



Therabody

JetBoots PRO Plus

Instrukcja obsługi

JetBoots PRO Plus

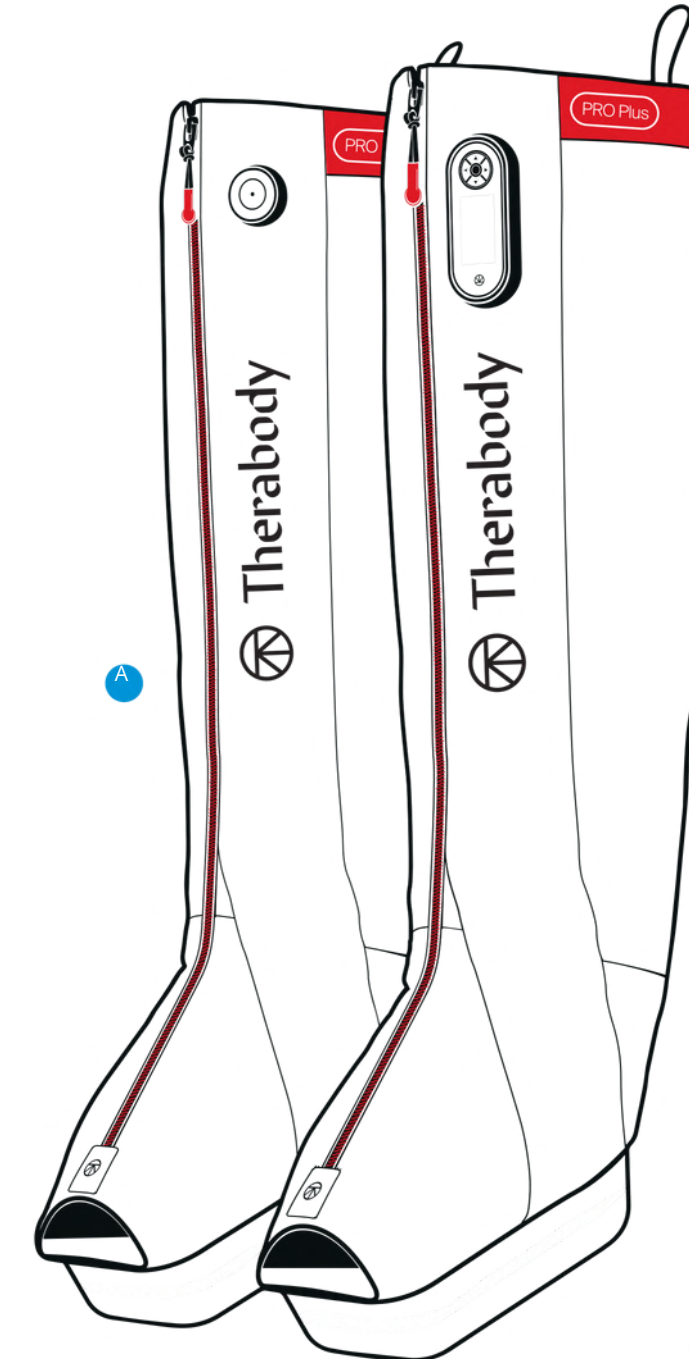
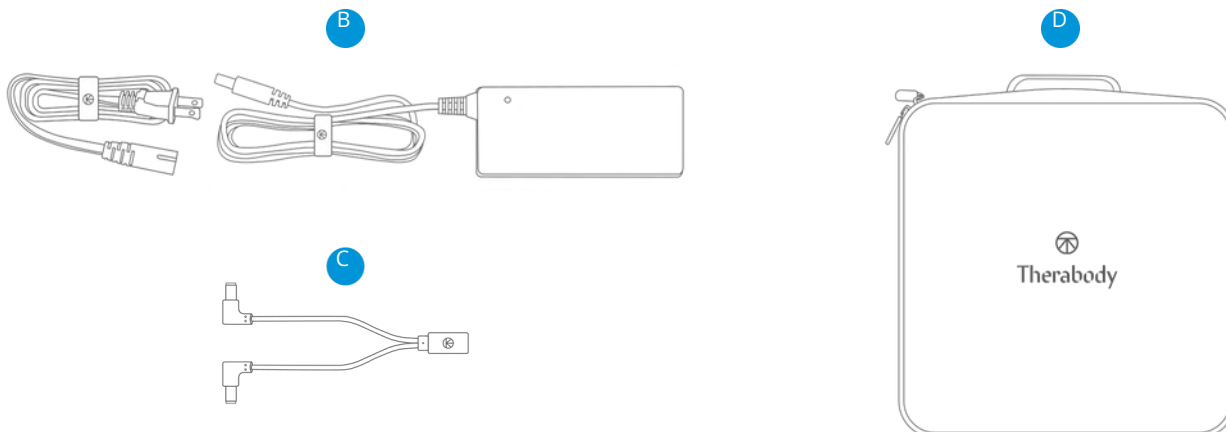
1. Przeznaczenie

JetBoots PRO Plus to urządzenie do kompresji pneumatycznej przeznaczone do stopniowego uciskania nóg. JetBoots PRO Plus jest wskazany do tymczasowego łagodzenia niewielkich bółów mięśni oraz do tymczasowego zwiększenia krążenia krwi w leczonym obszarze u osób zdrowych. JetBoots PRO Plus symuluje ugniatanie i głaskanie tkanek za pomocą nadmuchiwanej odzieży.

2. Co znajduje się w pudełku

- A Dwa buty kompresyjne (główny i pomocniczy)
- B Zasilacz

- C Kabel rozgałęzający
- D Etui



Rysunek 1. Co znajduje się w pudełku

3. Zapoznanie się z urządzeniem

- Ołówiany but kompresyjny
- Obsługa rozruchu z kompresją
- Panel sterowania buta
- Wyświetlacz LCD o wysokiej rozdzielcości
- Przycisk centralny
- 4 przyciski nawigacyjne (góra, dół, prawo, lewo)
- Obsługa przycisku zasłania rozruchu
- Porty ładowania
- Wiszące pętle



Rysunek 2. Urządzenie i panel sterowania

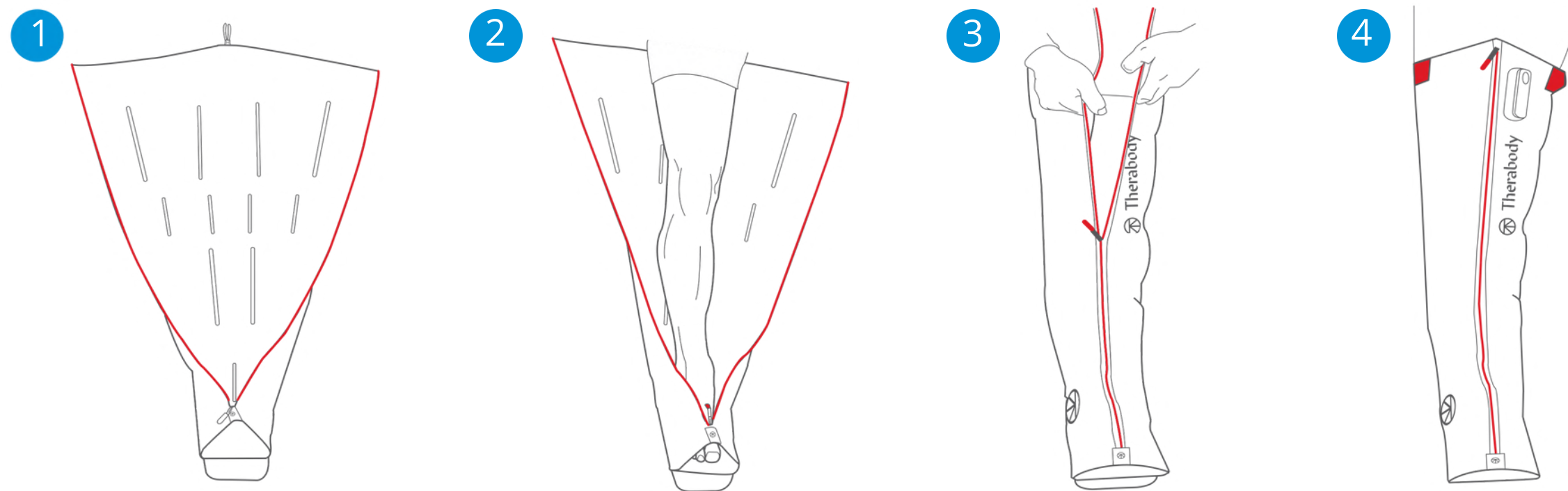
4. Użyj urządzenia

1. Załóż buty. Zaleca się noszenie krótkich spodenek podczas korzystania z urządzenia, aby umożliwić bezpośredni kontakt urządzenia ze skórą. Przymij wygodną pozycję – siedząc prosto lub leżąc z wyprostowanymi nogami i uniesionymi stopami. Całkowicie rozepnij buty i włóż każdą nogę oraz stopę do odpowiedniego buta. Twoje nogi powinny znajdować się na środku każdego buta – utrzymuj je pomiędzy diodami LED na podczerwień jako punkt odniesienia. Stopy powinny być jak najbliżej dolnej części konsoli.

2. Zasuń suwaki butów i trzymaj je płasko. Utrzymuj nogi proste i płasko, aby zapobiec zagnieceniom i zagięciom. Podczas trzymania butów trzymaj je tylko za krawędzie. Unikaj chwytyania urządzenia za warstwę wewnętrzną. Zasuń suwaki obu butów.

Nie używaj urządzenia podczas stania ani chodzenia. Używaj urządzenia tylko wtedy, gdy suwaki są całkowicie zasunięte. Nie rozpinaj urządzenia podczas użytkowania.

3. Włącz urządzenie. Aby włączyć urządzenie, naciśnij i przytrzymaj przycisk centralny na panelu sterowania buta prowadzącego. Ekran LCD na panelu zapali się, gdy but prowadzący będzie włączony. Naciśnij i przytrzymaj przycisk na bucie wspierającym, aby go włączyć. Przycisk się zaświeci, gdy but wspierający będzie włączony.



Rysunek 3. Jak ustawić się w butach

4. Wybierz swój zabieg. Przeglądaj dostępne wstępnie ustawione opcje zabiegów, używając przycisków góra/dół: Szybki start, Rozgrzewka, Regeneracja, Podudzie, Udo, Kolano, Terapia stawów, Łagodzenie bólu oraz Przygotowanie do snu. Naciśnij przycisk centralny na panelu sterowania, aby wybrać pożądany zabieg. Zabieg rozpocznie się automatycznie po wybraniu ustawienia wstępnego. W opcji Szybki start zostaniesz poproszony o wybór ustawień ciśnienia, aby rozpocząć zabieg.

5. Kompresja pneumatyczna. Opcje ciśnienia są dostępne w krokach co 5 mmHg, w zakresie od 20 do 100 mmHg w trybie Szybkiego startu. Przeglądaj ustawienia ciśnienia, aż

znajdziesz odpowiednie, i wybierz je, naciskając przycisk centralny na panelu sterowania. Ustawienie ciśnienia użyte podczas ostatniego zabiegu stanie się ustawieniem domyślnym przy następnym zabiegu, ale tylko w trybie Szybkiego startu. Podczas zabiegu możesz także zwiększać lub zmniejszać ciśnienie, jeśli chcesz, jednak zakres ciśnienia może być ograniczony w zależności od wybranego ustawienia wstępnego. Ustawienia wstępne mają specjalnie zaprojektowane poziomy ciśnienia, zapewniające optymalne doświadczenie zabiegu.

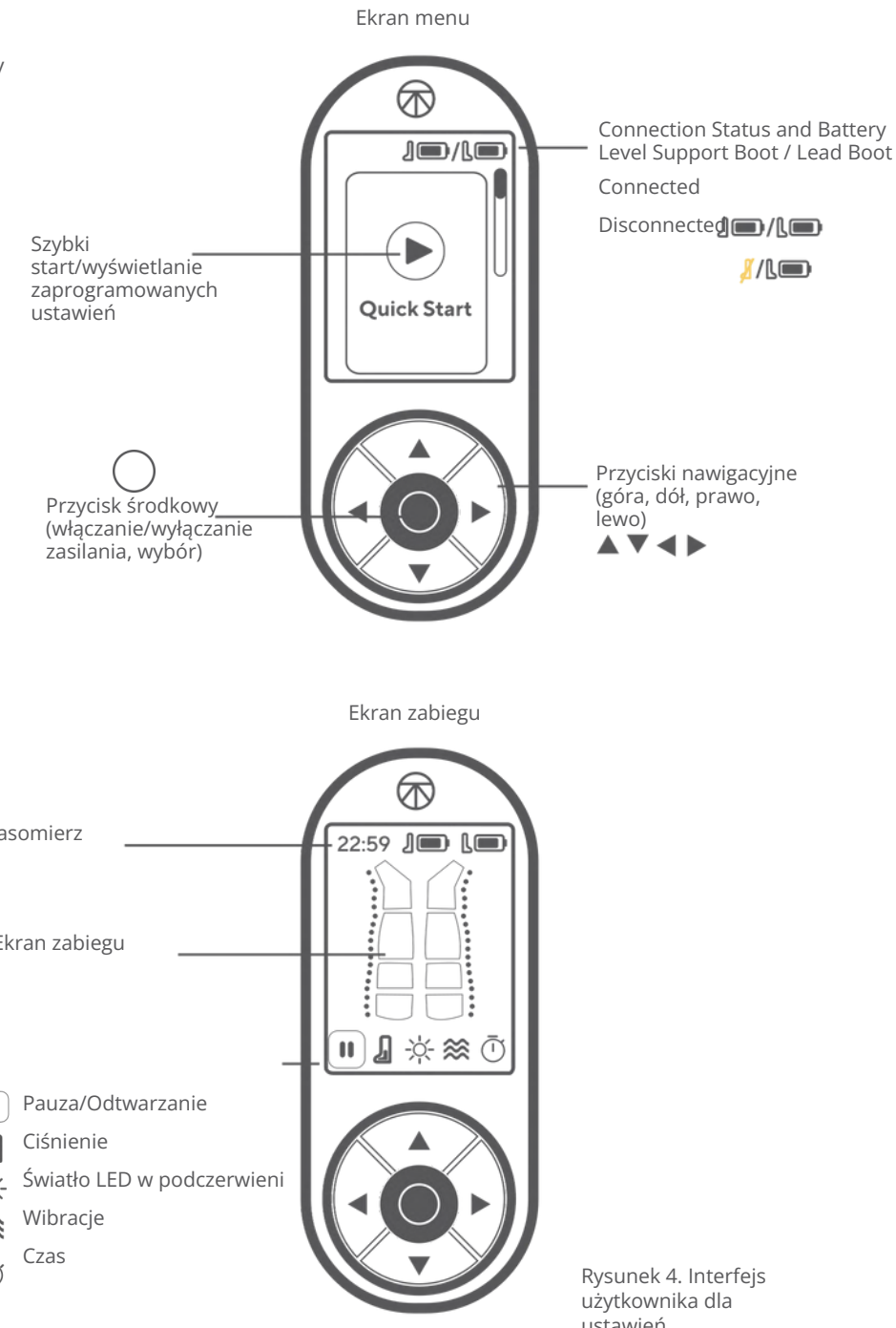
6. Rozpocznij, wstrzymaj i zakończ zabieg. Rozpocznij zabieg, wybierając ustawienie wstępne lub tryb Szybkiego startu i ustawiając ciśnienie. Naciśnięcie przycisku centralnego w dowolnym momencie podczas zabiegu spowoduje jego wstrzymanie. Ponowne naciśnięcie przycisku centralnego wznowi zabieg. Aby zakończyć zabieg, najpierw wstrzymaj go, przełącz się na ikonę strzałki w lewo i naciśnij przycisk centralny, aby ją wybrać.

7. Czas zabiegu. Każde ustawienie wstępne ma specjalnie zaprojektowany czas trwania zabiegu dla optymalnego efektu. Po rozpoczęciu zabiegu możesz zmienić czas sesji, przełączając się na ikonę czasu i używając strzałek w górę i w dół. Czas trwania zabiegu jest dostępny w pięciominutowych odstępach od 10 do 60 minut lub jest stały, w zależności od ustawienia wstępnego. Możesz również dodać lub odjąć czas podczas trwania zabiegu. Ostatnie ustawienie czasu stanie się domyślnym ustawieniem w trybie Szybkiego startu.

8. Terapia światłem LED w podczerwieni. Przełączaj się do ikony terapii światłem LED w podczerwieni, używając przycisków lewo i prawo, aby dodać ją do swojego zabiegu (choć jest ona uwzględniona w wielu ustawieniach wstępnych). Możesz wyłączyć terapię światłem LED w podczerwieni w dowolnym momencie podczas wybranego zabiegu, przełączając na opcję WYŁĄCZ. Terapia światłem LED w podczerwieni wyłączy się automatycznie po osiągnięciu odpowiedniej dawki (maksymalnie 45 minut) podczas wszystkich zabiegów. Ustawienia wstępne mają specjalnie zaprojektowane zalecane ustawienia terapii światłem LED dla optymalnego efektu.

9. Terapia vibracyjna. Możesz dodać terapię vibracyjną do trybu Szybkiego startu oraz ustawień wstępnych. Przejdź do ikony vibracji, aby dodać ją do zabiegu. Aby wybrać preferowane ustawienia, przełączaj się między trzema poziomami intensywności vibracji: niski, średni i wysoki, lub wyłącz振动, jeśli chcesz. Ustawienia wstępne mają specjalnie zaprojektowane zalecane ustawienia terapii vibracyjnej dla optymalnego efektu.

10. Wyłącz urządzenie. Naciśnij i przytrzymaj przycisk centralny na panelu sterowania, aby wyłączyć urządzenie. Wyłączenie buta prowadzącego spowoduje także wyłączenie buta wspierającego. Urządzenie wyłączy się automatycznie po 10 minutach nieaktywności podczas pauzy zabiegu lub 3 minutach po zakończeniu zabiegu.



Rysunek 4. Interfejs użytkownika dla ustawień

5. Jak to działa?

Wykorzystując technologię ujemnego gradientu, urządzenie bezpiecznie dostarcza ciśnienie sekwencyjnie w górę nóg, zaczynając od stóp i przesuwając się w górę w kierunku bioder. Każda z czterech komór powietrznych urządzenia zachodzi na siebie, dzięki czemu ciśnienie jest dostarczane kolejno w górę nogi bez ryzyka szkodliwych przerw w ciśnieniu.

6. Zabiegi wstępne

Ustawienia wstępne
dołączone do urządzenia

USTAWIENIE	OPIS	TYP CYKLU	CZAS (MINUTY)	CIŚNIENIE (mmHg)	WIBRACJA	LED
Szybki Start	Ustawienia domyślne, które można dostosować do własnych potrzeb	Sekwencyjny	30	50	Tak	Tak
Regeneracja	Przygotuj mięśnie do szczytowej wydajności	Sekwencyjny	45	60	Tak	Tak
Rozgrzewka	Pomóż swoim nogom szybciej się zregenerować.	Sekwencyjny	10	80	Tak	Tak
Podudzie	Pomagają nogom szybciej wrócić do formy	Sekwencyjny (Izolacja)	20	50	Tak	Tak
Udo	Zabieg izolowany na czworogłówce uda i ścięgna podkolanowe.	Sekwencyjny (Izolacja)	20	50	Tak	Tak
Kolano	Zabieg izolowany na kolana. Zabieg izolowany na kolana.	Sekwencyjny (Izolacja)	20	50	Tak	Tak
Terapia stawów	Złagodź ból stawów, obolałość i sztywność.	Statyczny	15	20	Nie	Tak
Łagodzenie bólu	Złagodź ból mięśni.	Statyczny	10	20	Tak	Tak
Przygotowanie do snu	Zrelaksuj nogi, aby dobrze przespać noc.	Przepływ	10	40	Tak	Nie

7. Typy cykli

Tryb sekwencyjny

Podczas trybu sekwencyjnego (Sequential Cycle), ciśnienie jest aplikowane kierunkowo, zaczynając od podstawy (stóp) i przesuwając się w górę (w stronę tułowia).

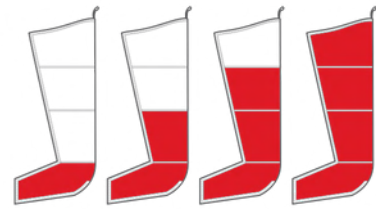
Gdy komora 1 zostanie napompowana i osiągnie ustawiony poziom ciśnienia, utrzymuje to ciśnienie i rozpoczyna się pompowanie komory 2.

Urządzenie kontynuuje ten proces, utrzymując ciśnienie w każdej kolejnej komorze, aż wszystkie cztery komory zostaną napompowane.

Po pełnym napompowaniu wszystkich czterech komór, urządzenie zwalnia ciśnienie.

Tryb sekwencyjny jest wykorzystywany w kilku zaprogramowanych trybach terapii, w tym:

- Szybki start (Quick Start)
- Regeneracja (Recovery)
- Rozgrzewka (Warm-Up)

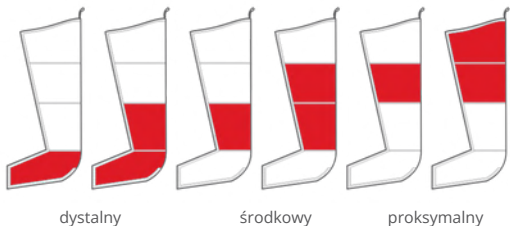


Komora 4
Komora 3
Komora 2
Komora 1

Cykl sekwencyjny (izolacja)

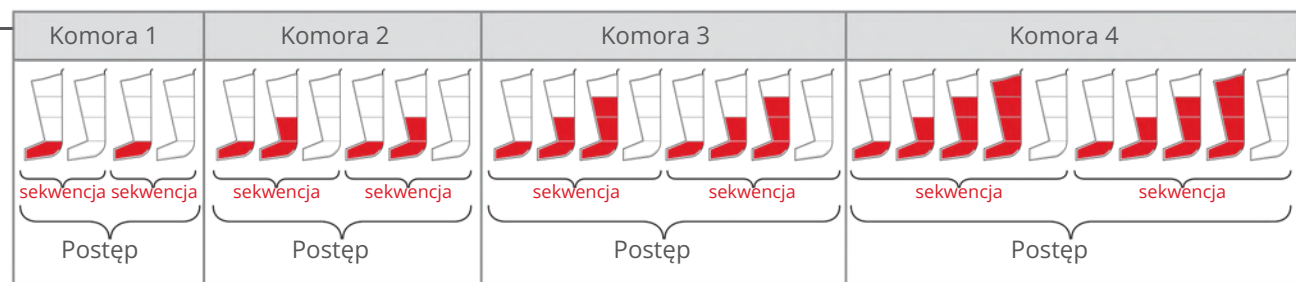
Podczas cyklu sekwencyjnego z izolacją ciśnienie jest nadal stosowane kierunkowo, zaczynając od podstawy najdalszej aktywnej komory, w zależności od Twojego ustawienia, i przesuwając się w górę,

ale tylko w określonych komorach. W tym przypadku ciśnienie jest albo izolowane, aby leczyć konkretny obszar nogi, albo izolowane, aby uniknąć leczenia określonej części nogi. Izolacja jest uwzględniona w cyklach sekwencyjnych, obejmujących udo, podudzie oraz kolano.



Cykl przepływu

The flow cycle follows a different fill pattern than a sequential cycle. During the flow cycle, Chamber 1 inflates, reaches its preset pressure level, and deflates. Then, Chambers 1 and 2 inflate, reach their preset pressure level, and deflate. Next, Chambers 1, 2, and 3 inflate, reach their preset pressure level, and deflate. Finally, Chambers 1, 2, 3, and 4 inflate, reach their preset pressure level, and deflate. Flow cycles deliver a more gradual increase in compression, suited for Sleep Prep.



Cykl statyczny

Podczas cyklu statycznego komory napompowują się, tworząc ujemny gradient kompresji wzdłuż nogi i nie opróżniają się podczas zabiegu. Gdy odzież jest napompowana, styka się z nogami, co optymalizuje działanie wibracji oraz światła LED w podczerwieni, zapewniając optymalny kontakt z nogą. Cykl statyczny jest uwzględniony w ustawieniach wstępnych „Regeneracja stawów” oraz „Łagodzenie bólu”.

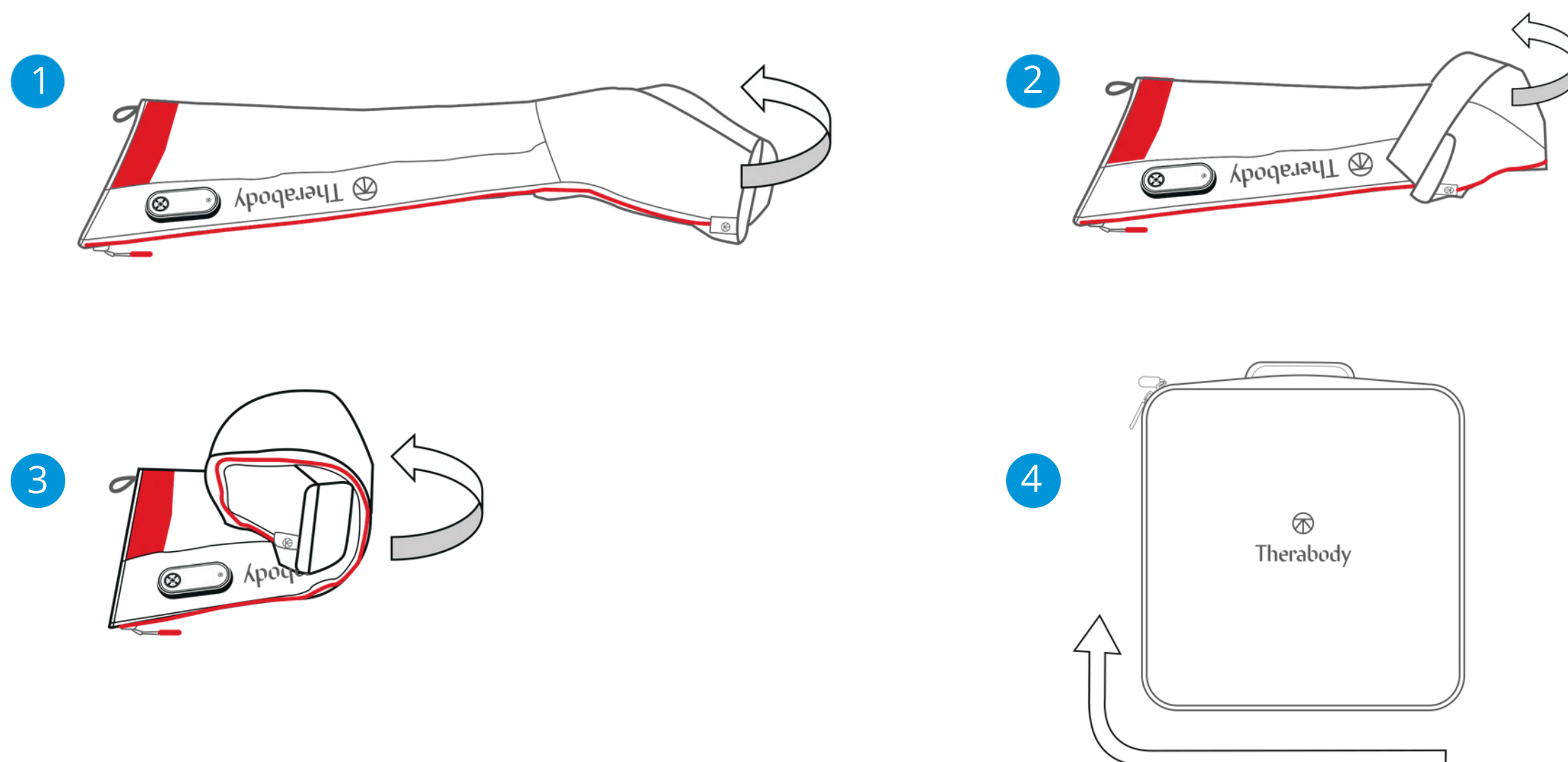


Komora 4
Komora 3
Komora 2
Komora 1

Pozostaje napompowana aż do zakończenia zabiegu.

8. Przechowywanie i transport urządzenia

Przed przechowywaniem należy całkowicie opróżnić wszystkie komory powietrzne. Buty należy całkowicie zapiąć i powiesić. Aby zrolować buty, położ każdy but na boku z panelem sterowania skierowanym do góry. Zwiń buty, zaczynając od konsoli na stopy i przesuwając się w górę. Złożyć buty do futerału, aby kompaktowo przechowywać urządzenie. Należy unikać ciasnego zwijania urządzenia, ponieważ może to spowodować uszkodzenie jego wewnętrznych komponentów.



Rysunek 5. Jak
przechowywać buty

9. Pielęgnacja i czyszczenie urządzenia po użyciu

Konserwacja urządzenia

Poniższe instrukcje konserwacji są ważne, aby zapewnić, że urządzenie będzie nadal działać zgodnie z przeznaczeniem. Nieprzestrzeganie tych instrukcji może spowodować, że urządzenie przestanie działać.

Super, higieniczna konstrukcja

Buty mają nieporowaty materiał klasy medycznej, który pomaga zapobiegać gromadzeniu się bakterii i zapewnia odporną powierzchnię. Wewnętrzne zachodzące na siebie komory zapewniają gładką powierzchnię do czyszczenia, co oznacza brak klapek w komorach, w których mogą gromadzić się bakterie i nieprzyjemne zapachy.

Pielęgnacja i czyszczenie

1. Całkowicie rozpakuj buty i położ je na płaskiej powierzchni.
2. Użyj 70% roztworu alkoholu izopropylowego (IPA), aby delikatnie wyczyścić wnętrze butów. Nigdy nie używaj środków czyszczących na bazie oleju. Unikaj wywierania nacisku podczas czyszczenia wewnętrznej powierzchni buta.
3. Przetrzeć zewnętrzną powierzchnię urządzenia miękką ściereczką wolną od zanieczyszczeń, aby zredukować zanieczyszczenia powierzchni.
4. Upewnić się, że po całkowitym wyczyszczeniu urządzenia nie pozostały na nim żadne zanieczyszczenia.
5. Po całkowitym wyczyszczeniu urządzenia należy osuszyć jego powierzchnię i powiesić do całkowitego wyschnięcia przed dalszym użytkowaniem.

Urządzenie zawiera materiał klasy medycznej pokrywający wewnętrzną komorę, aby zmniejszyć możliwość rozwoju drobnoustrojów i zatrzymywania wilgoci oraz ograniczyć możliwość przenoszenia bakterii.

NYLON POKRYTY TPU: 87,5%

NYLON POKRYTY PU: 10%

CZYSTY TPU: 2,5%

10. Ustawienia urządzenia

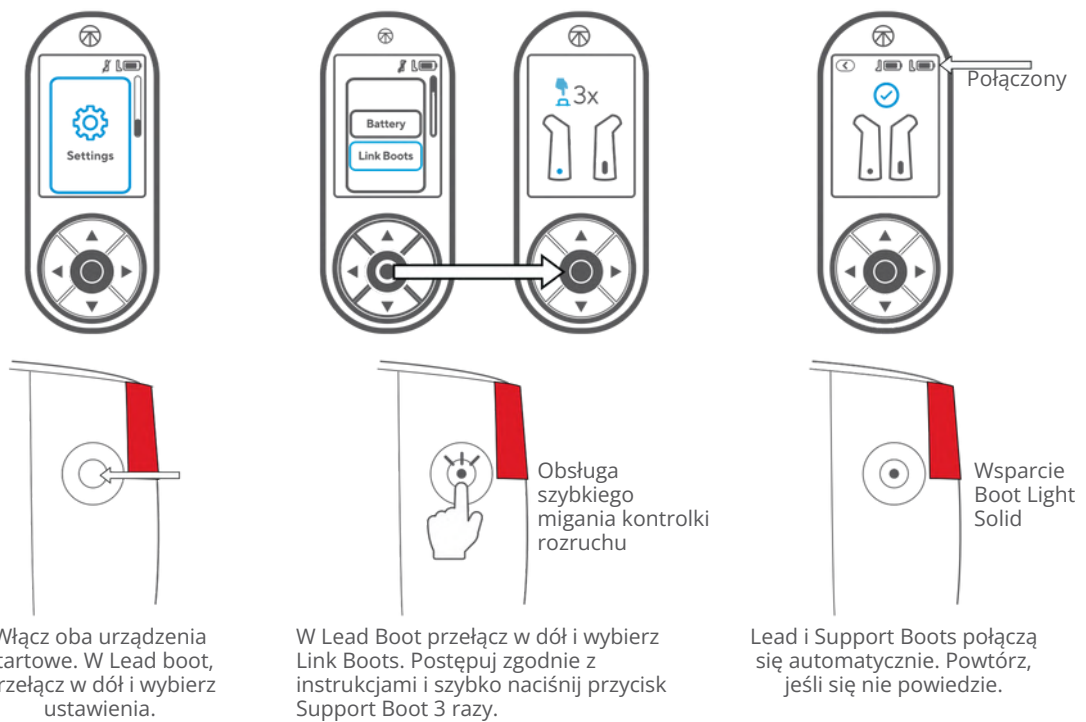
Przejdź do ustawień urządzenia i naciśnij środkowy przycisk.

- 1. Poziom baterii.** Aby sprawdzić poziom naładowania baterii obu butów, przejdź do zakładki „Bateria” w ustawieniach i naciśnij przycisk centralny. Gdy buty są połączone, wyświetli się procentowy poziom baterii obu butów. Jeśli buty nie są połączone, pokazany będzie tylko poziom baterii buta prowadzącego.

2. Połącz oba buty. Buty są połączone i będą automatycznie łączyć się za każdym razem po włączeniu zasilania. Jeśli buty zostaną rozłączone lub trzeba wymienić jeden z butów, przejdź do opcji parowania w menu ustawień, aby rozpocząć proces łączenia. Na ekranie panelu sterowania pojawi się animacja z instrukcją, aby szybko nacisnąć przycisk wsparcia w bucie wsparcia trzy razy, aby rozpocząć proces parowania. Po zakończeniu pojawi się ikona zaznaczenia oraz animacja. Buty połączą się automatycznie, a w prawym górnym rogu ekranu pojawi się ikona zawierająca oba buty oraz ich poziomy baterii. Gdy buty są rozłączone, jedna z ikon butów będzie przekreślona, a wyświetlony będzie poziom baterii tylko jednego buta.

- 3. Reset.** Aby zresetować urządzenie do stanu pierwotnego, przejdź do ustawień, wybierz ikonę resetowania i naciśnij przycisk centralny.

Figure 6. How to Link the Boots



Stan rozruchu	Opis	Lead JetBoot PRO Plus	Wsparcie JetBoot PRO
Niepołączone / Brak połączenia	Oba buty są włączone, ale nie łączą się ze sobą.		Szybkie miganie
Rozłączone	Jeden z butów jest wyłączony lub znajduje się poza zasięgiem połączenia.		Powolne miganie
Połączone	Oba buty są połączone i gotowe do użycia.		Stałe światło białe / pomarańczowe

Podłącz jeden koniec zasilacza do gniazdku ściennego, a drugi koniec do rozdzielacza. Następnie podłącz oba przewody rozdzielacza do portów ładowania w każdym z butów. Aby uzyskać dostęp do portów ładowania, unieś gumową osłonę znajdującą się po prawej stronie każdej stopy. Urządzenie może być używane podczas ładowania, jednak poziom naładowania baterii może się w tym czasie nie zwiększać. Aby przyspieszyć proces ładowania, wyłącz urządzenie.

Panel sterowania wyświetli ikony baterii z symbolem błyskawicy, aby wskazać, że but główny i/lub wspomagający są w trakcie ładowania.

Należy pamiętać, że but wspomagający sygnalizuje poziom naładowania baterii również za pomocą koloru środkowej diody:

a. Podczas gdy nie jest ładowany:

30% baterii – światło białe

<30% baterii – światło pomarańczowe

b. Podczas ładowania:

- 90% baterii – światło zielone ciągłe (jeśli tylko ładowanie), światło białe ciągłe (jeśli ładowanie i użycie jednocześnie)
- <90% baterii – pomarańczowe światło migające

Czas pracy urządzenia na baterii:

a. Przy intensywnym użytkowaniu – 150 minut

b. Przy lekkim użytkowaniu – 240 minut

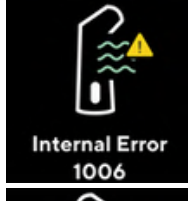
Uwaga: Jeśli używasz alternatywnego zasilacza lub rozdzielacza, upewnij się, że pochodzi on z zaufanego źródła i nie posiada żadnych uszkodzeń mechanicznych. Zasilacz i rozdzielacz z poprzedniego modelu RecoveryAir nie są kompatybilne z tym urządzeniem.

12. Rozwiązywanie problemów

SCENARIUSZ	OBUWIE OŁÓWKOWE	WSPARCIE EKRAN PODŚWIETLENI E BUTA	POTENCJALNE PRZYCZYNY	POTENCJALNE ROZWIĄZANIA
Nie włącza się rozrusznik główny i/lub pomocniczy	Brak	Brak	<p>Brak zasilania elektrycznego i baterii w urządzeniu</p> <p>Uszkodzony zasilacz lub kabel rozgałęźnika</p> <p>Usterka wewnętrzna</p>	<ol style="list-style-type: none"> Użyj zasilacza i kabla rozgałęziającego, aby podłączyć urządzenie do gniazdka elektrycznego. Sprawdź, czy urządzenie się ładuje. Spróbuj je włączyć. Sprawdź, czy istnieje prawidłowe połączenie między adapterem zasilania, kablem rozgałęziającym i konsolą każdego urządzenia rozruchowego. Odłącz rozdzielnica i podłącz zasilacz bezpośrednio do każdego rozruchu. Upewnij się, że gniazdko elektryczne jest podłączone do gniazdko o napięciu 100-240 V. Jeśli urządzenie nie ładuje się po sprawdzeniu wszystkich powyższych czynności, zasilacz lub urządzenie mogą być uszkodzone. Skontaktuj się z Therabody w celu uzyskania dalszej pomocy.
Bagażnik główny napełnia się, ale bagażnik pomocniczy nie napełnia się	Brak	Brak	<p>Rozrusznik pomocniczy jest wyłączony, nie ma zasilania lub baterii, lub znajduje się poza zasięgiem połączenia</p> <p>Boot wiodący i wspomagający mogą nie być połączone lub podłączone</p> <p>Boot jest uszkodzony lub ma wewnętrzną usterkę</p>	<ol style="list-style-type: none"> Włącz zasilanie buta głównego i pomocniczego i upewnij się, że znajdują się blisko siebie. Sprawdź poziom naładowania baterii każdej z butów. Użyj zasilacza do zasilania lub ładowania urządzenia. Upewnij się, że rozruszniki są podłączone. Dwie małe ikony rozruchu z poziomami naładowania baterii będą wyświetlane w prawym górnym rogu ekranu. w prawym górnym rogu ekranu. Jeśli nie są podłączone, postępuj zgodnie z procesem łączenia w sekcji dotyczącej pielęgnacji. Jeśli buty są podłączone i problem nadal występuje, skontaktuj się z Therabody w celu uzyskania dalszej pomocy.
Ołowiana lub pomocnicza osłona nie napełnia się całkowicie, a na ekranie wyświetlany jest komunikat ostrzegawczy.	 	Brak	<p>Ołowiany bagażnik: Może występować wyciek powietrza na połączeniu węża powietrza lub pęcherza</p>	<ol style="list-style-type: none"> Otwórz czarny zamek błyskawiczny w zewnętrznej kieszeni znajdującej się z boku panelu sterowania lub przycisku buta pomocniczego. Sprawdź, czy czarne przewody powietrza nie są uszkodzone (załamane) i czy nie wycieka z nich powietrze. Nie ciągnąć/odłączać/bawić się przewodami połączeń elektrycznych. Sprawdź, czy węże powietrza są dobrze połączone do dysz pęcherza powietrza. Jeśli są luźne, popchnij i podłącz przewód powietrza do dyszy i sprawdź, czy problem został rozwiązany. Jeśli problem nie ustąpi, pęcherze powietrza mogą być uszkodzone. Skontaktuj się z Therabody w celu pomocy.
		Żółte światło migaj	<p>Bagażnik pomocniczy: Może występować wyciek powietrza na połączeniach węża powietrza połączeniach lub pęcherzach</p>	

Rozwiązywanie problemów (ciąg dalszy)

SCENARIUSZ	OBUWIE OŁÓWKOWE EKRAN	WSPARCIE PODŚWIETLENIE BUTA	POTENCJALNE PRZYCZYNY	POTENCJALNE ROZWIĄZANIA
Leczenie zatrzymuje się wkrótce po jego rozpoczęciu, a na ekranie wyświetlany jest komunikat ostrzegawczy		Brak	Ołówiana osłona: Powietrze nie może przemieszczać się przez węże powietrzne lub pęcherze powietrzne	<ol style="list-style-type: none"> Upewnij się, że buty nie są załamane, zagięte lub skręcone. Może się to zdarzyć w miejscach, w których odzież jest złożona podczas noszenia. Upewnij się, że odzież jest noszona prawidłowo i używany jest właściwy rozmiar buta. Dłuższy rozmiar buta może prowadzić do zagięć i fałd. Jeśli problem nie ustąpi, skontaktuj się z Therabody w celu uzyskania dalszej pomocy.
		Żółte światło migająco	Bagażnik pomocniczy: Powietrze nie może przepływać przez przewody powietrzne lub pęcherze powietrza	
Leczenie zatrzymuje się, a na ekranie wyświetlone jest ostrzeżenie z ikoną baterii lub bez niej, zanim przewód lub rozrusznik pomocniczy wyłączy się		Brak	Ołówiany bagażnik: Akumulator lub elementy wewnętrzne przegrzewają się	<ol style="list-style-type: none"> Należy upewnić się, że warunki środowiskowe pracy mieszczą się w zakresie określonym w ostrzeżeniach dotyczących urządzenia. Zaprzestać korzystania z urządzenia i pozostawić je do ostygnięcia na 15 do 20 minut. Jeśli problem nie ustąpi, skontaktuj się z Therabody w celu uzyskania dalszej pomocy.
		Żółte światło migająco	Wsparcie rozruchu: Bateria lub wewnętrzne komponenty przegrzewają się	
Na ekranie wyświetlane jest ostrzeżenie i ikony terapii światłem podczerwonym LED. Terapia światłem podczerwonym LED wyłącza się, gdy leczenie jest kontynuowane.		Brak	Ołówiany bagażnik: Diody LED na podczerwień przegrzewają się	<ol style="list-style-type: none"> Upewnij się, że warunki pracy urządzenia mieszczą się w określonym zakresie podanym w ostrzeżeniach jednostki. Odczekaj 15-20 minut przed ponownym włączeniem podczerwonych światel LED. Skontaktuj się z Therabody, jeśli problem będzie się powtarzał często.
		Żółte światło migająco	Wsparcie rozruchu: Diody LED podczerwieni przegrzewają się	

SCENARIUSZ	OBUWIE OŁÓWKOWE EKRAN	WSPARCIE BOOT LIGHT	POTENCJALNE PRZYCZYNY	POTENCJALNE ROZWIĄZANIA
Leczenie zostanie zatrzymane, a na ekranie zostanie wyświetcone ostrzeżenie z ikoną wibracji.	 Internal Error 1006	Brak	Ołowiany bagażnik: Wadliwe działanie terapii wibracyjnej	Jeśli problem się powtórzy, należy skontaktować się z Therabody w celu uzyskania dalszej pomocy. Można kontynuować korzystanie z urządzenia z wyłączoną terapią wibracyjną.
		Żółte światło migaja	Rozruch wspomagający: Nieprawidłowe działanie terapii wibracyjnej	
Ostrzeżenie pojawia się na ekranie, gdy przewód lub wspornik jest podłączony do zasilacza	 Wrong Power Adapter 1007	Brak	Ołowiany bagażnik: Do zasilania lub ładowania używany jest niewłaściwy zasilacz.	<ol style="list-style-type: none"> Należy używać wyłącznie zasilacza dostarczonego z urządzeniem. Jeśli korzystasz z dostarczonego zasilacza, a problem nadal występuje, skontaktuj się z Therabody w celu uzyskania dalszej pomocy.
		Żółte światło migaja	Rozruch wspomagany: Do zasilania lub ładowania używany jest niewłaściwy zasilacz.	
Leczenie zostanie zatrzymane, a na ekranie zostanie wyświetcone ostrzeżenie z ikoną terapii światłem podczerwonym LED.	 Internal Error 1008	Brak	Główny but: Wadliwe działanie terapii światłem podczerwonym LED	Skontaktuj się z Therabody, aby uzyskać dalszą pomoc. Można kontynuować korzystanie z urządzenia z wyłączoną terapią światłem podczerwonym LED.
		Żółte światło migaja	Wspomaganie rozruchu: Nieprawidłowe działanie terapii światłem podczerwonym LED	

Ostrzeżenia i wskazówki dotyczące produktu (środki ostrożności i przeciwwskazania)

Tło

Produkty Therabody mają na celu odblokowanie naturalnej zdolności organizmu do osiągnięcia zdrowia i dobrego samopoczucia. Dzięki nauce i technologii portfolio produktów Therabody umożliwia ludziom dostęp do korzyści terapeutycznych wynikających z różnych zjawisk naturalnych, aby zaspakoić zarówno ich potrzeby, jak i preferencje. Zdarzają się sytuacje, w których wskazane jest zmodyfikowanie sposobu korzystania z urządzeń (środki ostrożności) lub sytuacje, w których korzystanie z niektórych urządzeń nie jest właściwe (przeciwwskazania). Przed użyciem urządzenia należy w całości zapoznać się z poniższymi informacjami dotyczącymi bezpieczeństwa.

Ważne informacje dotyczące bezpieczeństwa Ogólne zasady użytkowania urządzenia Przeczytaj wszystkie ostrzeżenia i wskazówki przed rozpoczęciem użytkowania urządzenia. Urządzenie jest przeznaczone wyłącznie dla osób zdrowych. Urządzenie jest przeciwwskazane i nie powinno być używane przez osoby: z historią padaczki, napadów drgawkowych lub chorób serca (kardiopatii), z wszczepionymi urządzeniami elektronicznymi (np. rozrusznik serca), z arytmią serca, nowotworami lub w przypadku ostrych stanów zapalnych, cierpiące na miażdżycę, zakrzepicę lub posiadająceimplanty w obszarze zabiegowym, mające ciemne brązowe lub czarne plamy (np. duże piegi, znamiona, brodawki) w obszarze, który ma być poddany terapii, z egzemą, łuszczycą, uszkodzeniami skóry, otwartymi ranami lub aktywnymi infekcjami (z wyjątkiem łagodnego do umiarkowanego trądziku, np. opryszczki) – należy odczekać, aż skóra się zagoi, zanim przystąpisz do użycia urządzenia, z nietypowymi schorzeniami skórnymi wynikającymi z cukrzycy lub innych chorób układowych lub metabolicznych, z historią nawrotów opryszczki w obszarze zabiegowym – urządzenie nie powinno być używane bez wcześniejszej konsultacji z lekarzem i zastosowania leczenia zapobiegawczego. Jeśli jesteś w ciąży lub karmisz piersią, skonsultuj się z lekarzem przed użyciem urządzenia. W przypadku wystąpienia jakiegokolwiek dyskomfortu podczas używania – natychmiast przerwij użytkowanie. Urządzenie NIE JEST zabawką. W przypadku jakichkolwiek przeciwwskazań medycznych, skonsultuj się z lekarzem przed użyciem urządzenia

Nieprawidłowe odczucia (np. drętwienie) Wrażliwość na nacisk Niedawny uraz lub operacja Skolioza lub deformacja kręgosłupa Leki, które mogą zmieniać odczucia klienta Nie używać w sytuacjach, gdy temperatura ciała jest podwyższona

Przeciwwskazania:

Poniżej wymieniono okoliczności, w których potencjalne ryzyko może przewyższać korzyści. Przed użyciem należy skonsultować się z lekarzem.

Nadciśnienie tętnicze (kontrolowane), osteopenia, osteoporozja, ciąża, cukrzycy, żylaki, wysypka skórna, otwarte rany, pęcherze, miejscowe zapalenie tkanek, siniaki lub guzy. Zatorowość płucna (skrzep krwi) lub obrzęk Zakrzepica żył głębokich, zapalenie kości i szpiku Złamanie kości lub kostniejące zapalenie mięśni Nadciśnienie tętnicze (niekontrolowane) Ostra lub ciężka choroba serca, wątroby lub nerek Choroby neurologiczne powodujące utratę lub zmianę czucia Bezpośrednie stosowanie na twarz, gardło lub narządy płciowe Zaburzenia krewienia Niedawny zabieg chirurgiczny lub uraz Zaburzenia tkanki łącznej Niewydolność lub choroba naczyń obwodowych Leki rozrzedzające krew lub zmieniające odczucia Bezpośredni nacisk na miejsce operacji lub sprzęt Bezpośredni nacisk na oczy lub gardło Ekstremalny dyskomfort lub ból odczuwany przez klienta Ciężka skolioza lub deformacja kręgosłupa Rozrusznik serca, ICD lub historia zatorowości Alergia na materiał urządzenia (nylon) Ciąża/karmienie piersią Nieprawidłowe odczucia (np. drętwienie) Rak/guzy Padaczka Kardiopatia (choroba serca) Alergia lub zaburzenie fotograficzne (np. toczne, porfiria) Leki powodujące nadwrażliwość na światło Leki na ciężki trądzik Ekstremalna wrażliwość na światło Melasma lub przebarwienia (szczególnie jeśli nasilają się pod wpływem łagodnego ciepła) Podejrzane zmiany lub rak skóry - należy udać się do lekarza. W przypadku przyjmowania lub stosowania jakichkolwiek leków z retinolem lub/i produktów wrażliwych na słońce lub nadtlenku benzoilu nie należy używać światła podczerwonego LED.

OSTRZEŻENIA JEDNOSTKI

PRZED UŻYCIEM LUB ŁADOWANIEM URZĄDZENIA NALEŻY ZAPOZNAĆ SIĘ ZE WSZYSTKIMI INSTRUKCJAMI I OSTRZEŻENIAMI ZAWARTYMI W NINIEJSZEJ INSTRUKCJI, NA ZASILACZU I KABLU ROZGAŁĘZIĄCYM ORAZ NA URZĄDZENIU. Jeśli urządzenie nie włącza się lub wskaźnik baterii wskazuje niski poziom naładowania, należy naładować baterię przed pierwszym użyciem. Urządzenie jest przeznaczone do użytku bez recepty. Urządzenie nie jest przeznaczone do diagnozowania, leczenia lub zapobiegania chorobom. Therabody dokłada wszelkich starań, aby jej urządzenia były jak najbezpieczniejsze w użytkowaniu.

Jest to zaawansowane narzędzie mechaniczne z elementami elektrycznymi. Jeśli urządzenie i jego akcesoria nie są prawidłowo używane lub konserwowane, istnieje ryzyko pożaru, porażenia prądem elektrycznym lub obrażeń. Podczas korzystania z urządzenia należy zawsze przestrzegać następujących podstawowych środków ostrożności: 1. **UŻYWAC WYŁĄCZNIE ZGODNIE INSTRUKCJAMI.** Z urządzeniem należy korzystać wyłącznie w sposób opisany w jego instrukcji obsługi. Należy używać wyłącznie akcesoriów i części zamiennych zalecanych przez Therabody. Korzystanie z akcesoriów do ładowania innych firm może spowodować nieprawidłowe działanie urządzenia. Nie należy przeprowadzać żadnych czynności konserwacyjnych innych niż zalecane przez Therabody.

2. **NIE DLA DZIECI.** Urządzenie, zasilacz i kabel rozdzielający nie są przeznaczone do użytku przez osoby poniżej 18. roku życia, osoby o ograniczonych zdolnościach fizycznych, sensorycznych lub poznawczych, ani przez osoby bez odpowiedniego doświadczenia i wiedzy. Urządzenie nie jest zabawką. Nie należy się nim bawić, zginać ani ciągnąć elementów elektrycznych. Należy poinformować dzieci, aby nie bawiły się urządzeniem, zasilaczem ani kablem rozdzielającym.

3. **NIE UŻYWAJ URZĄDZENIA W POZYCJI STOJĄcej.** Nie należy próbować wstawać podczas korzystania z urządzenia. Może to prowadzić do dyskomfortu oraz uszkodzenia wewnętrznych komponentów urządzenia, w tym diod LED na podczerwień.

4. **ŁADOWANIE.** Kabel rozdzielający można włożyć do urządzenia tylko w jednej, prawidłowej pozycji. Nie należy wciskać kabla na siłę. Logo Therabody powinno być skierowane do góry podczas podłączania. Urządzenie należy w pełni naładować co najmniej raz na sześć miesięcy, aby zapobiec uszkodzeniom urządzenia i baterii.

5. **MIEJSCA ŁADOWANIA.** Ładuj urządzenie za pomocą zasilacza i kabla rozdzielającego. Urządzenie należy ładować w pomieszczeniach zamkniętych, w dobrze wentylowanym i suchym miejscu. Nie należy ładować urządzenia na zewnątrz, w łazience ani w odległości mniejszej niż 3,1 metra od wanny, prysznica lub basenu. Nie używaj urządzenia ani ładowarki na mokrych powierzchniach, ani nie narażaj ładowarki na kontakt z wilgocią, deszczem lub śniegiem. Nie używaj urządzenia ani kompatybilnej ładowarki w obecności atmosfer wybuchowych (opary gazów, pyły, łatwopalne materiały). Mogą powstać iskry, które mogą spowodować pożar.

6. **NIE PRZEŁADOWUJ.** Nie pozostawiaj urządzenia podłączonego do zasilacza dłużej niż godzinę po pełnym naładowaniu baterii. Bateria zawiera system zabezpieczający przed przeładowaniem, jednak przeładowanie może z czasem skrócić jej żywotność.

7. **NIE ZGNIATAJ, NIE UPUSZCZAJ I NIE USZKADZAJ URZĄDZENIA ANI ŁADOWARKI.** Nie używaj zasilacza ani kabla rozdzielającego, które zostały uderzone, upuszczone, przejechane lub w jakikolwiek sposób uszkodzone. Nie przebijaj ani nie uszkodzaj urządzenia ani jego tkaniny. Przebitie urządzenia lub jego tkaniny może prowadzić do wycieków powietrza i nieprawidłowego działania.

8. **CHEMIKALIA Z BATERII POWODUJĄ POWAŻNE OPARZENIA.** Nigdy nie dopuszczaj do kontaktu wewnętrznej baterii ze skórą, oczami ani ustami. Jeśli uszkodzona bateria wycieka, użyj gumowych lub neoprenowych rękawic do jej utylizacji. Jeśli płyny z baterii zetkną się ze skórą, umyj ją mydłem i wodą, a następnie przemój octem. W przypadku kontaktu z oczami, natychmiast przepłucz je wodą przez 20 minut i skontaktuj się z lekarzem. Usuń i zutylizuj zanieczyszczoną odzież.

9. **NIE DOPUSZCZAJ DO ZWARCIA.** Bateria może spowodować zwarcie, jeśli metalowy przedmiot połączы dodatnie i ujemne styki baterii lub złącza 16V. Nie przechowuj baterii w pobliżu przedmiotów, które mogą spowodować zwarcie, takich jak monety, klucze czy gwoździe w kieszeni. Zwarcie może spowodować pożar i obrażenia ciała.

10. **UTYLIZACJA URZĄDZENIA.** Urządzenie zawiera baterię litowo-jonową, dlatego należy zachować ostrożność podczas jego utylizacji. Przed pozbiciem się urządzenia zapoznaj się z lokalnymi przepisami dotyczącymi utylizacji baterii litowo-jonowych. Preferowaną metodą utylizacji jest recykling całego urządzenia.

11. **SERWIS.** Jeśli urządzenie nie działa prawidłowo, zostało uderzone, upuszczone, uszkodzone, pozostawione na zewnątrz lub wrzucone do wody – nie używaj go. Nie próbuje naprawiać ani demontażować urządzenia, ponieważ grozi to porażeniem prądem lub pożarem. 12. **UŻYTKOWANIE.** Przerwij korzystanie z urządzenia, jeśli odczuwasz ból lub dyskomfort. Jeśli w trakcie zabiegu odczuwasz ból lub dyskomfort wykraczający poza to, czego można się spodziewać po urządzeniu uciskowym lub masażu – natychmiast przerwij zabieg i zdejmij urządzenie. Nie używaj urządzenia, jeśli się przegrzewa lub staje się nieprzyjemnie gorące. Nie umieszczaj żadnych przedmiotów między skórą a urządzeniem. 13. **DBANIE O ZASILACZ I KABEL ROZDZIELAJĄCY.** Odłącz zasilacz i kabel rozdzielający, gdy nie są używane. Aby zmniejszyć ryzyko uszkodzenia wtyczki i przewodu, pociągaj za wtyczkę, a nie za sam kabel. Przechowuj kabel tak, aby nie był deptany, potkany ani narażony na inne uszkodzenia lub naprężenia. Trzymaj kabel z dala od gorących powierzchni, oleju i ostrzych krawędzi. Nigdy nie używaj urządzenia, jeśli kabel lub wtyczka są uszkodzone, jeśli urządzenie nie działa prawidłowo, zostało upuszczone, uszkodzone lub wrzucone do wody. Nie rozciągaj kabla ładowarki ani nie narażaj go na naprężenia. Nie dotykaj kabla mokrymi rękami. Do długoterminowego przechowywania urządzenia – naładuj baterię w pełni. Therabody nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenia spowodowane użyciem ładowarek firm trzecich. 14. **NIE UŻYWAJ POD KOCEM LUB PODUSZKA.** Może dojść do nadmiernego nagrzania, co może spowodować pożar, porażenie prądem lub obrażenia. 15. **PRZECHOWYWANIE URZĄDZENIA I KABELA ŁADUJĄCEGO.** Przechowuj w chłodnym, suchym miejscu. Ładuj urządzenie tylko wtedy, gdy temperatura otoczenia mieści się w zakresie od 0°C (32°F) do 35°C (95°F). Nie przechowuj urządzenia ani kabla rozdzielającego w miejscach, gdzie temperatura może przekroczyć 40°C (104°F), np. w bezpośrednim świetle słonecznym, w pojeździe lub metalowym budynku latem. Unikaj ciasnego zwijania urządzenia, ponieważ może to uszkodzić jego wewnętrzne komponenty. 16. **PIELEGNACJA URZĄDZENIA.** Urządzenie NIE jest wodooodporne. Nie nadaje się do prania w pralce. Nie umieszczaj ani nie przechowuj urządzenia w miejscach, z których może spaść do wanny lub zlewu. Nie wrzucaj do wody ani innych cieczy. Nie siegać po urządzenie, które wpadło do wody lub miało z nią kontakt – natychmiast je odłącz. Czyść urządzenie zgodnie z instrukcjami zawartymi w sekcji „Pielęgnacja i czyszczenie”.

Unikaj trzymania urządzenia za jego wewnętrzną warstwę lub diody LED na podczerwień, ponieważ może to uszkodzić wewnętrzne elementy. 17. **NIE ROZBIERAJ URZĄDZENIA.** Demontaż lub nieprawidłowy montaż może prowadzić do ryzyka Zpornożenia prądem, pożaru lub narażenia na działanie chemikaliów z baterii. Gwarancja zostanie unieważniona, jeśli urządzenie, bateria lub ładowarka zostaną rozebrane lub jeśli jakikolwiek części zostaną usunięte. 18. Nie używaj podczas snu.

19. Urządzenie nie powinno być używane przez osoby chore na cukrzycę ani przez osoby z problemami z krążeniem. 20. Nie używaj w środowiskach wzbogaconych w tlen ani w pobliżu sprzętu, który przechowuje lub emmituje tlen.

21. Nie używaj tego urządzenia z maściami, kremami ani preparatami zawierającymi składniki rozgrzewające. Może to spowodować poparzenia skóry. 22. Urządzenie wytwarza ciepło. Zachowaj ostrożność podczas korzystania z terapii podczerwienią.

Norma bezpieczeństwa medycznego IEC60601-1

UTYLIZACJA BATERII. Wewnętrzne baterie litowo-jonowe są bardziej przyjazne dla środowiska niż niektóre inne typy baterii (np. niklowo-kadmowe). Urządzenie należy zawsze utylizować zgodnie z przepisami rządowymi, regionalnymi i lokalnymi. Skontaktuj się z agencją recyklingu w swojej okolicy, aby uzyskać informacje o miejscach recyklingu. Nawet rozładowane baterie zawierają pewną ilość energii. To urządzenie zawiera baterie, których nie można wymienić.

