

X7 Smart AFib (HEM-7380T1-EOSL)

اكس 7 سمارت افيب

Automatic Upper Arm Blood Pressure Monitor

Tensiomètre automatique brassard
 Automatisches Oberarm-Blutdruckmessgerät
 Misuratore automatico di pressione arteriosa da braccio
 Monitor de presión arterial automático de brazo
 Automatische bovenarmbloeddrukmeter
 Otomatik Üst Kol Kan Basıncı Ölçüm Cihazı
 Medidor de tensão arterial automático de braço
 Automacyjny ciśnieniomierz naramienny
 Automatisk blodtrycksmätare för överarmen
 جهاز قياس ضغط الدم الالى القابل للتثبيت بأعلى الذراع

Instruction Manual 1: Safety and Other Information

Mode d'emploi 1 : Sécurité et autres informations
 Gebrauchsanweisung 1: Sicherheitshinweise und andere Informationen
 Manuale di istruzioni 1: Sicurezza e altre informazioni
 Manual de instrucciones 1: Seguridad y otra información
 Gebruiksaanwijzing 1: Veiligheid en andere informatie
 Kullanım kılavuzu 1: Güvenlik bilgileri ve diğer bilgiler.
 Manual de Instruções 1: Segurança e outras informações
 Instrukcja obsługi 1: bezpieczeństwo i inne informacje
 Bruksanvisning 1: Säkerhet och annan information

دليل الإرشادات 1: الأمان ومعلومات أخرى

All for Healthcare

 Intelli
sense AFib

UK
CA
0086

CE 0197

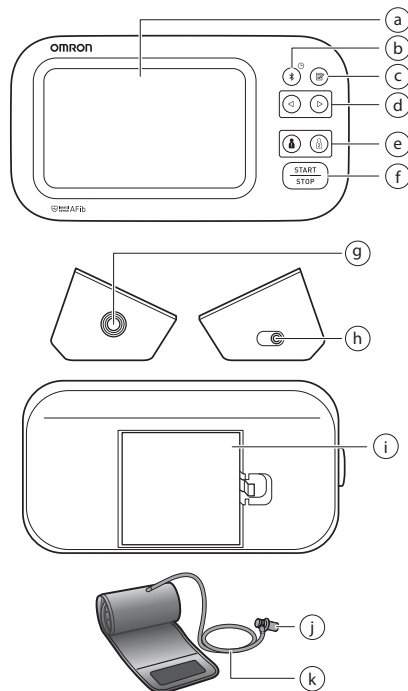
EN
FR
DE
IT
ES
NL
TR
PT
PL
SV
AR
Symbols

Symboles / Symbole / Simboli / Símbolos /
 Symbolen / Semboller / Simbolos / Symbole /
 Symboler / الرموز

Overview

FR Présentation générale
DE Überblick
IT Presentazione del prodotto
ES Descripción general
NL Overzicht

TR Genel Bakış
PT Descrição geral
PL Przegląd
SV Översikt
AR نظرة عامة



a	Display Affichage Display Display	Ekran Pantalla Visor Scherm	Bildschirm التشاشة Wyświetlacz
b	[Connection] button (Date/Time) Bouton [Connexion] (Date/Heure) Verbindungstaste (Datum/Uhrzeit) Pulsante [Connessione] (Data/Ora) Botón [Conexión] (Fecha/Hora) Knop [Verbinding] (Datum/tijd) [Bağlantı] düğmesi (Tarih/Saat) Botão de [Ligação] (Data/Hora) Przycisk [Połączenie] (Data/godzina) (Anslutning)-knapp, (datum/tid) الزر [الاتصال] (التاريخ/الوقت)		
c	[Memory] button Bouton [Mémoire] Taste [Speicher] Pulsante [Memoria] Botón [Memoria] Knop [Geheugen]	[Hafıza] düğmesi Botão [Memória] Przycisk [Pamięć] [Memoria] [Memoria]	
d	[Forward]/[Backward] buttons Boutons [Avant]/[Arrière] Vor-/Zurück-Tasten Pulsanti [Avanti]/[Indietro] Botones [Siguiente]/[Atrás] Knoppen [Vooruit]/[Terug] [İleri]/[Geri] düğmeleri Botões [Avançar]/[Retraceder] Przyciski [Dalej]/[Wstecz] [Framåt]/[Bakåt]-knappar الزران [التقدم/الرجوع]		

e	<p>[User ID 1]/[User ID 2] buttons Boutons [ID Utilisateur 1]/[ID Utilisateur 2] Tasten für Benutzer-ID 1/2 Pulsanti [ID utente 1]/[ID utente 2] Botones [ID de usuario 1]/[ID de usuario 2] Knoppen [Gebruikers-ID 1]/[Gebruikers-ID 2] [Kullanıcı Kimliği 1]/[Kullanıcı Kimliği 2] düğmeleri Botões [ID de utilizador 1]/[ID de utilizador 2] Przyciski [Użytkownik 1]/[Użytkownik 2] [Användar-ID 1]/[Användar-ID 2]-knapp الزرّان [هوية المستخدم 1/هوية المستخدم 2]</p>
f	<p>[START/STOP] button [START/STOP] düğmesi Bouton [START/STOP] Botão [START/STOP] [START/STOP]-Taste Przycisk [START/STOP] Pulsante [START/STOP] [START/STOP]-knapp Botón [START/STOP] [START/STOP] الزرّ Knop [START/STOP]</p>
g	<p>Air jack Hava jakı Prise à air Tomada de ar Luftschlauchbuchse Przyłącze powietrza Presa per il tubo dell'aria Luftingång Toma de aire مقبس خرطوم الهواء Luchtslangaansluiting</p>
h	<p>AC adapter jack (for optional AC adapter) Prise pour l'adaptateur secteur (pour adaptateur secteur en option) Netzteilanschluss (für das optionale Netzteil) Presa per l'alimentatore CA (per l'alimentatore CA opzionale) Toma del adaptador de CA (para el adaptador de CA opcional) Netadapteraansluiting (voor de optionele netadapter) AC adaptörü jakı (isteğe bağlı AC adaptörü için) Tomada de adaptador de CA (para adaptador de CA opcional) Gniazdo zasilacza (do podłączania opcjonalnego zasilacza) Nätdapterjack (för tillvalet nätdapter) مقبس مهايئ التيار المتردد (لمهايئ التيار المتردد الاختياري)</p>
i	<p>Battery compartment Pil bölmesi Compartiment des piles Compartimento das pilhas Batteriefach Komora baterii Vano batterie Batterifack Compartimento de las pilas حجرة البطاريات Batterijvak</p>

j	<p>Air plug Prise de gonflage Luftschlauchstecker Attacco del tubo dell'aria Conector para tubo de aire Plug van de luchtslang</p>	<p>Hava tipası Ficha de ar Wtyczka przewodu powietrza Luftkontakt قابس خرطوم الهواء</p>
k	<p>Air tube Tuyau à air Luftschlauch Tubo dell'aria Tubo de aire Luchtslang</p>	<p>Hava borusu Tubo de ar Przewód powietrza Luftslang خرطوم الهواء</p>

1. Wprowadzenie

Dziękujemy za zakup automatycznego ciśnieniomierza naramiennego OMRON. Ciśnieniomierz wykorzystuje oscylometryczną metodę pomiaru ciśnienia krwi. Oznacza to, że urządzenie wykrywa ruch krwi w tętnicy ramiennej i przekształca go w odczyt cyfrowy.

1.1 Instrukcja bezpieczeństwa

Niniejsza instrukcja zawiera istotne informacje o automatycznym ciśnieniomierzu naramiennym OMRON. Aby zapewnić bezpieczeństwo i prawidłowe korzystanie z ciśnieniomierza, należy PRZECZYTAĆ i ZROZUMIEĆ wszystkie podane instrukcje. **W razie niezrozumienia wspomnianych instrukcji lub pytań przed podjęciem próby użycia ciśnieniomierza prosimy o kontakt z punktem sprzedaży detalicznej produktów OMRON lub ich dystrybutorem. W celu uzyskania szczegółowych informacji na temat ciśnienia krwi użytkownika urządzenia należy skonsultować się z lekarzem.**

1.2 Przeznaczenie

Docelowe zastosowanie

Urządzenie to jest ciśnieniomierzem cyfrowym przeznaczonym do pomiaru ciśnienia krwi i tętna u pacjentów dorosłych. Urządzenie może wykrywać nieregularne tętno, które może sugerować migotanie przedsionków (Afib). Należy pamiętać, że urządzenie nie jest przeznaczone do rozpoznawania migotania przedsionków. Rozpoznanie migotania przedsionków może potwierdzić jedynie lekarz na podstawie badania elektrokardiograficznego (EKG). Jeżeli na wyświetlaczu pojawi się symbol oznaczający migotanie przedsionków (Afib), należy skonsultować się z lekarzem.

Docelowi pacjenci

Populacja pacjentów dorosłych

Docelowi użytkownicy

Dorośli, którzy są w stanie zrozumieć niniejszą instrukcję obsługi.

Korzyści kliniczne

Pomiar ciśnienia krwi pacjenta można wykonywać w nieinwazyjny i prosty sposób w środowisku domowym, a możliwość występowania migotania przedsionków jest wykrywana na podstawie fali tętna uzyskanej z pomiaru ciśnienia krwi i sygnalizowana użytkownikowi.

Rodzaj użytkownika

Ten ciśnieniomierz jest przeznaczony do wielokrotnego użyciu u wielu pacjentów.

Ograniczenia

Obwód ramienia pacjenta musi wynosić 22–42 cm.

Wskazania

Urządzenie jest przeznaczone do użyciu w warunkach domowych przez osoby zdrowe, pacjentów z nadciśnieniem tętniczym, pacjentów dbających o zdrowie w następującym celu:

- pomiar ciśnienia krwi i tętna,
- ocena możliwości występowania migotania przedsionków.

1.3 Odbiór i sprawdzenie

Ciśnieniomierz oraz inne elementy należy wyjąć z opakowania i sprawdzić przed kątem uszkodzeń. Jeżeli ciśnieniomierz lub którykolwiek z pozostałych elementów jest uszkodzony, NIE WOLNO GO UŻYWAĆ; należy skonsultować się z punktem sprzedaży detalicznej produktów firmy OMRON lub ich dystrybutorem.

2. Ważne informacje dotyczące bezpieczeństwa

Przed rozpoczęciem korzystania z ciśnieniomierza należy przeczytać rozdział „Ważne informacje dotyczące bezpieczeństwa” w niniejszej instrukcji obsługi. W celu zachowania bezpieczeństwa należy ściśle przestrzegać instrukcji obsługi. Należy ją zachować do wglądu. **W celu uzyskania szczegółowych informacji na temat ciśnienia krwi użytkownika urządzenia należy skonsultować się z lekarzem.**

2.1 Przeciwwskazania

- NIE należy używać urządzenia na ramieniu z obrażeniami lub ramieniu poddawaneemu leczeniu.
- NIE należy zakładać mankieta na ramię, do którego podłączony jest dożylny wlew kroplowy lub jest przetaczana krew.
- NIE należy stosować tego urządzenia u niemowląt, małych dzieci lub osób pozbawionych możliwości wyrażania się.

2.2 Działania niepożądane

- Wykonywanie pomiarów częściej niż to konieczne może powodować powstawanie siniaków z powodu zakłóceń przepływu krwi.
- Napalenie do zbyt wysokiego ciśnienia może prowadzić do powstawania na ramieniu siniaków w miejscu założenia mankieta. UWAGA: dodatkowe informacje można znaleźć w części „Jeżeli ciśnienie skurczowe jest wyższe niż 210 mmHg”, znajdującej się w punkcie 10 instrukcji obsługi 2.
- W przypadku podrażnienia skóry lub wystąpienia dyskomfortu należy zaprzestać używania urządzenia i skonsultować się z lekarzem.

2.3 ⚠ Ostrzeżenie

Oznacza potencjalnie niebezpieczną sytuację, która może spowodować śmierć lub poważne obrażenia.

- NIE należy dostosowywać leków (w tym zmieniać stosowania jakichkolwiek leków lub terapii) na podstawie odczytów z tego ciśnieniomierza. Należy zażywać leki zgodnie z zaleceniami lekarza. TYLKO lekarz potrafi rozpoznać i leczyć wysokie ciśnienie krwi oraz choroby układu krążenia.
- NIGDY nie należy stawić rozpoznania ani samodzielnie podejmować leczenia na podstawie uzyskiwanych odczytów. KAŻDORAZOWO należy skonsultować się z lekarzem.
- Funkcja badania przesiewowego pod kątem potencjalnego migotania przedsionków ocenia TYLKO możliwość występowania migotania przedsionków. NIE wykryje innych potencjalnie zagrażających życiu zaburzeń rytmu serca ani chorób, takich jak możliwość występowania innych zaburzeń rytmu serca lub zawału serca.
- W przypadku wystąpienia objawów lub wątpliwości należy skontaktować się z lekarzem.

- NIE należy odkładać/zaprzestawać regularnych badań kontrolnych lub wizyt u lekarza na podstawie wyników pomiarów wykonywanych tym ciśnieniomierzem.
- Funkcja badania przesiewowego w kierunku możliwego występowania migotania przedsionków nie jest przeznaczona dla użytkowników, w których już zdiagnozowano migotanie przedsionków.
- Ciśnieniomierz może nie wykrywać migotania przedsionków u osób ze wszczepionymi stymulatorami serca lub defibrylatorami. Dlatego osoby ze wszczepionymi stymulatorami serca lub defibrylatorami nie powinny używać tego ciśnieniomierza do wykrywania migotania przedsionków.
- NIE należy używać ciśnieniomierza w miejscach, w których znajduje się sprzęt chirurgiczny wykorzystujący prąd o wysokiej częstotliwości, aparaty do obrazowania rezonansem magnetycznym lub skanery do tomografii komputerowej. Może to powodować nieprawidłowe działanie ciśnieniomierza oraz niedokładne odczyty.
- NIE należy używać tego ciśnieniomierza w środowisku bogatym w tlen lub w miejscach, w których występuje palny gaz.
- Przed użyciem tego urządzenia należy skonsultować się z lekarzem w następujących przypadkach: często występujące arytmie, takie jak przedwczesne pobudzenia przedsionkowe lub komorowe oraz migotanie przedsionków, miąższość tętnic, słaba perfuzja, cukrzyca, ciąża, stan przedzawałkowy czy choroby nerek. **NIE WYŻYWAĆ**, że stany te w połączeniu z ruchem pacjenta, drżeniem lub dreszczami mogą wpłynąć na odczyt pomiaru.
- Aby uniknąć uduszenia, przewód powietrza i przewód zasilacza należy trzymać z dala od niemowląt, a także małych i starszych dzieci.
- Ten produkt zawiera drobne części, które stwarzają ryzyko zadławienia się w przypadku połknięcia ich przez niemowlęta oraz małe i starsze dzieci.

Transmisja danych

- Po zakończeniu procesu parowania ten produkt zawsze emituje fale radiowe (RF) w paśmie 2,4 GHz. NIE używać produktu w miejscach, w których posługiwanie się urządzeniami emitującymi fale o częstotliwości radiowej jest ograniczone, takimi jak samoloty czy szpitale. W miejscach, w których korzystanie z urządzeń generujących fale radiowe jest ograniczone, należy wyłączyć funkcję **Bluetooth®** ciśnieniomierza, wyjąć baterie i odłączyć zasilacz.

Obsługa i używanie zasilacza (akcesorium opcjonalne)

- NIE należy używać zasilacza, jeżeli ciśnieniomierz lub przewód zasilacza są uszkodzone. Jeżeli ciśnieniomierz lub przewód są uszkodzone, należy niezwłocznie wyłączyć zasilanie i odłączyć zasilacz.
- Zasilacz należy podłączyć do odpowiedniego gniazda zasilania. NIE należy używać rozgałęziaczy elektrycznych.
- W **ŻADNYM WYPADKU** nie należy podłączać zasilacza do gniazda elektrycznego ani odłączać go mokrymi rękami.
- NIE należy demontować ani podejmować prób naprawy zasilacza.

Postępowanie z bateriami

- Baterie należy przechowywać poza zasięgiem niemowląt oraz małych i starszych dzieci.

2.4 ⚠️ Przestroga

Oznacza potencjalnie niebezpieczną sytuację, która może spowodować drobne lub poważniejsze obrażenia użytkownika/pacjenta, lub powoduje uszkodzenie urządzenia/innych przedmiotów.

- Przed założeniem ciśnieniomierza na ramię, na którym wykonano dostęp naczyńny, podaje się wlew dożylny lub gdzie istnieje przetoka tętniczko-żylna, należy skonsultować się z lekarzem ze względu na przejściowe zakłócenie przepływu krwi, które może skutkować urazem.
- W przypadku pacjentek po mastektomii lub usunięciu węzłów chłonnych przed użyciem urządzenia należy skonsultować się z lekarzem.
- Przed przystąpieniem do używania ciśnieniomierza należy skonsultować się z lekarzem, jeżeli u użytkownika występują poważne problemy z krążeniem krwi lub choroby krwi, ponieważ napełnianie mankietu może powodować siniaki.
- NIE należy napełniać mankietu, jeżeli nie jest on założony na ramię.
- Jeśli podczas pomiaru mankieta nie zacznie się opróżniać, należy go zdjąć.
- NIE należy używać ciśnieniomierza do celów innych niż pomiar ciśnienia krwi i/lub wykrywanie możliwości występowania migotania przedsionków.
- Podczas wykonywania pomiaru należy upewnić się, że w odległości 30 cm od ciśnieniomierza nie znajduje się żadne urządzenie przenośne ani inne urządzenia elektryczne emitujące fale elektromagnetyczne. Może to powodować nieprawidłowe działanie ciśnieniomierza oraz niedokładne odczyty.
- NIE należy rozmontowywać ani podejmować prób naprawy ciśnieniomierza ani jego części. Może to prowadzić do niedokładnych odczytów.
- NIE należy używać ciśnieniomierza w miejscach wilgotnych lub takich, w których istnieje ryzyko zamknięcia urządzenia. Może to doprowadzić do uszkodzenia ciśnieniomierza.
- NIE należy używać ciśnieniomierza w poruszającym się pojeździe, na przykład w jadącym samochodzie lub lecącym samolocie.
- NIE wolno puszczać ciśnieniomierza ani narażać go na silne wstrząsy bądź wibracje.
- NIE należy używać ciśnieniomierza w miejscach o skrajnie wysokiej lub niskiej wilgotności bądź w takich, w których panują skrajnie niskie lub wysokie temperatury. Patrz punkt 6.
- Podczas pomiaru należy obserwować ramię, aby mieć pewność, że ciśnieniomierz nie utrudnia krążenia krwi przez zbyt długi czas.
- NIE należy używać ciśnieniomierza w środowiskach, w których konieczne jest bardzo częste korzystanie z niego, takich jak placówki medyczne lub gabinety lekarskie.
- NIE należy stosować ciśnieniomierza jednocześnie z innym elektrycznym sprzętem medycznym. Może to powodować nieprawidłowe działanie urządzeń oraz niedokładne odczyty.
- Na co najmniej 30 minut przed rozpoczęciem pomiaru nie należy się kapać, pić alkoholu ani napojów kofeinowych, palić tytoniu, wykonywać ćwiczeń fizycznych ani jeść.

- Przed wykonaniem pomiaru należy odpocząć przez co najmniej 5 minut.
- Do pomiaru należy zdjąć z ramienia rękaw ciasny lub z grubej tkaniny/welny.
- Podczas pomiaru NIE należy się poruszać ani rozmawiać.
- Ciśnieniomierza należy używać TYLKO u osób, których obwód ramienia mieści się w zakresie podanym dla mankietu.
- Należy dopilnować, aby przed pomiarem ciśnieniomierz osiągnął temperaturę pokojową. Dokonywanie pomiaru po ekstremalnej zmianie temperatury może prowadzić do niedokładnego odczytu. Zaleca się, aby po przechowywaniu ciśnieniomierza w temperaturze skrajnie niskiej lub skrajnie wysokiej poczekać średnio 2 godziny, aż urządzenie ogrzeje się lub ostygnie przed użyciem w środowisku o temperaturze odpowiadającej warunkom roboczym. Dodatkowe informacje na temat temperatury roboczej oraz temperatury przechowywania i transportu podano w punkcie 6.
- NIE należy korzystać z ciśnieniomierza po upływie okresu eksploatacji. Patrz punkt 6.
- NIE należy nadmiernie gnęść mankieta ani przewodu powietrza.
- NIE należy składać ani zginać przewodu powietrza w trakcie pomiaru. Może to spowodować uraz poprzez przerwanie przepływu krwi.
- W celu odłączenia wtyczki przewodu powietrza pociągnąć za plastikową wtyczkę u podstawy przewodu, a nie za sam przewód.
- Należy korzystać WYŁĄCZNIE z zasilacza, mankieta, baterii i akcesoriów przeznaczonych do użytku z tym ciśnieniomierzem. Korzystanie z nieobsługiwanych zasilacza, mankieta i baterii może spowodować uszkodzenie ciśnieniomierza i/lub może być niebezpieczne.
- Należy korzystać WYŁĄCZNIE z zatwierdzonego mankieta. Stosowanie innych mankieta może doprowadzić do uzyskania nieprawidłowych odczytów.
- Przed wyrzuceniem urządzenia i dowolnych używanych z nim akcesoriów lub części opcjonalnych należy poznać się i zastosować do załączonej zawartości w części „Właściwa utylizacja tego produktu” w punkcie 7.

Transmisja danych

- NIE należy wymieniać baterii ani odłączać zasilacza, gdy odczyty są przesyłane do urządzenia inteligentnego. Może to skutkować wadliwym działaniem ciśnieniomierza i błędem przesyłu danych o ciśnieniu krwi.

