

## **MANUALE D'USO**

## Magnetoterapia modello

## **MAG700**













## **INDEX**

INDEX	III
INFORMAZIONI TECNICHE	4
FABBRICANTE	4
DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ	4
Classificazioni	5
DESTINAZIONE E AMBITO D'USO	5
CARATTERISTICHE TECNICHE	6
DESCRIZIONE DISPOSITIVO E COMANDI	7
ETICHETTATURA	8
Contenuto dell'imballaggio	10
MODALITÀ D'USO	11
Introduzione alla tecnologia	11
CONTROINDICAZIONI ED EFFETTI COLLATERALI	11
AVVERTENZE	11
Preparazione del paziente: uso della fascia terapeutica, principali a	APPLICAZIONI E
SUGGERIMENTI	14
Istruzioni d'uso	15
Collegamenti ed accensione	15
Menu principale	15
Selezione programma	16
Selezione della lingua	19
CURA DEL DISPOSITIVO	20
Manutenzione	20
INFORMAZIONI PER LO SMALTIMENTO	21
Garanzia	22
Assistenza	23
Ricambi	24
INTERFERENZE E TABELLE DI COMPATIBILITÀ ELETTROMAGNETICA	24



Informazioni tecniche

### **Fabbricante**

### I.A.C.E.R. S.r.l.

Via Enzo Ferrari, 2 • 30037 Scorzè (VE)

Tel. 041.5401356 • Fax 041.5402684

IACER S.r.l. è un fabbricante italiano di dispositivi medici (certificato CE n° 0068/QCO-DM/230-2020 rilasciato dall'Ente Notificato n°0068 MTIC InterCert S.r.l.).

Dichiarazione di conformità

#### I.A.C.E.R. S.r.l

Via Enzo Ferrari, 2 – 30037 Scorzè (Ve), Italia dichiara sotto la propria responsabilità, che la famiglia di prodotti

## MAG2000

che include i seguenti modelli

## MAG700, MAG2000, MAG2000 Premium e MAG2000 PLUS Codifica UMDNS: 12415

È progettata e costruita in conformità alla Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici (recepita in Italia con D. Lgs. 46/97), così come modificata dalla Direttiva 2007/47/CE (D. Lgs. 37/2010) e successive modifiche/integrazioni.

I dispositivi sono classificati classe IIa, secondo l'allegato IX, regola 9 della Direttiva 93/42/CEE (e successive modifiche/integrazioni) ed è marchiato



La conformità del prodotto in oggetto con la Direttiva 93/42/CEE è stata verificata e certificata dall'Ente Notificato:

## 0068 – MTIC InterCert S.r.l. Via G. Leopardi 14, Milano (MI) 20123, Italia

Num. Certificato: 0068/QCO-DM/230-2020

secondo il percorso di certificazione previsto dalla Direttiva 93/42/CEE, Allegato II (escluso punto 4).

Scorzè, 31/01/2022

Luogo, data

MASSIMO MARCON

Rappresentante legale

IACER SrI 4 MNPG60-17



## Classificazioni

Il dispositivo MAG700 assume le seguenti classificazioni:

- apparecchio di classe IIa (Direttiva 93/42/CEE, allegato IX, regola 9 e successive modifiche).
- Classe II con parte applicata tipo BF (Classif. EN 60601-1).
- Apparecchio con grado di protezione IP21 contro le penetrazioni di oggetti solidi, polveri e liquidi.
- Apparecchio e accessori forniti non sterili e non soggetti a sterilizzazione.
- Apparecchio non adatto ad un uso in presenza di una miscela anestetica infiammabile con aria, con protossido d'azoto, con qualsiasi agente infiammabile di qualunque natura ed in ambienti ad alta concentrazione di ossigeno.
- Apparecchio per funzionamento continuo.
- Apparecchio non adatto all'uso in esterno.

## Destinazione e ambito d'uso

Scopo clinico: Terapeutico

Ambito d'uso: Ambulatoriale/ospedaliero e domiciliare

**MAG700** è studiato ed indicato per i trattamenti di cura, riabilitazione e recupero funzionale di patologie a carico di:

- articolazione del polso, della mano, della spalla, del piede, della caviglia e del ginocchio;
- apparato motorio scheletrico;
- artrosi;
- atrofie e distrofie muscolari;
- borsiti;
- contusioni:
- degenerazione dell'apparto locomotore;
- distorsioni:
- periartriti;
- lesioni benigne e strappi muscolari;
- tendinite e tendinosi.

MAG700 è particolarmente indicato per il trattamento e la cura dell'osteoporosi e di tutte le patologie a carico dei tessuti ossei. MAG700

IACER Srl 5 MNPG60-17



risulta particolarmente indicata nei trattamenti di fratture ossee anche in presenza di bendaggi rigidi o gessi.

MAG700 è un dispositivo destinato sia all'utente professionale (medico, terapista, etc.) che al paziente domiciliare. In caso di terapia domiciliare, si raccomanda l'uso del dispositivo esclusivamente su indicazione del medico/terapista.

La popolazione di pazienti destinata al trattamento mediante magnetoterapia utilizzando il dispositivo MAG700 comprende pazienti di entrambi i sessi, uomini e donne, maggiorenni (salvo diverse indicazioni mediche). Per ulteriori dettagli, si faccia riferimento al paragrafo *Controindicazioni*.

#### Caratteristiche tecniche

Caratteristica	Specifica	
Alimentazione	GJ24WA-1500120V, us	cita DC 15V, 1.2A
Corrente max. assorbita	0,8A	
Classe di isolamento (EN 60601-1)	II	
Parte applicata (EN 60601-1)	BF	
Dimensioni (lung. x larg.x alt.)	179x107x50 mm	
Intensità del campo	Impostabile con scala crescente fino a 70 Gauss	
Frequenza dell'onda quadra	Impostabile 5-100Hz	
Tempo di terapia	Impostabile (max 12 o	re consecutive)
Condizioni ambientali di	temperatura ambiente	da +5 a + 28 °C
funzionamento	umidità relativa	dal 15 al 93%
	pressione	da 700 a 1060 hPa

ATTENZIONE! Il dispositivo eroga corrente superiore ai 10mA.



