

1. Formål

Dette dokument blev oprettet for at instruere personalet på det kliniske sted, hvordan det medicinske udstyr Full Body Blue (FBB) skal betjenes.

2. Omfang

Dette dokument præsenterer instruktionerne til brug af PHLECS B.V. FBB-enheden. Følgende emner diskuteres:

- Introduktion/tilsigtet brug,
- Vigtige sikkerhedsoplysninger,
- Generel beskrivelse,
- Brug af enheden,
- Service og vedligeholdelse
- Rengøring og
- Fejlfinding.

3. Indledning

Læs denne brugsanvisning omhyggeligt, før du bruger PHLECS FBB. Brug enheden i henhold til behandlingsplanen, som er defineret i kapitel 6.1, og som instrueret til dig af PHLECS-sælgeren eller en anden PHLECS-autoriseret person, under træningen som beskrevet i din kontrakt. I tilfælde af yderligere spørgsmål, kontakt venligst PHLECS B.V.

3.1. Tilsigtet brug

PHLECS FBB er beregnet til at give fototerapeutisk lys til kroppen. Det er generelt indiceret til behandling af dermatologiske tilstande. PHLECS FBB er en medicinsk enhed, der bruger blå LED-lys til behandling af psoriasis. Det medicinske udstyr er beregnet til at blive brugt i et professionelt miljø.

4. Vigtige sikkerhedsoplysninger

4.1. Generel information

- Læs venligst disse instruktioner omhyggeligt, inden du betjener PHLECS FBB-enheden.
- Betjen ikke PHLECS FBB-enheden uden korrekte sikkerhedsbriller og korrekte sikkerhedsforanstaltninger (se kapitel 6.3).
- Det anbefales altid at tage PHLECS FBB-enheden ud af stikkontakten under rengøring, samt når PHLECS FBB-enheden ikke er i brug.
- Installation, vedligeholdelse eller reparationer må kun udføres af producenten eller teknisk personale (autoriseret af PHLECS) efter at have konsulteret producenten.
- Det frarådes at flytte PHLECS FBB-enheden, men efterlade den på nøjagtig samme sted, hvor den oprindeligt blev installeret.
- Men hvis enheden skal transporteres eller flyttes af det kliniske personale til et andet sted, må det kun udføres af (mindst) 2 personer. Sørg for, før du flytter PHLECS FBB-enheden, at enheden er taget ud af stikkontakten, og at alle hjul er låst op, og at vippebordet (lyspanelet) er sikret.
- Behandlingen med PHLECS FBB-apparatet har ingen kendte bivirkninger. Patienten kan opleve hyperpigmentering (tanning) som følge af eksponeringen. Det er vigtigt at informere patienten

- om, at der er tale om en harmløs kosmetisk bivirkning, som aftager efter nogle dage, når behandlingen er stoppet.
- PHLECS FBB-apparatet må kun opstilles i et tørt rum og skal beskyttes mod sprøjt fra væsker eller drypvand.
 - Beskyttelsesbriller (medfølger ikke, se bilag 1 for specifikationer) skal bæres, når enheden er tændt.
 - Det er forbudt at træde ind på enhedens ramme. Det tilrådes hverken at sidde eller stå på den.
 - Læg ikke håndklæder eller andre genstande over PHLECS FBB-enheden.
 - Behandlingen skal foregå i et kontrolleret klinisk miljø, og patienten skal instrueres af personale på det kliniske sted.
 - Brug ikke en forlængerledning.

