

Vi ringraziamo per aver acquistato il termometro digitale con sonda flessibile Innoliving INN-018. Prima di procedere all'utilizzo del prodotto è importante leggere attentamente le seguenti istruzioni e conservare il presente manuale per tutta la durata dell'apparecchio per eventuali consultazioni future. Questo termometro digitale è un apparecchio per la misurazione della temperatura corporea ad uso ospedaliero oltre che ad uso domestico. L'utilizzatore di questo dispositivo deve avere almeno 11 anni, l'utilizzatore può essere il paziente stesso. Il paziente deve avere un peso superiore a 2,5Kg.

IMPORTANTI NORME DI SICUREZZA

- Non permettere al dispositivo di entrare in contatto con acqua calda.
- Non esporre il dispositivo a temperature elevate o alla luce diretta del sole.
- Non far cadere il termometro, questo prodotto non è resistente agli urti.
- Non tentare in alcun modo di manomettere o riparare il prodotto da soli.
- Non pulire con diluenti, benzina o benzene.
- Pulire solo con acqua o disinfettante.
- Il termometro contiene piccole parti (come la batteria, e il vano batterie) che possono essere ingeriti dai bambini, per questo motivo si consiglia di non lasciare mai il prodotto incustodito nelle mani dei bambini.
- Non piegare la punta del termometro.
- Se la temperatura ambiente è superiore ai 35°C o ai 95°F, immergere la punta del termometro in acqua fredda per circa 5-10 secondi prima di effettuare la misurazione della temperatura corporea.
- In caso di febbre persistente, in particolare nei bambini, rivolgersi ad un medico.
- Non utilizzare il termometro vicino a forti campi elettromagnetici; tenerlo quindi lontano da qualsiasi sistema radio o telefono cellulare.
- Non immergere il termometro per più di 15cm in acqua e non lasciarlo immerso per più di 30 minuti.

MODO D'USO

Prima di utilizzare il prodotto per la prima volta si consiglia di disinfettare la sonda. Premere il tasto **ON/OFF** posizionato accanto al display per accendere il prodotto, l'apparecchio emetterà un breve segnale acustico ad indicare che il termometro è operativo. Allo stesso tempo, il dispositivo effettuerà un test di auto-verifica (self-check), durante il quale tutti i segmenti appariranno nel display. Dopodiché viene visualizzata l'ultima misurazione rilevata e a seguire il display visualizzerà il simbolo "L" al centro e quello "°C" in alto a destra. Il dispositivo è pronto per misurare la temperatura quando il simbolo °C comincerà a lampeggiare. Se la temperatura ambiente è inferiore a 32°C o a 89,6°F, sul display LCD verrà visualizzato "L °C" o "L °F"; se invece la temperatura è superiore ai 42°C o a 107,6°F, il display visualizzerà invece "H °C" o "H °F". Durante la fase di lettura, il display mostra continuamente la variazione della temperatura e il simbolo "°C" o "°F" lampeggia in alto a destra. La misurazione è completata quando il dispositivo raggiunge una temperatura costante. La temperatura è considerata costante quando le oscillazioni sono inferiori a 0,1°C per 16 secondi. Non appena l'apparecchio rileva la temperatura costante, il termometro emette 4 segnali acustici, il simbolo "°C" o "°F" smette di lampeggiare e il display mostra la temperatura rilevata. Al termine della misurazione, spegnere il termometro tenendo premuto il tasto ON / OFF. Altrimenti, il termometro si spegnerà automaticamente dopo 10 minuti di inattività.

FUNZIONE MEMORIA

Il termometro mantiene in memoria l'ultima misurazione effettuata. Il dato viene automaticamente visualizzato per circa 2 secondi, alla successiva accensione del termometro, dopo il self-check. Se viene effettuata una nuova misurazione, questa verrà memorizzata al posto della precedente e visualizzata alla successiva accensione.

METODI DI MISURAZIONE DELLA TEMPERATURA

È importante ricordare che la lettura della temperatura corporea dipende dal metodo di misurazione. Per questo motivo, va sempre tenuto conto di come viene rilevata la temperatura per avere una corretta lettura dei valori.

Usò Rettale: Questo è il metodo più accurato da un punto di vista medico, perché si avvicina di più alla temperatura corporea effettiva. Inserire la sonda nel retto (2cm max.) ed attendere il beep. Il tempo di misurazione è di circa 40-60 secondi.