L'intensità massima di campo magnetico è di 70 Gauss per canale con l'utilizzo della fascia elastica terapeutica fornita a corredo.
I valori di intensità, frequenza e tempo sono forniti con precisione ±20%.

Vita utile del dispositivo e suoi accessori: 2 anni.

## Descrizione dispositivo e comandi



- [ $^{\circ}$ ] Tasto di accensione e ritorno al menu di scelta programma.
- **OK** Tasto OK, tasto di conferma.
- [ Tasto di selezione/incremento.
- [▼] Tasto di selezione/decremento.
- Durante la terapia si accenderà la luce verde.





## **Etichettatura**



L'etichetta a lato è posta sul retro del dispositivo.



Codice: 80001 Lotto:

IP01

I.A.C.E.R. S.r.l

Via Enzo Ferrari, 2 30037 Scorzè (VE), Italia L'etichetta è posta sulla busta di protezione.

Simbolo	Descrizione		
I-TECH MEDICAL DIVISION	Logo del fabbricante.		
CE <sub>0068</sub>	Certificazione del prodotto rilasciata dall'organismo notificato N° 0068.		
•••	Dati Fabbricante.		
سا	Data di fabbricazione (MM-AAAA).		
	Seguire le istruzioni per l'uso.		
A	Direttiva RAEE per lo smaltimento dei rifiuti elettronici.		
	Dispositivo di Classe II.		
<b>†</b>	Parte applicata tipo BF.		
1	Temperature ammesse (temperature di stoccaggio, su confezione).		
	Umidità relativa (umidità relativa di stoccaggio, su confezione).		
IP20 IP01	Grado di protezione contro l'ingresso di solidi, polveri e liquidi (apparecchio protetto contro corpi solidi estranei di diametro ≥12,5mm e contro la caduta		

IACER Sri 9 MNPG60-17



Simbolo	Descrizione		
	verticale di gocce d'acqua). L'involucro del dispositivo garantisce la protezione IP20, la busta di protezione garantisce la protezione IP01.  La protezione IP21 è garantita solo dall'uso del dispositivo all'interno della busta.		
	Utilizzare solo in ambiente domestico.		
*	Non protetto contro l'ingresso di liquidi, mantenere asciutto.		
0-6-0	Simbolo dell'alimentazione.		
$\wedge$	Simbolo generico di avvertenza: prestare attenzione al pericolo indicato		

## Contenuto dell'imballaggio

La confezione di MAG700 contiene:

- N°1 dispositivo MAG700;
- N°1 alimentatore medicale (cavo 1.5m circa);
- N°1 applicatore a fascia con 2 solenoidi (non ispezionabile, cavo 1.5m circa);
- N°1 calamita tester;
- N°1 manuale d'uso e posizioni fascia;
- N°1 borsa per il trasporto;
- N°1 busta di protezione.



## Modalità d'uso

## Introduzione alla tecnologia

La cura di alcune patologie attraverso i campi magnetici pulsati a bassa frequenza e alta intensità ha trovato da tempo il massimo consenso negli ambienti scientifici internazionali soprattutto per quanto riguarda le malattie croniche e degenerative.

La magnetoterapia utilizza i campi magnetici pulsati a bassa frequenza ed alta intensità indotti dalla corrente elettrica che percorre una bobina; per le sue caratteristiche è oramai universalmente riconosciuta come la tecnica più indicata per il trattamento delle patologie ossee ed in particolare per l'osteoporosi.

Le modificazioni biologiche indotte dai campi magnetici sulle membrane cellulari garantiscono una biostimolazione in grado di ristabilire le corrette funzionalità della cellula stessa.

Secondo le esperienze di diversi autori, in casi di osteoporosi già a partire dalla sesta seduta si assiste ad una notevole regressione della sintomatologia dolorosa e fatto ancora più eclatante si evidenzia un significativo aumento di BMD (Bone Mass Density, ovvero densità ossea).

MAG700 è un dispositivo a singolo canale semplice e intuitivo da utilizzare e con un ottimo rapporto prezzo/prestazioni.

### Controindicazioni ed effetti collaterali

L'utilizzo del dispositivo è controindicato per pazienti in stato di gravidanza, tubercolosi, diabete giovanile, malattie virali (in fase acuta), micosi, soggetti con cardiopatie, affetti da tumori, aritmie gravi o portatori di pacemaker, bambini, portatori di protesi magnetizzabili, infezioni acute, epilettici (salvo diverse prescrizioni mediche).

Dalla letteratura e dallo stato dell'arte non sono noti significativi effetti collaterali legati alla terapia, né si riportano problemi legati alla eccessiva esposizione al campo elettromagnetico generato dal dispositivo.

#### **Avvertenze**

<u>Si raccomanda di leggere attentamente il presente manuale prima dell'utilizzo del dispositivo. Per qualsiasi ulteriore informazione ed approfondimento vi suggeriamo di visitare il nostro sito</u>

IACER SrI 11 MNPG60-17



<u>www.itechmedicaldivision.com</u> nella sezione dedicata alla magnetoterapia.

