

Complément à la notice d'utilisation

Ce complément s'applique aux dispositifs médicaux figurant dans le tableau, à partir de SW 3.33.

Dispositif médical	Numéro de référence	Version
Fabius GS <i>premium</i>	9038924	7e édition et éditions suivantes
Fabius Tiro	9038709	7e édition et éditions suivantes
Fabius plus	9039295	5e édition et éditions suivantes
Fabius plus XL	9053389	1re édition et éditions suivantes
Fabius MRI	9039055	5e édition et éditions suivantes

- Ce complément doit être joint à la notice d'utilisation du dispositif médical.

AVERTISSEMENT

Pour utiliser correctement cet appareil médical, veuillez lire et respecter la notice d'utilisation ainsi que ce complément.

Ce complément met à jour les informations contenues dans le chapitre suivant de la notice d'utilisation :

Défaut – Cause – Solution

Priorité	Message d'alarme	Cause probable	Solution
! (9)	PEP ELEVEE	La PEP est supérieure à 8 cmH ₂ O (hPa) en mode ManSpont.	Vérifier le réglage de la valve APL et/ou le débit de gaz frais.



Directive 93/42/CEE
relative aux dispositifs médicaux

 Fabricant

Dräger Medical GmbH
Moisinger Allee 53 – 55
D-23542 Lübeck
Allemagne
+49 451 8 82-0
FAX +49 451 8 82-20 80
<http://www.draeger.com>

9053560 – fr

© Dräger Medical GmbH
Édition/Edition : 4 – 2015-01
(Édition/Edition : 1 – 2012-01)

Dräger se réserve le droit d'apporter des modifications au dispositif sans préavis.



A compter de 2015-08
Dräger Medical GmbH
deviendra
Drägerwerk AG & Co. KGaA