Usò Ascellare: Posizionando il termometro sotto l'ascella si ottiene una misurazione della temperatura che può variare da 0,5 °C a 1,5 °C rispetto alla temperatura corporea effettiva. Il tempo di misurazione è di circa 80-120 secondi.

Usò Orale: In linea di massima, la temperatura orale varia da 0,3 °C a 0,8 °C rispetto alla temperatura rettale.

Per garantire che la lettura sia il più accurata possibile, posizionare la punta del termometro sotto la lingua e tenere la bocca ben chiusa e respirare attraverso il naso.

Non mangiare o bere nulla prima della misurazione. Il tempo di misurazione è di circa 50 - 70 secondi.

Nota: il metodo rettale è considerato il metodo più accurato per identificare la temperatura corporea e consigliamo di prolungare il tempo di misurazione di 3 minuti dopo il segnale acustico.

COME CAMBIARE LA BATTERIA

Quando il simbolo  o  lampeggia sul display, significa che la batteria è scarica e va sostituita. Rimuovere il vano batteria e sostituire la batteria facendo attenzione a rispettare le polarità indicate: segno "+" verso l'alto e segno "-" verso il basso. Rimuovere la batteria dal dispositivo in caso di prolungato inutilizzo.

PULIZIA E DISINFESTAZIONE

Il modo migliore per pulire la punta del termometro è applicare un disinfettante (ad esempio alcool medico al 70%) su un panno umido e procedere alla pulizia e disinfezione della sonda. Si consiglia di disinfettare la sonda del termometro prima di ogni utilizzo.

DATI TECNICI

Range di misurazione: (32,0~ 42,0)°C(89,6~107,6)°F

Accuratezza di misurazione: +/- 0.1°C/0.2°F (35,5°C~42,0°C/95,9°F~107,6°F) +/-0.2°C/0.4°F (32,0°C~35,5°C/89,6°F~95,9°F)

Temperatura di stoccaggio/trasporto: (-25~55)°C, ≤95%RH

Temperatura ambiente durante l'utilizzo: (5~35)°C, ≤80%RH



Rilevazione minima: 0.1°C/0.1°F

Batterie: Batteria alcalina, tipo LR41, 1,5 V, durata minima 100 ore in funzionamento continuo.

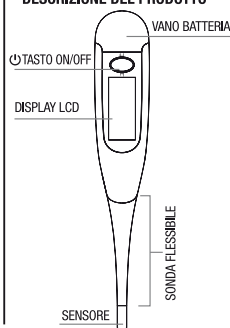
Peso: ca 19g

Pressione atmosferica: 700~1060hPa

SIMBOLOGIA

-  o  : La batteria è scarica
- "L °C" o "L °F": la temperatura è inferiore ai 32 °C o i 89,6 °F
- "H °C" o "H °F": la temperatura supera i 42 °C o i 107,6 °F

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO



Requisiti legali e linee guida

Questo prodotto è conforme alla direttiva europea sui dispositivi medici 93/42 / CEE e reca il marchio CE. Il dispositivo è inoltre conforme alle specifiche della norma europea EN 12470-3 Termometri clinici-Parte 3: prestazioni di termometri elettrici compatti (non predittivi e predittivi) con il massimo dispositivo. Il marchio CE conferma che si tratta di un dispositivo medico con una funzione di misurazione ai sensi della legge sui dispositivi medici che è stata sottoposta a una procedura di valutazione della conformità. Un Organismo Notificato conferma che questo prodotto è conforme a tutte le normative di legge applicabili.

Controllo di calibrazione

Questo termometro è viene calibrato in fase di produzione. Se il prodotto viene utilizzato seguendo le istruzioni riportate in questo manuale, non è necessaria una calibrazione periodica. Se vi sono segnali che indicano che il termometro non rispetta i limiti di errore indicati precedentemente nel presente manuale, è necessario rivolgersi al produttore o al servizio di assistenza tecnica autorizzato.