#### Si raccomanda di:

- controllare la posizione ed il significato di tutte le etichette poste sull'apparecchiatura;
- non danneggiare l'applicatore agendo sul filo di collegamento, evitare inoltre di avvolgere il filo stesso attorno all'applicatore o all'apparecchio;
- evitare l'uso del sistema a persone non adeguatamente istruite tramite la lettura del manuale. Tenere al di fuori della portata dei bambini, animali e parassiti;
- durante la terapia si consiglia al paziente ed utilizzatore di non indossare oggetti metallici;
- verificare l'integrità dell'alimentatore prima di ogni utilizzo. Evitare l'uso nel caso di segni di danneggiamento all'involucro o al filo di collegamento;
- utilizzare SOLO cavi ed applicatori forniti dal fabbricante. <u>Cavi e</u>
   applicatori inadeguati potrebbero danneggiare l'apparecchio e/o
   recare danno al paziente;
- evitare di tenere in mano il dispositivo durante l'utilizzo. Si raccomanda di appoggiarlo su un tavolo o su un supporto similare: posizionare il dispositivo in maniera che tale operazione risulti sempre agevole ed eseguibile in sicurezza. Posizionare il dispositivo su un ripiano stabile (tavolo, comodino), lontano da altri dispositivi che possano interferire o impedire un uso sicuro del dispositivo e relativi accessori collegati.

#### È vietato:

- l'uso del dispositivo da parte di persone incapaci di intendere e di volere, che soffrono di disturbi alla sensibilità, momentaneamente inabili se non assistite da personale qualificato;
- l'uso del dispositivo in prossimità di sostanze infiammabili, gas, esplosivi, in ambienti con elevate concentrazioni di ossigeno, in presenza di aerosol o in ambienti molto umidi (non utilizzare in bagno o durante la doccia/bagno);
- l'uso dell'apparecchio in presenza di segni di deterioramento e/o danneggiamenti allo stesso o agli accessori (applicatore , caricabatterie, etc.) e/o cavi: contattare il rivenditore o il fabbricante

IACER SrI 12 MNPG60-17



secondo quanto riportato al paragrafo Assistenza. Controllare l'integrità prima di ogni utilizzo;

- l'uso in contemporanea a pomate contenenti ioni liberi di metalli magnetizzabili;
- l'uso del dispositivo su ferite aperte e/o cute irritata;
- collegare il dispositivo ed i suoi accessori ad altri dispositivi non indicati nel presente manuale.

#### Attenzione:

- posizionare l'applicatore in modo tale che il lato verde sia a contatto con il paziente;
- l'utilizzatore deve verificare periodicamente l'isolamento (integrità) degli applicatori e dei loro cavi e controllare che non siano danneggiati (eventualmente contattando il fabbricante);
- all'utilizzo dei cavi di collegamento della fascia e dell'alimentatore: pericolo di strangolamento. Prestare estrema attenzione nel caso sia necessario far passare i cavi in prossimità del collo e della testa del paziente: in questo caso è necessario mantenere una posizione sicura ed evitare bruschi movimenti che possano causare l'attorcigliamento dei cavi.
- ad evitare l'esposizione del dispositivo e dei suoi accessori alla luce diretta eccessiva e alla polvere. Vedere quanto indicato al paragrafo Cura del dispositivo.

Il fabbricante si considera responsabile delle prestazioni, affidabilità e sicurezza dell'apparecchio soltanto se:

- eventuali aggiunte, modifiche e/o riparazioni sono effettuate da personale autorizzato direttamente dal fabbricante. È vietata ogni modifica, aggiunta e/o riparazione eseguita da personale non autorizzato in quanto potrebbe comportare la perdita di sicurezza del dispositivo o un suo malfunzionamento;
- l'impianto elettrico dell'ambiente in cui MAG700 è inserito è conforme alle leggi nazionali;
- l'apparecchio è impiegato in stretta conformità alle istruzioni di impiego contenute in questo manuale.



ATTENZIONE! Scollegare l'alimentatore dalla presa di rete al termine della seduta di terapia.



I materiali impiegati per la produzione del dispositivo hanno superato le previste norme per la tossicità dei materiali stessi. <u>In caso di reazioni allergiche sospendere la terapia e consultare un medico</u>.





In caso sia necessario utilizzare il dispositivo per trattamenti prolungati (anche fino a 8 ore) si consiglia di utilizzare un'intensità non superiore a 50 per tutti i programmi. In questi casi l'efficacia del trattamento è data dal prolungato tempo di terapia più che dalla massima intensità di campo impostabile.

<u>Parti applicate</u>. Sono da considerarsi parti applicate al paziente non solo tutti gli applicatori (fascia 2 solenoidi.) ma anche il dispositivo stesso e l'alimentatore che possono venire a contatto con l'utilizzatore durante il trattamento.

Preparazione del paziente: uso della fascia terapeutica, principali applicazioni e suggerimenti

Di seguito sono riportate alcune delle principali posizioni di applicazione della fascia terapeutica e dei solenoidi.

Se si desidera utilizzare la fascia, avvolgere la fascia attorno alla zona da trattare (o posizionarla sopra la zona, come ad esempio nel trattamento della colonna vertebrale) avendo cura che il lato verde della fascia sia a contatto con la cute.



IACER SrI 14 MNPG60-17



Suggerimenti per un corretto utilizzo:

 il dispositivo e gli applicatori sono previsti per funzionare nel range di temperatura indicato con trattamenti fino ad un massimo di 12 ore consecutive:

#### Istruzioni d'uso

## Collegamenti ed accensione

Per la corretta installazione del dispositivo seguire i seguenti passi:

- collegare l'applicatore all'apparecchio, collegando la spina del cavo dell'applicatore Alla presa CH1 poste sul pannellino nella parte alta dell'apparecchio;
- collegare il cavo di rete all'alimentatore e successivamente collegare la presa dell'alimentatore al connettore circolare posto sul pannellino nella parte alta dell'apparecchio, vicino all'interruttore ON/OFF, quindi
- 3. collegare la spina del cavo di rete alla presa di corrente (AC 110-230V, 50-60 Hz).
- 4. Portare l'interruttore ON/OFF posto sul pannellino nella parte alta in posizione ON: il display mostrerà il logo I-TECH e successivamente la schermata del menu programmi.