Obsługa i używanie zasilacza (akcesorium opcjonalne)

- Wtyczkę zasilacza należy całkowicie włożyć do gniazda.
- Podczas odłączania zasilacza od gniazda należy bezpiecznie ciągnąć za zasilacz. NIE należy ciągnąć za przewód zasilacza.
- Postępowanie z przewodem zasilacza:
NIE uszkadzać. / NIE doprowadzić do jego przerwania lub pęknięcia. / NIE modyfikować. / NIE spinać. / NIE zginać ani nie ciągnąć z użyciem nadmiernej siły. / NIE skręcać. / NIE używać, jeżeli jest zwinęty w pęk. / NIE kłaść pod ciężkimi przedmiotami.
- Ścierać kurz z zasilacza.
- Nieużywany zasilacz odłączyć od gniazda.
- Przed czyszczeniem ciśnieniomierza odłączyć zasilacz.

Postępowanie z bateriami

- NIE należy wkładać baterii niezgodnie z podanymi biegunami.
- Należy korzystać WYŁĄCZNIE z 4 alkalicznych lub manganowych baterii AA. NIE należy stosować baterii innego rodzaju. NIE należy używać nowych i używanych baterii jednocześnie. NIE należy używać baterii różnych marek w tym samym czasie.
- Z ciśnieniomierza, który nie będzie nieużywany przez dłuższy czas, należy wyjąć baterie.
- W razie dostania się elektrolitu do oczu należy natychmiast przemyć je dużą ilością czystej wody. Należy bezzwłocznie skonsultować się z lekarzem.
- Jeżeli elektrolit znajduje się na skórze, należy natychmiast spłukać go dużą ilością czystej, letniej wody. Jeżeli podrażnienie, uraz lub ból utrzymują się, należy zasięgnąć porady lekarza.
- NIE należy używać baterii po upływie terminu przydatności do użycia.
- Baterie należy okresowo sprawdzać, aby upewnić się, że są w dobrym stanie.

2.5 Uwagi ogólne

- Aby zatrzymać pomiar, należy nacisnąć przycisk [START/STOP] w czasie pomiaru.
- Podczas dokonywania pomiarów na prawym ramieniu przewód powietrza powinien znajdować się obok łokcia. Należy uważać, aby nie oprzeć ręki na przewodzie powietrza.



- Ciśnienie krwi w ramieniu prawym i lewym może się różnić i dawać inne odczyty. Pomiaru należy zawsze wykonywać na tym samym ramieniu. Jeśli wartości dla obu ramion różnią się znacząco, należy skonsultować się z lekarzem w celu wybrania ramienia do pomiarów.
- Należy pamiętać, że firma OMRON nie odpowiada za utratę danych i/lub informacji w aplikacji.
- Aplikacja „OMRON connect” jest jedyną aplikacją, której używanie z ciśnieniomierzem zalecamy do prawidłowego przesyłu danych.
- Używając opcjonalnego zasilacza, nie należy umieszczać ciśnieniomierza w miejscach, gdzie podłączenie i odłączenie zasilacza sprawia trudność.










Postępowanie z bateriami

- Utylizacja zużytych baterii powinna odbywać się zgodnie z lokalnymi przepisami.
- Dostarczone baterie mogą mieć krótszą żywotność niż nowe.
- Wymiana baterii nie powoduje usunięcia poprzednich odczytów z pamięci urządzenia.

3. Komunikaty o błędach i rozwiązywanie problemów

W przypadku, gdy podczas użytkowania ciśnieniomierza wystąpią dowolne z poniższych problemów, należy sprawdzić, czy w promieniu 30 cm nie znajduje się żadne inne urządzenie elektryczne. Jeżeli problem będzie się utrzymywał, należy odnieść się do poniższej tabeli.

Wyświetlacz/problem	Możliwa przyczyna	Rozwiązanie
E1	wyświetla się lub mankiety nie napełnia się.	Przycisk [START/STOP] naciśnięto w czasie, gdy mankiety nie były założone. Wtyczka przewodu powietrza jest niedokładnie wsunięta do gniazda ciśnieniomierza. Mankiety nie zostały prawidłowo założone.
	Z mankiety ulatnia się powietrze.	Nacisnąć ponownie przycisk [START/STOP], aby wyłączyć ciśnieniomierz. Należy prawidłowo podłączyć wtyczkę przewodu powietrza. Założyć prawidłowo mankiety i dokonać ponownie pomiaru. Patrz punkt 8 instrukcji obsługi 2.
		Wymienić mankiety na nowe. Patrz punkt 15 instrukcji obsługi 2.
E2	wyświetla się lub pomiaru nie można dokończyć po napełnieniu mankiety.	Osoba, u której dokonywany jest pomiar, rozmawia lub porusza się w jego trakcie i mankiety nie napełniają się wystarczająco. Z uwagi na to, że ciśnienie skurczowe przekracza 210 mmHg, pomiaru nie można dokonać.
E3	wyświetla się	Podczas pomiaru nie wolno dotykać mankiety ani zginać przewodu powietrza. Jeżeli mankiety nie napełniają się, należy zapoznać się z punktem 10 instrukcji obsługi 2.
E4	wyświetla się	Poruszanie się lub rozmawianie podczas pomiaru powoduje wibracje, które zakłócają pomiar.
E5	wyświetla się	Tętno nie jest prawidłowo wykrywane.
Er	wyświetla się	Cięśnieniomierz nie działa prawidłowo. Nacisnąć ponownie przycisk [START/STOP]. Jeżeli na wyświetlaczu nadal widnieje komunikat „Er”, skontaktować się z punktem sprzedaży detalicznej produktów firmy OMRON lub ich dystrybutorem.
Er	wyświetla się	Cięśnieniomierz nie może połączyć się z urządzeniem inteligentnym lub prawidłowo przesłać danych. Postępować zgodnie z instrukcją wyświetlaną w aplikacji „OMRON connect”. Jeżeli po sprawdzeniu aplikacji nadal wyświetlany jest komunikat „Er”, skontaktować się z punktem sprzedaży detalicznej produktów firmy OMRON lub dystrybutorem.

Wyświetlacz/problem	Możliwa przyczyna	Rozwiązanie
 wyświetla się	Tętno nie jest prawidłowo wykrywane.	Założyć prawidłowo mankiet i dokonać ponownie pomiaru. Patrz punkt 8 instrukcji obsługi 2. W czasie pomiaru należy zachowywać się spokojnie i przyjąć prawidłową pozycję siedzącą. Jeżeli symbol nieregularnego rytmu serca „  /  ” nadal się wyświetla, zaleca się konsultację z lekarzem.
 wyświetla się		
 nie miga podczas pomiaru		
 miga	Ciśnieniomierz czeka na sparowanie z urządzeniem inteligentnym.	Informacje na temat parowania ciśnieniomierza z urządzeniem inteligentnym zawiera punkt 5 instrukcji obsługi 2. Można też nacisnąć przycisk [START/STOP], aby anulować parowanie i wyłączyć ciśnieniomierz.
 miga	W pamięci zapisanych jest ponad 80 odczytów. Data i godzina nie są ustawione.	Ten symbol błędu zniknie po sparowaniu lub przesłaniu odczytów do aplikacji „OMRON connect” w celu zapisania ich w aplikacji.
 wyświetla się	W pamięci zapisano 100 odczytów i nowe odczyty będą zastępować stare.	
 miga	Niski poziom naładowania baterii.	Zalecana jest wymiana wszystkich 4 baterii na nowe. Patrz punkt 4 instrukcji obsługi 2.
 wyświetla się lub ciśnieniomierz wyłącza się nieoczekiwanie podczas pomiaru.	Baterie wyczerpały się.	Niezwłocznie wymienić wszystkie 4 baterie na nowe. Patrz punkt 4 instrukcji obsługi 2.
Na wyświetlaczu nic się nie pojawia.	Bieguny baterii są niewłaściwie zorientowane.	Sprawdzić prawidłowość umieszczenia baterii w komorze. Patrz punkt 4 instrukcji obsługi 2.
Odczyty wydają się zbyt wysokie lub zbyt niskie.	Ciśnienie krwi waha się nieustannie. Na jego wartość wpływa wiele czynników, w tym stres, pora dnia, a także sposób założenia mankietu. Patrz punkty 2, 8 i 9 instrukcji obsługi 2.	
Występuje dowolny inny problem z komunikacją.	Postępować zgodnie z instrukcjami wyświetlanymi przez urządzenie inteligentne lub przejść do części „Pomoc” w aplikacji „OMRON connect”, aby uzyskać dalszą pomoc. Jeżeli problem utrzymuje się, skontaktować się z punktem sprzedaży detalicznej produktów firmy OMRON lub ich dystrybutorem.	
Wystąpił inny problem.	Nacisnąć przycisk [START/STOP], aby wyłączyć ciśnieniomierz, a następnie nacisnąć go ponownie, aby dokonać pomiaru. Jeżeli problem utrzymuje się, należy wyjąć wszystkie baterie i poczekać 30 sekund. Następnie należy ponownie zainstalować baterie. Jeżeli problem utrzymuje się, skontaktować się z punktem sprzedaży detalicznej produktów firmy OMRON lub ich dystrybutorem.	

4. Ograniczona gwarancja

Dziękujemy za zakup produktu firmy OMRON. Niniejszy produkt został wyprodukowany z wysokiej jakości materiałów i dołożono wielkiej staranności podczas jego produkcji. Został on opracowany pod kątem wygody użytkownika, pod warunkiem że jest prawidłowo obsługiwany i konserwowany zgodnie z instrukcją obsługi.

Niniejszy produkt jest objęty 5-letnią gwarancją firmy OMRON od daty zakupu. Prawidłowa konstrukcja, wykonanie i materiały tego produktu są gwarantowane przez firmę OMRON. W trakcie okresu gwarancji firma OMRON bez opłaty za części lub usługę naprawy lub wymieni wadliwy produkt lub wadliwą część.

Gwarancją nie są objęte:

- A. koszty transportu i zagrożenia związane z transportem
- B. koszty napraw i/lub wady wynikające z napraw wykonywanych bez autoryzacji
- C. okresowe kontrole i konserwacja
- D. awaria lub zużycie opcjonalnych części innych lub dodatków innych niż urządzenie główne, o ile nie wyszczególniono tego powyżej
- E. koszty wynikające z niezakażonego roszczenia gwarancyjnego (za to zostanie pobrana opłata)
- F. uszkodzenia innych rodzajów włącznie z osobowymi spowodowanymi przypadkowo lub w wyniku nieprawidłowego użytkowania
- G. usługa kalibracji
- H. części opcjonalne są objęte gwarancją ważną przez jeden (1) rok od daty zakupu. Opcjonalne części obejmują m.in.: mankiety i przewód mankieta.

W przypadku roszczenia gwarancyjnego prosimy skontaktować się ze sprzedawcą produktu lub z autoryzowanym dystrybutorem firmy OMRON. Dane adresowe można znaleźć na opakowaniu produktu/dokumentacji lub u wyspecjalizowanego sprzedawcy. W przypadku trudności ze znalezieniem punktu obsługi klienta firmy OMRON należy odwiedzić naszą stronę internetową (www.omron-healthcare.com) w celu uzyskania danych kontaktowych.

Naprawa lub wymiana w okresie gwarancji nie daje prawa do przedłużenia lub odnowienia okresu gwarancji.

Gwarancja będzie zapewniona wyłącznie, gdy zwrócony zostanie kompletny produkt razem z oryginalną fakturą/paragonem wystawionym przez sprzedawcę dla klienta.

5. Konserwacja

5.1 Konserwacja

Aby zabezpieczyć ciśnieniomierz przed uszkodzeniem, należy stosować się do poniższych wskazówek.

Zmiany lub modyfikacje niezatwierdzone przez producenta spowodują utratę gwarancji użytkownika.

Przewaga

NIE należy rozmontowywać ani podejmować prób naprawy ciśnieniomierza ani jego części. Może to prowadzić do niedokładnych odczytów.

5.2 Przechowywanie

- Nieużywany ciśnieniomierz i inne elementy należy przechowywać w etui.
- Urządzenie i jego części przechowywać w czystym, bezpiecznym miejscu.

1. Odłączyć mankiety od ciśnieniomierza.

Wtyczka przewodu powietrza została zaprojektowana tak, aby bezpiecznie pasowała do ciśnieniomierza, dzięki czemu podczas użytkowania nie można jej przypadkowo od niego odłączyć.

Przy odłączaniu mankieta naramiennego od ciśnieniomierza należy wyciągnąć wtyczkę przewodu powietrza prostym ruchem z gniazda, trzymając za wtyczkę, a nie ciągnąc za przewód. Podczas odłączania wtyczki mankieta będzie słychać dźwięk „kliknięcia”.

Przewaga

W celu odłączenia wtyczki przewodu powietrza pociągnąć za plastikową wtyczkę u podstawy przewodu, a nie za sam przewód.

2. Delikatnie zwinąć przewód powietrza i wsunąć go do mankieta. Uwaga: Nie wolno nadmiernie zginać ani gnieść przewodu powietrza.
 3. Ciśnieniomierz i inne elementy umieścić w pokrowcu.
- Nie przechowywać ciśnieniomierza ani innych elementów:
 - jeżeli ciśnieniomierz i inne elementy są mokre;
 - w miejscach narażonych na bardzo wysokie lub bardzo niskie temperatury, wilgotność, bezpośrednio nasłonecznienie, pył lub żrące opary, np. wybielacza;
 - w miejscach narażonych na wibracje lub wstrząsy.

5.3 Czyszczenie ciśnieniomierza

- Nie należy stosować ściernych ani lotnych środków czyszczących.
- Ciśnieniomierz i mankiety należy czyścić miękką, suchą szmatką lub miękką szmatką zwilżoną łagodnym (neutralnym) roztworem detergentu, a następnie wytrzeć je suchą szmatką.
- Nie należy myć wodą ani zanurzać w niej ciśnieniomierza i mankieta.
- Do czyszczenia ciśnieniomierza, mankieta i pozostałych elementów nie wolno używać benzyny, rozcieńczalników ani innych podobnych rozpuszczalników.

5.4 Kalibracja i serwisowanie

- Dokładność niniejszego ciśnieniomierza została starannie przetestowana. Skonstruowano go z myślą o długotrwałej eksploatacji.
- Dla zapewnienia prawidłowego działania i dokładności zaleca się dokonywanie przeglądu urządzenia co 2 lata. Należy skontaktować się z autoryzowanym sprzedawcą lub działem obsługi klienta firmy OMRON pod adresem podanym na opakowaniu lub w dołączonych dokumentach.

6. Dane techniczne

Kategoria produktu	Sfigmomanometry elektroniczne
Opis produktu	Automatyczny ciśnieniomierz naramienny
Model (kod)	X7 Smart AFib (HEM-7380T1-EOSL)
Wyświetlacz	Wyświetlacz cyfrowy LCD
Zakres ciśnienia dla mankietu	0–299 mmHg
Zakres pomiaru ciśnienia krwi	SYS (skurczowe): od 60 do 260 mmHg DIA (rozkurczowe): od 40 do 215 mmHg
Zakres pomiaru tętna	Od 40 do 180 uderzeń/min
Dokładność	Ciężnienie: ± 3 mmHg Tętno: $\pm 5\%$ wskazywanego odczytu
Pompowanie	Automatyczne za pomocą pompy elektrycznej
Wypuszczanie powietrza	Automatyczny zawór uwalniania powietrza
Metoda pomiaru	Metoda oscylometryczna
Metoda przesyłania danych	Bluetooth [®] Low Energy
Komunikacja bezprzewodowa	Zakres częstotliwości: 2,4 GHz (2400–2483,5 MHz) / modulacja: GFSK Efektywna moc promieniowania: <20 dBm
Tryb pracy	Praca ciągła
Klasyfikacja IP	Ciężnieniomierz: IP21 Opcjonalny zasilacz: IP21 (HHP-CM01) lub IP22 (HHP-BFH01)
Wartości znamionowe	DC 6 V; 4 W
Źródło zasilania	4 baterie AA 1,5 V lub opcjonalny zasilacz (prąd zmienny, napięcie wejściowe 100–240 V, 50–60 Hz 0,12–0,065 A)

Trwałość baterii	Około 700 pomiarów (na nowych bateriach alkalicznych) Liczba możliwych pomiarów może ulec zmniejszeniu w przypadku korzystania z trybu TruRead, ponieważ jedno wskazanie w trybie TruRead składa się z 3 regularnych pomiarów.
Okres eksploatacji (trwałość użytkowa)	Ciężnieniomierz: 5 lat lub moment osiągnięcia 30 000 użyć. / Mankiet: 5 lat lub moment osiągnięcia 10 000 użyć. / Opcjonalny zasilacz: 5 lat
Warunki pracy	od +10° do +40°C / od 15 do 90% wilgotności względnej (bez kondensacji) / od 800 do 1060 hPa
Warunki przechowywania/transportu	od -20° do +60°C / od 10 do 90% wilgotności względnej (bez kondensacji)
Masa	Ciężnieniomierz: około 440 g (bez baterii) Mankiet: około 163 g
Wymiary	Ciężnieniomierz: około 191 mm (szer.) × 85 mm (wys.) × 117 mm (dł.) / Mankiet: około 145 mm × 532 mm (przewód powietrza: 750 mm)
Obwód mankietu dostosowany do ciśnieniomierza	Od 22 do 42 cm
Pamięć	Zapis do 100 odczytów każdego z użytkowników
Zawartość	Ciężnieniomierz, mankiety (HEM-FL31), 4 baterie AA, instrukcja obsługi 1 i 2, pokrowiec
Ochrona przed porażeniem prądem	Sprzęt ME wewnętrznie zasilany (tylko w przypadku zasilania bateryjnego) Elektryczny sprzęt medyczny klasy II (opcjonalny zasilacz)
Część wchodząca w kontakt z ciałem pacjenta	Typ BF (mankiet)

Uwaga

- Niniejsze specyfikacje mogą zostać zmienione bez powiadomienia.

- Badania kliniczne niniejszego ciśnieniomierza przeprowadzono zgodnie z wymogami normy EN ISO 81060-2:2014 i spełnia on wymagania norm EN ISO 81060-2:2014 oraz EN ISO 81060-2:2019 + A1:2020 (z wyjątkiem przypadków stosowania u pacjentek ciężarnych i w stanie przedzucawkowym). W walidacyjnym badaniu klinicznym ciśnienie rozkurczowe u 85 badanych określono na podstawie V fazy Korotkowa.
- Urządzenie zostało zatwierdzone do stosowania u pacjentek w ciąży i w stanach przedzucawkowych zgodnie ze zmodyfikowanym protokołem Europejskiego Towarzystwa Nadciśnienia Tętniczego*.
- Niniejsze urządzenie zostało zatwierdzone do stosowania u diabetyków (typ II)**.
- Klasyfikacja IP oznacza stopień ochrony zapewniany przez obudowę zgodnie z wymaganiami normy IEC 60529. Niniejszy ciśnieniomierz i opcjonalny zasilacz są zabezpieczone przed przedostawaniem się do ich wnętrza przedmiotów o średnicy 12,5 mm i większej, takich jak palec ręki. Opcjonalny zasilacz HHP-CM01 jest zabezpieczony przed pionowo padającymi kroplami wody, które mogą powodować problemy podczas jego normalnego działania. Opcjonalny zasilacz HHP-BFH01 jest zabezpieczony przed ukośnie padającymi kroplami wody, które mogą powodować problemy podczas jego normalnego działania.
- Klasyfikacja trybu pracy jest zgodna z normą IEC 60601-1.
- Podczas komunikacji z urządzeniem inteligentnym sparowanie i szyfrowanie odbywa się zgodnie ze specyfikacją technologii Bluetooth Low Energy. Sparowanie wymaga interakcji użytkownika.

*Topouchian J. et al. Vascular Health and Risk Management 2018;14 189-197

**Chahine M.N. et al. Medical Devices: Evidence and Research 2018;11 11-20

Informacje dotyczące zakłóceń komunikacji bezprzewodowej

Opcja Bluetooth w produkcie służy do łączenia się z dedykowanymi aplikacjami w urządzeniach przenośnych w celu synchronizacji daty/godziny między urządzeniem przenośnym a produktem oraz synchronizacji wyników pomiarów między produktem a urządzeniem przenośnym. Dalsze postępowanie z danymi odebranych na urządzeniu przenośnym zależy od użytkownika. Produkt działa w nielicencjonowanym paśmie ISM o częstotliwości 2,4 GHz, gdzie dowolna strona trzecia może przechwytywać fale radiowe w sposób zamierzony bądź przypadkowy, w dowolnym celu. Jeżeli niniejszy produkt jest wykorzystywany w pobliżu innych urządzeń bezprzewodowych, takich jak kucharki mikrofalowe oraz bezprzewodowe sieci LAN, które działają w oparciu o to samo pasmo częstotliwości co ten produkt, istnieje możliwość wystąpienia zakłóceń. Jeżeli do takich zakłóceń dojdzie, należy przerwać pracę innych urządzeń lub przed użyciem ciśnieniomierza przenieść go w inne miejsce, z dala od urządzeń bezprzewodowych.

7. Właściwa utylizacja tego produktu (zużyty sprzęt elektryczny i elektroniczny)

To oznaczenie umieszczone na produkcie lub w materiałach jego dotyczących wskazuje, że po zakończeniu eksploatacji nie należy go usuwać razem z innymi odpadami z gospodarstwa domowego. Aby zapobiec możliwemu skażeniu środowiska lub szkodom dla zdrowia ludzkiego z powodu niekontrolowanej utylizacji odpadów, należy oddzielić ten produkt od innych rodzajów odpadów i przetwarzać go w sposób odpowiedzialny, działając na rzecz ponownego wykorzystania zasobów materiałowych.



