



1) ATENȚIONĂRI

- A se deschide la lumină roșie adecvată pentru camera obscură, folosind sticla de protecție Fuji sau un articol echivalent.

Regulamentul (UE) 2017/745 prevede ca orice incident grav care a avut loc în legătură cu dispozitivul să fie raportat producătorului sau reprezentantului european autorizat, precum și autorității competente din țara dvs. Dacă vi se aduce la cunoștință orice incident grav, raportați-l imediat distribuitorului local sau oficial și autorității competente din țara dvs.

2) Scopul preconizat

Filmul de imagistică medicală cu dezvoltare uscată FUJI este destinat furnizării de date de imagistică pentru diagnosticare, imprimate de imprimantă pentru filme cu dezvoltare uscată Fuji Medical. Acest dispozitiv este destinat utilizării de profesioniștii în domeniul medical.

3) Operarea de bază

Filmul este utilizat împreună cu următoarele dispozitive.

Operarea de bază este descrisă în manualul de operare al acestor dispozitive.

Pentru DI-HL, DI-ML, DI-HLc

Produs	Model
DRYPIX Smart	DRYPIX 6000
DRYPIX EDGE	DRYPIX 8000

Pentru DI-AT, DI-HT

Produs	Model
DRYPIX Lite	DRYPIX 2000

4) Condiții de depozitare

- Depozitați filmele în următoarele condiții de mediu.
Fără condens.
Ambalat : Sub 25°C
Neambalat : Sub 10~25°C și 30~60 % RH
- Depozitați filmele într-un loc unde să nu fie expuse la lumina directă a soarelui, la raze ultraviolete în exces sau la diferite raze radioactive.

5) Eliminarea

Atunci când eliminați filmul, nu uitați să respectați prevederile stipulate de legislația locală sau orice reglementări în vigoare.

Dacă sunt necesare informații materiale, contactați distribuitorul oficial.

Acesta vă va furniza AIS (Fișa de informații pentru articol).