4.2. Advarsler og forsigtighedsregler

- I tilfælde af fejl eller beskadigelse skal du straks tage PHLECS FBB-enheden ud af drift og kontakte producenten.
- Se ikke direkte ind i lyskilden. Beskyttelsesbriller (specifikationer se bilag 1.1) skal bæres af alle i behandlingsrummet, når apparatet er tændt.
- Kig ikke (i længere tid) ind i lyskilden. Det anbefales, at patienten desuden lukker øjnene under eksponering, selv når han/hun bærer beskyttelsesbriller.
- Kosmetik kan øge hudens lysfølsomhed og kan også resultere i allergiske reaktioner. Derfor skal al kosmetik og makeup fjernes inden behandlingen.
- Patienten må ikke bruge nogen form for solbeskyttelsesmidler.
- Hvis patienten har fået en forbrænding af huden fra solbadning, må de ikke bruge apparatet.
- Behandlingen er ikke testet på hud med tatoveringer. Derfor anbefales det at dække hudområder med tatoveringer i hele behandlingens varighed.
- Hvis patienten føler sig utilpas eller oplever ubehagelige fornemmelser, afbrydes behandlingen med det samme.
- Gravide og ammende kvinder er udelukket fra denne behandling.
- Tænd ikke apparatet mellem behandlingssessionerne for at undgå opvarmning af undersøgelsessengen.
- Patienten skal fjerne alt tøj, smykker, briller, ure og piercinger, der er udsat for lys, inden behandlingen påbegyndes.
- Patienter under 18 år er udelukket fra denne behandling.
- Diastolisk blodtryk over 95 mmHg og under 65 mm Hg
Fotodermatose og/eller betydelig lysfølsomhed, herunder porfyri og/eller overfølsomhed over for porfyriner samt lysfølsomhed på grund af nuværende eller tidligere (inden for det seneste år) indtagelse af amiodaron.
- Medfødt erhvervet immuneffektivitet
- Patienter, der på noget tidspunkt er blevet diagnosticeret med invasiv hudkræft (=maligne celler invaderet under den basale membran af epidermis), eller med alvorlig aktinisk skade til stede ved baseline besøg.
- Patienter med genetiske mangler forbundet med øget følsomhed over for lys eller øget risiko for dermatologisk cancer (dvs. Xeroderma pigmentosum, Cockayne Syndrom, Bloom-syndrom)

4.3. Forklaring af symboler

Full Body Blue Brugsanvisning

Filename: FBB_GEN1.0_IFU_Danish

PHLECS B.V.

PHLECS FBB-enheden indeholder mærkning, som er angivet og beskrevet nedenfor i tabel 1.

Version:
Forfatter:
Dato:
Side:

1.0
K.Lange Røddik
24 Maj 2022
3 of 19

Full Body Blue Brugsanvisning

Filename: FBB_GEN1.0_IFU_Danish

PHLECS B.V.

Tabel 1 - Forklaring af symboler

Version:
Forfatter:
Dato:
Side:

1.0
K.Lange Røddik
24 Maj 2022
4 of 19

Full Body Blue Brugsanvisning

Filename: FBB_GEN1.0_IFU_Danish

PHLECS B.V.

Symbol	Beskrivelse
	Advarsel! Læs den vedlagte dokumentation før brug og tag alle sikkerhedsforanstaltninger i betragtning!
	Læs brugsanvisningen, før du bruger enheden!
	Advarsel! Se ikke direkte ind i lyset! Alle, der opholder sig i behandlingsrummet, skal bære beskyttelsesbriller i behandlingstiden.
CAUTION Risk Group 2 The light emitted may be harmful to the eyes. Do not stare at the light source.	Risk group 2 device CAUTION The light emitted may be harmful to the eyes Do not stare at the light source (EN 60601-2-57)
ADVARSEL Risikogruppe 2 Det udsendte lys kan være skadeligt for øjnene. Stir ikke på lyskilden.	Risikogruppe 2 enhed ADVARSEL Det udsendte lys kan være skadeligt for øjnene Stir ikke på lyskilden (EN 60601-2-57)
KEEP DRY! 	Hold tørt!
	Uigennemsigtig (til blå) øjenbeskyttelse skal bæres
 FDP0101/10  ABB00000CC	Type Reference Og serienummer ABB00000CC

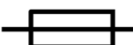
Version:
Forfatter:
Dato:
Side:

1.0
K.Lange Røddik
24 Maj 2022
5 of 19

Full Body Blue Brugsanvisning

Filename: FBB_GEN1.0_IFU_Danish

PHLECS B.V.