Środowisko

Środowisko pracy	Temperatura pracy: Pneumatyczna terapia uciskowa i vibracyjna: 32 - 95°F (0 - 35°C); Terapia światłem podczerwonym LED: 32 - 86°F (0 - 30°C) Wilgotność względna: 30 - 85% wilgotności względnej Ciśnienie atmosferyczne: 700 -1060 hPa
Środowisko przechowywania	Zakres temperatur: 14-104°F (-10-40°C) Zakres wilgotności: 10-93% RH bez kondensacji Ciśnienie atmosferyczne: 190,0-1060hPa

Labels

SYMBOLE	OPIS	LOKALIZACJA
IP 22	Stopień ochrony przed wnikaniem wody	Na etykietce znamionowej
	Przeczytaj instrukcję przed użyciem	Na etykietce znamionowej
	Poziom ochrony Typ zastosowanej części BF	Na etykietce znamionowej
	Therabody,	Na etykietce znamionowej
	Unikalna identyfikacja urządzenia (UDI)	Na etykietce oceny i opakowania
	Oddzielna zbiórka zużytego sprzętu elektrycznego i elekonicznego. Uwaga: Aby uzyskać więcej informacji na temat utylizacji sprzętu, jego części i akcesoriów, należy skontaktować się z lokalnym dystrybutorem.	Na etykietce znamionowej



Bluetooth®

Opakowanie
zewnętrzne

OPIEKA NAD ODZIEŻĄ.
Znaczenie symboli

Etykieta	Opis	Lokalizacja
	Nie myć	Na metce odzieży
	Nie czyścić chemicznie	Na metce odzieży
	Nie suszyć w suszarce bębnowej	Na metce odzieży
	Nie wybielać	Na metce odzieży
	Nie prasować	Na metce odzieży

Oświadczenie FCC

To urządzenie jest zgodne z częścią 15 przepisów FCC. Jego działanie podlega następującym dwóm warunkom: (1) urządzenie nie może powodować szkodliwych zakłóceń oraz (2) urządzenie musi akceptować wszelkie odbierane zakłócenia, w tym zakłócenia, które mogą powodować niepożądane działanie. Zmiany lub modyfikacje, które nie zostały wyraźnie zatwierdzone przez stronę odpowiedzialną za zgodność, mogą unieważnić prawo użytkownika do korzystania z urządzenia. To urządzenie zostało przetestowane i uznane za zgodne z ograniczeniami dla urządzeń cyfrowych klasy B, zgodnie z częścią 15 przepisów FCC. Ograniczenia te mają na celu zapewnienie rozsądnej ochrony przed szkodliwymi zakłóceniami w instalacjach domowych. To urządzenie generuje, wykorzystuje i może emitować energię o częstotliwości radiowej, a jeśli nie jest zainstalowane i używane zgodnie z instrukcjami, może powodować szkodliwe zakłócenia w komunikacji radiowej. Nie ma jednak gwarancji, że zakłócenia nie wystąpią w konkretnej instalacji. Jeśli to urządzenie powoduje szkodliwe zakłócenia w odbiorze radiowym lub telewizyjnym, co można stwierdzić poprzez wyłączenie i włączenie urządzenia, zachęca się użytkownika do podjęcia próby usunięcia zakłóceń za pomocą jednego lub kilku z następujących środków: -- Zmiana orientacji lub lokalizacji anteny odbiorczej. -- Zwiększenie odległości między urządzeniem a odbiornikiem. -- Podłączenie urządzenia do gniazdka w obwodzie innym niż ten, do którego podłączony jest odbiornik. -- Skonsultować się ze sprzedawcą lub doświadczonym technikiem radioowo-telewizyjnym w celu uzyskania pomocy.

PRZESTROGA i OSTRZEŻENIE dotyczące bezpieczeństwa i kompatybilności elektromagnetycznej

PRZESTROGA: Nie należy stosować urządzenia w pobliżu urządzeń z zakłóceniami elektromagnetycznymi (EMI), takich jak telefony komórkowe, rezonans magnetyczny (MRI), komputerowa tomografia osiowa (CT), diatermia, identyfikacja radiowa (RFID) itp. lub środowisko MR. EMI, urządzenia RF lub środowisko MR mogą wpływać na normalne działanie urządzenia lub spowodować obrażenia użytkownika. Pacjent jest zamierzonym operatorem. SPRZĘT ME nie może być serwisowany ani konserwowany, gdy jest używany z pacjentem.

1* OSTRZEŻENIE: Należy unikać używania tego urządzenia w sąsiedztwie lub w stosie z innymi urządzeniami, ponieważ może to spowodować nieprawidłowe działanie. Jeśli takie użycie jest konieczne, należy obserwować to urządzenie i inne urządzenia, aby sprawdzić, czy działają normalnie." 2* OSTRZEŻENIE: Użycwanie akcesoriów, przetworników i kabli innych niż określone lub dostarczone przez producenta tego urządzenia może spowodować zwiększoną emisję elektromagnetyczną lub zmniejszoną odporność elektromagnetyczną tego urządzenia i spowodować nieprawidłowe działanie." 3* OSTRZEŻENIE: Przenośne urządzenia komunikacyjne RF (w tym urządzenia periferyjne, takie jak kable antenowe i anteny zewnętrzne) nie powinny być używane w odległości mniejszej niż 30 cm (12 cali) od jakiegokolwiek części URZĄDZENIA, w tym kabli określonych przez producenta. W przeciwnym razie może dojść do pogorszenia wydajności urządzenia". Jednoczesne podłączenie użytkownika do chirurgicznego sprzętu ME o wysokiej częstotliwości może spowodować oparzenia w miejscu elektrod symulatora i możliwe uszkodzenie symulatora. Praca w bliskiej odległości (np. 1 m) od sprzętu ME do terapii krótkofalowej lub mikrofalowej może spowodować niestabilność sygnału wyjściowego symulatora.

Bezpieczeństwo, EMC

To urządzenie jest sprzętem klasy II z zastosowanym typem BF. Jest zgodne z medycznymi normami bezpieczeństwa elektrycznego (IEC 60601-1). To urządzenie jest również zgodne z normą medyczną EMC (IEC 60601-1-2). Urządzenie zostało przetestowane i uznane za zgodne z limitami kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) dla urządzeń medycznych zgodnie z normą IEC 60601-1-2: 2007. Limity te mają na celu zapewnienie rozsądnej ochrony przed szkodliwymi zakłóceniami w typowej instalacji medycznej.

Opis technologii bezprzewodowej	
Zgodność z Bluetooth	Wersja 5.3 niskiego zużycia energii
Częstotliwość pracy	2.402-2.480 GHz
Moc transmisji	0 dBm
Zakres działania	Promień 10 metrów (linia wzroku)
Typ modulacji	GFSK、π/4-DQPSK, adaptacyjna zmiana częstotliwości
Jakość usług	Urządzenie wykorzystuje inteligentną technologię Bluetooth do komunikacji bezprzewodowej, która umożliwia niezawodną komunikację w środowiskach o dużym natężeniu prądu. Jeśli połączenie zostanie utracone, urządzenie automatycznie nawiąże je ponownie w ciągu kilku sekund.
Obsługiwane profile Bluetooth	L2CAP/ SDP/ GAP/ GATT/ SM
Wymagania bezpieczeństwa	Nie dotyczy. Funkcja Bluetooth umożliwia jedynie parowanie butów.

Zalecane odległości między przenośnym i mobilnym RF a URZĄDZENIEM lub SYSTEMEM - dla URZĄDZEŃ i SYSTEMÓW

Zalecane odległości między przenośnym i mobilnym sprzętem do komunikacji radiowej a urządzeniem JetBoots PRO Plus

Urządzenie JetBoots PRO Plus wykorzystuje technologię Bluetooth o niskim poborze mocy i jest przeznaczone do użytku w środowisku elektromagnetycznym, w którym zakłócenia radiowe są kontrolowane. Klient lub użytkownik urządzenia JetBoots PRO Plus może pomóc w zapobieganiu zakłóceniom elektromagnetycznym, zachowując minimalną odległość między przenośnym i mobilnym sprzętem komunikacyjnym RF (nadajnikami) a urządzeniem JetBoots PRO Plus, zgodnie z poniższymi zaleceniami, w zależności od maksymalnej mocy wyjściowej sprzętu komunikacyjnego

Znamionowa maksymalna moc wyjściowa nadajnika (W)	Odległość w zależności od częstotliwości nadajnika (m)			
	150 kHz do 80 MHz poza pasmami ISM i amatorskie pasma radiowe	150 kHz do 80 MHz w pasmach ISM i amatorskich	80 MHz do 800 MHz	80 MHz do 800 MHz
0.01	$d = \left[\frac{1.2}{P} \right] \sqrt{\frac{1}{0.12}}$	$d = \left[\frac{12}{V_2} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0.1	0.38	0.63	0.11	0.22
1	1.2	2.00	0.35	0.70
10	3.8	6.32	1.10	2.21
100	12	20.00	35	70

W przypadku nadajników o maksymalnej mocy wyjściowej niewymienionej powyżej zalecana odległość d w metrach (m) może być można oszacować za pomocą równania mającego zastosowanie do częstotliwości nadajnika, gdzie P jest maksymalną mocą wyjściową nadajnika w watach (W) według producenta. nadajnika w watach (W) według producenta nadajnika. UWAGA 1 Przy 80 MHz i 800 MHz obowiązuje odległość separacji dla wyższego zakresu częstotliwości. UWAGA 2 Te wytyczne mogą nie mieć zastosowania we wszystkich sytuacjach. Na propagację elektromagnetyczną ma wpływ absorpcja i odbicie od struktur, obiektów i ludzi.

Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych do FDA

MedWatch to program Agencji ds. Żywności i Leków (FDA) służący do zgłoszenia poważnych reakcji, problemów z jakością produktów, braku równoważności terapeutycznej oraz błędów w stosowaniu produktów medycznych przeznaczonych dla ludzi, w tym leków, produktów biologicznych, wyrobów medycznych, suplementów diety, preparatów dla niemowląt i kosmetyków. Jeśli uważasz, że Ty lub ktoś z Twojej rodziny doświadczył poważnej reakcji na produkt medyczny, zachęcamy do zabrania formularza zgłoszeniowego do lekarza. Świadczeniodawca opieki zdrowotnej może dostarczyć informacji klinicznych w oparciu o dokumentację medyczną, które mogą pomóc FDA w ocenie zgłoszenia. Rozumiemy jednak, że z różnych powodów pacjent może nie chcieć, aby jego lekarz wypełnił formularz, lub lekarz może zdecydować się nie wypełniać formularza. Świadczeniodawca opieki zdrowotnej nie jest zobowiązany do przekazania raportu do FDA.

W takich sytuacjach można samodzielnie wypełnić internetowy formularz zgłoszeniowy. Po otrzymaniu zgłoszenia otrzymasz potwierdzenie od FDA. Zgłoszenia są weryfikowane przez pracowników FDA. Osobiście skontaktujemy się z Tobą tylko wtedy, gdy będziemy potrzebować dodatkowych informacji.

2. Formularz zgłoszenia konsumenckiego FDA 3500B. Postępuj zgodnie z instrukcjami na formularzu, aby go przesyłać faksem lub pocztą.

Środowisko pracy: Urządzenie może być używane w pomieszczeniach i na zewnątrz Temperatura pracy: Kompresja pneumatyczna i terapia vibracyjna: 32 - 95°F (0 - 35°C); Terapia światłem podczerwonym LED: 32 - 86°F (0 - 30°C) Wilgotność względna: 30 - 85% rH Kompresja powietrza: 700 -1060hPa Środowisko przechowywania: Pompa może być transportowana lub przechowywana przez krótki okres czasu: Zakres temperatur 14 - 104°F (-10 - 40°C) Zakres wilgotności 10-93% RH bez kondensacji Ciśnienie atmosferyczne: 190,0 - 1060 hPa.



Therabody

JetBoots PRO Plus

User Manual

JetBoots PRO Plus

1. Intended Use

JetBoots PRO Plus is an air compression therapy device intended to provide graduated pressure to the legs. JetBoots PRO Plus is indicated for the temporary relief of minor muscle aches and pains, and for a temporary increase in blood circulation to the treated area in people who are in good health. JetBoots PRO Plus simulates kneading and stroking of tissues by using an inflatable garment.

2. What's in the box

- A Two compression boots (Lead and Support boot)
- B Power adapter
- C Splitter cable
- D Carrying pouch

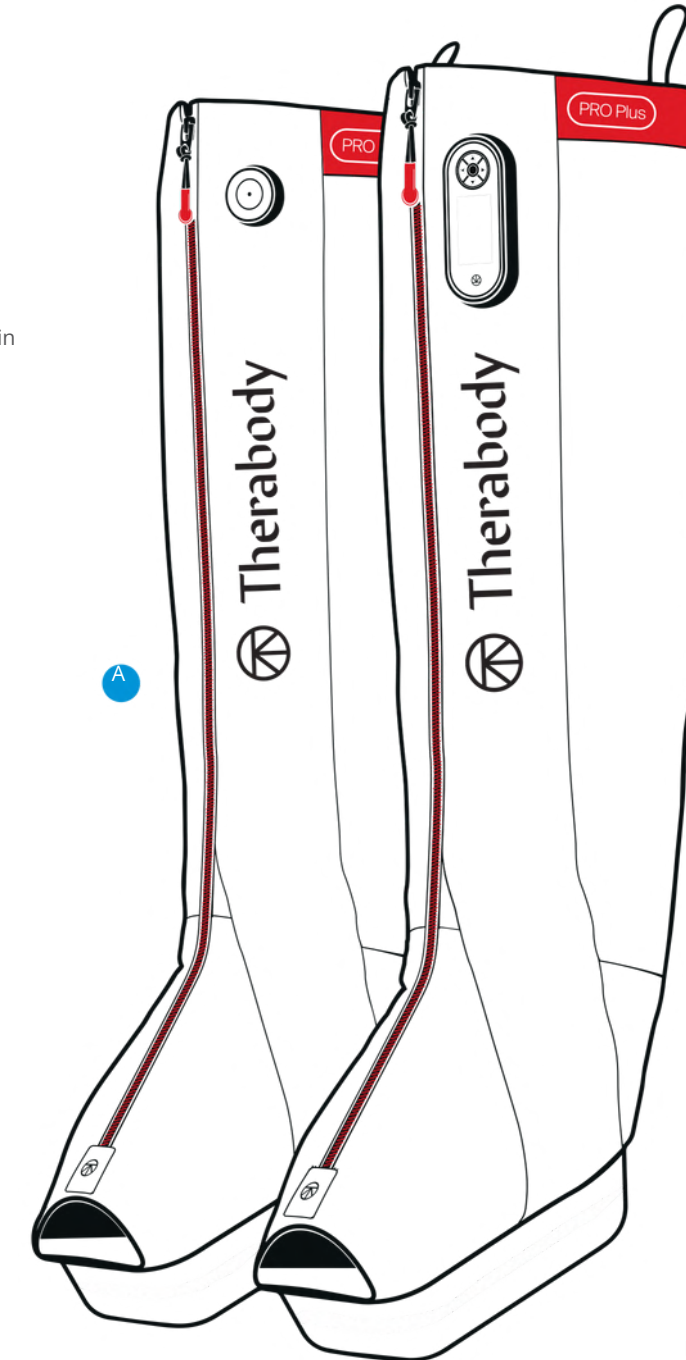
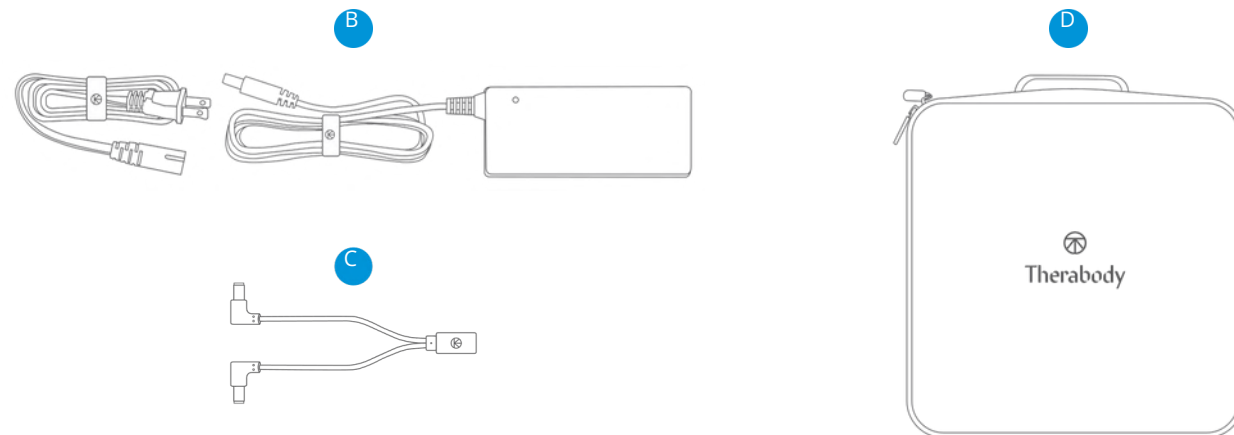


Figure 1. What's in the box

3. Getting To Know the Device

- 1 Lead compression boot
- 2 Support compression boot
- 3 Lead boot control panel
 - a High resolution display LCD screen
 - b Center button
 - c 4 Navigation buttons (up, down, right, left)
- 4 Support boot power button
- 5 Charging ports
- 6 Hanging loops



Figure 2. The device and control panel

4. Use the Device

- 1. Put on your boots.** It is recommended that you wear shorts while using the device to allow the device to contact your skin directly. Reach a comfortable position, either sitting upright or lying down with your legs straight and feet elevated. Unzip the boots completely and place each leg and foot inside each boot. Your legs should be in the center of each boot; keep them in between the infrared LED lights as a reference point. Your feet should be as close to the bottom console as possible.
 - 2. Zip up the boots and keep them flat.** Keep your legs straight and flat to prevent kinks and folds. Only hold the boots' edges when handling them. Avoid holding the device from the internal layer. Zip both boots up.
- **Do not use the device while standing or walking. Only use the device while the zippers are fully zipped closed. Do not unzip the device while in use.**
- 3. Turn on the device.** To turn on your device, press and hold the center button on the control panel of the lead boot. The LCD screen on the control panel will light up when the lead boot is on. Press and hold the button on the support boot to power it on. The buttons will illuminate when the support boot is powered on. Each boot will vibrate as it powers on. The boots will connect to each other via low power Bluetooth once they are both powered on.. Once connected, a two-boot and battery icon will display on the LCD screen.

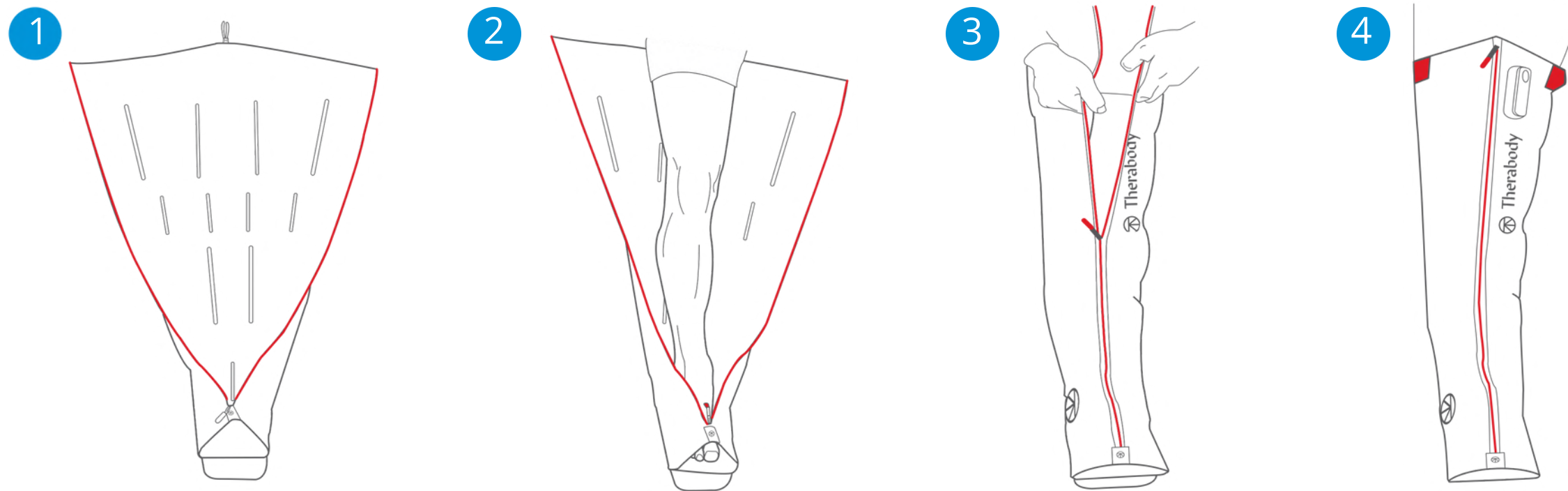


Figure 3. How to position oneself in the boots

4. Select your treatment. Toggle through several preset treatment options using the up and down buttons: Quick Start, Warm-up, Recovery, Lower Leg, Upper Leg, Knee, Joint Therapy, Pain Relief, and Sleep Prep. Press the center button on the control panel to select your desired treatment. The treatment will automatically start when a preset is selected. In Quick Start, you will be asked to select the pressure settings to start the treatment.

5. Pneumatic compression. Pressure options are offered in 5 mmHg increments from 20-100 mmHg in Quick Start mode. Toggle to your desired pressure settings and select by pressing the center button on the control panel. The pressure setting used in your last treatment will become the default setting for your next treatment only in Quick Start. You can also add or subtract pressure during your treatment if desired, but the pressure range may be limited depending on your selected preset treatment. The preset treatments have purpose-designed pressure settings for an optimal treatment experience.

6. Start, pause, and exit treatment. Start your treatment by either selecting a preset treatment or entering Quick Start mode and selecting a pressure setting. Pressing the center button at any point during your treatment will pause the treatment. Press the center button again to resume the treatment. To exit the treatment, first pause and toggle up to the left arrow icon and press the center button to select.

7. Treatment time. Each preset treatment has a purpose-designed treatment time for an optimal experience. You can modify the session time once the treatment has started by toggling to the time icon and using the up and down arrows. Treatment durations are offered in five-minute increments from 10-60 minutes or fixed depending on the preset. You can also add or subtract time during your treatment. Your last time setting will become your default setting in Quick Start.

8. Infrared LED light therapy. Toggle to the Infrared LED light therapy icon using the left and right buttons to add it to your treatment (though it is included in many preset treatments). You can turn off Infrared LED light therapy at any point during your selected treatment by toggling down to OFF. Infrared LED light therapy will automatically shut off after receiving the appropriate dosage (45 minutes maximum) during all treatments. The preset treatments have a purpose-designed recommended LED light therapy for an optimal experience.

9. Vibration therapy. You can add vibration therapy to Quick Start and preset treatments. Toggle to the vibration icon to add it to your treatment. To select your desired settings, toggle between the three vibration intensities: low, medium, and high, or turn it off if desired. The preset treatments have a purpose-designed recommended vibration therapy for an optimal experience.

10. Turn off the device. Press and hold the center button on the control panel to turn off the device. Turning off the lead boot will also turn off the support boot. The device will automatically shut off after 10 minutes of inactivity when the treatment is paused, or 3 minutes after the treatment is completed.

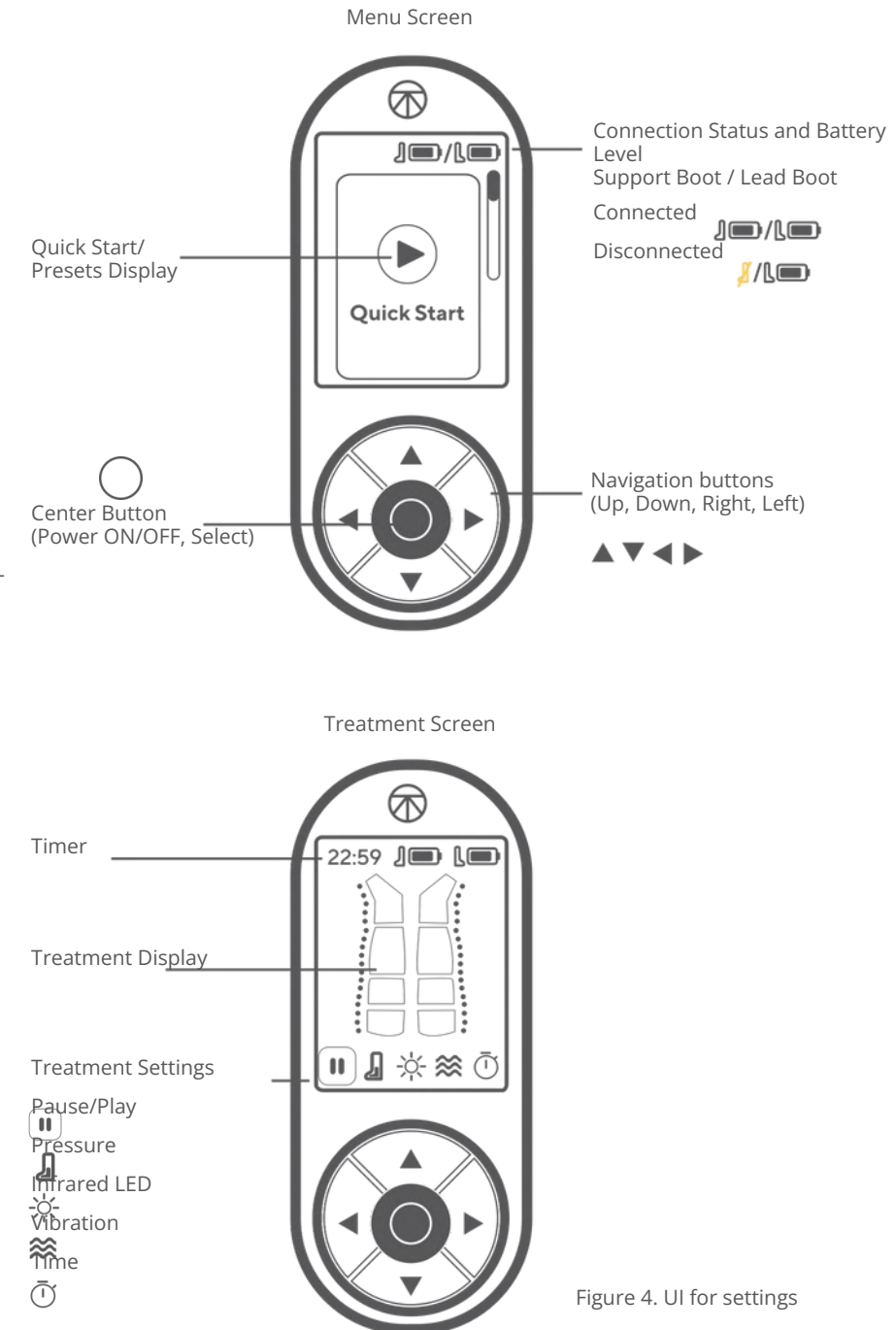


Figure 4. UI for settings

5. How does it work?

Using negative gradient technology, the device safely delivers pressure sequentially up the legs, starting from the feet and moving up toward the hips. Each of the device's four air chambers overlaps, so the pressure is delivered up the leg consecutively without the pressure gaps.

6. Preset Treatments

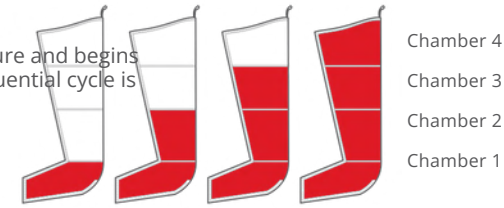
Presets included in the device

PRESET	DESCRIPTION	CYCLE TYPE	TIME (MINUTES)	PRESSURE (mmHg)	VIBRATION	LED
Quick Start	Default settings customizable to your needs	Sequential	30	50	Yes	Yes
Recovery	Prime your muscles for peak performance	Sequential	45	60	Yes	Yes
Warm-up	Help your legs bounce back faster	Sequential	10	80	Yes	Yes
Lower Leg	Isolated treatment of your calves and feet	Sequential (Isolation)	20	50	Yes	Yes
Upper Leg	Isolated treatment of your quads and hamstrings	Sequential (Isolation)	20	50	Yes	Yes
Knee	Isolated treatment of your knees	Sequential (Isolation)	20	50	Yes	Yes
Joint Therapy	Isolated treatment of your joints	Sequential (Isolation)	20	50	Yes	Yes
Pain Relief	Relieve joint pain, soreness and stiffness	Static	15	20	No	Yes
Sleep Prep	Relieve muscle pain	Static	10	20	Yes	Yes
	Relax your legs for a good night's sleep	Flow	10	40	Yes	No

7. Cycle Types

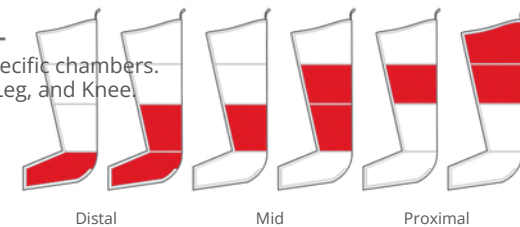
Sequential Cycle

During a sequential cycle, pressure is applied directionally, starting at the base (feet) and progressing upwards (torso). Once Chamber 1 inflates and reaches its preset pressure level, it holds the pressure and begins inflating Chamber 2. The device continues to hold pressure in each subsequent chamber until all four chambers are inflated. Once all four chambers are inflated, the device releases pressure. The sequential cycle is used in several preset treatments, including Quick Start, Recovery, and Warm-Up.



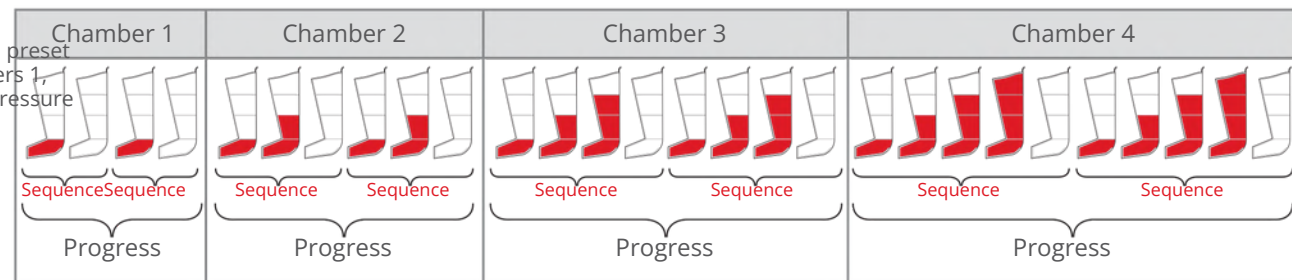
Sequential Cycle (Isolation)

During a sequential cycle with isolation, pressure is still applied directionally, starting at the base of the furthest active chamber depending on your preset and progressing upwards, but only within specific chambers. Here, the pressure is either isolated to treat a particular area of the leg or isolated to avoid treatment to a specific part of the leg. Isolation is included in sequential cycles, including Upper Leg, Lower Leg, and Knee.



Flow Cycle

The flow cycle follows a different fill pattern than a sequential cycle. During the flow cycle, Chamber 1 inflates, reaches its preset pressure level, and deflates. Then, Chambers 1 and 2 inflate, reach their preset pressure level, and deflate. Next, Chambers 1, 2, and 3 inflate, reach their preset pressure level, and deflate. Finally, Chambers 1, 2, 3, and 4 inflate, reach their preset pressure level, and deflate. Flow cycles deliver a more gradual increase in compression, suited for Sleep Prep.



Static Cycle

During the static cycle, the chambers inflate to create a negative gradient of compression along the leg and do not deflate during the treatment. While the garment is inflated, it comes in contact with the legs to optimize the treatment of vibration and infrared LED light by ensuring optimal contact with the leg. The static cycle is included in the presets Joint Recovery and Pain Relief.



8. Store and Transport the Device

Allow all air chambers to completely deflate before storing. Zip the boots up fully and hang them up. To roll the boots, lay each boot on its side with the control panel facing up. Roll the boots, starting with the foot console and moving up. Fold to fit the boots into to compactly store the device. **Avoid tightly rolling the device, as this may damage the device's internal components.**

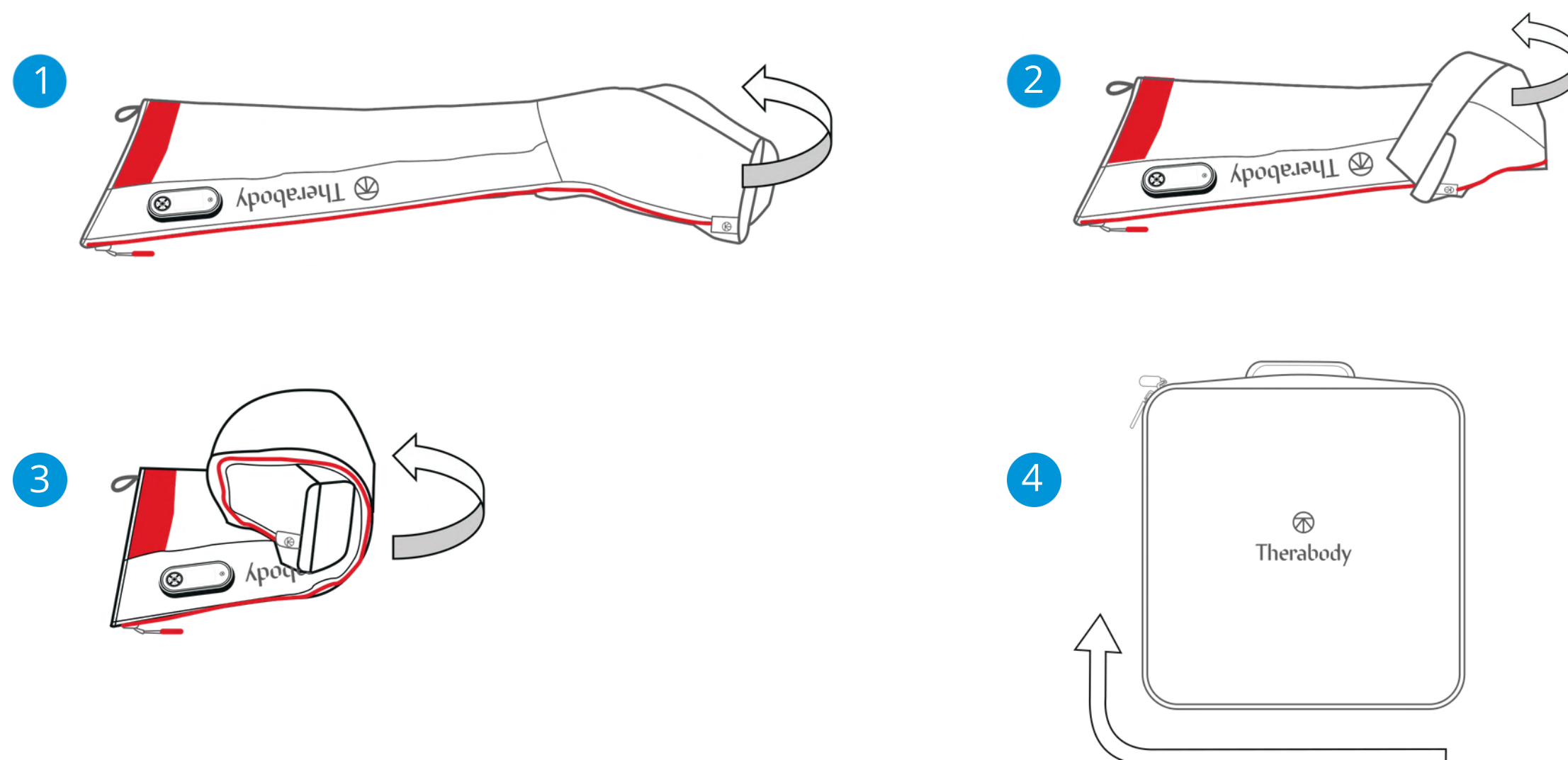


Figure 5. How to Store Boots

9. Device After Care & Cleaning

Device Maintenance

The following maintenance instructions are important to ensure that your device continues to work as it was designed. Failure to follow these instructions may cause your device to stop working.

Super, hygienic design

The boots have non-porous medical grade material that helps prevent bacteria buildup and provides a resistant surface. The internal overlapping chambers provide a smooth surface to clean, meaning no chamber flaps where bacteria and odors can build up.

Care and Cleaning

1. Unzip the boots completely and lay them on a flat surface.
2. Use a 70% isopropyl alcohol (IPA) cleaning solution to gently clean the inside of the boots. Never use oil-based cleaning products. Avoid applying pressure when cleaning the internal surface of the boot.
3. Wipe down the device's exterior using a soft cloth that is free of debris to reduce surface contaminants.
4. Ensure there is no remaining debris after fully cleaning the device.
5. Once you have fully cleaned the device, fully pat dry the surface and hang to dry completely before continuing use.

The device contains medical-grade material covering the internal chamber to help reduce the potential for microbial growth and moisture retention and limit the potential for bacterial transmission.

NYLON COATED WITH TPU: 87.5%

NYLON COATED WITH PU: 10%

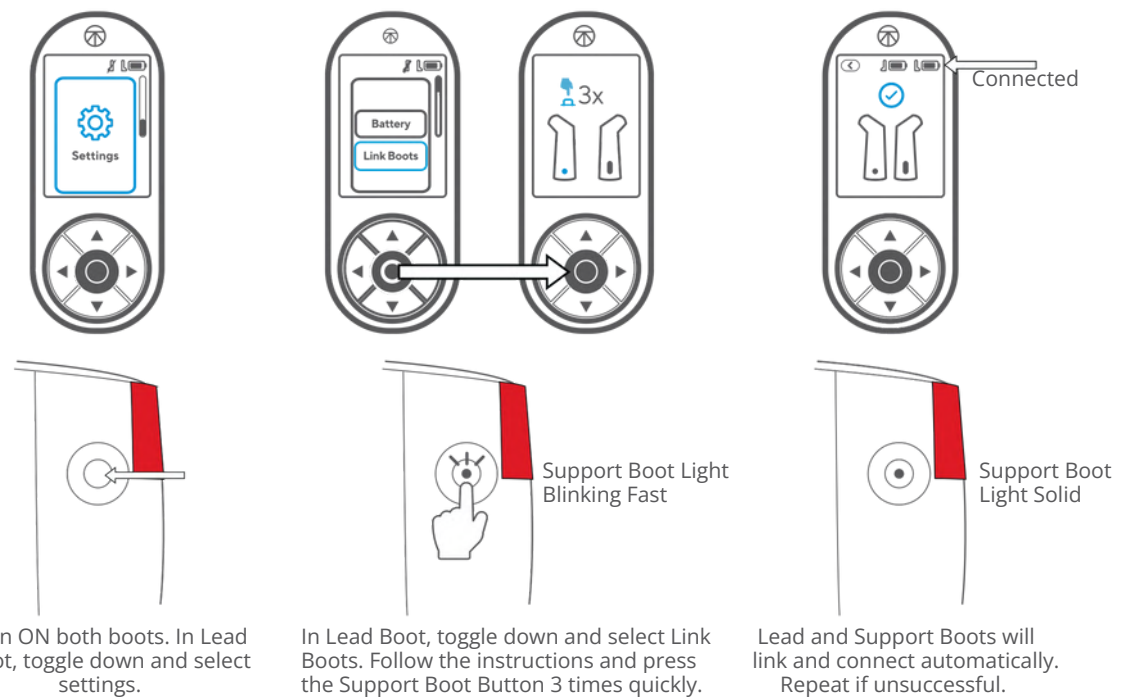
PURE TPU: 2.5%

10. Device Settings

Toggle to the device settings and press the center button.

- 1. Battery level.** To check the battery percentage level of both boots, toggle to the battery tab in settings and press the center button. When the boots are connected, the battery percentage will display for both boots. If the boots are not connected, only the lead level will display.
- 2. Connect both boots.** The boots are linked and will automatically connect each time they are powered on. If the boots become disconnected or you need to replace one boot, toggle to the linking option in the settings menu to start the linking process. The screen will display an animation indicating to quick-press the support button in the support boot three times to start the linking process. Once completed, a check icon and animation will display. The boots will connect automatically, and an icon containing both their battery levels will appear at the top right corner of the screen. When the boots are disconnected, there will be a line strike through one boot and only one boot's battery will display.
- 3. Reset.** To reset the device to its original state, toggle to settings, select the reset icon, and press the center button.

Figure 6. How to Link the Boots



Boot Status	Description	Lead JetBoot PRO Plus Screen	Support JetBoot PRO Plus Power Light
Unlinked	Both boots are powered ON but do not connect with each other.		Blinking Fast
Disconnected	One of the boots is OFF or outside the connection range.		Blinking Slow
Connected	Both boots have connected and ready to use.		Solid White/Orange

11. Charging the Device

- The battery status of both boots is displayed on the top right corner of the control panel on the lead boot.
- Plug one end of the power adapter into a wall outlet and connect the other end to the splitter.
- Connect both cables on the splitter to the charging port on each boot. Lift the rubber cover located on the right side of each foot to access the charging ports.
- The device can be used while charging, but the battery level may not increase while the device is in use. Turn off the device to expedite the charging process.
- The control panel will display the battery icons with a bolt to indicate that the lead and/or support boot are charging. Note that the support boot also indicates its battery status using the color of the center light:
 - While not charging: >30% battery (white) and <30% battery (orange)
 - While charging: >90% battery (solid green if charging only, solid white if in use and charging) and <90% battery (flashing orange)
- Battery life of the device:
 - Battery life on high use: 150 minutes
 - Battery life on low use: 240 minutes

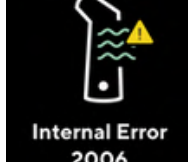
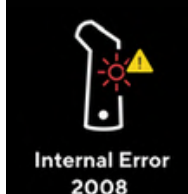
**Note: If using an alternative power adapter or splitter cable, ensure that it is from a trusted source and has not suffered any structural damage. Previous RecoveryAir model's power adapter and splitter are not compatible with the device.

12. Troubleshooting

SCENARIO	LEAD BOOT SCREEN	SUPPORT BOOT LIGHT	POTENTIAL CAUSES	POTENTIAL SOLUTIONS
Lead and/or support boot does not power on	None	None	No electric power and no battery power in the device	<ol style="list-style-type: none"> 1. Use the power adapter and the splitter cable to connect the device to a power outlet. Verify that the device is charging. Try to power them on. 2. Check that there is a proper connection between the power adapter, the splitter cable, and the console of each boot. 3. Remove the splitter and connect the power adapter directly to each boot. 4. Ensure the electrical wall outlet is connected to a 100–240 Volt wall outlet. 5. If the device is not charging after verifying all of the above, the power adapter or device may be damaged. Contact Therabody for further assistance.
			Power adapter or splitter cable is damaged	
			Internal malfunction	
Lead boot is inflating but the support boot is not inflating	None	None	The support boot is either off, does not have power or battery or is outside the connection range	<ol style="list-style-type: none"> 1. Power on the lead and support boots and ensure they are close to each other. 2. Check the battery level of each boot. Use the power adapter to power or charge the device. 3. Ensure the boots are connected. Two small boot icons with battery levels will display in the top right corner of the screen when connected. 4. If not connected, follow the linking process in the care section. If the boots are connected and the issue persists, contact Therabody for further assistance.
			The lead and support boots may not be linked or connected with each other	
			The boot is defective or has an internal malfunction	
Lead or support boot is not fully inflating and a warning message displayed in the screen	 Air Leakage 1001  Air Leakage 2001	None	Lead boot: There may be an air leakage at the air hose connection or bladders	<ol style="list-style-type: none"> 1. Open the black zipper in the external pocket located on the side of the control panel or the support boot button. 2. Check that there is no damage to the black air hoses (broken) and that no air is leaking. Do not pull/disconnect/play with the electric connection cables. 3. Check that the air hoses are well connected to the air bladder nozzles. If loose, push and connect the air hose to the nozzle and check if the issue is resolved. 4. If the issue persists, the air bladders may be damaged. Contact Therabody for further assistance.
		Yellow light is flashing	Support boot: There may be an air leakage at the air hose connections or bladders	

Troubleshooting (continued)

SCENARIO	LEAD BOOT SCREEN	SUPPORT BOOT LIGHT	POTENTIAL CAUSES	POTENTIAL SOLUTIONS
The treatment stops shortly after it starts, and a warning message displays on the screen		None	Lead boot: Air cannot move through the air hoses or air bladders	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ensure that the boots are not kinked, folded, or twisted. This may happen in areas where the garment is folded while wearing. 2. Ensure the garment is being worn properly and the correct boot size is being used. A longer boot size may lead to kinks and folds. 3. Contact Therabody for further assistance if the issue persists.
		Yellow light flashing	Support boot: Air cannot move through the air hoses or air bladders	
The treatment stops, and a warning with or without the battery icon is displayed on the screen before the lead or support boot powers off		None	Lead boot: Battery or internal components are overheating	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ensure that the operating environmental conditions are within the specified range in the Unit Warnings. 2. Stop using the device and allow it to cool down for 15 to 20 mins. 3. Contact Therabody for further assistance if the issue persists.
		Yellow light flashing	Support boot: Battery or internal components are overheating	
A warning and Infrared LED light therapy icons are displayed on the screen. Infrared LED light therapy turns off while the treatment continues		None	Lead boot: Infrared LED lights are overheating	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ensure that the operating environmental conditions are within the specified range in the Unit Warnings. 2. Wait 15-20 minutes before turning on the Infrared LED lights again. 3. Contact Therabody for further assistance if the issue repeats frequently.
		Yellow light is flashing	Support boot: Infrared LED lights are overheating	

SCENARIO	LEAD BOOT SCREEN	SUPPORT BOOT LIGHT	POTENTIAL CAUSES	POTENTIAL SOLUTIONS
Treatment stops and a warning with the vibration icon is displayed on the screen	 Internal Error 1006	None	Lead boot: Vibration therapy malfunction	Contact Therabody for further assistance if the issue repeats. You can continue to use the device with the vibration therapy OFF.
	 Internal Error 2006	Yellow light flashing	Support boot: Vibration therapy malfunction	
A warning shows on the screen when the lead or support boot is connected to the power adapter	 Wrong Power Adapter 1007	None	Lead boot: The wrong power adapter is used to power or charge	<ol style="list-style-type: none"> 1. Only use the power adapter that was provided with the device. 2. If you are using the provided power adapter and the issue persists, contact Therabody for further assistance.
	 Wrong Power Adapter 2007	Yellow light flashing	Support boot: The wrong power adapter is used to power or charge	
Treatment stops, and a warning with the Infrared LED light therapy icon is displayed on the screen	 Internal Error 1008	None	Lead boot: Infrared LED light therapy malfunction	Contact Therabody for further assistance. You may continue using the device with the Infrared LED light therapy OFF.
	 Internal Error 2008	Yellow light is flashing	Support boot: Infrared LED light therapy malfunction	

Product Warnings and Guidance (Precautions and Contraindications)

Background

Therabody products are designed to unlock the body's natural ability to achieve health and well-being. Through science and technology, the Therabody portfolio of products allows people to access the therapeutic benefits of different natural phenomena to meet both their needs and preferences. There will be times when it is advisable to modify how devices are used (precautions) or times when it is not appropriate to use certain devices (contraindications). Read the following safety information for the device in its entirety prior to use.

Important Safety Information General Device Use

Read the full Warnings and Guidance prior to using the device. This device is intended for use by people in good health. This device is contraindicated against and should not be used by or on anyone with a history of epilepsy, seizures or cardiopathy. The device is not recommended for anyone with an electronic implanted device (such as a pacemaker), cardiac arrhythmia, tumors, or acute episodes of inflammatory diseases. The device is not recommended for those who have arteriosclerosis, thromboses, or implants in the body region being treated. The device should not be used if you have dark brown or black spots, such as large freckles, birthmarks, moles, or warts, on the area being treated. The device is not recommended if you have eczema, psoriasis, lesions, open wounds, or active infections other than mild to moderate acne, such as cold sores, in the area being treated. Wait for the infected area to heal before using the device. The device should not be used if you have abnormal skin conditions caused by diabetes or other systemic or metabolic diseases. If you have a history of herpes outbreaks in the area of treatment, use of the device is not recommended unless you have consulted with your physician and have received preventive treatment. Please consult your physician prior to using the device if you are pregnant and/or nursing. Immediately stop using the device at the first sign of discomfort. The device is NOT a toy. If you have any medical considerations please consult your doctor before using the device.

- Hypertension (controlled)
- Osteopenia
- Osteoporosis
- Pregnancy
- Diabetes
- Varicose veins

- Bony prominences or regions Abnormal sensations (e.g., numbness) Sensitivity to pressure Recent injury
- or surgery Scoliosis or spinal deformity Medications

that may alter skin sensations. Do not use in

that may alter skin sensations. Do not use in

Contraindications:

The following are circumstances where the potential risks may outweigh the benefits. Consult a medical professional before use.

- Skin rash, open wounds, blisters, local tissue inflammation, bruises, or tumors
- Pulmonary embolism (blood clot) or edema
- Deep vein thrombosis, osteomyelitis
- Bone fracture or myositis ossificans
- Hypertension (uncontrolled)
- Acute or severe cardiac, liver, or kidney disease
- Neurologic conditions resulting in loss or altered sensation
- Direct application to the face, throat, or genitalia
- Bleeding disorders
- Recent surgery or injury
- Connective tissue disorders
- Peripheral vascular insufficiency or disease
- Medications that thin the blood or alter sensations
- Direct pressure over surgical site or hardware
- Direct pressure over eyes or throat
- Extreme discomfort or pain felt by client
- Severe scoliosis or spinal deformity
- Pacemaker, ICD, or history of embolism
- Allergy to device material (Nylon)
- Pregnancy/ nursing
- Abnormal sensations (ex. numbness)
- Cancer/tumors
- Epilepsy
- Cardiopathy (heart disease)
- Photo allergy or disorder (ex. Lupus, porphyria)
- Medications that cause light sensitivity
- Medications for severe acne
- Extreme sensitivity to light
- Melasma or hyperpigmentation (especially if exacerbated by mild warmth)
- Suspicious lesions or skin cancer - - please visit your physician
- If taking or using any retinol or/ sun sensitive medications or /products or benzoyl peroxide do not use infrared LED light

11. SERVICE. If the device is not working properly, has received a sharp blow, or has been dropped, damaged, left outdoors, or dropped into water, turn the device off. Do not attempt to repair or disassemble the device which may result in an electric shock or fire.

12. USAGE. Discontinue use of the device if you are feeling pain or discomfort. If at any point during the treatment you feel pain or discomfort beyond what's expected from a compression device or a massage, stop the treatment immediately and remove the device.

13. POWER ADAPTER AND SPLITTER CABLE CARE. Unplug the power adapter and splitter cable when not in use. Pull the plug, not the cable.

13. POWER ADAPTER AND SPLITTER CABLE CARE: Unplug the power adapter and splitter cable when not in use. Pull the plug, not the cable, to reduce the risk of damage to the electrical plug and cable. Store cable to ensure it is not stepped on, tripped over, or otherwise subjected to damage or stress. Keep the cable away from heated surfaces, oil, and sharp edges. Never operate this appliance if it has a damaged cable or plug if it is not working properly, if it has been dropped or damaged, or dropped into water. Do not stretch the charge cable or place the cable under strain. Do not handle the cable with wet hands. For long-term storage, store with a fully charged battery. Therabody is not responsible for damages that may occur due to the use of third-party chargers.

14. DO NOT OPERATE UNDER BLANKET AND PILLOW. Excessive heating can occur and cause fire, electric shock, or injury.

UNIT WARNINGS

15. STORING THE DEVICE AND CHARGING CABLE. Store in a cool, dry place. Only charge the device when the ambient temperature is between 35°C/95°F and 0°C/32°F. Do not store the device, or splitter cable where temperatures may exceed 40°C/104°F, such as in direct sunlight, in a vehicle, or in a metal building during the day. Avoid tightly rolling the device, as this may damage the device's internal components.

16. DEVICE CARE. The device is NOT waterproof. The device is not machine washable. Do not place or store the device where it can fall

The device is not intended to diagnose, cure, or prevent diseases. Therabody strives to make its devices as safe for intended use. Avoid holding the device from the internal layer or the infrared LED lights, as this may damage the device's internal components. This is an advanced mechanical tool with electric components. If the device and its accessories are not used or maintained correctly, there is a risk of fire, electric shock, or injury. When using the device, the following basic precautions should always be observed:

18. Do not use while sleeping.

contact with water. Unplug immediately. Clean the device according to the instructions found in the "Care and Cleaning" section above.

1. USE ONLY AS INSTRUCTED. Use the device as described in the device User Manual only. Use only Therabody recommended accessories and replacement parts. Using third-party charging accessories can cause the device to work incorrectly. Do not carry or use the device in oxygen enriched environments or near equipment that stores or emits oxygen. Do not use this device with liniment, salve or ointment preparations that contain heat-producing ingredients. Skin burns could occur.

any maintenance other than as advised by the laboratory.

21. Do not use this device with liniment, salve or ointment preparations that contain heat producing ingredients. Skin burns could result.

2. NOT FOR CHILDREN. The device, power adapter, and splitter cable are not intended for use by anyone under the age of 18, pe2r2s.o Dnesvice produces heat. Caution should be exercised when using the infrared treatment.

With reduced physical, sensory, or reasoning capabilities, or lack of experience and knowledge. The device is not to be used as a toy. Do not play with, bend, or pull the electrical components. Advise children not to play with the device or the power adapter and splitter cable.

3. DO NOT STAND WHILE USING THE DEVICE. Do not attempt to stand up while using the device. Standing up while using the device can lead to discomfort and damage to the device's internal components, including the Infrared LED lights.

4. CHARGING. There is only one correct splitter insertion position on the device. Do not force the cable into place. The TherabodyE Clo6g0o601-1 Medical Safety Standard should be facing upright when inserted. Fully charge the device at least once every six months to prevent device and battery damage.

5. CHARGING LOCATIONS. Charge the device with a power adapter and splitter cable. The device should be charged indoors in a

well-ventilated, dry location. Do not charge the device outdoors, in a bathroom, or within 10 feet (3.1 meters) of a bathtub, shower, or sink. OF BATTERIES.

Do not use the device or charger on wet surfaces, and do not expose the charger to moisture, rain, or snow. Do not use the deviTchee o irn ittesral Lithium-ion batteries are more environmentally friendly than some other types of batteries (e.g., nickel-cadmium compatible charger in the presence of explosive atmospheres (gaseous fumes, dust, or flammable materials). Sparks may be gedniessrpaotesed ,of the device according to government, regional, and local regulations. Contact a recycling agency in your area for recycling locations. Even discharged batteries contain some energy. This appliance contains batteries that are non-replaceable.

6. DO NOT OVERCHARGE. Do not leave the device connected to the power adapter for more than one hour after the battery has been fully charged. The battery includes a protection system to avoid the risk of overcharging. However, overcharging may reduce its life over time.

7. DO NOT CRUSH, DROP, OR DAMAGE THE DEVICE OR CHARGER. Do not use a power adapter or splitter cable that has received a sharp blow, been dropped, run over, or damaged in any way. Do not puncture or damage the device or fabric. Puncturing the device or its fabric can lead to air leaks and incorrect operation.

8. BATTERY CHEMICALS CAUSE SERIOUS BURNS. Never allow the internal battery to come into contact with the skin, eyes, or mouth.

If a damaged battery leaks chemicals, use rubber or neoprene gloves to dispose of it. If skin is exposed to battery fluids, wash with soap and water and rinse with vinegar. If eyes are exposed to battery chemicals, immediately flush with water for 20 minutes and seek medical attention. Remove and dispose of contaminated clothing.

9. DO NOT SHORT CIRCUIT. A battery will short circuit if a metal object makes a connection between the positive and negative contacts on the battery or the 16V connector. Do not place a battery near anything that may cause a short circuit, such as coins, keys, or nails in your pocket. A short-circuited battery may cause fire and personal injury.

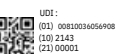
10. DEVICE DISPOSAL. This device contains a lithium-ion battery, and care must be taken upon disposal of the device. Before disposal of this device, please review your local laws and requirements surrounding Lithium-Ion Battery disposal. The preferred method of disposal is recycling the whole device.

UNIT WARNINGS

Environment

Environment for operation	Operating Temperature: Pneumatic compression and vibration therapy: 32 – 95°F (0 – 35°C); Infrared LED light therapy: 32 – 86°F (0 – 30°C) Relative Humidity: 30 - 85% RH Atmospheric Pressure: 700 – 1060hPa
Environment for storage	Temperature range of 14 - 104°F (-10 - 40°C) Humidity range of 10-93% RH non-condensing Atmospheric Pressure: 190.0 - 1060hPA

Labels

SYMBOLS	DESCRIPTION	LOCATION
IP 22	Degree of protection against ingress of water	On rating label
	Read instructions before use	On rating label
	Level of protection type BF applied	On rating label
	Therabody, I	On rating label
 UDI: (01) 000100346908 (10) 2143 (21) 00001	Unique Device Identification (UDI)	On rating label and packaging
	Separate collection for waste electrical and electronic equipment. Note: For more information about disposal of equipment, its parts and accessories, please contact your local distributor.	On rating label



Bluetooth®

Outer packaging

GARMENT CARE.
Meanings of symbols

Label	Description	Location
	Do not wash	On garment tag
	Do not dry-clean	On garment tag
	Do not tumble dry	On garment tag
	Do not bleach	On garment tag
	Do not iron	On garment tag

1* WARNING: Use of this equipment adjacent to or stacked with other equipment should be avoided because it could result in improper operation. Such use is necessary, this equipment and the other equipment should be observed to verify that they are operating normally."

2* WARNING: Use of accessories, transducers and cables other than those specified or provided by the manufacturer of this equipment could result in increased electromagnetic emissions or decreased electromagnetic immunity of this equipment and result in improper operation."

3* WARNING: Portable RF communications equipment (including peripherals such as antenna cables and external antennas) should be used no closer than 30 cm (12 inches) to any part of the ME EQUIPMENT, including cables specified by the manufacturer. Otherwise, degradation of the performance of this equipment could result."

Simultaneous connection of a user to a high frequency surgical ME equipment may result in burns at the site of the simulator electrodes and possibly damage to the simulator.

Operation in close proximity (e.g., 1 m) to a shortwave or microwave therapy ME equipment may produce instability in the simulator output.

Safety, EMC

This device is Class II equipment with type BF applied. It complies with Medical Electrical Safety Standards (IEC 60601-1).

This device also complies with Medical EMC Standard (IEC 60601-1-2).

The device has been tested and found to comply with the electromagnetic compatibility (EMC) limits for medical devices to IEC 60601-1-2: 2007. These limits are designed to provide reasonable protection against harmful interference in a typical medical installation.

FCC statements

This device complies with Part 15 of the FCC Rules. Operation is subject to the following two conditions: (1) this device may not cause harmful interference, and (2) this device must accept any interference received, including interference that may cause undesired operation. Changes or modifications not expressly approved by the party responsible for compliance could void the user's authority to operate the equipment. This equipment has been tested and found to comply with the limits for a Class B digital device, pursuant to Part 15 of the FCC Rules. These limits are designed to provide reasonable protection against harmful interference in a residential installation. This equipment generates, uses and can radiate radio frequency energy and, if not installed and used in accordance with the instructions, may cause harmful interference to radio communications. However, there is no guarantee that interference will not occur in a particular installation. If this equipment does cause harmful interference to radio or television reception, which can be determined by turning the equipment off and on, the user is encouraged to try to correct the interference by one or more of the following measures:

-- Reorient or relocate the receiving antenna. -- Increase the separation between the equipment and receiver.

Connect the equipment into an outlet on a circuit different from that to which the receiver is connected.

Consult the dealer or an experienced radio/TV technician for help.

CAUTION and WARNING from Safety and EMC

CAUTION:

Do not apply the device near any devices with Electromagnetic Interference (EMI), such as cell phones, Magnetic Resonance Imaging (MRI), computerized axial tomography (CT), diathermy, Radio Frequency Identification (RFID), etc. or MR environment.

EMI, RF devices or MR environment may affect the normal function of the device or would cause user injury. The patient is an intended operator. The ME EQUIPMENT shall not be serviced or maintained while in use with a patient.

Table 1

Declaration - electromagnetic emission	
Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable

Table 2

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV for power supply <u>lines</u> ± 1 kV for input/output lines	Not applicable
Surge IEC 61000-4-5	± 0.5kV, ± 1 kV line(s) to lines ± 0.5kV, ± 1 kV, ± 2 kV line(s) to earth	Not applicable
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power <u>supply</u> input <u>lines</u> IEC 61000-4- 11	0 % UT; 0.5 cycle at 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°and 315° 0 % UT; 1 cycle and 70 % UT; 25/30 cycles Single phase: at 0° 0 % UT; 250/300 cycles	Not applicable
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m
NOTE: UT is the <u>a.c.</u> mains voltage prior to application of the test level.		

Table 3

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Conducted RF IEC 61000-4- 6	3 V 0.15 MHz to 80 MHz 6 V in ISM bands between 0.15 MHz and 80 MHz	Not applicable
Radiated RF IEC 61000-4- 3	10V/m 80 MHz to 2.7 GHz	10V/m
Description of Wireless Technology		
Bluetooth Compliance	Version 5.3 low energy	
Operating Frequency	2.402-2.480 GHz	
Transmission Power	0 dBm	
Operating Range	10-meter radius (line of sight)	
Modulation Type	GFSK、π/4-DQPSK,Adaptive Frequency Hopping	
Quality of Service	This device uses Bluetooth smart technology for wireless communication, which allows for reliable communication in electrically noisy environments. If connection is lost, the device will automatically reconnect in a few seconds.	
Bluetooth Profiles Supported	L2CAP/ SDP/ GAP/ GATT/ SM	
Security Requirements	Not Applicable. Bluetooth functionality only permits pairing of boots.	

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the EQUIPMENT or SYSTEM - for EQUIPMENT and SYSTEMS

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the JetBoots PRO Plus

The JetBoots PRO Plus Device utilizes low power Bluetooth and is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of the JetBoots PRO Plus can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the JetBoots PRO Plus as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment

Rated maximum output of transmitter (W)	Separation distance according to frequency of transmitter (m)			
	150 kHz to 80 MHz outside ISM and amateur radio bands	150 kHz to 80 MHz in ISM and amateur radio bands	80 MHz to 800 MHz	80 MHz to 800 MHz
0.01	$d = \left[\frac{1.2}{P} \right] \sqrt{\frac{E_1}{V_2}}$	$d = \left[\frac{12}{V_2} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0.1	0.38	0.63	0.11	0.22
1	1.2	2.00	0.35	0.70
10	3.8	6.32	1.10	2.21
100	12	20.00	35	70

For transmitters rated at a maximum output power not listed above the recommended separation distance d in meters (m) can be estimated using the equation applicable to the frequency of the transmitter, where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer.

NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for the higher frequency range applies.

NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

Reporting adverse events to FDA

MedWatch is the Food and Drug Administration's (FDA) program for reporting serious reactions, product quality problems, therapeutic inequivalence/failure, and product use errors with human medical products, including drugs, biologic products, medical devices, dietary supplements, infant formula, and cosmetics. If you think you or someone in your family has experienced a serious reaction to a medical product, you are encouraged to take the reporting form to your doctor. Your health care provider can provide clinical information based on your medical record that can help the FDA evaluate your report. However, we understand that for a variety of reasons, you may not wish to have the form filled out by your healthcare provider, or your health care provider may choose not to complete the form. Your health care provider is not required to report to the FDA. In these situations, you may complete the Online Reporting Form yourself. You will receive an acknowledgement from the FDA when your report is received. Reports are reviewed by FDA staff. You will be personally contacted only if we need additional information.

Operating environment: Device is to be used indoors and outdoors

Operating Temperature: Pneumatic compression and vibration therapy: 32 – 95°F (0 – 35°C); Infrared LED light therapy: 32 – 86°F (0 – 30°C)

Relative Humidity: 30 - 85% rH

Air Compression: 700 -1060 hPa

Storage environment: The pump can be transported or stored for short periods of time within:

Temperature range of 14 - 104°F (-10 - 40°C)

Humidity range of 10-93% RH non-condensing

Atmospheric Pressure: 190.0 - 1060 hPa

Lernen Sie Ihre neuen JetBoots PRO Plus kennen

Passen Sie Ihre Behandlungen mit dem Schnellstart-Modus an Ihre spezifischen Bedürfnisse an, indem Sie die Behandlungszeit, die Druckstufe, die Vibrationseinstellung und die Einstellung für die Infrarot-LEDs auswählen. Alternativ können Sie Ihre Behandlung mit 8 voreingestellten Programmen optimieren, die von Experten entwickelt wurden und wissenschaftlich fundierte Einstellungen kombinieren sowie speziell auf bestimmte Muskelgruppen eingehen.

VOREINSTELLUNG	VORGESEHENE VERWENDUNG	ZYKLUSART	ZEIT (MIN)	DRUCK (MMHG)	VIBRATION	LED
Schnellstart	Die Standardeinstellungen können an Ihre Bedürfnisse angepasst werden	Sequenziell	30	50	◊	◊
Erholung	Schnellere Erholung für die Beine	Sequenziell	45	60	◊	◊
Warm-up	Vorbereitung Ihrer Muskeln auf eine Top-Performance	Sequenziell (Isolation)	10	80	◊	◊
Unterschenkel	Isolierte Behandlung von Waden und Füßen	Sequenziell (Isolation)	20	50	◊	◊
Oberschenkel	Isolierte Behandlung der Quadrizeps und hinteren Oberschenkelmuskeln	Sequenziell (Isolation)	20	50	◊	◊
Knie	Isolierte Behandlung der Knie	Statisch	20	50	◊	◊
Gelenktherapie	Linderung von Gelenkbeschwerden, Schmerzen und Muskelkater	Statisch	15	20	X	◊
Schmerzlinderung	Lindern von Muskelschmerzen	Statisch	10	20	◊	◊
Sleep Prep	Entspannung für die Beine und eine erholsame Nachtruhe	Flow	10	40	◊	X

Sequenzieller Zyklus Befüllt nacheinander alle vier Kammern am Bein, beginnend an den Füßen und bis zu den Hüften, und lässt dann die Luft wieder ab. Sequenzieller Zyklus (Isolation) Befüllt nacheinander die einzelnen Kammern am Bein. Die Befüllung erfolgt jedoch nur in bestimmten Kammern, um einen bestimmten Bereich des Beins zu behandeln. Flow-Zyklus Füllt Kammer 1 mit Luft und lässt die Luft wieder ab. Füllt Kammern 1 und 2 mit Luft und lässt die Luft wieder ab. Füllt Kammern 1, 2 und 3 mit Luft und lässt die Luft wieder ab. Füllt Kammern 1, 2, 3 und 4 mit Luft und lässt die Luft wieder ab. Statischer Zyklus Befüllt nacheinander alle 4 Kammern am Bein, beginnend an den Füßen bis zu den Hüften, lässt aber während der Behandlung keine Luft ab. Während die Stiefel mit Luft gefüllt sind, kommen sie mit den Beinen in Kontakt, um die Behandlung durch Vibration und Infrarot-LED-Licht zu optimieren.

JetBoots PRO Plus

1. Vorgesehene Verwendung

Bei JetBoots PRO Plus handelt es sich um ein Luftkompressions-Therapiegerät, das einen abgestuften Druck auf die Beine ausübt. Das Gerät ist für die vorübergehende Linderung leichter Muskelschmerzen und für eine vorübergehende Steigerung der Blutzirkulation im behandelten Bereich bei Menschen mit guter Gesundheit geeignet. Das Gerät simuliert das Kneten und Streichen des Gewebes mithilfe eines aufblasbaren Wearable-Geräts.

2. Lieferumfang

- A Zwei Kompressionsstiefel (Lead- und Support-Stiefel)
- B Netzadapter
- C Splitterkabel
- D Schützende Tragetasche

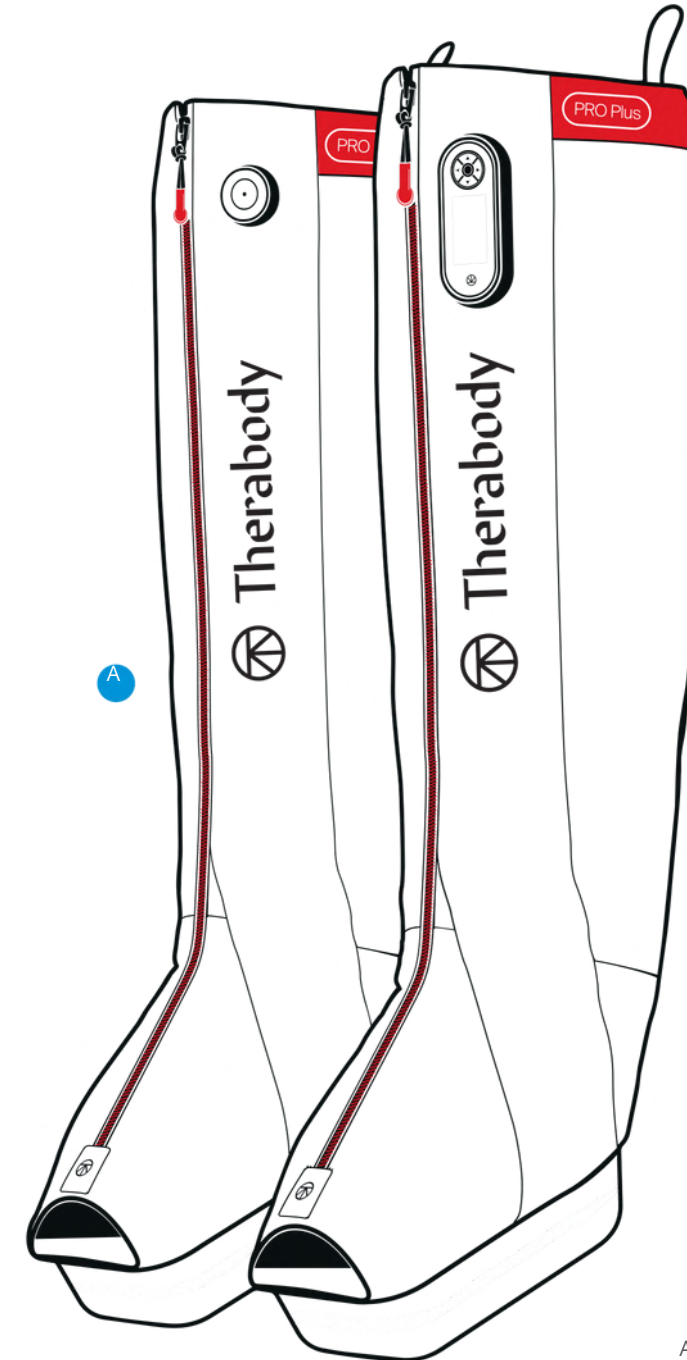
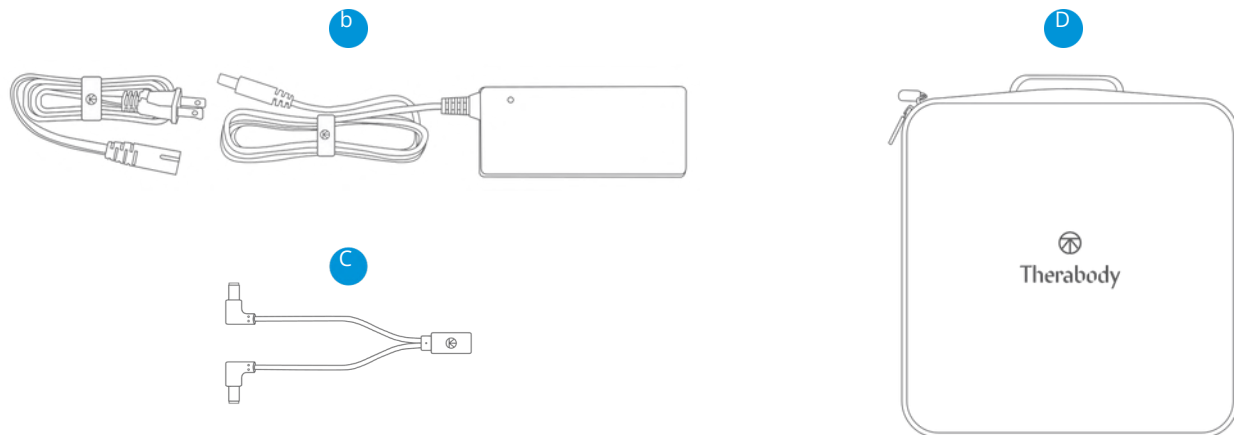


Abbildung 1.Lieferumfang

3. Lernen Sie Ihr Gerät kennen

- 1 Kompressionsstiefel (Lead)
- 2 Kompressionsstiefel (Support)
- 3 Lead-Stiefel – Bedienfeld
 - a LCD-Bildschirm mit hoher Auflösung
 - b Mittlere Taste
 - c 4 Navigationstasten (hoch, runter, rechts, links)
- 4 Einschalttaste Support-Stiefel
- 5 Ladeanschlüsse
- 6 Aufhängeschlaufen

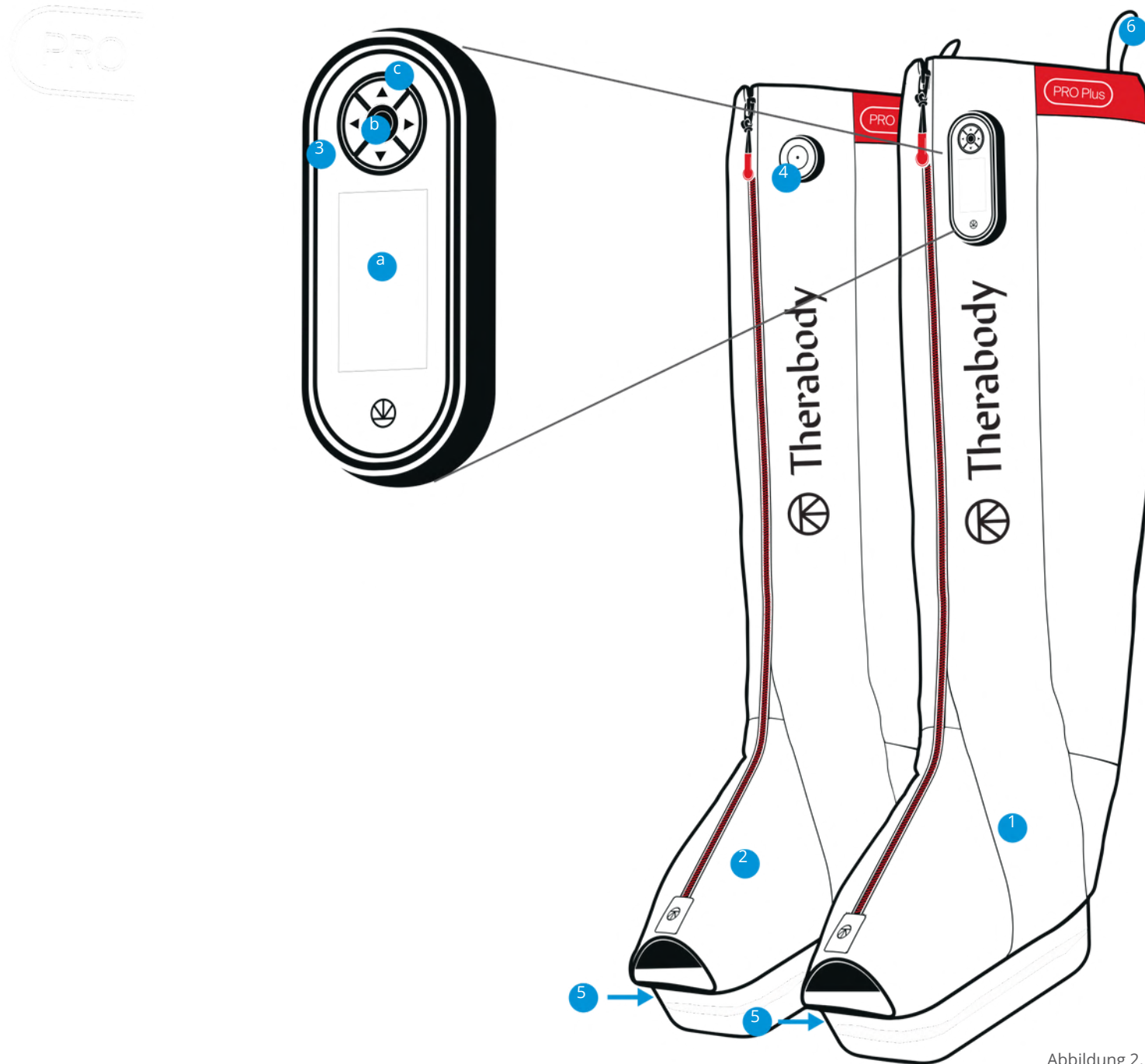


Abbildung 2. Das Gerät und das Bedienfeld

4. Verwendung des Geräts

- 1. Anziehen Ihrer Stiefel.** Es wird empfohlen, dass Sie während der Verwendung des Geräts Shorts tragen, damit das Gerät direkt mit Ihrer Haut in Kontakt kommt. Nehmen Sie eine bequeme Position ein, entweder aufrecht sitzend oder mit ausgestreckten Beinen und hochgelegten Füßen liegend. Öffnen Sie die Stiefel vollständig und stecken Sie jeweils ein Bein und einen Fuß in den entsprechenden Stiefel. Ihre Beine sollten sich in der Mitte des jeweiligen Stiefels befinden. Als Anhaltspunkt sollten Sie sie zwischen den Infrarot-LEDs positionieren. Ihre Füße sollten sich so nah wie möglich an der unteren Konsole befinden.
- 2. Schließen der Reißverschlüsse der Stiefel und diese flach halten.** Halten Sie Ihre Beine gerade und flach, um Knicke und Falten zu vermeiden. Greifen Sie die Stiefel nur an den Kanten, wenn Sie sie handhaben. Vermeiden Sie es, das Gerät von der inneren Schicht aus zu halten. Schließen Sie beide Stiefel.

****Das Gerät nicht im Stehen oder Gehen verwenden. Verwenden Sie das Gerät nur, wenn die Reißverschlüsse vollständig geschlossen sind. Den Reißverschluss des Geräts während der Verwendung nicht öffnen.**

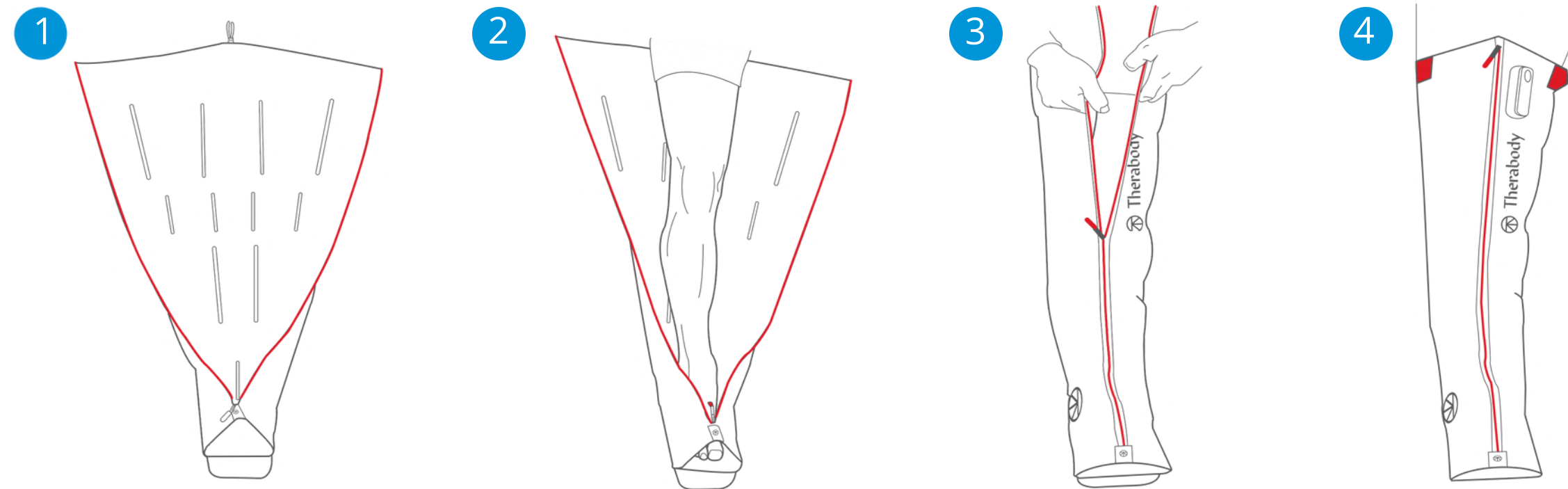


Abbildung 3. Positionierung in den Stiefeln

3. Einschalten des Geräts. Um Ihr Gerät einzuschalten, halten Sie die mittlere Taste auf dem Bedienfeld des Lead-Stiefels gedrückt. Der LCD-Bildschirm auf dem Bedienfeld leuchtet auf, wenn der Lead-Stiefel eingeschaltet ist. Halten Sie die Taste am Support-Stiefel gedrückt, um ihn einzuschalten. Die Taste leuchtet auf, wenn der Support-Stiefel eingeschaltet ist. Beim Einschalten vibriert jeder Stiefel. Sobald beide Stiefel eingeschaltet sind, verbinden sie sich über Low-Power-Bluetooth miteinander. Sobald die Verbindung hergestellt ist, wird auf dem LCD-Bildschirm ein Zwei-Stiefel-Symbol und ein Batteriesymbol angezeigt.

4. Auswahl der Behandlung. Mit den Auf- und Ab-Tasten können Sie zwischen verschiedenen voreingestellten Behandlungsoptionen wechseln: Quick Start, Warm-up, Recovery, Unterschenkel, Oberschenkel, Knie, Gelenktherapie, Schmerzlinderung und Schlafvorbereitung. Drücken Sie die mittlere Taste auf dem Bedienfeld, um die gewünschte Behandlung auszuwählen. Die Behandlung wird automatisch gestartet, wenn eine Voreinstellung ausgewählt wird. In der Quick-Start-Funktion werden Sie aufgefordert, die Druckeinstellungen für den Beginn der Behandlung auszuwählen.

5. Pneumatische Kompression. Im Schnellstartmodus werden Druckoptionen in 5 mmHg-Schritten von 20-100 mmHg angeboten. Schalten Sie auf die gewünschten Druckeinstellungen um und wählen Sie sie durch Drücken der mittleren Taste auf dem Bedienfeld aus. Die bei Ihrer letzten Behandlung verwendete Druckeinstellung wird nur im Quick-Start-Modus zur Standardeinstellung für Ihre nächste Behandlung. Sie können den Druck während der Behandlung bei Bedarf auch erhöhen oder verringern, aber der Druckbereich kann je nach ausgewählter voreingestellter Behandlung begrenzt sein. Die voreingestellten Behandlungen verfügen über speziell entwickelte Druckeinstellungen für eine optimale Behandlungserfahrung.

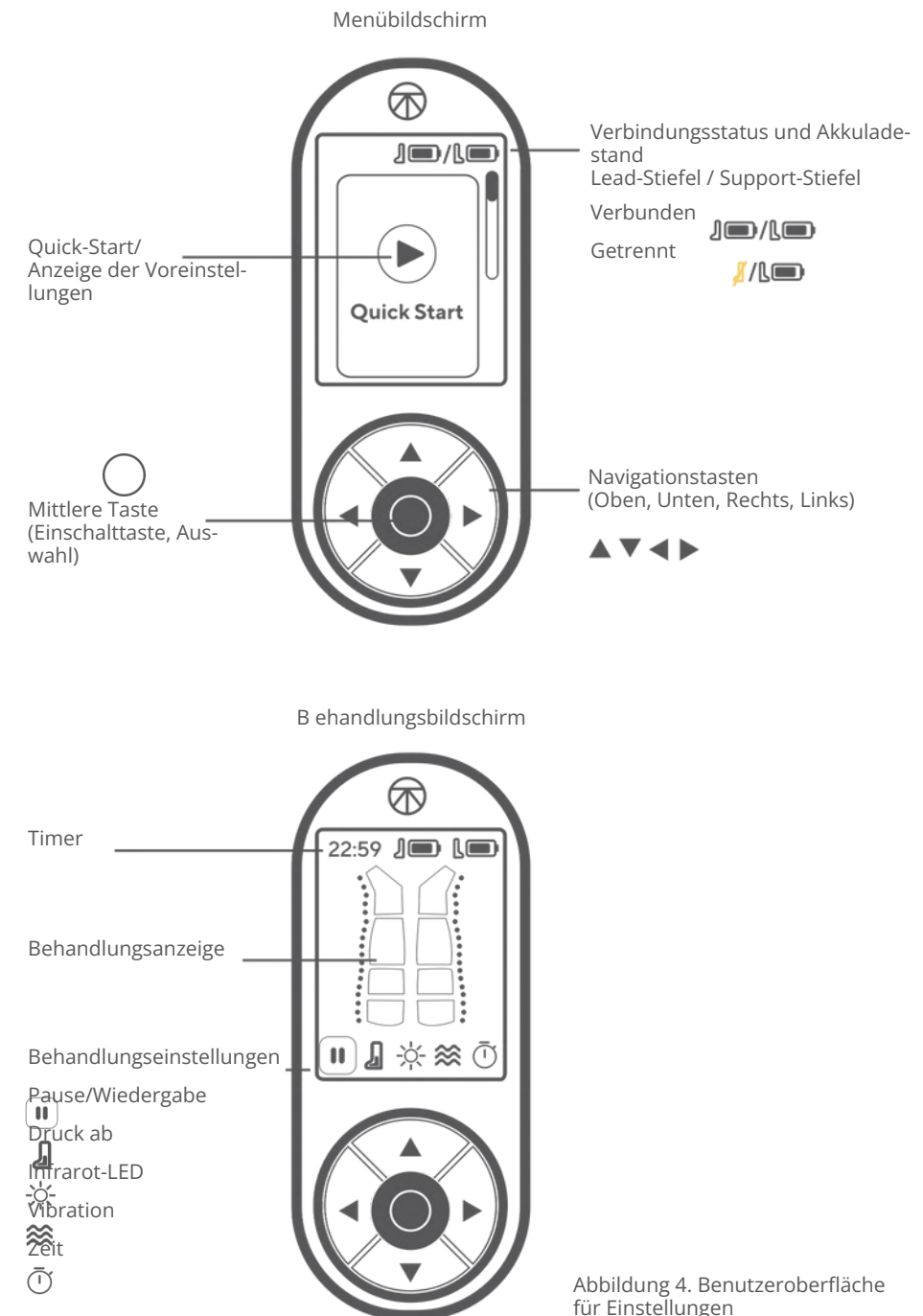
6. Starten, pausieren und beenden der Behandlung. Starten Sie Ihre Behandlung, indem Sie entweder eine voreingestellte Behandlung auswählen oder den Quick-Start-Modus aufrufen und eine Druckeinstellung wählen. Wenn Sie während der Behandlung auf die mittlere Taste drücken, wird die Behandlung unterbrochen. Drücken Sie die mittlere Taste erneut, um die Behandlung fortzusetzen. Um die Behandlung zu beenden, unterbrechen Sie zunächst die Behandlung. Gehen Sie dann zum Pfeilsymbol nach links und drücken Sie die mittlere Taste.

7. Behandlungszeit. Jede voreingestellte Behandlung hat eine speziell entwickelte Behandlungsdauer für ein optimales Erlebnis. Sie können die Dauer nach Beginn der Behandlung ändern, indem Sie zum Zeitsymbol wechseln und die Aufwärts- und Abwärtspfeile betätigen. Die Behandlungsdauer wird in Fünf-Minuten-Schritten von 10 bis 60 Minuten oder je nach Voreinstellung als Festwert angeboten. Während der Behandlung können Sie die Zeit außerdem verlängern oder verkürzen. Ihre letzte Zeiteinstellung wird zur Standardeinstellung in Quick Start.

8. Infrarot-LED-Lichttherapie. Wechseln Sie mit den Tasten links und rechts zum Symbol für die Infrarot-LED-Lichttherapie, um sie zu Ihrer Behandlung hinzuzufügen (obwohl sie in vielen voreingestellten Behandlungen bereits enthalten ist). Sie können die Infrarot-LED-Lichttherapie jederzeit während der gewählten Behandlung ausschalten, indem Sie nach unten auf AUS umschalten. Die Infrarot-LED-Lichttherapie schaltet sich bei allen Behandlungen automatisch ab, nachdem die entsprechende Dauer (maximal 45 Minuten) erreicht wurde. Die voreingestellten Behandlungen verfügen über eine speziell entwickelte, empfohlene LED-Lichttherapie für ein optimales Erlebnis.

9. Vibrationstherapie. Sie können die Vibrationstherapie zu Quick Start und voreingestellten Behandlungen hinzufügen. Wechseln Sie zum Vibrationssymbol, um es zu Ihrer Behandlung hinzuzufügen. Wählen Sie die gewünschten Einstellungen, indem Sie zwischen den drei Vibrationsintensitäten niedrig, mittel und hoch wechseln oder die Vibration auf Wunsch ausschalten. Die voreingestellten Behandlungen verfügen über eine speziell entwickelte, empfohlene Vibrationstherapie für ein optimales Erlebnis.

10. Ausschalten des Geräts. Halten Sie die mittlere Taste auf dem Bedienfeld gedrückt, um das Gerät auszuschalten. Durch Ausschalten des Lead-Stiefels wird auch der Support-Stiefel ausgeschaltet. Wenn die Behandlung unterbrochen wird, schaltet sich das Gerät nach 10 Minuten Inaktivität oder 3 Minuten nach Abschluss der Behandlung automatisch aus.



5. So funktioniert es

Das Gerät nutzt die Technologie des negativen Druckgefälles und leitet den Druck sicher nacheinander von den Füßen bis zu den Hüften. Die vier Luftkammern des Geräts überlappen sich, sodass der Druck nacheinander auf das Bein übertragen wird, ohne dass das Risiko schädlicher Drucklücken besteht.

6. Voreingestellte Behandlungen

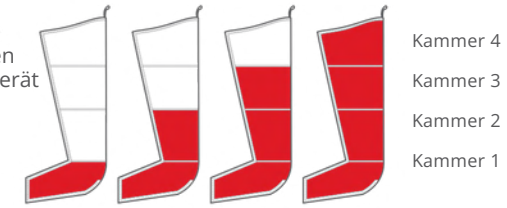
Im Gerät enthaltene Voreinstellungen

VOREINSTELLUNG	BESCHREIBUNG	ZYKLUSTYP	ZEIT (MINUTEN)	DRUCK (mmHg)	VIBRATION	LED
Quick-Start	Die Standardeinstellungen können an Ihre Bedürfnisse angepasst werden	Sequenziell	30	50	Ja	Ja
Erholung	Vorbereitung Ihrer Muskeln auf eine Top-Performance	Sequenziell	45	60	Ja	Ja
Warm-up	Schnellere Erholung für die Beine	Sequenziell	10	80	Ja	Ja
Unterschenkel	Isolierte Behandlung deiner Waden und Füße	Sequenziell (Isolation)	20	50	Ja	Ja
Oberschenkel	Isolierte Behandlung der Quadrizeps und Hamstrings	Sequenziell (Isolation)	20	50	Ja	Ja
Knie	Isolierte Behandlung der Knie	Sequenziell (Isolation)	20	50	Ja	Ja
Gelenktherapie	Isolierte Behandlung der Knie	Sequenziell (Isolation)	20	50	Ja	Ja
Schmerztherapie	Linderung von Gelenkbeschwerden, Schmerzen und Versteifung	Statisch	15	20	Nein	Ja
Sleep Prep	Linderung von Muskelschmerzen	Statisch	10	20	Ja	Ja
	Entspannung für die Beine und eine erholsame Nachtruhe	Flow	10	40	Ja	Nein

7. Zyklusarten

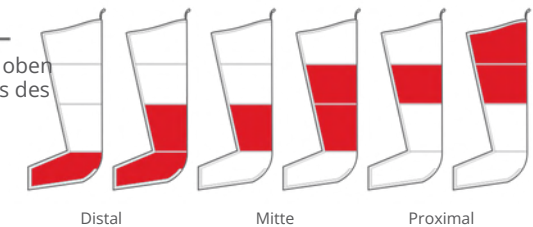
Sequenzieller Zyklus

Während eines sequenziellen Zylkus wird der Druck von unten (Füße) nach oben (Torso) ausgeübt. Sobald sich Kammer 1 aufpumpt und das voreingestellte Druckniveau erreicht hat, hält das Gerät den Druck und beginnt mit dem Aufpumpen von Kammer 2. Das Gerät hält den Druck in jeder weiteren Kammer, bis alle vier Kammern aufgepumpt sind. Sobald alle vier Kammern befüllt sind, lässt das Gerät den Druck ab. Der sequenzielle Zyklus wird in mehreren voreingestellten Behandlungen verwendet, darunter Quick Start, Recovery und Warm-up.



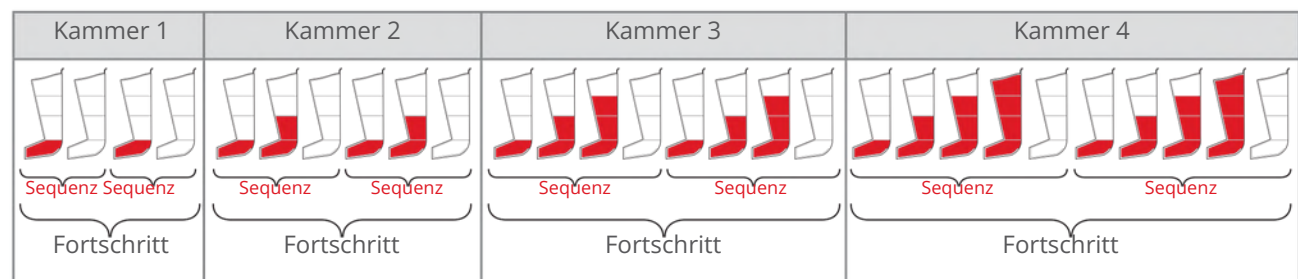
Sequenzieller Zyklus (Isolation)

Während eines sequenziellen Zyklus mit Isolierung wird der Druck weiterhin direktional ausgeübt, beginnend unten in der am weitesten entfernten aktiven Kammer, je nach Voreinstellung, und nach oben verlaufend, jedoch nur innerhalb bestimmter Kammern. Hier wird der Druck entweder isoliert, um einen bestimmten Bereich des Beins zu behandeln, oder um die Behandlung eines bestimmten Teils des Beins zu vermeiden. Die Isolierung ist in sequenziellen Zyklen enthalten, einschließlich Oberschenkel, Unterschenkel und Knie.



Flow-Zyklus

Der Flow-Zyklus folgt einem anderen Füllmuster als ein sequenzieller Zyklus. Während des Flow-Zyklus wird Kammer 1 mit Luft gefüllt, erreicht ihren voreingestellten Druck und wird wieder entleert. Dann werden die Kammern 1 und 2 mit Luft gefüllt, erreichen ihren voreingestellten Druck und werden wieder entleert. Als Nächstes werden die Kammern 1, 2 und 3 mit Luft gefüllt, erreichen ihren voreingestellten Druck und werden wieder entleert. Schließlich werden die Kammern 1, 2, 3 und 4 mit Luft gefüllt, erreichen ihren voreingestellten Druck und entleeren sich wieder. Durch diese Durchflusszyklen wird die Kompression allmählich erhöht, was ideal für die Vorbereitung auf den Schlaf ist.



Statischer Zyklus

Während des statischen Zyklus werden die Kammern mit Luft gefüllt, um ein negatives Druckgefälle entlang des Beins zu erzeugen. Während der Behandlung wird die Luft nicht abgelassen. Während das Gerät mit Luft gefüllt ist, kommt es mit den Beinen in Kontakt, um die Behandlung mit Vibration und Infrarot-LED-Licht zu optimieren, indem ein optimaler Kontakt mit dem Bein gewährleistet wird. Der statische Zyklus ist in den Voreinstellungen für Gelenkregeneration und Schmerzlinderung enthalten.



8. Lagerung und Transport des Geräts

Lassen Sie alle Luftpakete vor der Lagerung vollständig entleeren. Schließen Sie den Reißverschluss der Stiefel ganz und hängen Sie sie auf. Um die Stiefel aufzurollen, legen Sie jeden Stiefel auf die Seite, sodass das Bedienfeld nach oben zeigt. Rollen Sie die Stiefel, beginnend an der Fußkonsole und nach oben. Sie können die Stiefel zusammenklappen, um sie kompakt in der Tragetasche zu verstauen. **Vermeiden Sie es, das Gerät fest zu rollen, da dies die internen Komponenten des Geräts beschädigen kann.**

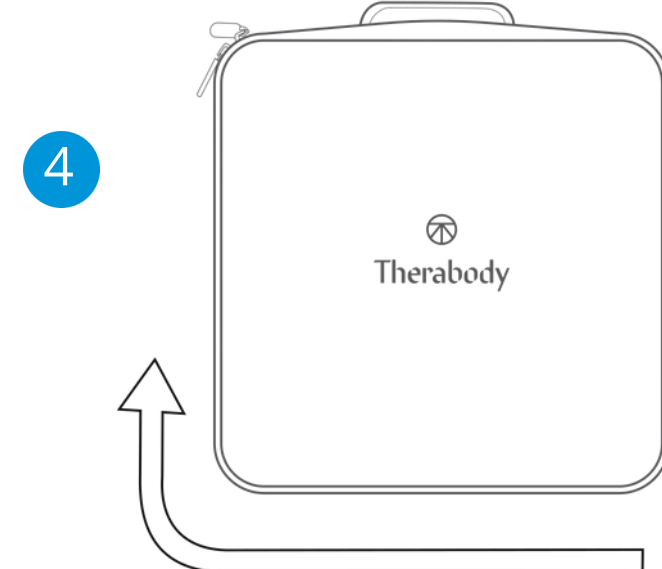
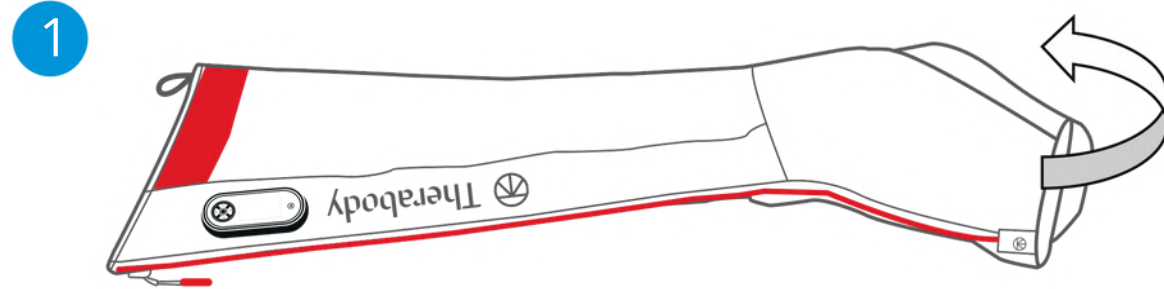


Abbildung 5. Lagerung der Stiefel

9. Pflege und Reinigung des Geräts

Pflege des Geräts

Die folgenden Wartungsanweisungen sind wichtig, um sicherzustellen, dass Ihr Gerät weiterhin so funktioniert, wie es entwickelt wurde. Die Nichtbeachtung dieser Anweisungen kann dazu führen, dass Ihr Gerät nicht mehr funktioniert.

Super, hygienisches Design

Die Stiefel bestehen aus porenfreiem Material medizinischer Qualität, das die Ansammlung von Bakterien verhindert und eine widerstandsfähige Oberfläche bietet. Die sich überlappenden Innenkammern bilden eine glatte Oberfläche zum Reinigen, d. h. es gibt keine Kammerklappen, wo sich Bakterien und Gerüche festsetzen können.

Pflege und Reinigung

1. Öffnen Sie die Stiefel vollständig und legen Sie sie auf eine flache Unterlage.
2. Verwenden Sie eine Reinigungslösung auf Basis von 70 % Isopropylalkohol (IPA), um die Innenseite der Stiefel vorsichtig zu reinigen. Verwenden Sie niemals Reinigungsmittel auf Ölbasis. Beim Reinigen der Innenseite des Stiefels keinen Druck ausüben.
3. Wischen Sie das Äußere des Geräts mit einem weichen, schmutzfreien Tuch ab, um Oberflächenverschmutzungen zu reduzieren.
4. Vergewissern Sie sich, dass nach der vollständigen Reinigung des Geräts keine Verschmutzungen mehr vorhanden sind.
5. Wenn Sie das Gerät vollständig gereinigt haben, sollten Sie die Oberfläche gründlich abtupfen und zum vollständigen Trocknen aufhängen, bevor Sie es erneut verwenden.

Das Gerät enthält medizinisches Material, das die innere Kammer bedeckt, um das Potenzial für mikrobielles Wachstum und Feuchtigkeitsretention zu verringern und das Potenzial für eine bakterielle Übertragung zu begrenzen.

Nylon mit TPU beschichtet: 87.5%

Nylon mit PU beschichtet: 10%

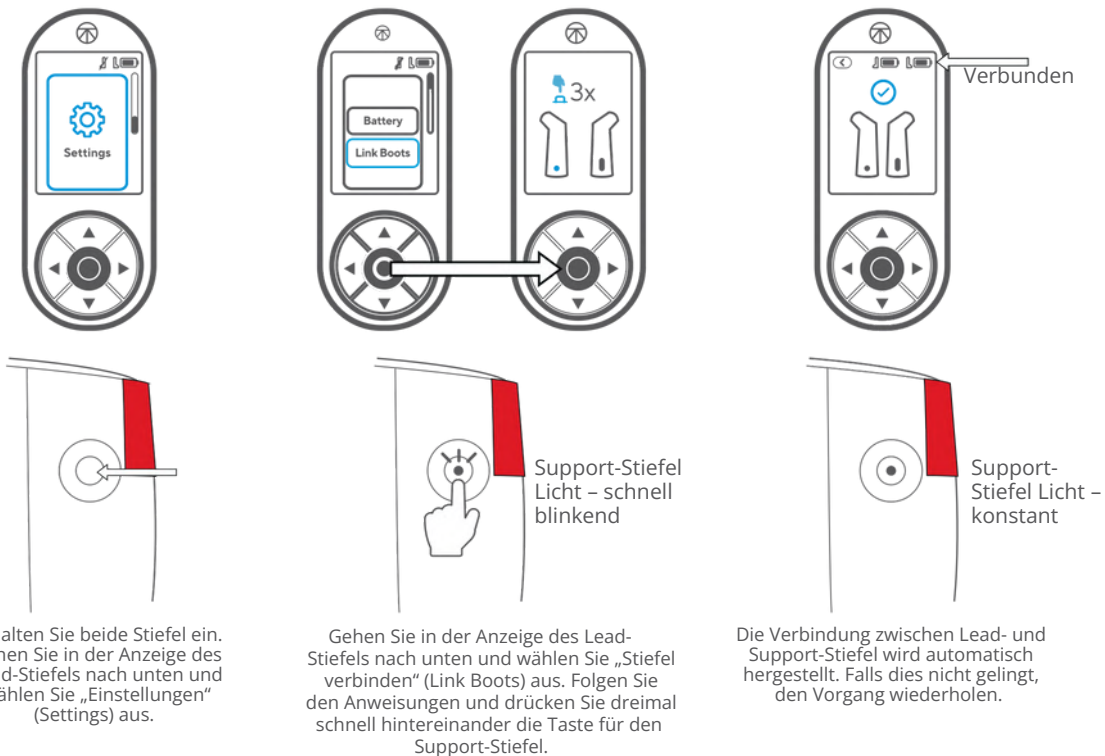
reines TPU: 2.5%

10. Geräteeinstellungen

Wechseln Sie zu den Geräteeinstellungen und drücken Sie die mittlere Taste.

- 1. Akkuladestand.** Um den prozentualen Akkuladestand beider Stiefel zu überprüfen, wechseln Sie in den Einstellungen in den Reiter „Akku“, wonach Sie die mittlere Taste drücken. Wenn die Stiefel verbunden sind, wird der prozentuale Akkuladestand für beide Stiefel angezeigt. Wenn die Stiefel nicht verbunden sind, wird nur der Akkuladestand des Lead-Stiefels angezeigt.
- 2. Beide Stiefel verbinden.** Die Stiefel sind miteinander verbunden und stellen bei jedem Einschalten automatisch eine Verbindung her. Wenn die Verbindung zwischen den Stiefeln getrennt wird oder Sie einen Stiefel ersetzen müssen, wechseln Sie im Einstellungsmenü zur Koppelungsoption, um den Vorgang zu starten. Auf dem Bildschirm des Bedienfelds wird eine Animation angezeigt, die darauf hinweist, dass Sie die Support-Taste im Support-Stiefel dreimal schnell drücken müssen, um den Koppelungsvorgang zu starten. Nach Abschluss des Vorgangs werden ein Häkchen und eine Animation angezeigt. Die Stiefel werden automatisch verbunden und in der oberen rechten Ecke des Bildschirms erscheint ein Symbol, das beide Stiefel und deren Akkuladestand anzeigen. Wenn die Stiefel getrennt werden, wird ein Stiefel durchgestrichen und nur der Akkustand eines Stiefels angezeigt.
- 3. Zurücksetzen.** Um das Gerät auf seinen ursprünglichen Zustand zurückzusetzen, wechseln Sie zunächst in die Einstellungen. Dort wählen Sie das Zurücksetzen-Symbol und drücken die mittlere Taste.

Abbildung 6. Koppelung der Stiefel



Status der Stiefel	Beschreibung	Lead JetBoot PRO Plus-Bildschirm	Support JetBoot PRO Plus Power-Licht
Nicht verbunden	Beide Stiefel sind eingeschaltet, verbinden sich aber nicht miteinander.		Schnelles Blinken
Nicht verbunden	Einer der Stiefel ist ausgeschaltet oder außerhalb der Verbindungsreichweite.		Langsam blinkend
Verbunden	Beide Stiefel sind verbunden und bereit zur Nutzung.		Konstant weiß / orange

11. Aufladen des Geräts

1. Der Akkuladestand beider Stiefel wird oben rechts auf dem Bedienfeld des Lead-Stiefels angezeigt. 2. Stecke ein Ende des Netzadapters in eine Steckdose und verbinde das andere Ende mit dem Splitter. 3. Verbinde beide Kabel am Splitter mit dem Ladeanschluss an jedem Boot. Hebe die Gummiabdeckung auf der rechten Seite jedes Fußes an, um Zugang zu den Ladeanschlüssen zu erhalten. 4. Das Gerät kann während des Ladevorgangs verwendet werden, aber der Akkustand erhöht sich möglicherweise nicht, während das Gerät in Gebrauch ist. Schalte das Gerät aus, um den Ladevorgang zu beschleunigen. 5. Auf dem Bedienfeld werden die Batteriesymbole mit einem Balken angezeigt, um anzudeuten, dass das Kabel und/oder der Support-Boot aufgeladen werden. Beachte, dass der Support-Boot auch den Akkustatus anhand der Farbe des Mittellichts

anzeigt:

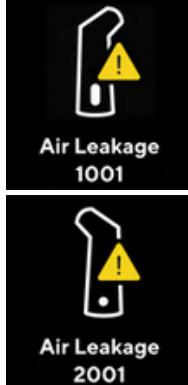
- a. Wenn nicht geladen wird: >30 % Akku (weiß) und <30 % Akku (orange)
- b. Während des Ladens: >90 % Akku (leuchtend grün, wenn nur geladen wird, leuchtend weiß, wenn in Gebrauch und geladen) und <90 % Akku (blinkend orange)

6. Akkulaufzeit des Geräts:

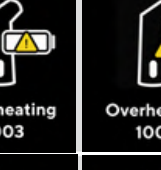
- a. Akkulaufzeit bei starkem Gebrauch: 150 Minuten
- b. Akkulaufzeit bei geringem Gebrauch: 240 Minuten

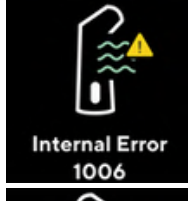
**Hinweis: Wenn Sie einen alternativen Netzadapter oder ein Splitterkabel verwenden, müssen Sie sicherstellen, dass diese von einer vertrauenswürdigen Quelle stammen und keine strukturellen Schäden aufweisen. Der Netzadapter und der Splitter des vorherigen RecoveryAir-Modells sind nicht mit dem Gerät kompatibel.

12. Fehlerbehebung

SZENARIO	LEAD-STIEFEL BILDSCHIRM	SUPPORT- STIEFEL LICHT	MÖGLICHE URSACHEN	MÖGLICHE LÖSUNGEN
Der Lead- und/oder Support-Stiefel schaltet sich nicht ein	Nichts	Nichts	Kein Strom und keine Akkuversorgung	<ol style="list-style-type: none"> Verwenden Sie den Netzadapter und das Splitterkabel, um das Gerät an eine Steckdose anzuschließen. Überprüfen Sie, ob das Gerät aufgeladen wird. Versuchen Sie, es einzuschalten. Überprüfen Sie, ob eine ordnungsgemäße Verbindung zwischen dem Netzadapter, dem Splitterkabel und der Konsole jedes Stiefels besteht. Entfernen Sie den Splitter und schließen Sie den Netzadapter direkt an jeden Stiefel an. Stellen Sie sicher, dass die Steckdose an eine 100–240-Volt-Steckdose angeschlossen ist. Wenn das Gerät nach der Überprüfung aller oben genannten Punkte nicht aufgeladen wird, ist der Netzadapter oder das Gerät möglicherweise beschädigt. Kontaktieren Sie Therabody für weitere Unterstützung.
			Das Netzteil oder das Splitterkabel ist beschädigt	
			Interne Fehlfunktion	
Der Lead-Stiefel wird mit Luft gefüllt, der Support-Stiefel jedoch nicht	Nichts	Nichts	Der Support-Stiefel ist entweder ausgeschaltet, hat keinen Strom oder einen leeren Akku oder befindet sich außerhalb des Verbindungsbereichs	<ol style="list-style-type: none"> Schalten Sie den Lead- und Support-Stiefel ein und stellen Sie sicher, dass beide nahe beieinander liegen. Überprüfen Sie den Akkuladestand jedes Stiefels. Verwenden Sie den Netzadapter, um das Gerät einzuschalten oder aufzuladen. Stellen Sie sicher, dass die Stiefel verbunden sind. Wenn sie verbunden sind, werden oben rechts auf dem Bildschirm zwei kleine Stiefelsymbole mit Akkuladeständen angezeigt. Wenn keine Verbindung besteht, folgen Sie dem Kopplungsvorgang im Abschnitt „Pflege“. Wenn die Stiefel gekoppelt sind und das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an Therabody, um weitere Unterstützung zu erhalten.
			Die Lead- und Support-Stiefel sind eventuell nicht miteinander verbunden oder aneinander gekoppelt	
			Der Stiefel ist defekt oder hat eine interne Fehlfunktion	
Der Lead- oder Support-Stiefel wird nicht vollständig mit Luft gefüllt und auf dem Bildschirm wird eine Warnmeldung angezeigt	 	Nichts	Lead-Stiefel: Am Luftschauchanschluss oder den Blasen besteht möglicherweise ein Luftaustritt	<ol style="list-style-type: none"> Öffnen Sie den schwarzen Reißverschluss in der Außentasche an der Seite des Bedienfelds oder der Taste für den Support-Stiefel. Überprüfen Sie, dass die schwarzen Luftschräume nicht beschädigt sind (Bruch) und dass keine Luft entweicht. Nicht an den elektrischen Anschlusskabeln ziehen, diese trennen oder damit spielen. Stellen Sie sicher, dass die Luftschräume gut mit den Düsen der Luftblase verbunden sind. Wenn sie locker sind, drücken Sie den Luftschauch auf die Düse und prüfen Sie, ob das Problem behoben ist. Wenn das Problem weiterhin besteht, sind möglicherweise die Luftkammern beschädigt. Weitere Unterstützung erhalten Sie bei Therabody.
		Das gelbe Licht blinkt	Support-Stiefel: An den Luftschauchanschlüssen oder den Blasen besteht möglicherweise ein Luftaustritt	

Fehlerbehebung (Fortsetzung)

SZENARIO	LEAD-BOOT-BILDSCHIRM	SUPPORT-STIEFEL LICHT	MÖGLICHE URSACHEN	MÖGLICHE LÖSUNGEN
<p>Die Behandlung wird kurz nach Beginn abgebrochen und auf dem Bildschirm wird eine Warnmeldung angezeigt</p>	 	<p>Nichts</p> <p>Gelbes Licht blinkt</p>	<p>Lead-Stiefel: Die Luft kann nicht durch die Luftsäcke oder Luftpässen gelangen</p> <p>Support-Stiefel: Die Luft kann nicht durch die Luftsäcke oder Luftpässen gelangen</p>	<ol style="list-style-type: none"> Achten Sie darauf, dass die Stiefel nicht geknickt, gefaltet oder verdreht sind. Dies kann in Bereichen passieren, in denen das Produkt beim Tragen gefaltet wird. Achten Sie darauf, dass das Produkt richtig getragen wird und die richtige Schuhgröße verwendet wird. Eine längere Schuhgröße kann zu Knicken und Falten führen. Wenn das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an Therabody, um weitere Unterstützung zu erhalten.
<p>Die Behandlung wird beendet, wobei auf dem Bildschirm eine Warnung mit oder ohne Batteriesymbol angezeigt wird, bevor sich der Lead- oder Support-Stiefel ausschaltet.</p>	 	<p>Nichts</p> <p>Gelbes Licht blinkt</p>	<p>Lead-Stiefel: Akku oder interne Komponenten sind überhitzt</p> <p>Support-Stiefel: Der Akku oder die internen Komponenten sind überhitzt</p>	<ol style="list-style-type: none"> Achten Sie darauf, dass die Umgebungsbedingungen für den Betrieb innerhalb des in den Warnhinweisen für das Gerät angegebenen Bereichs liegen. Beenden Sie die Verwendung des Geräts und lassen Sie es 15 bis 20 Minuten abkühlen. Wenn das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an Therabody, um weitere Unterstützung zu erhalten.
<p>Auf dem Bildschirm werden Symbole für die Warnung und die Infrarot-LED-Lichttherapie angezeigt. Die Infrarot-LED-Lichttherapie schaltet sich aus, während die Behandlung fortgesetzt wird.</p>	 	<p>Nichts</p> <p>Das gelbe Licht blinkt</p>	<p>Lead-Stiefel: Überhitzung der Infrarot-LEDs</p> <p>Support-Stiefel: Die Infrarot-LED-Leuchten überhitzen</p>	<ol style="list-style-type: none"> Achten Sie darauf, dass die Umgebungsbedingungen für den Betrieb innerhalb des in den Warnhinweisen für das Gerät angegebenen Bereichs liegen. Warten Sie 15 bis 20 Minuten, bevor Sie die Infrarot-LEDs erneut einschalten. Wenn das Problem wiederholt auftritt, wenden Sie sich an Therabody, um weitere Unterstützung zu erhalten.

SZENARIO	LEAD-STIEFEL BILDSCHIRM	SUPPORT- STIEFEL LICHT	MÖGLICHE URSACHEN	MÖGLICHE LÖSUNGEN
Die Behandlung wird beendet, wobei auf dem Bildschirm eine Warnung mit dem Vibrationssymbol angezeigt wird	 Internal Error 1006	Nichts	Lead-Stiefel: Fehlfunktion der Vibrationstherapie	Wenn das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an Therabody, um weitere Unterstützung zu erhalten. Sie können das Gerät weiterhin mit ausgeschalteter Vibrationstherapie verwenden.
		Gelbes Licht blinkt	Support-Stiefel: Fehlfunktion der Vibrationstherapie	
Auf dem Bildschirm wird eine Warnung angezeigt, wenn der Lead- oder Support-Stiefel an das Netzteil angeschlossen wird	 Wrong Power Adapter 1007	Nichts	Lead-Stiefel: Es wird der falsche Netzadapter als Stromquelle oder zum Aufladen verwendet	<ol style="list-style-type: none"> 1. Nur den im Lieferumfang enthaltenen Netzadapter verwenden. 2. Wenn Sie den mitgelieferten Netzadapter verwenden und das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an Therabody, um weitere Unterstützung zu erhalten.
		Gelbes Licht blinkt	Support-Stiefel: Es wird der falsche Netzadapter als Stromquelle oder zum Aufladen verwendet	
Die Behandlung wird beendet, wobei auf dem Bildschirm eine Warnung mit dem Symbol für die Infrarot-LED-Lichttherapie angezeigt wird	 Internal Error 1008	Nichts	Lead-Stiefel: Fehlfunktion der Infrarot-LED-Lichttherapie	Kontaktieren Sie Therabody für weitere Unterstützung. Die Verwendung des Geräts ist möglicherweise bei ausgeschalteter Infrarot-LED-Lichttherapie weiterhin möglich.
		Das gelbe Licht blinkt	Support-Stiefel: Fehlfunktion der Infrarot-LED-Lichttherapie	

Warnhinweise und Leitlinien (Vorsichtsmaßnahmen und Kontraindikationen)

Hintergrund

Die Produkte von Therabody sind darauf ausgerichtet, die natürliche Fähigkeit des Körpers zum Erreichen von Gesundheit und Wohlbefinden zu aktivieren. Mit Hilfe von Wissenschaft und Technologie ermöglicht das Therabody-Produktportfolio den Menschen den Zugang zu den therapeutischen Vorteilen verschiedener natürlicher Phänomene, um sowohl ihre Bedürfnisse als auch ihre Vorlieben zu erfüllen. Manchmal kann es ratsam sein, die Art und Weise der Verwendung von Produkten zu ändern (Vorsichtsmaßnahmen), oder manchmal ist die Verwendung bestimmter Produkte nicht angebracht (Kontraindikationen). Bitte lesen Sie die folgenden Sicherheitsinformationen zum Gerät vor der Anwendung sorgfältig durch.

Wichtige Sicherheitshinweise

Allgemeine Verwendung des Geräts

Lesen Sie sich die Warnhinweise und Anleitungen vor der Verwendung des Geräts vollständig durch.

Dieses Gerät ist für die Nutzung durch Personen mit einem guten Gesundheitszustand vorgesehen. Dieses Gerät ist kontraindiziert und sollte nicht von oder bei Personen mit Epilepsie, Krampfanfällen oder Kardiomyopathie in der Vorgesichte verwendet werden. Das Gerät wird nicht für Personen mit implantierten elektronischen Geräten (z. B.

Herzschrittmacher), Herzrhythmusstörungen,

Tumoren oder akuten Episoden von Entzündungserkrankungen empfohlen. Das Gerät wird nicht für Personen empfohlen, die •

Arteriosklerose, Thrombosen oder Implantate in der zu behandelnden Körperregion haben. Das Gerät sollte nicht verwendet werden, wenn Sie dunkelbraune oder schwarze Flecken, wie z. B. große Sommersprossen, Muttermale, Leberflecken oder Warzen, an der zu behandelnden Stelle haben. Das Gerät wird nicht empfohlen, wenn Sie an der zu behandelnden Stelle Ekzeme, Psoriasis, Läsionen, offene Wunden oder andere aktive Infektionen als leichte bis mittelschwere Akne, wie z. B. Kaltsortierungen, haben. Warten Sie, bis die infizierte Stelle abgeheilt ist, bevor Sie das Gerät verwenden. Das Gerät sollte nicht verwendet werden, wenn Sie unter anormalen Hautbedingungen leiden, die durch Diabetes oder andere systemische

oder metabolische Krankheiten verursacht werden. Wenn Sie in der Vergangenheit Herpesausbrüche im Behandlungsbereich hatten, wird die Verwendung des Geräts nicht empfohlen, es sei denn, Sie haben Ihren Arzt oder Ihre Ärztin konsultiert und eine präventive Behandlung erhalten.

Wenn Sie schwanger sind und/oder stillen, sollten Sie vor der Verwendung des Geräts Ihren Arzt oder Ihre Ärztin konsultieren. Brechen Sie die Verwendung des Geräts beim ersten Anzeichen von Unwohlsein sofort ab.

Das Gerät ist KEIN Spielzeug. Wenn Sie medizinische Bedenken haben, fragen Sie bitte vor der Anwendung Ihren Arzt oder Ihre Ärztin.

Sicherheits- und Vorsichtsmaßnahmen sowie Kontraindikationen

Spezifische Therapien

Diese Empfehlungen beruhen auf der Beratung mit medizinischen ExpertInnen und der veröffentlichten Forschung in Bezug auf Vorsichtsmaßnahmen und Kontraindikationen und entsprechen dem Stand zum Zeitpunkt der Veröffentlichung. Aktuelle Informationen erhalten

Vorsichtsmaßnahmen: Unter diesen Umständen ist besondere Vorsicht geboten, und die Verwendung des Geräts muss möglicherweise angepasst

werden. Sollten Sie an einer der folgenden Erkrankungen leiden oder vermuten, dass Sie an einer solchen leiden, oder weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an eine medizinische Fachkraft.

- Hypertonie (in Behandlung)

- Osteopenie
- Osteoporose
- Schwangerschaft
- Diabetes
- Krampfadern
- Knöcherne Vorsprünge oder Bereiche
- Abnormale Empfindungen (z.B. Taubheit)
- Druckempfindlichkeit
- Kürzlich erfolgte Verletzung oder Operation
- Skoliose oder Wirbelsäulendeformation
- Medikamente, die die Empfindungen des Anwenders verändern können
- Nicht in Situationen verwenden, in denen die Körpertemperatur erhöht ist

Kontraindikationen:

In den folgenden Fällen können die potenziellen Risiken den Nutzen überwiegen. Fragen Sie vor der Anwendung einen Arzt oder eine Ärztin.

Hautausschlag, offene Wunden, Blasen, lokale Gewebeentzündungen, Blutergüsse oder Tumore
Lungenembolie (Blutgerinnung) oder Ödem

- Tiefe Venenthrombose, Osteomyelitis
- Knochenbrüche oder Myositis ossificans
- Hypertonie (nicht in Behandlung)
- Akute oder schwere Herz-, Leber- oder Nierenerkrankung
- Neurologische Erkrankungen, die zum Verlust oder zur Veränderung von Empfindungen führen
- Direkte Anwendung im Gesicht, am Hals oder an den Genitalien
- Blutungsstörungen
- Kürzlich erfolgte Operation oder Verletzung
- Erkrankungen des Bindegewebes
- Periphere Gefäßinsuffizienz oder -erkrankung
- Medikamente, die das Blut verdünnen oder das Empfinden verändern
- Direkter Druck auf die Operationsstelle oder das Implantat
- Direkter Druck auf Augen oder Rachen
- Extremes Unbehagen oder Schmerzen beim Anwender
- Ausgeprägte Skoliose oder Wirbelsäulendeformation
- Herzschrittmacher, ICD oder eine bereits erlittene Embolie
- Allergie gegen Gerätmaterial (Nylon)
- Schwangerschaft/Stillzeit

- Abnormale Empfindungen (z.B. Taubheitsgefühl)
- Krebs/Tumore
- Epilepsie
- Kardiomyopathie (Herzerkrankung)
- Photoallergie oder -störung (z. B. Lupus, Porphyrie)
- Medikamente, die Lichtempfindlichkeit verursachen
- Medikamente gegen schwere Akne
- Extreme Lichtempfindlichkeit
- Melasma oder Hyperpigmentierung (besonders wenn sie durch leichte Wärme verschlimmert wird)
- Verdächtige Läsionen oder Hautkrebs – bitte suchen Sie Ihren Arzt oder Ihre Ärztin auf
- Bei Einnahme oder Verwendung von Retinol oder sonnenempfindlichen Medikamenten oder Produkten oder

Benzoylperoxid kein Infrarot-LED-Licht verwenden

WARNHINWEISE

BEVOR SIE DAS GERÄT VERWENDEN ODER AUFLADEN, LESEN SIE ALLE ANWEISUNGEN UND VORSICHTSHINWEISE IN DIESEM HANDBUCH, AUF DEM NETZTEIL UND DEM SPLITTERKABEL SOWIE AUF DEM GERÄT. Wenn sich Ihr Gerät nicht einschaltet oder die Akkuanzeige einen niedrigen Akkuladestand anzeigt, laden Sie es bitte vor der ersten Verwendung auf. Das Gerät ist für den rezeptfreien Gebrauch bestimmt.