Użytkownicy urządzenia w domu powinni skontaktować się ze sprzedawcą, u którego zakupili produkt, lub z lokalnym urzędem państwowym w celu uzyskania szczegółowych informacji, gdzie i jak mogą zwrócić niniejszy produkt z myślą o bezpieczeństwie środowiska.

Użytkownicy biznesowi powinni skontaktować się z dostawcą i sprawdzić warunki oraz zasady umowy kupna. Tego produktu nie należy łączyć z innymi odpadami handlowymi w celu utylizacji.

8. Ważne informacje dotyczące zgodności elektromagnetycznej (EMC)

Urządzenie HEM-7380T1-EOSL spełnia wymagania normy EN 60601-1-2 dotyczącej zgodności elektromagnetycznej (EMC).

Dalsza dokumentacja zgodna z powyższą normą EMC jest dostępna na stronie:

<https://healthcare.omron.com/electro-magnetic-compatibility>.

Z informacjami dotyczącymi normy EMC w odniesieniu do urządzenia HEM-7380T1-EOSL można zapoznać się na stronie internetowej.

9. Wskazówki i deklaracja producenta

- Niniejszym firmą OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. oświadcza, że tego typu sprzęt radiowy (HEM-7380T1-EOSL) jest zgodny z dyrektywą 2014/53/UE.
- Pełny tekst europejskiej deklaracji zgodności jest dostępny na następującej stronie internetowej: www.omron-healthcare.com.
- Ten produkt firmy OMRON wyprodukowano zgodnie z systemem ścisłej kontroli jakości firmy OMRON HEALTHCARE Co., Ltd., Japonia. Najważniejszą częścią ciśnieniomierza OMRON, czyli czujnik ciśnienia, jest produkowana w Japonii. Algorytm AFib został opracowany przy użyciu kilku baz danych opublikowanych przez organizację PhysioNet, które są dostępne na licencji ODC Attribution License.
- Więcej informacji można znaleźć na stronie produktu: www.omron-healthcare.com
- Każde poważne zdarzenie, które wystąpiło w związku z urządzeniem, prosimy zgłaszać producentowi i kompetentnemu organowi państwa członkowskiego, w którym znajduje się użytkownik.

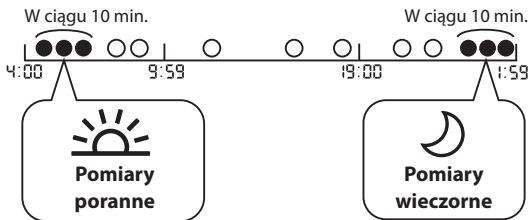
10. Sposób obliczania tygodniowej średniej

Obliczanie tygodniowej średniej porannej

Jest to średnia wyników pomiarów przeprowadzonych rano (4:00–9:59), od niedzieli do soboty. Do obliczenia średniej porannej dla każdego dnia zostanie użytych od 2 do 3 odczytów pomiarów dokonanych w ciągu pierwszych 10 minut rano w godzinach 4:00–9:59.

Obliczanie tygodniowej średniej wieczornej

Średnia wyników pomiarów przeprowadzonych wieczorem (19:00–1:59), od niedzieli do soboty. Do obliczenia średniej wieczornej dla każdego dnia zostanie użytych od 2 do 3 odczytów pomiarów dokonanych w ciągu ostatnich 10 minut wieczorem w godzinach 19:00–1:59.



11. Informacje dodatkowe

Czym jest ciśnienie krwi?

Ciężenie krwi jest siłą, z jaką krew uderza w ściany tętnic. Tętnnicze ciśnienie krwi ulega ciągłym zmianom w trakcie trwania cyklu serca. Najwyższe ciśnienie w cyklu jest nazywane ciśnieniem skurczowym krwi; najniższe jest nazywane ciśnieniem rozkurczowym krwi. Obydwa wyniki pomiaru ciśnienia, zarówno skurczowego, jak i rozkurczowego, są niezbędne lekarzowi do oceny stanu ciśnienia krwi pacjenta.

Czym jest arytmia?

Arytmia jest stanem, w którym rytm uderzeń serca jest nieregularny z powodu wad układu bioelektrycznego, który napędza skurcze serca. Typowymi objawami są opuszczenie uderzenia serca, przedwczesne skurcze, niezwykle szybkie (tachykardia) lub wolne (bradykardia) tętno.

Czym jest migotanie przedsionków (AFib)?

Migotanie przedsionków (AFib) to najczęstszy rodzaj tachykardii niezatokowej. Objaw ten może powodować powstawanie skrzepów krwi. W zależności od tego, w której komorze serca znajduje się skrzep krwi, może to prowadzić do poważnych problemów zdrowotnych, w tym udarów, przemijających ataków niedokrwiennej (TIA) i zatorów płucnych (PE).



Wykrywanie potencjalnego migotania przedsionków



Opatrzona znakiem towarowym technologia firmy OMRON ostrzega o wykryciu potencjalnego migotania przedsionków, nawet w przypadku pojedynczego pomiaru.

Ciężniomierz zasygnalizuje użytkownikowi możliwość występowania migotania przedsionków, jeśli podczas pomiaru zostanie wykryta nieregularność w okresach między falami tętna.



Funkcja badania przesiewowego pod kątem potencjalnego migotania przedsionków ocenia TYLKO możliwość występowania migotania przedsionków po wykonaniu pomiaru. NIE monitoruje serca w sposób ciągły i dlatego nie ostrzega o wystąpieniu migotania przedsionków w innym momencie. Ten ciśnieniomierz nie jest w stanie wykryć wszystkich form migotania przedsionków. Jeśli nieregularność rytmu serca jest zbyt mała, może nie zostać wykryta. Jeżeli na przykład występuje nieprawidłowość w przewodzeniu między przedsionkami i komorami, rytm serca może być rytmem zatokowym, w którym to przypadku ciśnieniomierz nie jest w stanie wykryć migotania przedsionków.

Stan, w którym wyświetlany jest symbol  / , może wpływać na pomiary ciśnienia krwi i utrudniać uzyskanie dokładnego odczytu. W takim przypadku zaleca się konsultację z lekarzem.

Jaka jest różnica między funkcją badania przesiewowego pod kątem potencjalnego migotania przedsionków a badaniem EKG?

Funkcja badania przesiewowego pod kątem potencjalnego migotania przedsionków oparta jest na wykrywaniu fali tętna i ma na celu sygnalizowanie możliwości występowania migotania przedsionków. Podczas badania EKG wykonuje się pomiar aktywności elektrycznej serca i może ono służyć lekarzowi do rozpoznawania migotania przedsionków.



Czy jeżeli symbol „ / ” nie pojawia się, oznacza to, że nie istnieje możliwość występowania migotania przedsionków?

Nawet jeżeli symbol „ /  ” nie wyświetla się, występowanie migotania przedsionków jest nadal możliwe. Jeśli pomiar zostanie wykonany w czasie, gdy migotanie przedsionków nie występuje, potencjalne migotanie przedsionków może nie zostać wykryte. Ten ciśnieniomierz nie jest w stanie wykryć wszystkich form migotania przedsionków.

Ostrzeżenie

- Funkcja badania przesiewowego pod kątem potencjalnego migotania przedsionków ocenia TYLKO możliwość występowania migotania przedsionków. NIE wykryje innych potencjalnie zagrażających życiu zaburzeń rytmu serca ani chorób, takich jak możliwość występowania innych zaburzeń rytmu serca lub zawału serca.

Czy po wyświetleniu się symbolu „ / ” należy skonsultować się z lekarzem?

Jeśli pojawi się symbol „ /  ”, zaleca się konsultację z lekarzem. Ten symbol może wyświetlać się z innych przyczyn, takich jak inne arytmie serca.

Co należy zrobić, jeżeli symbol „ / ” pojawia się tylko czasami?

Migotanie przedsionków nie zawsze daje widoczne objawy. Zaleca się zasięgnięcie porady lekarza i zastosowanie się do jego wskazówek.

Lekarz rozpoznał u mnie migotanie przedsionków, ale symbol „ / ” nie wyświetla się.

Migotanie przedsionków może nie występować w chwili pomiaru ciśnienia krwi. Zaleca się regularne konsultacje z lekarzem.

Czy odczyt ciśnienia krwi jest wiarygodny, jeżeli wyświetla się symbol „ / ” lub symbol nieregularnego rytmu serca „ / ”?


Migotanie przedsionków lub nieregularny rytm serca mogą wpływać na pomiar ciśnienia krwi i utrudniać uzyskanie dokładnego odczytu. Konieczne może być powtarzanie pomiarów, aby uzyskać prawidłowe odczyty, bez różnic pomiędzy nimi.* Ciśnieniomierz wyświetli komunikat o błędzie (E5), jeżeli nieregularny rytm serca wpływa zbyt silnie na wynik pomiaru. Jeżeli taka sytuacja powtarza się, zaleca się konsultację z lekarzem.

* O'Brien E, et al.; J Hypertens. 2003; 21: 821-848.

Symbols Description

FR Description des symboles
DE Beschreibung der Symbole
IT Descrizione dei simboli
ES Descripción de los símbolos
NL Beschrijving van symbolen

TR Simgelerin Açıklaması
PT Descrição dos símbolos
PL Opis symboli
SV Beskrivning av symboler
AR شرح الرموز

- | | | | |
|---|---|---|---|
| 1.  | 2.  | 3. IP XX | 4.  |
| 5.  | 6.  | 7.  | 8.  |
| 9.  | 10.  | 11.  | 12.  |
| 13.  | 14.  | 15.  | 16.  |
| 17. LATEX FREE | 18.  | 19.  | 20.  |
| 21.  | 22.  | 23.  | 24.  |
| 25.  | 26.  | 27.  | |

1.

Applied part - Type BF Degree of protection against electric shock (leakage current)

Pièce appliquée - Type BF Degré de protection contre les chocs électriques (courant de fuite)

Anwendungsteil - Type BF Schutz vor Stromschlägen (Ableitstrom)

Parti applicate - Tipo BF Livello di protezione contro le folgorazioni (corrente di dispersione)

Partes en contacto: Tipo BF Grado de protección contra descargas eléctricas (corriente de fuga)

Toegepast onderdeel - Type BF-beschermingsgraad tegen elektrische schokken (lekstroom)

Uygulanan parça - Tip BF Elektrik çarpmasına karşı koruma derecesi (kaçak akım)

Parte aplicada - Tipo BF Grau de proteção contra choques elétricos (corrente de fuga)

Część wchodząca w kontakt z ciałem pacjenta — typu BF (stopień ochrony przed porażeniem prądem (prąd upływu))

Patientsluten del. Skyddsnivå mot elstöt (läckström): typ BF
 الجزء المطبق: درجة الحماية ضد الصدمات الكهربائية (التيار المتسرب) لل نوع BF

2.

Class II equipment. Protection against electric shock

Équipement de classe II. Protection contre les chocs électriques

Gerät der Klasse II. Schutz vor Stromschlägen

Apparecchiatura di Classe II. Protezione contro le folgorazioni

Equipo de Clase II. Protección contra descargas eléctricas

Apparatuur van Klasse II. Bescherming tegen elektrische schokken

Sınıf II ünite. Elektrik çarpmasına karşı koruma

Equipamento da Classe II. Proteção contra choques elétricos

Urządzenie klasy II. Ochrona przed porażeniem prądem

Klass II-apparat. Skydd mot elstöt

جهاز من الفئة II. الحماية ضد الصدمات الكهربائية

3.

Ingress protection degree provided by IEC 60529

Degré de protection selon CEI 60529
Grad des Eindringeschutzes gemäß IEC 60529
Livello di protezione IP in base a IEC 60529
Grado de protección según la norma internacional IEC 60529
Beschermingsklasse volgens IEC 60529
Su girmesine karşı koruma derecesi IEC 60529 tarafından verilmiştir
Grau de protecção contra entradas indicado pela IEC 60529
Stopień ochrony wg IEC 60529
Kapslingsklass i enlighet med IEC 60529
IEC 60529 درجة حماية الدخول المتقدمة بواسطة معيار

6.

Serial number

Numéro de série
Seriennummer
Numero di serie
Número de serie
Seriennummer
Seri numarası
Número de série
Numer serii
Seriennummer
الرقم المتسلسل

7.

Unique device identifier

Identifiant unique des dispositifs
Produktidentifizierungsnummer
Identificatore univoco del dispositivo
Identificador único del producto
Unieke apparaat-ID
Benzersiz cihaz tanımlayıcısı
Identificador de dispositivo único
Niepowtarzalny kod identyfikacyjny
wyrobu
Unik produktidentifering
معرف الجهاز الفريد

10.

Humidity limitation

Limitation d'humidité
Luftfeuchtigkeitsbegrenzung
Limite di umidità
Limitación de la humedad
Vochtigheidsbegrenzing
Nem sınırlaması
Limite de humidade
Ograniczenia dot. wilgotności
Fuktighetsgräns
حدود الرطوبة المناسبة

11.

Atmospheric pressure limitation

Limitation de pression atmosphérique
Luftdruckbegrenzung
Limite di pressione atmosferica
Limitación de la presión atmosférica
Luchtdrukbeğrenzing
Atmosferik basınç sınırlaması
Limite de pressão atmosférica
Ograniczenia dot. ciśnienia atmosferycznego
Gräns för atmosfäriskt tryck
حدود الضغط الجوي المناسب

4.

CE Marking

Marquage CE
CE-Kennzeichnung
Contrassegno CE
Marcado CE
CE-merkteken
CE İşareti
Marca CE
Oznaczenie CE
CE-märkning
(CE) علامة التوافق مع اللجنة الأوروبية

8.

Medical device

Dispositif médical
Medizinprodukt
Dispositivo medico
Producto sanitario
Medisch apparaat
Tibbi cihaz
Dispositivo médico
Wyrób medyczny
Medicinteknisk produkt
جهاز طبي

12.

Indication of connector polarity

Indication de la polarité des connecteurs
Anzeige der Steckerpolarität
Indicazione della polarità dei connettori
Indicación de la polaridad del conector
Indicatie van polariteit van aansluiting
Bağlantı polarite göstergesi
Indicação da polaridade do conector
Oznaczenie biegunowości złącza
Indikering av kontaktpoler
علامة تشير لقطبية الموصل

5.

UKCA Marking

Marquage UKCA
UKCA-Kennzeichnung
Marchio UKCA
Marcado UKCA
UKCA-markering
UKCA İşareti
Marcação UKCA
Oznakowanie UKCA
UKCA-märkning
UKCA علامة

9.

Temperature limitation

Limitation de température
Temperaturbegrenzung
Limite di temperatura
Limitación de la temperatura
Temperatuurbegrenzing
Sıcaklık sınırlaması
Limite de temperatura
Ograniczenia dot. temperatury
Temperaturgräns
حدود درجة الحرارة المناسبة

13.

For indoor use only

Pour un usage à l'intérieur uniquement
Nur für die Nutzung in Innenbereichen
Solo per uso in interni
Para uso solo en interiores
Alleen voor gebruik binnenshuis
Sadecə iç mekanda kullanım için
Apenas para utilização em interior
Wyłącznie do użytku wewnętrzznego
Endast för inomhusbruk
صالح للاستخدام في المناطق المغلقة فقط

15.

Identifier of cuffs compatible for the device

Identificateur des brassards compatibles avec l'appareil
Kennzeichnung der mit dem Gerät kompatiblen Manschetten
Identifica i bracciali compatibili con il dispositivo
Identificador para manguitos compatibles con el dispositivo
Identificatie van manchetten die compatibel zijn met het apparaat
Cihaz ile uyumlu kollukların tanıtım işareti
Identificador de braçadeiras compatíveis com o dispositivo
Sposób identyfikacji mankietów zgodnych z urządzeniem
Identifisering av manschetter som är kompatibla med enheten
علامات تحديد الشروط الضاغطة المتوافقة مع الجهاز

16.

Artery mark

Marque d'artère
Arterienmarkierung
Contrassegno per l'arteria
Marca de la arteria
Adersymbol
Arter işareti
Marca da artéria
Znacznik tętnicy
Artärmarkering
علامة دالة على الشريان

17.

Not made with natural rubber latex

Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel
Enthält kein Naturlatex
Non contiene lattice di gomma naturale
No contiene látex de caucho natural
Bevat geen natuurrubberlatex
Doğal kauçuk lateksten üretilmemiştir
Não é fabricado em látex de borracha natural
Wyprodukowane bez użycia naturalnego lateksu
Inte gjord av naturlig gummilatex
تم التصنيع دون استخدام المطاط الطبيعي

18.

Arm circumference

Circonférence du bras
Armumfang
Circonferenza del braccio
Perímetro de brazo
Armometrek
Kol çevresi
Circunferência do braço
Obwód ramienia
Armens omkrets
محيط الذراع

14.

OMRON's trademarked technology alerts you once possible AFib is detected, even with a single measurement.

La technologie brevetée d'OMRON vous alerte dès qu'un risque de fibrillation auriculaire est détecté, même avec une seule mesure.
Die markenrechtlich geschützte Technologie von OMRON warnt bei möglichem Vorhofflimmern – auch bei einer Einzelmessung.
La tecnologia brevettata da OMRON avvisa l'utilizzatore una volta rilevata la potenziale presenza di fibrillazione atriale, anche con una misurazione singola.
La tecnologia de OMRON le notifica la detección de una posible fibrilación auricular incluso con una única medición.
De technologie voor bloeddrukmeting onder handelsmerk van OMRON waarschuwt u wanneer mogelijk AFib is gedetecteerd, zelfs bij een enkele meting.
OMRON'un ticari markalı teknolojisi, tek bir ölçümle bile olası AFib tespit edilirdiğinde sizi uyarır.
A tecnologia protegida por marca comercial da OMRON alerta-o se for detetada uma possível fibrilhação auricular, mesmo com uma única medição.
Opatrzona znakiem towarowym technologia firmy OMRON ostrzega o wykryciu potencjalnego migotania przedsionków, nawet w przypadku pojedynczego pomiaru.
OMRONs varumärkesskyddade teknik varnar dig när möjligt AFib detekteras, redan efter en enda mätning.

تقوم تقنية OMRON المسجلة بعلامة تجارية، بتنبهك بمجرد اكتشاف رجفان أذيني محتمل، حتى مع قياس واحد.

19.

Need for the user to consult this instruction manual

L'utilisateur doit consulter le présent mode d'emploi
Der Benutzer muss diese Gebrauchsanweisung lesen
L'utente deve consultare il presente manuale di istruzioni
Es necesario que el usuario consulte este manual de instrucciones
Noodzaak voor de gebruiker om deze gebruiksaanwijzing te raadplegen
Kullanıcının bu kullanim kılavuzuna başvurması gerekir
O utilizador tem de consultar este manual de instruções
Użytkownik powinien zapoznać się z niniejszą instrukcją obsługi.
Användaren behöver läsa igenom denna bruksanvisning
حاجة المستخدم إلى الرجوع إلى المعلومات الواردة بتدليل الإرشادات هذا

21.

Direct current

Courant continu
Gleichstrom
Corrente diretta
Corriente directa
Geljikstroom
Doğru akım
Corrente direta
Prąd stały
Likström
التيار المباشر

23.

Date of manufacture

Date de fabrication
Herstellungsdatum
Data di fabbricazione
Fecha de fabricación
Productiedatum
Üretim tarihi
Data de fabrico
Data produkcyjna
Tillverkningsdatum
تاريخ التصنيع

22.

Alternating current

Courant alternatif
Wechselstrom
Corrente alternata
Corriente alterna
Wisselstroom
Alternatif akım
Corrente alterna
Prąd zmienny
Växelström
التيار المتناوب

24.

Efficiency level of power supply

Niveau d'efficacité de l'alimentation électrique
Effizienz der Stromversorgung
Livello di efficienza dell'alimentazione
Grado de eficiencia de la alimentación
Efficientieniveau van de voeding
Güç kaynağının verimlilik seviyesi
Nível de eficiência da fonte de alimentação
Poziom sprawności źródła zasilania
Strömförsörjningens effektivitetsnivå
مستوى كفاءة مصدر الطاقة

20.

Need for the user to follow this instruction manual thoroughly for your safety. (Background: blue)

L'utilisateur doit suivre attentivement ce mode d'emploi pour votre sécurité.
(Fond : bleu)
Damit die Sicherheit gewährleistet ist, muss der Benutzer diese Gebrauchsanweisung sorgfältig befolgen. (Hintergrund: blau)
Per la propria sicurezza, l'utente deve seguire attentamente il presente manuale di istruzioni. (Sfondo: blu)
Es necesario que el usuario siga rigurosamente este manual de instrucciones para su seguridad. (Fondo: azul)
Noodzaak voor de gebruiker om zich voor de eigen veiligheid zorgvuldig aan deze gebruiksaanwijzing te houden (Achtergrond: blauw)
Güvenlik açısından kullanıcının bu kullanım kılavuzuna dikkatle uyması gerekir. (Arka plan: mavi)
O utilizador tem de seguir cuidadosamente este manual de instruções para sua própria segurança. (Fundo: azul)
Dla zachowania bezpieczeństwa użytkownik musi ściśle przestrzegać niniejszej instrukcji obsługi. (Tło: niebieskie)
Användaren måste följa denna bruksanvisning noga av säkerhetsskäl. (Bakgrund: blå)
حاجة المستخدم إلى اتباع الإرشادات الواردة في دليل الإرشادات بالكامل هذا للحفاظ على السلامة. (الخلفية: زرقاء)

25.

Prohibited action

Action interdite
Verbotene Aktion
Operazione proibita
Acción prohibida
Verboden handeling
Yasaklanmış eylem
Ação proibida
Czynność niedozwolona
Förbjuden åtgärd
إجراء محظور

26.