 PHLECS B.V. High Tech Campus 12 5656AE Eindhoven, the Netherlands	Producentens adresse
	Nødstop
  220 V / 50 Hz - x A  10 A	Beskyttende jord; beskyttende grund At identificere enhver terminal, der er beregnet til tilslutning til en ekstern leder for at beskytte mod elektrisk stød i tilfælde af en fejl, eller terminalen på en beskyttende jordelektrode. AC (vekselstrøm) strømforsyning med dens tilslutningsværdier: 220 Volt / 50 Hz – x Ampere (x er 0,2 eller 6) og sikring: 10 Ampere
	Træd ikke på overfalden
 0344	CE-mærkning: godkendt af DEKRA Nederland.

5. Generel beskrivelse af PHLECS FBB-enheden

Enheden giver fototerapeutisk lys til hele patientens krop i to trin, idet den behandler to kropssider efter hinanden.

De omtrentlige ydre dimensioner af PHLECS FBB-enheden (figur 1) er 190 cm x 185 cm x 85 cm (l x h x b). Enheden er monteret på låsbare hjul for nem transport til opsætning og installation. Enheden skal tilsluttes lysnettet ved hjælp af netledningen. Enheden giver fototerapeutisk lys til den ene side af kroppen af patienten, som ligger fladt på en undersøgelsesseng (medfølger ikke, specifikationer defineret i bilag 1.2), som ikke er en del af enheden. Lyspanelet med behandlings-LED'erne kan vippes fra lodret til vandret position ved at bruge håndtaget. På oversiden af lyspanelet er der aktive køleventilatorer, som genererer noget støj under behandlinger. Dette er normalt. Sørg altid for, at

Version:
Forfatter:
Dato:
Side:

1.0
K.Lange Røddik
24 Maj 2022
6 of 19

køleventilatorerne ikke er tildækket. En LED-indikator er en del af ON/OFF-knappen og vil lyse, hvis enheden er tilsluttet lysnettet. En nødsituationsknap er let tilgængelig for både patienter og personale på det kliniske sted.



Figur 1 – PHLECS FBB enhed

6. Brug af PHLECS FBB-enheden

6.1. Behandlingsplan og behandlingsvarighed

En hel PHLECS FBB-behandling består af to behandlingssessioner af 15 minutter (eksklusive vendingen til den anden kropsside eller mulige afbrydelser), én session pr. kropsside og maksimalt én behandling pr. dag.

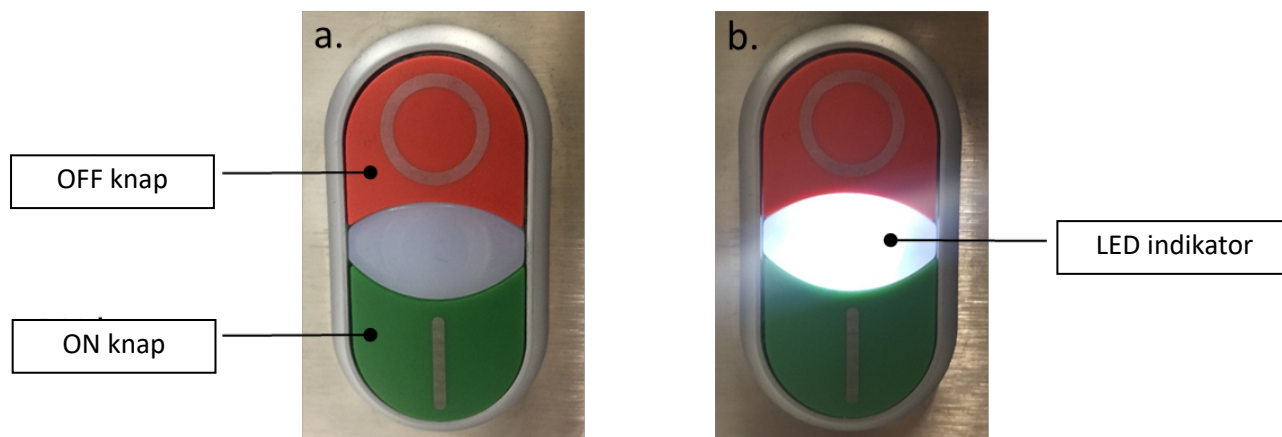
Overhold altid behandlingsplanen efter lægens skøn. Hvis patienten ikke har det godt, eller hvis behandlingen af andre (sikkerhedsmæssige) årsager skal afbrydes/stoppes, skal du slukke for apparatet manuelt ved at bruge enten nødstopknappen eller slukkeknappen (se kapitel 6.6 og/eller 6.7).