Das Gerät ist nicht dazu bestimmt, Krankheiten zu diagnostizieren, zu heilen oder zu verhindern. Therabody bemüht sich, seine Geräte so sicher wie möglich für den vorgesehenen Gebrauch zu machen. Hierbei handelt es sich um ein fortschrittliches, mechanisches Gerät mit elektronischen Bauteilen. Bei nicht ordnungsgemäßer Verwendung des Geräts und der Zubehörteile besteht Brand-, Stromschlag- bzw. Verletzungsgefahr. Diese grundlegenden Vorkehrungen sollten bei der Verwendung des Geräts stets getroffen werden:

1. NUR NACH ANWEISUNG VERWENDEN. Verwenden Sie das Gerät nur wie in den Gebrauchsanweisungen des Geräts beschrieben. Ausschließlich die von Therabody empfohlenen Zubehör- und Ersatzteile verwenden. Die Verwendung von

Ladezubehör von Drittanbietern kann zu Fehlfunktionen des Geräts führen. Führen Sie lediglich die Wartungsarbeiten durch, die von Therabody empfohlen werden.

2. NICHT FÜR KINDER GEEIGNET. Das Gerät, der Netzadapter und das Splitterkabel sind nicht für die Verwendung durch Personen unter 18 Jahren, Personen mit eingeschränkten körperlichen, sensorischen oder geistigen Fähigkeiten oder mangelnder Erfahrung und Kenntnissen vorgesehen. Das Gerät darf nicht als Spielzeug verwendet werden. Nicht mit den elektrischen Komponenten spielen, diese verbiegen oder daran ziehen. Weisen Sie Kinder an, nicht mit dem Gerät, dem Netzadapter oder dem Splitterkabel zu spielen.

3. WÄHREND DER VERWENDUNG DES GERÄTS NICHT AUFSTEHEN. Versuchen Sie während der Verwendung des Geräts nicht aufzustehen. Das Aufstehen während der Behandlung kann zu Unbehagen und Schäden an den internen Komponenten des Geräts führen, einschließlich der Infrarot-LEDs.

4. AUFLADEN. Es gibt nur eine korrekte Splitter-Einsteckposition am Gerät. Das Kabel darf nicht mit Gewalt eingesteckt werden. Das Therabody-Logo sollte beim Einstecken nach oben zeigen. Laden Sie das Gerät mindestens einmal alle sechs Monate vollständig auf, um Schäden am Gerät und Akku zu vermeiden.

5. STANDORTE ZUM LADEN. Laden Sie das Gerät mit einem Netzadapter und Splitterkabel auf. Das Gerät sollte in Innenräumen an einem gut belüfteten, trockenen Ort aufgeladen werden. Laden Sie die das Gerät nicht im Freien, in einem Badezimmer oder in einem Umkreis von 3,1 Metern von einer Badewanne, einer Dusche oder einem Pool auf. Verwenden Sie das Gerät oder das Ladegerät nicht auf nassen Oberflächen, und setzen Sie das Ladegerät nicht Feuchtigkeit, Regen oder Schnee aus. Verwenden Sie das Gerät oder das kompatible Ladegerät nicht in Gegenwart explosiver Stoffe (gasförmige Dämpfe, Staub oder brennbare Materialien). Es können Funken entstehen, die einen Brand verursachen können.

6. NICHT ÜBERLADEN. Lassen Sie das Gerät nicht länger als eine Stunde am Netzadapter angeschlossen, nachdem der Akku vollständig aufgeladen wurde. Der Akku verfügt über ein System, welches das Risiko einer Überladung verhindert. Eine

Überladung kann jedoch die Lebensdauer des Akkus mit der Zeit verkürzen.

7. DAS GERÄT ODER DAS LADEGERÄT NICHT ZERDRÜCKEN, FALLEN LASSEN ODER BESCHÄDIGEN. Verwenden Sie keinen Netzadapter oder ein Splitterkabel, das einen heftigen Schlag erlitten hat, fallen gelassen, auf das getreten oder das in irgendeiner Weise beschädigt wurde. Gerät oder Gewebe nicht durchstechen oder beschädigen. Eine Beschädigung des Geräts oder des Gewebes kann zu Luftlecks und fehlerhaftem Betrieb führen.

8. BATTERIECHEMIKALIEN VERURSACHEN SCHWERE VERBRENNUNGEN. Der interne Akku darf nicht mit der Haut, den Augen oder dem Mund in Berührung kommen. Treten aus einer beschädigten Batterie Chemikalien aus, die Batterie mit Gummi- oder Neoprenhandschuhen entsorgen. Ist die Haut mit Batterieflüssigkeiten in Berührung gekommen, mit Wasser und Seife waschen und mit Essig abspülen. Sind die Augen mit Batteriechemikalien in Berührung gekommen sind, sofort 20 Minuten lang mit Wasser ausspülen und einen Arzt oder eine Ärztin aufsuchen. Kontaminierte Kleidung ausziehen und entsorgen.

9. KEINEN KURZSCHLUSS VERURSACHEN Es kommt zum Kurzschluss eines Akkus, wenn ein Metallgegenstand eine Verbindung zwischen den positiven und negativen Kontakten der Batterie oder dem 16-V-Anschluss herstellt. Daher darf ein Akku nicht in die Nähe eines Gegenstands platziert werden, der einen Kurzschluss erzeugen könnte (dazu zählen unter anderem Münzen, Schlüssel oder Nägel in Ihrer Tasche). Ein kurzgeschlossener Akku kann zu Feuer und Verletzungen führen.

10. GERÄTEENTSORGUNG. Dieses Gerät enthält einen Lithium-Ionen-Akku und muss daher mit großer Sorgfalt entsorgt werden. Bevor Sie dieses Gerät entsorgen, informieren Sie sich bitte über die geltenden Gesetze und Vorschriften zur Entsorgung von Lithium-Ionen-Akkus. Die empfohlene Entsorgungsmethode ist das Recycling des gesamten Geräts.

11. SERVICE. Wenn das Gerät nicht ordnungsgemäß funktioniert, einen heftigen Schlag erlitten hat, fallen gelassen oder beschädigt wurde, im Freien liegen gelassen oder ins Wasser gefallen ist, dürfen Sie es nicht weiter verwenden. Versuchen Sie nicht, das Gerät zu reparieren oder zu zerlegen, da dies zu einem elektrischen Schlag oder Brand führen kann.

12. VERWENDUNG. Beenden Sie die Verwendung des Geräts, wenn Sie Schmerzen oder Unwohlsein verspüren. Wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt während der Behandlung Schmerzen oder Beschwerden verspüren, die über das hinausgehen, was von einem Kompressionsgerät oder einer Massage erwartet wird, brechen Sie die Behandlung sofort ab und entfernen Sie das Gerät. Brechen Sie die Verwendung des Geräts ab, wenn es überhitzt oder unangenehm heiß wird. Legen Sie keine Gegenstände zwischen Ihre Haut und das Gerät.

13. PFLEGE DES NETZADAPTERS UND DES SPLITTERKABELS. Bei Nichtbenutzung den Netzadapter und das Splitterkabel vom Strom nehmen. Ziehen Sie am Stecker, nicht am Kabel, um das Risiko einer Beschädigung des Steckers und des Kabels zu verringern. Bewahren Sie das Kabel so auf, dass niemand darauf treten oder darüber stolpern kann bzw. dass es nicht das Gerät beschädigt, wenn das Kabel oder der Stecker beschädigt ist, es nicht ordnungsgemäß funktioniert, hingefallen oder beschädigt oder ins Wasser gefallen ist. Vermeiden Sie ein Überdehnen oder Belasten des Ladekabels. Fassen Sie das Kabel nicht mit nassen Händen an. Vor einer längerfristigen Lagerung sollte das Gerät vollständig aufgeladen werden. Therabody ist nicht für Schäden verantwortlich, die durch die Verwendung von Ladegeräten anderer Hersteller entstehen können.

14. NICHT UNTER DECKEN UND KISSEN VERWENDEN. Es kann zu einer übermäßigen Erwärmung kommen, die einen Brand, einen elektrischen Schlag oder Verletzungen verursachen kann.

15. LAGERUNG DES GERÄTS UND DES ZUBEHÖRS. Lagern Sie das Gerät an einem kühlen, trockenen Ort. Laden Sie das Gerät nur auf, wenn die Umgebungstemperatur zwischen 0 °C und 35 °C liegt. Lagern Sie das Gerät oder das Ladekabel nicht in einer Umgebung, in der die Temperaturen 40 °C übersteigen können, wie z. B. in direktem Sonnenlicht, in einem Fahrzeug oder in einem Metallgebäude während des Sommers. Vermeiden Sie es, das Gerät fest zu rollen, da dies die internen Komponenten des Geräts beschädigen kann.

16. GERÄTEPFLEGE. Das Gerät ist NICHT wasserfest oder maschinenwaschbar. Bewahren Sie das Gerät nicht an Orten auf, an denen es in eine Badewanne oder ein Waschbecken fallen bzw. hineingezogen werden kann. Nicht in Wasser oder andere Flüssigkeiten stellen oder fallen lassen. Greifen Sie nicht nach einem Gerät, das ins Wasser gefallen oder mit Wasser in Berührung gekommen ist. Ziehen Sie sofort den Netzstecker. Reinigen Sie das Gerät gemäß den Anweisungen im Abschnitt „Gerätepflege und Reinigung“ oben. Halten Sie das Gerät nicht an der internen Schicht oder den Infrarot-LEDs, da dies die internen Komponenten des Geräts beschädigen kann.

17. NICHT ZERLEGEN. Wenn Sie das Gerät zerlegen oder unsachgemäß wieder zusammenbauen, besteht die Gefahr eines elektrischen Schlags, eines Brands oder des Kontakts mit Batteriechemikalien. Die Garantie erlischt, wenn das Gerät, die

18. Nicht während des Schlafens verwenden.

19. Das Gerät darf nicht von Diabetikern oder Personen mit schlechter Durchblutung verwendet werden.

20. Nicht in sauerstoffangereicherten Umgebungen oder in der Nähe von Geräten verwenden, die Sauerstoff speichern oder

abgeben.

21. Verwenden Sie dieses Gerät nicht mit Einreibemitteln, Salben oder Salbengrundlagen, die wärmeerzeugende Inhaltsstoffe enthalten. Dies kann zu Hautverbrennungen führen.

22. Das Gerät erzeugt Wärme. Bei der Inffarotbehandlung ist Vorsicht geboten.

IEC60601-1 Medizinischer Sicherheitsstandard

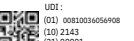
AKKUENTSORGUNG.

Der integrierte Lithium-Ionen-Akku ist umweltfreundlicher als andere Akkus (z. B. Nickel-Cadmium-Akkus). Entsorgen Sie das Gerät grundsätzlich gemäß der Vorgaben der Regierung, der Region oder der Gemeinde. Wenden Sie sich an eine Recyclingstelle in Ihrer Nähe, um zu erfahren, wo Sie sie entsorgen können. Auch entladene Akkus enthalten noch Energie. Dieses Gerät enthält Akkus, die nicht austauschbar sind.

Umgebung

Betriebsumgebung	Betriebstemperatur: Pneumatische Kompression und Vibrationstherapie: 0 – 35 °C; Infrarot-LED-Lichttherapie: 0 – 30 °C Relative Luftfeuchtigkeit: 30 – 85 % rF Atmosphärischer Druck: 700 – 1060 hPa
Lagerungsumgebung	Temperaturbereich von -10 °C bis 40 °C Luftfeuchtigkeitsbereich von 10 bis 93 % rF (nicht kondensierend) Atmosphärischer Druck: 190 – 1.060 hPa

Label

SYMBOLE	BESCHREIBUNG	ORT
IP 22	Schutzgrad gegen das Eindringen von Wasser	Auf dem Bewertungslabel
	Vor der Verwendung Anweisungen lesen	Auf dem Bewertungslabel
	Schutzniveau Typ BF-Gerät	Auf dem Bewertungslabel
	Therabody, Inc.	Auf dem Bewertungslabel
 UDI: (01) 00010034056908 (10) 2143 (21) 00001	Unique Device Identification (UDI)	Auf dem Bewertungslabel und der Verpackung
	Getrennte Sammlung von Elektro- und Elektronikartikeln Hinweis: Für weitere Informationen über die Entsorgung von Geräten, deren Teilen und Zubehör wenden Sie sich bitte an Ihren Händler vor Ort.	Auf dem Bewertungslabel



Bluetooth®

Äußere Verpackung

PFLEGE DES GERÄTS.

Bedeutungen von Symbolen

Label	B eschreibung	Ort
	Nicht Waschen	Auf dem Etikett des Kompressionselements
	Nicht Chemisch reinigen	Auf dem Etikett des Kompressionselements
	Nicht im Wäschetrockner trocknen	Auf dem Etikett des Kompressionselements
	Nicht bleichen	Auf dem Etikett des Kompressionselements
	Nicht bügeln	Auf dem Etikett des Kompressionselements

ACHTUNG:

Verwenden Sie das Gerät nicht neben sonstigen Geräten, die elektromagnetische Störungen verursachen können, wie Telefonen, Kernspintomographen (MRT), Computertomographen (CT), Diathermie, Radiofrequenz-Identifikation (RFID) usw. oder Magnetresonanz-Umgebungen. Elektromagnetische Störungen, HF-Geräte bzw. Magnetresonanz-Umgebungen können die normale Funktion des Geräts beeinträchtigen oder zu Verletzungen führen. Der Patient ist ein vorgesehener Bediener. Das ME EQUIPMENT darf während der Verwendung bei einem Patienten nicht gewartet oder repariert werden.

1* **WARNUNG:** Die Verwendung dieses Geräts neben oder mit anderen Geräten sollte vermieden werden, da dies zu einem unsachgemäßen Betrieb führen kann. Wenn eine solche Verwendung notwendig ist, sollten dieses Gerät und das andere Gerät beobachtet werden, um sicherzustellen, dass sie normal funktionieren.

2* **WARNUNG:** Die Verwendung von Zubehör, Messwandlern und Kabeln, die nicht vom Hersteller dieses Geräts spezifiziert oder geliefert wurden, kann zu erhöhten elektromagnetischen Emissionen oder einer verringerten elektromagnetischen Störfestigkeit dieses Geräts führen und einen fehlerhaften Betrieb zur Folge haben.“

3* **WARNUNG:** Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) sollten nicht näher als 30 cm an einem Teil des ME EQUIPMENT verwendet werden, einschließlich der vom Hersteller angegebenen Kabel. Andernfalls kann es zu einer Beeinträchtigung der Leistung dieses Geräts kommen.“

Die gleichzeitige Verbindung eines Benutzers mit einem hochfrequenten chirurgischen ME-Gerät kann zu Verbrennungen an der Stelle der Simulatorelektroden und zu einer möglichen Beschädigung des Simulators führen. Der Betrieb in unmittelbarer Nähe (z. B. 1 m) zu einem ME-Gerät für Kurzwellen- oder Mikrowellentherapie kann zu einer Instabilität der Simulatorausgabe führen.

Sicherheit, EMC

Dieses Gerät ist ein Gerät der Klasse II mit angewandtem Typ BF. Es entspricht den Sicherheitsstandards für medizinische elektrische Geräte (IEC 60601-1).

Dieses Gerät entspricht auch dem medizinischen EMV-Standard (IEC 60601-1-2).

Das Gerät wurde getestet und entspricht den Grenzwerten für elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) für medizinische Geräte gemäß IEC 60601-1-2: 2007. Diese Grenzwerte sollen einen angemessenen Schutz gegen schädliche Interferenzen bei einer typischen medizinischen Installation bieten.

Table 1

Declaration - electromagnetic emission	
Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable

Table 2

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV for power supply <u>lines</u> ± 1 kV for input/output lines	Not applicable
Surge IEC 61000-4-5	± 0.5kV, ± 1 kV line(s) to lines ± 0.5kV, ± 1 kV, ± 2 kV line(s) to earth	Not applicable
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power <u>supply</u> input <u>lines</u> IEC 61000-4- 11	0 % UT; 0.5 cycle at 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°and 315° 0 % UT; 1 cycle and 70 % UT; 25/30 cycles Single phase: at 0° 0 % UT; 250/300 cycles	Not applicable
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m
NOTE: UT is the <u>a.c.</u> mains voltage prior to application of the test level.		

Table 3

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Conducted RF IEC 61000-4- 6	3 V 0.15 MHz to 80 MHz 6 V in ISM bands between 0.15 MHz and 80 MHz	Not applicable
Radiated RF IEC 61000-4- 3	10V/m 80 MHz to 2.7 GHz	10V/m
Beschreibung der Drahtlosetechnologie		
Bluetooth Compliance	Version 5.3 niedrige Energie	
Betriebsfrequenz	2,402–2,480 GHz	
Übertragungsleistung	0 dBm	
Betriebsbereich	10-Meter-Radius (Sichtlinie)	
Modulationsart	GFSK, π/4-DQPSK, Adaptive Frequency Hopping	
Quality of Service	Dieses Gerät nutzt Bluetooth Smart-Technologie für die drahtlose Kommunikation, die eine zuverlässige Kommunikation in elektrisch lauten Umgebungen ermöglicht. Wenn die Verbindung unterbrochen wird, stellt das Gerät in wenigen Sekunden automatisch wieder eine Verbindung her.	
Unterstützte Bluetooth-Profile	L2CAP/ SDP/ GAP/ GATT/ SM	
Sicherheitsanforderungen	Nicht zutreffend. Die Bluetooth-Funktion ermöglicht nur das Verbinden von Stiefeln.	

Empfohlener Trennabstand zu tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräte und die AUSRÜSTUNG oder das SYSTEM – für GERÄTE und SYSTEME

Empfohlene Trennabstände zwischen tragbaren und mobilen RF-Kommunikationsgeräten und den JetBoots PRO Plus

Die JetBoots PRO Plus nutzen Bluetooth mit niedriger Leistung und sind für den Einsatz in einer elektromagnetischen Umgebung, in der die HF-Störgrößen kontrolliert sind, vorgesehen. Der Kunde oder der Benutzer der JetBoots PRO Plus kann helfen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er den Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen RF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und der JetBoots PRO Plus wie unten angegeben einhält, gemäß der maximalen Ausgangsleistung der Kommunikationsausrüstung.

Bewertete maximale Ausgangsleistung des Senders (W) (W)	Trennabstand je nach Frequenz des Senders (m)			
	150 kHz bis 80 MHz außerhalb der ISM- und Amateurfunkbänder	150 kHz bis 80 MHz in ISM- und Amateurfunkbändern	80 MHz bis 800 MHz	80 MHz bis 800 MHz
0.01	$d = \sqrt{\frac{1.2}{P}}$	$d = \sqrt{\frac{12}{V_2} P}$	$d = \sqrt{\frac{3.5}{E_1} P}$	$d = \sqrt{\frac{7}{E_1} P}$
0.1	0.38	0,63	0,11	0,22
1	1.2	2,00	0,35	0,70
10	3.8	6,32	1,10	2,21
100	12	20,00	35	70

Bei Sendern mit einer maximalen Ausgangsleistung, die oben nicht aufgeführt ist, kann der empfohlene Trennabstand „d“ in Metern (m) unter Verwendung der für die Frequenz des Senders gültigen Gleichung geschätzt werden, wobei „P“ die maximale Ausgangsleistung des Senders in Watt (W) gemäß Angaben des Senderherstellers ist.

HINWEIS 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Trennabstand für den höheren Frequenzbereich.

HINWEIS 2: Diese Richtlinien schließen nicht alle Situationen ein. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch Absorption und Reflexion von Gebäuden, Gegenständen und Menschen beeinflusst.

Meldung von unerwünschten Ereignissen bei der FDA

MedWatch heißt das Programm der US-amerikanischen Arzneimittelaufsichtsbehörde FDA (Food and Drug Administration), bei dem schwerwiegende Reaktionen, Qualitätsprobleme mit Produkten, therapeutische Inäquivalenz bzw. therapeutisches Versagen und Anwendungsfehler im Zusammenhang mit humanmedizinischen Produkten wie Arzneimitteln, Biologika, Medizinprodukten, Nahrungsergänzungsmitteln, Säuglingsanfangsnahrung und Kosmetika gemeldet werden können. Wenn Sie glauben, dass bei Ihnen oder jemandem aus Ihrem Familienkreis eine schwerwiegende Reaktion auf ein medizinisches Produkt aufgetreten ist, werden Sie gebeten, das Meldeformular zu Ihrem Arzt zu bringen. Medizinische Fachkräfte können klinische Informationen anhand Ihrer Krankenakte bereitstellen, die der FDA bei der Beurteilung Ihrer Meldung behilflich sein können. Es ist uns allerdings bewusst, dass Sie aus verschiedenen Gründen vielleicht nicht möchten, dass eine medizinische Fachkraft das Formular für Sie ausfüllt, oder dass sich auch die medizinische Fachkraft weigern kann, das Formular auszufüllen. Es ist medizinischen Fachkräften nicht vorgeschrieben, Meldung an die FDA zu erstatten. In diesen Situationen können Sie das Meldeformular online selbst ausfüllen. Sie erhalten eine Bestätigung, wenn Ihre Meldung bei der FDA eingegangen ist. Alle Meldungen werden von Mitarbeitenden der FDA geprüft. Wir werden persönlich Kontakt mit Ihnen aufnehmen, wenn wir zusätzliche Informationen benötigen.

Betriebsumgebung: Das Gerät ist für den Einsatz im Innen- und Außenbereich vorgesehen
Betriebstemperatur: Pneumatische Kompression und Vibrationstherapie: 0 – 35 °C; Infrarot-LED-Lichttherapie: 0 – 30 °C

Relative Luftfeuchtigkeit: 30 – 85 % rF

Luftkompression: 700 -1060 hPa

Lagerumgebung: Die Pumpe kann innerhalb der folgenden Bereiche transportiert oder für kurze Zeit gelagert werden:
Temperaturbereich von -10 °C bis 40 °C

Luftfeuchtigkeitsbereich von 10 bis 93 % rF (nicht kondensierend)

Atmosphärischer Druck: 190,0 - 1060 hPa

Découvrez vos nouvelles JetBoots PRO Plus

Personnalisez vos traitements en fonction de vos besoins spécifiques grâce au Démarrage rapide. Ce mode vous permet de sélectionner la durée du traitement, le niveau de pression, le réglage des vibrations et de la lumière LED infrarouge. Laissez-vous guider grâce aux 8 traitements prédéfinis intégrés. Crées par des experts, ils combinent des paramètres et isolent des groupes musculaires spécifiques pour une expérience optimale.

PRÉDÉFINI	UTILISATION PRÉVUE	TYPE DE CYCLE	DURÉE (MIN)	PRESSION (MMHG)	VIBRATION	LED
Démarrage rapide	Paramètres par défaut personnalisables en fonction de vos besoins	Séquentiel	30	50	?	?
Récupération	Aidez vos jambes à récupérer plus rapidement	Séquentiel	45	60	?	?
Échauffement	Préparez vos muscles à des performances optimales	Séquentiel (isolation)	10	80	?	?
Bas de la jambe	TraITEMENT isolé des pieds et des mollets	Séquentiel (isolation)	20	50	?	?
Haut de la jambe	TraITEMENT isolé des quadriceps et des ischio-jambiers	Séquentiel (isolation)	20	50	?	?
Genou	TraITEMENT isolé des genoux	Statique	20	50	?	?
TraITEMENT des articulations	Soulage les douleurs, les courbatures et les raideurs articulaires	Statique	15	20	X	?
Soulagement de la douleur	Soulage les douleurs musculaires	Statique	10	20	?	?
Préparation au sommeil	Détend vos jambes pour un sommeil réparateur	Flux	10	40	?	X

Cycle séquentiel

Gonfle les quatre chambres de manière séquentielle le long de la jambe, des pieds jusqu'aux hanches, puis les dégonfle.

Cycle séquentiel (isolation)

Se gonfle de manière séquentielle le long de la jambe, mais uniquement dans des chambres spécifiques pour traiter une zone en particulier.

Cycle de flux

Gonfle la chambre 1, puis la dégonfle. Gonfle les chambres 1 et 2, puis les dégonfle. Gonfle les chambres 1, 2 et 3, puis les dégonfle. Gonfle les chambres 1, 2, 3 et 4, puis les dégonfle.

Cycle statique

Gonfle les 4 chambres de manière séquentielle le long de la jambe, des pieds jusqu'aux hanches, mais ne les dégonfle pas pendant le traitement. Lorsqu'elles sont gonflées, les bottes entrent en contact avec les jambes pour optimiser le traitement des vibrations et de la lumière LED infrarouge.

JetBoots PRO Plus

FR

1. Utilisation prévue

Cet appareil de thérapie par compression d'air est destiné à apporter une pression graduée aux jambes. Il est indiqué pour soulager temporairement les douleurs musculaires mineures et pour augmenter temporairement la circulation sanguine vers la zone traitée chez les personnes en bonne santé. Il simule le pétrissage et la caresse des tissus à l'aide d'un vêtement gonflable.

2. Contenu de la boîte

- A Deux bottes de compression (botte principale et botte de soutien)
- B Adaptateur secteur
- C Câble séparateur
- D Pochette de transport

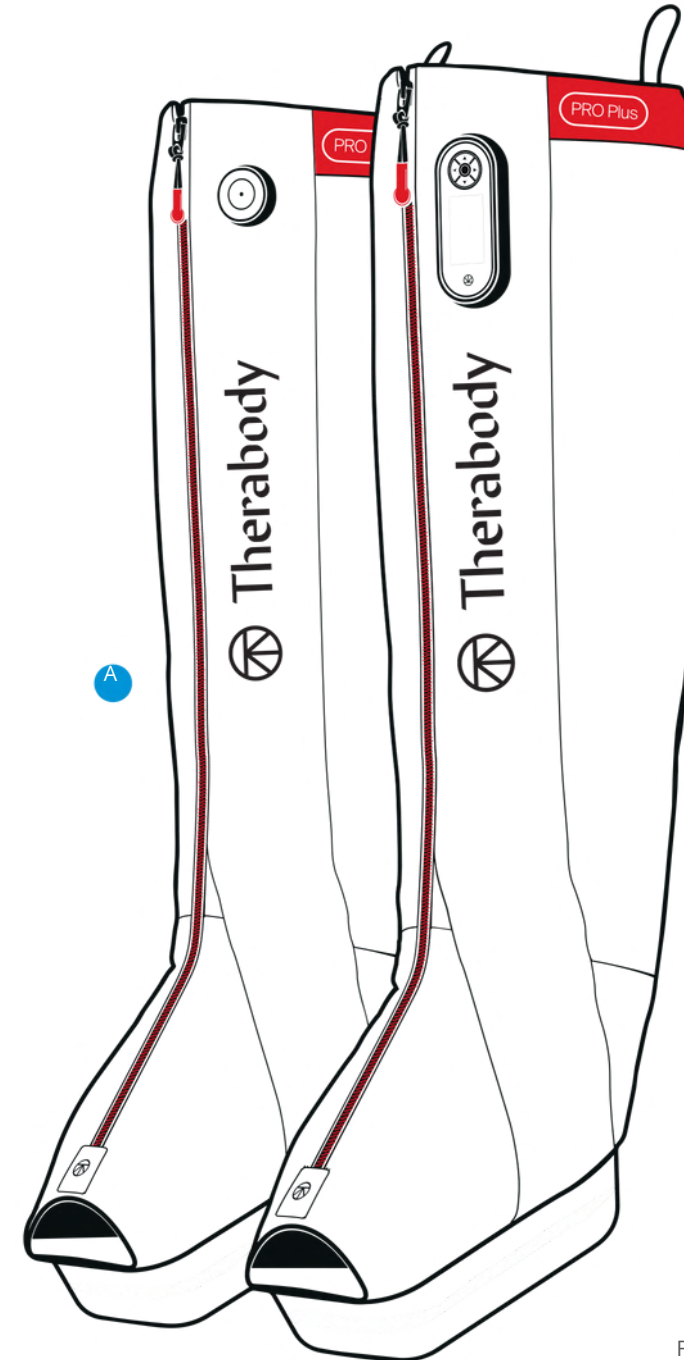
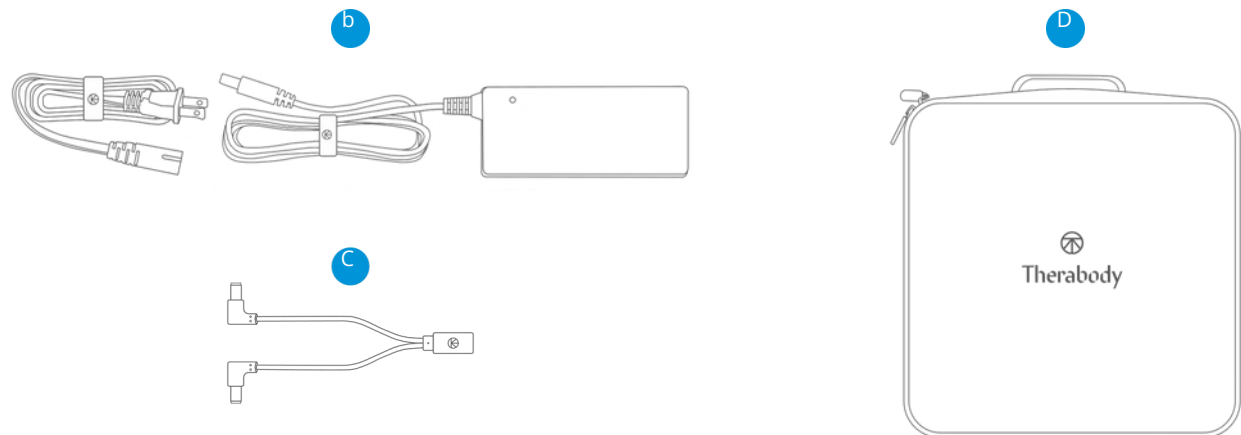


Figure 1. Contenu de la boîte

3. Familiarisation avec l'appareil

- 1 Bottes de pressothérapie principales
- 2 Bottes de pressothérapie de soutien
- 3 Panneau de contrôle de la botte principale
 - a Écran LCD haute résolution
 - b Bouton central
 - c 4 boutons de navigation (haut, bas, droite, gauche)
- 4 Bouton d'alimentation de la botte de soutien
- 5 Ports de recharge
- 6 Boucles de suspension



Figure 2. Le dispositif et le panneau de commande

4. Utilisation de l'appareil

1. Mettre l'appareil en place. Il est recommandé de porter un short pendant l'utilisation de l'appareil afin qu'il soit en contact direct avec votre peau. Installez-vous confortablement, en position assise ou allongée, les jambes tendues et les pieds surélevés. Dézipez complètement les bottes et placez la jambe et le pied à l'intérieur de chaque botte. Vos jambes doivent se trouver au centre. Utilisez les LED infrarouges comme point de référence. Vos pieds doivent être aussi proches que possible de la console inférieure.

2. Remonter la fermeture éclair des bottes et les maintenir à plat. Gardez vos jambes droites et à plat pour éviter les plis et les courbures. Tenez uniquement les bords des bottes lorsque vous les manipulez. Évitez de tenir l'appareil par la couche interne. Remontez la fermeture éclair des deux bottes.

**** N'utilisez pas l'appareil lorsque vous marchez ou que vous êtes debout. Utilisez-le uniquement lorsque les fermetures éclair sont entièrement remontées. Ne les ouvrez pas lorsque l'appareil est en cours d'utilisation.**

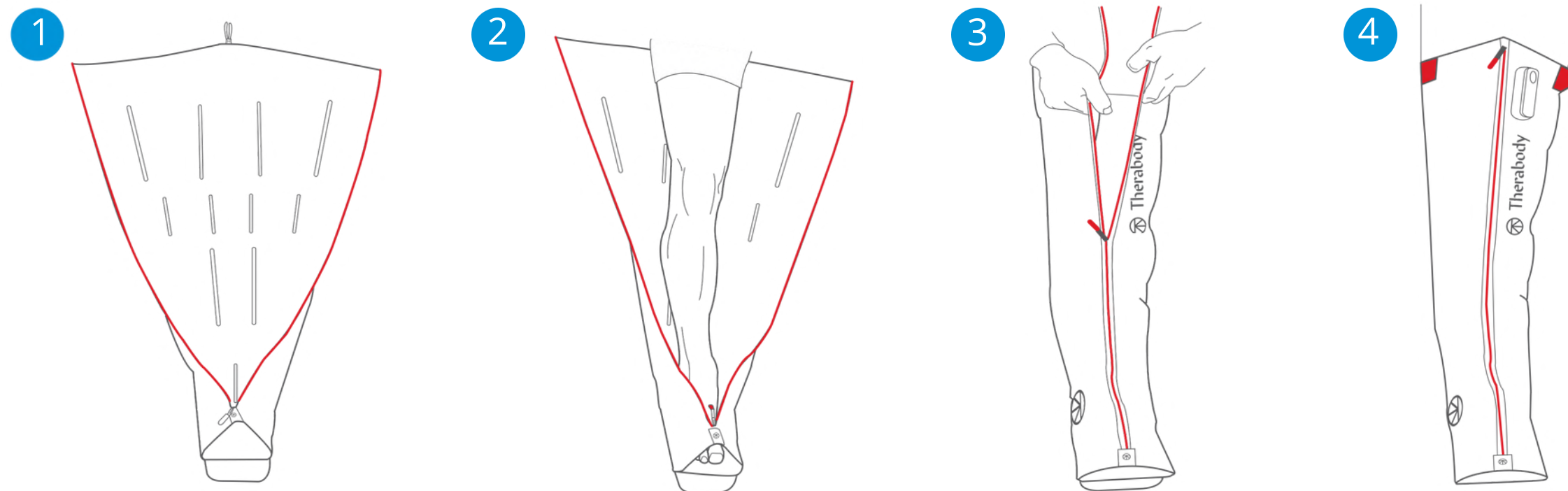


Figure 3. Comment se positionner dans les bottes

3. Allumer l'appareil. Pour allumer votre appareil, appuyez sur le bouton central du panneau de commande de la botte principale et maintenez-le enfoncé. L'écran LCD du panneau de contrôle s'allume lorsque la botte principale est allumée. Appuyez sur le bouton de la botte de soutien et maintenez-le enfoncé pour l'allumer. Le bouton s'allume lorsqu'elle est sous tension. Les bottes vibrent lorsqu'elles s'allument. Elles se connectent via Bluetooth basse consommation une fois qu'elles sont toutes deux sous tension. Une fois la connexion établie, une icône représentant deux bottes et une batterie s'affiche sur l'écran LCD.

4. Sélectionner votre traitement. Faites votre choix parmi plusieurs options de traitements prédéfinis à l'aide des boutons haut et bas : Démarrage rapide, Échauffement, Récupération, Bas de la jambe, Haut de la jambe, Genou, Thérapie articulaire, Soulagement de la douleur et Prépa Sommeil. Appuyez sur le bouton central du panneau de commande pour sélectionner le traitement souhaité. Il sera automatiquement lancé lorsqu'un prérglage est sélectionné. Dans le mode Démarrage rapide, il vous sera demandé de sélectionner les réglages de pression pour lancer le traitement.

5. Compression pneumatique. En mode Démarrage rapide, les options de pression sont proposées par incrément de 5 mmHg (dans la plage de 20 à 100 mmHg). Allez dans les réglages de la pression et appuyez sur le bouton central du panneau de commande pour les sélectionner. Le réglage utilisé lors de votre dernier traitement deviendra celui par défaut pour le prochain (uniquement dans le mode Démarrage rapide). Vous pouvez également l'augmenter ou la diminuer pendant votre traitement. Toutefois, la plage de pression peut être limitée en fonction du traitement prédéfini sélectionné. Les traitements prédéfinis ont des réglages de pression spécialement conçus pour une expérience optimale.

6. Démarrer, mettre en pause et quitter le traitement. Sélectionnez un traitement prédéfini ou entrez dans le mode Démarrage rapide et sélectionnez un réglage de pression pour commencer. Appuyez sur le bouton central pendant le traitement pour le mettre en pause. Appuyez à nouveau sur le bouton central pour reprendre. Pour quitter le traitement, mettez-le d'abord en pause et sélectionnez l'icône de la flèche gauche, puis appuyez sur le bouton central.

7. Durée du traitement. La durée de chaque traitement prédéfini est spécialement conçue pour une expérience optimale. Une fois le traitement lancé, vous pouvez la modifier avec les flèches de l'icône de durée. Les durées de traitement sont proposées par incrément de 5 minutes (dans la plage de 10 à 60 minutes) ou sont fixes en fonction du traitement prédéfini. Vous pouvez également allonger ou réduire la durée pendant votre traitement. Votre dernier réglage deviendra celui par défaut dans le mode Démarrage rapide.

8. Luminothérapie LED infrarouge. Sélectionnez l'icône de luminothérapie LED infrarouge à l'aide des boutons gauche et droit pour l'ajouter à votre traitement (veuillez noter qu'elle est incluse dans de nombreux traitements prédéfinis). Vous pouvez la désactiver à tout moment pendant le traitement que vous avez sélectionné en appuyant sur OFF. Elle s'éteindra automatiquement après avoir reçu la dose appropriée (45 minutes maximum) pendant tous les traitements. Les traitements prédéfinis sont dotés d'une luminothérapie LED spécialement conçue pour une expérience optimale.

9. Thérapie par vibration. Vous pouvez ajouter la thérapie par vibration aux traitements de démarrage rapide et prédéfinis. Sélectionnez l'icône de vibration pour l'ajouter à votre traitement. Pour sélectionner les paramètres souhaités, basculez entre les trois intensités de vibration : faible, moyenne et élevée. Vous pouvez aussi les désactiver si vous le souhaitez. Les traitements prédéfinis comportent une thérapie par vibration spécialement conçue pour une expérience optimale.

10. Éteindre l'appareil. Appuyez sur le bouton central du panneau de commande et maintenez-le enfoncé pour éteindre l'appareil. La désactivation de la botte principale désactivera également la botte de soutien. L'appareil s'éteindra automatiquement au bout de 10 minutes d'inactivité lorsque le traitement est en pause ou 3 minutes après la fin du traitement.

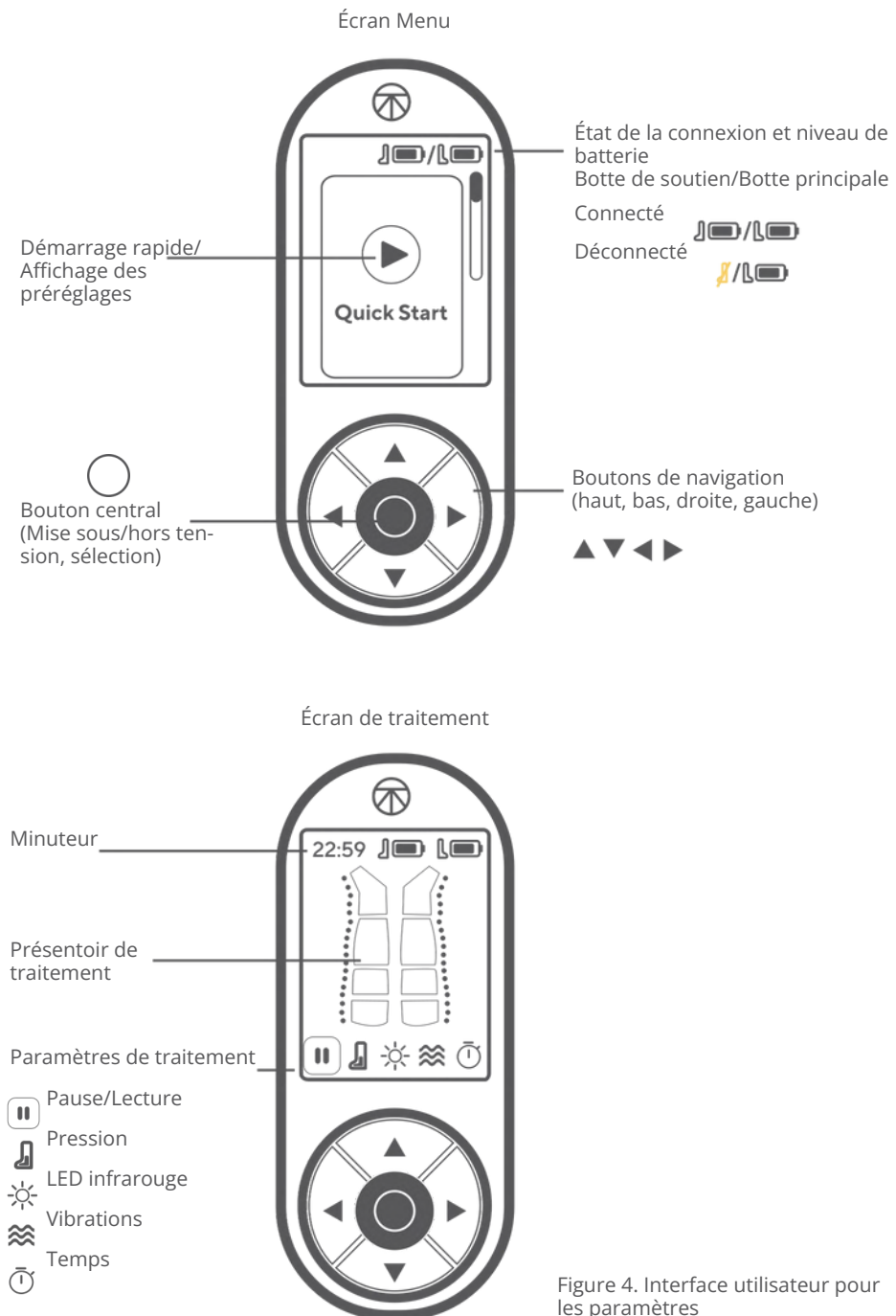


Figure 4. Interface utilisateur pour les paramètres

5. Fonctionnement

Grâce à la technologie du gradient négatif, l'appareil délivre en toute sécurité une pression séquentielle le long des jambes, des pieds jusqu'aux hanches. Les quatre chambres à air se chevauchent de sorte que la pression est transmise de manière progressive vers le haut de la jambe, sans risque d'écart de pression nocifs.

3 traitements prédéfinis

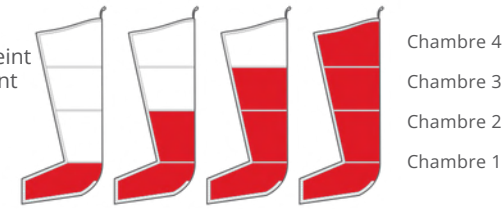
Préréglages inclus dans l'appareil

PRÉRÉGLAGE	DESCRIPTION	TYPE DE CYCLE	TEMPS (MINUTES)	PRESSION (mmHg)	VIBRATIONS	LUMIÈRE LED
Démarrage rapide	Paramètres par défaut personnalisables selon vos besoins	Séquentiel	30	50	Oui	Oui
La récupération	Préparez vos muscles à des performances optimales	Séquentiel	45	60	Oui	Oui
Échauffement	Aidez vos jambes à récupérer plus rapidement	Séquentiel	10	80	Oui	Oui
Bas de la jambe	Traitements isolés des pieds et des mollets	Séquentiel (Isolation)	20	50	Oui	Oui
Haut de la jambe	Traitements isolés des quadriceps et des ischio-jambiers	Séquentiel (Isolation)	20	50	Oui	Oui
Genou	Traitements isolés des genoux	Séquentiel (Isolation)	20	50	Oui	Oui
Thérapie des articulations	Traitements isolés des articulations	Séquentiel (Isolation)	20	50	Oui	Oui
soulagement de la douleur	Soulage les douleurs, les courbatures et les raideurs articulaires	Statique	15	20	Non	Oui
Préparation au sommeil	Soulage les douleurs musculaires	Statique	10	20	Oui	Oui
	Détend vos jambes pour un sommeil réparateur	Flux	10	40	Oui	Non

7. Types de cycles

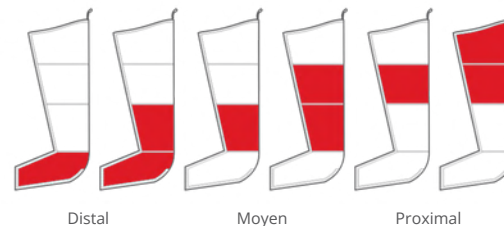
Cycle séquentiel

Au cours d'un cycle séquentiel, la pression est appliquée de manière directionnelle, en commençant par la base (pieds) et en progressant vers le haut (torse). Une fois que la chambre 1 se gonfle et atteint le niveau de pression prédéfini, elle maintient la pression et commence à gonfler la chambre 2. L'appareil maintient la pression dans chaque chambre suivante jusqu'à ce que les quatre chambres soient gonflées. Une fois les quatre chambres gonflées, l'appareil relâche la pression. Le cycle séquentiel est utilisé dans plusieurs traitements prédéfinis, notamment le démarrage rapide, la récupération et l'échauffement.



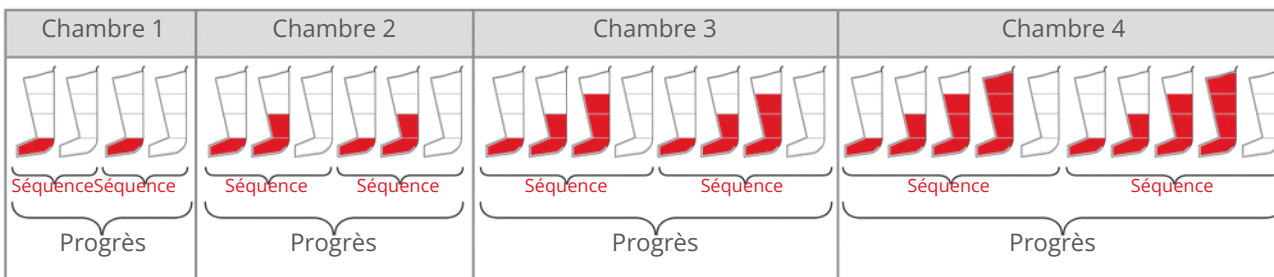
Cycle séquentiel (isolation)

Au cours d'un cycle séquentiel avec isolation, la pression est toujours appliquée de manière directionnelle, en commençant par la base de la chambre active la plus éloignée en fonction de votre préréglage et en progressant vers le haut, mais uniquement à l'intérieur de chambres spécifiques. Ici, la pression est isolée pour traiter ou éviter de traiter une zone spécifique de la jambe. Cette fonctionnalité est incluse dans les cycles séquentiels, y compris le haut de la jambe, le bas de la jambe et le genou.



Cycle Flux

Ce cycle suit un schéma de remplissage différent de celui du cycle séquentiel. La chambre 1 se gonfle, atteint son niveau de pression prédéfini et se dégonfle. Les chambres 1 et 2 se gonflent, atteignent le niveau de pression prédéfini et se dégonfle. Les chambres 1, 2 et 3 se gonflent, atteignent leur niveau de pression prédéfini et se dégonfle. Enfin, les chambres 1, 2, 3 et 4 se gonflent, atteignent leur niveau de pression prédéfini et se dégonfle. Ce cycle permet d'augmenter progressivement la compression. Il est donc plus adapté au mode Prépa sommeil.



Cycle statique

Pendant le cycle statique, les chambres se gonflent pour créer un gradient de compression négatif le long de la jambe et ne se dégonfle pas pendant le traitement. Lorsque l'appareil est gonflé, il entre en contact avec les jambes pour optimiser le traitement des vibrations et de la lumière LED infrarouge. Il est affiché dans les prérégagements Récupération articulaire et Soulagement de la douleur.



8. Ranger et transporter l'appareil

Attendez que les chambres à air se dégonflent complètement avant de les ranger. Refermez la fermeture éclair jusqu'en haut et suspendez-les. Pour les rouler, posez chaque botte sur le côté, le panneau de commande orienté vers le haut. Enroulez-les en commençant par la console du pied, puis remontez. Pliez-les pour les ranger de manière compacte dans leur étui de transport. **Évitez de serrer trop fort, car vous pourriez endommager les composants internes.**

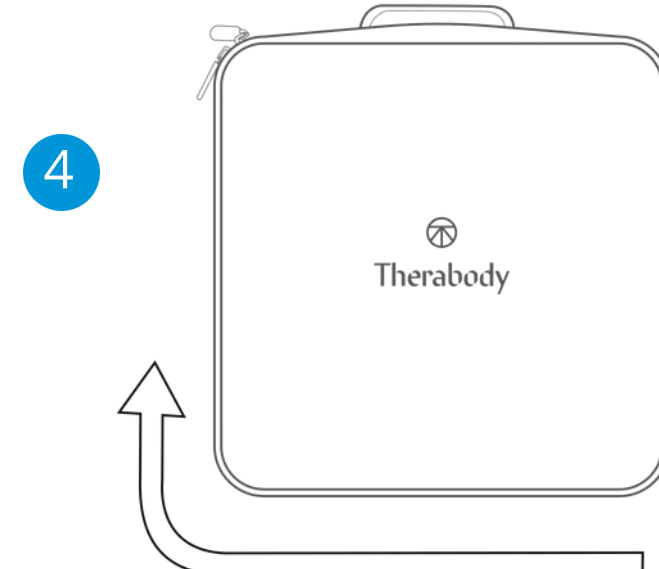
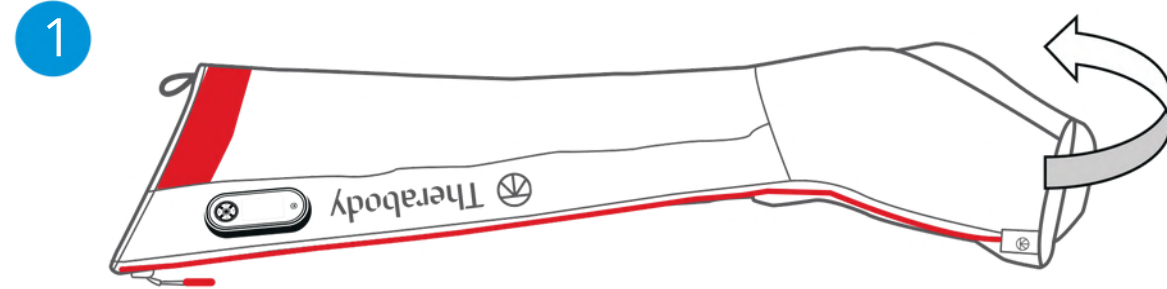


Figure 5. Rangement

9. Entretien et nettoyage de l'appareil

Entretien de l'appareil

Les instructions d'entretien suivantes sont importantes pour que votre appareil continue de fonctionner comme prévu. Si vous ne suivez pas ces instructions, votre appareil risque de cesser de fonctionner.

Conception supérieure, hygiénique

Les JetBoots sont fabriquées dans une matière non poreuse de qualité médicale qui empêche l'accumulation de bactéries et fournit une surface résistante. Les chambres internes à chevauchement comportent une surface lisse. Les bactéries et les odeurs ne peuvent donc pas s'accumuler dans les volets de la chambre.

Entretien et nettoyage

1. Décomprimez complètement les bottes et posez-les sur une surface plane.
2. Utilisez une solution de nettoyage à base d'alcool isopropylique (IPA) à 70 % pour nettoyer délicatement l'intérieur des bottes. N'utilisez jamais de produits de nettoyage à base d'huile. Évitez d'exercer une pression lorsque vous nettoyez l'intérieur de la botte.
3. Essuyez l'extérieur de l'appareil à l'aide d'un chiffon doux exempt de débris afin de réduire les contaminants de surface.
4. Veillez à ce qu'il ne reste aucun débris après avoir complètement nettoyé l'appareil.
5. Une fois que vous avez entièrement nettoyé l'appareil, séchez complètement la surface et suspendez-la pour sécher complètement avant de continuer à l'utiliser.

La chambre interne de l'appareil est fabriquée dans une matière de qualité médicale pour réduire le risque de développement de microbes et de rétention d'humidité, et ainsi, limiter le risque de transmission bactérienne.

nylon enduit de TPU: 87.5%

nylon enduit de PU: 10%

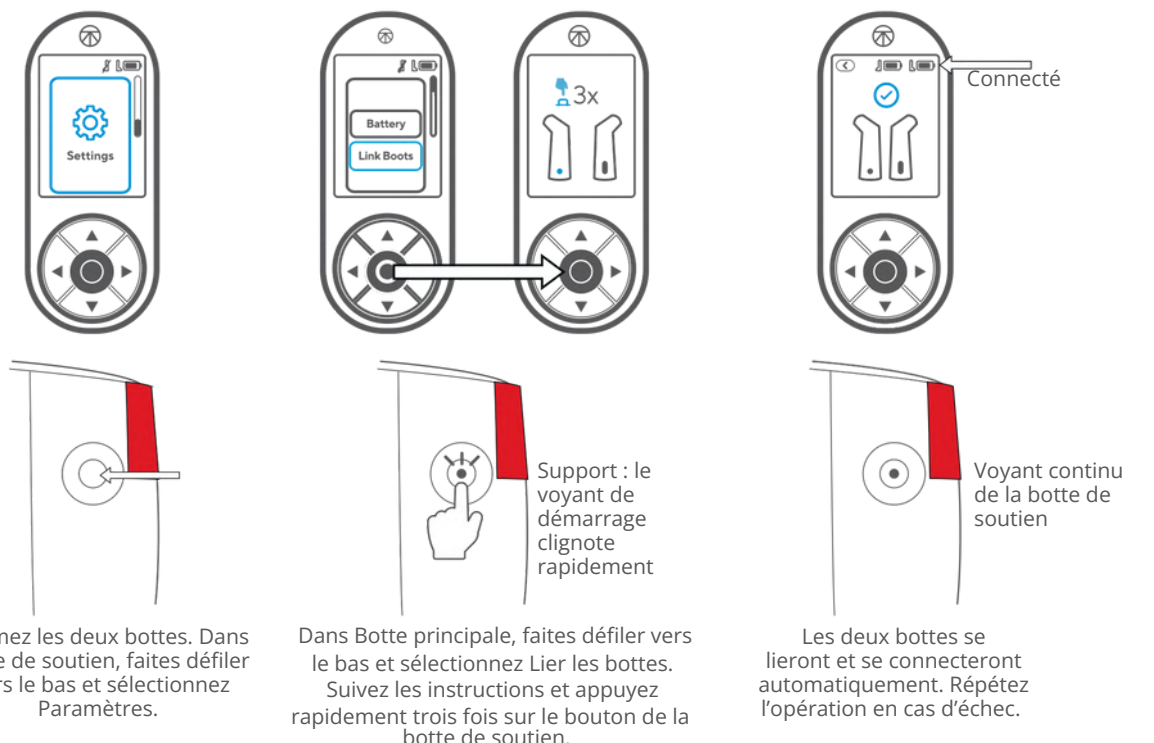
TPU pur: 2.5%

10. Paramètres

Accédez aux paramètres de l'appareil et appuyez sur le bouton central.

- 1. Niveau de batterie.** Pour vérifier le niveau de batterie des deux bottes, allez dans l'onglet batterie dans les paramètres et appuyez sur le bouton central. Lorsqu'elles sont connectées, le pourcentage s'affiche pour les deux. Dans le cas contraire, seul le niveau de batterie de la botte principale s'affiche.
- 2. Connecter les bottes.** Les bottes sont liées et se connectent automatiquement à chaque fois qu'elles sont mises sous tension. Si elles sont déconnectées ou si vous devez en remplacer une, lancez le processus de liaison dans les paramètres. L'écran du panneau de contrôle affiche une animation indiquant qu'il faut appuyer trois fois sur le bouton de la botte de soutien pour lancer le processus. Une fois terminé, une icône de vérification et une animation s'affichent. Les bottes se connectent automatiquement et une icône contenant les deux bottes et leur niveau de batterie apparaît en haut à droite de l'écran. Lorsqu'elles sont déconnectées, l'une d'entre elles est barrée et la batterie s'affiche pour une seule botte.
- 3. Réinitialisation.** Pour réinitialiser l'appareil, allez dans les paramètres, sélectionnez l'icône de réinitialisation et appuyez sur le bouton central.

Figure 6. Liaison



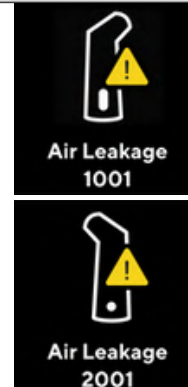
11. Recharge

1. L'état de la batterie des deux bottes est affiché en haut à droite du panneau de commande de la botte principale.
2. Branchez une extrémité de l'adaptateur secteur sur une prise murale et connectez l'autre extrémité au séparateur.
3. Connectez les deux câbles du séparateur au port de charge de chaque botte. Pour y accéder, soulevez le couvercle en caoutchouc situé sur le côté droit de chaque pied.
4. L'appareil peut être utilisé pendant le chargement, mais le niveau de la batterie peut ne pas augmenter pendant l'utilisation. Éteignez l'appareil pour qu'il se recharge plus vite.
5. Le panneau de commande affichera les icônes de batterie avec un boulon pour indiquer que le câble et/ou la botte de support sont en charge. Notez que le voyant central de la botte de support indique également l'état de la batterie :
 - a. Lorsque l'appareil n'est pas en charge : > 30 % (blanc) et < 30 % (orange)
 - b. En charge : > 90 % (vert si en charge uniquement, blanc si en cours d'utilisation et en charge) et < 90 % (orange clignotant)
6. Autonomie de la batterie
 - a. Utilisation intensive : 150 minutes
 - b. Utilisation modérée : 240 minutes

** Remarque : si vous utilisez un autre adaptateur secteur ou un câble séparateur, assurez-vous qu'il provient d'une source fiable et qu'il n'a pas subi aucun dommage structurel. L'adaptateur secteur et le séparateur du modèle RecoveryAir précédent ne sont pas compatibles avec l'appareil.