ATTENZIONE! Per mantenere il dispositivo protetto dalla penetrazione di oggetti solidi, polveri e liquidi, si raccomanda di utilizzarlo SEMPRE INSERITO ALL'INTERNO della busta di protezione!

## Menu principale

Il dispositivo MAG700 è dotato di 11 programmi con valori preimpostati e modificabili dall'utente a seconda delle sue esigenze. I primi 8 programmi sono associati al trattamento di patologie specifiche con parametri preimpostati consigliati da IACER, mentre i seguenti 3 hanno solamente la frequenza di lavoro prestabilita, lasciando all'utente la libertà di scegliere la durata ed i cicli di sedute.

IACER SrI 15 MNPG60-17



#### **ELENCO DEI PROGRAMMI**

Valori preimpostati			Valori consigliati		
N°	Patologia	Hz	Durata	Cicli di	
IV	ratologia	112	ore	sedute	
1	Osteoartrosi	15	2 - 6	30	
2	Artrite	30	2 - 6	20	
3	Osteoporosi	50	2 - 6	30	
4	Fratture	50	2 - 6	30	
5	Dolori articolari	25	2 - 6	20	
6	Dolori muscolari	60	2 - 6	15	
7	Antiinfiammatorio	40	2 - 6	15	
8	Scansione	10-100	2 - 6	20	
	automatica*	10-100	2 - 0	30	
9	Tratt. 5Hz	5	2 - 6	30	
10	Tratt. 10Hz	10	2 - 6	30	
11	Tratt. 20Hz	20	2 - 6	30	



\*Il programma Scansione Automatica permette di impostare il tempo di terapia desiderato, gestendo poi automaticamente il ciclo di frequenze da 10 Hz a 100 Hz con 5 minuti di terapia per ciascuna frequenza. Si tratta di un programma ideale per la rigenerazione di tessuti duri (ossa) e molli (tendini, cartilagini) nella stessa seduta di trattamento.

I valori di durata della terapia sono valori consigliati dal fabbricante IACER e sono comunque modificabili dall'utente. Inoltre, per ogni ciclo di sedute (colonna *Cicli di sedute* della tabella *Elenco dei programmi* soprastante) il fabbricante IACER consiglia almeno un trattamento/seduta per giorno del ciclo di sedute in corso.

L'apparecchio per magnetoterapia MAG700 riprende le indicazioni di campo magnetico, frequenza di lavoro della terapia e potenza erogata rilevabili dalla letteratura scientifica e medica, frutto di sperimentazioni e valutazioni cliniche ormai acquisite (Barker - Lunt 1983, Bassett – Pawluk – Pilla 1974, Bassett - Valdes – Hernandez 1982).

## Selezione programma

Di seguito le istruzioni da seguire per la scelta del programma opportuno in base alla patologia:

IACER Srl 16 MNPG60-17



1. all'interno del menu scorrere la lista di programmi mediante l'uso dei tasti ▲ e ▼, quindi posizionarsi sul programma desiderato e premere OK.



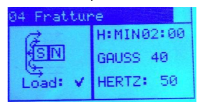
2. Il display visualizzerà l'impostazione base di tempo di terapia (dalla figura 2 ore) e l'intensità di campo magnetico (intensità 40) del programma selezionato. Si tratta di valori medi suggeriti da IACER per iniziare da subito il trattamento con efficacia.



3. Premere il tasto Vevidenziando l'icona del magnete in basso a sinistra e premere OK.



4. Il dispositivo comincerà il trattamento, visualizzando sul display l'icona del magnete con il flusso di campo magnetico. La luce verde sotto il display avvisa della terapia in corso.



5. Al termine della terapia il dispositivo si riporterà automaticamente nella schermata del menu programmi.





ATTENZIONE: il dispositivo riconosce la corretta connessione degli applicatori. In fase di terapia, al di sotto dell'icona del magnete, viene visualizzato lo stato di connessione. La presenza del simbolo 

✓ di fianco al numero del canale (CH1) conferma la corretta connessione e riconoscimento dell'applicatore. Il simbolo X di fianco al numero del canale 1 avvisa della non corretta connessione dell'applicatore, della sua assenza o del suo non corretto funzionamento (si veda paragrafo *Controllo del funzionamento*).



**ATTENZIONE**: è possibile sospendere temporaneamente, in qualsiasi momento, la terapia tenendo premuto per 2 secondi il tasto OK. Per riprendere la terapia premere nuovamente il tasto OK. Durante la fase di pausa il led verde si spegne, per poi riaccendersi al riavvio della terapia.



ATTENZIONE: è possibile uscire dal trattamento in qualsiasi

momento premendo una volta il tasto **b**: il dispositivo si riporterà nella schermata del programma scelto (punto 2). Premendo ancora

il tasto **O** il dispositivo si riporterà nella schermata iniziale del menu programmi (punto 1).

#### **MODIFICA DEI PARAMETRI**

MAG700 consente all'utente di modificare i parametri preimpostati nei programmi associati alle patologie. Dopo aver scelto il programma desiderato, seguire i seguenti passi per cambiare i parametri relativi al tempo di terapia e l'intensità del campo magnetico:

1. nel dettaglio del programma premere OK per selezionare la chiave inglese in movimento nella parte sinistra.



Tramite i tasti ▲ e ▼impostare le ore di terapia desiderate (da 0 a 24) e confermare premendo il tasto OK. Il display evidenzierà i minuti di terapia.

IACER SrI 18 MNPG60-17





3. Tramite i tasti e impostare i minuti di terapia desiderati (da 0 a 59) e confermare premendo il tasto OK. Il display evidenzierà l'intensità del trattamento.



4. Per iniziare la terapia e proseguire come al paragrafo precedente dal punto 2, premere il tasto e poi OK per selezionare l'icona del magnete e confermare l'inizio del trattamento. La luce verde avvisa della terapia in corso. Al termine del trattamento il dispositivo si riporterà automaticamente alla schermata menu principale.