To indicate generally elevated, potentially hazardous, levels of non-ionizing radiation, or to indicate equipment or systems. e.g. in the medical electrical area that include RF transmitters or that intentionally apply RF electromagnetic energy for diagnosis or treatment.

Indique des niveaux de rayonnement non ionisant, potentiellement dangereux, généralement élevés, ou un équipement ou des systèmes, par exemple dans le domaine médical électrique, incluant des émetteurs RF ou utilisant intentionnellement de l'énergie électromagnétique RF pour le diagnostic ou le traitement. Als Hinweis auf allgemein erhöhte, potenziell gefährliche Stufen nicht-ionisierender Strahlung oder als Hinweis auf Geräte oder Systeme zum Beispiel im medizinisch-elektrischen Bereich, etwa HF-Übertragungsgeräte, bzw. auf solche, die elektromagnetische HF-Strahlung zur Diagnose oder Behandlung verwenden. Indica livelli generalmente elevati, potenzialmente pericolosi, di radiazioni non ionizzanti oppure indica apparecchiature o sistemi, ad esempio per le aree elettromedicali in cui sono presenti trasmettitori RF o in cui viene intenzionalmente applicata energia elettromagnetica a radiofrequenza per la diagnosi o il trattamento.

Para indicar niveles de radiación no ionizante generalmente elevados y potencialmente peligrosos, o bien para indicar equipos o sistemas, como los usados en el ámbito electromédico, que incorporen transmisores de radiofrecuencia o que apliquen energía electromagnética de radiofrecuencia intencionadamente para diagnósticos o tratamientos.

Geeft in het algemeen verhoogde, potentieel gevaarlijke niveaus aan van niet-ioniserende straling of duidt op apparatuur of systemen, bijvoorbeeld in de medische elektrische omgeving, die RF-zenders bevatten of die opzettelijk elektromagnetische RF-energie toepassen voor diagnose of behandeling.

Genellikle yüksek ve zararlı olabilecek iyonlaşmayan radyasyon seviyelerini belirtir veya RF vericileri içeren veya tanı ya da tedavi amacıyla bilinçli olarak RF elektromanyetik enerji uygulayan (örneğin medikal elektrik alanında bulunan) ekipman ve sistemleri belirtir.

Para indicar níveis de radiação não ionizante geralmente elevados, potencialmente perigosos, ou para indicar equipamentos ou sistemas, por exemplo, na área da eletromedicina que incluem transmissores de RF ou que apliquem intencionalmente energia eletromagnética de RF em diagnóstico ou tratamento.

Symbol ogólnie podwyższonych, potencjalnie niebezpiecznych poziomów promieniowania niejonizującego lub oznaczenie urządzeń lub systemów, np. medycznych obszarów elektrycznych, które obejmują nadajniki częstotliwości radiowych lub urządzenia celowo wykorzystujące energię elektromagnetyczną do diagnostyki lub leczenia.

Anger allmänt förhöjda och potentiellt farliga nivåer av icke-joniserande strålning, eller anger utrustning eller system i exempelvis områden med medicinsk elektrisk utrustning som innefattar RF-sändare eller som avsiktligt använder elektromagnetisk RF-strålning för diagnostik eller behandling.

الإشارة بوجه عام إلى المستويات المرتفعة عن الحد المعتاد من الأشعة غير المؤينة التي من المحتمل أن تكون خطيرة، أو للإشارة إلى الأجهزة والأنظمة، مثل تلك التي توجد في الأماكن المحتوية على أجهزة طبية كهربائية تشتمل على أجهزة إرسال تنبعث منها ترددات لاسلكية أو حيث يتم استخدام الطاقة الكهرومغناطيسية ذات الترددات اللاسلكية عن عمد لأغراض التشخيص أو العلاج.

27.

Recycle mark X: Material number Y: Material abbreviation Refer to 97/129/EC for more information.

Marque de recyclage X : Numéro de matière Y : Abréviation pour les matériaux Voir 97/129/CE pour plus d'informations.

Recyclingsymbol X: Materialnummer Y: Materialabkürzung Weitere Informationen siehe 97/129/EG.

Simbolo di riciclaggio X: Codice materiale Y: Abbreviazione materiale Fare riferimento a 97/129/CE per ulteriori informazioni.

Marca de reciclaje X: Número de material Y: Abreviatura del material Consulte 97/129/CE para más información.

Recycleür markerling X: Materiaalnummer Y: Materiaalafkorting Raadpleeg 97/129/EG voor meer informatie.

Gerî döñüſüm iſareti X: Malzeme numarası Y: Malzeme kısaltması Daha fazla bilgi için bkz. 97/129/EC.

Marca de reciclagem X: Número de material Y: Abreviatura de material Consultar a Diretiva 97/129/CE para obter mais informações.

Znak recyklingu X: Numer materiału Y: Skrócona nazwa materiału Więcej informacji można znaleźć w dyrektywie 97/129/WE.

Återvinningssmärke X: Materialnummer Y: Materialförkortning Se 97/129/EG för ytterligare information.

علامة إعادة التدوير X: رقم المادة Y: اختصار المادة راجع 97/129/EC للمزيد من المعلومات.

The Bluetooth® word mark and logos are registered trademarks owned by Bluetooth SIG, Inc. and any use of such marks by OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. is under license. Apple and the Apple logo are trademarks of Apple Inc., registered in the U.S. and other countries and regions. App Store is a service mark of Apple Inc. Google Play and the Google Play logo are trademarks of Google LLC. Other trademarks and trade names are those of their respective owners.

La marque verbale et les logos **Bluetooth®** sont des marques déposées détenues par Bluetooth SIG, Inc. et l'utilisation de ces marques par OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. se fait sous licence. Apple et le logo Apple sont des marques commerciales d'Apple Inc., déposées aux États-Unis et dans d'autres pays et régions. App Store est une marque de service d'Apple Inc. Google Play et le logo Google Play sont des marques commerciales de Google LLC. Les autres marques commerciales et noms de marque sont ceux de leurs détenteurs respectifs.

Die **Bluetooth®**-Wortmarke und Logos sind eingetragene Marken der Bluetooth SIG, Inc. und die Verwendung solcher Marken durch OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. erfolgt in Lizenz. Apple und das Apple-Logo sind Marken von Apple Inc., die in den USA und anderen Ländern und Regionen eingetragen sind. App Store ist eine Dienstleistungsmarke der Apple Inc. Google Play und das Google Play-Logo sind Marken von Google LLC. Andere Marken und Markennamen gehören ihren jeweiligen Eigentümern.

Il marchio e i logotipi **Bluetooth®** sono marchi commerciali registrati di Bluetooth SIG, Inc. e l'utilizzo di tali marchi da parte di OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. è stato concesso in licenza. Apple e il logo Apple sono marchi commerciali di Apple Inc., registrati negli Stati Uniti e in altri Paesi e aree geografiche. App Store è un marchio di servizio di Apple Inc. Google Play e il logo Google Play sono marchi commerciali di Google LLC. Gli altri marchi e nomi commerciali sono di proprietà dei rispettivi titolari.

El nombre y los logotipos de **Bluetooth®** son marcas registradas de Bluetooth SIG, Inc. y cualquier uso de dichas marcas hecho por OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. se ha llevado a cabo con su licencia correspondiente. Apple y el logo de Apple son marcas comerciales registradas de Apple Inc. en EE. UU. y en otros países y zonas. App Store es una marca de servicio de Apple Inc. Google Play y el logotipo de Google Play son marcas comerciales de Google LLC. Otras marcas registradas también pertenecen a sus respectivos propietarios.

Het woordmerk en de logo's van **Bluetooth®** zijn gedeponeerde handelsmerken van Bluetooth SIG, Inc. en enig gebruik hiervan door OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. geschiedt onder licentie. Apple en het logo van Apple zijn handelsmerken van Apple Inc., die zijn gedeponeerd in de VS. en in andere landen en regio's. App Store is een dienstmerk van Apple Inc. Google Play en het logo van Google Play zijn handelsmerken van Google LLC. Overige handelsmerken en handelsnamen zijn van hun respectievelijke eigenaren.

Bluetooth® marka adı ve logoları, Bluetooth SIG, Inc. kuruluşunun tescilli ticari markalarıdır ve OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. bu markaları lisans kapsamında kullanmaktadır. Apple ve Apple logosu, Apple Inc. şirketinin ABD ve diğer ülkelerde kayıtlı ticari markalarıdır. App Store, Apple Inc. şirketinin bir hizmet markasıdır. Google Play ve Google Play logosu, Google LLC firmasının ticari markalarıdır. Diğer ticari markalar ve ticari isimler, ilgili sahiplerine aittir. A marca e os logótipos da palavra **Bluetooth®** são marcas registradas da Bluetooth SIG, Inc. e a utilização destas marcas pela OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. é feita mediante licença. Apple e o logótipo Apple são marcas comerciais da Apple Inc., registadas nos EUA e noutros países e regiões. App Store é uma marca de serviço da Apple Inc. Google Play e o logótipo Google Play são marcas comerciais Google LLC. Outras marcas ou nomes comerciais pertencem aos respetivos proprietários. Nazwa i logo **Bluetooth®** są zarejestrowanymi znakami towarowymi będącymi własnością firmy Bluetooth SIG, Inc. Wszelkie użycie tych znaków przez firmę OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. podlega licencji. Nazwa i logo Apple są znakami towarowymi firmy Apple Inc., zarejestrowanymi w USA i innych krajach/regionach. Nazwa App Store jest znakiem usługowym firmy Apple Inc. Nazwa i logo Google Play są znakami towarowymi firmy Google LLC. Inne znaki i nazwy towarowe należą do ich odpowiednich właścicieli.

Bluetooth®-märket och -logotyperna är registrerade varumärken som tillhör Bluetooth SIG, Inc. och all användning av dessa märken av OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. sker under licens. Apple och Apple-logotypen är varumärken som tillhör Apple Inc., och är registrerade USA och andra länder och regioner. App Store är ett servicemärke som tillhör Apple Inc. Google Play och Google Play-logotypen är varumärken som tillhör Google LLC. Andra varumärken och handelsbeteckningar tillhör sina respektive ägare.

OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. Bluetooth SIG, Inc. وعلامتها هي علامات تجارية مسجلة لمؤسسة لشركة. Apple Inc. وعلامتها هي علامة كلمة **Bluetooth®** إن علامة كلمة **Bluetooth®** وعلامتها هي علامات تجارية مسجلة لشركة. Apple Inc. المسجلة في الولايات المتحدة الأمريكية وبلدان ومناطق أخرى. App Store علامة خدمة مملوكة لشركة. Apple Inc. بموجب ترخيص. **Apple** و**شعار Apple** علامات تجارية لشركة. Apple Inc. المسجلة في الولايات المتحدة الأمريكية وبلدان ومناطق أخرى. **Google Play** و**شعار Google Play** علامتان تجاريتان مملوكتان لشركة. Google LLC. تكون العلامات التجارية الأخرى والأسماء التجارية لهذا المنتج خاصة بمالكه.

Issue Date:
Date de publication :
Ausgabedatum:
Data di publicazione:
Fecha de publicación:
Uitgiftedatum 2023-12-15
Teslim Tarihi:
Data de edição:
Data publikacji:
Utgivningsdatum:
تاريخ الإصدار:

IM1-HEM-7380T1-EOSL-01-09/2023
3298928-9A

M7 Intelli IT AFib (HEM-7380T1-EBK) X7 Smart AFib (HEM-7380T1-EOSL)

ام 7 انتلي اي تي افيب
اكس 7 سمارت افيب

OMRON

Automatic Upper Arm Blood Pressure Monitor

Tensiomètre automatique brassard

Automatisches Oberarm-Blutdruckmessgerät

Misuratore automatico di pressione arteriosa da braccio

Monitor de presión arterial automático de brazo

Automatische bovenarmbloeddrukmeter

Измеритель артериального давления и частоты пульса автоматический

Otomatik Üst Kol Kan Basıncı Ölçüm Cihazı

Medidor de tensão arterial automático de braço

Automatyczny ciśnieniomierz naramienny

Automatisk blodtrycksmätare för överarmen

جهاز قياس ضغط الدم الالي القابل للتثبيت بأعلى الذراع



Instruction Manual 2: Operational Instructions

FR Mode d'emploi 2 : Instructions de fonctionnement

DE Gebrauchsanweisung 2: Betriebsanweisungen

IT Manuale di istruzioni 2: Istruzioni operative

ES Manual de instrucciones 2: Instrucciones operativas

NL Gebruiksaanwijzing 2: Operationele instructies

RU Руководство по эксплуатации 2: Инструкция по эксплуатации

TR Kullanım kılavuzu 2: Çalıştırma talimatları

PT Manual de instruções 2: Instruções operacionais

PL Instrukcja obsługi 2: Instrukcje operacyjne

SV Instruktionsmanual 2: Driftsinstruktioner

AR دليل الإرشادات ٢: إرشادات التشغيل

All for Healthcare

Read Instruction Manual 1 and 2 before use.

Lire les modes d'emploi 1 et 2 avant l'utilisation.

Lesen Sie vor der Verwendung Gebrauchsanweisung 1 und 2.

Leggere il manuale di istruzioni 1 e 2 prima dell'uso.

Lea el manual de instrucciones 1 y 2 antes del uso.

Lees de gebruiksaanwijzing 1 en 2 voor gebruik.

Прочтите руководства по эксплуатации 1 и 2 перед использованием.

Kullanmadan önce, kullanım kılavuzu 1 ve 2'yi okuyun.

Leia o Manual de instruções 1 e 2 antes de utilizar.

Przed użyciem należy przeczytać instrukcję obsługi 1 i 2.

Läs bruksanvisning 1 och 2 före användning.

اقرأ دليل الإرشادات ٢ و١ قبل الاستخدام.

1 Package Contents.....3

Contenu de l'emballage
Packungsinhalt
Contenuto della confezione
Contenido del envase
Inhoud van de verpakking
Комплект поставки
Paketin İçindekiler
Conteúdo da embalagem
Zawartość opakowania
Förpackningens innehåll
محتويات العبوة

2 Preparing for a Measurement..4

Préparation pour une prise de mesure
Vorbereiten einer Messung
Preparazione per la misurazione
Preparación para una medición
Een meting voorbereiden
Подготовка к измерению
Ölçüm Hazırlığı
Preparação de uma medição
Przygotowanie do pomiaru
Förbereder för en mätning
التجهيز لعملية القياس

3 Downloading the App.....5

Téléchargement de l'application
Herunterladen der App
Download dell'app
Descarga de la aplicación
De app downloaden

3 Загрузка приложения
Uygulamasını İndirme
Transferência da aplicação
Pobieranie aplikacji
Ladda ner appen
تحميل التطبيق

4 Inserting Batteries.....6

Mise en place des piles
Einlegen von Batterien
Inserimento delle batterie
Introducción de las pilas
De batterijen plaatsen
Установка элементов питания
Pilleri Takma
Inserção de pilhas
Wkładanie baterii
Sätta i batterier
إدخال البطاريات

5 Pairing.....7

Couplage
Paarung
Accoppiamento
Emparejamiento
Koppelen
Сопряжение
Eşleştirme
Emparelhamento
Parowanie
Parning
الإقران

6 Setting the Date and Time Manually.....8

Réglage manuel de la date et de l'heure
Manuelles Einstellen von Datum und Uhrzeit
Impostazione manuale di data e ora
Ajuste manual de la fecha y la hora
Datum en tijd handmatig instellen
Установка даты и времени вручную
Tarih ve Saatin Manuel Olarak Ayarlanması
Acerto manual da data e hora
Ręczne ustawianie daty i godziny
Ställa in datum och tid manuellt
ضبط التاريخ والوقت يدويًا

7 Setting the TruRead Mode Interval.....9

Définition de l'intervalle du mode TruRead
Festlegen des TruRead-Modusintervalls
Impostazione dell'intervallo della modalità TruRead
Configuración del intervalo del modo TruRead
Het TruRead-modusinterval instellen
Настройка интервала режима TruRead
TruRead Modu Aralığını Ayarlama
Definição do intervalo do modo TruRead
Ustawianie interwału trybu TruRead
Ställa in TruRead-lägesintervallet
ضبط الفترة الفاصلة لوضع TruRead

8 Applying the Arm Cuff.... 11

Pose du brassard
Anbringen der Manschette
Applicazione del bracciale
Colocación del manguito

8 De manchet aanbrengen
Расположение манжеты
Kolluğun Takılması
Colocar a braçadeira
Zakładanie mankietu
Applicering av armmanschetten
وضع الشريط الضاغط للذراع

9 Sitting Correctly.....13

Position assise correcte
Korrekte Körperhaltung
Come sedersi nel modo corretto
Cómo sentarse correctamente
Correct zitten
Сядьте правильно
Düzgün Oturma
Como sentar-se corretamente
Prawidłowa pozycja
Rätt sittställning
الجلوس بشكل صحيح

10 Taking a Measurement...15

Réalisation d'une mesure
Eine Messung vornehmen
Misurazione
Realizar una medición
Een meting verrichten
Выполнение измерений
Bir Ölçüm Yapma
Realização de uma medição
Wykonywanie pomiaru
Ta en mätning
إجراء القياس

11 Checking Readings.....21

Vérification des mesures
Überprüfen von Messwerten
Controllo dei risultati
Comprobación de las lecturas
Metingen bekijken
Проверка результатов измерений
Ölçüm Değerlerini Kontrol Etme
Verificar leituras
Sprawdzanie odczytów
Kontrollera avläsningar
التحقق من القراءات

12 Using Memory Functions..27

Utilisation des fonctions de mémoire
Verwendung der Speicherfunktionen
Uso delle funzioni di memoria
Uso de las funciones de memoria
Geheugenfuncties gebruiken
Использование функций памяти
Hafıza Fonksiyonunun Kullanılması
Utilização das funções de memória
Korzystanie z funkcji pamięci
Använda minnesfunktioner
استخدام وظائف الذاكرة

13 Disabling/Enabling Bluetooth.....35

Désactivation/activation de Bluetooth
Deaktivieren/Aktivieren der Bluetooth-Funktion
Disattivazione/attivazione della funzione Bluetooth
Activar o desactivar el Bluetooth
Bluetooth uitschakelen/inschakelen

13 Выключение/включение Bluetooth
Bluetooth'u Devre Dışı Bırakma/Etkinleştirme
Desativação/ativação do Bluetooth
Wyłączanie/włączanie Bluetootha
Inaktivera/aktivera Bluetooth
Bluetooth تعطيل/تمكين ميزة

14 Restoring to the Default Settings.....36

Réinitialisation aux réglages par défaut
Wiederherstellen der Standardeinstellungen
Ripristino delle impostazioni predefinite
Restablecimiento a los ajustes de fábrica
De standaardinstellingen herstellen
Восстановление настроек по умолчанию
Varsayılan Ayarları Geri Yükleme
Restauração das predefinições
Przywracanie ustawień domyślnych
Återställer till standardinställningarna
استعادة الإعدادات الافتراضية

15 Optional Medical Accessories..37

Accessoires médicaux en option
Medizinisches optionales Zubehör
Accessori medicali opzionali
Accesorios médicos opcionales
Optionele medische accessoires
Дополнительные принадлежности
Opsiyonel Tıbbi Aksesuarlar
Acessórios médicos opcionais
Opcjonalne akcesoria medyczne
Medicinska tillbehör som tillval
الملحقات الطبية الاختيارية

1

Package Contents

FR Contenu de l'emballage

DE Packungsinhalt

IT Contenuto della confezione

ES Contenido del envase

NL Inhoud van de verpakking

RU Комплект поставки

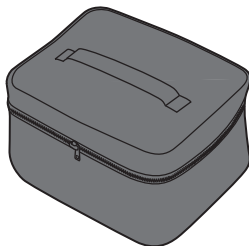
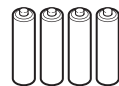
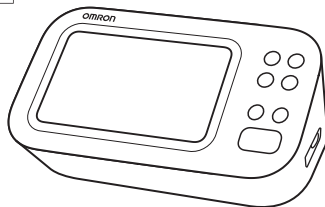
TR Paketin İçindekiler

PT Conteúdo da embalagem

PL Zawartość opakowania

SV Förpackningens innehåll

AR محتويات العبوة



(M7 Intelli IT AFib)



Preparing for a Measurement

FR Préparation pour une prise de mesure

DE Vorbereiten einer Messung

IT Preparazione per la misurazione

ES Preparación para una medición

NL Een meting voorbereiden

RU Подготовка к измерению

TR Ölçüm Hazırlığı

PT Preparação de uma medição

PL Przygotowanie do pomiaru

SV Förbereder för en mätning

AR التجهيز لعملية القياس

30 minutes before

30 minutes avant

30 Minuten vorher

30 minuti prima

30 minutos antes

30 minuten ervoor

3a 30 минут до

30 dakika önce

30 minutos antes

30 minut wcześniej

30 minuter innan

قبل القياس بمدة تبلغ ٣٠ دقيقة



5 minutes before: Relax and rest.

5 minutes avant : détente et repos.

5 Minuten vorher: ruhig hinsetzen.

5 minuti prima: rilassarsi e stare a riposo.

5 minutos antes: relájese y descanse.

5 minuten ervoor: ontspan en rust.

3a 5 минут до: расслабьтесь и отдохните.

5 dakika önce: Gevşeyin ve dinlenin.

5 minutos antes: descontrair e repousar.

5 minut wcześniej: Zrelaksuj się i odpocznij.

5 minuter innan: Slappna av och vila.

قبل القياس بمدة تبلغ ٥ دقائق: استرح واسترخ.