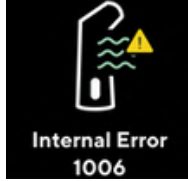
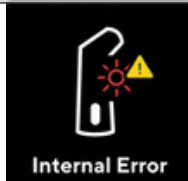
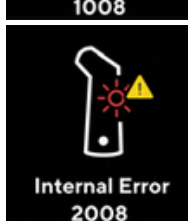
État de la botte	Description	Écran principal de JetBoot PRO Plus	Voyant de la botte de soutien
Non lié	Les deux bottes sont allumées mais ne se connectent pas.		Clignotement rapide
Déconnecté	L'une des bottes est éteinte ou en dehors de la plage de connexion.		Clignote lentement
Connecté	Les deux bottes sont connectées et prêtes à être utilisées.		Blanc/Orange

12. Dépannage

SITUATION	ÉCRAN DE LA BOTTE PRINCIPALE	VOYANT DE LA BOTTE DE SOUTIEN	CAUSES POTENTIELLES	SOLUTIONS POTENTIELLES
Une des bottes ne s'allume pas	Aucun	Aucun	Pas d'électricité ni de batterie dans l'appareil	<p>1. Utilisez l'adaptateur secteur et le câble séparateur pour connecter l'appareil à une prise. Vérifiez que l'appareil est en cours de chargement. Essayez de l'allumer.</p> <p>Vérifiez que la connexion entre l'adaptateur secteur, le câble séparateur et la console de chaque botte est correcte.</p>
			Adaptateur secteur ou câble séparateur endommagé	<p>3. Retirez le séparateur et connectez l'adaptateur secteur directement à chaque botte.</p>
			Dysfonctionnement interne	<p>4. Assurez-vous que la prise électrique murale est connectée à une prise murale de 100 à 240 volts.</p> <p>5. Si l'appareil ne se recharge pas après avoir vérifié tout ce qui précède, l'adaptateur secteur ou l'appareil est peut-être endommagé. Contactez Therabody pour obtenir de l'aide.</p>
Seule la botte principale se gonfle	Aucun	Aucun	La botte de soutien est éteinte, la mise sous tension ou la batterie ne fonctionne pas, ou elle est en dehors de la plage de connexion	<p>1. Allumez les bottes et assurez-vous qu'elles sont proches l'une de l'autre.</p> <p>2. Vérifiez le niveau de batterie de chaque botte. Utilisez l'adaptateur secteur pour mettre sous tension ou charger l'appareil.</p>
			Les bottes ne sont peut-être pas liées ou connectées La botte est défectueuse ou présente un dysfonctionnement interne	<p>3. Assurez-vous que les bottes sont connectées. Le cas échéant, deux petites icônes indiquent le niveau de la batterie en haut à droite de l'écran.</p> <p>4. Si elles ne sont pas connectées, suivez la procédure indiquée dans la section entretien. Si le problème persiste, contactez Therabody pour obtenir de l'aide.</p>
Une des deux bottes ne se gonfle pas complètement et un message d'avertissement s'affiche à l'écran	 	Aucun	Botte principale : il y a peut-être une fuite d'air au niveau du raccord du tuyau d'air ou des vessies	<p>1. Ouvrez la fermeture éclair noire de la poche extérieure située sur le côté du panneau de commande ou le bouton de la botte de soutien.</p> <p>2. Vérifiez que les tuyaux d'air noirs ne sont pas endommagés et qu'il n'y a pas de fuite. Ne tirez et ne déconnectez pas les câbles de connexion électrique, et ne jouez pas avec.</p>
		Un voyant jaune clignote	Botte de soutien : il y a peut-être une fuite d'air au niveau des raccords des tuyaux d'air ou des vessies	<p>Vérifiez que les tuyaux d'air sont bien connectés aux buses de la vessie à air. S'ils sont desserrés, poussez et connectez le tuyau d'air à la buse et vérifiez si le problème est résolu.</p> <p>4. Si le problème persiste, les vessies d'air peuvent être endommagées. Contactez Therabody pour obtenir de l'aide.</p>

Dépannage (suite)

SITUATION	ÉCRAN DE LA BOTTE PRINCIPALE	VOYANT DE LA BOTTE DE SOUTIEN	CAUSES POTENTIELLES	SOLUTIONS POTENTIELLES
Le traitement s'arrête rapidement et un message d'avertissement s'affiche à l'écran		Aucun	Botte principale : l'air ne peut pas circuler à travers les tuyaux d'air ou les vessies d'air	<ol style="list-style-type: none"> Assurez-vous que les bottes ne sont pas pliées ou tordues. Cela peut se produire aux endroits où l'appareil est plié lorsqu'il est porté. Assurez-vous que vous l'avez correctement mis en place et que vous avez choisi la taille adaptée. Une taille trop grande peut entraîner des plis et des déformations. Contactez Therabody pour obtenir de l'aide si le problème persiste.
		Voyant jaune clignotant	Botte de soutien : l'air ne peut pas circuler à travers les tuyaux d'air ou les vessies d'air.	
Le traitement s'arrête et un avertissement avec ou sans l'icône de la batterie s'affiche à l'écran avant qu'une des deux bottes ne s'éteigne		Aucun	Botte de soutien : la batterie ou les composants internes surchauffent	<ol style="list-style-type: none"> Assurez-vous que les conditions environnementales de fonctionnement se situent dans la plage spécifiée dans les avertissements de l'appareil. Arrêtez d'utiliser l'appareil et laissez-le refroidir pendant 15 à 20 minutes. Contactez Therabody pour obtenir de l'aide si le problème persiste.
		Voyant jaune clignotant	Botte de soutien : la batterie ou les composants internes surchauffent	
Un avertissement et des icônes de luminothérapie LED infrarouge s'affichent à l'écran. La luminothérapie s'éteint pendant que le traitement se poursuit.		Aucun	Botte principale : les voyants LED infrarouges surchauffent	<ol style="list-style-type: none"> Assurez-vous que les conditions environnementales de fonctionnement se situent dans la plage spécifiée dans les avertissements de l'appareil. Attendez 15 à 20 minutes avant de rallumer les LED infrarouges. Si le problème persiste, contactez Therabody pour obtenir de l'aide.
		Un voyant jaune clignote	Botte de soutien : les LED infrarouges surchauffent	

SITUATION	ÉCRAN DE LA BOTTE PRINCIPALE	VOYANT DE LA BOTTE DE SOUTIEN	CAUSES POTENTIELLES	SOLUTIONS POTENTIELLES
Le traitement s'arrête et un avertissement avec une icône de vibration s'affiche à l'écran		Aucun	Botte principale : dysfonctionnement de la thérapie par vibration	Si le problème persiste, contactez Therabody pour obtenir de l'aide. Vous pouvez continuer à utiliser l'appareil lorsque la thérapie par vibration est désactivée.
		Voyant jaune clignotant	Botte de soutien : dysfonctionnement de la thérapie par vibration	
Un avertissement s'affiche à l'écran lorsque l'une des deux bottes est connectée à l'adaptateur secteur		Aucun	Botte principale : le mauvais adaptateur secteur a été utilisé pour mettre sous tension ou charger l'appareil	<ol style="list-style-type: none"> 1. Utilisez uniquement l'adaptateur secteur fourni avec l'appareil. 2. Si vous utilisez l'adaptateur secteur fourni et que le problème persiste, contactez Therabody pour obtenir de l'aide.
		Voyant jaune clignotant	Botte de soutien : le mauvais adaptateur secteur a été utilisé pour mettre sous tension ou charger l'appareil	
Le traitement s'arrête et un avertissement avec une icône de luminothérapie LED infrarouge s'affiche à l'écran		Aucun	Botte principale : dysfonctionnement de la luminothérapie LED infrarouge	Contactez Therabody pour obtenir de l'aide. Vous pouvez continuer à utiliser l'appareil lorsque la luminothérapie LED infrarouge est désactivée.
		Un voyant jaune clignote	Botte de soutien : dysfonctionnement de la luminothérapie LED infrarouge	

Avertissements et conseils à propos du produit (Précautions et contre-indications)

Informations générales

Les produits Therabody sont conçus pour stimuler la santé et le bien-être en tirant parti des capacités naturelles du corps. Therabody offre un éventail de produits qui, en s'appuyant sur la science et la technologie, permettent à leurs utilisateurs de profiter des bienfaits thérapeutiques de divers phénomènes naturels. Ces produits sont destinés à répondre aussi bien aux besoins qu'aux préférences de chacun. Dans certains cas, il est conseillé de modifier la façon dont un instrument est utilisé (précautions). Dans d'autres, il est préférable de ne pas utiliser certains instruments (contre-indications). Avant de vous servir de l'un de nos instruments, veuillez consulter l'intégralité des informations de sécurité pertinentes qui suivent.

Informations importantes en matière de sécurité

Utilisation générale de l'appareil

Lisez l'intégralité des mises en garde et des conseils avant d'utiliser le produit.

Cet appareil a été conçu pour être utilisé par des personnes en bonne santé. Cet appareil est contre-indiqué et ne doit pas être utilisé par ou sur toute personne ayant des antécédents d'épilepsie, de crises d'épilepsie ou de cardiopathie.

L'usage de ce produit est déconseillé à toute personne porteuse d'un implant électronique (comme un stimulateur cardiaque) ou souffrant d'une arythmie cardiaque, de tumeurs ou d'épisodes aigus d'une maladie inflammatoire. L'usage de ce produit est également déconseillé aux personnes souffrant d'artériosclérose ou de thromboses ainsi qu'aux personnes porteuses d'implants dans la région du corps visée par le traitement. N'utilisez pas ce produit pour traiter une zone sur laquelle vous avez des taches brunes ou noires — par exemple de grosses taches de rousseur, des taches de vin, des grains de beauté ou des verrues. L'usage de ce produit est déconseillé aux personnes qui, dans la zone à traiter, souffrent d'eczéma, de psoriasis, de lésions, de plaies ouvertes ou d'une infection non guérie autre qu'une acne légère ou modérée — par exemple un herpès labial. Attendez que la zone infectée soit guérie avant d'utiliser le produit. N'utilisez pas ce produit si votre peau présente des conditions anormales dues à un diabète ou à une autre maladie systémique ou métabolique. Si vous avez des antécédents de poussées d'herpès dans la zone à traiter, nous vous déconseillons d'utiliser ce produit à moins que vous n'ayez consulté votre médecin traitant et suivi un traitement préventif.

Veuillez consulter votre médecin avant d'utiliser l'appareil si vous êtes enceinte et/ou si vous allaitez. Arrêtez immédiatement d'utiliser l'appareil au premier signe d'inconfort. L'appareil n'est pas un jouet. Si vous avez des problèmes de santé, veuillez consulter votre médecin avant d'utiliser l'appareil.

Sécurité, précautions et contre-indications

Thérapies particulières

Ces recommandations s'appuient sur la consultation d'experts médicaux et de recherches publiées en matière de précautions et de contre-indications à la date d'impression.

Précautions
Une attention particulière est requise dans ces circonstances et vous devrez peut-être modifier votre utilisation de l'appareil. Consultez un professionnel de la santé si vous avez ou soupçonnez l'une des conditions suivantes ou si vous avez des quest ions.

- Hypertension (contrôlée)
- Ostéopénie
- Ostéoporose
- Grossesse
- Diabète
- Veines variqueuses
- Proéminences ou régions osseuses
- Sensations anormales (par exemple, engourdissement)
- Sensibilité à la pression
- Chirurgie ou blessure récentes
- Scoliose ou déformation de la colonne
- Médicaments susceptibles d'altérer les sensations
- N'utilisez pas l'appareil lorsque la température corporelle est élevée

Contre-indications :

Voici les circonstances dans lesquelles les risques peuvent l'emporter sur les bienfaits. Consultez un professionnel de santé avant utilisation.

- Éruptions cutanées, plaies ouvertes, ampoules, inflammation locale des tissus, contusions ou tumeurs.
Embolie pulmonaire (caillot sanguin) ou œdème
- Thrombose veineuse profonde, ostéomyélite
Fracture ossifiée ou non ossifiante
- Hypertension non contrôlée
- Maladie cardiaque, hypertension artérielle ou rénale aiguë ou grave
- Maladie chronique ou allergie aux médicaments
- Application directe sur le visage, la gorge ou les organes génitaux
- Alteration des sensations
- Troubles de la coagulation récente
- Chirurgie ou blessure récente
- Troubles du tissu conjonctif
- Insuffisance ou maladie vasculaire périphérique
- Médicaments qui fluidifient le sang ou altèrent les sensations
- Pression directe sur le site chirurgical ou le matériel
- Pression directe sur les yeux ou la gorge
- Sensation de gêne ou douleur extrême
- Scoliose ou déformation de la colonne sévères
- Pacemaker, ICD, ou antécédents d'embolie
- Allergie au matériau de l'appareil (Nylon)
- Grossesse/allaitements
- Sensations anormales (ex. : engourdissement)
- Cancer/tumeurs
- Epilepsie
- Cardiopathie (maladie cardiaque)
- Allergie ou trouble photo (ex. : lupus, porphyrie)
- Les médicaments qui provoquent une sensibilité à la lumière
- Médicaments pour l'acné sévère
- Extrême sensibilité à la lumière
- Mélasma ou hyperpigmentation (surtout si elle est exacerbée par une légère chaleur)

- Lésions suspectes ou cancer de la peau : consultez votre médecin.
- Si vous prenez ou utilisez des médicaments ou des produits à base de rétinol ou sensibles au soleil ou du peroxyde après une charge complète. La batterie comporte un système de protection permettant d'éviter les risques de surcharge. Cependant, la surcharge réduit son autonomie au fil du temps.
- 7. N'ÉCRASEZ PAS, NE FAITES PAS TOMBER ET N'ENDOMMAGEZ PAS L'APPAREIL OU SON CHARGEUR. N'utilisez pas un adaptateur secteur ou un câble séparateur qui aurait subi un choc violent, qui serait tombé, qui aurait été écrasé ou qui aurait été endommagé de quelque manière que ce soit. Ne perforez pas et n'endommagez pas l'appareil ou le tissu. Cela peut entraîner des fuites d'air et des dysfonctionnements.
- 8. LES PRODUITS CHIMIQUES CONTENUS DANS LA BATTERIE PEUVENT CAUSER DE GRAVES BRÛLURES. Évitez tout contact entre les produits contenus dans la batterie et la peau, les yeux ou la bouche. En cas de fuite de produits chimiques, utilisez des gants en caoutchouc ou néoprène pour jeter la batterie endommagée. En cas de contact avec les fluides de la batterie, lavez-vous la peau avec de l'eau et du savon, puis rincer avec du vinaigre. En cas de contact avec les produits chimiques contenus dans la batterie, rincez immédiatement les yeux avec de l'eau pendant 20 minutes et consultez un médecin. Retirez et jetez tout vêtement contaminé.
- 9. NE PAS COURT-CIRCUITER. Un court-circuit de la batterie se produit en cas de contact entre un objet métallique et les bornes positives et négatives de la batterie ou du connecteur 16 V. Ne placez pas la batterie à proximité d'un quelconque objet qui pourrait causer un court-circuit comme des pièces, des clés ou des clous dans votre poche. Une batterie court-circuitée peut causer un incendie ou des blessures.
- 10. MISE AU REBUT. Cet appareil contient une batterie lithium-ion et il faut faire preuve de précaution lors de sa mise au rebut. Veuillez préalablement consulter les réglementations locales à ce sujet. Privilégiez le recyclage complet de l'appareil.
- 11. RÉPARATION. N'utilisez pas l'appareil s'il fonctionne mal, s'il a reçu un choc violent, s'il est tombé par terre ou dans l'eau, ou s'il a été endommagé ou laissé à l'extérieur. Ne tentez de réparer ou de démonter l'appareil afin d'éviter tout risque de décharge électrique ou d'incendie.
- 12. UTILISATION. Cessez d'utiliser l'appareil si vous ressentez de la douleur ou de l'inconfort. Si pendant le traitement, vous ressentez de la douleur ou de l'inconfort au-delà de ce que l'on pourrait ressentir lors d'un massage ou de l'utilisation d'un appareil de compression, arrêtez le traitement immédiatement et retirez l'appareil. Cessez toute utilisation si l'appareil surchauffe ou devient trop chaud. Ne placez aucun objet entre votre peau et l'appareil.
- 13. ENTRETIEN DE L'ADAPTATEUR SECTEUR ET DU CÂBLE SÉPARATEUR. Débranchez l'adaptateur secteur et le câble

MISES EN GARDE SUR L'UNITÉ

AVANT D'UTILISER OU DE RECHARGER L'APPAREIL, LISEZ TOUS LES AVERTISSEMENTS ET LES INSTRUCTIONS FIGURANT DANS CE MANUEL SUR L'ADAPTATEUR SECTEUR, LE CÂBLE SÉPARATEUR ET L'APPAREIL. Si l'appareil ne s'allume pas ou si le voyant de la batterie indique un niveau de faible, veuillez la recharger avant la première utilisation. Cet appareil est conçu pour une utilisation sans ordonnance.

Ce produit n'est pas destiné à servir pour diagnostiquer, guérir ou prévenir des maladies. Therabody s'efforce de faire le nécessaire pour que ses produits soient aussi sûrs que possible lorsqu'ils sont utilisés comme prévu. Ce produit est un outil mécanique sophistiqué qui contient des composants électriques. Tout usage ou entretien inadéquat de ce produit ou de ses accessoires entraîne des risques d'incendie, d'électrocution et de blessures. Respectez toujours les précautions élémentaires suivantes lorsque vous utilisez ce produit :

1. UTILISEZ-LE CONFORMÉMENT AUX INSTRUCTIONS Respectez le mode d'emploi. Utilisez uniquement les accessoires et les pièces de recharge recommandés par Therabody. L'utilisation d'accessoires de recharge tiers peut entraîner un dysfonctionnement de l'appareil. Suivez les recommandations de Therabody pour les opérations de maintenance.

2. NE CONVIENT PAS AUX ENFANTS. L'appareil, l'adaptateur secteur et le câble séparateur ne sont pas destinés à être utilisés par les personnes de moins de 18 ans, des personnes ayant des capacités physiques, sensorielles ou de raisonnement réduites, ou qui manquent d'expérience et de connaissances. Ce produit ne doit pas être utilisé comme un jouet. Ne jouez pas avec ses composants électriques, ne les pliez pas et ne les tirez pas. Avertissez les enfants : ils ne doivent pas jouer avec l'appareil, l'adaptateur secteur et le câble séparateur.

3. NE RESTEZ PAS DEBOUT PENDANT L'UTILISATION. N'essayez pas de vous lever pendant l'utilisation. Le fait de se tenir debout lorsque l'appareil est en cours d'utilisation peut provoquer de l'inconfort et endommager les composants internes, y compris les voyants LED infrarouges.

4. RECHARGE. Il n'y a qu'une seule façon d'insérer le séparateur correctement dans l'appareil. Ne forcez pas. Le logo Therabody doit être orienté vers le haut lorsque vous l'insérez. Rechargez complètement l'appareil au moins une fois tous les six mois pour éviter d'endommager l'appareil et la batterie.

5. LIEUX DE RECHARGE APPROPRIÉS. Utilisez un adaptateur secteur et un câble séparateur pour le recharger. Cet appareil doit être rechargé dans un endroit sec et bien aéré situé à l'intérieur d'un bâtiment. Ne le rechargez pas à l'air libre, dans une salle de bains ou à moins de 3,10 mètres d'une baignoire, d'une douche ou d'une piscine. N'utilisez pas cet appareil ni son chargeur sur une surface mouillée et n'exposez pas le chargeur à l'humidité, à la pluie ou à la neige. N'utilisez pas cet appareil, ni son chargeur compatible, à proximité d'une atmosphère explosive (présence d'émanations gazeuses, de poussière ou de matières inflammables). Cela pourrait provoquer des étincelles, voire un incendie.

Rangéz-le pour vous assurer qu'il n'est pas piétiné, qu'on ne trébuche pas dessus ou qu'il n'est pas soumis à d'autres formes de dommages. Tenez-le à l'écart des surfaces chaudes, huileuses ou de rebords tranchants. N'utilisez pas l'appareil en cas de dommages au niveau du câble ou de la prise, s'il ne fonctionne pas correctement, s'il est tombé sur le sol ou dans l'eau ou s'il est endommagé. Ne tirez pas sur le câble du chargeur et ne le soumettez pas à une tension excessive. Ne manipulez pas le câble si vous avez les mains mouillées. Pour un stockage de longue durée, assurez-vous que la batterie est complètement rechargée. Therabody n'est pas responsable des dommages pouvant survenir en raison de l'utilisation de chargeurs tiers.

14. NE L'UTILISEZ PAS SOUS UNE COUVERTURE OU UN OREILLER. Une surchauffe peut se produire et provoquer un incendie, une décharge électrique ou une blessure.

15. RANGEMENT DE L'APPAREIL ET DU CÂBLE DE RECHARGE. Rangez-les dans un endroit frais et sec. Ne rechargez l'appareil qu'à une température ambiante comprise entre 0 °C et 35 °C. Ne rangez pas l'appareil ni le câble séparateur dans un endroit où la température peut dépasser 40 °C, comme à la lumière directe du soleil, dans un véhicule ou dans un bâtiment métallique en été. Ne serrez pas trop fortement, car vous pourriez endommager les composants internes.

16. ENTRETIEN. Ce appareil n'est PAS étanche. Il n'est pas lavable en machine. Ne le placez pas et ne le rangez pas à proximité d'une baignoire ou d'un évier afin d'éviter tout accident. Ne le mettez pas et ne le laissez pas tomber pas dans l'eau ou tout autre liquide. Si l'appareil tombe dans l'eau ou est entré en contact avec de l'eau, ne le touchez pas. Débranchez-le immédiatement. Pour le nettoyer, suivez les instructions de la section « Entretien et nettoyage » ci-dessus. Évitez de tenir l'appareil par la couche interne ou les voyants LED infrarouges, car vous pourriez endommager les composants internes.

17. NE LE DÉMONTEZ PAS. Le mauvais désassemblage ou réassemblage peut causer un risque de décharge électrique, d'incendie ou d'exposition aux produits chimiques de la batterie. La garantie est nulle si les batteries, le chargeur ou l'appareil sont démontés ou si l'un des composants est retiré.

18. Ne l'utilisez pas pendant votre sommeil.

19. L'appareil ne doit pas être utilisé sur une personne diabétique ou souffrant d'une mauvaise circulation sanguine.

20. Ne l'utilisez pas dans un environnement riche en oxygène ou à proximité d'équipements qui stockent ou émettent de l'oxygène.

21. N'utilisez pas cet appareil avec des préparations à base de liniment, de pommade ou d'onguent qui contiennent des

ingrédients produisant de la chaleur. Vous pourriez vous brûler la peau.

22. L'appareil produit de la chaleur. Il faut faire preuve de prudence lors de l'utilisation du traitement infrarouge.

Norme de sécurité médicale IEC60601-1

JETER LES BATTERIES. Les batteries internes lithium-ion sont plus écologiques que d'autres batteries (par exemple, nickel-cadmium). Respectez les réglementations gouvernementales, régionales et locales pour la mise au rebut. Contactez un organisme de recyclage dans votre région pour connaître les lieux de recyclage. Même déchargées, les batteries contiennent encore de l'énergie. Cet appareil contient des piles qui ne sont pas remplaçables.

Environnement	
Environnement d'exploitation	Température de fonctionnement : Compression pneumatique et thérapie par vibration : 32 – 95 °F (0 – 35 °C) ; Thérapie par lumière LED infrarouge : 32 – 86 °F (0 – 30 °C) Humidité relative : 30 - 85 % HR Pression atmosphérique : 700 à 1060 hPa
Environnement de stockage	Plage de températures de 14 à 104 °F (-10 à 40 °C) plage d'humidité de 10 à 93 % rH sans condensation Pression atmosphérique : 190,0 à 1 060 hPa

Étiquettes

SYMBOLES	DESCRIPTION	LIEU
IP 22	Degré de protection contre la pénétration d'eau	Sur l'étiquette de classe
	Lire les instructions avant utilisation	Sur l'étiquette de classe
	Niveau de protection de la pièce appliquée de type BF	Sur l'étiquette de classe
	Therabody, Inc.	Sur l'étiquette de classe
	Identification unique des dispositifs (IUD)	Sur l'étiquette de classe et l'emballage
	Collecte séparée des équipements électriques et électroniques usagés. Remarque : pour plus d'informations sur la mise au rebut de l'équipement, de ses pièces et accessoires, veuillez contacter votre distributeur local.	Sur l'étiquette de classe



Bluetooth®

Emballage extérieur

ENTRETIEN.

Signification des symboles

Étiquette	Description	Lieu
	Ne pas laver	Sur l'étiquette du vêtement
	Ne pas nettoyer à sec	Sur l'étiquette du vêtement
	Ne pas sécher au sèche-linge	Sur l'étiquette du vêtement
	Ne pas blanchir	Sur l'étiquette du vêtement
	Ne pas repasser	Sur l'étiquette du vêtement

Déclarations de la FCC

L'appareil est conforme à l'article 15 de la réglementation de la FCC. Son exploitation est soumise deux conditions suivantes : (1) cet appareil ne doit causer aucune interférence nuisible, et (2) il doit accepter la réception de toute interférence, y compris celles pouvant causer un fonctionnement indésirable.

Les changements ou modifications non expressément approuvés par la partie responsable de la conformité pourraient annuler le droit d'utilisation de l'équipement par l'utilisateur. Cet équipement a été testé et jugé conforme aux limites pour un appareil numérique de classe B, conformément à l'article 15 de la réglementation de la FCC. Ces limites sont établies pour fournir une protection raisonnable contre les interférences nuisibles dans une installation résidentielle. Cet équipement génère, utilise et peut émettre une énergie de radiofréquence et, s'il n'est pas installé et utilisé conformément aux instructions, peut causer des interférences nuisibles aux communications radio.

Cependant, il n'y a aucune garantie que des interférences ne se produiront pas dans une installation particulière.

Si cet équipement provoque des interférences nuisibles à la réception de la radio ou de la télévision, ce qui peut être déterminé en éteignant et en allumant l'équipement, l'utilisateur est encouragé à essayer de corriger les interférences en prenant une ou plusieurs des mesures suivantes :

- Réorienter ou déplacer l'antenne de réception.
- Augmenter la distance entre l'équipement et le récepteur.
- Brancher l'équipement dans une prise sur un circuit différent de celui auquel le récepteur est connecté.
- Consultez le revendeur ou un technicien radio/TV expérimenté pour obtenir de l'aide.

Mise en garde relative à la sécurité et la CEM

ATTENTION :

N'utilisez pas l'appareil à proximité d'appareils générateurs d'interférences électromagnétiques (IEM), comme les téléphones portables, les appareils utilisés pour l'imagerie par résonance magnétique (IRM), la tomographie axiale assistée par ordinateur (CT), la diathermie, la radio-identification (RFID) ou l'environnement MR. Les appareils IEM,

RF ou l'environnement RM sont susceptibles de perturber le fonctionnement de l'appareil ou de provoquer des blessures. Le patient est un opérateur prévu. L'équipement ME ne doit pas faire l'objet d'un entretien ou d'une maintenance en cours d'utilisation. 1* MISE EN GARDE : Évitez d'utiliser ce produit lorsque d'autres appareils sont empilés avec lui ou à proximité, car cela pourrait occasionner un mauvais fonctionnement. S'il est nécessaire d'utiliser cet équipement dans de telles conditions, il convient de le surveiller ainsi que les appareils adjacents, afin de vérifier qu'ils fonctionnent normalement. 2* MISE EN GARDE : L'usage d'accessoires, de transducteurs ou de câbles autres que ceux spécifiés ou fournis par le fabricant de cet équipement pourrait entraîner une augmentation du niveau des émissions électromagnétiques ou une diminution de l'immunité électromagnétique de cet équipement. De mauvais fonctionnements pourraient se produire en conséquence. » 3* MISE EN GARDE : les dispositifs portables destinés aux communications RF (y compris les périphériques, comme les câbles des antennes et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés à moins de 30 cm d'une quelconque partie de cet équipement, y compris les câbles spécifiés par son fabricant. Sinon, les performances de cet équipement pourrait se dégrader. La connexion simultanée d'un utilisateur à un équipement chirurgical ME à haute fréquence peut entraîner des brûlures au niveau des électrodes du simulateur et endommager ce dernier. L'utilisation à proximité (par exemple, à un mètre de distance) d'un appareil de thérapie ME à ondes courtes ou à micro-ondes peut entraîner une instabilité de la sortie du simulateur.

Sécurité, CEM

Cet appareil est un équipement de classe II de type BF. Il est conforme aux exigences de sécurité électrique applicables aux équipements médicaux (norme CEI 60601-1).

Il est également conforme aux exigences de compatibilité électromagnétique applicables aux équipements médicaux (norme CEI 60601-1-2).

Il a été testé et jugé conforme aux limites de compatibilité électromagnétique (CEM) en ce qui concerne les limites fixées par la norme CEI 60601-1-2: 2007 pour les appareils médicaux. Ces limites ont été fixées pour apporter un niveau raisonnable de protection contre les interférences nuisibles sur les sites médicaux typiques.

Table 1

Declaration - electromagnetic emission	
Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable

Table 2

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV for power supply <u>lines</u> ± 1 kV for input/output lines	Not applicable
Surge IEC 61000-4-5	± 0.5kV, ± 1 kV line(s) to lines ± 0.5kV, ± 1 kV, ± 2 kV line(s) to earth	Not applicable
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power <u>supply</u> input <u>lines</u> IEC 61000-4- 11	0 % UT; 0.5 cycle at 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°and 315° 0 % UT; 1 cycle and 70 % UT; 25/30 cycles Single phase: at 0° 0 % UT; 250/300 cycles	Not applicable
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m
NOTE: UT is the <u>a.c.</u> mains voltage prior to application of the test level.		

Table 3

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Conducted RF IEC 61000-4- 6	3 V 0.15 MHz to 80 MHz 6 V in ISM bands between 0.15 MHz and 80 MHz	Not applicable
Radiated RF IEC 61000-4- 3	10V/m 80 MHz to 2.7 GHz	10V/m
Description de la technologie sans fil		
Conformité Bluetooth	Version 5.3 basse énergie	
Fréquence de service	2 402 à 2 480 GHz	
Puissance de transmission	0 dBm	
Plage de service	Rayon de 10 mètres (sans obstacles)	
Type de modulation	GFSK, π/4-DQPSK, saut de fréquence adaptatif	
Qualité du Service	Cet appareil utilise la technologie intelligente Bluetooth pour la communication sans fil, ce qui permet une communication fiable dans des environnements électriquement bruyants. Si la connexion est perdue, l'appareil se reconnecte automatiquement en quelques secondes.	
Profils Bluetooth pris en charge	L2CAP/SDP/GAP/GATT/SM	
Exigences de sécurité	Non applicable. La fonctionnalité Bluetooth permet uniquement de jumeler des bottes.	

Distances de séparation recommandées entre les appareils portables et mobiles

L'équipement de communication RF et l'ÉQUIPEMENT ou le SYSTÈME - de l'ÉQUIPEMENT et du SYSTÈME

Distances de séparation recommandées entre les équipements de communication RF portables et mobiles et les JetBoots PRO Plus

L'appareil JetBoots PRO Plus utilise le Bluetooth basse consommation et est destiné à être utilisé dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations RF rayonnées sont contrôlées. Les clients et utilisateurs des JetBoots PRO Plus peuvent contribuer à prévenir les interférences électromagnétiques. Pour ce faire, il convient de maintenir une distance minimale entre les équipements de communication RF portatifs et mobiles (émetteurs) et les JetBoots PRO Plus. Suivez les recommandations ci-dessous, en fonction de la puissance de sortie maximale de l'équipement de communication concerné.

Sortie maximale nominale de l'émetteur (W)	Distance d'éloignement en fonction de la fréquence de l'émetteur (m)			
	150 kHz à 80 MHz en dehors des bandes ISM et radioamatuer	150 kHz à 80 MHz dans les bandes ISM et radioamatuer	80 MHz à 800 MHz	80 MHz à 800 MHz
0.01	$d = \left[\frac{12}{V_2} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	0,035	0,07
0.1	0.38	0,63	0,11	0,22
1	1.2	2,00	0,35	0,70
10	3.8	6,32	1,10	2,21
100	12	20,00	35	70

Pour les émetteurs dont la puissance de sortie nominale maximale n'est pas indiquée ci-dessus, la distance d'éloignement recommandée en mètres (m) peut être estimée à l'aide de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur, où P est la puissance de sortie nominale maximale de l'émetteur en watts (W) indiquée par le fabricant de l'émetteur.

REMARQUE 1 : À 80 MHz et 800 MHz, la distance d'éloignement pour la plage de fréquence la plus élevée s'applique.

REMARQUE 2 Ces directives peuvent ne pas s'appliquer à toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, des objets et des personnes.

Signalement des événements indésirables à la FDA

MedWatch est le programme de la Food and Drug Administration (FDA) chargé de signaler les réactions graves, les problèmes de qualité, les non équivalences thérapeutiques et les erreurs d'utilisation relatifs aux produits médicaux pour les humains, y compris les médicaments, les produits biologiques, les appareils médicaux les suppléments alimentaires, les laits maternisés et les produits cosmétiques. Si vous pensez que vous ou un membre de votre famille avez eu une réaction grave suite à l'utilisation d'un produit médical, nous vous encourageons à apporter le formulaire de déclaration à votre médecin. Votre fournisseur de soins de santé peut fournir des informations cliniques basées sur votre dossier médical qui peuvent aider la FDA à évaluer votre rapport. Cependant, nous comprenons que pour diverses raisons, vous pouvez ne pas souhaiter que le formulaire soit rempli par votre fournisseur de soins de santé, ou ce dernier peut choisir de ne pas remplir le formulaire. Votre fournisseur de soins de santé n'est pas tenu de faire des rapports à la FDA. Dans ces situations, vous pouvez remplir vous-même le formulaire de déclaration en ligne. Vous recevrez un accusé de réception de la FDA lorsque votre rapport sera reçu. Les déclarations sont examinées par le personnel de la FDA. Vous serez contacté(e) personnellement uniquement si nous avons besoin d'informations supplémentaires.

Environnement de fonctionnement : cet appareil peut être utilisé en intérieur et en extérieur.

Température de fonctionnement : compression pneumatique et thérapie par vibration : 0 à 35 °C ; luminothérapie LED infrarouge : 0 à 30 °C

Humidité relative : 30 à 85 % HR

Compression d'air : 700 à 1 060 hPa

Environnement de stockage : la pompe peut être transportée ou stockée pendant de courtes périodes dans les conditions suivantes :

Plage de températures de 14 à 104 °F (-10 à 40 °C)

plage d'humidité de 10 à 93 % rH sans condensation

Pression atmosphérique : 190,0 à 1 060 hPa

Scopri i tuoi nuovi JetBoots PRO Plus

Personalizza i tuoi trattamenti in base alle tue esigenze specifiche con la modalità Quick Start, dove puoi selezionare il tempo di trattamento, il livello di pressione, l'impostazione della vibrazione e l'impostazione della luce LED a infrarossi. Elimina le congetture dalla tua sessione con 8 trattamenti preimpostati integrati creati da esperti che combinano impostazioni supportate dalla scienza e isolano gruppi muscolari specifici per un'esperienza perfettamente ottimizzata.

PRESET	USO PREVISTO	TIPO DI CICLO	TEMPO (MIN)	PRESSIONE (MMHG)	VIBRAZIONE	LED
Guida rapida	Impostazioni predefinite personalizzabili in base alle tue esigenze	Sequenziale	30	50	❖	❖
Recupero	Aiuta le tue gambe a recuperare più in fretta	Sequenziale	45	60	❖	❖
Riscaldamento	Prepara i tuoi muscoli per ottenere il massimo delle prestazioni.	Sequenziale (Isolamento)	10	80	❖	❖
Gamba inferiore	Trattamento isolato dei tuoi polpacci e piedi	Sequenziale (Isolamento)	20	50	❖	❖
Parte superiore della gamba	Trattamento isolato di quadricipiti e muscoli posteriori della coscia	Sequenziale (Isolamento)	20	50	❖	❖
Ginocchio	Trattamento isolato delle tue ginocchia	Statico	20	50	❖	❖
Terapia articolare	Allevia il dolore articolare, l'indolenzimento e la rigidità muscolare	Statico	15	20	X	❖
Sollievo dal dolore- ollievo dal dolore	Allevia i dolori muscolari	Statico	10	20	❖	❖
Pre-sonno	Rilassa le gambe per una buona dormita.	Flusso	10	40	❖	X

Ciclo sequenziale Gonfia tutte e 4 le camere in sequenza lungo la gamba, iniziando dai piedi e procedendo verso i fianchi, quindi si sgonfia. Ciclo sequenziale (isolamento) Si gonfia in sequenza lungo la gamba, ma solo all'interno di camere specifiche per trattare una determinata area della gamba. Ciclo di flusso Si gonfia la camera 1 e successivamente si sgonfia. Si gonfiano le camere 1 e 2 e successivamente si sgonfiano. Si gonfiano le Camere 1, 2 e 3 e successivamente si sgonfiano. Si gonfiano le Camere 1, 2, 3 e 4 e successivamente si sgonfiano. Ciclo statico Gonfia tutte e 4 le camere in sequenza lungo la gamba, partendo dai piedi e salendo verso i fianchi, ma non si sgonfia durante il trattamento. Mentre sono gonfiati, gli stivali entrano in contatto con le gambe per ottimizzare il trattamento delle vibrazioni e della luce LED a infrarossi.

JetBoots PRO Plus

1. Uso previsto

JetBoots PRO Plus è un dispositivo per la terapia a compressione ad aria progettato per apportare una pressione graduata alle gambe. JetBoots PRO Plus è indicato per il sollievo temporaneo di dolori muscolari minori e per un aumento temporaneo della circolazione sanguigna nella zona trattata in persone in buono stato di salute. JetBoots PRO Plus simula lo sfioramento e la manipolazione dei tessuti attraverso un indumento gonfiabile.

1. Contenuto della confezione

- A Due stivali a compressione (stivale principale e stivale di supporto)
- B Alimentatore

- C Cavo splitter
- D Custodia

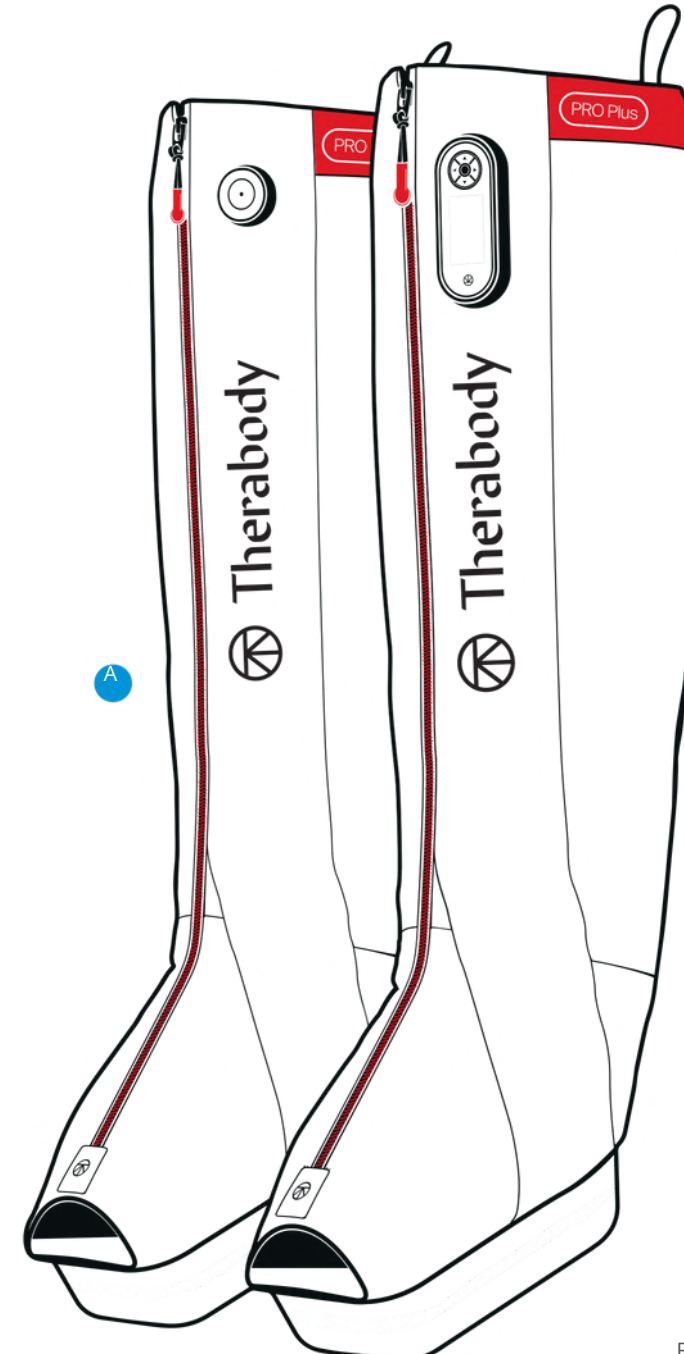
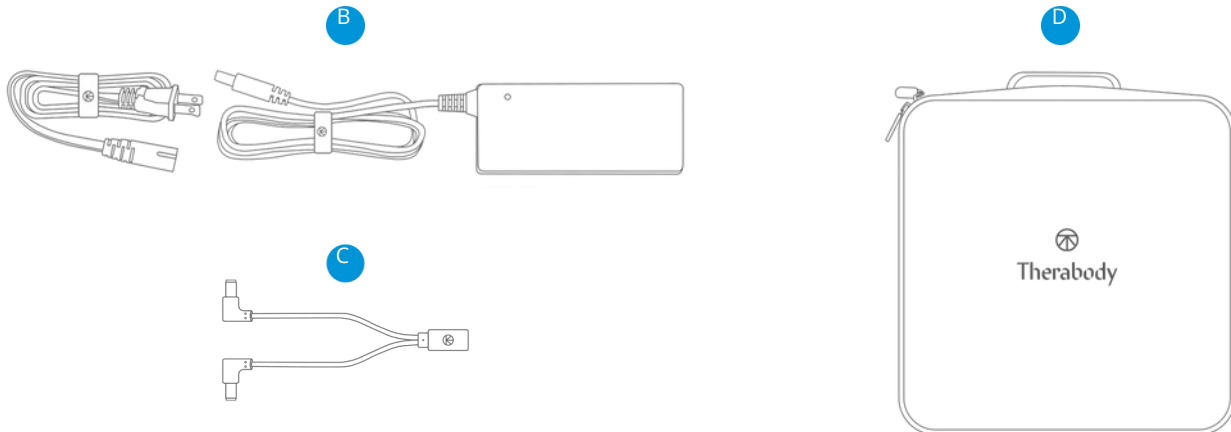


Figura 1. Contenuto della confezione:

3. Introduzione al dispositivo

- 1 Stivale a compressione principale
- 2 Stivale a compressione di supporto
- 3 Pannello di controllo dello stivale principale
 - a Schermo LCD ad alta risoluzione
 - b Pulsante centrale
 - c 4 tasti di navigazione (su, giù, destra, sinistra)
- 4 Pulsante di accensione dello stivale di supporto
- 5 Porta di ricarica
- 6 Anelli per appendere



Figura 2. Il dispositivo e il pannello di controllo

4. Uso del dispositivo

1. Indossare gli stivali. Si consiglia di indossare dei pantaloncini durante l'utilizzo del dispositivo, affinché entri direttamente in contatto con la pelle. Mettersi in una posizione comoda, seduti in posizione verticale o sdraiati con le gambe dritte e i piedi in linea con la vita. Aprire completamente la zip degli stivali e posizionare ogni gamba e piede all'interno di ogni stivale. Le gambe dovrebbero trovarsi al centro di ogni stivale; posizionarle tra le luci LED a infrarossi come punto di riferimento. I piedi devono essere il più vicino possibile alla console inferiore.

2. Chiudere la zip degli stivali e tenerli in piano. Tenere le gambe dritte e in piano per evitare pieghe. Quando si maneggiano gli stivali, afferrarli solo per i bordi. Evitare di tenere il dispositivo dallo strato interno. Chiudere entrambi gli stivali.

****Non utilizzare il dispositivo mentre si è in piedi o si cammina. Utilizzare il dispositivo solo con le zip completamente chiuse. Non aprire la zip del dispositivo durante l'utilizzo.**

3. Accendere il dispositivo. Per accenderlo, tenere premuto il pulsante centrale sul pannello di controllo dello stivale principale. Lo schermo LCD sul pannello di controllo si illuminerà quando lo stivale principale è acceso. Tenere premuto il pulsante sullo

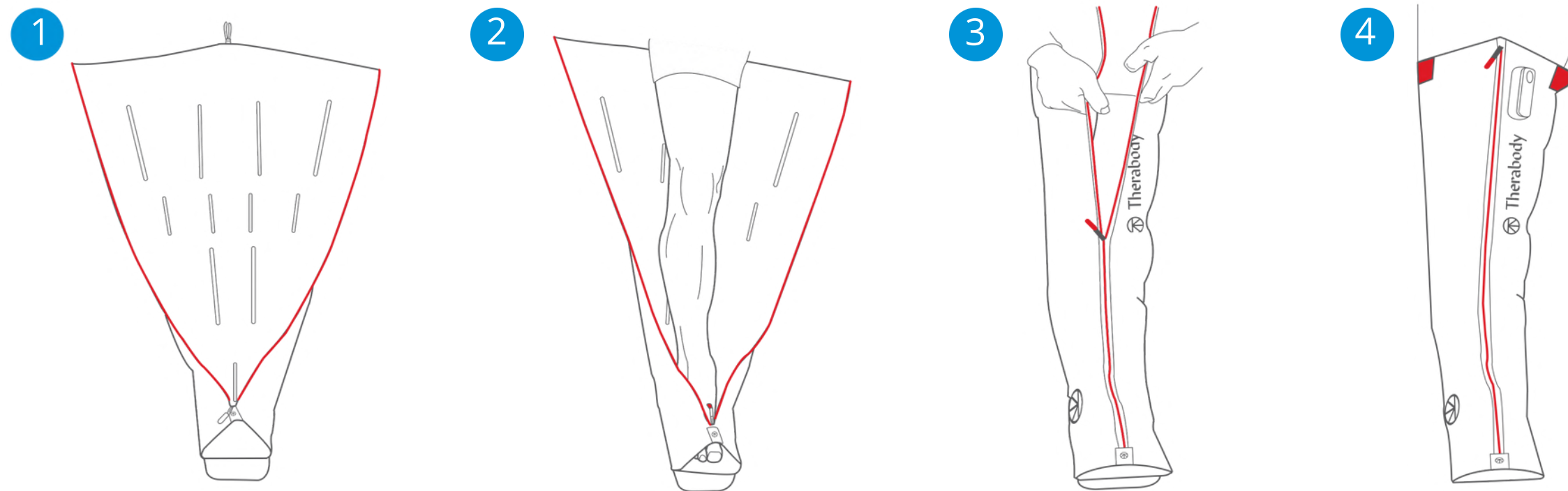


Figura 3. Come posizionare gli stivali

stivale di supporto per accenderlo. Il pulsante si illuminerà quando lo stivale di supporto è acceso. Ogni stivale vibrerà mentre si accende. Gli stivali si collegheranno tra loro tramite Bluetooth a bassa potenza una volta che saranno entrambi accesi. Una volta connessi, sullo schermo LCD verrà visualizzata un'icona di due stivali e di una batteria.

4. Selezionare il trattamento desiderato. Scorrere tra le diverse opzioni di trattamento preimpostate usando i pulsanti su e giù: Quick Start, Warm-up, Recovery, Lower Leg, Upper Leg, Knee, Joint Therapy, Pain Relief e Sleep Prep. Premere il pulsante centrale sul pannello di controllo per selezionare il trattamento desiderato. Il trattamento inizierà automaticamente quando viene selezionata un'impostazione predefinita. In Quick Start è necessario selezionare le impostazioni di pressione per avviare il trattamento.

5. Compressione pneumatica. Le opzioni di pressione sono disponibili con incrementi di 5 mmHg da 20 a 100 mmHg in modalità Quick Start. Scorrere fino alle impostazioni di pressione desiderate e selezionarle premendo il pulsante centrale sul pannello di controllo. L'impostazione della pressione utilizzata nell'ultimo trattamento diventerà l'impostazione predefinita per il trattamento successivo solo in Quick Start. Se lo si desidera, è possibile anche aggiungere o sottrarre pressione durante il trattamento, ma l'intervallo di pressione potrebbe essere limitato a seconda del trattamento preimpostato selezionato. I trattamenti preimpostati hanno impostazioni di pressione appositamente progettate per un'esperienza di trattamento ottimale.

6. Avviare, mettere in pausa e interrompere il trattamento. Iniziare il trattamento selezionando un trattamento preimpostato o accedendo alla modalità di avvio rapido e selezionando un'impostazione di pressione. Premendo il pulsante centrale in qualsiasi momento durante il trattamento, questo verrà messo in pausa. Premere nuovamente il pulsante centrale per riprendere il trattamento. Per uscire dal trattamento, mettere in pausa e selezionare l'icona della freccia a sinistra e premere il pulsante centrale per selezionare.

7. Tempo di trattamento. Ogni trattamento preimpostato ha un tempo di trattamento progettato appositamente per un'esperienza ottimale. È possibile modificare la durata della sessione una volta iniziato il trattamento selezionando l'icona del tempo e usando le frecce su e giù. La durata del trattamento è disponibile con incrementi di cinque minuti da 10 a 60 minuti o fissa a seconda delle impostazioni predefinite. È anche possibile aggiungere o sottrarre tempo durante il trattamento. L'ultima durata impostata diventerà l'impostazione predefinita in Quick Start.

8. Terapia con luce LED a infrarossi. Selezionare l'icona della terapia con luce LED a infrarossi usando i pulsanti destro e sinistro per aggiungerla al trattamento (anche se è inclusa in molti trattamenti preimpostati). È possibile disattivare la terapia con luce LED a infrarossi in qualsiasi momento del trattamento selezionato spostando il cursore su OFF. La terapia con luce LED a infrarossi si spegne automaticamente dopo aver ricevuto il dosaggio appropriato (45 minuti al massimo) durante tutti i trattamenti. I trattamenti preimpostati hanno una terapia a luce LED consigliata appositamente per un'esperienza ottimale.

9. Terapia a vibrazione. È possibile aggiungere la terapia a vibrazione a Quick Start e ai trattamenti preimpostati. Selezionare l'icona della vibrazione per aggiungerla al trattamento. Per selezionare le impostazioni desiderate, scegliere tra le tre intensità di vibrazione: bassa, media e alta o disattivarla se lo si desidera. I trattamenti preimpostati prevedono una terapia a vibrazione consigliata appositamente per un'esperienza ottimale.

10. Spegnere il dispositivo. Tenere premuto il pulsante centrale sul pannello di controllo per spegnere il dispositivo. Spegnendo lo stivale principale si spegnerà anche lo stivale di supporto. Il dispositivo si spegne automaticamente dopo 10 minuti di inattività quando il trattamento viene messo in pausa o 3 minuti dopo il completamento del trattamento.

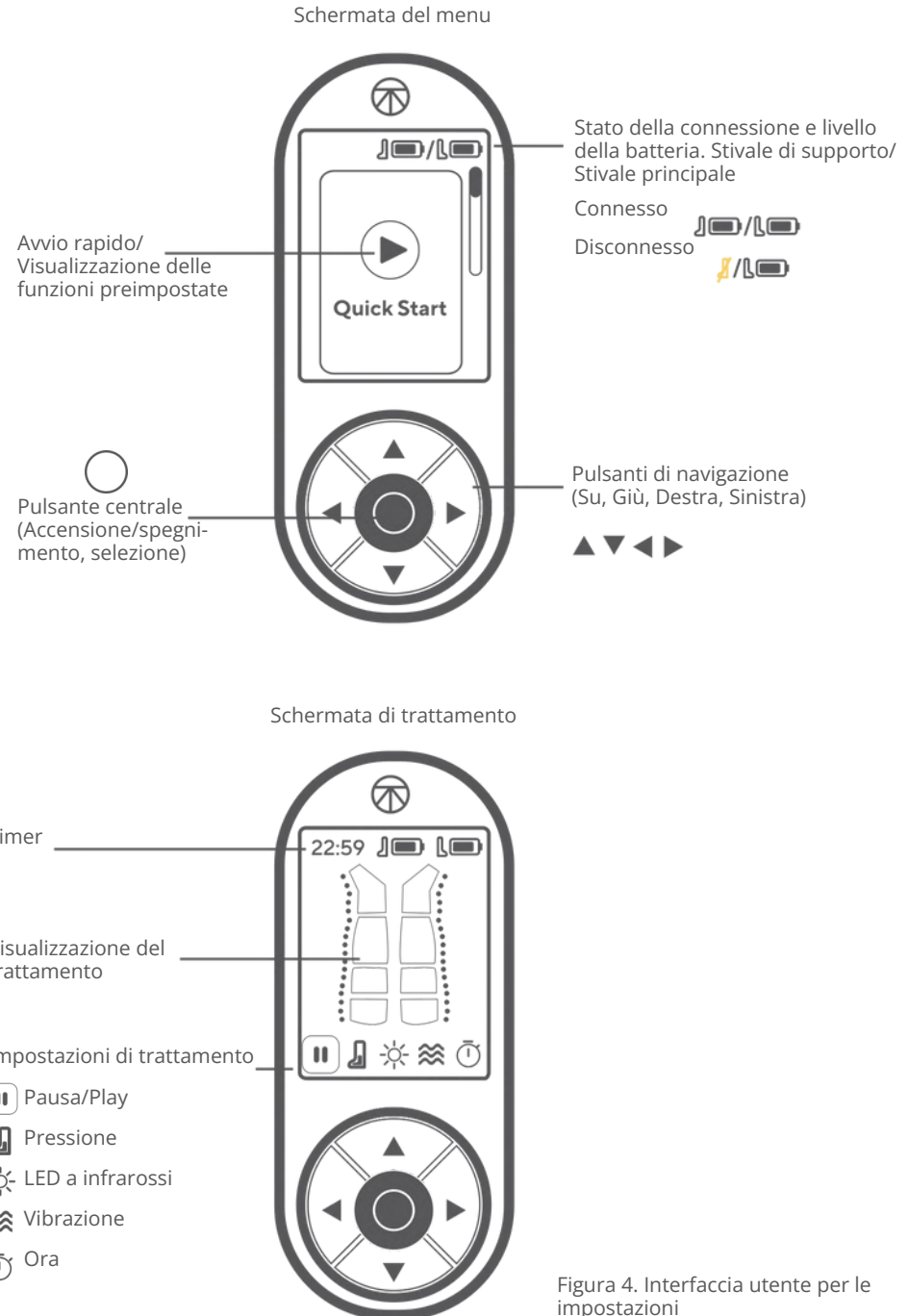


Figura 4. Interfaccia utente per le impostazioni

5. Come funziona?

Utilizzando la tecnologia a gradiente negativo, il dispositivo eroga in modo sicuro la pressione in sequenza lungo le gambe, partendo dai piedi e risalendo verso i fianchi. Le quattro camere d'aria del dispositivo si sovrappongono, in modo che la pressione venga erogata in modo consecutivo lungo la gamba, senza il rischio di dannosi vuoti di pressione.

6. Trattamenti preimpostati

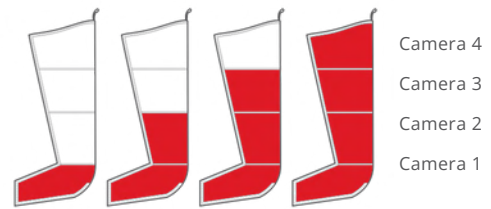
Programmi preimpostati inclusi nel dispositivo

PROGRAMMA PREIMPOSTATO	DESCRIZIONE	TIPO DI CICLO	TEMPO (MINUTI)	PRESSIONE (mmHg)	VIBRAZIONE	LED
Guida rapida	Impostazioni predefinite personalizzabili in base alle tue esigenze	Sequenziale	30	50	Sì	Sì
Recupero	Prepara i tuoi muscoli a dare il massimo	Sequenziale	45	60	Sì	Sì
Riscaldamento	Aiuta le gambe a recuperare più in fretta	Sequenziale	10	80	Sì	Sì
Lower Leg	Trattamento isolato di polpacci e piedi	Sequenziale (Isolamento)	20	50	Sì	Sì
Upper Leg	Trattamento isolato di quadricipiti e muscoli posteriori della coscia	Sequenziale (Isolamento)	20	50	Sì	Sì
Ginocchio	Trattamento isolato delle ginocchia	Sequenziale (Isolamento)	20	50	Sì	Sì
Terapia per le articolazioni	Allevia il dolore articolare e la rigidità muscolare	Statico	15	20	No	Sì
sollievo dal dolore	Allevia il dolore muscolare	Statico	10	20	Sì	Sì
Pre-s sonno	Rilassa le gambe per una notte di sonno ristoratore	Flusso	10	40	Sì	No

7. Tipi di ciclo

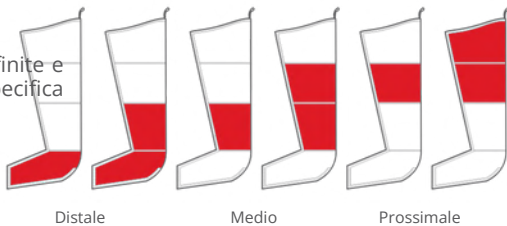
Ciclo sequenziale

Durante un ciclo sequenziale, la pressione viene applicata in modo direzionale, partendo dalla base (piedi) e progredendo verso l'alto (busto). Quando la Camera 1 si gonfia e raggiunge il livello di pressione preimpostato, mantiene la pressione e inizia a gonfiare la Camera 2. Il dispositivo continua a mantenere la pressione in ogni camera successiva fino a gonfiare tutte e quattro le camere. Una volta gonfatte tutte e quattro le camere, il dispositivo rilascia la pressione. Il ciclo sequenziale viene utilizzato in diversi trattamenti preimpostati, tra cui Quick Start, Recovery e Warm-Up.



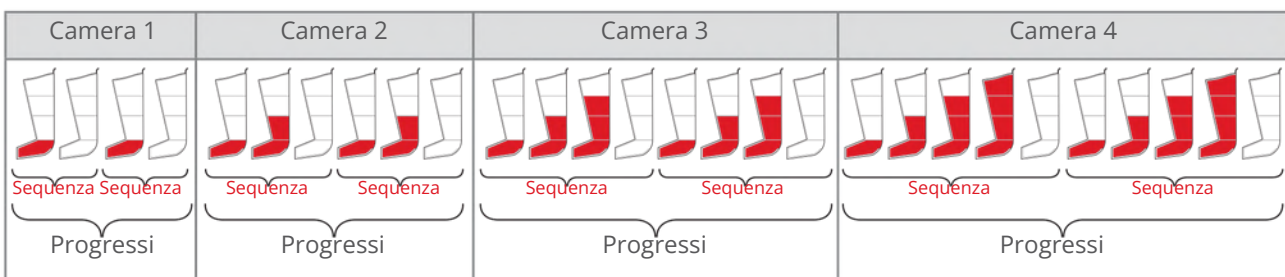
Ciclo sequenziale (isolamento)

Durante un ciclo sequenziale con isolamento, la pressione viene comunque applicata in modo direzionale, partendo dalla base della camera attiva più distante a seconda delle impostazioni predefinite e progredendo verso l'alto, ma solo all'interno di camere specifiche. In questi punti, la pressione viene isolata per trattare una particolare area della gamba o per evitare il trattamento di una parte specifica della gamba. L'isolamento è incluso nei cicli sequenziali, tra cui Upper Leg, Lower Leg e Knee.



Ciclo di flusso

Il ciclo Flow segue un modello di riempimento diverso rispetto a un ciclo sequenziale. Durante il ciclo Flow, la Camera 1 si gonfia, raggiunge il livello di pressione preimpostato e si sgonfia. Quindi, le camere 1 e 2 si gonfiano, raggiungono il livello di pressione preimpostato e si sgonfiano. Successivamente, le camere 1, 2 e 3 si gonfiano, raggiungono il livello di pressione preimpostato e si sgonfiano. Infine, le camere 1, 2, 3 e 4 si gonfiano, raggiungono il livello di pressione preimpostato e si sgonfiano. I cicli Flow offrono un aumento più graduale della compressione, adatto per il trattamento Sleep Prep.



Ciclo statico

Durante il ciclo statico, le camere si gonfiano per creare un gradiente negativo di compressione lungo la gamba e non si sgonfiano durante il trattamento. Mentre il dispositivo è gonfiato, entra in contatto con le gambe per ottimizzare il trattamento con vibrazioni e con luce LED a infrarossi, garantendo un contatto ottimale con la gamba. Il ciclo statico è incluso nei programmi preimpostati Joint Recovery e Pain Relief.



8. Conservazione e trasporto del dispositivo

Lasciar sgonfiare completamente tutte le camere d'aria prima di riporle. Chiudere completamente la zip degli stivali e appenderli. Per arrotolare gli stivali, appoggiarli su un lato con il pannello di controllo rivolto verso l'alto. Arrotolare gli stivali partendo dalla console del piede e salendo. Piegarli per inserirli nella custodia per il trasporto e riporre il dispositivo in modo compatto. **Evitare di arrotolare strettamente il dispositivo, poiché ciò potrebbe danneggiare i componenti interni.**

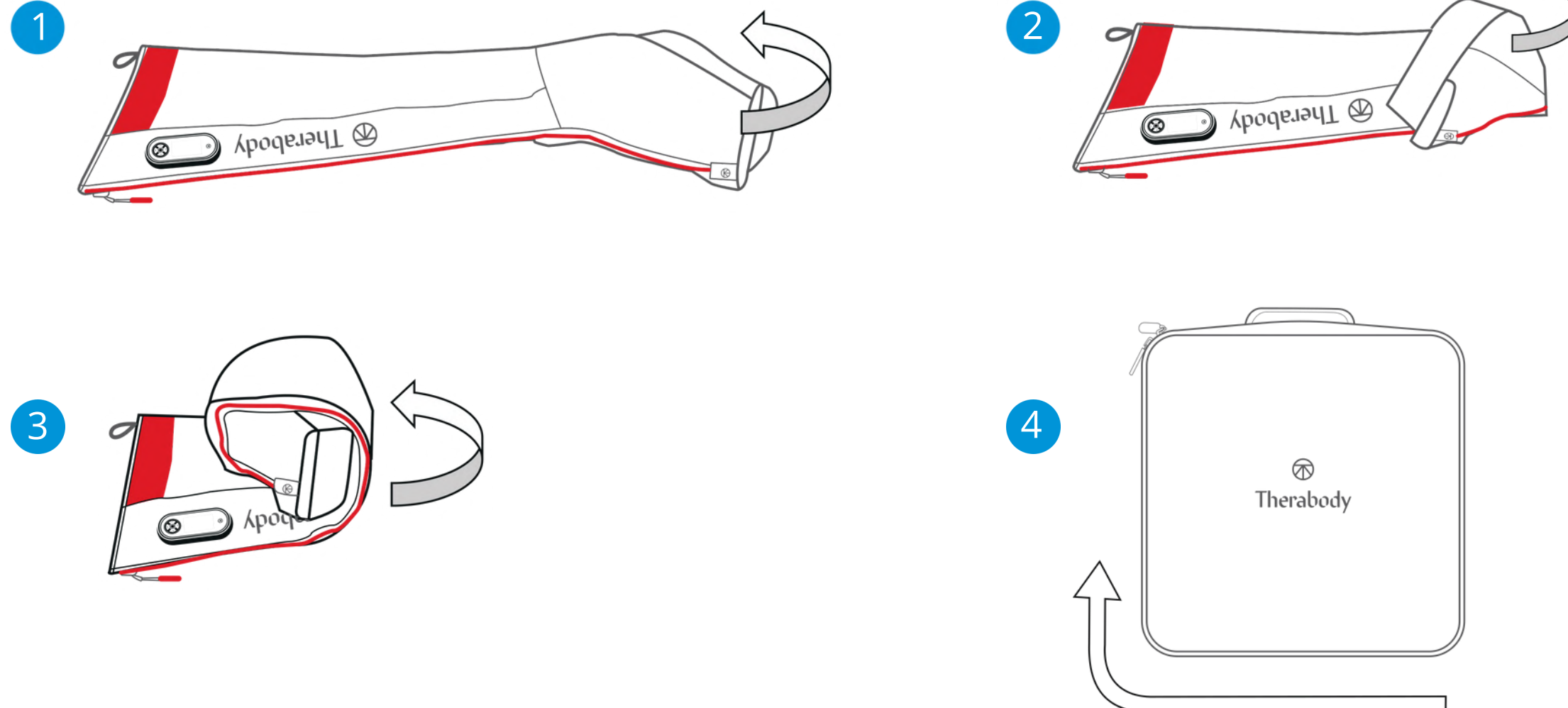


Figura 5. Come riporre gli stivali

9. Cura e pulizia del dispositivo

Manutenzione del dispositivo

Le seguenti istruzioni di manutenzione sono importanti per garantire che il dispositivo continui a funzionare come è stato progettato. La mancata osservanza di queste istruzioni può provocare il mancato funzionamento del dispositivo.

Modello di qualità superiore e igienico

Gli stivali sono realizzati in un materiale non poroso di uso medicale che aiuta a prevenire l'accumulo di batteri e ha una superficie resistente. Le camere sovrapposte interne forniscono una superficie liscia da pulire, il che significa che non ci sono lembi della camera in cui possono accumularsi batteri e odori.