Guida EMC

INN-018 necessita di particolari precauzioni riguardanti l'EMC e deve essere installato e messo in servizio in conformità alle informazioni sulla EMC contenute nel presente manuale. Gli apparecchi di radiocomunicazione portatili e mobili possono influenzare il funzionamento di INN-018; L'apparecchio o il sistema non deve essere usato in prossimità di altri apparecchi e, se è necessario usarlo vicino altri apparecchi, l'apparato elettromedicale deve essere osservato per controllare il funzionamento normale nella configurazione in cui è usato. L'apparato elettromedicale è stato testato e riscontrato conforme ai limiti di emissione e immunità degli apparecchi elettromedicali ai sensi della norma IEC60601-1-2:2014. Tali limiti sono concepiti per assicurare un'adeguata protezione contro interferenze nocive in una tipica installazione medica. Non esiste comunque nessuna garanzia che non si verifichino interferenze in una particolare installazione. Se l'apparato elettromedicale, interagendo con un altro dispositivo, causa o riceve interferenze rilevabili, l'utilizzatore è invitato a limitare le interferenze adottando una o più delle seguenti misure:

1. riorientare o riposizionare il dispositivo ricevente
2. aumentare la distanza che separa gli apparecchi
3. rivolgersi al produttore o al tecnico locale per assistenza

Guida e dichiarazione del fabbricante - emissioni elettromagnetiche

INN-018 è previsto per funzionare nell'ambiente elettromagnetico sotto specificato. Il cliente o l'utilizzatore dell'apparecchio dovrebbe garantire che esso è impiegato in tale ambiente

Prova di emissione	Conformità	Ambiente elettromagnetico
Emissioni a RF CISPR 11	Gruppo 1	INN-018 utilizza energia a RF solo per il suo funzionamento interno. Di conseguenza le emissioni a RF sono molto basse e verosimilmente non provoca alcuna interferenza negli apparecchi elettronici posti nelle vicinanze
Emissioni CISPR 11	Classe B	INN-018 è adatto per l'uso in tutti gli ambienti, compresi quelli domestici e quelli collegati
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Non applicabile	direttamente ad un'alimentazione di rete pubblica a bassa tensione che alimenta edifici utilizzati per scopi domestici.
Emissioni di fluttuazioni di tensione/flicker IEC 61000-3-3	Non applicabile	

Guida e dichiarazione del fabbricante - immunità elettromagnetica

INN-018 è previsto per funzionare nell'ambiente elettromagnetico sotto specificato. Il cliente o l'utilizzatore di INN-018 dovrebbero garantire che esso sia utilizzato in tale ambiente

Prova di Immunità	Livello di prova della IEC 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico
Scarica Elettrostatica (ESD) IEC 61000-4-2	a contatto +- 8 kV in aria +- 2; 4; 8; 15 kV	a contatto +- 8 kV in aria +- 2; 4; 8; 15 kV	I pavimenti devono essere in legno, calcestruzzo o in piastrelle di ceramica. Se i pavimenti sono rivestiti di materiale sintetico, l'umidità relativa dovrebbe essere almeno pari al 30 %.
Campo magnetico ad alta frequenza (50/60Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	I campi magnetici a frequenza di rete dovrebbero avere livelli caratteristici di una località tipica in un ambiente commerciale o ospedaliero.

Guida e dichiarazione del fabbricante - immunità elettromagnetica

INN-018 è previsto per funzionare nell'ambiente elettromagnetico sotto specificato. Il cliente o l'utilizzatore di INN-018 dovrebbero garantire che esso venga utilizzato in tale ambiente. Gli apparecchi di comunicazione a RF portatili e mobili non dovrebbero essere usati più vicino a nessuna parte di, compresi i cavi, della distanza di separazione raccomandata calcolata con l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore.

Prova di Immunità	Livello di prova della IEC 60601	Livello di conformità	Distanza di separazione raccomandata d:
RF Irradiate IEC 61000-4-3	3 V/m e 10 V/m da 80 MHz a 2,7 GHz	3 V/m e 10 V/m	d= 30 cm
Immunità a campi di prossimità da dispositivi di comunicazione RF wireless IEC 61000-4-3	TETRA 400 380 – 390 MHz	27 V/m	27 V/m
	GMRS 460 FRS 460 430 - 170 MHz	28 V/m	28 V/m
	LTE Band 13, 17 704 – 787 MHz	9 V/m	9 V/m
	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5 800 960 MHz	28V/m	28V/m
	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE Band 5 1700 - 1990 MHz	28 V/m	28 V/m
	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 70 2400 - 2570 MHz	28 V/m	28 V/m
WLAN 802.11 a/n 5100 - 5800 MHz	9 V/m	9 V/m	

ETICHETTA DATI:

INNOVING SPA VIA MERLONI 9 - 50131 ANCONA ITALY
Termometro digitale - Digital Thermometer
Model: INN-018 IP22
1.5V --- 1xLR41



Parti applicate di tipo BF.



Leggere attentamente il presente manuale di istruzioni.