## Selezione della lingua

Portare l'interruttore ON/OFF posto sul pannellino nella parte alta in posizione ON e successivamente tenere premuto il tasto **b** fino a che appare l'elenco delle lingue. Rilasciare il tasto: selezionare la lingua prescelta tramite i tasti **a** e **v**.

Premere il tasto OK per confermare la scelta.



Cura del dispositivo

#### Manutenzione

Se utilizzata secondo quanto prescritto nel presente manuale, l'apparecchiatura non richiede una manutenzione ordinaria particolare. In caso si riscontrino problemi di funzionamento, seguire inizialmente i seguenti semplici passi:

- verificare che la presa di corrente a cui è collegato l'apparecchio funzioni regolarmente collegando un altro apparecchio funzionante;
- 2. verificare il collegamento con l'alimentatore e l'integrità di tutti i cavi di collegamento;
- 3. verificare il collegamento con l'applicatore;
- 4. verificare che tutte le operazioni siano state eseguite correttamente;
- verificare ogni due anni il dispositivo e la sua completa funzionalità (contattando il fabbricante).

Nel caso si riscontrasse qualche problema o per qualsiasi ulteriore informazione fosse necessaria si prega di contattare immediatamente il Fabbricante.

### **CONTROLLO DEL FUNZIONAMENTO**

In dotazione all'apparecchio è fornita una calamita (piccolo anello o disco in metallo o metallo/plastica) per un controllo indicativo del funzionamento. Procedura per il controllo:

- 1. accendere l'apparecchio seguendo tutte le prescrizioni di sicurezza definite nel presente manuale;
- 2. attivare una terapia qualsiasi, seguendo le indicazioni delle istruzioni per l'uso del presente manuale;
- 3. impugnare la calamita in dotazione e avvicinarla all'applicatore;
- 4. verificare la vibrazione della calamita (proporzionale alla frequenza della terapia selezionata).

Contattare il produttore in caso di mancata vibrazione della calamita.

#### **PULIZIA**

Si suggerisce di rimuovere le eventuali tracce di polvere dopo ogni utilizzo del dispositivo ed i suoi accessori utilizzando un panno morbido asciutto.

Per la pulizia della fascia a 2 solenoidi, si raccomanda di scollegare l'applicatore dal dispositivo prima di compiere qualsiasi operazione, quindi estrarre il cavo a 2 solenoidi rimuovendo le 2 borchie argentate con un cacciavite.

IACER SrI 20 MNPG60-17



Procedere alla pulizia del tessuto con acqua e sapone neutro ed attendere la completa asciugatura prima di riassemblare gli applicatori.



**ATTENZIONE!** Rispettare sempre la polarità degli applicatori avendo cura di inserire le bobine con il lato indicato dal segno + rivolto verso la parte verde della fascia (lato terapeutico).

In caso di non utilizzo prolungato, pulire il dispositivo ed i suoi accessori come indicato sopra e riporli nella borsa di trasporto e conservarli nella scatola di confezionamento.

Nel caso il dispositivo sia utilizzato con il medesimo applicatore (fascia a 2 solenoidi) su pazienti diversi si raccomanda di procedere ad una pulizia accurata come indicato precedentemente.



Rispettare i limiti di temperatura, umidità e pressione indicati nel presente manuale anche durante la pulizia del dispositivo e dei suoi accessori.

### TRASPORTO ED IMMAGAZZINAMENTO

#### Precauzioni per il trasporto

Non ci sono particolari cure da usare durante il trasporto, poiché MAG700 è un apparecchio portatile. Si raccomanda comunque di riporre MAG700 ed i relativi accessori nella custodia fornita in dotazione dopo ogni utilizzo e conservare il tutto all'interno della scatola di confezionamento. Le condizioni ambientali ammesse sono le medesime riportate di seguito.

Si raccomanda di non attorcigliare i cavi dell'alimentatore e degli applicatori.

## Precauzioni per l'immagazzinamento e trasporto

L'apparecchiatura è protetta fino alle condizioni ambientali seguenti:

Senza la confezione fornita

temperatura ambiente da +5 a + 40 °C umidità relativa dal 10 al 93% pressione da 700 a 1060 hPa

Con la confezione fornita (anche per trasporto)
temperatura ambiente da –5 a +40 °C
umidità relativa dal 10 al 93%
pressione da 700 a 1060 hPa

## Informazioni per lo smaltimento

Gli apparecchi per magnetoterapia MAG700, compatibilmente con le esigenze di funzionamento e di sicurezza, sono stati progettati e costruiti per avere un minimo impatto negativo verso l'ambiente, seguendo quanto

IACER SrI 21 MNPG60-17



previsto dalla Direttiva europea 2012/19/EU relativa allo smaltimento dei rifiuti delle apparecchiature elettriche ed elettroniche.

I criteri seguiti sono quelli della minimizzazione della quantità di sprechi, di materiali tossici, di rumore, di radiazioni indesiderate e di consumo energetico.

Un'attenta ricerca sull'ottimizzazione dei rendimenti delle macchine garantisce una sensibile riduzione dei consumi, in armonia con i concetti di risparmio energetico.



Questo simbolo indica che il prodotto non deve essere smaltito assieme agli altri rifiuti domestici.

Il corretto smaltimento delle apparecchiature obsolete, degli accessori e soprattutto delle batterie, contribuisce a prevenire possibili conseguenze negative sulla salute umana e sull'ambiente.

L'utente deve provvedere allo smaltimento delle apparecchiature da rottamare portandole al centro di raccolta indicato per il successivo riciclo delle apparecchiature elettriche ed elettroniche.

Per informazioni più dettagliate sullo smaltimento delle apparecchiature obsolete, contattare il comune, il servizio di smaltimento rifiuti o il negozio in cui è stato acquistato il prodotto.