Cura e pulizia

1. Apri completamente la zip degli stivali e appoggiali su una superficie piana.
2. Usare una soluzione detergente a base di alcol isopropilico (IPA) al 70% per pulire delicatamente l'interno degli stivali. Non utilizzare mai prodotti per la pulizia a base di olio. Evitare di esercitare pressione durante la pulizia della superficie interna dello stivale.
3. Pulisci l'esterno del dispositivo con un panno morbido privo di residui per ridurre i contaminanti superficiali.
4. Assicurati che non rimangano residui dopo aver pulito completamente il dispositivo.
5. Una volta pulito completamente il dispositivo, tampona la superficie e appendilo per farlo asciugare completamente prima di riprendere l'utilizzo.

Il dispositivo è realizzato con materiale di uso medicale che copre la camera interna per aiutare a ridurre la crescita microbica e la ritenzione di umidità e limitare la trasmissione batterica.

nylon rivestito con TPU: 87.5%

nylon rivestito con PU: 10%

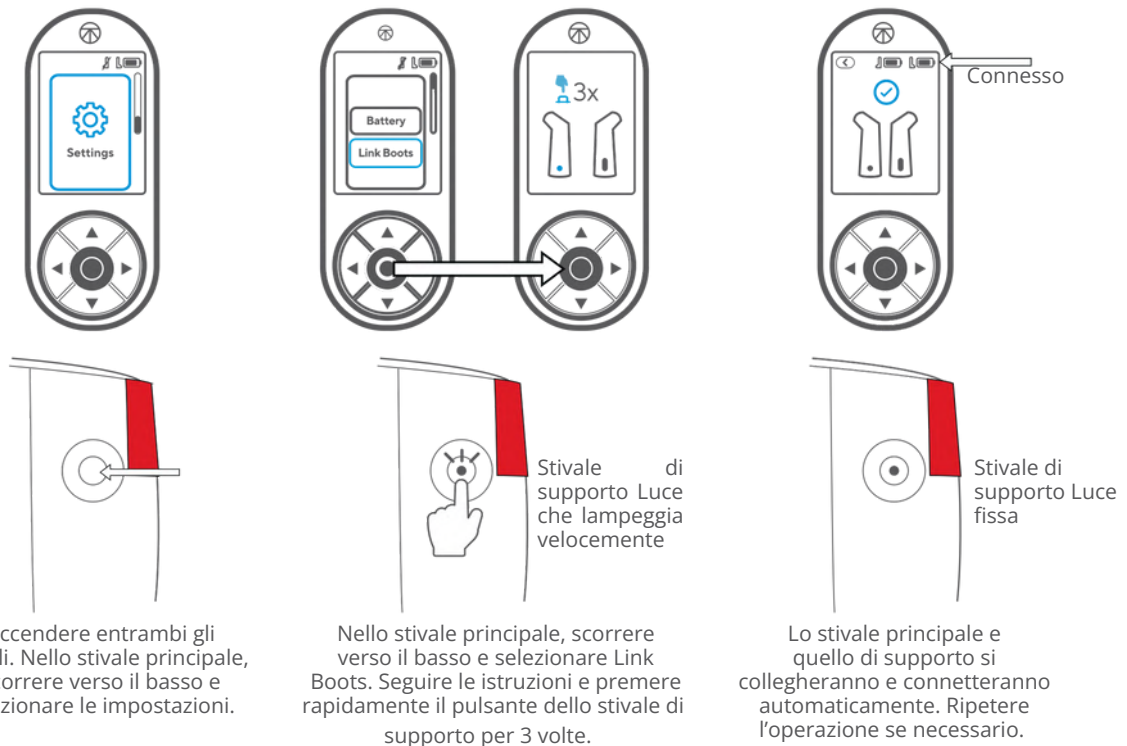
TPU puro: 2.5%

10. Impostazioni del dispositivo

Accedere alle impostazioni del dispositivo e premere il pulsante centrale.

- 1. Livello della batteria.** Per controllare la percentuale del livello di batteria di entrambi gli stivali, accedere alla scheda batteria nelle impostazioni e premere il pulsante centrale. Quando gli stivali sono connessi, viene visualizzata la percentuale della batteria di entrambi gli stivali. Se gli stivali non sono connessi, viene visualizzato solo il livello della batteria dello stivale principale.
- 2. Collegare entrambi gli stivali.** Una volta collegati, gli stivali si connettono automaticamente ogni volta che vengono accesi. Se gli stivali si scollano o se si deve sostituire uno dei due, selezionare l'opzione di collegamento nel menu delle impostazioni per avviare il processo di collegamento. Sullo schermo del pannello di controllo apparirà un'animazione che indica di premere tre volte il pulsante di supporto nello stivale di supporto per avviare il processo di collegamento. Una volta completato, verrà visualizzata un'animazione e un'icona di spunta. Gli stivali si collegheranno automaticamente e nell'angolo in alto a destra dello schermo apparirà un'icona contenente entrambi gli stivali e i rispettivi livelli di batteria. Quando gli stivali vengono scollegati, l'icona di uno stivale appare sbarrata e viene visualizzata la batteria di un solo stivale.
- 3. Reimpostare.** Per ripristinare il dispositivo allo stato originale, accedere alle impostazioni, selezionare l'icona di ripristino e premere il pulsante centrale.

Figura 6. Come collegare gli stivali



Stato di avvio	Descrizione	Schermata principale di JetBoot PRO Plus	Supporta JetBoot PRO Plus Power Light
Non collegato	Entrambi gli stivali sono accesi ma non si collegano tra loro.		Lampeggi veloce
Disconnesso	Uno degli stivali è spento o fuori dal raggio di connessione.		Lampeggi lento
Connesso	Entrambi gli stivali sono connessi e pronti all'uso.		Bianca fissa/arancione

11. Ricarica del dispositivo

1. Lo stato della batteria di entrambi gli stivali è visualizzato nell'angolo in alto a destra del pannello di controllo, sullo stivale principale.
2. Collega un'estremità dell'alimentatore a una presa a muro e l'altra estremità allo splitter.
3. Collega entrambi i cavi dello splitter alla porta di ricarica di ogni stivale. Solleva la copertura in gomma situata sul lato destro di ogni piede per accedere alle porte di ricarica.
4. Il dispositivo può essere utilizzato durante la ricarica, ma il livello della batteria potrebbe non aumentare mentre lo utilizzi. Spegni il dispositivo per accelerare il processo di ricarica.
5. Il pannello di controllo mostrerà le icone della batteria con un pallino per indicare che il cavo e/o la cuffia di supporto si stanno caricando. Si ricorda che il supporto di avvio indica anche lo stato della batteria usando il colore della luce centrale:
 - a. Quando non è in carica: >30% batteria (bianco) e <30% batteria (arancione)
 - b. Durante la ricarica: >90% di batteria (verde fisso se solo in ricarica, bianco fisso se in uso e in carica) e <90% di batteria (arancione lampeggiante)
6. Autonomia della batteria del dispositivo:
 - a. Autonomia della batteria in caso di utilizzo elevato: 150 minuti
 - b. Autonomia della batteria in caso di utilizzo ridotto: 240 minuti

**Nota: se si utilizza un alimentatore o un cavo splitter alternativo, assicurarsi che provenga da una fonte attendibile e non abbia subito danni strutturali. L'alimentatore e lo splitter del precedente modello RecoveryAir non sono compatibili con questo dispositivo.

12. Risoluzione dei problemi

SITUAZIONE	SCHERMATA DELLO STIVALE PRINCIPALE	LUCE DELLO STIVALE DI SUPPORTO	POTENZIALI CAUSE	POSSIBILI SOLUZIONI
Lo stivale principale e/o di supporto non si accende	Nessuno	Nessuno	<p>L'alimentazione elettrica è assente o la batteria non è carica nel dispositivo</p> <p>L'alimentatore o il cavo splitter sono danneggiati</p> <p>Malfunzionamento interno</p>	<ol style="list-style-type: none"> Usare l'alimentatore e il cavo splitter per collegare il dispositivo a una presa di corrente. Verificare che il dispositivo sia in carica. Provare ad accenderlo. Verificare che l'alimentatore, il cavo splitter e la console di ciascun stivale siano connessi correttamente. Rimuovere lo splitter e collegare l'alimentatore direttamente a ciascun stivale. Assicurarsi che la presa elettrica sia collegata a una presa di corrente da 100–240 Volt. Se il dispositivo non si carica dopo aver verificato quanto sopra, l'alimentatore o il dispositivo potrebbero essere danneggiati. Contattare Therabody per ulteriore assistenza.
Lo stivale principale si gonfia ma lo stivale di supporto non si gonfia	Nessuno	Nessuno	<p>Lo stivale di supporto è spento, non ha alimentazione o batteria, oppure è fuori dal raggio di connessione</p> <p>Lo stivale principale e di supporto potrebbero non essere collegati o connessi tra loro</p> <p>Lo stivale è difettoso o presenta un malfunzionamento interno</p>	<ol style="list-style-type: none"> Accendere lo stivale principale e lo stivale di supporto e assicurarsi che siano vicini l'uno all'altro. Controllare il livello della batteria di ogni stivale. Usare l'alimentatore per alimentare o caricare il dispositivo. Assicurarsi che gli stivali siano connessi. Quando la connessione è attiva, nell'angolo in alto a destra dello schermo vengono visualizzate due piccole icone di stivali con i livelli della batteria. Se non sono connessi, seguire la procedura di collegamento nella sezione dedicata all'assistenza. Se gli stivali sono connessi e il problema persiste, contattare Therabody per ulteriore assistenza.
Lo stivale principale o di supporto non si gonfia completamente e sullo schermo viene visualizzato un messaggio di avviso	 	Nessuno C'è una luce gialla lampeggiante	<p>Stivale principale: potrebbero esserci perdite d'aria nel raccordo dei tubi o nelle sacche d'aria</p> <p>Stivale di supporto: potrebbero esserci perdite d'aria nel raccordo dei tubi o nelle sacche d'aria</p>	<ol style="list-style-type: none"> Aprire la zip nera nella tasca esterna situata sul lato del pannello di controllo o del pulsante dello stivale di supporto. Verificare che i tubi neri dell'aria non siano danneggiati (rotti) e che non ci siano perdite d'aria. Non tirare/scollegare/giocare con i cavi di collegamento elettrico. Verificare che i tubi dell'aria siano ben collegati agli ugelli della camera d'aria. Se allentato, spingere e collegare il tubo dell'aria all'ugello, quindi verificare se il problema è stato risolto. Se il problema persiste, le sacche d'aria potrebbero essere danneggiate. Contatta Therabody per ulteriore assistenza.

Risoluzione dei problemi (continua)

SITUAZIONE	SCHERMATA DELLO STIVALE PRINCIPALE	LUCE DELLO STIVALE DI SUPPORTO	POTENZIALI CAUSE	POSSIBILI SOLUZIONI
Il trattamento si interrompe poco dopo l'inizio e sullo schermo viene visualizzato un messaggio di avviso		Nessuno	Stivale principale: l'aria non riesce a passare attraverso i tubi dell'aria o le sacche d'aria	<ol style="list-style-type: none"> 1. Verificare che gli stivali non siano piegati o ritorti. Questo può accadere nelle aree in cui l'indumento è piegato mentre lo si indossa. 2. Assicurarsi che l'indumento sia indossato correttamente e che gli stivali siano della misura corretta. Uno stivale di misura troppo grande può causare pieghe e grinze. 3. Contattare Therabody per ulteriore assistenza se il problema persiste.
		Luce gialla lampeggiante	Stivale di supporto: l'aria non riesce a passare attraverso i tubi dell'aria o le sacche d'aria	
Il trattamento si interrompe e sullo schermo viene visualizzato un avviso con o senza l'icona della batteria prima che lo stivale principale o di supporto si spegna		Nessuno	Stivale principale: la batteria o i componenti interni si stanno surriscaldando	<ol style="list-style-type: none"> 1. Verificare che le condizioni ambientali di utilizzo rientrino nell'intervallo specificato nelle Avvertenze dell'unità. 2. Smettere di utilizzare il dispositivo e lasciarlo raffreddare per 15-20 minuti. 3. Contattare Therabody per ulteriore assistenza se il problema persiste.
		Luce gialla lampeggiante	Stivale di supporto: la batteria o i componenti interni si stanno surriscaldando	
Sullo schermo vengono visualizzati un avviso e l'icona della terapia con luce LED a infrarossi. La terapia con luce LED a infrarossi si spegne mentre il trattamento continua		Nessuno	Stivale principale: le luci LED a infrarossi si stanno surriscaldando	<ol style="list-style-type: none"> 1. Verificare che le condizioni ambientali di utilizzo rientrino nell'intervallo specificato nelle Avvertenze dell'unità. 2. Attendere 15-20 minuti prima di riaccendere le luci LED a infrarossi. 3. Contattare Therabody per ulteriore assistenza se il problema si ripete frequentemente.
		C'è una luce gialla lampeggiante	Stivale di supporto: le luci LED a infrarossi si stanno surriscaldando	

SITUAZIONE	SCHERMATA DELLO STIVALE PRINCIPALE	LUCE DELLO STIVALE DI SUPPORTO	POTENZIALI CAUSE	POSSIBILI SOLUZIONI
Il trattamento si interrompe e sullo schermo viene visualizzato un avviso con l'icona della vibrazione	 Internal Error 1006	Nessuno	Stivale principale: malfunzionamento della terapia a vibrazione	Contattare Therabody per ulteriore assistenza se il problema si ripete. È possibile continuare a usare il dispositivo con la terapia a vibrazione disattivata.
	 Internal Error 2006	Luce gialla lampeggiante	Stivale di supporto: malfunzionamento della terapia a vibrazione	
Sullo schermo viene visualizzato un avviso quando lo stivale principale o di supporto sono collegati all'alimentatore	 Wrong Power Adapter 1007	Nessuno	Stivale principale: è stato usato l'alimentatore sbagliato per alimentare o caricare	1. Utilizzare solo l'alimentatore fornito con il dispositivo. 2. Se usa l'alimentatore in dotazione e il problema persiste, contattare Therabody per ulteriore assistenza.
	 Wrong Power Adapter 2007	Luce gialla lampeggiante	Stivale di supporto: è stato usato l'alimentatore sbagliato per alimentare o caricare	
Il trattamento si interrompe e sullo schermo viene visualizzato un avviso con l'icona della terapia con luce LED a infrarossi	 Internal Error 1008	Nessuno	Stivale principale: malfunzionamento della terapia con luce LED	Contattare Therabody per ulteriore assistenza. È possibile continuare a usare il dispositivo con la terapia con luce LED a infrarossi disattivata.
	 Internal Error 2008	C'è una luce gialla lampeggiante	Stivale di supporto: malfunzionamento della terapia con luce LED a infrarossi	

Avvertenze e indicazioni per il prodotto (Precauzioni e controindicazioni)

Informazioni generali

I prodotti Therabody sono concepiti per favorire la naturale capacità del corpo di raggiungere la salute e il benessere. Grazie alla scienza e alla tecnologia, la gamma di prodotti Therabody consente alle persone di accedere ai benefici terapeutici di svariati fenomeni naturali per soddisfare le loro esigenze e le loro preferenze. In alcuni casi si consiglia di modificare il modo in cui vengono utilizzati i dispositivi (precauzioni) o di non utilizzare determinati dispositivi (controindicazioni). Prima dell'uso, leggere attentamente le seguenti informazioni sulla sicurezza del dispositivo.

Informazioni importanti sulla sicurezza

Uso generale del dispositivo

Prima di utilizzare il dispositivo, leggere le avvertenze e le linee guida complete.

Il presente dispositivo è destinato all'uso da parte di soggetti che godono di buona salute. Questo dispositivo è controindicato dell'uso. e non deve essere utilizzato da o su persone con una storia di epilessia, convulsioni o cardiopatia.

Il dispositivo non è consigliato a persone che abbiano un dispositivo elettronico impiantato (come un pacemaker), aritmie cardiache, tumori o episodi acuti di malattie infiammatorie. Non è consigliato a chi soffre di arteriosclerosi, trombosi o ha impianti nella regione corporea oggetto di trattamento. Il dispositivo non deve essere utilizzato se sull'area da trattare sono presenti macchie scure o nere, come grandi lentiggini, voglie, nei o verruche. Non è consigliato se hai eczema, psoriasi, lesioni, ferite aperte o infezioni attive diverse dall'acne lieve o moderata, come l'herpes labiale, nell'area da trattare. Attendere che l'area infetta guarisca prima di utilizzare il dispositivo. Non devi usare il dispositivo in caso di condizioni cutanee anomale causate da diabete o altre malattie sistemiche o metaboliche. Se, in passato, si sono manifestati focolai di herpes nell'area del trattamento, l'uso del dispositivo è sconsigliato a meno che non si sia consultato un medico e non si sia ricevuto un trattamento preventivo.

In caso di gravidanza e/o allattamento, consultare il proprio medico prima di utilizzare il dispositivo. Interrompere immediatamente l'uso del dispositivo al primo segnale di disagio. Il dispositivo non è un giocattolo. In caso di perplessità di ordine medico, consultare il proprio medico prima di utilizzare il dispositivo.

Sicurezza, precauzioni e controindicazioni

Terapie specifiche

Queste raccomandazioni derivano dalla consultazione di esperti medici e da ricerche pubblicate sulle precauzioni e controindicazioni alla data di stampa.

In queste circostanze si deve prestare la dovuta attenzione e potrebbe essere necessario modificare l'uso del dispositivo. Consultare un medico nel caso in cui si abbia o si sospetti di avere, al momento attuale, una delle seguenti condizioni o in caso di dubbi.

- Ipertensione (controllata)
- Osteopenia

- Osteoporosi
- Gravidanza
- Diabete
- Vene varicose
- Protuberanze o zone ossee
- Sensazioni anomale (ad es. intorpidimento)
- Sensibilità alla pressione
- Lesione o intervento chirurgico recenti
- Scoliosi o deformità spinale
- Farmaci che possono alterare le sensazioni del paziente
- Non utilizzare in situazioni in cui la temperatura corporea è elevata

Controindicazioni:

Di seguito sono elencate le circostanze in cui i potenziali rischi possono superare i benefici. Consultare un medico prima

- Eruzione cutanea, ferite aperte, veschie, infiammazione dei tessuti locali, lividi o tumori
- Embolia polmonare (coagulo di sangue) o edema
- Trombosi venosa profonda, osteomielite Frattura ossea o miosite ossificante Ipertensione (non controllata) Malattia Applicazione diretta su viso, gola, genitali Disturbi emorragici
- Recente intervento chirurgico o lesione
- Disturbi del tessuto connettivo
- Insufficienza vascolare periferica o malattia Farmaci che fluidificano il sangue o alterano le sensazioni
- Pressione diretta sul sito chirurgico o su altro dispositivo
- Pressione diretta sugli occhi o sulla gola
- Estrema sensazione di fastidio o dolore avvertita dall'utente
- Grave scoliosi o deformità spinale
- Pacemaker, ICD o anamnesi di embolia
- Allergia al materiale del dispositivo (Nylon)
- Gravidanza/allattamento
- Sensazioni anomale (es. intorpidimento)
- Cancro/tumori
- Epilessia
- Cardiopatia (malattia cardiaca)
- Foto allergia o disturbo (es. Lupus, porfiria)
- Farmaci che causano sensibilità alla luce
- Farmaci per l'acne grave
- Estrema sensibilità alla luce
- Melasma o iperpigmentazione (soprattutto se esacerbata dal calore moderato)
- Lesioni sospette o cancro della pelle: consultare il proprio medico
- Se si stanno assumendo o utilizzando farmaci o prodotti sensibili al retinolo o al sole o il perossido di benzoile, non

utilizzare la luce LED a infrarossi

AVVERTENZE SUL DISPOSITIVO

PRIMA DI UTILIZZARE O CARICARE IL DISPOSITIVO, LEGGERE TUTTE LE ISTRUZIONI E LE AVVERTENZE RIPORTATE NEL PRESENTE MANUALE, SULL'ALIMENTATORE, SUL CAVO SPLITTER E SUL DISPOSITIVO. Se il dispositivo non si accende o se l'indicatore della batteria segnala un livello di carica basso, ricaricare il dispositivo prima di utilizzarlo per la prima volta. Il dispositivo è destinato all'uso senza prescrizione medica.

Questo dispositivo non ha lo scopo di diagnosticare, curare o prevenire malattie. Therabody si impegna per rendere i propri dispositivi il più sicuri possibile per l'uso previsto. Si tratta di uno strumento meccanico avanzato dotato di componenti elettrici. Se il dispositivo e gli accessori non vengono usati o conservati correttamente, sussiste il rischio di incendio, scosse elettriche o lesioni. Durante l'uso del dispositivo, è necessario osservare le seguenti precauzioni fondamentali:

1. USARE SOLO COME INDICATO. Usare il dispositivo esclusivamente seguendo le indicazioni del Manuale dell'utente. Usare solo gli accessori e le parti di ricambio consigliati da Therabody. L'uso di accessori di ricarica di terze parti può causare il malfunzionamento del dispositivo. Non svolgere operazioni di manutenzione se non come indicato da Therabody.

2. NON ADATTO AI BAMBINI. Il dispositivo, l'alimentatore e il cavo splitter non sono destinati all'uso da parte di minori di 18 anni, persone con capacità fisiche, sensoriali o di ragionamento ridotte o con mancanza di esperienza e conoscenza. Il dispositivo non deve essere utilizzato come giocattolo. Non giocare con il dispositivo, non piegare né tirare i componenti elettrici. Avvertire i bambini di non giocare con il dispositivo o l'alimentatore e il cavo splitter.

3. NON STARE IN PIEDI DURANTE L'UTILIZZO DEL DISPOSITIVO. Non cercare di alzarsi mentre si utilizza il dispositivo. Alzarsi in piedi durante l'utilizzo del dispositivo può provocare fastidi e danni ai componenti interni del dispositivo, tra cui le luci LED a infrarossi.

4. RICARICA. Sul dispositivo è presente una sola posizione corretta di inserimento dello splitter. Non forzare il cavo in posizione. Quando inserito, il logo Therabody deve essere rivolto verso l'alto. Caricare completamente il dispositivo almeno una volta ogni sei mesi per evitare danni al dispositivo e alla batteria.

5. AMBIENTI DI RICARICA. Carica il dispositivo con un alimentatore e un cavo splitter. Il dispositivo deve essere caricato all'interno, in luoghi ben ventilati e asciutti. Non caricare il dispositivo all'esterno, in bagno o entro 3,1 metri (10 piedi) da vasche,

doccce o piscine. Non usare il dispositivo o il caricabatteria su superfici bagnate e non esporre il caricabatteria a umidità, pioggia o neve. Non usare il dispositivo o il caricabatteria compatibile in presenza di atmosfere esplosive (emissioni gassose, polvere o materiali infiammabili). Potrebbero generarsi scintille e, di conseguenza, incendi.

6. NON SOVRACCARICARE. Non lasciare il dispositivo collegato all'alimentatore per più di un'ora dopo il completamento della ricarica. La batteria è dotata di un sistema di protezione che evita il rischio di sovraccarico. Tuttavia, il sovraccarico può ridurne la durata nel tempo.

7. NON SCHIACCIARE, LASCIAR CADERE O DANNEGGIARE IL DISPOSITIVO O IL CARICABATTERIA. Non utilizzare un alimentatore o un cavo splitter che abbia subito un urto violento, sia caduto, sia stato calpestato o danneggiato in qualsiasi

modo. Non forare o danneggiare il dispositivo o il tessuto. La perforazione del dispositivo o del suo tessuto può causare perdite d'aria e un funzionamento errato.

LE SOSTANZE CHIMICHE CONTENUTE NELLE BATTERIE POSSONO PROVOCARE GRAVI USTIONI. Evitare il contatto tra batteria interna e pelle, occhi e bocca. Se da una batteria danneggiata fuoriescono sostanze chimiche, usare guanti di gomma o di neoprene per lo smaltimento. Se la pelle entra in contatto con liquidi fuoriusciti dalla batteria, lavarsi con acqua e sapone e sciacquare con aceto. Se gli occhi dovessero entrare in contatto con le sostanze chimiche della batteria, sciacquare immediatamente con acqua per 20 minuti e rivolgersi al medico. Rimuovere e smaltire eventuali indumenti contaminati.

9. NON CAUSARE CORTOCIRCUITI. La batteria va in cortocircuito se un oggetto metallico crea un collegamento fra i contatti positivi e negativi nella batteria o nel connettore 16 V. Non posizionare la batteria vicino a oggetti che possano provocare cortocircuiti, come monete, chiavi o viti conservate in tasca. Una batteria in cortocircuito può provocare incendi e lesioni personali.

10. SMALTIMENTO DEL DISPOSITIVO. Questo dispositivo contiene una batteria agli ioni di litio ed è necessario prestare attenzione durante lo smaltimento del dispositivo. Prima di smaltire il dispositivo, consultare le leggi e i requisiti locali relativi allo smaltimento della batteria agli ioni di litio. Il metodo di smaltimento preferito è il riciclo dell'intero dispositivo.

11. SERVIZIO. Se il dispositivo non funziona correttamente, ha ricevuto un colpo secco, è caduto, è stato danneggiato, è stato lasciato all'aperto o è caduto in acqua, non utilizzarlo. Non tentare di riparare o smontare il dispositivo; in caso contrario, si possono provocare scosse elettriche o incendi. **12. UTILIZZO.** Interrompere l'uso del dispositivo se si avverte dolore o disagio. Se in qualsiasi momento del trattamento, si dovesse avvertire dolore o fastidio superiore a quelli che ci si attenderebbe da un dispositivo di compressione o da un massaggio, interrompere immediatamente il trattamento e rimuovere il dispositivo.

Interrompere l'uso del dispositivo se si surriscalda o se diventa insopportabilmente caldo. Non mettere oggetti tra la pelle e il dispositivo. **CURA DELL'ALIMENTATORE E DEL CAVO SPLITTER.** Scollegare l'alimentatore e il cavo splitter quando non sono in uso. Tirare la spina e non il cavo, al fine di ridurre il rischio di danni a spina e cavo. Conservare il cavo per assicurarsi di non

calpestarlo, inciampare o provocare danni o sollecitazioni. Tenere lontano il cavo da superfici riscaldate, olio e spigoli. Non usare il dispositivo se un cavo o una spina sono danneggiati, se non funziona correttamente, se è caduto, ha subito danni o è caduto in acqua. Non tirare il cavo del caricabatteria, né sottoporlo a trazione. Non toccare il cavo con le mani bagnate. Se il dispositivo viene riposto per un lungo periodo, la batteria deve essere interamente carica. Therabody non è responsabile di danni che possono verificarsi a causa dell'uso di caricabatteria di terze parti. **14. NON UTILIZZARE SOTTO COPERTE E CUSCINI.**

Può verificarsi un surriscaldamento e provocare incendi, scosse elettriche o lesioni. **15. CONSERVAZIONE DEL DISPOSITIVO E DEL CAVO DI RICARICA.** Conservare in un luogo fresco e asciutto. Caricare il dispositivo solo quando la temperatura ambiente è tra 35°C/95°F e 0°C/32°F. Non conservare il dispositivo o il cavo splitter in luoghi in cui le temperature possono superare 40°C/104°F, ad esempio sotto la luce solare diretta, in un veicolo o in una struttura metallica durante l'estate. Evitare di arrotolare strettamente il dispositivo, poiché ciò potrebbe danneggiare i componenti interni. **16. CURA DEL DISPOSITIVO.** Il dispositivo NON è impermeabile. Il dispositivo non è lavabile in lavatrice. Non collocare o riporre il dispositivo dove potrebbe accidentalmente cadere in vasche da bagno o lavandini. Non immergere né far cadere in acqua o in altri liquidi. Non tentare di recuperare il dispositivo se cade in acqua o se entra in contatto con essa. Scolgarlo immediatamente dalla corrente. Pulire il dispositivo secondo le istruzioni riportate nella sezione "Cura e pulizia" sopra. Non afferrare il dispositivo dallo strato interno o dalle luci a LED a infrarossi, perché ciò potrebbe danneggiare i componenti interni del dispositivo. **17. NON SMONTARE.** Lo smontaggio o il riassemblaggio scorretto possono comportare il rischio di scosse elettriche, incendi o contatto con sostanze

accese. Se il dispositivo, le batterie o il caricabatteria vengono smontati o se alcune parti vengono rimosse, la garanzia sarà invalidata. **18. Non utilizzare durante il sonno.** **19. Il dispositivo non deve essere utilizzato su persone affette da diabete o con problemi di circolazione sanguigna.** **20. Non utilizzare in ambienti arricchiti di ossigeno o in prossimità di apparecchiature che immagazzinano o emettono ossigeno.** **21. Non utilizzare il dispositivo con preparazioni di linimenti, unguenti o pomate che contengano ingredienti che producono calore.** Potrebbero verificarsi ustioni alla pelle. **22. Il dispositivo produce calore.** È necessario prestare attenzione quando si utilizza il trattamento a infrarossi.

SMALTIMENTO DELLE BATTERIE. Le batterie interne agli ioni di litio sono più ecologiche di altri tipi di batterie (ad esempio, al nichel-cadmio). Smaltire sempre le batterie del dispositivo come previsto dalle normative locali. Rivolgersi a un ente locale competente per sapere quali sono le aree di riciclo. Anche le batterie scariche contengono energia. Questo apparecchio contiene batterie non sostituibili.

Ambiente	
Ambiente per l'esercizio	Temperatura di esercizio: Terapia a compressione pneumatica e vibrazione: 32 – 95°F (0 – 35°C); Terapia con luce LED a infrarossi: 32 – 86°F (0 – 30°C) Umidità relativa: 30 - 85% RH Pressione atmosferica: 700-1060 hPa
Ambiente per la conservazione	Intervallo di temperatura di 14 - 104 °F (-10 - 40 °C) Umidità: 10-93% RH non condensante Pressione atmosferica: 190,0 - 1060hPa

Etichette

SIMBOLI	DESCRIZIONE	LUOGO
IP 22	Grado di protezione contro l'ingresso di acqua	Sull'etichetta di classificazione
	Leggere le istruzioni prima dell'uso	Sull'etichetta di classificazione Sull'etichetta di classificazione
	Livello di protezione parte applicata tipo BF	Sull'etichetta di classificazione
	Therabody, Inc.	Sull'etichetta di classificazione
	Numero d'identificazione univoco del dispositivo (UDI)	Sull'etichetta di classificazione e sulla confezione
	Raccolta differenziata di rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche. Nota: per ulteriori informazioni sullo smaltimento delle apparecchiature, delle relative parti e accessori, contattare il distributore locale.	Sull'etichetta di classificazione



Bluetooth®

Imballaggio esterno

CURA DEL CAPO.
Significato dei simboli

Etichetta	Descrizione	Luogo
	NON LAVARE	Sull'etichetta del dispositivo indossabile
	Non lavare a secco	Sull'etichetta del dispositivo indossabile
	NON ASCIUGARE IN ASCIUGATRICE	Sull'etichetta del dispositivo indossabile
	NON CANDEGGIARE	Sull'etichetta del dispositivo indossabile
	NON STIRARE	Sull'etichetta del dispositivo indossabile

Dichiarazioni FCC

Questo dispositivo è conforme alla parte 15 delle normative FCC. Il funzionamento è soggetto alle seguenti due condizioni: (1) questo dispositivo non può causare interferenze dannose e (2) questo dispositivo deve accettare tutte le interferenze che riceve, comprese quelle che possono provocarne il malfunzionamento.

Eventuali modifiche non espressamente approvate dalla parte responsabile della conformità potrebbero invalidare l'autorizzazione dell'utente a utilizzare l'apparecchiatura. Questa apparecchiatura è stata collaudata ed è risultata conforme ai limiti per un dispositivo digitale di Classe B, ai sensi della parte 15 delle normative FCC. Questi limiti sono progettati per fornire una protezione ragionevole contro le interferenze dannose in un impianto residenziale. Questa apparecchiatura genera, utilizza e può irradiare energia in radiofrequenza e, se non installata e utilizzata in conformità alle istruzioni, può causare interferenze dannose alle comunicazioni radio. Tuttavia, non vi è alcuna garanzia che non si verifichino interferenze in una particolare installazione.

Se questa apparecchiatura causa interferenze dannose alla ricezione radio o televisiva, che possono essere determinate spegnendo e riaccendendo l'apparecchiatura, si consiglia all'utente di tentare di correggere l'interferenza adottando una o più delle seguenti misure:

- Riorientare o riposizionare l'antenna ricevente.
- Aumentare la distanza tra l'apparecchiatura e il ricevitore.
- Collegare l'apparecchiatura a una presa su un circuito diverso da quello a cui è collegato il ricevitore.
- Rivolgersi al rivenditore o a un tecnico radio/TV esperto per assistenza.

AVVISI e AVVERTENZE di Sicurezza e EMC

ATTENZIONE:

Non collegare il dispositivo vicino ad apparecchi che possono causare interferenze elettromagnetiche (IEM), come telefoni cellulari, imaging a risonanza magnetica (IRM), tomografia assiale computerizzata (TAC), diatermia, identificazione a radiofrequenza (RFID) ecc. o ambienti RM. Interferenze IEM, dispositivi RF o ambienti RM possono

influire sul normale funzionamento del dispositivo o causare lesioni all'utente. Il dispositivo può essere utilizzato su un paziente. L'APPARECCHIATURA ELETTROMEDICALE non deve essere riparata o sottoposta a manutenzione durante l'uso con un paziente.

1* ATTENZIONE: evitare l'uso di questa apparecchiatura adiacente o impilata con altre apparecchiature perché potrebbe causare un funzionamento improprio. Se tale uso è necessario, questa e le altre apparecchiature devono essere sottoposte a osservazione per verificare che funzionino normalmente.

2* AVVERTENZA: l'uso di accessori, trasduttori e cavi diversi da quelli specificati o forniti dal produttore di questa apparecchiatura potrebbe comportare un aumento delle emissioni elettromagnetiche o una riduzione dell'immunità elettromagnetica di questa apparecchiatura e comportare un funzionamento improprio.

3* AVVERTENZA: le apparecchiature di comunicazione RF portatili (comprese le periferiche come cavi dell'antenna e antenne esterne) devono essere utilizzate a una distanza non inferiore a 30 cm (12 pollici) da qualsiasi parte dell'APPARECCHIATURA ELETTROMEDICALE, compresi i cavi specificati dal produttore. In caso contrario, potrebbe verificarsi un degrado delle prestazioni dell'apparecchiatura.

La connessione simultanea di un utente a un'apparecchiatura elettromedicale chirurgica ad alta frequenza può provocare ustioni nei punti di applicazione degli elettrodi del simulatore e possibili danni al simulatore.

Il funzionamento in prossimità (ad es. 1 m) di un'apparecchiatura elettromedicale per la terapia a onde corte o microonde può produrre instabilità nell'uscita del simulatore.

Sicurezza, EMC

Questo dispositivo appartiene alle apparecchiature Classe II con componente di tipo BF. È conforme agli standard di sicurezza degli apparecchi elettromedicali (IEC 60601-1).

Questo dispositivo è inoltre conforme allo standard medico EMC (IEC 60601-1-2).

Il dispositivo è stato testato ed è risultato conforme ai limiti di compatibilità elettromagnetica (EMC) per i dispositivi medici secondo IEC 60601-1-2:2007. Questi limiti sono studiati per fornire una protezione ragionevole contro le interferenze dannose in un tipico impianto medico.

Table 1

Declaration - electromagnetic emission	
Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable

Table 2

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV for power supply <u>lines</u> ± 1 kV for input/output lines	Not applicable
Surge IEC 61000-4-5	± 0.5kV, ± 1 kV line(s) to lines ± 0.5kV, ± 1 kV, ± 2 kV line(s) to earth	Not applicable
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power <u>supply</u> input <u>lines</u> IEC 61000-4- 11	0 % UT; 0.5 cycle at 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°and 315° 0 % UT; 1 cycle and 70 % UT; 25/30 cycles Single phase: at 0° 0 % UT; 250/300 cycles	Not applicable
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m
NOTE: UT is the <u>a.c.</u> mains voltage prior to application of the test level.		

Table 3

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Conducted RF IEC 61000-4- 6	3 V 0.15 MHz to 80 MHz 6 V in ISM bands between 0.15 MHz and 80 MHz	Not applicable
Radiated RF IEC 61000-4- 3	10V/m 80 MHz to 2.7 GHz	10V/m
Descrizione della tecnologia wireless		
Conformità Bluetooth	Versione 5.3 a basso consumo energetico	
Frequenza operativa	2,402-2,480 GHz	
Potenza di trasmissione	0 dBm	
Portata	Raggio di 10 metri (linea di vista)	
Tipo di modulazione	GFSK, π/4-DQPSK, salto di frequenza adattivo	
Qualità del servizio	Questo dispositivo utilizza la tecnologia smart Bluetooth per una comunicazione wireless affidabile in ambienti elettricamente rumorosi. In caso di perdita di connessione, il dispositivo si riconnetterà automaticamente entro pochi secondi.	
Profili Bluetooth supportati	L2CAP/ SDP/ GAP/ GATT/ SM	
Requisiti di sicurezza	Non applicabile. La funzionalità Bluetooth consente solo l'associazione degli stivali.	

Distanze consigliate tra apparecchi di comunicazione RF portatili e mobili

Apparecchiature per comunicazioni RF e l'APPARECCHIATURA o SISTEMA - per APPARECCHIATURE e SISTEMI

Distanze di separazione raccomandate tra apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili e JetBoots PRO Plus

Il dispositivo JetBoots PRO Plus utilizza il Bluetooth a bassa potenza ed è destinato all'uso in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi da RF irradiata siano tenuti sotto controllo. Il cliente o l'utente di JetBoots PRO Plus può contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra gli apparecchi di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e JetBoots PRO Plus che sia conforme alle raccomandazioni riportate di seguito, in base alla potenza massima in uscita dell'apparecchio di comunicazione

Potenza nominale massima in uscita del trasmettitore (W)	Distanza di separazione in base alla frequenza del trasmettitore (m)			
	da 150 kHz a 80 MHz al di fuori delle bande ISM e radioamatoriali	da 150 kHz a 80 MHz all'interno delle bande ISM e radioamatoriali	da 80 MHz a 800 MHz	da 80 MHz a 800 MHz
0,01	$d = \sqrt{\frac{12}{P}}$	$d = \sqrt{\frac{3,5}{E_1} P}$	$d = \sqrt{\frac{7}{E_1} P}$	
0,1	0,38	0,63	0,11	0,22
1	1,2	2,00	0,35	0,70
10	3,8	6,32	1,10	2,21
100	12	20,00	35	70

Per i trasmettitori con potenza massima in uscita non elencata sopra, la distanza di separazione consigliata d in metri (m) può essere stimata utilizzando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P è la potenza nominale massima in uscita del trasmettitore in watt (W) secondo le indicazioni del produttore del trasmettitore.

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz, si applica la distanza di separazione relativa alla gamma di frequenze più elevata.

NOTA 2 Le presenti linee guida potrebbero non applicarsi in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.

Segnalazione di eventi avversi alla FDA

MedWatch è il programma della Food and Drug Administration (FDA) dedicato alla segnalazione di reazioni gravi, problemi relativi alla qualità del prodotto, non equivalenza/fallimento terapeutico ed errori nell'uso di prodotti medici umani, compresi farmaci, prodotti biologici, dispositivi medici, integratori alimentari, formule per neonati e cosmetici. Se si ritiene di aver avuto una reazione grave a un prodotto sanitario o si ritiene che l'abbia avuta un familiare, invitiamo a richiedere il modulo di segnalazione al proprio medico, che, in base alla tua anamnesi, potrà darti informazioni cliniche in grado di aiutare la FDA nella valutazione della tua segnalazione. Tuttavia, siamo consci del fatto che, per una serie di motivi, potresti non volere che il modulo fosse compilato dal medico oppure il medico stesso potrebbe scegliere di non farlo. Il medico non è tenuto ad effettuare la segnalazione alla FDA. In casi come questi, puoi compilare il modulo di segnalazione online. Al momento della ricezione della segnalazione, riceverai una conferma da parte della FDA. Le segnalazioni vengono valutate dal personale della FDA.

Ambiente di funzionamento: il dispositivo può essere utilizzato in ambienti interni ed esterni
 Temperatura di esercizio: terapia a compressione pneumatica e vibrazione: 32 – 95°F (0 – 35°C); Terapia con luce LED a infrarossi: 32 – 86°F (0 – 30°C)
 Umidità relativa: 30 - 85% rH

Compressione dell'aria: 700 -1060 hPa

Ambiente di conservazione: la pompa può essere trasportata o conservata per brevi periodi di tempo entro i seguenti intervalli:

Intervallo di temperatura di 14 - 104 °F (-10 - 40 °C)

Umidità: 10-93% RH non condensante

Pressione atmosferica: 190,0 - 1060 hPa

Familiarízate con tus nuevas JetBoots PRO Plus

Personaliza tus tratamientos para adaptarlos a tus necesidades específicas con el modo de inicio rápido, donde puedes seleccionar el tiempo de tratamiento, el nivel de presión, la intensidad de la vibración y la configuración de la luz LED infrarroja. O bien, evita tener que pensar en estos ajustes y utiliza uno de los 8 programas creados por expertos, que combinan configuraciones respaldadas por la ciencia y aíslan grupos musculares específicos para proporcionarte una experiencia perfectamente optimizada.

PROGRAMA	USO PREVISTO	TIPO DE CICLO	TIEMPO (MIN)	PRESIÓN (MMHG)	VIBRACIÓN	Luz LED
Inicio rápido	Ajustes predeterminados, personalizables según tus necesidades	Secuencial	30	50	◆	◆
Recuperación	Ayuda a que las piernas se recuperen más rápido	Secuencial	45	60	◆	◆
Warm-up	Prepara los músculos para rendir al máximo	Secuencial (aislamiento)	10	80	◆	◆
Parte inferior de la pierna	Tratamiento aislado de tus gemelos y pies	Secuencial (aislamiento)	20	50	◆	◆
Parte superior de la pierna	Tratamiento aislado de tus cuádriceps e isquiotibiales	Secuencial (aislamiento)	20	50	◆	◆
Rodilla	Tratamiento aislado de tus rodillas	Estático	20	50	◆	◆
Terapia de articulaciones	Alivia el dolor de las articulaciones, las molestias y la rigidez	Estático	15	20	X	◆
Alivio del dolor	Alivia el dolor muscular	Estático	10	20	◆	◆
Preparación para dormir	Relaja las piernas para dormir mejor	Flujo	10	40	◆	X

Ciclo secuencial Infla las 4 cámaras secuencialmente a lo largo de la pierna, comenzando por los pies y subiendo hacia las caderas, y luego se desinfla. Ciclo secuencial (aislamiento) Se infla secuencialmente recorriendo la pierna hacia arriba, pero solo dentro de cámaras específicas para tratar una zona particular de la pierna. Ciclo de flujo Infla la cámara 1 y luego se desinfla. Infla las cámaras 1 y 2 y luego se desinfla. Infla las cámaras 1, 2 y 3 y luego se desinfla. Infla las cámaras 1, 2, 3 y 4 y luego se desinfla. Ciclo estático Infla las 4 cámaras secuencialmente a lo largo de la pierna, comenzando por los pies y subiendo hacia las caderas, pero no se desinfla durante el tratamiento. Al inflarse, las botas entran en contacto con las piernas para optimizar el tratamiento mediante vibración y luz LED infrarroja.

JetBoots PRO Plus

ES

1. Uso previsto

Las JetBoots PRO Plus son un dispositivo de terapia de compresión de aire diseñado para aplicar presión gradual en las piernas. Las JetBoots PRO Plus están indicadas para el alivio temporal de dolores y molestias musculares leves y para estimular temporalmente la circulación sanguínea en la zona tratada en personas que gozan de buena salud. Las JetBoots PRO Plus simulan un masaje con leve presión en los tejidos mediante una prenda inflable.

2. Contenido de la caja

- A Dos botas de compresión (una principal y una de apoyo)
- B Cargador
- C Cable divisor
- D Bolsa de transporte

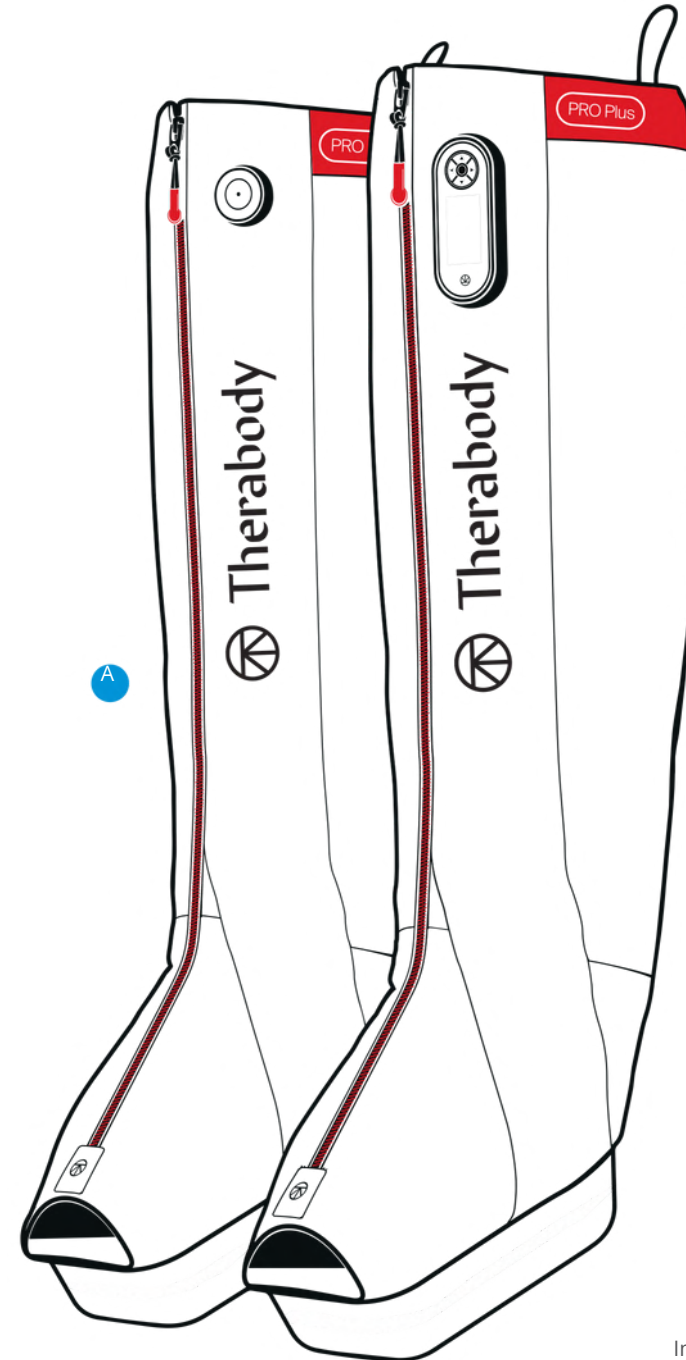
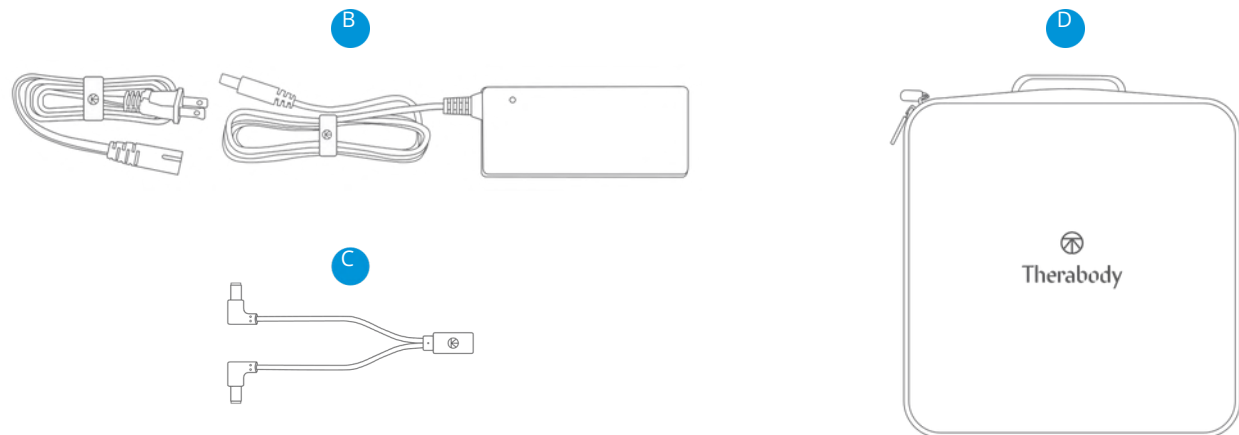


Imagen 1.¿Qué incluye la caja?

3. Introducción al dispositivo

- 1 Bota de compresión principal
- 2 Bota de compresión de apoyo
- 3 Panel de control de la bota principal
 - a Pantalla LCD de alta resolución
 - b Botón central
 - c 4 botones de navegación (arriba, abajo, derecha, izquierda)
- 4 Botón de encendido de la bota de apoyo
- 5 Puerto de carga
- 6 Presillas para colgar

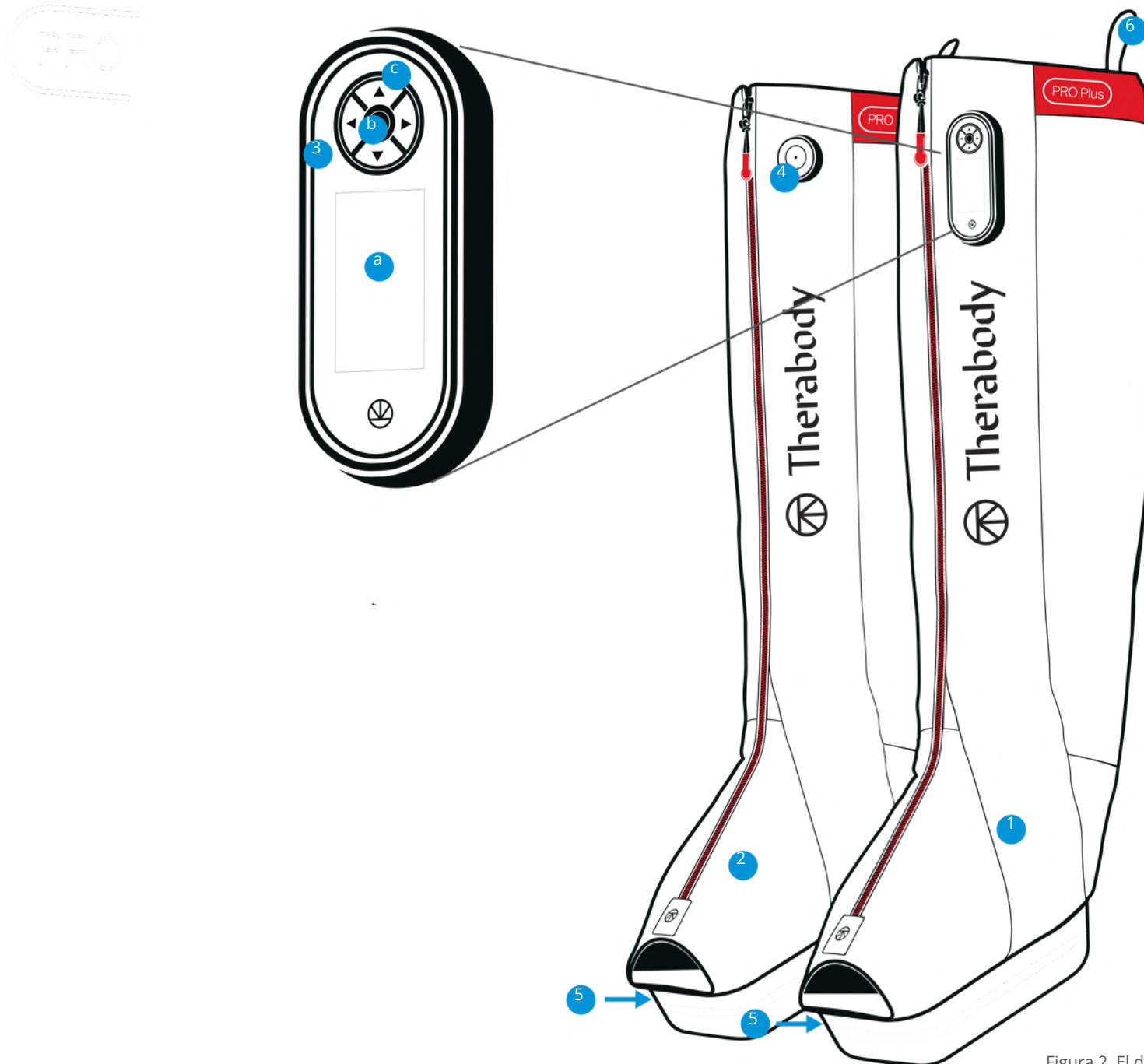


Figura 2. El dispositivo y el panel de control

4. Uso del dispositivo

1. Ponte las botas. Te aconsejamos que lleves pantalones cortos mientras utilizas el dispositivo para que este entre en contacto directo con la piel. Colócate en una posición cómoda, ya sea sentándote con el tronco erguido o acostándote con las piernas estiradas y los pies elevados. Desabrocha la cremallera de las botas por completo e introduce una pierna dentro de cada bota. Tus piernas deben estar centradas dentro de cada bota; mantenlas entre las luces LED infrarrojas como punto de referencia. Tus pies deben estar lo más cerca posible de la consola inferior.

2. Sube la cremallera de las botas y mantenlas planas. Mantén las piernas rectas y planas para evitar torceduras y pliegues. Sujeta las botas siempre por los bordes cuando las manipules. Evita sujetar el dispositivo desde la capa interna. Sube la cremallera de ambas botas.

****No uses el dispositivo mientras estés de pie o caminando. Utiliza el dispositivo solo cuando las cremalleras estén completamente abrochadas. No desabroches las cremalleras del dispositivo mientras lo usas.**

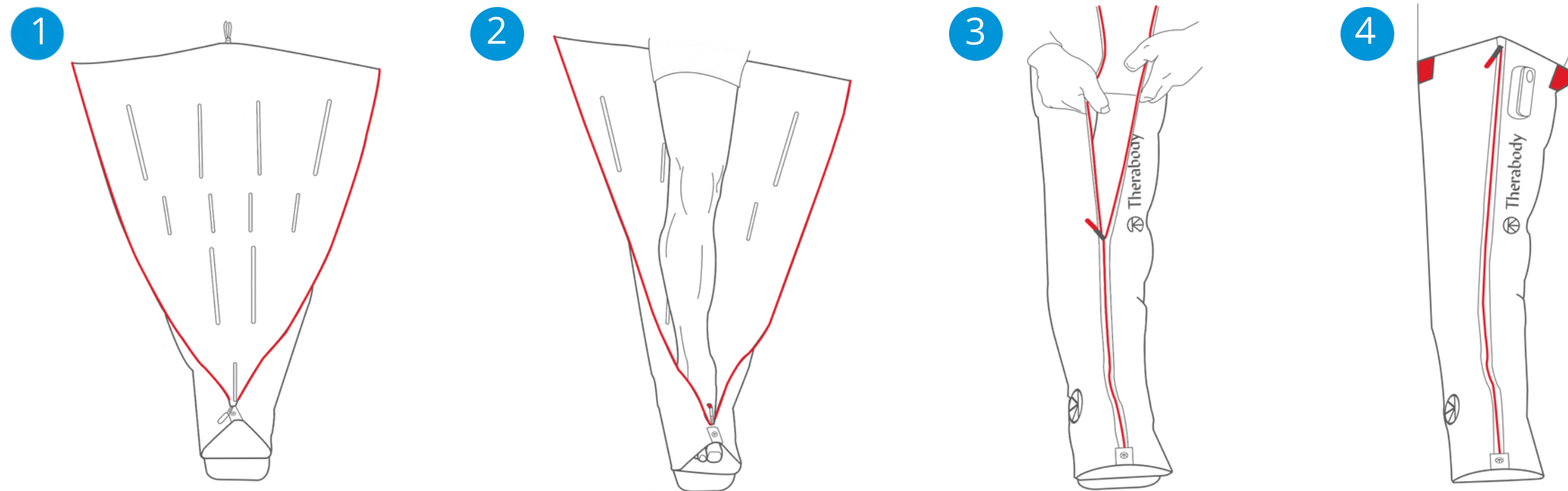


Figura 3. Cómo colocarse en las botas

3. Enciende el dispositivo. Para encender el dispositivo, mantén pulsado el botón central en el panel de control de la bota principal. La pantalla LCD del panel de control se iluminará cuando la bota principal esté encendida. Mantén pulsado el botón de la bota de apoyo para encenderla. El botón se iluminará cuando la bota de apoyo esté encendida. Cada bota vibrará al encenderse. En cuanto las dos botas estén encendidas, se conectarán entre ellas a través de Bluetooth de baja potencia. Una vez conectadas, aparecerá un icono de dos botas y la batería en la pantalla LCD.

4. Selecciona tu tratamiento. Cambia entre varias opciones de tratamiento predefinidas con los botones de arriba y abajo: Inicio rápido, Calentamiento, Recuperación, Parte inferior de la pierna, Parte superior de la pierna, Rodilla, Terapia articular, Alivio del dolor y Preparación para dormir. Pulsar el botón central del panel de control para seleccionar el tratamiento que deseas. El tratamiento se iniciará automáticamente cuando se seleccione un programa predefinido. En el de inicio rápido, se te pedirá que selecciones el valor de la presión para iniciar el tratamiento.

5. Compresión neumática. Las opciones de presión se ofrecen en incrementos de 5 mmHg de 20 a 100 mmHg en el modo de inicio rápido. Cambia al valor de presión deseado y selecciónalo pulsando el botón central en el panel de control. El valor de la presión utilizado en tu último tratamiento se convertirá en el ajuste predeterminado para tu próximo tratamiento solo en la opción de inicio rápido. También puedes aumentar o reducir la presión durante tu tratamiento si lo deseas, pero el rango de valores de presión puede estar limitado dependiendo del tratamiento predefinido que hayas seleccionado. Los tratamientos predefinidos tienen unos valores de presión elegidos especialmente para proporcionar una experiencia óptima durante el tratamiento.

6. Inicia, pausa y sal del tratamiento. Empieza tu tratamiento seleccionando un programa predefinido o entrando en el modo de inicio rápido y seleccionando un valor de presión. Si pulsas el botón central en cualquier momento durante el tratamiento, este se pausará. Pulsar de nuevo el botón central para reanudar el tratamiento. Para salir del tratamiento, primero ponlo en pausa, ve al icono de flecha hacia la izquierda y, a continuación, pulsa el botón central para seleccionarlo.

7. Tiempo de tratamiento. Cada tratamiento preestablecido tiene una duración calculada específicamente para proporcionar una experiencia óptima. Puedes modificar la duración de la sesión una vez que haya comenzado el tratamiento cambiando al ícono de tiempo y usando las flechas hacia arriba y hacia abajo. La duración del tratamiento se ofrece en incrementos de cinco minutos de 10 a 60 minutos, o fijas, dependiendo del programa elegido. También puedes añadir o quitar tiempo durante tu tratamiento. La última configuración que utilices se tomará como el valor predeterminado en la opción de inicio rápido.

8. Terapia de luz LED infrarroja. Desplázate hasta el ícono de terapia de luz LED infrarroja con los botones izquierdo y derecho para añadirla a tu tratamiento (aunque está incluida en muchos tratamientos predefinidos). Puedes desactivar la terapia de luz LED infrarroja en cualquier momento del tratamiento seleccionado, cambiando hasta la posición de apagado. La terapia de luz LED infrarroja se apagará automáticamente tras recibir la dosis adecuada (45 minutos como máximo) durante todos los tratamientos. Los tratamientos predefinidos incluyen una terapia de luz LED recomendada para una experiencia óptima.

9. Terapia de vibración. Puedes agregar una terapia de vibración a los tratamientos de inicio rápido y predefinidos. Ve al ícono de vibración para añadirla a tu tratamiento. Para seleccionar los ajustes deseados, alterna entre las tres intensidades de vibración: baja, media y alta, o apágala si lo deseas. Los tratamientos predefinidos tienen una terapia de vibración recomendada, concebida especialmente para proporcionar una experiencia óptima.

10. Apaga el dispositivo. Mantén pulsado el botón central en el panel de control para apagar el dispositivo. Al apagar la bota principal, también se apagará la bota de apoyo. El dispositivo se apagará automáticamente después de 10 minutos de inactividad cuando se pause el tratamiento, o 3 minutos una vez completado el tratamiento.