6.2. Installation og første brug af enheden

PHLECS FBB-enheden vil blive installeret og testet af en autoriseret repræsentant fra producenten. Efter installationen er enheden klar til brug.

6.3. Forberedelse og positionering af patienten

1. Kontroller, om netledningen er sat i stikkontakten. For idriftsættelse skal PHLECS FBB-enheden være tilsluttet lysnettet. Når PHLECS FBB-enheden er tilsluttet korrekt, er LED-indikatoren på ON/OFF-knappen (Figur 2) tændt.



Figur 2 – On/OFF-knap (a. når den ikke er tilsluttet en stikkontakt, b. når den er tilsluttet en stikkontakt)

2. Kontroller, om undersøgelsessengen (medfølger ikke, se specifikationer i bilag 1.2) og PHLECS FBB-enheden er i korrekt position, og dens hjul er låst. Rengør/klargør undersøgelsessengen (se også bilag 2), mellem hver patient.
3. Patienten skal klædes af og fjerne alle smykker osv. som identificeret i kapitel 4.2 (men kan bære undertøj, især når det dækkede hudområde ikke har nogen berørte hudlæsioner), når han/hun går ind i undersøgelsessengen/PHLECS FBB-enheden for at modtage behandling af den ene kropsside. Hjælp patienten, hvor det er relevant. Lyspanelet kan vippes opad ved at bruge håndtaget (Figur 1), så patienten passende kan gå ind i PHLECS FBB-enheden for at lægge sig ned på undersøgelsessengen.
4. Sørg for, at patienten er korrekt placeret på undersøgelsessengen. Patientens hoved skal være i den retning, der er tættest på nødstopknappen, når den ligger ned i liggende/tilliggende stilling. Lyspanelet skal være i vandret position. For at øge komforten for patienten under behandlingen, når den er i liggende stilling, som vender nedad, kan patienten bruge en ansigtspude.

Bemærk venligst: Når patientens indre arme er påvirket, især områder hvor armen har skævheder, anbefales det at dreje og placere patientens arm(e) således, at det berørte hudområde vender opad, når patienten er i rygliggende stilling, liggende vandret med ansigtet og torsoen opad. Den inderste arm, især armens armhule kan ellers næppe nås af det blå lys, slet ikke når man ligger i liggende stilling.

5. Før PHLECS FBB-enheden tændes, inspicerer det kliniske personale brillerne for skader før brug. Derefter skal både personalet på det kliniske sted og patienten tage sikkerhedsbriller på. Det kliniske personale kontrollerer, om patientens sikkerhedsbriller (Figur 3-A) er placeret korrekt, passer og dækker patientens øjne korrekt. Hjælp patienten, hvor det er relevant. Når beskyttelsesbrillerne ikke bruges korrekt, vil dette resultere i en ubehagelig fornemmelse, der opfordrer patienten til at justere beskyttelsesbrillerne igen eller konsultere hospitalspersonalet. Under behandlingen rådes patienten til at lukke øjnene, selvom han/hun har beskyttelsesbriller på. Hvis det er relevant, behøver det kliniske personale ikke at

tage sine almindelige briller af, men bør sætte sikkerhedsbrillerne (Figur 3-B) over dem.



A. Patientbeskyttelsesbriller



B. Klinisk personale øjenbeskyttelsesbriller

Figur 3 – Eksempler på øjenbeskyttelsesbriller til patient (A) og personale på det kliniske sted (B)

Bemærk venligst: Beskyttende øjenbeskyttelsesbriller vil ikke blive leveret sammen med enheden (se bilag 1 for specifikationer).

6. Hvis den endnu ikke er i vandret position, vip lyspanelet ned ved hjælp af håndtaget, indtil det når en vandret position og ikke kan flyttes længere ned.