#### Garanzia

IACER Srl garantisce la qualità dei propri apparecchi (sulle parti elettriche ed elettroniche), <u>quando utilizzati in accordo con le istruzioni fornite in questo manuale</u>, per un periodo di mesi 24 dalla data di acquisto. Durante il periodo di garanzia, a discrezione dell'azienda, verranno riparati o sostituti i prodotti difettosi. Non sono coperte dalla garanzia le parti soggette a normale usura d'utilizzo (custodia in tessuto degli applicatori nonché velcro elastico di chiusura degli stessi) e tutte le parti che dovessero risultare difettose a causa di negligenza o trascuratezza nell'uso, di errata manutenzione o in caso di manomissione dell'apparecchio ed intervento sullo stesso da parte di personale non autorizzato dal costruttore o dal rivenditore autorizzato.

Le condizioni di garanzia sono quelle descritte di seguito all'interno delle *Norme di garanzia*.

La garanzia è fornita franco Sede Legale IACER Srl.

In caso di successivo intervento in garanzia, l'apparecchiatura va imballata in modo da evitare danni durante il trasporto e spedita al costruttore assieme a tutti gli accessori. Per avere diritto agli interventi in garanzia,

IACER SrI 22 MNPG60-17



l'acquirente dovrà inviare l'apparecchio munito della ricevuta o fattura comprovante la corretta provenienza del prodotto e la data di acquisto.

### Norme di garanzia

- 1. In caso di intervento in garanzia dovrà essere allegata la ricevuta fiscale o fattura d'acquisto, all'atto della spedizione della merce.
- 2. La durata della garanzia è di anni 2 (due) sulle parti elettroniche. La garanzia viene prestata attraverso il punto vendita di acquisto oppure rivolgendosi direttamente al costruttore.
- 3. La garanzia copre esclusivamente i danni del prodotto che ne determinano un cattivo funzionamento.
- 4. Per garanzia si intende esclusivamente la riparazione o sostituzione gratuita dei componenti riconosciuti difettosi nella fabbricazione o nel materiale, mano d'opera compresa.
- La garanzia non si applica in caso di danni provocati da incuria o uso non conformi alle istruzioni fornite, danni provocati da interventi di persone non autorizzate, danni dovuti a cause accidentali o a negligenza dell'acquirente, con particolare riferimento alle parti esterne.
- La garanzia non si applica inoltre a danni causati all'apparecchio da alimentazioni non idonee.
- 7. Sono escluse dalla garanzia le parti soggette ad usura in seguito all'utilizzo.
- 8. La garanzia non include i costi di trasporto che saranno a carico dell'acquirente in relazione ai modi ed ai tempi del trasporto.
- 9. Trascorsi i 2 anni la garanzia decade. In tal caso gli interventi di assistenza verranno eseguiti addebitando le parti sostituite, le spese di manodopera e le spese di trasporto secondo le tariffe in vigore.
- Per qualsiasi controversia è competente in via esclusiva il foro di Venezia.

#### Assistenza

Il fabbricante è il solo esclusivista per interventi di assistenza tecnica sull'apparecchiatura. Per qualsiasi intervento di assistenza tecnica rivolgersi a:

I.A.C.E.R. S.r.l.
Via Enzo Ferrari, 2 • 30037 Scorzè (VE)

IACER Srl 23 MNPG60-17



### Tel. 041.5401356 • Fax 041.5402684

Eventuale documentazione tecnica riguardante parti riparabili può essere fornita, ma solo previa autorizzazione aziendale e solamente dopo aver dato istruzione adeguata al personale addetto agli interventi.

#### Ricambi

Il fabbricante rende disponibile in qualsiasi momento i ricambi originali per l'apparecchiatura. Per richiederli:

#### I.A.C.E.R. S.r.l.

Via Enzo Ferrari, 2 • 30037 Scorzè (VE) Tel. 041.5401356 • Fax 041.5402684

Ai fini del mantenimento della garanzia, della funzionalità e sicurezza del

prodotto si raccomanda di usare esclusivamente ricambi originali forniti dal fabbricante (si veda anche quanto riportato al paragrafo *Avvertenze*).

## Interferenze e tabelle di compatibilità elettromagnetica

Il dispositivo magnetoterapia MAG700 è progettato e costruito in conformità alla vigente NORMA TECNICA sulla COMPATIBILITA' ELETTROMAGNETICA EN 60601-1-2:2015, con lo scopo di fornire una ragionevole protezione da interferenze dannose in installazioni residenziali civili e sanitarie.

È opportuno utilizzare il dispositivo ad una distanza di almeno 3 metri da televisori, monitor, telefoni cellulari, router WIFI o qualsiasi altra apparecchiatura elettronica in quanto tali apparecchiature potrebbero influenzare il funzionamento del dispositivo.

In particolare, i dispositivi di comunicazione wireless come dispositivi di rete senza fili, telefoni cellulari, telefoni cordless e le rispettive stazioni base, walkie-talkie, possono influenzare il dispositivo medico e devono essere tenuti almeno a una distanza d calcolata dal costruttore nella colonna 800MHz-2,5GHz della tabella IMMUNITÀ ELETTROMAGNETICA A RF presente alla fine del manuale. Ad esempio, per un telefono cellulare con potenza massima di uscita di 2W deve essere osservata una distanza d=3,3m per un livello di immunità di 3V/m o una distanza d=0,5m per un livello di immunità di 20V/m.



Il dispositivo deve dunque essere installato e messo in servizio in conformità alle informazioni sulla compatibilità elettromagnetica contenute nel presente manuale. Si veda anche le seguenti Tabelle EMC a fine del manuale.

L'uso di accessori, trasduttori e cavi diversi da quelli specificati, ad eccezione dei trasduttori e cavi venduti dal fabbricante come parti di ricambio per componenti interni, può causare un aumento delle emissioni o una diminuzione dell'immunità del dispositivo.