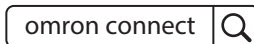
3

Downloading the App

- FR Téléchargement de l'application
- DE Herunterladen der App
- IT Download dell'app
- ES Descarga de la aplicación
- NL De app downloaden
- RU Загрузка приложения
- TR Uygulamasını İndirme
- PT Transferência da aplicação
- PL Pobieranie aplikacji
- SV Ladda ner appen
- AR تنزيل التطبيق



OMRON connect

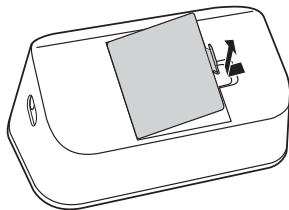


4

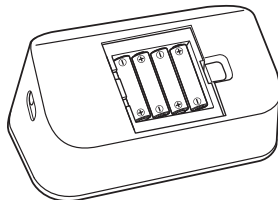
Inserting Batteries

- FR** Mise en place des piles
- DE** Einlegen von Batterien
- IT** Inserimento delle batterie
- ES** Introducción de las pilas
- NL** De batterijen plaatsen
- RU** Установка элементов питания
- TR** Pilleri Takma
- PT** Inserção de pilhas
- PL** Wkładanie baterii
- SV** Sätta i batterier
- AR** إدخال البطاريات

1

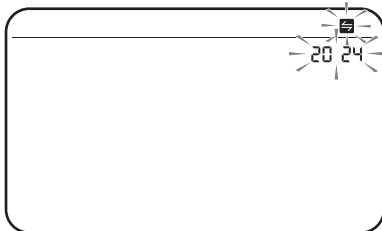


2



AA, 1.5V x 4

3



Your monitor automatically turns off after 3 minutes.

Votre tensiometre s'éteint automatiquement après 3 minutes.

Ihr Monitor schaltet sich nach 3 Minuten automatisch aus.

Il monitor si spegne automaticamente dopo 3 minuti.

Su monitor se apaga automáticamente después de 3 minutos.

Uw monitor wordt na 3 minuten automatisch uitgeschakeld.

Монитор автоматически выключается через 3 минуты.

Ölçüm cihazınız 3 dakika sonra otomatik olarak kapanır.

O medidor desliga-se automaticamente após 3 minutos.

Monitor wyłączy się automatycznie po 3 minutach.

Din bildskärm stängs av automatiskt efter 3 minuter.

يتم إيقاف تشغيل جهاز القياس تلقائيًا بعد مرور ٣ دقائق.

FR Couplage

DE Paarung

IT Accoppiamento

ES Emparejamiento

NL Koppelen

RU Сопряжение

TR Eşleştirme

PT Emparelhamento

PL Parowanie

SV Parning

AR الإقران

1

Bluetooth



2



3

Follow the instructions.

Suivez les instructions.

Befolgen Sie die Anweisungen.

Attenersi alle istruzioni.

Siga las instrucciones.

Volg de instructies.

Выполняйте инструкции.

Talimatları izleyin.

Siga as instruções.

Postępuj zgodnie z instrukcją.

Följ instruktionerna.

اتبع الإرشادات.

The date and time will automatically be set when your monitor is paired with the app.

La date et l'heure seront automatiquement réglées lorsque votre tensiomètre sera couplé avec l'application.

Wenn Ihr Messgerät mit der App verknüpft ist, werden Datum und Uhrzeit automatisch eingestellt.

La data e l'ora verranno impostate automaticamente una volta che il misuratore verrà associato alla app.

La fecha y la hora se ajustarán automáticamente cuando el monitor se sincronice con la aplicación.

De datum en tijd worden automatisch ingesteld wanneer uw bloeddrukmeter is gekoppeld aan de app.

Дата и время установятся автоматически после синхронизации с приложением.

Ölçüm cihazınız uygulamayla eşleştirildiğinde tarih ve saat otomatik olarak ayarlanır.

A data e hora serão automaticamente acertadas se o medidor for emparelhado com a aplicação.

Data i godzina zostaną ustawione automatycznie po sparowaniu monitora z aplikacją.

Datum och tid ställs in automatiskt när din monitor paras ihop med appen.

سيتم ضبط الوقت والتاريخ تلقائيًا عند إقران جهاز القياس الخاص بك بالتطبيق.

Setting the Date and Time Manually

FR Réglage manuel de la date et de l'heure

DE Manuelle Einstellen von Datum und Uhrzeit

IT Impostazione manuale di data e ora

ES Ajuste manual de la fecha y la hora

NL Datum en tijd handmatig instellen

RU Установка даты и времени вручную

TR Tarih ve Saatin Manuel Olarak Ayarlanması

PT Acerto manual da data e hora

PL Ręczne ustawianie daty i godziny

SV Ställa in datum och tid manuellt

AR ضبط التاريخ والوقت يدويًا

Only for non-smart device users. Skip this step if you paired with your smart device.

Uniquement pour les utilisateurs sans appareil intelligent. Sautez cette étape si vous avez procédé au couplage avec votre appareil intelligent.

Nur für Benutzer von Nicht-Smart-Geräten. Überspringen Sie diesen Schritt, wenn Sie ein Pairing mit Ihrem Smart Device durchgeführt haben.

Solo per gli utenti di dispositivi non intelligenti. Saltare questo passaggio se è stato effettuato l'accoppiamento con il vostro dispositivo intelligente.

Sólo para usuarios de dispositivos no inteligentes. Saltese este paso si lo ha emparejado con su dispositivo inteligente.

Alleen voor niet-gebruikers van slimme apparaten. Sla deze stap over als u hebt gekoppeld met uw slimme apparaat.

Только для пользователей не смарт-устройств. Пропустите этот шаг при сопряжении с интеллектуальным устройством.

Yalnızca akıllı olmayan cihaz kullanıcıları için. Akıllı cihazınızla eşleştirdiyeniz bu adımı atlayın.

Apenas para utilizadores de dispositivos não inteligentes. Ignore este passo se tiver emparelhado com o seu dispositivo inteligente.

Tylko dla użytkowników urządzeń innych niż inteligentne. Pomiń ten krok, jeśli sparowano urządzenie inteligentne.

Endast för användare som inte har smarta enheter. Hoppa över det här steget om du har parat med din smarta enhet.

لمستخدمي الأجهزة غير الذكية فقط. تجاوز هذه الخطوة إذا قمت بالإقران مع جهازك الذكي.

To set TruRead interval

Pour définir l'intervalle TruRead
Zum Festlegen des TruRead-Intervalls
Per impostare l'intervallo TruRead
Para configurar el intervalo TruRead
TruRead-intervall instellen
Чтобы установить интервал TruRead
TruRead aralığını ayarlamak için
Para definir o intervalo TruRead
Aby ustawić interwał TruRead
För att ställa in TruRead-intervall
لإعداد الفترة الفاصلة لـ TruRead

P.9

START STOP

OFF

Setting the TruRead Mode Interval

FR

Définition de l'intervalle du mode TruRead

DE

Festlegen des TruRead-Modusintervalls

IT

Impostazione dell'intervallo della modalità TruRead

ES

Configuración del intervalo del modo TruRead

NL

Het TruRead-modusinterval instellen

RU

Настройка интервала режима TruRead

TR

TruRead Modu Aralığını Ayarlama

PT

Definição do intervalo do modo TruRead

PL

Ustawianie interwału trybu TruRead

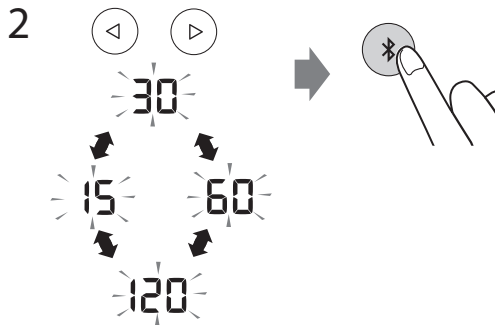
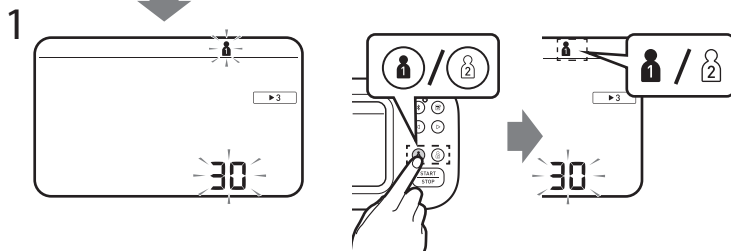
SV

Ställa in TruRead-lägesintervallet

AR

ضبط الفترة الفاصلة لوضع TruRead

P.8



In the TruRead mode, your monitor automatically takes 3 consecutive readings at selected intervals and displays the average. The interval is set to 30 seconds by default. Refer to "Taking a measurement in TruRead mode" on page 17.

In mode TruRead, votre tensiometre prend automatiquement 3 mesures consécutives à des intervalles sélectionnés et affiche la moyenne. L'intervalle est défini par défaut sur 30 secondes. Reportez-vous à « Réalisation d'une mesure en mode TruRead » à la page 17.

Im TruRead-Modus nimmt Ihr Monitor automatisch drei aufeinanderfolgende Messwerte in ausgewählten Intervallen vor und zeigt den Durchschnitt an. Das Intervall ist standardmäßig auf 30 Sekunden eingestellt. Siehe „Vornehmen einer Messung im TruRead-Modus“ auf Seite 17.

Nella modalità TruRead, il monitor effettua automaticamente 3 letture consecutive a intervalli selezionati e visualizza la media. Per impostazione predefinita, l'intervallo è impostato su 30 secondi. Fare riferimento a "Misurazione in modalità TruRead" a pagina 17.

En el modo TruRead, su monitor toma automáticamente 3 lecturas consecutivas a intervalos seleccionados y muestra el promedio. El intervalo está establecido en 30 segundos de forma predeterminada. Consulte "Obtención de una lectura en modo TruRead" en la página 17.

In de TruRead-modus voert uw monitor automatisch 3 opeenvolgende metingen uit met geselecteerde intervallen en geeft het gemiddelde weer. Het interval is standaard ingesteld op 30 seconden. Zie "Een meting in TruRead-modus afnemen" op pagina 17.

В режиме TruRead ваш монитор автоматически снимает 3 последовательных показания через выбранные интервалы и отображает среднее значение. По умолчанию интервал установлен на 30 секунд. См. «Выполнение измерений в режиме TruRead» на странице 17.

TruRead modunda ölçüm cihazınız seçilen aralıklarla otomatik olarak ardışık 3 ölçüm alır ve ortalamasını görüntüler. Aralık varsayılan olarak 30 saniyeye ayarlanmıştır. Bkz. "TruRead modunda ölçüm yapma" sayfa 17.

No modo TruRead, o medidor faz automaticamente 3 leituras consecutivas em intervalos selecionados e apresenta a média. O intervalo está predefinido nos 30 segundos. Consulte "Realização de uma medição no modo TruRead" na página 17.

W trybie TruRead monitor automatycznie wykonuje 3 kolejne odczyty w wybranych odstępach czasu i wyświetla średnią. Domyślnie odstęp jest ustawiony na 30 sekund. Patrz „Wykonywanie pomiaru w trybie TruRead” na stronie 17.

I TruRead-läget gör din monitor automatiskt 3 avläsningar i följd med valda intervall och visar medelvärdet. Intervallet är inställt på 30 sekunder som standard. Se "Gör en mätning i TruRead-läge" på sidan 17.

في وضع TruRead، يقوم جهاز القياس بالتقاط ٣ قراءات متتالية لتقائماً على فترات منتظمة، ومن ثم يعرض المعدل. يتم إعداد الفترة الفاصلة على ٣٠ ثانية كأعداد افتراضي. ارجع إلى «تسجيل قياس في وضع TruRead» في الصفحة ١٧.

8

Applying the Arm Cuff

FR Pose du brassard

DE Anbringen der Manschette

IT Applicazione del bracciale

ES Colocación del manguito

NL De manchet aanbrengen

RU Расположение манжеты

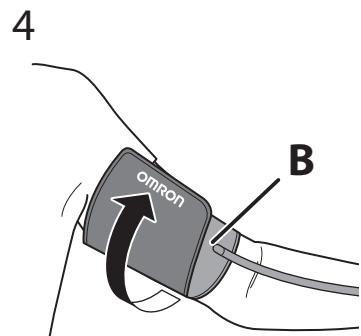
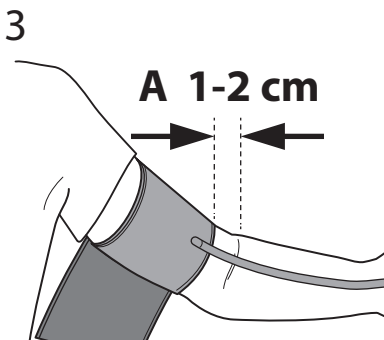
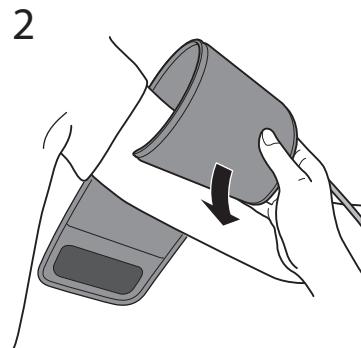
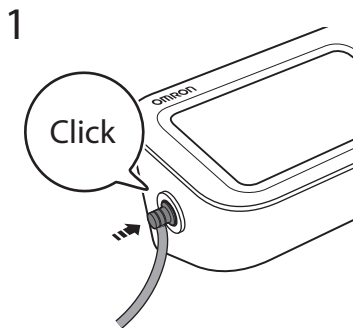
TR Koluğun Takılması

PT Colocar a braçadeira

PL Zakładanie mankietu

SV Applicering av armmanschetten

AR وضع الشريط الضاغط للذراع



A. Tube side of the cuff should be 1 - 2 cm above the inside elbow.

B. Make sure that the air tube is on the inside of your arm and wrap the cuff securely so it can no longer slip round.

- A. Le côté tuyau du brassard doit être positionné 1 à 2 cm au-dessus de l'intérieur du coude.
- B. Assurez-vous que le tuyau à air se trouve du côté intérieur de votre bras et enroulez fermement le brassard de manière qu'il ne puisse plus tourner.

- A. Das Manschettenstück mit dem Schlauch muss 1 bis 2 cm oberhalb des Ellbogens liegen.
- B. Stellen Sie sicher, dass der Luftschlauch an der Arminnenseite sitzt, und befestigen Sie die Manschette sicher, so dass sie nicht verrutscht.

- A. Il lato del bracciale con il tubo deve trovarsi al di sopra del gomito interno, a una distanza di circa 1 o 2 cm.
- B. Assicurarsi che il tubo dell'aria si trovi all'interno del braccio e avvolgere il bracciale saldamente in modo che non possa ruotare.

- A. El lado del tubo del manguito deberá quedar 1 o 2 cm por encima de la parte interna del codo.
- B. Asegúrese de que el tubo de aire se encuentra en la cara interna del brazo y enrolle el manguito con firmeza para que no pueda deslizarse.

- A. De kant met de slang van de manchet moet 1 - 2 cm boven de binnenkant van de elleboog liggen.
- B. Zorg ervoor dat de luchtslang zich aan de binnenkant van uw arm bevindt en wikkelt

de manchet stevig rond uw arm zodat deze niet meer kan wegglijden.

- A. Край манжеты с трубкой должен находиться на 1 - 2 см выше локтевого сгиба.
- B. Убедитесь, что воздуховодная трубка находится на внутренней поверхности плеча и надежно оберните манжету, чтобы она не прокручивалась вокруг руки.

- A. Kolluğun boru tarafı, dirsek içinin 1-2 cm üstünde olmalıdır.
- B. Hava borusunun kolunuzun iç tarafında olduğundan emin olun ve kolluğu kaymayacak şekilde sabit şekilde sarın.

- A. O lado do tubo da braçadeira deve estar 1 - 2 cm acima do interior do cotovelo.
- B. Certifique-se de que o tubo de ar está na parte interior do braço e enrolle a braçadeira firmemente, para que não deslize.

- A. Rurka mankietu powinna znajdować się 1–2 cm powyżej wewnętrznej łokcia.
- B. Upewnij się, że przewód powietrza znajduje się po wewnętrznej stronie ramienia, i owiń mocno mankiet, tak aby nie mógł się już ślizgać.

- A. Manschettens rörsida ska vara 1–2 cm ovanför insidan av armbågen.
- B. Se till att luftslangen är på insidan av armen och linda manschetten ordentligt så att den inte längre kan glida runt.

- A. يجب أن يرتفع جانب الخرطوم من الشريط الضاغط من 1 إلى 2 سم عن المرفق.
- B. تأكد من أن خرطوم الهواء على الجانب الداخلي من ذراعك، ولف الشريط الضاغط بإحكام بحيث لا ينزلق حول الذراع.

If taking measurements on the right arm, refer to:

Pour la prise de mesures au bras droit, voir:

Bei Messungen am rechten Arm siehe:

Se la misurazione viene eseguita al braccio destro, fare riferimento a:

Si va a realizar mediciones en el brazo derecho, consulte:

Als u metingen aan de rechterarm uitvoert, raadpleeg dan:

При измерении на правой руке см.

Sağ koldan ölçüm yapıyorsanız aşağıdakilere bakın:

Se fizer as medições no braço direito, consulte:

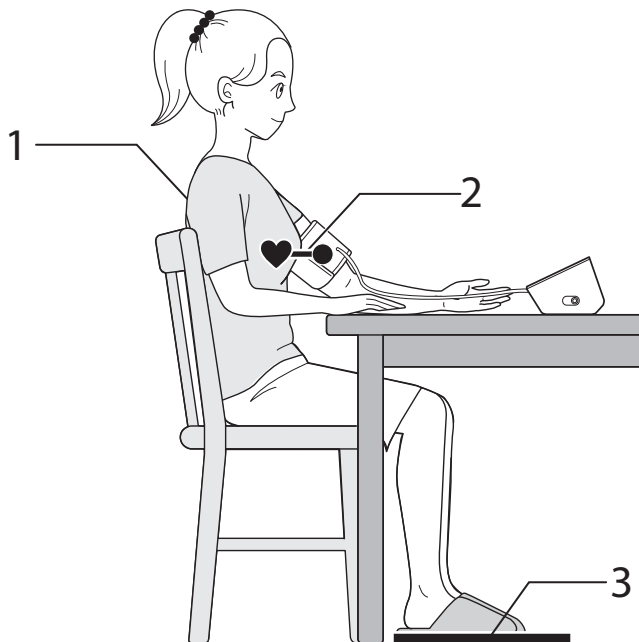
Jeśli dokonujesz pomiarów na prawym ramieniu, zapoznaj się z:

Om du gör mätningar på höger arm, se:

في حال إجراء القياس على الذراع الأيمن، ارجع إلى:

Sitting Correctly

FR	Position assise correcte
DE	Korrekte Körperhaltung
IT	Come sedersi nel modo corretto
ES	Cómo sentarse correctamente
NL	Correct zitten
RU	Сядьте правильно
TR	Düzgün Oturma
PT	Como sentar-se corretamente
PL	Prawidłowa pozycja
SV	Rätt sittställning
AR	الجلوس بشكل صحيح



Relax and sit comfortably. Remain still and do not talk.

1. Keep your back and arm supported.
2. Keep the arm cuff at the same level as your heart.
3. Keep your feet flat and your legs uncrossed.

Détendez-vous et asseyez-vous confortablement. Restez immobile et ne parlez pas.

1. Gardez votre dos et vos bras soutenus.
2. Gardez le brassard au même niveau que votre cœur.
3. Gardez vos pieds à plat et vos jambes décroisées.

Entspannen Sie sich und sitzen Sie bequem. Bleiben Sie still und reden Sie nicht.

1. Halten Sie Rücken und Arm gestützt.
2. Halten Sie die Armmanschette auf Herzhöhe.
3. Halten Sie Ihre Füße flach und die Beine nicht übereinander gekreuzt.

Rilassarsi e sedersi comodamente. Rimanere fermi e non parlare.

1. Mantenere la schiena e il braccio supportati.
2. Mantenere il bracciale allo stesso livello del cuore.
3. Tenere i piedi piatti e le gambe non incrociate.

Relájese y siéntese cómodamente. Quédese quieto y no hable.

1. Mantenga la espalda y el brazo apoyados.
2. Mantenga el manguito al mismo nivel que su corazón.
3. Mantenga los pies planos y las piernas sin cruzar.

Ontspan en zit comfortabel. Zit stil en praat niet.

1. Houd uw rug en arm ondersteund.
2. Houd de armanchet op dezelfde hoogte als uw hart.
3. Houd uw voeten plat en uw benen niet over elkaar.

Расслабьтесь и сядьте удобно. Сохраняйте спокойствие и не разговаривайте.

1. Обопритесь спиной и рукой.
2. Держите манжету на уровне сердца.
3. Держите ступни ровно и не скрещенными.

Rahatlayın ve rahatça oturun. Hareketsiz kalın ve konuşmayın.

1. Sırtınızı ve kolunuzu destekleyin.
2. Kolluğu kalbinizle aynı seviyede tutun.
3. Ayaklarınızı düz tutun ve bacaklarınızı çaprazlamayın.

Descontraia e sente-se confortavelmente. Mantenha-se imóvel e não fale.

1. Mantenha as costas e o braço apoiados.
2. Mantenha a braçadeira no mesmo nível do coração.
3. Mantenha os pés assentes no chão e as pernas descruzadas.

Zrelaksuj się i usiądź wygodnie. Pozostań nieruchomo i nie rozmawiaj.

1. Trzymaj plecy i ramiona podparte.
2. Trzymaj mankiet na tym samym poziomie co serce.
3. Trzymaj stopy płasko i nie skrzyżowane.

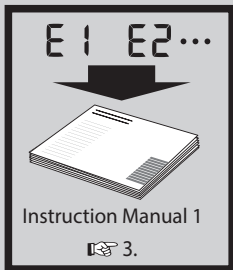
Koppla av och sitt bekvämt. Förbli stilla och prata inte.