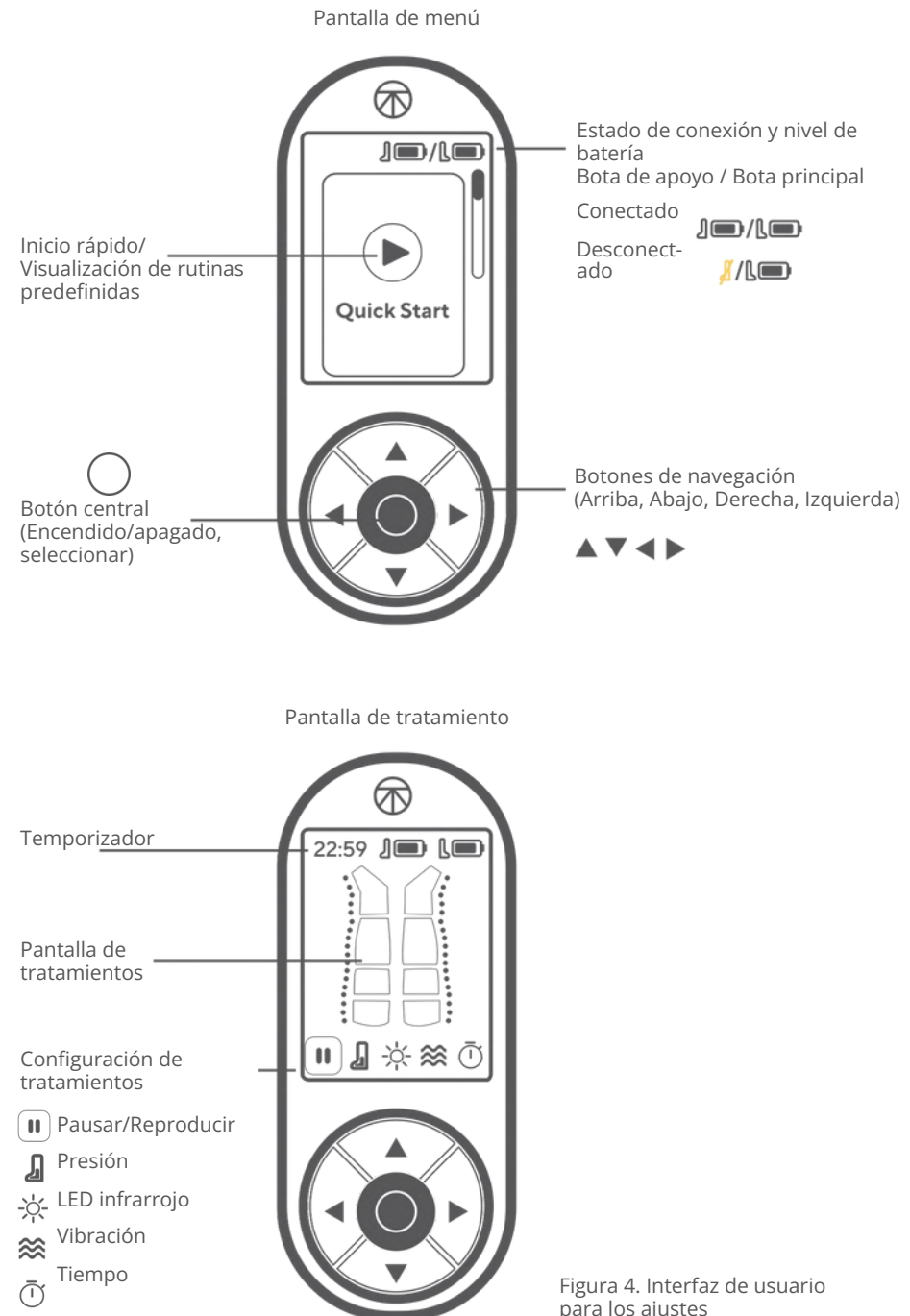


Figura 4. Interfaz de usuario para los ajustes

5. ¿Cómo funciona?

Utilizando tecnología de gradiente negativo, el dispositivo aplica presión de forma segura y secuencial a lo largo de las piernas, comenzando por los pies y avanzando hacia las caderas. Cada una de las cuatro cámaras de aire del dispositivo se superponen, por lo que la presión se distribuye por la pierna consecutivamente sin riesgo de que se produzcan brechas de presión dañinas.

ES

6. Tratamientos preestablecidos

Programas predefinidos incluidos en el dispositivo

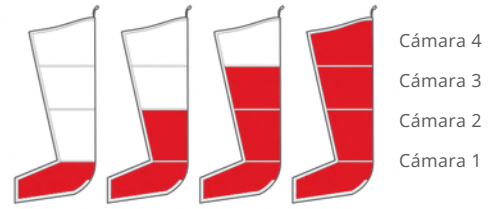
PROGRAMA	DESCRIPCIÓN	TIPO DE CICLO	TIEMPO (MINUTOS)	PRESIÓN (mmHg)	VIBRACIÓN	LUZ LED
Inicio rápido	Ajustes por defecto personalizables según tus necesidades	Secuencial	30	50	Sí	Sí
Recuperación Warm-up	Prepara los músculos para rendir al máximo	Secuencial	45	60	Sí	Sí
Parte inferior de la pierna	Ayuda a que las piernas se recuperen más rápido	Secuencial	10	80	Sí	Sí
Parte superior de la pierna	Tratamiento aislado de gemelos y pies	Secuencial (aislamiento)	20	50	Sí	Sí
Rodilla	Tratamiento aislado de tus cuádriceps e isquiotibiales	Secuencial (aislamiento)	20	50	Sí	Sí
Terapia de articulaciones	Tratamiento aislado de tus rodillas	Secuencial (aislamiento)	20	50	Sí	Sí
Alivio del dolor Preparación para dormir	Alivia el dolor de las articulaciones, las molestias y la rigidez	Estático	15	20	No	Sí
	Alivia el dolor muscular	Estático	10	20	Sí	Sí
	Relaja las piernas para dormir mejor	Flujo	10	40	Sí	No

83

7. Tipos de ciclos

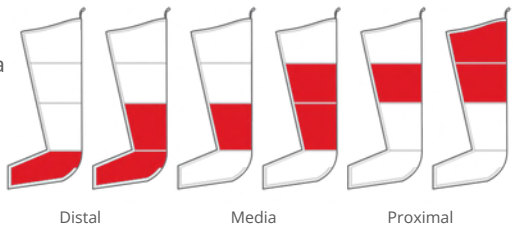
Ciclo secuencial

Durante un ciclo secuencial, se aplica presión siguiendo una dirección, empezando por la base (pies) y progresando hacia arriba (torso). Una vez que la cámara 1 se infla y alcanza su nivel de presión preestablecido, mantiene la presión y empieza a inflar la cámara 2. El dispositivo sigue manteniendo la presión en cada cámara subsiguiente hasta que se inflan las cuatro cámaras. Una vez que las cuatro cámaras están infladas, el dispositivo libera la presión. El ciclo secuencial se usa en varios tratamientos predefinidos, incluidos Inicio rápido, Recuperación y Calentamiento.



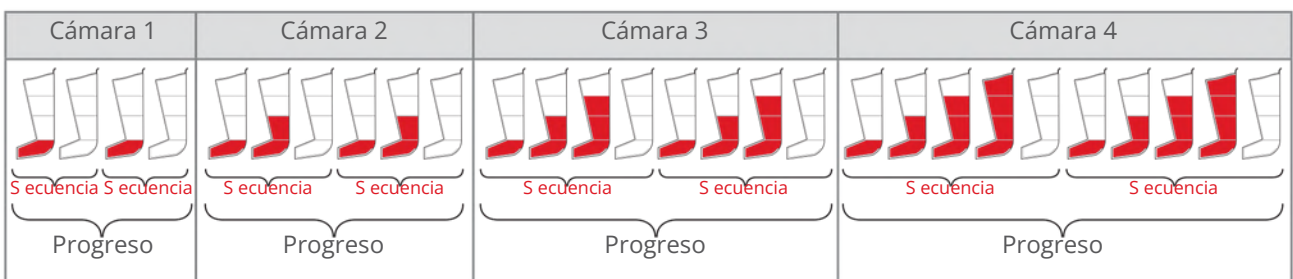
Ciclo secuencial (aislamiento)

Durante un ciclo secuencial con aislamiento, se sigue aplicando presión siguiendo una dirección, empezando por la base de la cámara activa más lejana, según el programa elegido, y progresando hacia arriba, pero solo dentro de cámaras específicas. En este caso, la presión se aísla para tratar una zona concreta de la pierna o se aísla para evitar el tratamiento en una parte específica de la pierna. El aislamiento está incluido en ciclos secuenciales, que incluyen la parte superior de la pierna, la parte inferior de la pierna y la rodilla.



Ciclo de flujo

El ciclo de flujo sigue un patrón de llenado distinto al de un ciclo secuencial. Durante el ciclo de flujo, la cámara 1 se infla, alcanza su nivel de presión preestablecido y se desinfla. A continuación, las cámaras 1 y 2 se inflan, alcanzan su nivel de presión preestablecido y se desinflan. A continuación, las cámaras 1, 2 y 3 se inflan, alcanzan su nivel de presión preestablecido y se desinflan. Por último, las cámaras 1, 2, 3 y 4 se inflan, alcanzan su nivel de presión preestablecido y se desinflan. Los ciclos de flujo ofrecen un aumento más gradual de la compresión, lo que resulta ideal en la preparación para dormir.



Ciclo estático

Durante el ciclo estático, las cámaras se inflan para crear un gradiente negativo de compresión a lo largo de la pierna y no se desinflan durante el tratamiento. Una vez inflada, la prenda entra en contacto con las piernas para optimizar el tratamiento de vibración y luz LED infrarroja garantizando un contacto óptimo con la pierna. El ciclo estático está incluido en los programas de recuperación de las articulaciones y de alivio del dolor.



8. Guardar y transportar el dispositivo

Desinfla por completo todas las cámaras de aire antes de guardar el dispositivo. Sube las cremalleras del todo y extiende las botas. Coloca cada bota de lado con el panel de control hacia arriba. Enrolla las botas, empezando por la consola de los pies y hacia arriba. Pliégalas para que quiepan en su estuche de transporte, para guardarlas de forma que ocupen el menor espacio posible. **Evita enrollarlas de modo que queden muy apretadas, ya que podrían dañarse sus componentes internos.**

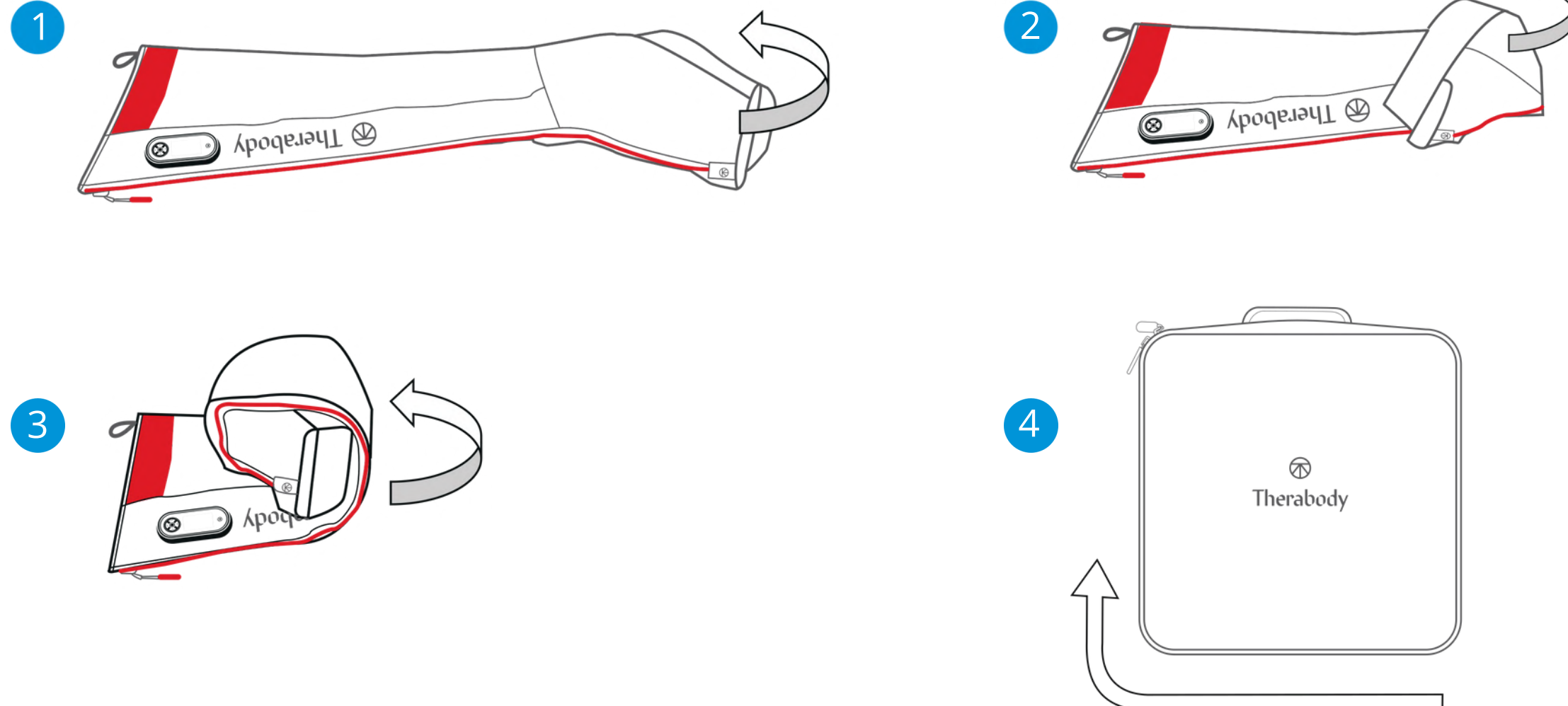


Figura 5. Cómo guardar las botas

9. Cuidado y limpieza de tu dispositivo

Mantenimiento del dispositivo

Las siguientes instrucciones de mantenimiento son importantes para garantizar que el dispositivo funcione correctamente. Su incumplimiento puede ocasionar que el dispositivo deje de funcionar.

Diseño superior e higiénico

Las botas están hechas de un material no poroso de grado médico que ayuda a prevenir la acumulación de bacterias y genera una superficie resistente. Las cámaras superpuestas internas proporcionan una superficie lisa para la limpieza, sin presencia de solapas en las que normalmente se podrían acumular bacterias y malos olores.

Cuidado y limpieza

1. Abre completamente la cremallera de las botas y colócalas en una superficie plana.
2. Utiliza una solución limpiadora de alcohol isopropílico (IPA) al 70 % para limpiar con suavidad el interior de las botas. Nunca uses productos de limpieza a base de aceite. Evita aplicar presión al limpiar la superficie interna de la bota.
3. Limpia el exterior del dispositivo con un paño suave que no contenga residuos para reducir la contaminación de la superficie.
4. Asegúrate de que no queden residuos después de limpiar completamente el dispositivo.
5. Una vez que hayas limpiado completamente el dispositivo, seca la superficie del todo y cuélgalo para que se seque antes de continuar usándolo.

El dispositivo contiene material de grado médico que cubre la cámara interna para ayudar a reducir el potencial de crecimiento microbiano y la retención de humedad, y a limitar el potencial de transmisión bacteriana.

nailon recubierto con TPU: 87.5%

nailon recubierto con PU: 10%

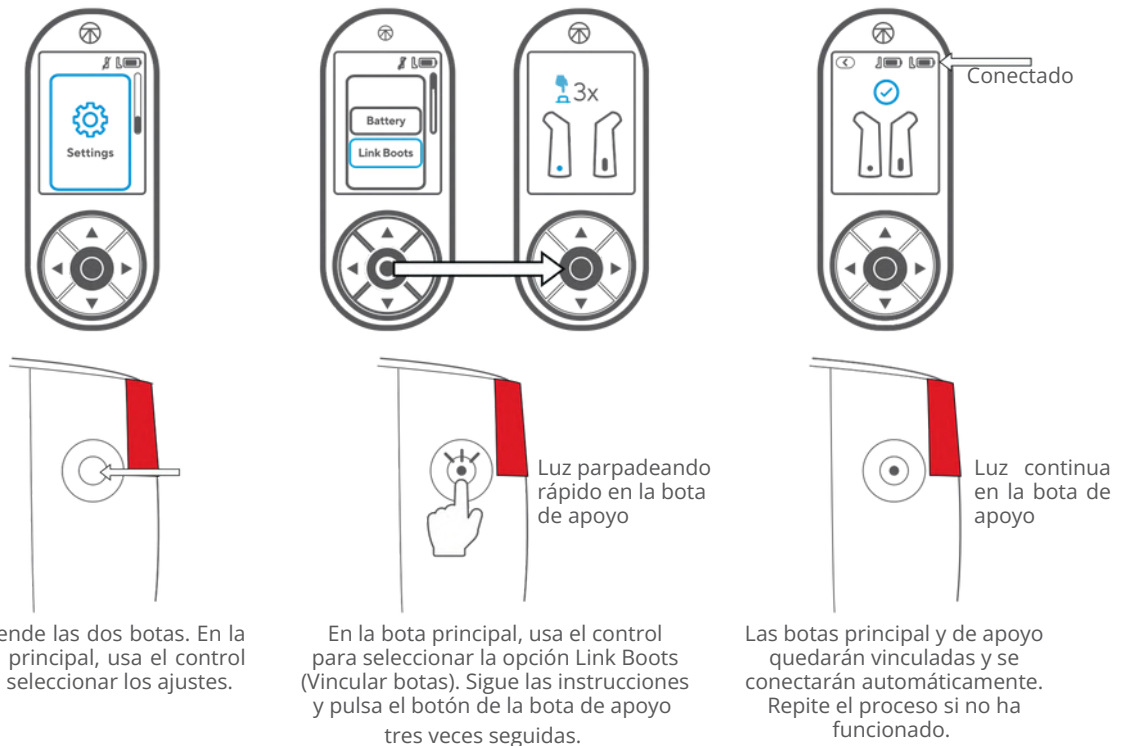
TPU puro: 2.5%

10. Ajustes del dispositivo

Ve a la sección de ajustes del dispositivo y pulsa el botón central.

- 1. Nivel de la batería.** Para verificar el porcentaje de batería de las botas, abre la sección de la batería en los ajustes y pulsa el botón central. Si las botas están conectadas, se mostrará el porcentaje de batería de ambas. Si las botas no están conectadas, solo se mostrará el nivel de la batería de la bota principal.
- 2. Conecta ambas botas.** Las botas están vinculadas y se conectarán automáticamente cada vez que se enciendan. Si las botas se desconectan o si tienes que reemplazar una bota, ve a la opción de vinculación en el menú de ajustes para iniciar el proceso de vinculación. La pantalla del panel de control mostrará una animación que indica que debes pulsar rápidamente el botón de apoyo en la bota de apoyo tres veces para iniciar el proceso de vinculación. Una vez completado, se mostrará un ícono de verificación y una animación. Las botas se conectarán automáticamente y aparecerá un ícono de las dos botas y sus niveles de batería en la esquina superior derecha de la pantalla. Cuando las botas estén desconectadas, habrá una línea tachando una bota y solo se mostrará la batería de una bota.
- 3. Reinicia.** Para restablecer el dispositivo a su estado original, ve a la sección de ajustes, selecciona el ícono de restablecimiento y pulsa el botón central.

Figura 6. Cómo vincular las botas



11. Carga del dispositivo

- El estado de la batería de ambas botas se muestra en la esquina superior derecha del panel de control de la bota principal.
- Enchufa un extremo del adaptador de corriente a una toma de pared y conecta el otro extremo al divisor.
- Conecta ambos cables del divisor al puerto de carga de cada bota. Levanta la tapa de goma situada en el lado derecho de cada pie para acceder a los puertos de carga.
- El dispositivo se puede usar mientras se carga, pero es posible que el nivel de la batería no aumente mientras el dispositivo está en uso. Apaga tu dispositivo para acelerar el proceso de carga.
- El panel de control mostrará los iconos de la batería con un cerrojo para indicar que la bota principal o la secundaria se están cargando. Ten en cuenta que la bota secundaria también indica el estado de su batería mediante el color de la luz central:
 - Mientras no se están cargando: > 30 % de batería (blanco) y < 30 % de batería (naranja)
 - Durante la carga: > 90 % de batería (verde fijo si solo se están cargando; blanco fijo si las estás usando y cargando) y < 90 % de batería (naranja intermitente)
- Autonomía de la batería del dispositivo:
 - Autonomía de la batería con uso elevado: 150 minutos
 - Autonomía de la batería con poco uso: 240 minutos

**Nota: Si utilizas otro enchufe de alimentación o cable divisor, asegúrate de que sea de una fuente fiable y que no haya sufrido ningún daño estructural. El enchufe de alimentación y el divisor del modelo anterior del sistema RecoveryAir no son compatibles con el dispositivo.

Estado de la bota	Descripción	Pantalla de la JetBoot PRO Plus principal	Luz de encendido de la JetBoot PRO Plus de apoyo
D esvinculado	Las dos botas están encendidas pero no se conectan entre ellas.		Parpadeo rápido
Desconectado	Una de las botas está apagada o fuera del rango de conexión.		Parpadeo lento
Conectado	Las dos botas están conectadas y listas para usar.		Blanco fijo / Naranja

12. Resolución de problemas

SITUACIÓN	PANTALLA DE LA BOTA PRINCIPAL	LUZ DE LA BOTA DE APOYO	POSIBLES CAUSAS	POSIBLES SOLUCIONES
No se enciende la bota principal o la de apoyo	Ninguno	Ninguno	<p>No hay corriente eléctrica ni batería en el dispositivo</p> <p>El enchufe de alimentación o el cable divisor están dañados</p> <p>Mal funcionamiento interno</p>	<p>Utiliza el enchufe de alimentación y el cable divisor para conectar el dispositivo a una toma de corriente. Verifica que el dispositivo se esté cargando. Prueba a:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. encenderlo. 2. Verifica que haya una conexión adecuada entre el enchufe de alimentación, el cable divisor y la consola de cada bota. 3. Retira el divisor y conecta el enchufe de alimentación directamente a cada bota. 4. Asegúrate de que la toma de corriente eléctrica esté conectada a una corriente de 100–240 voltios. 5. Si el dispositivo no se carga después de verificar todo lo anterior, es posible que el enchufe de alimentación o el dispositivo estén dañados. Ponte en contacto con Therabody para recibir ayuda.
La bota principal se infla pero la de apoyo no	Ninguno	Ninguno	<p>La bota de apoyo está apagada, no recibe corriente o no tiene batería, o está fuera del alcance de la conexión</p> <p>Es posible que la bota principal y la de apoyo no estén vinculadas ni conectadas entre sí</p> <p>La bota está defectuosa o tiene una avería interna</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Enciende la bota principal y la de apoyo y asegúrate de que estén cerca una de la otra. 2. Comprueba el nivel de carga de la batería de cada bota. Usa el enchufe de alimentación para suministrar corriente o cargar el dispositivo. 3. Comprueba si las botas están conectadas. Cuando están conectadas, aparecen dos pequeños iconos de botas con los niveles de batería en la esquina superior derecha de la pantalla. 4. Si no están conectadas, sigue el proceso de vinculación que se describe en la sección de cuidados. Si las botas están conectadas y el problema persiste, ponte en contacto con Therabody para que te ayuden.
La bota principal o la de apoyo no se infla completamente y aparece un mensaje de advertencia en la pantalla	 Air Leakage 1001  Air Leakage 2001	Ninguno	<p>Bota principal: Puede que haya una fuga de aire en la conexión de la manguera de aire o en los depósitos de aire</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Abre la cremallera negra del bolsillo externo situado en el lateral del panel de control o el botón de la bota de apoyo. 2. Comprueba que las mangueras de aire negras no están dañadas (rotas) y que no haya fugas de aire. No tires de los cables de conexión eléctrica, ni los desconectes ni juegues con ellos. 3. Comprueba que las mangueras de aire estén bien conectadas a las boquillas de los depósitos de aire. Si hay alguna suelta, empuja y conecta la manguera de aire a la boquilla y verifica si el problema se ha resuelto. 4. Si el problema persiste, es posible que los depósitos de aire estén dañados. Ponte en contacto con Therabody para obtener más ayuda.
		La luz amarilla está parpadeando	<p>Bota de apoyo: Puede que haya una fuga de aire en las conexiones de las mangueras de aire o en los depósitos de aire</p>	

Resolución de problemas (continuación)

SITUACIÓN	PANTALLA DE LA BOTA PRINCIPAL	LUZ DE LA BOTA DE APOYO	POSIBLES CAUSAS	POSIBLES SOLUCIONES
El tratamiento se detiene poco después de empezar y aparece un mensaje de advertencia en la pantalla		Ninguno	Bota principal: El aire no puede pasar por las mangueras ni los depósitos de aire	<ol style="list-style-type: none"> 1. Comprueba que las botas no estén retorcidas, dobladas ni enroscadas. Esto puede suceder en zonas donde la prenda se pliega al llevarla puesta. 2. Asegúrate de que la prenda se esté usando correctamente y de que estás usando la talla de bota correcta. Una talla más grande de la bota puede provocar dobleces y pliegues. 3. Ponte en contacto con Therabody para obtener más ayuda si el problema persiste.
		Luz amarilla intermitente	Bota de apoyo: El aire no puede pasar por las mangueras ni los depósitos de aire	
El tratamiento se detiene, aparece una advertencia con o sin el ícono de la batería en la pantalla y se apaga la bota principal o la de apoyo		Ninguno	Bota principal: La batería o los componentes internos se recalientan	<ol style="list-style-type: none"> 1. Asegúrate de que las condiciones ambientales de funcionamiento estén dentro del rango especificado en las advertencias de la unidad. 2. Deja de usar el dispositivo y deja que se enfrie de 15 a 20 minutos. 3. Ponte en contacto con Therabody para obtener más ayuda si el problema persiste.
		Luz amarilla intermitente	Bota de apoyo: La batería o los componentes internos se recalientan	
En la pantalla aparecen una advertencia e iconos de la terapia de luz LED infrarroja. La terapia de luz LED infrarroja se desactiva mientras continúa el tratamiento		Ninguno	Bota principal: Las luces LED infrarrojas se recalientan	<ol style="list-style-type: none"> 1. Asegúrate de que las condiciones ambientales de funcionamiento estén dentro del rango especificado en las advertencias de la unidad. 2. Espera entre 15 y 20 minutos antes de volver a encender las luces LED infrarrojas. 3. Si el problema se repite con frecuencia, ponte en contacto con Therabody para recibir más ayuda.
		La luz amarilla está parpadeando	Bota de apoyo: Las luces LED infrarrojas se recalientan	

SITUACIÓN	PANTALLA DE LA BOTA PRINCIPAL	LUZ DE LA BOTA DE APOYO	POSIBLES CAUSAS	POSIBLES SOLUCIONES
El tratamiento se detiene y aparece una advertencia con el ícono de vibración en la pantalla	 Internal Error 1006	Ninguno	Bota principal: Fallo de funcionamiento de la terapia de vibración	Si el problema se repite, ponte en contacto con Therabody para recibir más ayuda. Puedes seguir utilizando el dispositivo con la terapia de vibración desactivada.
		Luz amarilla intermitente	Bota de apoyo: Fallo de funcionamiento de la terapia de vibración	
Aparece un aviso en la pantalla al conectar la bota principal o la de apoyo al enchufe de alimentación	 Wrong Power Adapter 1007	Ninguno	Bota principal: Se está usando un enchufe de alimentación incorrecto para alimentar o cargar	<ol style="list-style-type: none"> Utiliza solo el enchufe de alimentación suministrado con el dispositivo. Si estás usando el enchufe de alimentación suministrado y el problema persiste, ponte en contacto con Therabody para recibir más ayuda.
		Luz amarilla intermitente	Bota de apoyo: Se está usando un enchufe de alimentación incorrecto para alimentar o cargar	
El tratamiento se detiene y aparece una advertencia con el ícono de terapia de luz LED infrarroja en la pantalla	 Internal Error 1008	Ninguno	Bota principal: Fallo de funcionamiento de la terapia de luz LED infrarroja	Ponte en contacto con Therabody para obtener más ayuda. Puedes seguir usando el dispositivo con la terapia de luz LED infrarroja apagada.
		La luz amarilla está parpadeando	Bota de apoyo: Fallo de funcionamiento de la terapia de luz LED infrarroja	

Advertencias e indicaciones sobre el producto (Precauciones y contraindicaciones)

Información general

Los productos Therabody están diseñados para liberar la capacidad natural de tu cuerpo de alcanzar un estado saludable y de bienestar. A través de la ciencia y la tecnología, el catálogo de productos de Therabody te permite acceder a los beneficios terapéuticos de diferentes fenómenos naturales para satisfacer tus necesidades y preferencias. Habrá ocasiones en las que sea recomendable modificar la forma en que usas un dispositivo (precauciones) o en las que no sea adecuado usar determinados dispositivos (contraindicaciones). Lee la siguiente información de seguridad del dispositivo en su totalidad antes de su uso.

Información de seguridad importante

Uso general del dispositivo

Lee las advertencias y la guía completas antes de usar el dispositivo.

Este dispositivo está diseñado para ser utilizado en personas sanas. Este dispositivo está contraindicado y no debe utilizarse por o en personas con un historial de epilepsia, convulsiones o cardiopatía.

El dispositivo no está recomendado para personas que tengan un dispositivo electrónico implantado (como un marcapasos), arritmia cardíaca, tumores o episodios agudos de enfermedades inflamatorias. Se desaconseja el uso de este dispositivo en personas que tengan arteriosclerosis, trombosis o implantes en la zona del cuerpo que se está tratando. No se debe usar el dispositivo en presencia de manchas marrones oscuras o negras, tales como pecas grandes, marcas de nacimiento, lunares o verrugas en zona que se va a tratar. Se desaconseja el uso del dispositivo si la zona que vas a tratar tiene eccema, psoriasis, lesiones, heridas abiertas o infecciones activas que no sean acné leve o moderado como, por ejemplo, un herpes labial. Espera a que la zona infectada se cure antes de usar el dispositivo. No deberías usar el dispositivo si padeces algún trastorno de la piel causado por la diabetes u otra enfermedad sistémica o metabólica. Si tienes antecedentes de brotes de herpes en la zona de tratamiento, no se recomienda el uso del dispositivo a menos que hayas consultado con tu médico y hayas recibido tratamiento preventivo.

Consulta con tu médico antes de utilizar el dispositivo si estás embarazada o en periodo de lactancia. Deja de utilizar el dispositivo de inmediato ante el más mínimo signo de malestar o molestias.

El dispositivo no es un juguete. Si tienes alguna duda médica, consúltalo con tu médico antes de usar el dispositivo.

- Osteopenia
- Osteoporosis
- Embarazo Diabetes Venas varicosas Prominencias o regiones óseas Sensaciones anómalas (p. ej., entumecimiento)
- Sensibilidad a la presión Lesión o cirugía reciente Escoliosis o deformidad de la columna Medicamentos que puedan alterar las sensaciones del usuario No usar cuando la temperatura corporal sea alta
-
-
-
-
-

Contraindicaciones:

Las siguientes son circunstancias en las que los riesgos potenciales pueden ser mayores que los beneficios. Consulta con un profesional médico antes de su uso.

- Eritroxisis cutánea, heridas abiertas, ampollas, inflamación local de tejidos, hematomas o tumores
- Embolia pulmonar (coágulo sanguíneo) o edema
- Trombosis venosa profunda, osteomielitis
- Fractura ósea o muostus oostentante
- Hipertensión (controlada)
- Enfermedad cardíaca o renal aguda o grave
- Alergias o reacciones alérgicas a los órganos o la alteración de la sensibilidad
- Aplicación directa en la cara, la garganta o los genitales
- Trastornos hemorrágicos
- Cirugía o lesión reciente
- Trastornos del tejido conectivo
- Insuficiencia o enfermedad vascular periférica
- Medicamentos que diluyen la sangre o alteran las sensaciones
- Presión directa sobre zonas o materiales quirúrgicos
- Presión directa sobre los ojos o la garganta
- Molestias extremas o dolor
- Escoliosis grave o deformidad espinal
- Marcapasos, DCI o antecedentes de embolia
- Alergia al material del dispositivo (nailon)
- Embarazo o lactancia
- Sensaciones anómalas (ejemplo: adormecimiento)
- Cáncer/tumores
- Epilepsia
- Cardiopatía (enfermedad del corazón)
- Fotoalergia o trastornos asociados con sensibilidad a la luz (ejemplo: lupus, porfiria, etc.)
- Medicamentos que provocan sensibilidad a la luz
- Medicamentos para el acné severo
- Sensibilidad extrema a la luz
- Melasma o hiperpigmentación (especialmente si se agrava con el calor leve)
- Lesiones sospechosas o cáncer de piel: visita a tu médico cuanto antes

- No utilizar luz LED infrarroja si se está tomando o usando algún medicamento o producto con retinol, sensible al sol 7. NO APLASTES, NO DEJES CAER Y NO DAÑES EL DISPOSITIVO NI EL CARGADOR. No utilices un enchufe de alimentación o un cable divisor que haya recibido un golpe fuerte, se haya caído, se haya aplastado o se haya dañado de cualquier forma. No perfores ni dañes el dispositivo ni la tela. Perforar el dispositivo o su tejido puede provocar fugas de aire y un funcionamiento incorrecto.
- 8. LAS SUSTANCIAS QUÍMICAS DE LA BATERÍA PUEDEN PROVOCAR QUEMADURAS GRAVES. Nunca permitas que la batería interna entre en contacto con la piel, los ojos o la boca. Si una batería dañada derrama sustancias químicas, utiliza guantes de goma o de neopreno para desecharla. Si la piel se ve expuesta a líquidos de la batería, lava bien la zona con agua y jabón y enjuágala con vinagre. Si los ojos se ven expuestos a sustancias químicas de la batería, enjuágalos inmediatamente con agua durante 20 minutos y busca atención médica. Quita la ropa contaminada y deséchala.
- 9. NO PROVOQUES CORTOCIRCUITOS. Una batería hará cortocircuito si un objeto metálico establece una conexión entre los contactos positivo y negativo de la batería o el conector de 16 V. No coloques una batería cerca de nada que pueda causar un cortocircuito, como monedas, llaves o clavos que lleves en el bolsillo. Una batería en cortocircuito puede provocar un incendio y lesiones físicas.
- 10. DESECHAR EL DISPOSITIVO. Este dispositivo contiene una batería de iones de litio, por lo que debes tener cuidado al desecharlo. Antes de deshacerse de este dispositivo, infórmate sobre las leyes y requisitos locales relativos a la eliminación de baterías de iones de litio. El método preferido de eliminación es reciclar todo el dispositivo.

ADVERTENCIAS DE LA UNIDAD

ANTES DE USAR O CARGAR EL DISPOSITIVO, LEE TODAS LAS INSTRUCCIONES Y ADVERTENCIAS DE ESTE MANUAL, DEL ENCHUFE DE ALIMENTACIÓN Y EL CABLE DIVISOR Y DEL DISPOSITIVO. Si el dispositivo no se enciende o el indicador de batería muestra un nivel bajo, cárgalo antes del primer uso. El dispositivo se ha concebido para uso sin receta.

El dispositivo no está diseñado para diagnosticar, curar o prevenir enfermedades. Therabody trata de hacer que sus dispositivos sean lo más seguros posible para su uso previsto. Se trata de una herramienta mecánica avanzada con componentes eléctricos. Si el dispositivo y sus accesorios no se utilizan o mantienen correctamente, existe el riesgo de incendio, descarga eléctrica o lesión. Al utilizar el dispositivo, se deben seguir siempre las siguientes precauciones básicas:

1. UTILÍZALO SIEMPRE COMO SE INDICA EN LAS INSTRUCCIONES. Utiliza el dispositivo tal y como se describe en el manual de instrucciones correspondiente. Utiliza solo los accesorios y repuestos recomendados por Therabody. El uso de accesorios de carga de otros fabricantes puede provocar que el dispositivo funcione mal. No realices ningún tipo de mantenimiento que no sea el que aconseja Therabody.

2. NO APTO PARA MENORES. El dispositivo, el enchufe de alimentación y el cable divisor no se han concebido para ser utilizados por menores de 18 años, personas con capacidades físicas, sensoriales o intelectuales reducidas, o con falta de experiencia y conocimientos. Este dispositivo no es un juguete. No dobles los componentes eléctricos, ni tires de ellos, ni juegues con ellos. No dejes que los niños jueguen con el dispositivo o con el enchufe de alimentación y el cable divisor.

3. NO TE PONGAS DE PIE MIENTRAS USES EL DISPOSITIVO. No intentes ponerte de pie mientras uses el dispositivo. Ponerte de pie mientras utilizas el dispositivo puede provocarte molestias y dañar los componentes internos del dispositivo, incluidas las luces LED infrarrojas.

4. CARGA. Solo hay una posición correcta para insertar el divisor en el dispositivo. No fuerces el cable. El logotipo de

Therabody debe quedar mirando hacia fuera una vez introducido. Carga completamente el dispositivo al menos una vez cada seis meses para evitar daños en él y en la batería. 5. LUGARES DE CARGA. Carga el dispositivo con un enchufe de alimentación y un cable divisor en interiores, en un lugar bien ventilado y seco. No cargues el dispositivo en exteriores, en un cuarto de baño o a menos de 3 metros de distancia de una fuente de calor o de sustancias químicas de la batería. La garantía quedará anulada si se desmontan el dispositivo ni el cargador sobre superficies mojadas y no expongas el cargador a la humedad, la lluvia o la nieve. No uses el dispositivo ni el cargador sobre superficies inflamables (emanaciones de gas, polvo o materiales inflamables). Podrían generarse chispas que podrían causar un incendio.

6. NO LO SOBRECARGUES. No dejes el dispositivo conectado al enchufe de alimentación durante más de una hora después de cargarlo completo. La batería incluye un sistema de protección para evitar el riesgo de sobrecarga. Sin embargo, la sobrecarga puede reducir su vida útil con el tiempo.

11. REPARACIÓN. Si el dispositivo no funciona correctamente, ha recibido un golpe fuerte, se ha caído, dañado, dejado a la intemperie o sumergido en el agua, no lo utilices. No intentes reparar o desmontar el dispositivo ya que podría provocar una descarga eléctrica o un incendio.

12. USO. Deja de utilizar el dispositivo si sientes dolor o molestias. Si, en algún momento durante el tratamiento, sientes dolor o molestias más allá de lo que puedes esperar de un dispositivo de compresión o un masaje, interrumpe el tratamiento inmediatamente y quítate el dispositivo. Deja de usar el dispositivo si se recalienta o si sientes que te quemá. No coloques ningún objeto entre tu piel y el dispositivo.

13. CUIDADOS DEL ENCHUFE DE ALIMENTACIÓN Y EL CABLE DIVISOR. Desconecta el enchufe de alimentación y el cable divisor cuando no vayas a usarlos. Tira del enchufe, no del cable, para reducir el riesgo de daños en la toma del enchufe y en el cable. Asegúrate de guardar el cable de forma que nadie lo pise o tropiece con él, ni esté sometido a cualquier otro tipo de tensión. Mantén el cable alejado de superficies calientes, aceite y bordes afilados. No utilices nunca este aparato si el cable o el enchufe están dañados, si no funcionan correctamente, si se han caído o dañado, o si se han caído al agua. No estires el cable del cargador ni lo sometas a tensión. No manipules el cable con las manos mojadas. Si quieras guardar el dispositivo durante mucho tiempo, hazlo con la batería completamente cargada. Therabody no se hace responsable de los daños que puedan producirse debido al uso de cargadores de otras marcas.

14. NO LO USES BAJO UNA MANTA O ALMOHADA. Se puede producir un calor excesivo que puede provocar un incendio, una descarga eléctrica o lesiones físicas.

15. ALMACENAJE DEL DISPOSITIVO Y EL CABLE DE CARGA. Guárdalos en un lugar fresco y seco. Carga el dispositivo solo cuando la temperatura ambiente esté entre 35 °C / 95 °F y 0 °C / 32 °F. No guardes el dispositivo ni el cable divisor donde las temperaturas puedan superar los 40 °C / 104 °F, como expuesto a la luz directa del sol, en un vehículo o en un edificio metálico durante el verano. Evita enrollar el dispositivo con fuerza, ya que podrían dañarse sus componentes internos.

16. CUIDADOS DEL DISPOSITIVO. El dispositivo NO es impermeable. El dispositivo no se debe lavar a máquina. No coloques ni guardes el dispositivo donde se pueda caer o tirar a una bañera o un lavabo. No lo sumerjas ni dejes que caiga al agua o a otro líquido. No intentes coger un aparato eléctrico que se haya caído al agua o que haya entrado en contacto con el agua. Desenchufalo inmediatamente. Limpia el dispositivo de acuerdo con las instrucciones de la sección anterior sobre cuidados y limpieza. Evita sujetar el dispositivo por la capa interna o por las luces LED infrarrojas, ya que podrían estropearse los

componentes internos del dispositivo. seis

cables divisor de 5 mm². Un desmontaje o un reensamblaje incorrectos del dispositivo pueden provocar riesgos de descarga eléctrica. No desmontes ni reensambla el dispositivo ni el cargador. No utilices el dispositivo ni el cargador si se extrae alguna pieza.

17. El dispositivo no debe usarse por personas con diabetes o con mala circulación sanguínea.

20. No lo uses en ambientes enriquecidos con oxígeno o cerca de equipos que almacenen o emitan oxígeno.

21. No uses este dispositivo con preparados de linimento, ungüentos o pomadas que contengan ingredientes que generen calor. Podrían producirse quemaduras en la piel.

22. El dispositivo produce calor. Se debe tener precaución al utilizar el tratamiento con infrarrojos.

DESECHAR LAS BATERÍAS. Las baterías de iones de litio internas son más respetuosas con el medio ambiente que otros tipos de baterías (por ejemplo, las de níquel-cadmio). Desecha siempre el dispositivo de acuerdo con las normativas gubernamentales, regionales y locales. Pórtate en contacto con un centro de reciclaje de tu zona para conocer los puntos limpios y de reciclaje más cercanos. Incluso las baterías descargadas contienen algo de energía. Este aparato contiene baterías que no son reemplazables.

Entorno para funcionamiento

Ambiente	Temperatura de funcionamiento: Compresión neumática y terapia de vibración: 32 – 95 °F (0 – 35 °C); Terapia de luz LED infrarroja: 32 – 86 °F (0 – 30 °C) Humedad relativa: 30 - 85% HR Presión atmosférica: 700 – 1060 hPa
Entorno para almacenamiento	Rango de temperatura de 14 a 104 °F (-10 a 40 °C) Rango de humedad de 10 - 93 % RH sin condensación Presión atmosférica: 190,0 - 1060 hPa

Etiquetas

SÍMBOLOS	DESCRIPCIÓN	UBICACIÓN
IP 22	Grado de protección contra la penetración de agua	En la etiqueta de clasificación
	Leer las instrucciones antes de usarlo	En la etiqueta de clasificación En la etiqueta de clasificación
	Nivel de protección tipo BF a la parte aplicada	En la etiqueta de clasificación
	Therabody, Inc.	En la etiqueta de clasificación
 UDI: (01) 00010034056908 (10) 2143 (21) 00001	Identificación única del producto (UDI)	En la etiqueta de clasificación y el embalaje
	Recogida selectiva de residuos de aparatos eléctricos y electrónicos. Nota: para obtener más información sobre la retirada de equipos, piezas y accesorios, comunícate con tu distribuidor local.	En la etiqueta de clasificación



Bluetooth®

Embalaje exterior

CUIDADO DE LA PREnda.
Significados de los símbolos

Etiqueta	Descripción	Ubicación
	No lavar	En la etiqueta de la prenda
	No limpiar en seco	En la etiqueta de la prenda
	No meter en la secadora	En la etiqueta de la prenda
	No utilizar lejía	En la etiqueta de la prenda
	No planchar	En la etiqueta de la prenda

Declaraciones de la FCC

Este dispositivo cumple con la Parte 15 de las normas FCC. El funcionamiento está sujeto a las siguientes dos condiciones: (1) este dispositivo no debe producir interferencias dañinas y (2) este dispositivo debe aceptar cualquier interferencia recibida, incluida la interferencia que pueda producir un funcionamiento no deseado. Los cambios o modificaciones no aprobados expresamente por la parte responsable del cumplimiento podrían anular la autoridad del usuario para utilizar el equipo. Este equipo ha sido probado y se ha comprobado que cumple con los límites para un dispositivo digital de Clase B, de conformidad con la Parte 15 de las normas FCC. Estos límites están diseñados para proporcionar una protección razonable contra interferencias dañinas en una instalación residencial. Este equipo genera, utiliza y puede irradiar energía de radiofrecuencia y, si no se instala y utiliza de acuerdo con las instrucciones, puede causar interferencias perjudiciales en las comunicaciones de radio. Sin embargo, no hay ninguna garantía de que no se produzcan interferencias en una instalación en concreto. Si este equipo causa interferencias perjudiciales en la recepción de radio o televisión, lo que puede determinarse apagando y encendiendo el equipo, se recomienda al usuario que intente corregir la interferencia mediante una o más de las siguientes medidas:

- Reorientar o reubicar la antena receptora.
- Aumentar la separación entre el equipo y el receptor.
- Conectar el equipo a una toma de corriente de un circuito diferente al que está conectado el receptor. Consulte con un distribuidor o un técnico de radio/TV experimentado para obtener ayuda.

PRECAUCIÓN y ADVERTENCIAS de seguridad y sobre compatibilidad electromagnética

PRECAUCIÓN:

No utilices el dispositivo cerca de aparatos que generen interferencias electromagnéticas, como teléfonos móviles, equipos para obtención de imágenes de resonancia magnética (IRM), equipos de tomografía axial computarizada

(TAC), de diatermia, de identificación por radiofrecuencia (RFID), etc., o en un entorno de resonancia magnética. Las interferencias electromagnéticas, los aparatos de radiofrecuencia o los entornos de resonancia magnética pueden afectar al funcionamiento normal del dispositivo o causar lesiones al usuario. El paciente es un operador previsto. El EQUIPO ELECTROMÉDICO no se revisará ni se mantendrá mientras se esté utilizando con un paciente.

1* ADVERTENCIA: se debe evitar el uso de este equipo junto a otros equipos o apilados con ellos, ya que podría provocar un funcionamiento incorrecto. Si dicho uso es necesario, se debe supervisar este equipo y los demás para verificar que estén funcionando normalmente".

2* ADVERTENCIA: el uso de accesorios, transductores y cables distintos de los especificados o suministrados por el fabricante de este equipo podría provocar un aumento de las emisiones electromagnéticas o una disminución de la inmunidad electromagnética de este equipo y dar lugar a un funcionamiento incorrecto."

3* ADVERTENCIA: los equipos portátiles de comunicaciones RF (incluidos los periféricos, como los cables de antena y las antenas externas) no deben utilizarse a menos de 30 cm de ninguna pieza del EQUIPO MÉDICO ELÉCTRICO, incluidos los cables especificados por el fabricante. De lo contrario, podría producirse una degradación del rendimiento de este equipo".

La conexión simultánea de un usuario a un equipo electromédico quirúrgico de alta frecuencia puede provocar quemaduras en el área de los electrodos del simulador y posibles desperfectos al simulador.

El funcionamiento cerca (por ejemplo, a un metro) de un equipo electromédico de terapia de onda corta o microondas puede provocar inestabilidad en la salida del simulador.

Seguridad, compatibilidad electromagnética

Este dispositivo es un equipo de Clase II con una pieza aplicada de tipo BF. Cumple las normas de seguridad para equipos electromédicos (IEC 60601-1).

Este dispositivo también cumple con la norma EMC médica (IEC 60601-1-2).

Se ha sometido a ensayos y se ha demostrado que cumple con los límites de compatibilidad electromagnética (CEM) para equipos electromédicos según la norma IEC 60601-1-2:2007. Estos límites se han calculado para proporcionar una protección razonable contra interferencias dañinas en una instalación médica típica.

Table 1

Declaration - electromagnetic emission	
Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable

Table 2

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV for power supply <u>lines</u> ± 1 kV for input/output lines	Not applicable
Surge IEC 61000-4-5	± 0.5kV, ± 1 kV line(s) to lines ± 0.5kV, ± 1 kV, ± 2 kV line(s) to earth	Not applicable
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power <u>supply</u> input <u>lines</u> IEC 61000-4- 11	0 % UT; 0.5 cycle at 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°and 315° 0 % UT; 1 cycle and 70 % UT; 25/30 cycles Single phase: at 0° 0 % UT; 250/300 cycles	Not applicable
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m
NOTE: UT is the <u>a.c.</u> mains voltage prior to application of the test level.		

Table 3

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Conducted RF IEC 61000-4- 6	3 V 0.15 MHz to 80 MHz 6 V in ISM bands between 0.15 MHz and 80 MHz	Not applicable
Radiated RF IEC 61000-4- 3	10V/m 80 MHz to 2.7 GHz	10V/m
Descripción de la tecnología inalámbrica		
Conformidad Bluetooth	Versión 5.3 de bajo consumo	
Frecuencia de funcionamiento	2,402-2,480 GHz	
Potencia de transmisión	0 dBm	
Rango operativo	Radio de 10 metros (línea de visión)	
Tipo de modulación	GFSK, π/4-DQPSK, salto de frecuencia adaptable	
Calidad del servicio	Este dispositivo utiliza la tecnología inteligente Bluetooth para la comunicación inalámbrica, lo que permite una comunicación fiable en entornos eléctricamente ruidosos. Si se pierde la conexión, el dispositivo se reconectará automáticamente en breves segundos.	
Perfiles Bluetooth compatibles	L2CAP / SDP / GAP / GATT / SM	
Requisitos de seguridad	No aplicable. La funcionalidad Bluetooth solo permite vincular botas.	

Distancias de separación recomendadas entre los equipos de comunicación

El equipo de comunicaciones por radiofrecuencia y el EQUIPO o SISTEMA - para EQUIPOS y SISTEMAS

Distancias de separación recomendadas entre los equipos de comunicación de radiofrecuencia portátiles y móviles y las JetBoots PRO Plus

El dispositivo JetBoots PRO Plus utiliza Bluetooth de baja potencia y se ha concebido para usarse en un entorno electromagnético en el que las perturbaciones de radiofrecuencia radiadas estén controladas. El cliente o el usuario de las JetBoots PRO Plus puede ayudar a prevenir las interferencias electromagnéticas manteniendo una distancia mínima entre los equipos de comunicación de radiofrecuencia portátiles y móviles (transmisores) y las JetBoots PRO Plus, como se recomienda a continuación, dependiendo de la potencia máxima de salida del equipo de comunicación.

Potencia máxima nominal de salida del transmisor (W)	Distancia de separación según la frecuencia del transmisor (m)			
	150 kHz a 80 MHz fuera de las bandas ISM y de radioaficionados	150 kHz a 80 MHz en ISM y bandas de radioaficionados	80 MHz a 800 MHz	80 MHz a 800 MHz
0,01	$d = \sqrt{\frac{12}{P}}$	$d = \sqrt{\frac{12}{V_2 P}}$	$d = \sqrt{\frac{3,5}{E_1} P}$	$d = \sqrt{\frac{7}{E_1} P}$
0,1	0,38	0,63	0,11	0,22
1	1,2	2,00	0,35	0,70
10	3,8	6,32	1,10	2,21
100	12	20,00	35	70

Para los transmisores con una potencia de salida máxima no indicada anteriormente, la distancia de separación recomendada en metros (m) puede estimarse utilizando la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde P es la potencia de salida máxima del transmisor en vatios (W), según el fabricante del transmisor.

NOTA 1 A 80 MHz y 800 MHz, se aplica la distancia de separación para la gama de frecuencias más alta.

NOTA 2 Estas directrices pueden no ser aplicables en todas las situaciones. La propagación electromagnética queda afectada por la absorción y la reflexión de estructuras, objetos y personas.

Informar de acontecimientos adversos a la FDA

MedWatch es el programa de la Food and Drug Administration (FDA) para informar de reacciones graves, problemas de calidad del producto, desigualdad/fallo terapéutico y errores de uso de productos con productos médicos humanos, incluidos medicamentos, productos biológicos, dispositivos médicos, suplementos dietéticos, fórmulas para bebés y productos cosméticos. Si crees que tú o alguien de tu familia ha experimentado una reacción grave a un producto médico, te recomendamos que lleves el formulario de notificación a tu médico. Su proveedor de atención médica puede proporcionar información clínica basada en su historial médico que puede ayudar a la FDA a evaluar el informe. No obstante, entendemos que, por una serie de razones, es posible que no desee que su proveedor de atención médica complete el formulario, o que su proveedor de atención médica decida no completar el formulario. Su proveedor de atención médica no está obligado a informar a la FDA. En esos casos, puede completar el Formulario de Notificación en Línea usted mismo. Recibirá una confirmación de la FDA cuando esta reciba el informe. Los informes son revisados por el personal de la FDA.

Entorno de funcionamiento: El dispositivo se puede usar en interiores y en exteriores

Temperatura de funcionamiento: Terapia de compresión neumática y vibración: 0 – 35 °C (32 – 95 °F); terapia de luz LED infrarroja: 0 – 30 °C (32 – 86 °F)

Humedad relativa: 30 - 85 % HR

Compresión de aire: 700 - 1060 hPa

Entorno de almacenamiento: La bomba se puede transportar o almacenar durante períodos de tiempo cortos entre estos valores:

Rango de temperatura de 14 a 104 °F (-10 a 40 °C)

Rango de humedad de 10 - 93 % RH sin condensación

Presión atmosférica: 190,0 - 1060 hPa

Познакомьтесь с вашими новыми JetBoots PRO Plus

Настройте процедуры в соответствии со своими персональными потребностями с помощью режима быстрого запуска, в котором вы можете выбрать время процедуры, уровень давления, настройки вибрации и настройки инфракрасного света. Или не углубляйтесь в настройки и просто выберите одну из 8 предустановленных процедур, созданных экспертами, которые используют научно обоснованные настройки и изолируют определенные группы мышц для идеально оптимизированного эффекта.

ПРЕДУСТАНОВКА	ИСПОЛЬЗОВАНИЕ	ТИП ЦИКЛА	ВРЕМЯ (МИН)	ДАВЛЕНИЕ (ММХГ)	ВИБРАЦИЯ	ИК СВЕТ
Краткое руководство	Настройки по умолчанию, настраиваемые в соответствии с вашими потребностями	Последовательный	30	50	❖	❖
Восстановление	Помогите вашим ногам быстрее прийти в себя	Последовательный	45	60	❖	❖
Разогрев	Подготовьте свои мышцы к максимальной производительности	Последовательный (Изоляция)	10	80	❖	❖
Нижняя часть ноги	Изолированное воздействие на голени и стопы	Последовательный (Изоляция)	20	50	❖	❖
Верхняя часть ноги	Изолированное воздействие на квадрицепсы и мышцы задней поверхности бедра	Последовательный (Изоляция)	20	50	❖	❖
Колено	Изолированное воздействие на область коленей	Статичный	20	50	❖	❖
Терапия суставов	Облегчение боли в суставах, болезненности и скованности	Статичный	15	20	X	❖
Облегчение боли	Снятие мышечной боли	Статичный	10	20	❖	❖
Подготовка ко сну	Расслабьте ноги для хорошего ночного сна	Потоковый	10	40	❖	X

Последовательный цикл Последовательно наполняются все 4 камеры, от стоп к бедрам, затем одновременно сдуваются. Последовательный цикл {Изоляция} Последовательно наполняются камеры от нижней к верхней, но только в пределах выбранного диапазона камер для воздействия на определенную область ноги. Потоковый цикл Наполняется камера 1, затем сдувается. Наполняются камеры 1 и 2, затем одновременно сдувается. Наполняются камеры 1, 2 и 3, затем одновременно сдувается. Наполняются камеры 1, 2, 3 и 4, а затем одновременно сдувается. Статический цикл Последовательно наполняются все 4 камеры, от стоп к бедрам, которые не сдуваются во время процедуры. В надутом состоянии сапоги тесно соприкасаются с ногами, оптимизируя обработку вибрацией и инфракрасным светом.

JetBoots PRO Plus

1. Предполагаемое использование

JetBoots PRO Plus — это устройство воздушно-компрессионной терапии, предназначенное для оказания дозированного давления на ноги. JetBoots PRO Plus показан для временного облегчения незначительных мышечных болей и для временного улучшения кровообращения в обрабатываемой области у людей, находящихся в хорошем состоянии здоровья. JetBoots PRO Plus имитирует разминание и поглаживание тканей с помощью надувающихся манжет.

2. Комплектация

- A Два компрессионных сапога (ведущий и повторяющий)
- B Кабель-разветвитель
- C Адаптер питания
- D Сумка для переноски

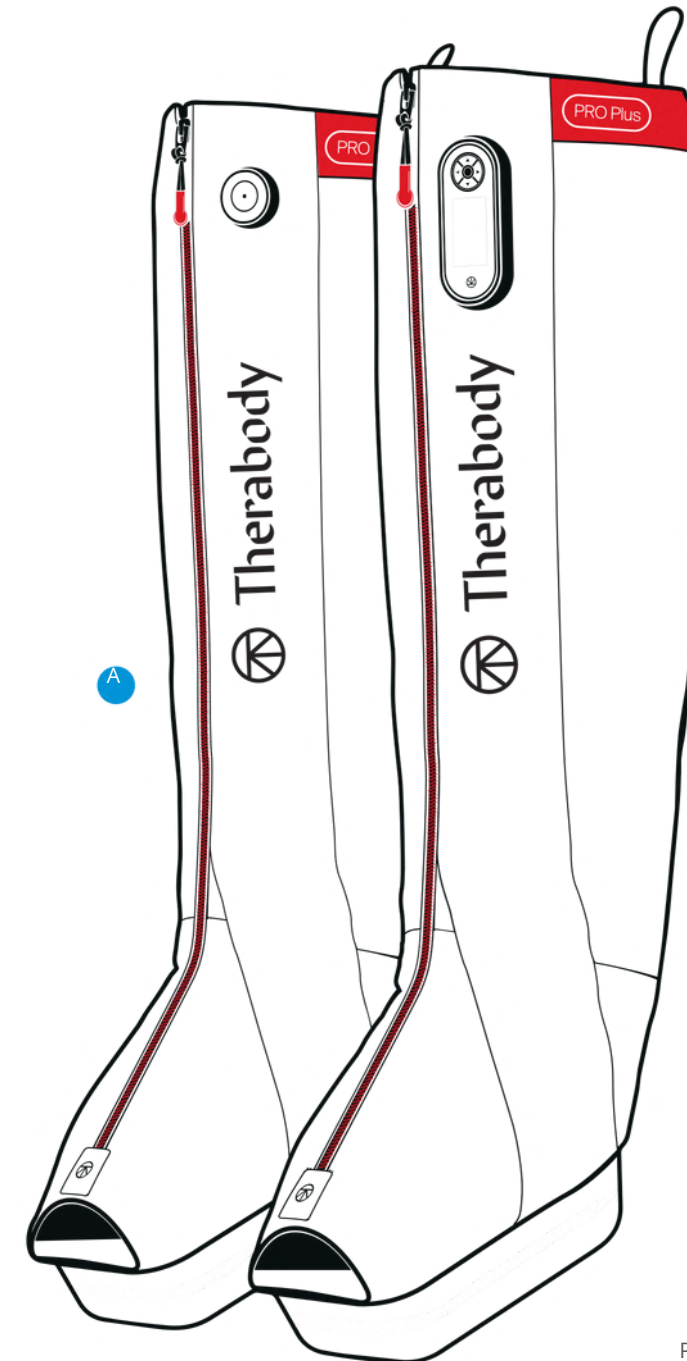
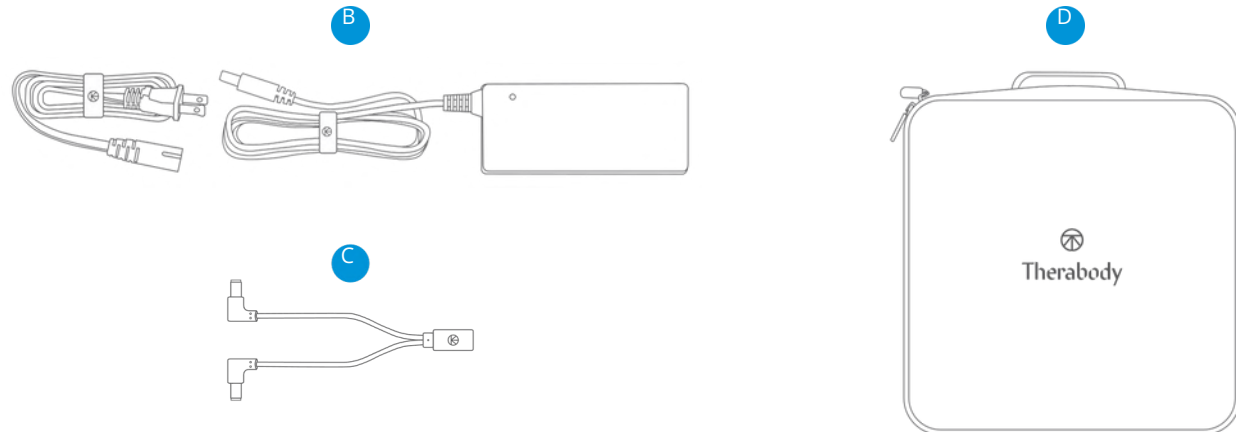


Рисунок 1. Комплектация

3. Знакомство с устройством

- 1 Ведущий компрессионный сапог
- 2 Повторяющий компрессионный сапог
- 3 Панель управления на ведущем сапоге
 - a ЖК-дисплей с высоким разрешением
 - b Центральная кнопка
 - c 4 кнопки навигации (вверх, вниз, вправо, влево)
- 4 Кнопка питания на повторяющем сапоге
- 5 Зарядные порты
- 6 Петли для подвешивания

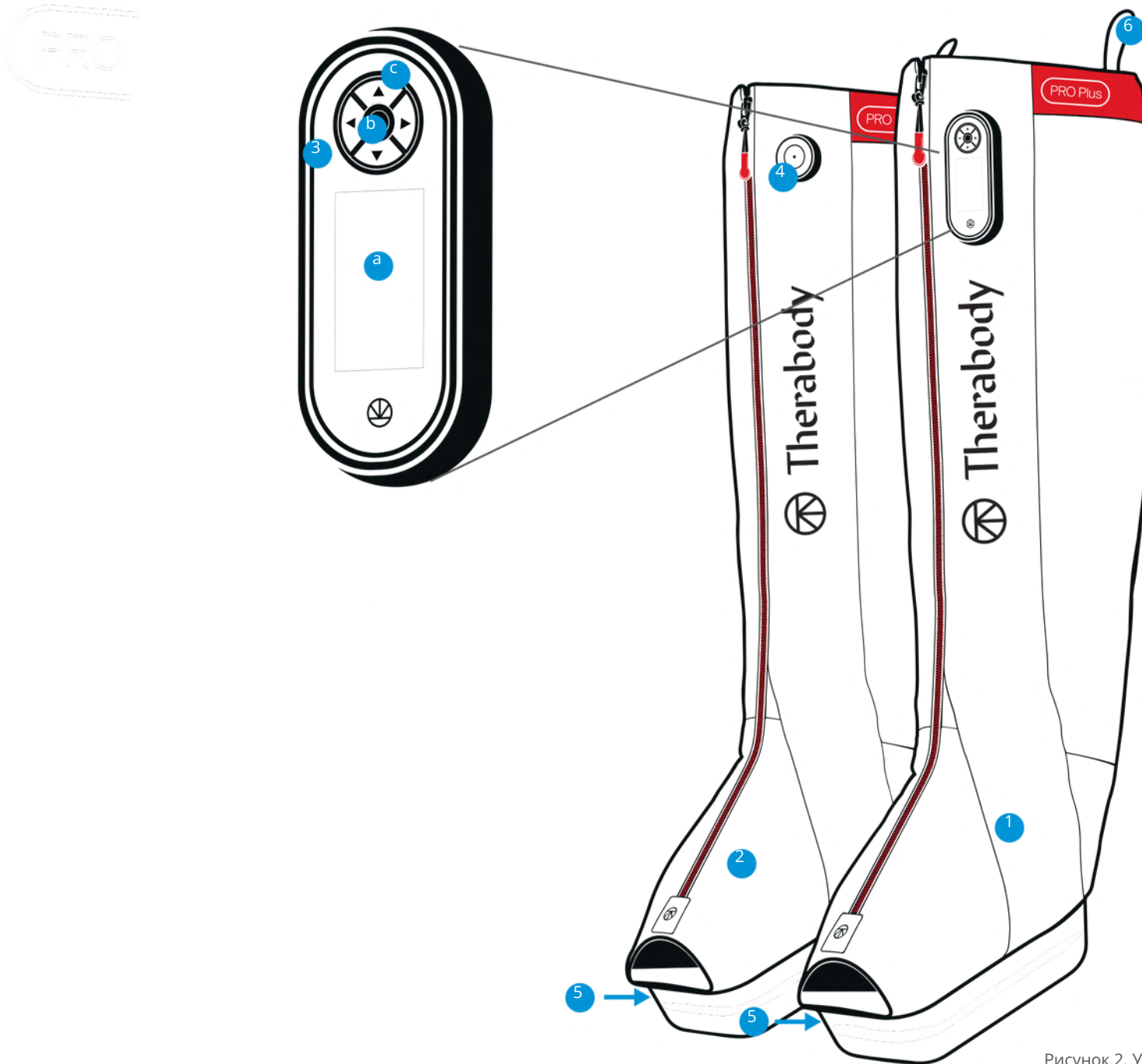


Рисунок 2. Устройство и панель управления

4. Использование устройства

- 1. Надевание сапогов.** При использовании устройства рекомендуется надевать короткие шорты/трусы, чтобы устройство могло напрямую контактировать с вашей кожей. Примите удобное положение, сидя прямо или лежа, выпрямив ноги и приподняв ступни. Полностью расстегните манжеты и поместите каждую ногу и ступню в свою манжету. Ваши ноги должны находиться в центре каждой манжеты; держите их между инфракрасными светодиодными лампами в качестве ориентира. Ваши ступни должны находиться как можно ближе к нижнему блоку манжет.
- 2. Застегните молнию на манжетах и расположите их равномерно.** Держите ноги прямыми, чтобы избежать перегибов и складок манжет. Если нужно - беритесь только за края манжет. Не держите устройство за панель управления. Полностью застегните молнию на обоих сапогах.