Il dispositivo non dovrebbe essere utilizzato vicino o sovrapposto ad altri apparecchi e, se necessario usarlo vicino o sovrapposto ad altri apparecchi, dovrebbe essere osservato per controllare il funzionamento normale nella configurazione in cui è usato.

In particolare, per prevenire qualsiasi problema di interferenza, si consiglia di far funzionare qualsiasi apparecchio per terapia sufficientemente distante da apparecchiature critiche per il monitoraggio di funzioni vitali dei pazienti ed usare prudenza nelle applicazioni terapeutiche su pazienti portatori di stimolatori cardiaci.

Per maggiori dettagli consultare le tabelle di compatibilità presenti a fine manuale.



### TABELLE DI COMPATIBILITÀ ELETTROMAGNETICA

## Guida e dichiarazione del costruttore – EMISSIONI ELETTROMAGNETICHE – PER TUTTI GLI APPARECCHI ED I SISTEMI

La famiglia MAG2000 è prevista per funzionare nell'ambiente elettromagnetico sotto specificato. Il cliente o l'utilizzatore della famiglia MAG2000 deve garantire che esso viene usato in tale ambiente.

Prova di emissione	Conformità	Ambiente elettromagnetico – Guida
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	La famiglia MAG2000 utilizza energia RF solo per il suo funzionamento interno. Perciò le sue emissioni RF sono molto basse e verosimilmente non causano nessuna interferenza negli apparecchi elettronici vicini
Emissioni RF CISPR 11	Classe B	La famiglia MAG2000 è adatta per
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Classe A	l'uso in tutti i locali compresi quelli domestici e quelli collegati direttamente ad un'alimentazione
Emissioni di fluttuazioni di tensione/flicker IEC 61000-3-3	Conforme	di rete pubblica a bassa tensione che alimenta edifici usati per scopi domestici.

## Guida e dichiarazione del costruttore – IMMUNITÀ ELETTROMAGNETICA – PER TUTTI GLI APPARECCHI ED I SISTEMI

La famiglia MAG2000 è prevista per funzionare nell'ambiente elettromagnetico sotto specificato. Il cliente o l'utilizzatore della famiglia MAG2000 deve garantire che esso viene usato in tale ambiente.

Prova di immunità	Livello di prova IEC 60601	Livello di conformità	Ambie elettromag Guid	netico –	
			I pavimenti	devono	
Searies	tecarica ±6kV; +8kV a contatto ±8kV; +15kV in aria	±6kV; ±8kV; a contatto ±8kV; +15kV in	essere in	legno,	
			calcestruzzo	o in	
eletti Ostatica (LSD)			ceramica.	Se i	
IEC 61000 4 3		,	aria	pavimenti	sono
IEC 01000-4-2		aria	ricoperti di	materiale	
			sintetico,	l'umidità	

IACER SrI 26 MNPG60-17



## Guida e dichiarazione del costruttore – IMMUNITÀ ELETTROMAGNETICA – PER TUTTI GLI APPARECCHI ED I SISTEMI

La famiglia MAG2000 è prevista per funzionare nell'ambiente elettromagnetico sotto specificato. Il cliente o l'utilizzatore della famiglia MAG2000 deve garantire che esso viene usato in tale ambiente.

Prova di immunità	Livello di prova IEC 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico – Guida
			relativa dovrebbe essere almeno 30%.
Transitori/treni elettrici veloci IEC 61000-4-4	±2kV per le linee di alimentazione di potenza	±2kV per le linee di alimentazione di potenza	La qualità della tensione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.
Sovratensioni IEC 61000-4-5	±1kV linea – linea	±1kV linea – linea	La qualità della tensione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.
Buchi di tensione, brevi interruzioni e variazioni di tensione sulle linee di ingresso dell'alimentazione IEC 61000-4-11	<5% $U_T$ (>95% buco in $U_T$ ) per 0,5 cicli <5% $U_T$ (>95% buco in $U_T$ ) per 1 cicli  70% $U_T$ (30% buco in $U_T$ ) per 25 cicli <5% $U_T$ (>95% buco in $U_T$ ) per 25 cicli	<5% $U_T$ (>95% buco in $U_T$ ) per 0,5 cicli <5% $U_T$ (>95% buco in $U_T$ ) per 1 cicli  70% $U_T$ (30% buco in $U_T$ ) per 25 cicli <5% $U_T$ (>95% buco in $U_T$ ) per 55	La qualità della tensione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero. Se l'utilizzatore della famiglia MAG2000 richiede un funzionamento continuato anche durante l'interruzione della tensione di rete, si raccomanda di alimentare la famiglia MAG2000 con un gruppo di continuità (UPS) o con batterie.



## Guida e dichiarazione del costruttore – IMMUNITÀ ELETTROMAGNETICA – PER TUTTI GLI APPARECCHI ED I SISTEMI

La famiglia MAG2000 è prevista per funzionare nell'ambiente elettromagnetico sotto specificato. Il cliente o l'utilizzatore della famiglia MAG2000 deve garantire che esso viene usato in tale ambiente.

Prova di immunità	Livello di prova IEC 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico – Guida
Campo magnetico a frequenza di rete (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30A/m	30A/m	I campi magnetici a frequenza di rete dovrebbero avere livelli caratteristici di una località tipica in ambiente commerciale o ospedaliero.

Nota: U<sub>T</sub> è la tensione di rete in c.a. prima dell'applicazione del livello di prova.

## Guida e dichiarazione del costruttore – IMMUNITÀ ELETTROMAGNETICA – PER GLI APPARECCHI ED I SISTEMI CHE NON SONO DI SOSTENTAMENTO DI FUNZIONI VITALI

La famiglia MAG2000 è prevista per funzionare nell'ambiente elettromagnetico sotto specificato. Il cliente o l'utilizzatore della famiglia MAG2000 deve garantire che esso viene usato in tale ambiente.