Leggere il manuale d'uso per informazioni cautelative importanti quali avvertenze e norme di sicurezza.



1936

Questo prodotto è conforme alla direttiva europea 93/42/CEE concernente i dispositivi medici, quindi a tutte le normative europee applicabili.



Numero di lotto (le prime 2 cifre corrispondono alla settimana di fabbricazione, le ultime 2 all'anno di fabbricazione.)



Le batterie utilizzate da questo apparecchio, alla fine della loro vita utile, vanno smaltite negli appositi raccoglitori. Informarsi sulle normative locali relative alla raccolta differenziata delle batterie. Un corretto smaltimento delle batterie permette di evitare conseguenze negative per l'ambiente e la salute.



IP22 Protetto contro la penetrazione di corpi solidi estranei di 12.5mm Ø o superiori e protetto contro la caduta verticale di gocce d'acqua quando l'involucro è inclinato sino a 15°.

 INFORMAZIONI AGLI UTENTI ai sensi del Decreto Legislativo N° 49 del 14 Marzo 2014 "Attuazione della Direttiva 2012/19/UE sui rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche (RAEE)". Il simbolo del cassonetto barrato riportato sull'apparecchiatura indica che il prodotto alla fine della propria vita utile deve essere raccolto separatamente dagli altri rifiuti. L'utente dovrà, pertanto, conferire l'apparecchiatura integra dei componenti essenziali giunta a fine vita agli idonei centri di raccolta differenziata dei rifiuti elettronici ed elettronici, oppure riconsegnarla al momento dell'acquisto di nuova apparecchiatura di tipo equivalente, in ragione di uno a uno, oppure 1 a zero per le apparecchiature aventi lato maggiore inferiore a 25 cm. L'adeguata raccolta differenziata per l'avvio successivo dell'apparecchiatura dimessa al riciclaggio, al trattamento e allo smaltimento ambientale compatibile contribuisce ad evitare possibili effetti negativi sull'ambiente e sulla salute e favorisce il riciclo dei materiali di cui è composta l'apparecchiatura. Lo smaltimento abusivo del prodotto da parte dell'utente comporta l'applicazione delle sanzioni amministrative di cui al D.Lgs n. Decreto Legislativo N° 49 del 14 Marzo 2014.

INN-018

FLEXIBLE DIGITAL THERMOMETER

INSTRUCTION MANUAL

Thank you for purchasing the Innolving digital thermometer INN-018. Before use, it is advisable to carefully read the following instructions and keep this manual safe for future references. This digital electric thermometer is suitable to take body temperature for clinical and hospital use as well as for home use. Operator shall be at least 11 years old and patient can be operator. Patient's weight must be over 2.5kg.

IMPORTANT SAFETY INSTRUCTIONS

- Do not allow the device to come into contact with hot water.
- Do not expose the device to high temperatures or direct sunlight.
- Do not drop the thermometer, this product is not shock resistant.
- Do not attempt to tamper with or repair the product by yourself.
- Do not use thinners, petrol or benzene to clean the device.
- Clean only with water or disinfectant.
- The thermometer contains small parts (such as the battery, and the battery compartment) that can be swallowed by children. Never leave the product unattended.
- Do not bend the thermometer tip.
- If the ambient temperature is above 35 °C or 95 °F, immerse the tip in cold water for about 5-10 seconds before measuring body temperature.
- In case of persistent fever, especially in children, consult a doctor.
- Do not use the thermometer near strong electromagnetic fields; keep it away from any radio system or mobile phone.
- Do not immerse the thermometer more than 15cm in water and do not leave it submerged for more than 30 minutes.

HOW TO USE

Press the **ON/OFF** button to turn on the device, the appliance will emit a short acoustic signal indicating that the thermometer is operational. At the same time, the thermometer runs to self-check test, during which all the digital segments appear on the LCD. Then the last measurement is shown and then the display will show the symbol "L" in the middle and the "°C" in the upper right corner. The device is ready to measure the temperature when the "°C" symbol will start flashing. If the ambient temperature is below 32°C or 89.6°F, the display will show "L °C" or "L °F". If the temperature is higher than 42 °C or 107.6 °F, the display will show "H °C" or "H °F". During the reading phase, the display shows the temperature variation and the "°C" or "°F" symbol flashes in the top right corner. The measurement is completed when the device reaches a constant temperature. The temperature is considered constant when the oscillations are lower than 0.1 °C for about 16 seconds. As soon as the appliance detects the constant temperature, the thermometer emits 4 beeps, the "°C" or "°F" symbol stops flashing and the display shows the detected temperature. At the end of the measurement, turn off the thermometer by keeping the ON/OFF button pressed. If not, the thermometer will automatically shut off after 10 minutes of inactivity.