6.4. Timing af behandlingen

Personalet på det behandelende kliniske sted er ansvarligt for at kontrollere den nødvendige eksponeringstid for hver kropsdel af patienten (se kapitel 6.1 Behandlingsplan og behandlingsvarighed) ved at bruge en ekstra ekstern timer (medfølger ikke). Den ekstra, eksterne timer bruges til at give en hørbar feedbackinformation, når en behandlingssession er afsluttet og bruges som backup. Timeren skal programmeres til at tælle 15 minutter ned for en enkelt behandlingssession.

6.5. Tænd for PHLECS FBB-enheden

Bemærk: Tænd kun PHLECS FBB-enheden, når alle tidligere nævnte sikkerhedsforanstaltninger er opfyldt.

Tryk på ON-knappen på PHLECS FBB-enheden og start den eksterne timer (se kapitel 6.4). Lyspanelet på PHLECS FBB-apparatet lyser, og behandlingen starter.

PHLECS FBB-apparatet slukker automatisk, efter at behandlingen af den ene kropsside er afsluttet (efter 15 minutter).

Efter behandlingen af den første kropsside skal patienten på undersøgelsessengen vende sig til den anden endnu ikke behandlede kropsside, mens hovedet holdes i samme ende af undersøgelsessengen (nærmest nødstopknappen). Hjælp patienten, hvor det er relevant. Lyspanelet på PHLECS FBB-enheden kan vippes opad for nemheds skyld, hvis det er nødvendigt. For at øge

komforten for patienten under behandlingen, når den er i liggende stilling, som vender nedad, kan patienten bruge en ansigtspude (medfølger ikke).

Bemærk venligst: Når patientens indre arme er påvirket, især områder hvor armen har skævheder, anbefales det at dreje og placere patientens arm(e) således, at det berørte hudområde vender opad, når patienten er i rygliggende stilling, liggende vandret med ansigtet og torsoen opad. Den inderste arm, især armens armhule kan ellers næppe nås af det blå lys, slet ikke når man ligger i liggende stilling.

Genstart behandlingen som beskrevet ovenfor.

6.6. Slukning af PHLECS FBB-enheden

PHLECS FBB-enheden (med dens behandlings-LED'er) slukker automatisk efter 15 minutters eksponeringstid.

Det anbefales at gennemføre én behandlingssession uden afbrydelser.

Under den 15 minutters behandlingssession kan lyseksponeringen stoppes af personalet på det kliniske sted ved at trykke på OFF-knappen (se figur 1).

Hver gang apparatet slukkes (automatisk eller ved at bruge OFF-knappen), sættes den interne apparatbehandlingstimer tilbage til 15 minutter. I tilfælde af en afbrudt behandling henvises til den eksterne behandlingstimer for korrekt (resterende) behandlingstid.

6.7 Nødstopprocedure

I nødstilfælde under behandlingen kan lyseksponeringen til enhver tid stoppes ved at trykke på nødstopknappen (se figur 4). Hvis alle andre midler svigter, kan netstikket (til stikkontakten) tages ud for at slukke for enheden. For andre stop af behandlingen skal du bruge ON/OFF-knappen (se kapitel 6.6).



Figur 4 - Nødstopknap på PHLECS FBB

Når der trykkes på nødstopknappen og/eller OFF-knappen for at afbryde behandlingen, skal du også sætte den eksterne timer på pause.

Vigtigt: Nødstopknappen skal nulstilles, før behandlingen kan fortsættes. For at nulstille nødstopknappen skal du trække nødstopknappen tilbage.

6.7. Efter endt behandling

Efter at behandlingen af begge kropssider er afsluttet, og PHLECS FBB-enheden er slukket, kan patienten og det kliniske personale tage deres sikkerhedsbriller af. Patienten kan rejse sig og forlade undersøgelsessengen for at klæde sig på. Lyspanelet på PHLECS FBB-enheden kan vippes opad for nemheds skyld.