Prova di	Livello di	Livello di	Ambiente elettromagnetico
immunità	prova	conformità	- Guida
	IEC 60601		

Gli apparecchi di comunicazione a RF portatili e mobili non dovrebbero essere usati vicino a nessuna parte della famiglia MAG2000, compresi i cavi, eccetto quando sono rispettate le distanze di separazione raccomandate, calcolate dall'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore.

Distanza di separazione raccomandata			
RF condotta IEC 61000-4-6	3V <sub>eff</sub> da 150 kHz a 80 MHz 6V <sub>eff</sub> da 150 kHz a 80 MHz per banda ISM	3V <sub>eff</sub> ([V <sub>1</sub> ] V) 6V <sub>eff</sub> ([V <sub>1</sub> ] V)	$d = \left[\frac{3.5}{V_{\rm i}}\right] \sqrt{P} = d = \left[\frac{12}{V_{\rm i}}\right] \sqrt{P}$ per banda ISM
RF irradiata	10V/m	10V/m [ <i>E</i> <sub>1</sub> ] V/m	$d = \left[\frac{12}{E_1}\right] \sqrt{P}$

IACER SrI 28 MNPG60-17



Guida e dichiarazione del costruttore – IMMUNITÀ ELETTROMAGNETICA – PER GLI APPARECCHI ED I SISTEMI CHE NON SONO DI SOSTENTAMENTO DI FUNZIONI VITALI			
IEC 61000-4-3	da 80 MHz a 2,7 GHz		da 80 MHz a 800 MHz $d = \left[\frac{7}{E_{\rm I}}\right] \sqrt{P}$ da 800 MHz a 2,7 GHz
RF irradiate per dispositivi di comunicazione radio	3 V/m da 80 MHz a 6 GHz	3V/m [ <i>E</i> ₁] V/m	$d = \left[\frac{6}{E_1}\right] \sqrt{P}$ da 80 MHz a 6 GHz

ove P è la potenza massima nominale d'uscita del trasmettitore in Watt (W) secondo il costruttore del trasmettitore e d è la distanza di separazione raccomandata in metri (m).



Le intensità di campo dei trasmettitori a RF fissi, come determinato da un'indagine elettromagnetica<sup>a</sup> del sito potrebbe essere minore del livello di conformità in ciascun intervallo di frequenza<sup>b</sup>

Si può verificare interferenza in prossimità di apparecchi contrassegnati dal seguente simbolo:

#### Note:

- (1) A 80 MHz e 800 MHz; si applica l'intervallo di freguenza più alto
- (2) Queste linee guida potrebbero non applicarsi in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone
- a) Le intensità di campo per trasmettitori fissi come le stazioni base per radiotelefoni (cellulari e cordless) e radiomobili terrestri, apparecchi di radioamatori, trasmettitori radio in AM e FM e trasmettitori TV non possono essere previste teoricamente e con precisione. Per valutare un ambiente elettromagnetico causato da trasmettitori RF fissi, si dovrebbe considerare un'indagine elettromagnetica del sito. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui si usa un MAG2000, supera il livello di conformità applicabile di cui sopra, si dovrebbe porre sotto osservazione il funzionamento normale del MAG2000. Se si notano prestazioni anormali, possono essere necessarie misure aggiuntive come un diverso orientamento o posizione del MAG2000
- b) L'intensità di campo nell'intervallo di frequenza da 150 kHz a 80 MHz dovrebbe essere minore di  $[V_1]$  V/m.



# Distanze di separazione raccomandate tra apparecchi di radiocomunicazione portatili e mobili per la famiglia MAG2000 che non sono di sostentamento delle funzioni vitali

La famiglia MAG2000 è prevista per funzionare in un ambiente elettromagnetico in cui sono sotto controllo i disturbi irradiati RF. Il cliente o l'operatore della MAG2000 possono contribuire a prevenire interferenze elettromagnetiche assicurando una distanza minima fra gli apparecchi di comunicazione mobili e portatili a RF (trasmettitori) e la MAG2000 come sotto raccomandato, in relazione alla potenza di uscita massima degli apparecchi di radiocomunicazione.

	Distanza di separazione alla frequenza del trasmettitore (n					
				da 800MHz		
Potenza di uscita	da 150kHz a 800 MHz	da 150kHz a 800 MHz (ISM band)	da 80MHz a 800 MHz	a 6 Hz		
				(alle		
massima del				apparecchiature		
trasmettitore specificata (W)				di		
				comunicazione		
				wireless alle		
				radio		
				frequenze)		
0,01	0,12	0,2	0,12	0,23		
0,1	0,38	0,63	0,38	0,73		
0,2	_	_	_	_		
1	1,20	2,0	1,20	2,30		
1,8	_	_	_	_		
2	_	_	_	_		
10	3,80	6,3	3,80	7,30		
100	12,00	20	12,00	23,00		

Per i trasmettitori con potenza nominale massima di uscita sopra non riportata, la distanza di separazione raccomandata d in metri (m) può essere calcolata usando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P è la potenza massima nominale d'uscita del trasmettitore in watt (W) secondo il fabbricante del trasmettitore.

Nota

- 1) A 80 MHz e 800 MHz, si applica l'intervallo della frequenza più alto
- 2) Queste linee guida potrebbero non applicarsi in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.

MAG700. Tutti i diritti sono riservati. MAG700 ed il logo medical division sono di esclusiva proprietà di I.A.C.E.R. Srl e sono registrati

Edizione: MNPG60-17 del 31/01/2022

IACER SrI 30 MNPG60-17











## I.A.C.E.R. S.r.l.

Via Enzo Ferrari 2 - 30037, Scorzè (VE) — Italy Tel.: (+39) 041 540 13 56 | Email: iacer@iacer.it

www.itechmedicaldivision.com

Share Capital: € 1.000.000 fully paid-up
Tax Code / VAT Number: IT 00185480274
Certified email: iacer@pec.it | SDI: SUBM70N