MEMORY FUNCTION

The thermometer stores in memory the last detected temperature. The measured temperature is automatically displayed for about two seconds after switching on of the device immediately after the self-check test. If a new measurement is done this will be stored replacing the previous one and will be displayed on the next switch on.

MEASUREMENT METHODS

It is important to remember that the body temperature reading depends on the measurement method. For this reason, it should always be taken into consideration how the temperature is detected in order to have a correct reading of the values:

Rectal Use: This is the most accurate method from a medical point of view, because it is closer to the actual body temperature.

Insert the probe into the rectum (2cm max.) And wait for the beep. The measurement time is approximately 40-60 seconds.

Axillary Use: In this way, you will have a temperature measurement that can change from 0.5 °C to 1.5 °C from the actual body temperature. The measurement time is approximately 80-120 seconds.

Oral Use: The oral temperature ranges from 0.3 °C to 0.8 °C compared to the rectal temperature. To ensure that the reading is as accurate as possible, place the tip of the thermometer under the tongue and keep the mouth tightly closed and breathe through the nose. Do not eat or drink anything before the measurement. The measurement time is approximately 50 to 70 seconds.

Note: the rectal mode is considered the most accurate method to identify the body temperature and it is recommended to prolong the measurement time of 3 minutes after the acoustic signal.

BATTERY REPLACEMENT

When the symbol **■** or **□** flashes on the display, it means that the battery level is low and needs to be replaced. Remove the battery compartment and replace the battery with one of the same type, the "+" sign up and "-" sign down. Remove the battery from the device, in case it is going to be unused for a long period of time.

CLEANING AND DISINFECTION

The best way to clean the thermometer tip is applying a disinfectant (e.g. 70% medical alcohol) on a damp cloth and then proceed to clean and disinfect the probe. It is advisable to disinfect the probe before each use. Remove the battery from the device, in case it is going to be unused for a long period of time.

TECHNICAL SPECIFICATION

Measuring Range: (32.0~ 42.0)°C/(89.6~107.6) °F

Measuring Accuracy: +/- 0.1°C/0.2°F (35.5°C~42.0°C/95.9°F~107.6°F) +/-0.2 °C/0.4 °F (32.0°C~35.5°C/89.6°F~95.9°F)

Storage Conditions: (-25~55)°C, ≤95%RH

Ambient Temperature during use: (5~35)°C, ≤80%RH

Minimum Detection: 0.1°C/0.1°F

Battery: Alkaline battery LR41, 1.5 V, minimum duration 100 hours in continuous operation.

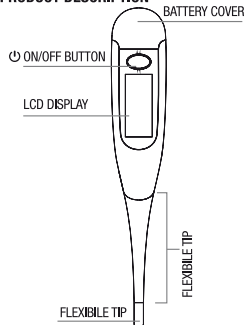
Weight: about 19g

Atmospheric Pressure: 700~1060hPa

SYMBOLISM:

- **■** or **□**: Low battery
- "L °C" or "L °F": The temperature is lower than 32 °C or 89.6°F
- "H °C" or "H °F": The temperature is higher than 42 °C or 107.6°F

PRODUCT DESCRIPTION



Legal requirements and guidelines

This product complies with the European directive on medical devices 93/42 / EEC and has the CE mark. The device also complies with the specifications of the European standard EN 12470-3 Clinical thermometers - Part 3: performance of compact electric thermometers (non-predictive and predictive) with the maximum device. The CE mark confirms that it is a medical device with a measuring function under the Medical Device Act which has been subject to a conformity assessment procedure. A Notified Body confirms that this product complies with all applicable laws.

Calibration check

This thermometer is calibrated during production. If the product is used according to the instructions in this manual, a periodic calibration is not necessary. If there are signs indicating that the thermometer does not respect the error limits indicated in this manual, please contact the manufacturer or the authorized technical assistance service.

