhecimentos básicos de higiene
 - Treinado na operação do dispositivo
 - Leia o manual de instruções
- (c) Língua
 - Capaz de ler o idioma do manual de instruções e oninstruções de tela

- (d) Qualificações
 - Não são necessárias certificações ou qualificações especiais

Avaliação de Risco Residual

- (a) Todos os riscos previsíveis foram avaliados e considerados aceitáveis. Em termos gerais, o risco mais provável causado pelo uso incorreto do dispositivo é uma medição menos precisa (ou incapacidade de usar o dispositivo para adquirir a medição), que não representa risco físico iminente ao paciente ou ao usuário.
- (b) A relação risco-benefício é considerada aceitável. Medidores de altura são uma opção importante para medir pacientes. É imprová vel que o uso do dispositivo resulte em danos ao usuário ou ao paciente.

Manuseio Geral

- Certifique-se de que todas as peças estejam devidamente travadas e apertadas antes de operar o dispositivo.
- A precisão da medição requer que os pés, costas e cabeça do sujeito estejam alinhados. Observe que a altura pode variar ao longo do dia
- **CUIDADO**: Não use próximo a equipamentos que possam causar interferência eletromagnética ou de outros tipos.

Instruções de segurança

Antes de colocar o dispositivo em uso, leia este manual do usuário cuidadosamente. Ele contém instruções importantes para instalação, uso e manutenção do dispositivo.

O fabricante não será responsável por danos causados pelo não cumprimento das seguintes instruções:

- O dispositivo tem uma vida útil esperada de 5 anos quando manuseado corretamente, reparado e inspecionado periodicamente de acordo com as instruções do fabricante.
- A instalação inadequada anulará a garantia.
- Observe as temperaturas ambientes permitidas para uso

Limpeza

 A superfície do dispositivo deve ser limpa com lenços umedecidos com álcool.

Garantia/Responsabilidade

- O período de garantia será de dezoito (18) meses, a partir da data da compra. Guarde o recibo como prova de compra.
- Nenhuma responsabilidade será aceita por danos causados por qualquer um dos seguintes motivos: armazenamento ou uso inadequado ou impróprio, instalação ou comissionamento incorreto pelo proprietário ou terceiros, desgaste natural, alterações ou modificações, manuseio incorreto ou negligente, interferência química, eletroquímica ou elétrica, a menos que o dano seja atribuível à negligência da Charder.
- Este dispositivo não contém nenhuma peça mantida pelo usuário. Toda manutenção, inspeções técnicas e reparos devem ser conduzidos por um parceiro de serviço autorizado da Charder, usando acessórios e peças de reposição originais da Charder. A Charder não é responsável por quaisquer danos decorrentes de manutenção ou uso inadequados. A desmontagem do dispositivo anulará a garantia.

Relatório de incidentes

Qualquer incidente grave que tenha ocorrido em relação ao dispositivo deve ser relatado ao fabricante, ao representante da UE (se o dispositivo for usado em um estado-membro da UE) e à autoridade competente do estado-membro do usuário/sujeito.

B. Orientação EMC e Declaração do Fabricante

Orientação e declaração do fabricante - emissões eletromagnéticas

O produto é destinado para uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou o usuário do produto deve garantir que ele seja usado em tal ambiente.

Teste de emissão	Conformidad	Eletromagnético	
	е	orientação ambiental	
Emissões de RF CISPR 11	Grupo 1	O produto usa RFenergy somente para sua função interna. Portanto, suas emissões de RF são muito baixas e não é provável que causem qualquer interferência em equipamentos eletrônicos próximos.	
Emissões de RF CISPR 11	Classe A	O produto é adequado para uso em todos os estabelecimentos, exceto os domésticos e aqueles diretamente	
Emissões harmônica s IEC 61000-3-2	Classe A	conectados a uma rede de alimentação de baixa tensão que abastece edifícios utilizados para fins domésticos.	
Flutuações de tensão /emissões de cintilação IEC 61000-3-3	Conformidade		

Orientação e declaração do fabricante - imunidade eletromagnética

O produto é destinado ao uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou o usuário do produto deve garantir que ele seja usado em tal ambiente.