1. Håll ryggen och armen stödda.
2. Håll armmanschetten på samma nivå som ditt hjärta.
3. Håll fötterna platta och benen okorsade.

1. استرخ في جلستك واسترخ تمامًا. ابق ساكنًا ولا تتحدث.
2. يجب أن يكون ظهرك وذراعك في وضع استناد.
3. يجب أن يكون الشريط الضاغط للذراع في نفس مستوى القلب.
3. حافظ على قدميك منبسطتين وساقيك غير متقاطعتين.

10 Taking a Measurement

- FR** Réalisation d'une mesure
- DE** Eine Messung vornehmen
- IT** Misurazione
- ES** Realizar una medición
- NL** Een meting verrichten
- RU** Выполнение измерений
- TR** Bir Ölçüm Yapma
- PT** Realização de uma medição
- PL** Wykonywanie pomiaru
- SV** Ta en mätning
- AR** إجراء القياس



- 1**

- 2**

- 3**

P.21~

 1. Select your user ID from buttons "1" or "2".
 2. Press the [START/STOP] button.
 - A: Flashes at every heartbeat.
 - B: Moves along with the pulse strength while the cuff is deflating.
 - C: Appears while the cuff is deflating.
 3. The reading is saved automatically. Open the app to transfer the reading.

- Sélectionnez votre identifiant utilisateur à l'aide des boutons « 1 » ou « 2 ».
- Appuyez sur le bouton [START/STOP].
A : Clignote à chaque battement de cœur.
B : Se déplace avec la force du pouls pendant que le brassard se dégonfle.
C : S'affiche pendant que le brassard se dégonfle.
- La mesure est enregistrée automatiquement. Ouvrez l'application pour transférer la mesure.

- Wählen Sie über die Schaltflächen „1“ oder „2“ Ihre Benutzer-ID aus.
- Drücken Sie die Taste [START/STOP].
A: Blinkt bei jedem Herzschlag.
B: Bewegt sich mit der Pulsstärke, während die Manschette entlüftet wird.
C: Blinkt, während die Manschette entlüftet wird.
- Der Messwert wird automatisch gespeichert. Öffnen Sie die App, um den Messwert zu übertragen.

- Selezionare il proprio ID utente dai pulsanti "1" o "2".
- Premere il pulsante [START/STOP].
A: Lampeggia ad ogni battito cardiaco.
B: Si muove insieme alla forza del polso mentre il bracciale si sgonfia.
C: Lampeggia mentre il bracciale si sta sgonfiando.
- La lettura viene salvata automaticamente. Aprire l'app per trasferire la lettura.

- Seleccione su ID de usuario en los botones "1" o "2".
- Presione el botón [START/STOP].
A: Parpadea con cada latido del corazón.

- B: Se mueve junto con la fuerza del pulso mientras el manguito se desinfla.
C: Aparece mientras el manguito se está desinflando.
- La lectura se guarda automáticamente. Abra la aplicación para transferir la lectura.

- Selecteer uw gebruikers-ID via knop "1" of "2".
- Druk op de [START/STOP]-knop.
A: Knippert bij elke hartslag.
B: Beweegt mee met de polssterkte terwijl de manchet leegloopt.
C: Knippert terwijl de manchet leegloopt.
- De meting wordt automatisch opgeslagen. Open de app om de meting over te dragen.

- Выберите свой идентификатор пользователя с помощью кнопок «1» или «2».
- Нажмите кнопку [START/STOP].
A: Мигает при каждом ударе сердца.
B: Изменяется вместе с силой пульса, пока манжета сдувается.
C: Мигает во время спуска воздуха из манжеты.
- Показания сохраняются автоматически. Откройте приложение, чтобы передать показания.

- "1" veya "2" tuşlarından kullanıcı kimliğinizi seçin.
- [START/STOP] düğmesine basın.
A: Her kalp atışında yanıp söner.
B: Kolluğun havası sönerken nabız kuvvetiyle birlikte hareket eder.
C: Kolluğun havası inerken yanıp söner.
- Okuma otomatik olarak kaydedilir. Okumayı aktarmak için uygulamayı açın.

- Selecione a ID de utilizador nos botões "1" ou "2".

- Prima o botão [START/STOP].
A: Pisca a cada batimento cardíaco.
B: Move-se juntamente com a força do pulso enquanto a braçadeira está a esvaziar.
C: Pisca enquanto a braçadeira está a esvaziar.
- A leitura é gravada automaticamente. Abra a aplicação para transferir a leitura.

- Wybierz swój identyfikator użytkownika za pomocą przycisków „1” lub „2”.
- Naciśnij przycisk [START/STOP].
A: Miga przy każdym uderzeniu serca.
B: Porusza się wraz z siłą tętna podczas opróżniania mankietu.
C: Miga podczas opróżniania mankietu.
- Odczyt zostaje zapisany automatycznie. Otwórz aplikację, aby przesłać odczyt.

- Välj ditt användar-ID från knapparna "1" eller "2".
- Tryck på knappen [START/STOP].
A: Blinkar vid varje hjärtslag.
B: Rör sig med pulsstyrkan medan manschetten töms.
C: Blinkar medan manschetten töms.
- Avläsningen sparas automatiskt. Öppna appen för att överföra läsningen.

- حدد هوية المستخدم الخاصة بك « 1 » أو « 2 ».
- اضغط على زر [START/STOP] (بدء/إيقاف).
A. يومض مع كل نبضة قلب.
B. يتحرك مع قوة النبضة أثناء تفريغ الشريط الضاغط.
C. يومض أثناء تفريغ الشريط الضاغط.
- يتم حفظ القراءة تلقائياً. افتح التطبيق لنقل القراءة.

▶ 3

Taking a measurement in TruRead mode

FR

Réalisation d'une mesure en mode TruRead

DE

Vornehmen einer Messung im TruRead-Modus

IT

Misurazione in modalità TruRead

ES

Obtención de una lectura en modo TruRead

NL

Een meting in TruRead-modus afnemen

RU

Выполнение измерений в режиме TruRead

TR

TruRead modunda ölçüm yapma

PT

Realização de uma medição no modo TruRead

PL

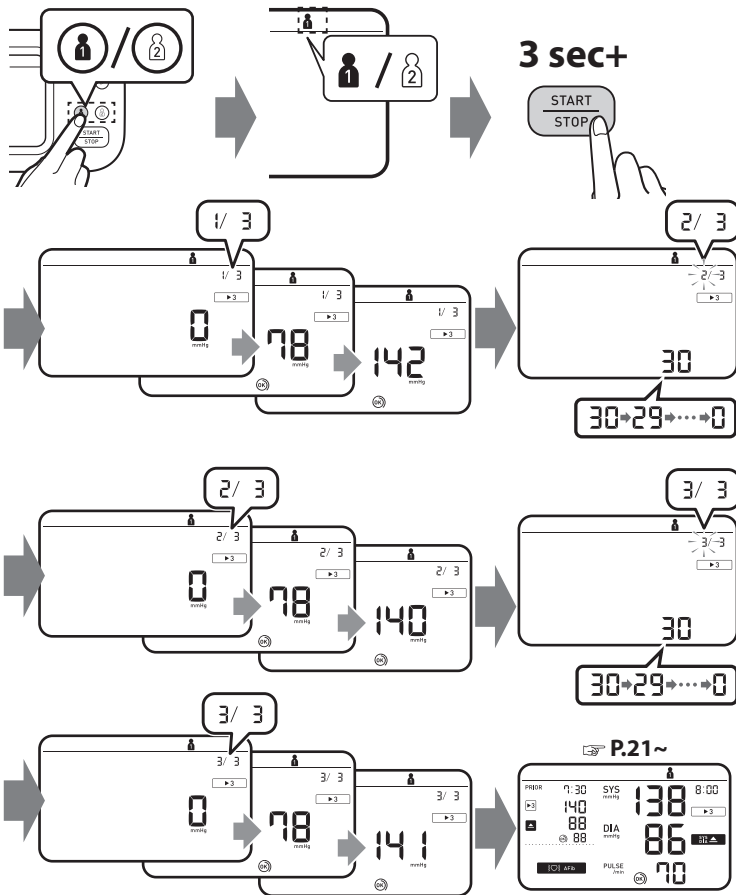
Wykonywanie pomiaru w trybie TruRead

SV

Gör en mätning i TruRead-läge

AR

تسجيل قياسي في وضع TruRead



In the TruRead mode, your monitor automatically takes 3 consecutive readings at selected intervals and displays the average. The interval is set to 30 seconds by default. Refer to "Setting the TruRead Mode Interval" on page 9.

En mode TruRead, votre tensiomètre prend automatiquement 3 mesures consécutives à des intervalles sélectionnés et affiche la moyenne. L'intervalle est défini par défaut sur 30 secondes. Reportez-vous à « Définition de l'intervalle du mode TruRead » à la page 9.

Im TruRead-Modus nimmt Ihr Monitor automatisch drei aufeinanderfolgende Messwerte in ausgewählten Intervallen vor und zeigt den Durchschnitt an. Das Intervall ist standardmäßig auf 30 Sekunden eingestellt. Siehe „Festlegen des TruRead-Modusintervalls“ auf Seite 9.

Nella modalità TruRead, il monitor effettua automaticamente 3 letture consecutive a intervalli selezionati e visualizza la media. Per impostazione predefinita, l'intervallo è impostato su 30 secondi. Fare riferimento a "Impostazione dell'intervallo della modalità TruRead" a pagina 9.

En el modo TruRead, su monitor toma automáticamente 3 lecturas consecutivas a intervalos seleccionados y muestra el promedio. El intervalo está establecido en 30 segundos de forma predeterminada. Consulte "Configuración del intervalo del modo TruRead" en la página 9.

In de TruRead-modus voert uw monitor automatisch 3 opeenvolgende metingen uit met geselecteerde intervallen en geeft het gemiddelde weer. Het interval is standaard ingesteld op 30 seconden. Raadpleeg "Het TruRead-modusinterval instellen" op pagina 9.

В режиме TruRead ваш монитор автоматически снимает 3 последовательных показания через выбранные интервалы и отображает среднее значение. По умолчанию интервал установлен на 30 секунд. См. «Настройка интервала режима TruRead» на странице 9.

TruRead modunda ölçüm cihazınızı seçilen aralıklarla otomatik olarak ardışık 3 ölçüm alır ve ortalamasını görüntüler. Aralık varsayılan olarak 30 saniyeye ayarlanmıştır. Bkz. "TruRead Modu Aralığını Ayarlama" sayfa 9.

No modo TruRead, o medidor faz automaticamente 3 leituras consecutivas em intervalos selecionados e apresenta a média. O intervalo está predefinido nos 30 segundos. Consulte "Definição do intervalo do modo TruRead" na página 9.

W trybie TruRead monitor automatycznie wykonuje 3 kolejne odczyty w wybranych odstępach czasu i wyświetla średnią. Domyślnie odstęp jest ustawiony na 30 sekund. Patrz „Ustawianie interwału trybu TruRead” na stronie 9.

I TruRead-läget gör din monitor automatiskt 3 avläsningar i följd med valda intervall och visar medelvärdet. Intervallet är inställt på 30 sekunder som standard. Se "Ställa in TruRead-lägesintervallet" på sidan 9.

في وضع TruRead، يقوم جهاز القياس بالتقاط ٣ قراءات متتالية تلقائيًا على فترات منتظمة، ومن ثم يعرض المعدل. يتم إعداد الفترة الفاصلة على ٣٠ ثانية كإعداد افتراضي. ارجع إلى «ضبط الفترة الفاصلة لوضع TruRead» في الصفحة ٩.



Taking a measurement in guest mode

FR

Réalisation d'une mesure en mode Invité

DE

Vornehmen einer Messung im Gast-Modus

IT

Misurazione in modalità Ospite

ES

Realizar una medición en modo de invitado

NL

Een meting in gastmodus afnemen

RU

Выполнение измерений в гостевом режиме

TR

Konuk modunda ölçüm yapma

PT

Realização de uma medição no modo de convidado

PL

Wykonanie pomiaru w trybie gościa

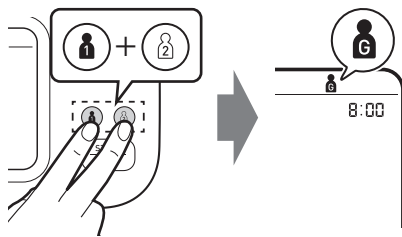
SV

Gör en mätning i gästläget

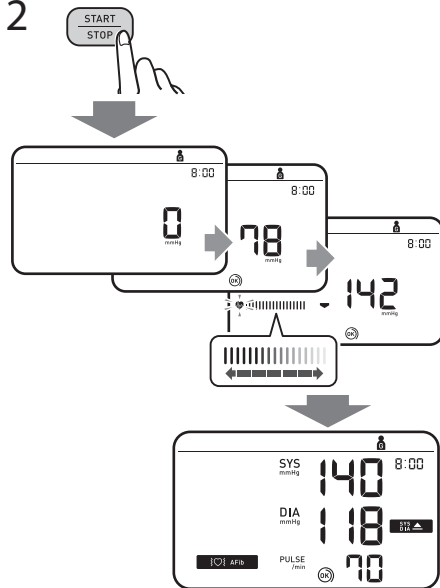
AR

تسجيل قياس في وضع الضيف

1



2



Takes a single measurement for another user. No readings are stored in the memory and TruRead mode is unavailable.

Prend une seule mesure pour un autre utilisateur. Aucune mesure n'est stockée dans la mémoire et le mode TruRead n'est pas disponible.

Führt eine einzelne Messung für einen anderen Benutzer durch. Es werden keine Messwerte im Speicher gespeichert und der TruRead-Modus ist nicht verfügbar.

Effettua una singola misurazione per un altro utente. Nessuna lettura viene archiviata nella memoria e la modalità TruRead non è disponibile.

Toma una sola medida para otro usuario. No se almacenan lecturas en la memoria y el modo TruRead no está disponible.

Voert een enkele meting uit voor een andere gebruiker. Er worden geen metingen in het geheugen opgeslagen en de TruRead-modus is niet beschikbaar.

Выполняет одно измерение для другого пользователя. Показания не сохраняются в памяти, а режим TruRead недоступен.

Başka bir kullanıcı için tek bir ölçüm alır. Bellekte hiçbir okuma saklanmaz ve TruRead modu kullanılamaz.

Realiza uma única medição para outro utilizador. Nenhuma leitura é gravada na memória e o modo TruRead não está disponível.

Wykonuje pojedynczy pomiar dla innego użytkownika. W pamięci nie są przechowywane żadne odczyty, a tryb TruRead jest niedostępny.

Gör en enda mätning för en annan användare. Inga avläsningar lagras i minnet och TruRead-läget är inte tillgängligt.

يسجل قياس فردي لمستخدم آخر. لا يتم تخزين قراءات في الذاكرة، ووضع TruRead غير متوفر.

**If your systolic pressure is more than 210 mmHg:
After the arm cuff starts to inflate, press and hold the [START/STOP] button until the monitor inflates 30 to 40 mmHg higher than your expected systolic pressure. Do not inflate above 299 mmHg.**

Si votre pression systolique est supérieure à 210 mmHg :
Lorsque le brassard commence à se gonfler, appuyer sur le bouton [START/STOP] et le maintenir enfoncé jusqu'à ce que le tensiomètre atteigne une pression de gonflage supérieure de 30 à 40 mmHg à votre pression systolique attendue. Ne pas gonfler à plus de 299 mmHg.

Wenn Ihr systolischer Druck höher ist als 210 mmHg:
Nachdem die Manschette begonnen hat, sich aufzupumpen, drücken Sie die [START/STOP]-Taste, und halten Sie sie gedrückt, bis ein Druck von 30 bis 40 mmHg über Ihrem erwarteten systolischen Druck erreicht ist. Die Manschette darf nicht auf über 299 mmHg aufgepumpt werden.

Se la pressione sistolica è superiore a 210 mmHg:
Quando il bracciale inizia a gonfiarsi, premere e mantenere premuto il pulsante [START/STOP] finché il misuratore non raggiunge una pressione da 30 a 40 mmHg superiore rispetto al valore di pressione sistolica atteso. Non gonfiare a una pressione superiore a 299 mmHg.

En caso de que su presión arterial sistólica esté por encima de 210 mmHg:
Una vez que el manguito comience a inflarse, mantenga pulsado el botón [START/STOP] hasta que el monitor indique que el inflado está entre 30 y 40 mmHg por encima de la presión arterial sistólica estimada. No infle por encima de 299 mmHg.

Als uw systolische druk hoger is dan 210 mmHg:
Zodra de armanchet wordt opgepompt, houdt u de knop [START/STOP] ingedrukt totdat de meter 30 tot 40 mmHg hoger aangeeft dan uw verwachte systolische druk. Blaas de manchet niet verder op dan tot 299 mmHg.

После того, как началось автоматическое наполнение манжеты воздухом, нажмите и удерживайте кнопку [START/STOP] до тех пор, пока прибор не поднимет давление до значения, превышающего ожидаемое систолическое давление на 30-40 мм.рт.ст. Манжету нужно наполнять воздухом так, чтобы давление в ней не превышало 299 мм рт. ст.

Sistolik basıncınız 210 mmHg'den fazlasıya:
Kolluk şişmeye başladıktan sonra, [START/STOP] düğmesine basın ve ölçüm cihazı beklediğiniz sistolik basınç değerinden 30 ila 40 mmHg daha fazla şişene kadar basılı tutun. 299 mmHg'den fazla şişirmeyin.

Se a tensão sistólica estiver acima dos 210 mmHg:
Depois de a braçadeira começar a insuflar, prima e mantenha premido o botão [START/STOP] até que o medidor insufla 30 a 40 mmHg acima da tensão sistólica esperada. Não insufla acima de 299 mmHg.

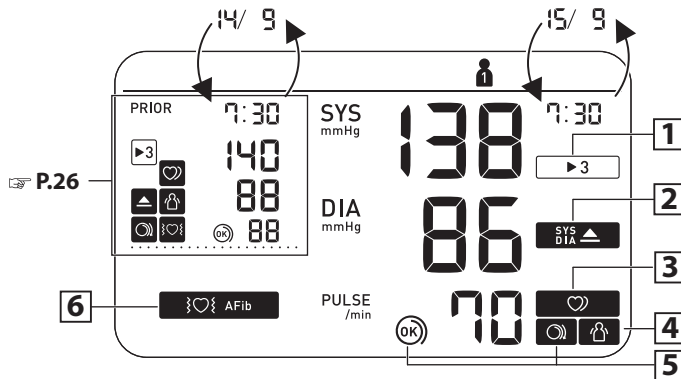
Jeśli Twoje ciśnienie skurczowe przekracza 210 mmHg:
Gdy mankiet zacznie się napędnąć, naciśnij i przytrzymaj przycisk [START/STOP], aż monitor napełni się o 30 do 40 mmHg wyżej niż oczekiwane ciśnienie skurczowe. Nie nadmuchuj powyżej 299 mmHg.

Om ditt systoliska tryck är mer än 210 mmHg:
När armmanschetten börjar blåsa upp trycker du på och håller ned [START/STOP]-knappen tills monitorn blåses upp 30 till 40 mmHg högre än ditt förväntade systoliska tryck. Blås inte upp över 299 mmHg.

إذا كان ضغط الدم الانقباضي أكثر من ٢١٠ ملليمترت زئبقية:
بعد بدء انتفاخ الشريط الضاغط للذراع، اضغط مع الاستمرار على الزر [START/STOP] حتى يقوم الجهاز بالنفخ من ٣٠ إلى ٤٠ ملليمترًا زئبقيًا أعلى من قيمة ضغط الدم الانقباضي المتوقع. لا تنتفخ الهواء فوق ٢٩٩ ملليمترًا زئبقيًا.