****Не используйте устройство стоя или во время ходьбы. Используйте устройство только при полностью застегнутых молниях. Не расстегивайте молнию во время работы устройства.**

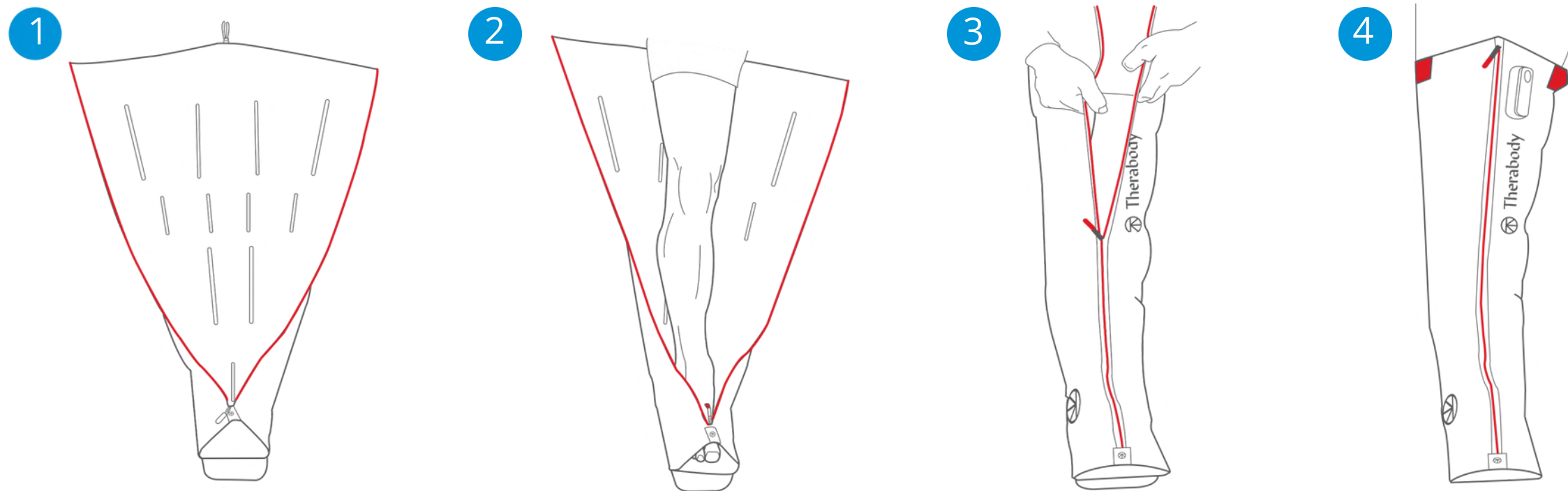


Рисунок 3. Положение ног в сапогах

3. Включите устройство. Чтобы включить устройство, нажмите и удерживайте центральную кнопку на панели управления ведущего сапога. ЖК-экран на панели управления загорится, когда ведущий сапог включен. Нажмите и удерживайте кнопку на повторяющем сапоге, чтобы включить его. Кнопка загорится, когда повторяющий сапог будет включен. При включении оба сапога будут вибрировать. После включения сапоги подключатся друг к другу через Bluetooth® с низким энергопотреблением. После подключения на ЖК-экране отобразится значок с двумя сапогами и аккумулятором.

4. Выберите процедуру. Переключайтесь между несколькими предустановленными вариантами процедур с помощью кнопок вверх и вниз: Быстрый старт, Разминка, Восстановление, Голень, Верхняя часть ноги, Колено, Терапия суставов, Облегчение боли и Подготовка ко сну. Нажмите центральную кнопку на панели управления, чтобы выбрать желаемую процедуру. После выбора предустановленного режима процедура начнется автоматически. При выборе Быстрый старт вам будет предложено выбрать начальные настройки давления.

5. Пневматическая компрессия. Варианты давления выбираются с шагом 5 мм рт. ст. от 20 до 100 мм рт. ст. в режиме быстрого запуска. Переключитесь на желаемые настройки давления и выберите их, нажав центральную кнопку на панели управления. Настройка давления, использованная при последней процедуре, станет настройкой по умолчанию для следующей процедуры только в режиме быстрого запуска. При желании вы также можете увеличивать или снижать давление во время процедуры, но диапазон давления может быть ограничен в зависимости от выбранной вами предустановленной процедуры. Предустановленные процедуры имеют специально разработанные настройки давления для оптимальной эффективности воздействия.

6. Запуск, пауза окончание процедуры. Начните процедуру, выбрав предустановленную процедуру или войдя в режим быстрого запуска и выбрав настройку давления. Нажатие центральной кнопки в любой момент процедуры приостановит процедуру. Нажмите центральную кнопку еще раз, чтобы возобновить процедуру. Чтобы выйти из процедуры, сначала сделайте паузу и переключитесь на значок левой стрелки, а затем нажмите центральную кнопку, чтобы выбрать.

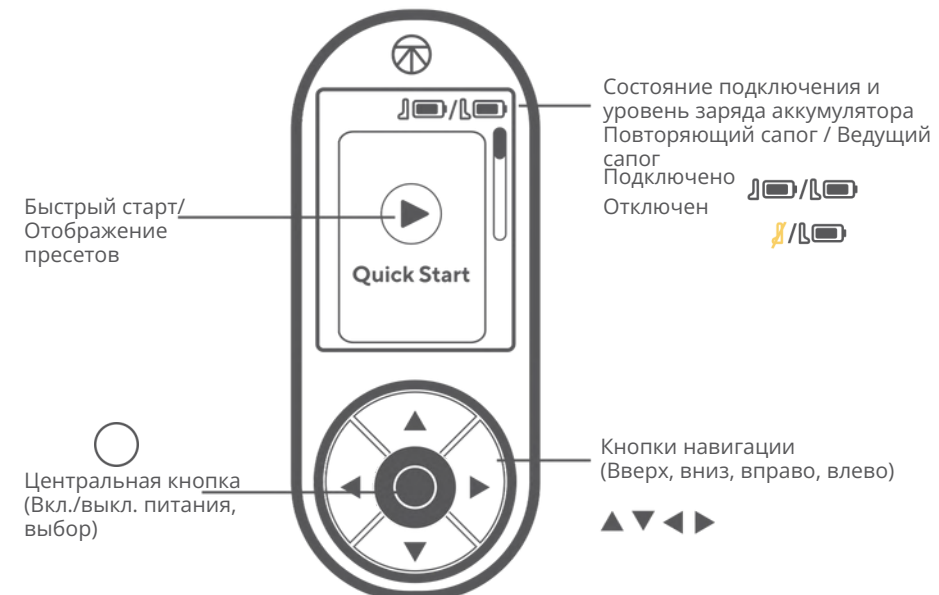
7. Время процедуры. Каждая предустановленная процедура имеет специально разработанное время процедуры. Вы можете изменить время сеанса после начала процедуры, переключившись на значок времени и используя стрелки вверх и вниз. В зависимости от процедуры ее длительность может выбираться с шагом 5 минут от 10 до 60 минут или фиксирована. Вы также можете добавлять или убавлять время прямо во время процедуры. Ваша последняя настройка времени станет настройкой по умолчанию для Быстрого запуска.

8. Инфракрасная светодиодная светотерапия. Переключитесь на значок инфракрасной светодиодной светотерапии с помощью левой и правой кнопок, чтобы добавить ее к вашей процедуре (хотя она включена во многие предустановленные процедуры). Вы можете отключить инфракрасную светодиодную светотерапию в любой момент во время процедуры. Инфракрасная светодиодная светотерапия автоматически отключится после получения соответствующей дозы (максимум 45 минут) во время всех процедур. В предустановленные процедуры включены специально разработанные оптимизированные процедуры светодиодной светотерапии.

9. Вибротерапия. Вы можете добавить вибротерапию в программу Быстрый запуск (Quick Start) и предустановленные процедуры. Переключитесь на значок вибрации, чтобы добавить ее в процедуру. Вы можете выбрать один из трех уровней интенсивности вибрации: слабую, среднюю и сильную, или отключить ее. В предустановленные процедуры включены специально разработанные оптимизированные процедуры вибротерапии.

10. Выключите устройство. Нажмите и удерживайте центральную кнопку на панели управления, чтобы выключить устройство. Выключение ведущего сапога также выключит повторяющий сапог. Устройство автоматически выключится через 10 минут бездействия, когда процедура приостановлена, или через 3 минуты после завершения процедуры.

Экран меню



Экран процедуры



Рисунок 4. Панель
управления

5. Как это работает?

Используя технологию отрицательного градиента, устройство безопасно и последовательно оказывает давление на ноги, начиная со стоп и постепенно двигаясь вверх к бедрам. Каждая из четырех воздушных камер накладывается на соседние, поэтому давление распределяется по ноге в плавной последовательности, без риска возникновения опасных перепадов давления.

6. Предварительно установленные процедуры

Предустановки, встроенные в устройство

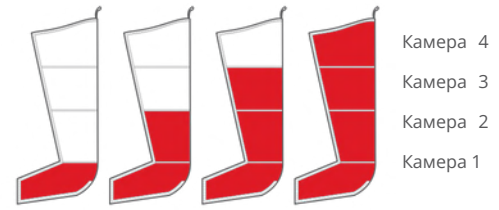
ПРЕДУСТАНОВКИ	ОПИСАНИЕ	ТИП ЦИКЛА	ВРЕМЯ (МИНУТЫ)	ДАВЛЕНИЕ (мм рт. ст.)	ВИБРАЦИЯ	СВЕТОДИОДЫ
Быстрый старт	Настройки по умолчанию (вы можете изменить их в соответствии с вашими потребностями)	Последовательный	30	50	Да	Да
Восстановление	Подготовьте свои мышцы к максимальной производительности	Последовательный	45	60	Да	Да
Разогрев	Помогите вашим ногам быстрее прийти в себя	Последовательный	10	80	Да	Да
Нижняя часть ноги	Изолированное воздействие на голень и стопу	Последовательный (Изоляция)	20	50	Да	Да
Верхняя часть ноги	Изолированное воздействие на квадрицепсы и заднюю поверхность бедра	Последовательный (Изоляция)	20	50	Да	Да
Колено	Изолированное воздействие на область колена	Последовательный (Изоляция)	20	50	Да	Да
Терапия суставов	Изолированное воздействие на область колена	Последовательный (Изоляция)	20	50	Да	Да
Облегчение боли	Облегчение боли, болезненности и скованности суставов	Статичный	15	20	Нет	Да
Подготовка ко сну	Снять мышечную боль	Статичный	10	20	Да	Да
	Расслабьте ноги для хорошего ночного сна	Потоковый	10	40	Да	Нет

7. Типы циклов

RU

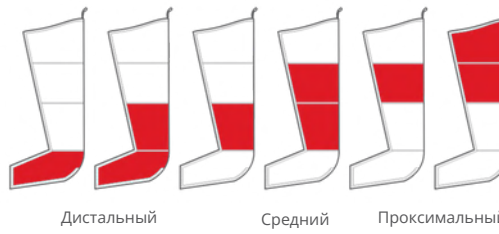
Последовательный цикл

Во время последовательного цикла давление оказывается направленно, начиная с основания (стопы) и продвигаясь вверх (к животу). После того, как камера 1 надувается и достигает заданного уровня давления, она удерживает давление и начинает надуваться камера 2. Устройство продолжает удерживать давление в каждой последующей камере, пока все четыре камеры не будут надуты. После того, как все четыре камеры надуты, устройство сбрасывает давление. Последовательный цикл используется в нескольких предустановленных процедурах, включая «Быстрый старт», «Восстановление» и «Разминка».



Последовательный цикл (изоляция)

Во время последовательного цикла с изоляцией давление по-прежнему применяется начиная с самой дальней активной камеры в зависимости от вашей предварительной настройки и продвигаясь вверх, но только в пределах выбранного диапазона камер. В этом случае давление либо оказывается изолировано для воздействия на определенную область ноги, либо ограничивается, чтобы избежать воздействия на определенную часть ноги. Изоляция включена в последовательные циклы, включая верхнюю часть ноги, нижнюю часть ноги и колено.



Потоковый цикл

Потоковый цикл использует очередьность наполнения камер, отличающуюся от последовательного цикла. Во время потокового цикла надувается камера 1, достигает заданного уровня давления и сдувается. Затем надеваются камеры 1 и 2, достигают заданного уровня давления и сдуваются. Затем надеваются камеры 1, 2 и 3, достигают заданного уровня давления и сдуваются. Наконец, камеры 1, 2, 3 и 4 надеваются, достигают заданного уровня давления и сдуваются. Потоковый цикл обеспечивает постепенное увеличение компрессии, что подходит для подготовки ко сну.



Статический цикл

Во время статического цикла камеры надеваются, создавая отрицательный градиент компрессии вдоль ноги, и не сдуваются во время процедуры. Когда манжета надевается, она тесно соприкасается с поверхностью ног, обеспечивая оптимальный контакт с ногой для оптимального воздействия вибрацией и инфракрасным светом. Статический цикл включен в пресеты «Восстановление суставов» и «Облегчение боли».



Камера 4
Камера 3
Камера 2
Камера 1

Дистальный
Средний
Проксимальный

Камера 4
Камера 3
Камера 2
Камера 1

8. Хранение и транспортировка устройства

Перед тем как хранить устройство дайте всем воздушным камерам полностью сдуться. Полностью застегните сапоги и повесьте их. Чтобы свернуть сапоги, положите каждый сапог на бок панелью управления вверх. Сверните сапоги, начиная с ножного блока и двигаясь вверх. Сложите так, чтобы сапоги поместились в чехол для переноски. **Избегайте слишком плотного сворачивания сапог, так как это может повредить внутренние компоненты устройства.**

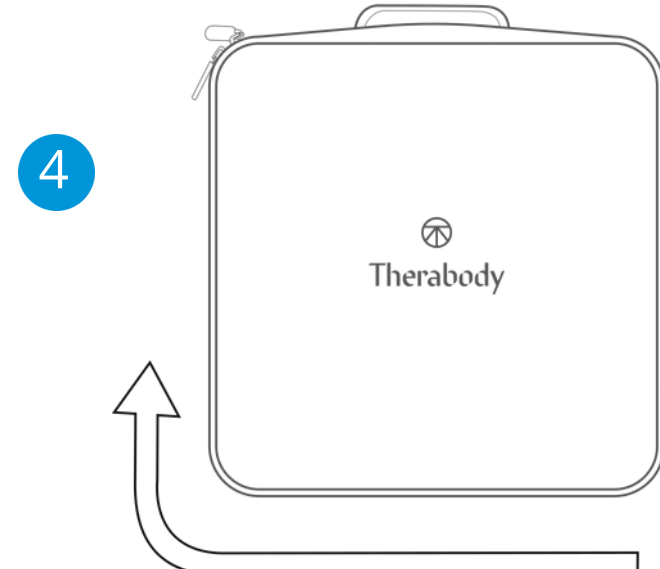
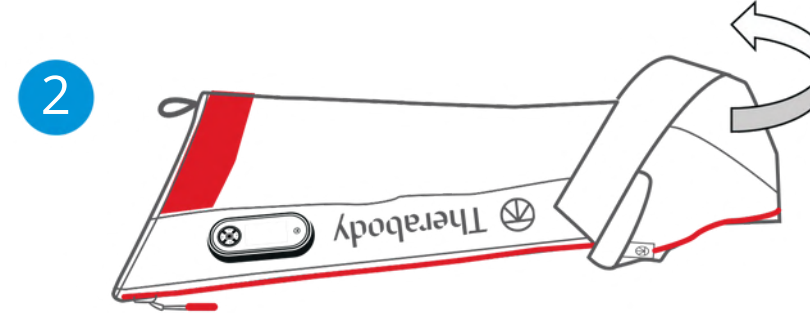
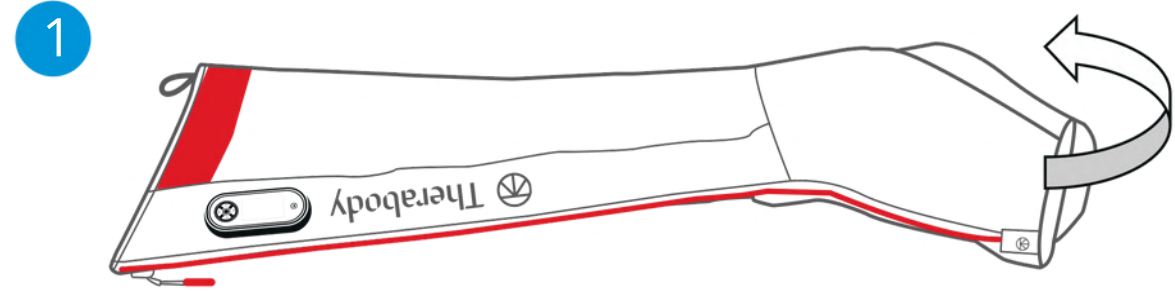


Рисунок 5. Как хранить сапоги

9. Уход за устройством и очистка

Обслуживание устройства

Чтобы устройство продолжало работать надлежащим образом, важно выполнять следующие инструкции по техническому уходу. Невыполнение этих инструкций может привести к поломке устройства.

Супергигиеничный дизайн

Манжеты системы прессотерапии изготовлены из материала медицинского класса, поверхность которого лишена пор, что помогает предотвратить накопление бактерий и обеспечивает устойчивость к износу. Благодаря скрытым накладывающимся друг на друга камерам поверхность лишена складок и стыков, в которых могут накапливаться бактерии и запахи.

Уход и очистка

1. Полностью расстегните молнию на сапогах и разложите их на ровной поверхности.
2. Используйте чистящий раствор на основе 70% изопропилового спирта (IPA), чтобы аккуратно очистить внутреннюю поверхность манжет. Никогда не используйте чистящие средства на масляной основе. При чистке внутренней поверхности не давите на нее.
3. Протрите устройство снаружи мягкой чистой тканью, чтобы убрать загрязнение поверхности.
4. Убедитесь, что после полной очистки устройства не осталось остатков загрязнений.
5. После того, как вы полностью очистите манжеты, вытрите лишнюю влагу и повесьте до полного высыхания, прежде чем использовать снова.

Устройство использует в покрытии внутренней части материал медицинского класса, что помогает снизить вероятность роста микробов и удержания влаги, а также ограничить возможность передачи бактерий.

нейлон с термополиуретановым покрытием: 87.5%

нейлон с полиуретановым покрытием: 10%

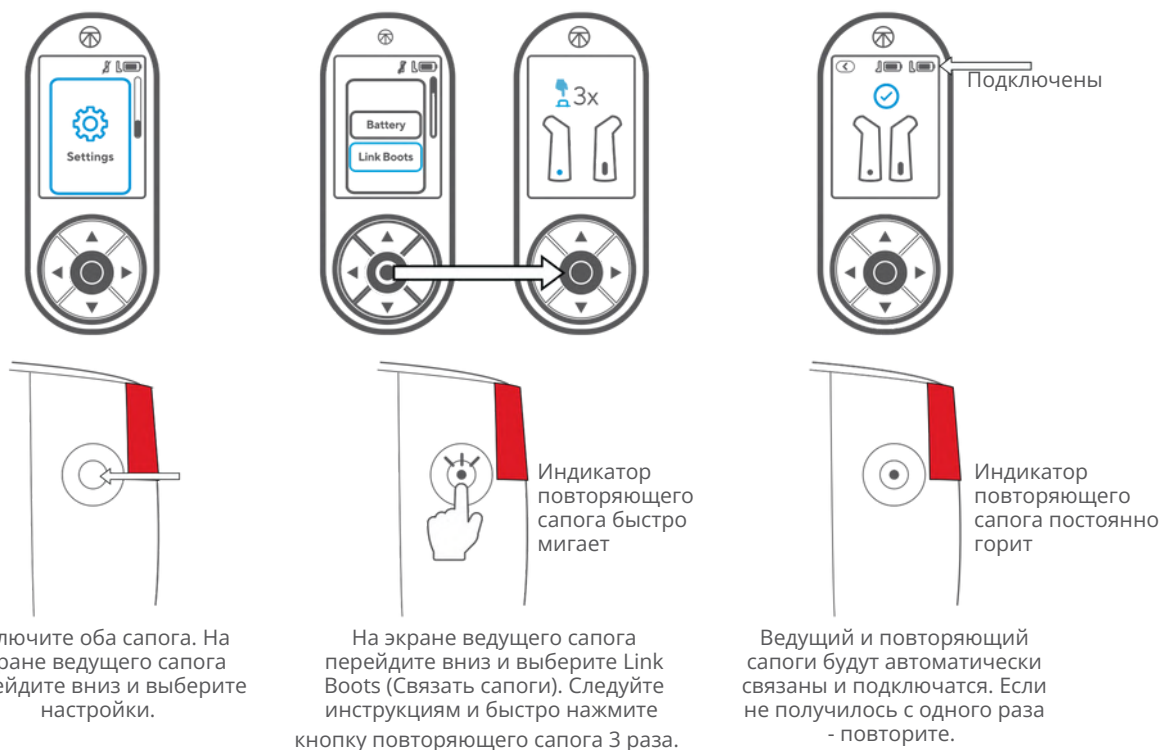
термополиуретан: 2.5%

10. Настройки устройства

Перейдите в настройки устройства и нажмите центральную кнопку.

- 1. Уровень заряда аккумулятора.** Чтобы проверить уровень заряда аккумуляторов обоих сапогов, перейдите на вкладку «Аккумулятор» в настройках и нажмите центральную кнопку. Когда имеется соединение сапогов, процент заряда аккумулятора будет отображаться для обоих манжет. Если соединения сапогов нет, будет отображаться только уровень заряда аккумулятора ведущего сапога.
- 2. Подключение двух сапогов.** Сапоги связаны и будут автоматически подключаться каждый раз при включении питания. Если соединение отсутствует или вам нужно заменить одну из манжет, переключитесь на опцию связывания в меню настроек, чтобы начать процесс связывания. На экране панели управления отобразится анимация, указывающая на необходимость быстро нажать кнопку повторения на повторяющем сапоге три раза, чтобы начать процесс связывания. После завершения отобразятся значок проверки и анимация. Сапоги автоматически подключаются, и в правом верхнем углу экрана появится значок, отображающий оба сапога и уровни их заряда аккумулятора. Когда соединение отсутствует, одна из иконок сапога будет перечеркнута, и будет отображаться заряд аккумулятора только одного сапога.
- 3. Сброс.** Чтобы сбросить устройство в исходное состояние, перейдите в настройки, выберите значок сброса и нажмите центральную кнопку.

Рисунок 6. Как связать устройства



Статус сапогов	Описание	Экран ведущего сапога JetBoot PRO Plus	Индикатор питания повторяющего сапога JetBoot PRO Plus
Несвязанные	Оба сапога включены, но не соединены друг с другом.		Быстро мигает
Отключен	Один из сапогов выключен или находится вне зоны действия соединения.		Медленно мигает
Подключены	Оба сапога подключены и готовы к использованию.		Постоянный белый/Оранжевый

11. Зарядка устройства

- Состояние аккумуляторов обоих сапогов отображается в правом верхнем углу панели управления ведущего сапога.
- Подключите один конец адаптера питания к розетке, а другой конец — к разветвителю.
- Подключите оба конца разветвителя к порту зарядки на каждом сапоге. Поднимите резиновую крышку, расположенную с правой стороны нижней части манжеты, чтобы получить доступ к портам зарядки.
- Устройство можно использовать во время зарядки, но уровень заряда аккумулятора может не увеличиваться во время использования устройства. Выключите устройство, чтобы ускорить процесс зарядки.
- На панели управления отобразятся значки аккумулятора со значком зарядки, указывающие на то, что ведущий и/или повторяющий сапоги заряжаются. Обратите внимание, что на повторяющем сапоге состояние заряда аккумулятора также отображается цветом центрального индикатора:
 - Если устройство не заряжается: >30% заряда аккумулятора (белый) и <30% заряда аккумулятора (оранжевый)
 - В время зарядки: >90% заряда аккумулятора (горит зеленым, если только заряжается, горит белым, если используется и заряжается) и <90% заряда аккумулятора (мигающий оранжевый)
- Время работы устройства:
 - Время работы от аккумулятора при интенсивном использовании: 150 минут
 - Время работы от аккумулятора при низком уровне использования: 240 минут

**Примечание: При использовании альтернативного адаптера питания или кабеля-разветвителя убедитесь, что он получен от надежного поставщика и не имеет структурных повреждений. Адаптер питания и разветвитель предыдущей модели RecoveryAir несовместимы с данным устройством.

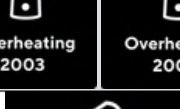
12. Устранение неполадок

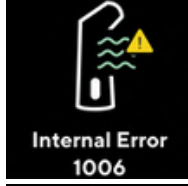
RU

ОПИСАНИЕ ПРОБЛЕМЫ	ЭКРАН ВЕДУЩЕГО САПОГА	ИНДИКАТОР ПОВТОРЯЮЩЕГО САПОГА	ВОЗМОЖНЫЕ ПРИЧИНЫ	ВОЗМОЖНЫЕ РЕШЕНИЯ
Ведущий и/или повторяющий сапог не включается	Нет	Нет	<p>Нет подключения к питанию и аккумулятор разряжен</p> <p>Адаптер питания или разветвительный кабель повреждены</p> <p>Внутренняя неисправность</p>	<ol style="list-style-type: none"> Для подключения устройства к розетке используйте адаптер питания и разветвительный кабель. Убедитесь, что устройство заряжается. Попробуйте включить их. Убедитесь, что устройство заряжается, проверив правильность соединения между адаптером питания, кабелем и портом на блоке обоих сапог. Отключите разветвитель и подключите адаптер питания напрямую к каждому сапогу. Убедитесь, что электрическая розетка подключена к питанию с напряжением 100–240 В. Если после проверки всех вышеперечисленных условий устройство не заряжается, возможно, поврежден адаптер питания или устройство. Для получения дополнительной помощи обратитесь в Therabody.
Ведущий сапог надувается, а повторяющий сапог не надувается	Нет	Нет	<p>Повторяющий сапог либо выключен, либо не подключен к питанию, либо его аккумулятор разряжен, либо устройство находится вне зоны соединения.</p> <p>Возможно ведущий и повторяющий сапоги не имеют соединения или не синхронизированы.</p> <p>Сапог неисправен или неисправен один из его компонентов.</p>	<ol style="list-style-type: none"> Включите ведущий и повторяющий сапоги и убедитесь, что они расположены близко друг к другу. Проверьте уровень заряда аккумулятора каждого сапога. Для питания или зарядки устройства используйте адаптер питания. Убедитесь, что имеется соединение между сапогами. При наличии подключения в правом верхнем углу экрана отобразятся два небольших значка "сапога" с уровнями заряда аккумуляторов. Если подключение отсутствует, следуйте инструкциям по подключению в разделе «Уход». Если подключение имеется, но проблема сохраняется, обратитесь в Therabody за дальнейшей помощью.
Ведущий или повторяющий сапог не полностью надувается, и на экране отображается предупреждающее сообщение	 	<p>Нет</p> <p>Желтый свет мигает.</p>	<p>Ведущий сапог: возможна утечка воздуха в месте подключения воздушного шланга или из камеры.</p> <p>Повторяющий сапог: возможна утечка воздуха в месте подключения воздушного шланга или из камеры.</p>	<ol style="list-style-type: none"> Откройте черную молнию во внешнем кармане, расположенном сбоку от панели управления или кнопки повторяющего сапога. Проверьте, не повреждены ли черные воздушные шланги (нет ли повреждений) и нет ли утечки воздуха. Не тяните, не отсоединяйте и не играйте с электрическими соединительными кабелями. Проверьте, что воздушные шланги надежно подсоединенены к клапанам камеры. Если соединение плохо, подсоедините его и проверьте, устранена ли проблема. Если проблема не устранена, возможно, повреждены воздушные камеры. Свяжитесь с Therabody для получения дополнительной помощи.

Устранение неполадок (продолжение)

RU

ОПИСАНИЕ ПРОБЛЕМЫ	ЭКРАН ВЕДУЩЕГО САПОГА	ИНДИКАТОР ПОВТОРЯЮЩЕГО САПОГА	ВОЗМОЖНЫЕ ПРИЧИНЫ	ВОЗМОЖНЫЕ РЕШЕНИЯ	
Процедура прекращается вскоре после начала, и на экране появляется предупреждающее сообщение.	 Air Blockage 1002	Нет	Ведущий сапог: воздух не может проходить через воздушные шланги или воздушные камеры.	<ol style="list-style-type: none"> Убедитесь, что манжеты не перекручены, не сложены и не перекручены. Это может произойти в тех местах, где на надетой манжете образуются складки. Убедитесь, что манжета надета правильно и используется правильный размер манжеты. Использование более длинных манжет может привести к образованию перегибов и складок. Если проблема не исчезнет, обратитесь в Therabody за дополнительной помощью. 	
Процедура прекращается, и на экране отображается предупреждение со значком аккумулятора или без него, после чего ведущий или повторяющий сапог отключаются.	 Overheating 1003	 Overheating 1005	Нет	Ведущий сапог: аккумулятор или внутренние компоненты перегреваются	<ol style="list-style-type: none"> Убедитесь, что условия эксплуатации соответствуют диапазону, указанному в предупреждениях устройства. Прекратите использование устройства и дайте ему остыть в течение 15–20 минут. Если проблема не исчезнет, обратитесь в Therabody за дополнительной помощью.
На экране отображаются предупреждающие значки и значки инфракрасной светодиодной светотерапии. Инфракрасная светодиодная светотерапия отключается во время процедуры	 Overheating 2003	 Overheating 2005	Желтый мигающий свет	Повторяющий сапог: аккумулятор или внутренние компоненты перегреваются	<ol style="list-style-type: none"> Убедитесь, что условия эксплуатации соответствуют диапазону, указанному в предупреждениях устройства. Подождите 15–20 минут, прежде чем снова включать инфракрасные светодиоды. Обратитесь в Therabody за дополнительной помощью, если проблема повторяется часто.
	 Overheating 1004		Нет	Ведущий сапог: инфракрасные светодиодные лампы перегреваются	<ol style="list-style-type: none"> Убедитесь, что условия эксплуатации соответствуют диапазону, указанному в предупреждениях устройства. Подождите 15–20 минут, прежде чем снова включать инфракрасные светодиоды. Обратитесь в Therabody за дополнительной помощью, если проблема повторяется часто.
	 Overheating 2004		Желтый свет мигает.	Повторяющий сапог: Инфракрасные светодиоды перегреваются	<ol style="list-style-type: none"> Убедитесь, что условия эксплуатации соответствуют диапазону, указанному в предупреждениях устройства. Подождите 15–20 минут, прежде чем снова включать инфракрасные светодиоды. Обратитесь в Therabody за дополнительной помощью, если проблема повторяется часто.

ОПИСАНИЕ ПРОБЛЕМЫ	ЭКРАН ВЕДУЩЕГО САПОГА	ИНДИКАТОР ПОВТОРЯЮЩЕГО САПОГА	ВОЗМОЖНЫЕ ПРИЧИНЫ	ВОЗМОЖНЫЕ РЕШЕНИЯ
Процедура прекращается, и на экране отображается предупреждение со значком вибрации.	 	Нет	Ведущий сапог: не работает вибротерапия	Если проблема повторится, обратитесь в Therabody за дополнительной помощью. Вы можете продолжать использовать устройство при выключенном вибротерапии.
		Желтый мигающий свет	Повторяющий сапог: не работает вибротерапия	
При подключении кабеля питания к ведущему или повторяющему сапогу на экране отображается предупреждение.	 	Нет	Ведущий сапог: для питания или зарядки используется неправильный адаптер питания	<ol style="list-style-type: none"> Используйте только адаптер питания, поставляемый в комплекте с устройством. Если вы используете прилагаемый адаптер питания и проблема не устранена, обратитесь в Therabody за дополнительной помощью.
		Желтый мигающий свет	Ведущий сапог: для питания или зарядки используется неправильный адаптер питания	
Процедура прекращается, и на экране отображается предупреждение со значком инфракрасной светотерапии.	 	Нет	Повторяющий сапог: неисправность инфракрасных светодиодов	Для получения дополнительной помощи обратитесь в Therabody. Вы можете продолжать использовать устройство, отключив инфракрасную светодиодную светотерапию.
		Желтый свет мигает.	Повторяющий сапог: Неисправность инфракрасной светодиодной светотерапии	

Предупреждения и рекомендации по продукту (Меры предосторожности и противопоказания)

Общая информация

Продукция Therabody предназначена для активации естественных способностей организма к поддержанию здоровья и хорошего самочувствия. Ассортимент высокотехнологичной продукции Therabody охватывает самые разные типы терапевтического воздействия, чтобы каждый мог выбрать для себя оптимальный вариант, в зависимости от личных потребностей и предпочтений. Бывают случаи, когда рекомендуется изменить способ использования устройств (см. меры предосторожности), или случаи, когда использование определенных устройств нецелесообразно (см. противопоказания). Перед использованием прочтите в полном объеме следующую информацию по технике безопасности для устройства.

Важная информация по безопасности

Общие рекомендации по использованию устройства

Перед использованием устройства прочтайте полный текст Предупреждений и указаний.

Это устройство предназначено для людей с хорошим здоровьем. Оно противопоказано к использованию и не должно использоваться людьми с эпилепсией, судорогами или кардиопатией в анамнезе.

Устройство не рекомендовано людям с электронными имплантированными устройствами (например, кардиостимулятором), сердечной аритмией, опухолями или острыми воспалительными заболеваниями. Устройство не рекомендуется людям с артериосклерозом, тромбами или имплантами в обрабатываемой области тела.

Устройство нельзя использовать при наличии темно-коричневых или черных пятен, таких как большие веснушки, родимые пятна, бородавки или кожные наросты, на обрабатываемом участке. Устройство не рекомендуется использовать, если у вас есть экзема, псориаз, повреждения кожи, открытые раны или активные инфекции (такие как герпес) за исключением акне легкой или умеренной степени на обрабатываемой области. Дождитесь заживления области до использования устройства. Устройство нельзя использовать, если у вас есть нарушения кожных покровов, вызванные диабетом или другими системными или метаболическими заболеваниями. Не рекомендуется использовать это устройство без консультации с лечащим врачом и прохождения профилактического лечения, если у вас анамнезе есть высыпания герпеса на обрабатываемом участке.

Пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед использованием устройства, если вы беременны и/или кормите грудью. Немедленно прекратите использование устройства при первых признаках дискомфорта.

Устройство не является игрушкой. Если у вас есть какие-либо медицинские противопоказания, проконсультируйтесь с врачом перед использованием устройства.

Безопасность, меры предосторожности и противопоказания

Меры предосторожности:

В этих обстоятельствах требуется соблюдать осторожность, и может потребоваться внесение изменений в использование устройства. Если у вас в настоящее время есть любое из следующих состояний или есть подозрения,

что оно у вас может быть, или если у вас есть какие-либо вопросы относительно вашего состояния - пожалуйста, проконсультируйтесь с медицинским специалистом.

- Гипертензия (контролируемая)
- Остеопения
- Остеопороз
- Беременность
- Диабет
- Варикозное расширение вен
- Выступающие или костные участки
- Атипичные ощущения (например, онемение)
- Чувствительность к давлению
- Недавняя травма или хирургическое вмешательство
- Сколиоз или деформация позвоночника
- Лекарственные препараты, которые могут изменять ощущения пользователя
- Не использовать при повышенной температуре тела.

Противопоказания:

В следующих обстоятельствах потенциальные риски могут перевешивать пользу от применения устройства. До использования проконсультируйтесь с врачом.

- Кожная сыпь, открытые раны, волдыри, воспаление тканей, гематомы или опухоли
- Легочная эмболия (тромб) или отек
- Тромбоз глубоких вен, остеомиелит
- Перелом костей или оссифицирующий миозит
- Гипертензия (неконтролируемая)
- Острое или тяжелое заболевание сердца, печени или почек
- Неврологические заболевания, приводящие к потере или изменению ощущений
- Прямое применение на лице, горле или половых органах
- Нарушения свертываемости крови
- Недавнее хирургическое вмешательство или травма
- Заболевания соединительной ткани
- Периферическая сосудистая недостаточность или заболевание периферических сосудов
- Лекарственные препараты, разжижающие кровь или изменяющие ощущения
- Прямое воздействие на место хирургического вмешательства или установленный имплант
- Прямое давление на глаза или горло
- Сильный дискомфорт или боль
- Сколиоз или деформация позвоночника тяжелой степени
- Наличие кардиостимулятора, ИКД или эмболия в анамнезе
- Аллергия на материал устройства (нейлон)
- Беременность/кормление грудью.
- Атипичные ощущения (например, онемение)
- Рак/опухоли
- Эпилепсия
- Кардиопатия (заболевание сердца)
- Аллергия на свет или нарушение, связанное с чувствительностью к свету (например, волчанка, порфирия)
- Препараты, вызывающие светочувствительность

- Препараты для лечения акне тяжелой степени
- Повышенная чувствительность к свету
- Мелазма или гиперпигментация (особенно усугубляемая легким нагревом)
- Подозрительные повреждения или рак кожи – пожалуйста, проконсультируйтесь с лечащим врачом
- Если вы принимаете или используете любой препарат с ретинолом, или препараты/продукты повышающие чувствительность к солнцу, или препараты с бензоил пероксидом, не используйте терапию инфракрасным светом.

- месяцев, чтобы предотвратить повреждение устройства и аккумулятора.
5. МЕСТА ЗАРЯДКИ. Зарядите устройство с помощью адаптера питания и разветвительного кабеля. Заряжать устройство следует в хорошо проветриваемом и сухом помещении. Не заряжайте устройство на открытом воздухе, в ванной комнате или на расстоянии менее 10 футов (3,1 метра) от ванны, душа или бассейна. Не используйте устройство или зарядное устройство на влажных поверхностях и не подвергайте зарядное устройство воздействию влаги, дождя или снега. Не используйте устройство или совместимое с ним зарядное устройство в присутствии взрывоопасных сред (газообразных паров, пыли или легковоспламеняющихся материалов). Могут образоваться искры, что может привести к пожару.
 6. НЕ ПЕРЕЗАРЯЖАЙТЕ. Не оставляйте устройство подключенным к адаптеру питания более чем на один час после полной зарядки аккумулятора. Аккумулятор имеет систему защиты, чтобы избежать риска перезаряда. Однако с течением времени перезарядка может сократить его срок службы.
 7. НЕ РАЗБИВАЙТЕ, НЕ РОНЯЙТЕ И НЕ ПОВРЕЖДАЙТЕ УСТРОЙСТВО ИЛИ ЗАРЯДНОЕ УСТРОЙСТВО. Не используйте адаптер питания или разветвительный кабель, которые подверглись резкому удару, упали, по ним проехали или каким-либо образом повредили. Не прокалывайте и не повреждайте устройство или материал манжет. Прокол устройства или манжеты может привести к утечке воздуха и неправильной работе.
 8. ХИМИЧЕСКИЕ ВЕЩЕСТВА, СОДЕРЖАЩИЕСЯ В АККУМУЛЯТОРАХ, ВЫЗЫВАЮТ СЕРЬЕЗНЫЕ ОЖОГИ. Не допускайте контакта встроенного аккумулятора с кожей, глазами или ртом. В случае утечки химикатов из поврежденного аккумулятора используйте резиновые или неопреновые перчатки для его утилизации. Если жидкость из аккумулятора попала на кожу, промойте ее водой с мылом и ополосните уксусом. Если химические вещества из аккумулятора попали в глаза, немедленно промойте их водой в течение 20 минут и обратитесь за медицинской помощью. Снимите и утилизируйте загрязненную одежду.
 9. НЕ ДОПУСКАЙТЕ КОРОТКОГО ЗАМЫКАНИЯ. Короткое замыкание аккумулятора произойдет, если металлический предмет замкнет положительный и отрицательный контакты аккумулятора или разъема 16 В. Не кладите аккумулятор рядом с предметами, которые могут вызвать короткое замыкание, например, монетами, ключами или гвоздями в кармане. Короткое замыкание аккумулятора может привести к пожару и травмам.
 10. УТИЛИЗАЦИЯ УСТРОЙСТВА. Данное устройство содержит литий-ионный аккумулятор, поэтому при утилизации устройства необходимо соблюдать осторожность. Перед утилизацией данного устройства ознакомьтесь с местными законами и требованиями, касающимися утилизации литий-ионных аккумуляторов. Предпочтительным методом утилизации является переработка всего устройства.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ

ПЕРЕД ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ИЛИ ЗАРЯДКОЙ УСТРОЙСТВА ПРОЧИТАЙТЕ ВСЕ ИНСТРУКЦИИ И ПРЕДУПРЕЖДАЮЩИЕ

МАРКИРОВКИ В ДАННОМ РУКОВОДСТВЕ, НА АДАПТЕРЕ ПИТАНИЯ И КАБЕЛЕ- РАЗВЕТВИТЕЛЕ, А ТАКЖЕ НА УСТРОЙСТВЕ.

Если ваше устройство не включается или индикатор аккумулятора показывает слишком низкий уровень заряда аккумулятора 11, зарядите его перед первым использованием. Устройство не является медицинским и продается без рецепта. Неудар, упало, было повреждено, оставлено на открытом воздухе или упало в воду. Не пытайтесь ремонтировать или

предназначено для диагностики, лечения или профилактики заболеваний. Therabody стремится сделать свои разработки устройства максимально безопасными для использования по назначению. Это специализированный механический 12. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ. Прекратите использование устройства, если вы чувствуете боль или дискомфорт. Если в

инструмент с электрическими компонентами. Если устройство и его аксессуары не используются или некакой-либо момент во время процедуры вы почувствуете боль или дискомфорт, выходящие за рамки ожидаемого от обслуживания должны образом, существует риск возгорания, поражения электрическим током или травмы. При использовании устройства или массажа, немедленно прекратите процедуру и снимите устройство. Прекратите

использование устройства всегда следует придерживаться следующих основных мер предосторожности: 1. Использование устройства, если оно перегреется или станет слишком горячим. Не помещайте никакие предметы ИСПОЛЬЗУЙТЕ ТОЛЬКО ПО ИНСТРУКЦИИ. Используйте устройство только так, как описано в руководстве между кожей и устройством.

пользователя. Используйте только рекомендованные Therabody аксессуары и запасные части. Использование 13. УХОД ЗА АДАПТЕРОМ ПИТАНИЯ И КАБЕЛЕМ-РАЗВЕТВИТЕЛЕМ. Отключайте адаптер питания и разветвительный сторонних зарядных устройств может привести к некорректной работе устройства. Не выполняйте никаких других кабель, если они не используются. Чтобы снизить риск повреждения электрической вилки и кабеля, тяните за видов технического обслуживания, кроме рекомендованных Therabody. 2. НЕ ПРЕДНАЗНАЧЕНО ДЛЯ ДЕТЕЙ. вилку, а не за кабель. Храните кабель так, чтобы на него не наступали, не спотыкались и не подвергали его иным. Устройство, адаптер питания и разветвительный кабель не предназначены для использования лицами младше 18 лет, повреждениям или нагрузкам. Держите кабель вдали от нагретых поверхностей, масла и острых краев. Никогда не лицами с ограниченными физическими, сенсорными или мыслительными возможностями, а также лицами спользуйтесь данным устройством, если у него поврежден кабель или вилка, если он не работает должным образом, недостатком опыта и знаний. Устройство не должно использоваться в качестве игрушки. Соблюдайте осторожность если его уронили, повредили или он упал в воду. Не растягивайте кабель зарядного устройства и не подвергайте его при работе с электрическими компонентами, не сгибайте их и не тяните за них. Проследите, чтобы дети не играли снатяжению. Не прикасайтесь к кабелю мокрыми руками. При длительном хранении храните устройство с полностью устройством, зарядным устройством или кабелем-разветвителем. 3. НЕ СТОЙТЕ ВО ВРЕМЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ заряженным аккумулятором. Therabody не несет ответственности за ущерб, который может возникнуть из-за УСТРОЙСТВА. Не пытайтесь вставать во время использования устройства. Использование устройства в положении использования сторонних зарядных устройств.

стия может привести к дискомфорту и повреждению внутренних компонентов устройства, включая инфракрасные 14. НЕ ИСПОЛЬЗУЙТЕ ПОД ОДЕЯЛОМ И ПОДУШКОЙ. Чрезмерный нагрев может привести к пожару, поражению светодиоды. 4. ЗАРЯДКА УСТРОЙСТВА. На устройстве существует только одно правильное положение установки электрическим током или травме. кабеля-разветвителя. Не пытайтесь вставить кабель в разъем с усилием. При подключении кабеля зарядки логотип 15. ХРАНЕНИЕ УСТРОЙСТВА И ЗАРЯДНОГО КАБЕЛЯ. Хранить в сухом, прохладном месте. Заряжайте устройство

Therabody должен быть правильно ориентирован. Полностью заряжайте устройство не реже одного раза в шесть

только при температуре окружающей среды от 35°C/95°F до 0°C/32°F. Не храните устройство или разветвительный кабель в местах, где температура может превышать 40 °C/104 °F, например, под прямыми солнечными лучами, в транспортном средстве или в металлическом здании летом. Избегайте сильного скручивания манжеты, так как это может повредить внутренние компоненты устройства.

16. УХОД ЗА УСТРОЙСТВОМ. Устройство НЕ является водонепроницаемым. Устройство нельзя стирать в стиральной машине. Не размещайте и не храните устройство в местах, где оно может упасть или попасть в ванну или раковину. Не кладите и не роняйте в воду или другую жидкость. Не дотрагивайтесь до устройства, которое упало в воду или находилось в контакте с водой. Немедленно отключите устройство от сети. Очистите устройство в соответствии с инструкциями, приведенными в разделе «Уход и чистка» выше. Не держите устройство за внутренний слой или инфракрасные светодиоды, так как это может привести к повреждению внутренних компонентов устройства. 17. НЕ РАЗБИРАТЬ. Разборка или неправильная сборка могут привести к поражению электрическим током, возгоранию или воздействию химических веществ, содержащихся в аккумуляторе. Гарантия будет аннулирована, если устройство, аккумуляторы или зарядное устройство были разобраны или были сняты какие-либо детали. 18. Не используйте во время сна. 19. Устройство нельзя использовать людям, страдающим диабетом или имеющим проблемы с кровообращением. 20. Не используйте в средах, обогащенных кислородом, или вблизи оборудования, которое хранит или выделяет кислород. 21. Не используйте это устройство с жидкостями, мазями или бальзамами, содержащими компоненты, выделяющие тепло. Могут возникнуть ожоги кожи. 22. Устройство вырабатывает тепло. При использовании инфракрасной терапии следует соблюдать осторожность.

Условия окружающей среды	
Условия эксплуатации	Рабочая температура: Пневматическая компрессия и вибрационная терапия: 0–35°C; Инфракрасная светодиодная светотерапия: 0–30°C Относительная влажность: 30–85 % отн.вл. Атмосферное давление: 700–1060 гПа
Условия хранения	Диапазон температур: от -10 до 40°C Диапазон влажности 10-93% относительной влажности без конденсации Атмосферное давление: 190,0 - 1060 гПа

IEC60601-1 Стандарт медицинской безопасности

УТИЛИЗАЦИЯ АККУМУЛЯТОРОВ.

Внутренние литий-ионные аккумуляторы более экологичны, чем некоторые другие типы аккумуляторов (например, никель-кадмевые). Всегда утилизируйте устройство в соответствии с государственными, региональными и местными нормами. Обратитесь в местное агентство по переработке отходов, чтобы узнать о пунктах приема вторсырья. Даже разряженные аккумуляторы содержат некоторое количество энергии. В этом устройстве установлены аккумуляторы, которые не подлежат замене.

Обозначения

СИМВОЛЫ	ОПИСАНИЕ	РАСПОЛОЖЕНИЕ
IP 22	Степень защиты от попадания воды	На табличке с тех. данными
	Перед использованием прочтите инструкцию	На табличке с тех. данными На табличке с тех. данными
	Уровень защиты: рабочая часть типа BF	На табличке с тех. данными
	Therabody,	
	Уникальная идентификация устройства (UDI)	На этикетке и упаковке
	Раздельный сбор отходов электрического и электронного оборудования. Примечание: для получения дополнительной информации об утилизации оборудования, его частей и аксессуаров, обращайтесь к местному органу.	На табличке с тех. данными

Bluetooth®

Внешняя упаковка

УХОД ЗА УСТРОЙСТВОМ.

Значения символов

Обозначение	Описание	Расположение
	Не мыть	На бирке одежды
	Не подвергать химической чистке	На бирке одежды
	Не сушить в стиральной машине	На бирке одежды
	Не отбеливать	На бирке одежды
	Не гладить	На бирке одежды

Заявления FCC

Это устройство соответствует части 15 правил FCC. Эксплуатация осуществляется при соблюдении следующих двух условий: (1) это устройство не должно создавать вредных помех, и (2) это устройство должно принимать любые полученные помехи, включая помехи, которые могут вызвать нежелательную работу.

изменения или модификации, не одобренные стороной, ответственной за соблюдение требований, могут привести к лишению пользователя прав на эксплуатацию оборудования. Это оборудование было протестировано и признано соответствующим ограничениям для цифровых устройств класса B в соответствии с частью 15 правил FCC. Эти ограничения предназначены для обеспечения разумной защиты от вредных помех при установке в жилых помещениях. Это оборудование генерирует, использует и может излучать радиочастотную энергию и, если оно не установлено или не используется в соответствии с инструкциями, может создавать вредные помехи для радиосвязи. Однако нет гарантии, что в некоторых условиях помехи не будут возникать.

Если это оборудование создает помехи приему радио- или телевизионных сигналов, что можно определить путем выключения и включения оборудования, пользователю рекомендуется попытаться устранить помехи одним или несколькими из следующих способов:

- Переориентируйте или переместите приемную антенну.
- Увеличьте расстояние между оборудованием и приемником.
- Подключите оборудование к розетке в цепи, отличной от той, к которой подключен ресивер.
- Обратитесь за помощью к дилеру или квалифицированному специалисту по обслуживанию радио- и телеаппаратуры.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ по технике безопасности и ЭМС

ВНИМАНИЕ:

Не используйте устройство вблизи устройств с электромагнитными помехами (ЭМП), таких как мобильные телефоны, магнитно-резонансная томография (МРТ), компьютерная аксиальная томография (КТ), диатермия, радиочастотная идентификация (RFID) и т. д. или среда МРТ. Электромагнитные помехи, RF устройства или магнитно-резонансная среда могут повлиять на нормальную работу устройства или привести к травме пользователя. Пациент является предполагаемым оператором. МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ не подлежит обслуживанию или ремонту во время его использования пациентом. 1* ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: не допускайте использования данного оборудования рядом с другим оборудованием, так как это может привести к неправильной работе. Если такое использование необходимо, за этим оборудованием и другим оборудованием следует наблюдать, чтобы убедиться, что они работают normally. 2* ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Использование аксессуаров, преобразователей и кабелей, отличных от указанных или предоставленных производителем данного оборудования, может привести к увеличению электромагнитного излучения или снижению электромагнитной устойчивости данного оборудования и стать причиной неправильной работы*. 3* ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Портативное оборудование радиочастотной связи (в том числе периферийные устройства, например, антенные кабели и внешние антенны) следует использовать на расстоянии не менее 30 см от любого элемента оборудования, включая кабели, указанные производителем. В противном случае это может привести к ухудшению работы этого оборудования. Одновременное подключение пользователя к высокочастотному медицинскому хирургическому оборудованию может привести к ожогам в месте расположения электродов симулятора и возможному повреждению симулятора. Эксплуатация в непосредственной близости (например, 1 м) от оборудования для коротковолновой или микроволновой терапии может привести к нестабильности выходного сигнала симулятора.

Безопасность, ЭМС

Данное устройство является оборудованием класса II с применением типа BF. Соответствует стандартам безопасности медицинского электроЭОБОРУДОВАНИЯ (CE-сертификация). Устройство также соответствует стандарту электромагнитной совместимости (IEC 60601-1-2). Изделие прошло испытания и признано соответствующим ограничениям электромагнитной совместимости (ЭМС) для медицинских приборов согласно IEC 60601-1-2: 2007. Эти ограничения призваны обеспечить разумную защиту от вредных помех в типичном медицинском учреждении.

Table 1

Declaration - electromagnetic emission	
Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable

Table 2

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air	±8 kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV air
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV for power supply <u>lines</u> ± 1 kV for input/output lines	Not applicable
Surge IEC 61000-4-5	± 0.5kV, ± 1 kV line(s) to lines ± 0.5kV, ± 1 kV, ± 2 kV line(s) to earth	Not applicable
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power <u>supply</u> input <u>lines</u> IEC 61000-4- 11	0 % UT; 0.5 cycle at 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°and 315° 0 % UT; 1 cycle and 70 % UT; 25/30 cycles Single phase: at 0° 0 % UT; 250/300 cycles	Not applicable
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m
NOTE: UT is the <u>a.c.</u> mains voltage prior to application of the test level.		

Table 3

Declaration - electromagnetic immunity		
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level
Conducted RF IEC 61000-4- 6	3 V 0.15 MHz to 80 MHz 6 V in ISM bands between 0.15 MHz and 80 MHz	Not applicable
Radiated RF IEC 61000-4- 3	10V/m 80 MHz to 2.7 GHz	10V/m
Описание беспроводной технологии		
Поддержка Bluetooth®	Версия 5.3 с низким энергопотреблением	
Рабочая частота	2,402-2,480 ГГц	
Мощность передачи	0 дБм	
Рабочий диапазон	Радиус 10 метров (прямая видимость)	
Тип модуляции	GFSK, π/4-DQPSK, адаптивная скачкообразная перестройка частоты	
Качество обслуживания	В этом устройстве используется интеллектуальная технология беспроводной связи Bluetooth®, которая обеспечивает надежную связь в условиях электрических помех. В случае потери соединения устройство автоматически восстановит соединение через несколько секунд.	
Поддерживаемые профили Bluetooth®	L2CAP/ SDP/ GAP/ GATT/ SM	
Требования безопасности	Неприменимо Bluetooth® предназначен только для выполнения сопряжения сапогов.	

Рекомендуемые расстояния между переносными и мобильными устройствами

RF коммуникационное оборудование и ОБОРУДОВАНИЕ или СИСТЕМА - для ОБОРУДОВАНИЯ и СИСТЕМ

Рекомендуемые расстояния между портативным и мобильным оборудованием RF и JetBoots PRO Plus

Устройство JetBoots PRO Plus использует маломощный Bluetooth® и предназначено для использования в электромагнитной среде, в которой контролируются излучаемые RF помехи. Покупатель или пользователь JetBoots PRO Plus может помочь предотвратить электромагнитные помехи, соблюдая минимальное расстояние между портативным и мобильным оборудованием RF (передатчиками) и JetBoots PRO Plus, как рекомендовано ниже, в зависимости от максимальной выходной мощности оборудования связи.

Номинальная максимальная мощность передатчика (Вт)	Расстояние разделения в зависимости от частоты передатчика (м)			
	от 150 кГц до 80 МГц за пределами ISM и любительских радиодиапазонов $d = \left[\frac{1.2}{P} \right] \sqrt{P}$	от 150 кГц до 80 МГц в диапазонах ISM и любительских радиодиапазонов $d = \left[\frac{12}{V_2} \right] \sqrt{P}$	от 80 МГц до 800 МГц $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	от 80 МГц до 800 МГц $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,20	0,035	0,07
0,1	0,38	0,63	0,11	0,22
1	1,2	2,00	0,35	0,70
10	3,8	6,32	1,10	2,21
100	12	20,00	35	70

Для передатчиков, рассчитанных на максимальную выходную мощность, не указанную выше, рекомендуемое расстояние разнесения d в метрах (м) можно оценить с помощью уравнения, применимого к частоте передатчика, где P — максимальная выходная мощность передатчика в ваттах (Вт) по данным производителя передатчика.

ПРИМЕЧАНИЕ 1. При частотах 80 МГц и 800 МГц применяется разделяющее расстояние для более высокочастотного диапазона.

ПРИМЕЧАНИЕ 2. Данные рекомендации применимы не во всех ситуациях. На распространение ЭМВ влияют поглощение и отражение от конструкций, предметов и людей.

Заявление в FDA о нежелательных явлениях

MedWatch — это программа Управления по контролю за продуктами и лекарствами США (FDA), в рамках которой можно сообщить о серьезных нежелательных явлениях, проблемах с качеством продукции, терапевтической неэквивалентности/неэффективности и ошибках в использовании медицинских препаратов для человека, включая лекарства, биологические препараты, медицинские устройства, диетические добавки, детские смеси и косметику. Если вы считаете, что у вас или у кого-то из членов вашей семьи возникла серьезная реакция на медицинское изделие, рекомендуется обратиться к врачу. Ваша медицинская организация может предоставить клиническую информацию на основе вашей медицинской карты, которая может помочь FDA оценить ваш отчет. Тем не менее, мы понимаем, что по разным причинам вы можете не захотеть, чтобы форма заполнялась медицинским сотрудником, или ваша медицинская организация может решить не заполнять форму. Ваша медицинская организация не обязана отчитываться перед FDA. В таких ситуациях вы можете самостоятельно заполнить онлайн-форму отчетности. После подачи заявления вы получите подтверждение от FDA. Информация проверяется сотрудниками FDA.

Условия эксплуатации: Устройство предназначено для использования в помещении и на открытом воздухе.
Рабочая температура: Пневматическая компрессия и вибрационная терапия: 0-35°C; Инфракрасная светодиодная светотерапия: 0-30°C

Относительная влажность: 30-85 % отн.вл.
Сжатие воздуха: 700 -1060 гПа

Условия хранения: Насос можно транспортировать или хранить в течение короткого периода времени в следующих условиях:
Диапазон температур: от -10 до 40°C
Диапазон влажности 10-93% относительной влажности без конденсации
Атмосферное давление: 190,0 - 1060 гПа



Therabody