o usuario do produto deve garantir que ele seja usado em tal ambiente.			
Teste de	IEC 60601	Nível de	Eletromagn
imunidade	nível de teste	conformidade	ético orientação
			ambiental
Descarga	± 8 kV contato	± 8 kV contato	Os pisos devem ser
eletrostátic	\pm 2 kV, \pm 4 kV, \pm	$\pm 2 kV, \pm 4 kV, \pm 8$	de madeira, concreto
a (ESD) IEC	$8 \text{ kV}, \pm 15 \text{ kV ar}$	kV , \pm 15 kV ar	ou cerâmica. Se os
61000-4-2		_	pisos forem
			revestidos com
			material sintético, a umidade relativa deve
			ser
			pelo menos 30%
Transient	+ 2kV para	+ 2kV para	A qualidade da
e/ruptura	linhas de	linhas de	energia elétrica
elétrica	alimentação	alimentação	deve ser a de um
rápida IEC			ambiente
61000-4-4			comercial ou
			hospitalar típico.
Sobretensão	+ 1kV linha(s) para	+ 1kV linha(s) para	A qualidade da
IEC 61000-4-5	linha(s)	linha(s)	rede elétrica deve
	+ linha(s) de 2kV para		
	terra	terra	comercial ou
0 1 1	0.0/ LIT 0.5	00/117 05	ambiente hospitalar.
Quedas de	0 % UT para 0,5	0 % UT para 0,5	A qualidade da
tensão,	ciclo	ciclo	energia da rede elétrica deve ser a
interrupções	0 % UT para 1 ciclo	0 % UT para 1 ciclo	de um ambiente
curtas e variações de tensão nas	70% UT (gueda de	70% UT (queda de	comercial ou
linhas de entrada	30% em UT) por	30% em UT) por 25	hospitalar típico. Se
da fonte de	25 ciclos	ciclos	o usuário do produto
alimentação IEC	20 010100	010100	exigir operação
61000-4-11	0 % UT por 5 s	0 % UT por 5 s	contínua durante
0.000	<u> </u>	<u> </u>	interrupções da rede
			elétrica, é
			recomendável que o
			produto seja
			alimentado por uma
			fonte de alimentação
			ininterrupta ou por
	/	/	uma bateria.
Frequência de	<u>3 0 A/m</u>	3 0 A/m	Os campos
potência (50,			magnéticos de
60 Hz) campo			frequência de
magnético IEC			energia do
61000-4-8			produto devem estar
			em níveis
			característicos
			de um local
			típico em um
			ambiente
			comercial ou

				hospitalar típico.
NOTA:	UT é a tensã	o de rede CA antes	da aplicação do nível de	e teste.

Orientação e declaração do fabricante - imunidade eletromagnética

O produto foi projetado para uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo.

O cliente ou usuário do produto deve garantir que ele seja utilizado em tal ambiente.

Teste de imunidade	Nível de teste IEC 60601	Nível de conformidad e	Orientação sobre ambiente eletromagnético
Conduzid a RF IEC 61000-4- 6	3 Vrms 150 KHz a 80 MHz 6 V em bandas ISM entre 0,15 MHz e 80 MHz 80% AM a 1 kHz	3 Vrms 150 KHz a 80 MHz 6 V em bandas ISM entre 0,15 MHz e/80 MHz 80% AM a 1 kHz	
RF irradiada IEC 61000-4- 3	3 V/m 80MHz a 2,7 GHz	3 V/m <u>80MHz a 2,7</u> <u>GHz</u>	Distância de separação recomendada: d = 1,2 \sqrt{P} d = 1,2 \sqrt{P} 80MHz a 800 MHz d = 2,3 \sqrt{P} 800MHz a 2, 7 GHz Onde P é a potência máxima de saída do transmissor em watts (W) de acordo com o fabricante do transmissor e d é a distância de separação recomendada em metros (m).
			As intensidades de campo dos transmissores de RF fixos, conforme determinado por uma pesquisa eletromagnética do local, ^a devem ser menores que o nível de conformidade em cada faixa de frequência. ^b
			proximidades de equipamentos marcados com o seguinte símbolo:

NOTA 1: Em 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a faixa de frequência mais alta.

NOTA 2 Estas diretrizes podem não se aplicar a todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.

- a Intensidades de campo de transmissores fixos, como estações base para telefones de rádio (celular/sem fio) e rádios móveis terrestres, rádio amador, transmissão de rádio AM e FM e transmissão de TV não podem ser previstas teoricamente com precisão. Para avaliar o ambiente eletromagnético devido a transmissores de RF fixos, uma pesquisa eletromagnética do local deve ser considerada. Se a intensidade de campo medida no local em que o produto é usado exceder o nível de conformidade de RF aplicável acima, o produto deve ser observado para verificar a operação normal. Se for observado desempenho anormal, medidas adicionais podem ser necessárias, como reorientar ou realocar o produto.
- b Na faixa de frequência de 150 kHz a 80 MHz, as intensidades de campo devem ser menores que 3 V/m.