EMC Guide

INN-018 needs special precautions regarding EMC and must be installed and commissioned in accordance with the EMC information contained in this manual. Portable and mobile radiocommunication devices can affect the operation of INN-018. The device or the system must not be used near to other devices; if it were necessary to use near to other devices, the medical device must be supervised to check normal operation under the setting in use. The medical device has been tested and found compliant with the emission and immunity limits of medical devices according to IEC60601-1-2:2014. These limits are fixed to provide proper protection against harmful interference in a typical medical installation. However, there's not any guarantee that interference will not occur in a particular installation. If the medical device, interacting with another device, causes or receives detectable interferences, the user is invited to limit the interference by adopting one or more of the following measures:

1. to redirect or to reposition the receiving device
2. to increase the distance between the devices
3. to contact the manufacturer or local technician for assistance

Guide and declaration of the manufacturer - electromagnetic emissions

INN-018 is designed to work in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the appliance should ensure that it is used in this environment

Emission tests	Compliance	Electromagnetic environment
Emissions at RF CISPR 11	Group 1	INN-018 uses RF energy only for its internal operation. As a result, RF emissions are very low and is likely to cause no interference in nearby electronic devices.
CISPR 11 Emissions	Class B	INN-018 is suitable for use in all environments, including domestic environments and those directly connected to a public low-voltage power supply that supplies buildings used for domestic purposes
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable	
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable	

Guide and declaration of the manufacturer - electromagnetic immunity

INN-018 is designed to work in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the appliance should ensure that it is used in this environment

Immunity tests	Test level of IEC 60601	Conformity level	Electromagnetic environment
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	+/- 8kV contact discharge +/- 2; 4; 8; 15 kV air discharge	+/- 8kV contact discharge +/- 2; 4; 8; 15 kV air discharge	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30%
High-frequency electromagnetic field (50/60Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Power frequency magnetic fields should have characteristic levels of a typical location in a commercial or hospital environment.

Guide and declaration of the manufacturer - electromagnetic immunity

INN-018 is designed to work in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the appliance should ensure that it is used in this environment. Portable and mobile RF communications equipment should not be used closer to any part of INN-018, including cables, than the recommended separation distance calculated with the equation applicable to the transmitter frequency.

Immunity test	Test level of IEC 60601	Conformity level	Recommended separation distance d:
Irradiated RF IEC 61000-4-3	3 V/m and 10 V/m from 80 MHz to 2,7 GHz	3 V/m and 10 V/m	d= 30 cm
Immunity to the electromagnetic fields generated by other communication devices RF wireless IEC 61000-4-3	TETRA 400 380 - 390 MHz	27 V/m 27 V/m	d= 30 cm
	GMRS 460 FRS 460 430 - 170 MHz	28 V/m 28 V/m	
	LTE Band 13, 17 704 - 787 MHz	9 V/m 9 V/m	
	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5 800 960 MHz	28 V/m 28 V/m	
	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE Band 5 1700 - 1990 MHz	28 V/m 28 V/m	
	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 70 2400 - 2570 MHz	28 V/m 28 V/m	
WLAN 802.11 a/n 5100 - 5800 MHz	9 V/m 9 V/m		

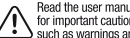
RATING LABEL:



Application parts type BF.



Read carefully the instruction manual.



Read the user manual for important for important cautionary information, such as warnings and safety norms.



The product complies with the EU directive 93/42/CEE regarding the medical devices, then with all the applicable EU norms.




Lot number (first 2 digits shows the week of production, the last 2 shows the year of production)



The batteries used in this device must be disposed of in the special bins at the end of their life. Please inform yourself about the local rules on separate collection of batteries. The correct disposal of batteries helps preventing potentially negative consequences on the environment.



IP22 Protection against the penetration of solid foreign objects larger than ϕ 12.5 mm and against vertically falling drops when the the enclosure is tilted at any angle up to 15°.

 INFORMATION TO USERS according to Legislative Decree No. 49 of March 14, 2014 "2012/19/UE Implementation of the Directive on Waste Electrical and Electronic Equipment (WEEE)". The crossed-out dustbin symbol indicates that the product at the end of its life must be collected separately from other waste. The user should, therefore, take the equipment with the essential components at the end of its useful life to the separate collection center of electronic and electrical waste, or return it to the retailer when purchasing new equipment of equivalent type, in ratio of one to one, or one to zero for devices with larger side less than 25 CM. The separate collection for the decommissioned equipment for recycling, treatment and environmentally compatible disposal contributes to avoid possible negative effects on the environment and human health and promotes recycling of the materials. Improper disposal of the product by the user entails the application of administrative sanctions according to Legislative Decree No. 49 of 14 March 2014.



Involving Spa
Via Merloni, 9 - 60131 Ancona Italy
Tel: 071 2133550 - www.involving.it
MADE IN CHINA

Rev.01_11.2018