7. Rengøring af enheden

PHLECS FBB-enheden er en genanvendelig enhed. Enheden behøver ikke at gøres sterilt efter brug. Sørg for, at der ikke trænger væske ind i enheden under rengøring. Brug af spritservietter til at rengøre enheden er tilladt. For yderligere detaljeret rengøringsinformation henvises til rengøringsinstruktionerne i bilag 2. Det tilrådes dog at rengøre undersøgelsessengen med et anvendeligt rengøringsmiddel efter hver patientbehandling.

8. Vedligeholdelse og kalibrering af enheden

Vedligeholdelse og kalibrering af enheden kan kun udføres af uddannet kvalificeret (af PHLECS) teknisk personale.

9. Fejlfinding

Dette kapitel opsummerer de mest almindelige tekniske problemer, der kan opstå med PHLECS FBB-enheden.

Full Body Blue Brugsanvisning

Filename: FBB_GEN1.0_IFU_Danish

PHLECS B.V.

Problem	Årsag	Løsning
Behandlings-LED'erne tænder ikke, når der trykkes på ON-knappen.	Enhedens netledning er taget ud.	Kontroller, om LED-indikatoren på ON/OFF-knappen er tændt. Hvis ikke, skal du tilslutte strømledningen fra PHLECS FBB-enheden til stikkontakten. LED-indikatoren på ON/OFF-knappen bør lyse.
Behandlings-LED'erne tænder ikke, når der trykkes på ON-knappen.	Nødstopknappen, der ikke blev nulstillet efter at den er blevet trykket/brugt.	For at nulstille nødstopknappen trækkes nødstopknappen tilbage.
Behandlings-LED'erne tænder ikke, når du trykker på ON-knappen, selvom enhedens strømledning er tilsluttet.	Sikringen på det kliniske steds netledning er knækket eller sprunget.	Kontakt venligst producenten for at udskifte/genaktivere sikringen.
Apparatet kan ikke flyttes til behandlingspositionen, til undersøgelsessengen.	Enhedens hjul er låst.	Lås hjulene op, og bring enheden i den rigtige position.
Lyspanelet bliver ikke på plads eller er ude af balance.	En gasfjeder er knækket.	Tag kontakt til producenten. Brug ikke enheden indtil videre, eller før gasfjederen er udskiftet.
Nogle behandlings-LED'er i lyspanelet har en lille forskel i farvenuance, når man ser på enheden gennem sikkerhedsbrillerne.	Normale afvigelser i LED-fremstillingsprocessen.	Dette er normalt. Ingen handling nødvendig.

Hvis du ikke er i stand til at løse problemet med ovenstående oplysninger, bedes du kontakte producenten.

Version:
Forfatter:
Dato:
Side:

1.0
K.Lange Røddik
24 Maj 2022
12 of 19

10. Teknisk information

Målinger	
Udvendige mål med lukket lysmotor (bredde x dybde x højde [cm])	204x97x180
Udvendige mål med åben lysmotor (let motor i lodret position) (bredde x dybde x højde [cm])	204x85x247 MAKS.
Nødvendig højde af rummet [cm]	250
Vægt (uden emballage) [kg]	150
Farvekombination	Hvid + blå (+ sorte accenter)

Elektricitet	
Længde tilslutningskabel	+/- 3 m
Strømtilslutning (netspænding)	220-240 Volt
Frekvens	50 Hz
Strømforbrug	1350 W (= 1,35 kW)
Nuværende vurdering	6 A

Sikkerhed	
Testet i forhold til aspekter af IEC60601-1	
Overholder MDD 93/42/EEC-M5	
CE 0344 certificeret	
Testet i forhold til aspekter af IEC60601-2 (EMC)	

Fremstilling	
Udviklet og fremstillet under ISO 13485	
Levetid	10.000 timer eller 5 år

Full Body Blue Brugsanvisning

Filename: FBB_GEN1.0_IFU_Danish

PHLECS B.V.

11. Referencedokumenter

Reference	Benævnelse	Doc.ID.
n/a	n/a	n/a

12. Begreber og forkortelser

Term	Beskrivelse
PHLECS FBB enhed	Indretning til at give fototerapeutisk lys til kroppen. Det er generelt indiceret til behandling af dermatologiske tilstande, udviklet af PHLECS B.V.