Distância de separação recomendada entre equipamentos de comunicação RF portáteis e móveis e o produto

O produto é destinado ao uso em um ambiente eletromagnético no qual perturbações de RF irradiadas são controladas. O cliente ou o usuário do produto pode ajudar a prevenir interferência eletromagnética mantendo uma distância mínima entre equipamentos de comunicação de RF portáteis e móveis (transmissores) e o produto, conforme recomendado abaixo, de acordo com a potência máxima de saída do equipamento de comunicação.

Potência Distância de separação de acordo con máxima de frequência saída transmiss		a do	
nominal do	150 kHz a 80 MHz	80 MHz a 800 MHz	800 MHz a 2,7 GHz
transmiss or	d =1,2 √ P	d =1,2 √ P	d =2,3 √ P
С			
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Para transmissores classificados com uma potência máxima de saída não listada acima, a distância de separação recomendada d em metros (m) pode ser estimada usando a equação aplicável à frequência do transmissor, onde p é a potência máxima de saída do transmissor em watts (W) de acordo com o fabricante do transmissor.

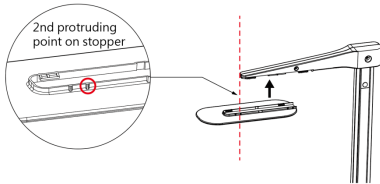
NOTA 1 Em 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a distância de separação para a faixa de frequência mais alta.

NOTA2 Estas diretrizes podem não se aplicar em todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.

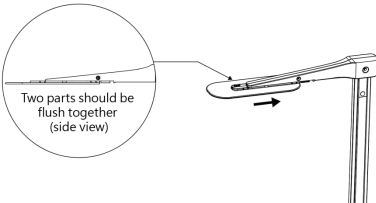
IV . Instalação

A. Montagem com balança infantil MS5980

1 · Alinhe a extremidade do estadiômetro com o 2º ponto saliente no batente.



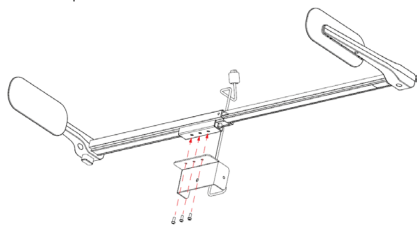
2 · Pressione as duas partes juntas e, em seguida, empurre o batente para dentro



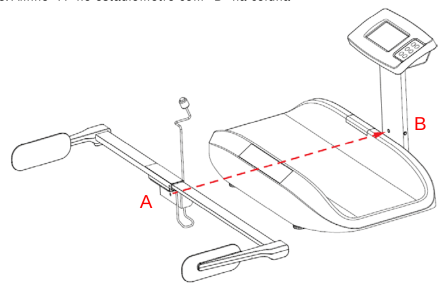
3 · Montagem do batente concluída (repita as etapas 1-3 para o outro lado)



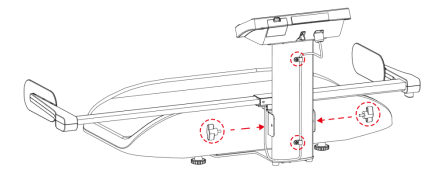
4. Instale a haste de altura + batente de cabeça no suporte usando parafusos Philips



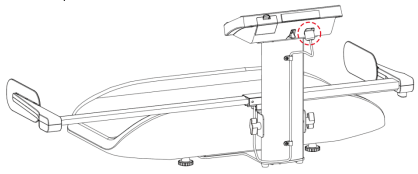
5. Alinhe "A" no estadiômetro com "B" na coluna



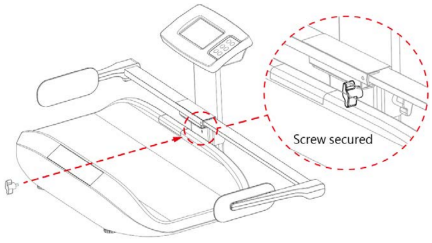
6. Instale a haste de altura + batente de cabeça + suporte na balança infantil. (Gire os botões no sentido horário para prender o suporte) .



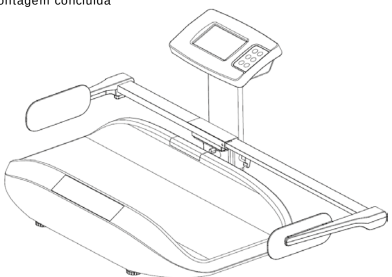
7. Conecte a porta de transmissão de dados ao indicador .