11 Checking Readings

- FR** Vérification des mesures
- DE** Überprüfen von Messwerten
- IT** Controllo dei risultati
- ES** Comprobación de las lecturas
- NL** Metingen bekijken
- RU** Проверка результатов измерений
- TR** Ölçüm Değerlerini Kontrol Etme
- PT** Verificar leituras
- PL** Sprawdzanie odczytów
- SV** Kontrollera avläsningar
- AR** التحقق من القراءات



1	<p>Appears when the reading was taken in TruRead mode.</p>	<p>Aparece cuando la lectura fue realizada en el modo TruRead.</p>	<p>Aparece quando a leitura foi efetuada no modo TruRead.</p>
▶ 3	<p>S'affiche lorsque la mesure a été effectuée en mode TruRead.</p> <p>Erscheint, wenn der Messwert im TruRead-Modus ermittelt wurde.</p> <p>Appare quando la misurazione è stata effettuata in modalità TruRead.</p>	<p>Verschijnt wanneer de meting in de TruRead-modus werd verricht.</p> <p>Отображается, если значение получено в режиме TruRead.</p> <p>Ölçüm TruRead moduna alınınca görünür.</p>	<p>Pojawia się, gdy odczyt został dokonany w trybie TruRead.</p> <p>Visas när avläsningen gjordes i TruRead-läge.</p> <p>يظهر عندما يتم الحصول على القراءة في وضع TruRead.</p>

<p>2</p> <p>SYS DIA ▲</p> <p>▲</p>	<p>Appears if "SYS" is 135 mmHg or above and/or "DIA" is 85 mmHg* or above.</p> <p>S'affiche si «SYS» est égale ou supérieure à 135 mmHg et/ou «DIA» égale ou supérieure à 85 mmHg*.</p> <p>Wird angezeigt, wenn „SYS“ 135 mmHg oder mehr beträgt und/oder wenn „DIA“ 85 mmHg* oder mehr beträgt.</p> <p>Viene visualizzato se la pressione sistolica “SYS” è pari o superiore a 135 mmHg e/o la pressione diastolica “DIA” è pari o superiore a 85 mmHg*.</p>	<p>Aparece si “SYS” es 135 mmHg o superior y/o “DIA” es 85 mmHg* o superior.</p> <p>Verschijnt als “SYS” 135 mmHg of hoger is en/of “DIA” 85 mmHg* of hoger is.</p> <p>Отображается, если «SYS» 135 мм рт. ст. и выше и/или «DIA» 85 мм рт. ст.* и выше.</p> <p>“SYS” 135 mmHg ya da üstünde olduğunda ve/veya “DIA” 85 mmHg* ya da üstünde olduğunda görünür.</p>	<p>Aparece se o valor de “SYS” for de 135 mmHg ou superior e/ou o valor de “DIA” for de 85 mmHg* ou superior.</p> <p>Pojawia się, jeśli „SYS” wynosi 135 mmHg lub więcej i/lub „DIA” wynosi 85 mmHg* lub więcej.</p> <p>Visas om “SYS” är 135 mmHg eller högre och/eller “DIA” är 85 mmHg* eller högre.</p> <p>تظهر إذا كان «SYS» يبلغ ١٣٥ ملليمترًا زئبقيًا أو أكثر و/أو «DIA» يبلغ ٨٥ ملليمترًا زئبقيًا* أو أكثر.</p>
<p>3</p> <p>♥</p>	<p>Appears when an irregular rhythm** is detected during a measurement. If it continues to appear, consulting with your physician is recommended.</p> <p>S'affiche lorsqu'un rythme irrégulier** est détecté pendant une mesure. S'il continue d'apparaître, il est recommandé de consulter votre médecin.</p> <p>Wird angezeigt, wenn während einer Messung ein unregelmäßiger Herzschlag** erkannt wird. Wird das Symbol weiterhin angezeigt, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.</p> <p>Viene visualizzato se nel corso di una misurazione viene rilevato un ritmo cardiaco irregolare**. Se il simbolo continua ad apparire è consigliabile rivolgersi al proprio medico curante.</p>	<p>Aparece cuando se detecta un ritmo irregular** durante una medición. Si esto sigue apareciendo, le recomendamos que consulte a su médico.</p> <p>Verschijnt wanneer tijdens een meting een onregelmatig ritme** wordt gedetecteerd. Neem contact op met uw arts als dit blijft verschijnen.</p> <p>Отображается, если при измерении определяется нерегулярный ритм**. Если этот значок продолжает отображаться, рекомендуем обратиться к лечащему врачу.</p> <p>Bir ölçüm esnasında düzensiz ritim** saptandığında görünür. Görünmeye devam ederse doktorunuza danışmanız önerilir.</p>	<p>Aparece quando um ritmo irregular** é detetado durante uma medição. Se continuar a aparecer, recomenda-se que consulte o seu médico.</p> <p>Pojawia się, gdy podczas pomiaru wykryty zostanie nieregularny rytm**. Jeśli nadal się pojawia, zaleca się konsultację z lekarzem.</p> <p>Visas när en oregelbunden rytm** detekteras under en mätning. Om det fortsätter att dyka upp, rekommenderas att konsultera med din läkare.</p> <p>تظهر عند اكتشاف عدم انتظام ضربات القلب** في أثناء عملية القياس. إذا استمرت في الظهور، يُوصى باستشارة طبيبك المختص.</p>

4

Appears when your body moves during a measurement*. Remove the arm cuff, wait 2-3 minutes and try again.**



S'affiche si vous bougez pendant une mesure***. Retirez le brassard, attendez 2 à 3 minutes et essayez à nouveau.

Wird angezeigt, wenn Sie sich während der Messung*** bewegen. Nehmen Sie die Manschette ab, warten Sie 2–3 Minuten und versuchen Sie es erneut.

Viene visualizzato se l'utilizzatore si muove durante la misurazione***. Rimuovere il bracciale, attendere 2-3 minuti e riprovare.

Aparece cuando se mueve el cuerpo durante una medición***. Retire el manguito, espere unos 2 o 3 minutos e inténtelo de nuevo.

Verschijnt wanneer uw lichaam tijdens een meting*** beweegt. Verwijder de armanchet, wacht 2-3 minuten en probeer het opnieuw.

Отображается при движении тела во время измерения***. Снимите манжету, подождите 2-3 минуты и попробуйте еще раз.

Bir ölçüm esnasında vücudunuz hareket ettiğinde görünür***. Kolluğu çıkarın, 2-3 dakika bekleyip tekrar deneyin.

Aparece quando o corpo se mexe durante uma medição***. Retire a braçadeira, aguarde 2-3 minutos e tente de novo.

Pojawia się, gdy ciało porusza się podczas pomiaru***. Zdejmij mankiet, odczekaj 2–3 minuty i spróbuj ponownie.

Visas når din kropp rör sig under en mätning***. Ta bort armmanschetten, vänta 2–3 minuter och försök igen.

تظهر عندما يتحرك جسمك في أثناء عملية القياس***. قم بإزالة الشريط الضاغط للذراع وانتظر من ٢ إلى ٣ دقائق وحاول مرة أخرى.

5

The cuff is tight enough.

Le brassard est suffisamment serré.



Manschette sitzt ausreichend straff.

Il bracciale è stretto a sufficienza.

El manguito está lo suficientemente prieto.

Manchet zit strak genoeg.

Манжета затянута достаточно туго.

Kolluk yeterince sıkıdır.

A braçadeira está bem apertada.

Mankiet jest wystarczająco ciasny.

Manschetten är tillräckligt stram.

الشريط الضاغط محكم بما يكفي.

5

Apply the cuff again MORE TIGHTLY.

Poser le brassard en le serrant davantage.



Manschette STRAFFER ziehen.

Applicare di nuovo il bracciale STRINGENDOLO DI PIÙ.

Vuelva a poner el manguito MÁS PRIETO.

Breng de manchet STRAKKER aan.

Наложите манжету еще раз БОЛЕЕ ТУГО.

Kolluğu tekrar, DAHA SIKI bir şekilde takın.

Aplique a braçadeira de novo MAIS APERTADA.

Zalóż mankiet ponownie, MOCNIEJ zaciskając.

Applicera manschetten igen STRAMARE.

قم بلف الشريط الضاغط مرة أخرى بشكل أكثر إحكامًا.

Appears if a possibility of AFib was detected during a measurement. This is not a diagnosis, it is only a potential finding for AFib. You should contact your physician to discuss the findings.

Apparaît si une possibilité de fibrillation auriculaire a été détectée lors d'une mesure. Il ne s'agit pas d'un diagnostic, mais seulement d'une découverte potentielle de fibrillation auriculaire. Vous devriez contacter votre médecin pour discuter des résultats.

Erscheint, wenn während einer Messung die Möglichkeit von Vorhofflimmern festgestellt wurde. Dies ist keine Diagnose, sondern nur ein möglicher Befund für Vorhofflimmern. Sie sollten Ihren Arzt kontaktieren, um den Befund zu besprechen.

Appare se durante una misurazione è stata rilevata la possibilità di fibrillazione atriale. Questa non è una diagnosi, è solo un potenziale riscontro di fibrillazione atriale. È consigliabile contattare il proprio medico per discutere i risultati.

Aparece si se detectó la posibilidad de fibrilación auricular durante una medición. Esto no es un diagnóstico, es sólo un hallazgo potencial de fibrilación auricular. Debe comunicarse con su médico para discutir los hallazgos.

Verschijnt als tijdens een meting de mogelijkheid van AFib is gedetecteerd. Dit is geen diagnose, het is slechts een mogelijke bevinding voor AFib. U dient contact op te nemen met uw arts om de bevindingen te bespreken.

Появляется, если во время измерения была обнаружена возможность ФП. Это не диагноз, это всего лишь потенциальный признак мерцательной аритмии. Вам следует связаться со своим врачом, чтобы обсудить результаты.

Bir ölçüm sırasında AFib olasılığı tespit edilirse görünür. Bu bir tanı değil, yalnızca AFib için potansiyel bir bulgudur. Bulguları tartışmak için doktorunuza iletişime geçmelisiniz.

Aparece se tiver sido detetada a possibilidade de fibrilhação auricular (AFib) durante uma medição. Não se trata de um diagnóstico, apenas de uma potencial identificação de AFib. Deve contactar o seu médico para falar sobre este assunto.

Pojawia się, jeśli podczas pomiaru wykryto możliwość wystąpienia AFib. To nie jest diagnoza, to jedynie potencjalne odkrycie AFib. Należy skontaktować się z lekarzem w celu omówienia wyników.

Visas om en möjlighet för AFib upptäcktes under en mätning. Detta är inte en diagnos, det är bara ett potentiellt fynd för AFib. Du bör kontakta din läkare för att diskutera fynden.

تظهر في حالة اكتشاف احتمال الإصابة بالرجفان الأذيني خلال إجراء القياس. لا يُعد هذا الإجراء تشخيصًا، فما هو إلا اكتشاف محتمل لحدوث رجفان أذيني. ومن ثم، يجب عليك الاتصال بالطبيب لمناقشة النتائج.

Error messages or other problems? Refer to:



Messages d'erreur ou autres problèmes ? Voir :

Weitere Fehlermeldungen oder Probleme siehe:

Messaggi di errore o altri problemi? Fare riferimento a:

¿Hay mensajes de error u otros problemas? Consulte:

Foutmeldingen of andere problemen? Raadpleeg:

Сообщения об ошибках или другие неисправности? См.

Hata mesajları veya başka sorunlar mı var? Bkz:

Mensagens de erro ou outros problemas? Consulte:

Komunikaty o błędach lub inne problemy? Odnoś się do:

Felmeddelanden eller andra problem? Hänvisa till:

رسائل الخطأ أو المشكلات الأخرى؟ ارجع إلى:



Instruction Manual 1
📖 3.

*** The high blood pressure definition is based on the 2021 ESH/ESC Guidelines.**

* La définition de l'hypertension est basée sur les recommandations ESH/ESC 2021.

* Die Definition für Bluthochdruck basiert auf den 2021 ESH/ESC-Richtlinien.

* La definizione di alta pressione arteriosa si basa sulle linee guida 2021 di ESH/ESC.

* La definición de presión arterial alta se basa en las guías 2021 ESH/ESC.

* De definitie van hoge bloeddruk is gebaseerd op de ESH/ESC-richtlijnen uit 2021.

* Определение высокого артериального давления основано на Рекомендациях 2021 ESH/ESC.

* Yüksek tansiyon tanımı, 2021 ESH/ESC Kılavuzlarını temel alır.

* A definição de tensão arterial alta baseia-se nas Orientações de 2021 da ESH/ESC.

* Definicja wysokiego ciśnienia krwi opiera się na wytycznych ESH/ESC 2021.

* Definitionen av högt blodtryck är baserad på 2021 års ESH/ESC-riktlinjer.

*تعريف ضغط الدم المرتفع يستند إلى إرشادات الجمعية الأوروبية لفرط ضغط الدم (ESH)/الجمعية الأوروبية لطب القلب (ESC) لعام 2021.

**** An irregular heartbeat rhythm is defined as a rhythm that is 25 % less or 25 % more than the average rhythm detected while your monitor is measuring blood pressure.**

** Les pulsations cardiaques irrégulières sont des pulsations dont la fréquence est supérieure ou inférieure de 25 % par rapport à la moyenne détectée lorsque l'appareil mesure la pression artérielle.

** Unregelmäßiger Herzschlag ist definiert als ein Herzrhythmus, der 25 % unter oder 25 % über dem mittleren Herzrhythmus liegt, der während der Blutdruckmessung erkannt wird.

** Per battito cardiaco irregolare si intende la presenza di variazioni inferiori del 25% o superiori del 25% nel ritmo rispetto al ritmo medio rilevato dall'apparecchio durante la misurazione della pressione arteriosa.

** Un ritmo de latido cardíaco irregular se define como aquel ritmo que es el 25 % inferior o el 25 % superior al ritmo cardíaco medio detectado mientras el monitor mide la presión arterial.

** Onregelmatige hartslag is gedefinieerd als een hartritme dat meer dan 25% lager of 25% hoger is dan het gemiddelde hartritme tijdens het meten van de bloeddruk door de meter.

** нерегулярный ритм сердцебиения — это ритм, который на 25 % медленнее или на 25 % быстрее среднего ритма, определенного прибором при измерении артериального давления.

** Düzensiz kalp atışı ritmi, ölçüm cihazınız tansiyon ölçümünü yaparken saptanan ortalama ritme göre %25'ten az ya da %25'ten fazla sapma gösteren ritim olarak tanımlanır.

** Um ritmo de batimento cardíaco irregular é definido como um ritmo 25% inferior ou 25% superior ao ritmo médio detetado enquanto o medidor está a medir a tensão arterial.

** Nieregularny rytm bicia serca definiuje się jako rytm o 25% mniejszy lub o 25% większy od średniego rytmu wykrytego podczas pomiaru ciśnienia krwi przez monitor.

** En oregelbunden hjärtrytm definieras som en rytm som är 25 % mindre eller 25 % mer än den genomsnittliga rytmen som upptäcks när din monitor mäter blodtrycket.

** اضطراب ضربات القلب هو إيقاع يقل بنسبة ٢٥٪، أو يزيد بنسبة ٢٥٪، عن الإيقاع المتوسط، والذي يتم اكتشافه في أثناء قياس الجهاز لضغط الدم.

*** The body movement function is disabled when a possibility of AFib or irregular heartbeat is detected during a measurement.

*** La fonction de détection des mouvements du corps est désactivée lorsqu'une possibilité d'AFib ou de pulsations cardiaques irrégulières est détectée durant une mesure.

*** Die Bewegungserkennung wird deaktiviert, wenn bei einer Messung ein mögliches AFib oder unregelmäßiger Herzschlag erkannt wird.

*** La funzione di rilevamento del movimento del corpo viene disattivata qualora vengano rilevati una potenziale AFib o un battito cardiaco irregolare durante una misurazione.

*** La función de movimiento corporal se inhabilita cuando se detecta la posibilidad de fibrilación auricular o latido cardíaco irregular durante una medición.

*** De lichaamsbewegingsfunctie wordt uitgeschakeld wanneer de mogelijkheid van AFib of een onregelmatige hartslag wordt gedetecteerd tijdens een meting.

*** Если при измерении в режиме AFib определяется вероятность AFib или нерегулярного сердцебиения, функция обнаружения движения тела отключается.

*** AFib modunda ölçüm sırasında AFib olasılığı veya düzensiz kalp atışı tespit edildiğinde vücut hareketi işlevi devre dışı bırakılır.

*** A função de movimento do corpo é desativada quando a possibilidade de fibrilhação auricular ou batimento cardíaco irregular for detetada durante uma medição.

*** Funkcja ruchu ciała jest wyłączona, jeśli podczas pomiaru wykryta zostanie możliwość wystąpienia AFib lub nieregularnego bicia serca.

*** Kroppsrörelsefunktioner är inaktiverad när en risk för AFib eller oregelbundet hjärtslag detekteras under en mätning.

*** يتم تعطيل وظيفة حركة الجسم عندما يتم اكتشاف احتمال الإصابة بالرجفان الأذيني، أو اضطرابات ضربات القلب أثناء القياس.

Comparison Display (PRIOR Reading)

FR Affichage de comparaison (mesure précédente)

DE Vergleichsanzeige (vorheriger Messwert)

IT Visualizzazione comparativa (lettura precedente)

ES Visualización de comparación (lectura previa)

NL Vergelijkingswaergave (eerdere meting)

RU Сравнительный дисплей (предварительное показание)

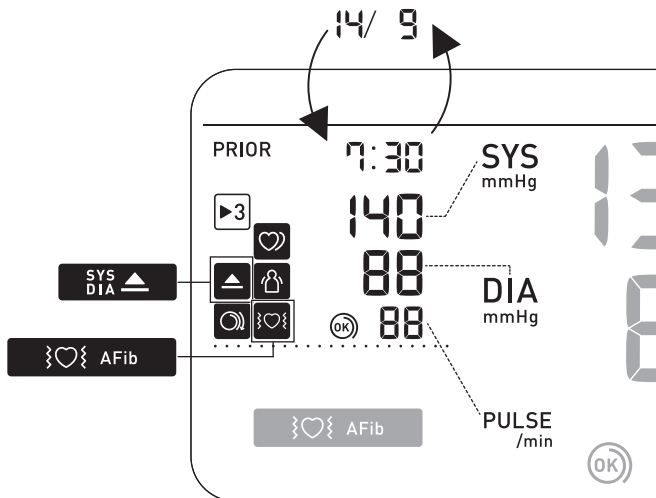
TR Karşılaştırma Ekranı (Ön Okuma)

PT Visualização de comparação (leitura anterior)

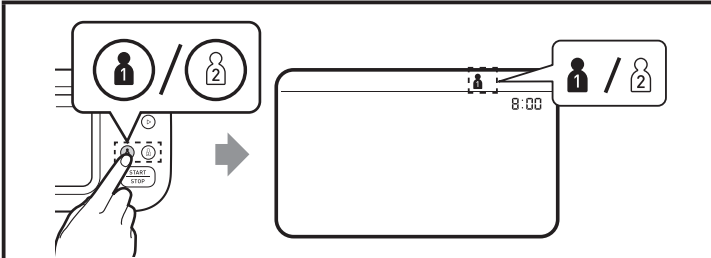
PL Wyświetlacz porównawczy (wcześniejszy odczyt)

SV Jämförelsevisning (före läsning)

AR عرض المقارنة (قبل القراءة)



- FR** Utilisation des fonctions de mémoire
- DE** Verwendung der Speicherfunktionen
- IT** Uso delle funzioni di memoria
- ES** Uso de las funciones de memoria
- NL** Geheugenfuncties gebruiken
- RU** Использование функций памяти
- TR** Hafıza Fonksiyonunun Kullanılması
- PT** Utilização das funções de memória
- PL** Korzystanie z funkcji pamięci
- SV** Använda minnesfunktioner
- AR** استخدام وظائف الذاكرة



Before using memory functions, select your user ID.

Avant d'utiliser les fonctions de mémoire, sélectionner votre ID Utilisateur.

Wählen Sie vor dem Verwenden der Speicherfunktionen Ihre Benutzer-ID aus.

Prima di utilizzare le funzioni di memoria selezionare il proprio ID utente.

Antes de usar las funciones de memoria, seleccione su ID de usuario.

Selecteer uw gebruikers-ID voordat u geheugenfuncties gebruikt.

Перед использованием функций памяти выберите идентификатор пользователя.

Hafıza fonksiyonunu kullanmadan önce kullanıcı kimliğinizi seçin.

Antes de utilizar as funções de memória, selecione a identificação de utilizador.

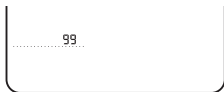
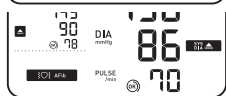
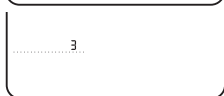
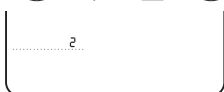
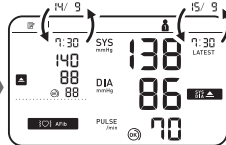
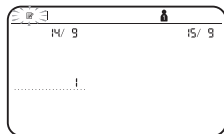
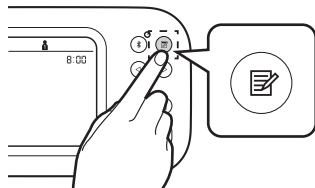
Przed użyciem funkcji pamięci wybierz swój identyfikator użytkownika.

Innan du använder minnesfunktioner, välj ditt användar-ID.

قبل استخدام وظائف الذاكرة، حدد معرف المستخدم الخاص بك.



Readings Stored in Memory



Stores up to 100 readings.

Mémorese jusqu'à 100 mesures.

Es werden bis zu 100 Messwerte gespeichert.

Conserva fino a 100 risultati.

Almacena hasta 100 lecturas.

Slaat tot maximaal 100 metingen op.

Сохраняется до 100 показаний.

100 adede kadar ölçüm değeri saklar.

Guarda até 100 leituras.

Przechowuje do 100 odczytów.

Lagrar upp till 100 avläsningar.

تقوم بتخزين ما يصل إلى 100 قراءة.

FR Mesures stockées en mémoire

DE Gespeicherte Messungen

IT Risultati conservati in memoria

ES Lecturas guardadas en la memoria

NL Meetwaarden opgeslagen in het geheugen

RU Сохранение показаний в памяти

TR Hafızada Saklanan Ölçüm Değerleri

PT Leituras guardadas na memória

PL Odczyty zapisane w pamięci

SV Avläsningar lagrade i minnet

AR تم تخزين القراءات في الذاكرة



Individual TruRead Readings in Memory

FR

Mesures TruRead individuelles en mémoire

DE

Individuelle TruRead-Messwerte im Speicher

IT

Letture TruRead individuali in memoria

ES

Lecturas individuales de TruRead en la memoria

NL

Individuele TruRead-metingen in het geheugen

RU

Индивидуальные показания TruRead в памяти

TR

Bellekteki Bireysel TruRead Okumaları

PT

Leituras TruRead individuais na memória

PL

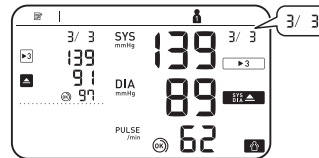
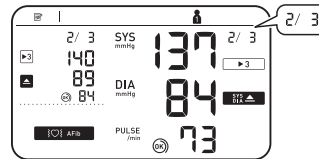
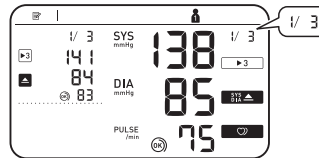
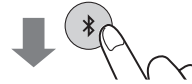
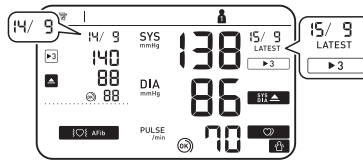
Indywidualne odczyty TruRead w pamięci

SV

Individuella TruRead-avläsningar i minnet

AR

قراءات TruRead الفردية في الذاكرة



While viewing the reading taken in TruRead mode, press \times to view the individual readings. Individual TruRead readings will appear with \blacktriangleright 3 symbol on the left for the past, and on the right for the latest readings.

