

DEMO — Kurgusal ürün. Bu sayfa eIFU.one platformunu tanıtmak içindir; gerçek bir tıbbi cihaza ait değildir ve klinik kullanım için değildir.

Karotis Şant Seti — Elektronik Kullanım Talimatı

Örnek Medikal A.Ş. · REF KM-CS-2210 · MDR Sınıf IIb · Sürüm 1

GTIN / UDI-DI	09506000134000
Katalog no (REF)	KM-CS-2210
Mevzuat	MDR 2017/745 · AB 2021/2226
Hedef kullanıcı	Sağlık profesyoneli

1. Kullanım amacı

Üreticinin onaylı kullanım amacı metni burada yer alır.

eIFU.one bu bölümü üreticinin onaylı PDF'inden alır; yayın öncesi insan onayı zorunludur.

2. Cihaz tanımı

Cihaz bileşenleri ve malzeme bilgisi burada yer alır.

Her yeni revizyon ayrı bir sürüm olarak arşivlenir; adres (bu sayfa) değişmez.

3. Kontrendikasyonlar, uyarılar ve önlemler

Onaylı uyarı metinleri burada yer alır.

Sağlık profesyoneli bu bölümle ilgili sorusunu AI asistana sorabilir; yanıt yalnızca bu talimata dayanır.

4. Kullanım talimatı

Adım adım uygulama talimatı burada yer alır.

Etiketteki GS1 DataMatrix /01/{GTIN}/10/{lot} ile okutulduğunda, o lota ait sürüm açılır.

5. Saklama ve imha

Saklama koşulları ve imha bilgisi burada yer alır.

Talimat, cihazın beklenen ömrü boyunca bu adreste erişilebilir kalır; süre platformda izlenir.

6. Kâğıt nüsha talebi

Kâğıt kullanım talimatı talep kanalı burada yer alır.

Kullanıcı kâğıt nüshayı ücretsiz talep edebilir (AB 2021/2226). Talep kanalı cihaz kaydında tanımlıdır.

7. Semboller

Etikette kullanılan ISO 15223-1 sembollerinin açıklaması burada yer alır.