8. Aperte o parafuso na frente da coluna

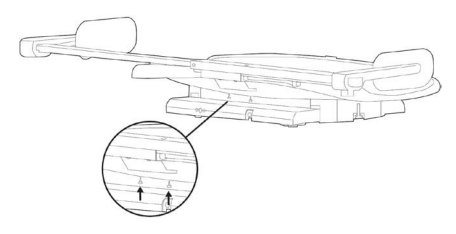


9. Montagem concluída

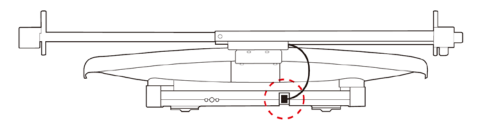


B. Montagem com balança infantil MS3500 e MS21NEOV

1. Fixe o suporte à bandeja usando parafusos de suporte*2



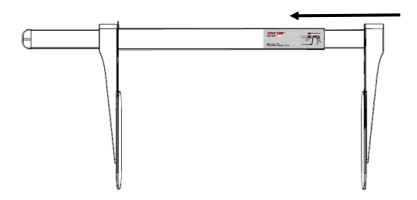
2. Conecte o cabo HM80DT à balança.



V. Usando o dispositivo

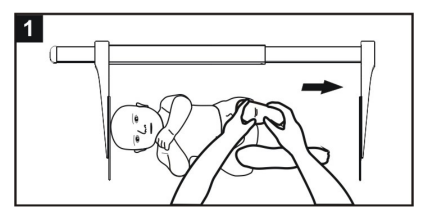
A. Calibrando o estadiômetro de altura

Antes de usar o estadiômetro de altura, deslize a haste de medição completamente para a esquerda e depois ligue a balança para finalizar a calibração.

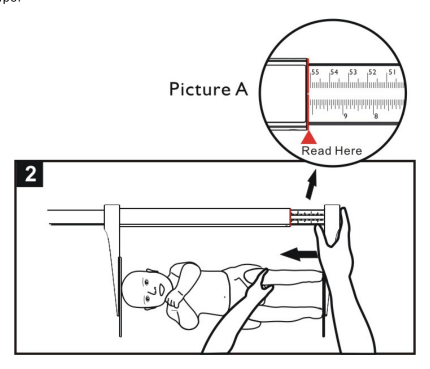


B. Realização de medições e operação

1. Deite o bebê em uma plataforma plana, com a cabeça tocando o suporte . E r e i t o infantil pés .



2. Use a mão direita para empurrar o batente do pé até que ele toque as solas dos pés do bebê. Você também pode ler o resultado da medição do estadiômetro. O Oito resultados de medição serão enviados automaticamente para o indicador e o visor do dispositivo ao mesmo tempo.



VI. Especificações do produto

Modelo		HM80 DT	
H oito	Faixa	35-80 cm	
Medição		13 3/4-31 1/2 pol.	
	Graduação	1 milímetro	
		1/16 pol.	
	Precisão	± 10 mm	
Dimensões	Geral	87 0 (L) x 290 (P) x 7 0 (A) mm	
	Peso do dispositivo	0,5 kg	
Ambiente de operação		+5 °C ~+ 35 °C	
		700 hPa ~1060 hPa	
Acessórios	s opcionais	Conjunto de suporte para instalação em balança infantil Charder compatível	
Acessórios Padrão		Manual do usuário x1	

VII. Declaração de Conformidade

Este produto foi fabricado de acordo com as normas europeias harmonizadas, seguindo as disposições das diretrizes abaixo mencionadas:

C € 2460	Regulamento (UE) 2017/745 sobre Dispositivos Médicos
C € M year	Diretiva 2014/31/UE para nstrumentos de Pesagem Não Automáticos (apenas para modelos OIML)

RoHS Directive 2011/65/EU and Delegated Directive (EU) 2015/863

Radio Equipment Directive 2014/53/EU

(aplicável se o módulo sem fio for utilizado)

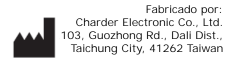
Part 15 of the Federal Communications Statement Rules

Este dispositivo não pode causar interferências prejudiciais. Este dispositivo deve aceitar qualquer interferência recebida, incluindo aquelas que possam causar um funcionamento indesejado.

Consulte o documento separado que mostra as marcações no adesivo do dispositivo.

Representante Autorizado na UE:





CD-IN-06111 REV001 11/2024