Version:
Forfatter:
Dato:
Side:

1.0
K.Lange Røddik
24 Maj 2022
14 of 19

Full Body Blue Brugsanvisning

Filename: FBB_GEN1.0_IFU_Danish

PHLECS B.V.

Forkortelse	Beskrivelse
cm	centimeter
h	højde
l	længde
w	bredde
LED	lysdiode
FBB	Fuld krop blå
Kg	Kilogram
w	bredde
m	måler
Hz	Hertz
W	Watt
kW	Kilo Watt
A	Ampere

Ændringshistorik

Revisio n	Dato (dd mm år)	Oversætter	Beskrivelse af ændringer
1.0	24 Maj 2022	Kirsten Lange Røddik	Oprindelige version (oversat fra FBB_GEN1.0_EN V4.0)

Version:
Forfatter:
Dato:
Side:

1.0
K.Lange Røddik
24 Maj 2022
15 of 19

Full Body Blue Brugsanvisning

Filename: FBB_GEN1.0_IFU_Danish

PHLECS B.V.

14. Forfatterskab og godkendelse

Dokumentforfatterskab				
	Navn	Funktion	Signatur	Dato (dd mm år)
Forfatter	Kirsten Lange Røddik	Dansk salgsagent		

Dokument godkender				
	Navn	Funktion	Signatur	Dato (dd mm år)
Godkender	David Aubert	CEO PHLECS B.V.		
Godkender	Rene Wenmekers	CQRO		

Version:
Forfatter:
Dato:
Side:

1.0
K.Lange Røddik
24 Maj 2022
16 of 19

Bilag 1 Specifikationer

Bilag 1.1 Øjenbeskyttelsesbriller

For at forhindre enhver skade på øjet (især nethinden er i fare ved den udsendte bølgelængde) forårsaget af det udsendte lys, skal der altid bæres beskyttelsesbriller, når enheden er tændt. Brillerne skal vælges omhyggeligt for at sikre, at de opfylder sit formål. Følgende kriterier skal tages i betragtning under udvælgelsesprocessen:

Bølgelængdeområde (λ)	Optisk densitet (OD)	Transmission af synligt lys (VLT)
400-500nm	OD 3+ eller bedre	Minimum 20 %

Bilag 1.2 Behandlingsseng

	Minimum	Maksimum
Højde på behandlingsseng	536mm	716mm
Længde på behandlingsseng	1230mm	n/a
Behandlingssengens bredde	n/a	n/a

Bemærk: Patienten skal altid ligge i midten under lyspanelet. Bemærk venligst, at behandlingssengen skal kunne placeres direkte under lyspanelet, så ingen konstruktioner mellem behandlingssengens ben er tilladt, se fig. 5. Dette for at placere den elektriske driverboks på PHLECS FBB enheden korrekt mellem behandlingssengens ben.



Figur 5: fuld opsætning

Bilag 1.3 Timer

Den eksterne behandlingstimer skal have følgende funktioner:

- Indstil timeren til 15 minutter,
- Stop timeren i 15 minutter og fortsæt, hvor tiden blev stoppet, og
- Give audible feedback, når 15 minutter er udløbet.

Appendiks 2 Rengøringsinstruktioner for PHLECS FBB-enheden

Det tilrådes altid at tage Phlecs Full Body-enheden ud af stikkontakten under rengøring.

Brug en fugtig klud og et mildt (ikke aggressivt) husholdningsrengøringsmiddel til lejlighedsvis at rengøre Phlecs Full Body-enhedens ydre overflader (især ON/OFF- og nødknappen og lyspanelet).

Full Body Blue Brugsanvisning

Filename: FBB_GEN1.0_IFU_Danish

PHLECS B.V.

Skal tilføjes til ekstern print:

- Versionsnummer: 1.0
- Ophavsret til PHLECS B.V.
- Udgivelsesår; 2020
- 12 NC-nummer: skal udfyldes inden frigivelse

Version:
Forfatter:
Dato:
Side:

1.0
K.Lange Røddik
24 Maj 2022
19 of 19