



MS_Prozesszuordnung BP - Entwicklung Medizinprodukte

MS_Dok-Bezeichnung BE-Betriebsdokument (ohne regelmässige Überprüfung)

Detail zur Dok-Art

CHECKLISTE

Titel

Controllo utente: Defibrillatore Mindray BeneHeart C1A

Freigabe der Vorlage (Master) im DVS:


Erstellt V. Palmiteri

Geprüft J. Furer

Freigabe im DVS J. Furer

Il controllo utente del defibrillatore deve essere eseguito a intervalli regolari (ad es. mensilmente).

Posizione del defibrillatore:	Ad es. in sala soccorso, corridoio 1° piano	Responsabile:	Nome della persona responsabile della sede	Numero di telefono:	
Numero di serie del produttore:		Numero ID AApot:			

Data del controllo:									
Controllo eseguito da:									
Visto:									
Punti di controllo									
Il defibrillatore è pulito, senza danni visibili.									
1 confezione di elettrodi è presente nel dispositivo, sigillata, la data di scadenza è visibile dall'esterno e non scaduta, e gli elettrodi sono collegati al dispositivo.									
Con il coperchio chiuso: L'indicatore di stato lampeggia in verde e segnala la prontezza all'uso del dispositivo.									
Gli accessori aggiuntivi sono presenti, pronti all'uso e non scaduti: (Kit di emergenza, manuali, elettrodi, ecc.).									
Osservazioni:									

Se l'indicatore di stato del defibrillatore lampeggia in rosso o non si accende, eseguire un autotest manuale oppure sostituire la batteria. Se dopo l'autotest, con il coperchio chiuso, l'indicatore di stato non lampeggia in verde, contattare il responsabile della propria sede oppure direttamente la Farmacia dell'esercito:

aapotas.lba@vtg.admin.ch o tel.: **+41 58 467 45 68**.

Controllo utente: Defibrillatore Mindray BeneHeart C1A

SAP/DVS Nr.: VFR / 115386	Teildok: 002	Version: 00
© Armeeapotheke	Gültig ab: 31.10.2025	Seite 1 von 1