Tout en affichant une mesure prise en mode TruRead, appuyez sur \times pour afficher les mesures individuelles. Les mesures TruRead individuelles apparaîtront avec le symbole \blacktriangleright 3 à gauche pour les mesures passées et à droite pour les mesures les plus récentes.

Während Sie den im TruRead-Modus erfassten Messwert anzeigen, drücken Sie \times , um die einzelnen Messwerte anzuzeigen. Einzelne TruRead-Messwerte werden mit dem \blacktriangleright 3-Symbol links für die vergangenen und rechts für die neuesten Messwerte angezeigt.

Durante la visualizzazione della lettura effettuata in modalità TruRead, premere \times per visualizzare le singole letture. Le letture individuali TruRead appariranno con il simbolo \blacktriangleright 3 a sinistra per le letture passate e a destra per le ultime letture.

Mientras visualiza la lectura tomada en el modo TruRead, presione \times para ver las lecturas individuales. Las lecturas individuales de TruRead aparecerán con el símbolo \blacktriangleright 3 a la izquierda para las lecturas pasadas y a la derecha para las últimas lecturas.

Terwijl u de meting in de TruRead-modus bekijkt, drukt u op \times om de afzonderlijke metingen te bekijken. Individuele TruRead-metingen verschijnen met het \blacktriangleright 3-symbool aan de linkerkant voor de afgelopen en aan de rechterkant voor de laatste metingen.

При просмотре показаний, снятых в режиме TruRead, нажмите \times , чтобы просмотреть отдельные показания. Отдельные показания TruRead будут отображаться с символом \blacktriangleright 3 слева для прошлых показаний и справа для последних показаний.

TruRead modunda alinan okumayı görüntülerken, bireysel okumaları görüntülemek için \times tuşuna basın. Bireysel TruRead okumaları, geçmiş için solda, en son okumalar için ise sağda \blacktriangleright 3 sembolüyle görünecektir.

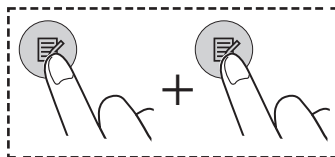
Ao visualizar a leitura efetuada no modo TruRead, prima \times para visualizar as leituras individuais. As leituras individuais no modo TruRead aparecerão com o símbolo \blacktriangleright 3 à esquerda para as leituras anteriores e à direita para as leituras mais recentes.

Przeglądając odczyty wykonane w trybie TruRead, naciśnij \times , aby wyświetlić poszczególne odczyty. Poszczególne odczyty TruRead będą wyświetlane z symbolem \blacktriangleright 3 po lewej stronie dla poprzednich i po prawej stronie dla najnowszych odczytów.

Medan du tittar på avläsningen som tagits i TruRead-läge, tryck på \times för att se de individuella avläsningarna. Individuella TruRead-avläsningar kommer att visas med \blacktriangleright 3-symbolen till vänster för det förflutna och till höger för de senaste avläsningarna.

أثناء عرض القراءة المأخوذة في وضع TruRead، اضغط \times لعرض القراءات الفردية. سوف تظهر قراءات TruRead الفردية مع وجود الرمز \blacktriangleright 3 إلى اليسار بالنسبة للقراءات القديمة، وإلى اليمين بالنسبة لأحدث القراءات.

 **AVG Morning/Evening**
 **AVG Weekly Averages**



FR Moyennes hebdomadaires matin/
soir

DE Wöchentliche Morgen-/
Abendmittelwerte

IT Media settimanale mattutina e
serale

ES Valor promedio semanal de
mañana y noche

NL Weekgemiddelden van ochtend-
en avondwaarden

RU Утренние/вечерние средние
значения за неделю

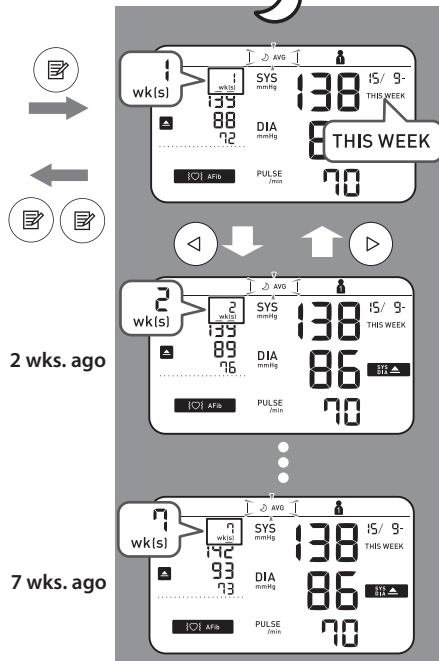
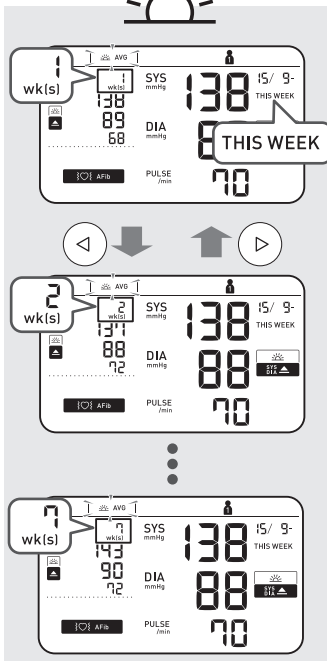
TR Sabah/Akşam Haftalık
Ortalamaları

PT Médias semanais da manhã/noite

PL Średnie tygodniowe rano/
wieczorem

SV Veckomedelvärden för morgon/
kväll

AR المعدلات الأسبوعية الصباحية/المسائية





Appears if "SYS" is 135 mmHg or above and/or "DIA" is 85 mmHg or above in the morning weekly average.

S'affiche si « SYS » est égale ou supérieure à 135 mmHg et/ou « DIA » égale ou supérieure à 85 mmHg dans la moyenne hebdomadaire du matin.

Wird angezeigt, wenn im wöchentlichen Morgenmittelwert „SYS“ 135 mmHg oder mehr und/oder „DIA“ 85 mmHg oder mehr beträgt.

Viene visualizzato se la pressione sistolica "SYS" è pari o superiore a 135 mmHg e/o la pressione diastolica "DIA" è pari o superiore a 85 mmHg nella media mattutina settimanale.

Aparece si "SYS" es 135 mmHg o superior y/o "DIA" es 85 mmHg o superior en el promedio semanal de mañana.

Verschijnt als "SYS" 135 mmHg of hoger is en/of "DIA" 85 mmHg of hoger is in het ochtendweekgemiddelde.

Отображается, если средние утренние значения за неделю «SYS» — 135 мм рт. ст. и выше и/или «DIA» — 85 мм рт. ст. и выше.

Sabah haftalık ortalamasında "SYS" 135 mmHg ya da üstünde olduğunda ve/veya "DIA" 85 mmHg ya da üstünde olduğunda görünür.

Aparece se o valor de "SYS" for de 135 mmHg ou superior e/ou o valor de "DIA" for de 85 mmHg ou superior na média semanal da manhã.

Pojawia się, jeśli „SYS” wynosi 135 mmHg lub więcej i/lub „DIA” wynosi 85 mmHg lub więcej w porannej średniej tygodniowej.

Visas om "SYS" är 135 mmHg eller högre och/eller "DIA" är 85 mmHg eller högre på morgonens veckomedelvärde.

تظهر إذا كان «الضغط الانقباضي» يبلغ ١٣٥ ملليمترًا زئبقيًا أو أكثر و/أو «الضغط الانبساطي» ٨٥ ملليمترًا زئبقيًا أو أكثر في المعدل الأسبوعي الصباحي.

To know how to calculate weekly averages, refer to section 10 of the Instruction Manual 1.

Pour savoir comment calculer les moyennes hebdomadaires, se reporter à la section 10 du Mode d'emploi 1.

Wie die wöchentlichen Mittelwerte berechnet werden, ist in Abschnitt 10 der Gebrauchsanweisung 1 beschrieben.

Per sapere come calcolare le medie settimanali, consultare la sezione 10 del manuale di istruzioni 1.

Para saber cómo calcular mediciones semanales, consulte la sección 10 del manual de instrucciones 1.

Zie paragraaf 10 van de gebruiksaanwijzing 1 voor aanwijzingen hoe u het wekelijkse gemiddelde kunt berekenen.

О том, как рассчитываются средние значения за неделю, см. раздел 10 этого руководства по эксплуатации 1.

Haftalık ortalamaların nasıl hesaplanacağını öğrenmek için, Kullanım Kılavuzu 1'de bölüm 10'a bakın.

Para saber como calcular médias semanais, consulte a secção 10 do Manual de instruções 1.

Aby dowiedzieć się, jak obliczyć średnie tygodniowe, zapoznaj się z sekcją 10 Instrukcji obsługi 1.

För att veta hur man beräknar veckomedelvärden, se avsnitt 10 i bruksanvisningen 1.

لمعرفة كيفية حساب المعدلات الأسبوعية، ارجع إلى القسم ١٠ من دليل الإرشادات ١.



AVG

Average of the Latest 2 or 3 Readings Taken within a 10 Minute Span

FR

Moyenne des 2 ou 3 dernières mesures prises en l'espace de 10 minutes

DE

Mittelwert der letzten 2 oder 3 Messwerte, die in einem 10-Minuten-Zeitraum erfasst wurden

IT

Media degli ultimi 2 o 3 risultati ottenuti nell'arco di 10 minuti

ES

Promedio de las 2 o 3 últimas lecturas realizadas en un intervalo de 10 minutos

NL

Gemiddelde van de laatste 2 of 3 metingen uitgevoerd binnen een tijdspanne van 10 minuten

RU

Среднее значение последних 2-х или 3-х показаний, полученных в течение 10 минут

TR

10 Dakika Aralıkta Alınan Son 2 veya 3 Ölçüm Değerinin Ortalaması

PT

Média das últimas 2 ou 3 leituras efetuadas num intervalo de 10 minutos

PL

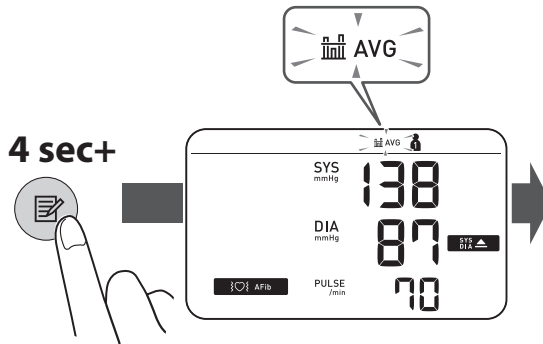
Średnia z ostatnich 2 lub 3 odczytów wykonanych w ciągu 10 minut

SV

Genomsnitt av de senaste 2 eller 3 avläsningarna som tagits inom ett intervall på 10 minuter

AR

معدل آخر قراءتين أو آخر 3 قراءات مسجلة خلال مدة زمنية تبلغ ١٠ دقائق





Deleting All Readings for 1 User

FR

Suppression de toutes les mesures pour 1 utilisateur

DE

Löschen aller Messwerte für 1 Benutzer

IT

Eliminazione di tutti i risultati relativi a 1 utente

ES

Eliminación de todas las lecturas de un usuario

NL

Alle meetresultaten voor 1 gebruiker wissen

RU

Удаление всех показаний одного пользователя

TR

1 kullanıcı için Tüm Ölçüm Değerlerini Silme

PT

Eliminação de todas as leituras de 1 utilizador

PL

Usuwanie wszystkich odczytów dla 1 użytkownika

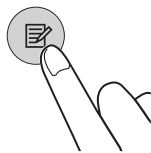
SV

Ta bort alla avläsningar för 1 användare

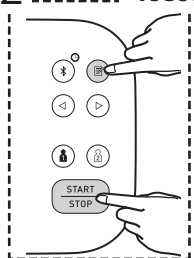
AR

مسح جميع القراءات الخاصة بمستخدم واحد

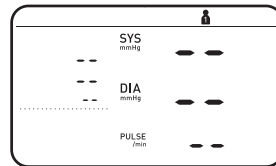
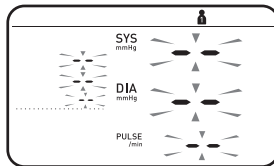
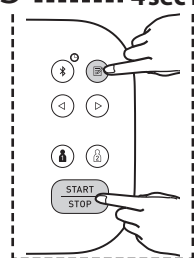
1



2



3



FR

Désactivation/activation de
Bluetooth

DE

Deaktivieren/Aktivieren der
Bluetooth-Funktion

IT

Disattivazione/attivazione
della funzione Bluetooth

ES

Activar o desactivar el
Bluetooth

NL

Bluetooth uitschakelen/
inschakelen

RU

Выключение/включение
Bluetooth

TR

Bluetooth'u Devre Dışı
Bırakma/Etkinleştirme

PT

Desativação/ativação do
Bluetooth

PL

Wyłączenie/włączenie
Bluetootha

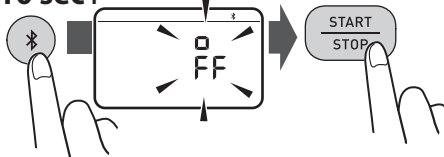
SV

Inaktivera/aktivera
Bluetooth

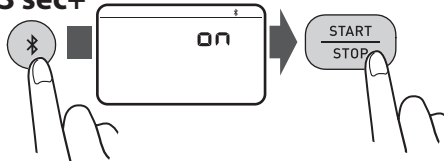
AR

تعطيل/تمكين ميزة
Bluetooth

10 sec+




3 sec+





Bluetooth is enabled by default.  off appears while Bluetooth is disabled.


Bluetooth est activé par défaut.


 off s'affiche quand Bluetooth est désactivé.


Die Bluetooth-Funktion ist standardmäßig aktiviert.  off erscheint, wenn Bluetooth deaktiviert ist.


La funzione Bluetooth è attiva per impostazione predefinita.  off appare quando il Bluetooth è disattivato.


El Bluetooth está activado por defecto.  off aparece mientras el Bluetooth está desactivado.


Bluetooth is standaard ingeschakeld.  off verschijnt terwijl Bluetooth is uitgeschakeld.

Bluetooth включен по умолчанию.  off появляется, когда Bluetooth отключен.

Bluetooth varsayılan olarak etkindir.  off, Bluetooth devre dışı bırakıldığında görünür.

O Bluetooth está ativado por predefinição.  off aparece quando o Bluetooth está desativado.

Bluetooth jest domyślnie włączony.  off pojawia się, gdy funkcja Bluetooth jest wyłączona.

Bluetooth är aktiverat som standard.  off visas när Bluetooth är inaktiverat.

يتم تمكين خاصية Bluetooth بشكل افتراضي.  off يظهر عند تعطيل ميزة Bluetooth.

14 Restoring to the Default Settings

FR Réinitialisation aux réglages par défaut

DE Wiederherstellen der Standardeinstellungen

IT Ripristino delle impostazioni predefinite

ES Restablecimiento a los ajustes de fábrica

NL De standaardinstellingen herstellen

RU Восстановление настроек по умолчанию

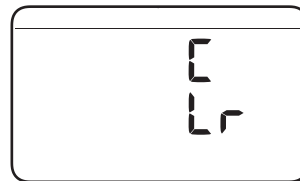
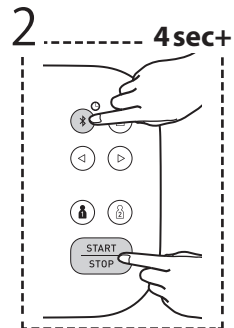
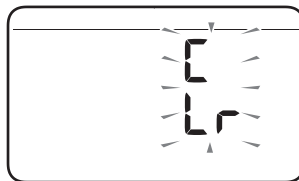
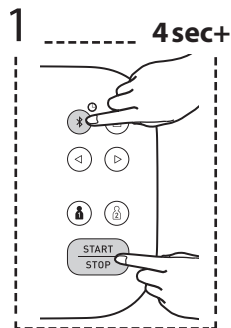
TR Varsayılan Ayarları Geri Yükleme

PT Restauração das predefinições

PL Przywracanie ustawień domyślnych

SV Återställer till standardinställningarna

AR استعادة الإعدادات الافتراضية



FR

Accessoires médicaux en option

DE

Medizinisches optionales Zubehör

IT

Accessori medicali opzionali

ES

Accesorios médicos opcionales

NL

Optionele medische accessoires

RU

Дополнительные принадлежности

TR

Opsiyonel Tıbbi Aksesuarlar

PT

Acessórios médicos opcionais

PL

Opcjonalne akcesoria medyczne

SV

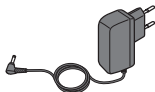
Medicinska tillbehör som tillval

AR

الملحقات الطبية الاختيارية



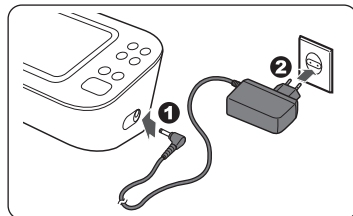
Arm Cuff
(HEM-FL31)
22 - 42 cm



AC Adapter
(HHP-CM01)



(HHP-BFH01)



Do not throw the air plug away. The air plug can be applicable to the optional cuff.

Ne pas jeter la prise de gonflage. La prise de gonflage peut être utilisée pour le brassard en option.

Entsorgen Sie den Luftschlauchstecker nicht. Der Luftschlauchstecker wird für die optionale Manschette verwendet.

Non gettare via l'attacco del tubo dell'aria. L'attacco del tubo dell'aria può essere applicato al bracciale opzionale.

No tire el conector para tubo de aire. El conector para tubo de aire puede ser utilizado con el manguito opcional.

Gooi de plug van de luchtslang niet weg. De plug van de luchtslang kan worden gebruikt op de optionele manchet.

Не выбрасывайте воздушный штекер. Он может подойти к дополнительной манжете.


Hava tipasını atmayın. Hava tipası isteğe bağlı koluğa uygulanabilir.

Não deite fora a ficha de ar. A ficha de ar pode ser aplicável à braçadeira opcional.

Nie wyrzucaj wtyczki powietrza. Wtyczkę powietrzną można zastosować w opcjonalnym mankiecie.

Släng inte luftpluggen. Luftpluggen kan appliceras på den valfria manschettten.

لا تتخلص من سداة الهواء. يمكن استعمال سداة الهواء مع الشريط المضغط الاختياري.

 Manufacturer Fabricant Hersteller Produttore	Fabricante Fabrikant Производитель Üretici	Fabricante Producent Tillverkare الشركة المصنعة	OMRON HEALTHCARE Co., Ltd. 53, Kunotsubo, Terado-cho, Muko, KYOTO, 617-0002 JAPAN شركة امرون هيلث كير المحدودة 53, كونوتسوبو, ترادو - شوموكو, كايوتو 617-0002 اليابان
<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">EC</div> <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">REP</div> EU-representative Mandataire dans l'UE EU-Repräsentant	Rappresentante per l'UE Representante en la UE Vertegenwoordiging in de EU Представитель в ЕС AB temsilçisi	Representante na UE Przedstawiciel UE EU-representant جهة التمثيل بالاتحاد الأوروبي	OMRON HEALTHCARE EUROPE B.V. Wegalaan 73, 2132 JD Hoofddorp, THE NETHERLANDS www.omron-healthcare.com
Importer in EU Importateur dans l'UE Importeur in der EU Importatore per l'UE	Importador en la UE Importeur in de EU Импортёр в ЕС AB'de İthalatçı	Importador na UE Importer w UE Importör i EU المستورد في الاتحاد الأوروبي	
Production facility Site de production Produktionsstätte Stabilimento di produzione	Planta de producción Productiefaciliteit Производственное подразделение Üretim Tesisi	Instalações de produção Zakład produkcyjny Produktionsanläggning منشأة التصنيع	OMRON HEALTHCARE MANUFACTURING VIETNAM CO., LTD. No.28 VSIP II, Street 2, Vietnam-Singapore Industrial Park II, Binh Duong Industry-Services-Urban Complex, Hoa Phu Ward, Thu Dau Mot City, Binh Duong Province, Vietnam
Subsidiaries Succursales Niederlassungen Consociate Empresas filiales	Dochterondernemingen Филиалы Yan Kuruluşlar Sucursais Spółki zależne Dotterbolag الشركة التابعة	Importer in the United Kingdom and UK responsible person	OMRON HEALTHCARE UK LTD. Opal Drive, Fox Milne, Milton Keynes, MK15 0DG, UK www.omron-healthcare.com/distributors
			OMRON MEDIZINTECHNIK HANDELSGESELLSCHAFT mbH www.omron-healthcare.com/distributors OMRON SANTÉ FRANCE SAS www.omron-healthcare.com/distributors

Made in Vietnam / Fabriqué au Vietnam / Hergestellt in Vietnam / Prodotto in Vietnam / Fabricado en Vietnam / Geproduceerd in Vietnam / Сделано во Вьетнаме / Vietnam'da Üretilmiştir / Fabricado no Vietnam / Wyprodukowane w Wietnamie / Tillverkad i Vietnam / صنع في فيتنام

Issue Date / Date de publication / Ausgabedatum / Data di pubblicazione / Fecha de publicación / Uitgiftedatum / Дата выпуска / Teslim Tarihi / Data de edição / Data publikacji / Utgivningsdatum / تاريخ الإصدار / 2023-12-15

<https://www.omron-healthcare.com/>