

Reprocessed by



Sustainability Solutions


Instructions for Use
Reprocessed Pulse Oximeter Sensor


Reprocessed Device for Single Use


Caution: Federal (U.S.A.) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

- STERILE
- LATEX-FREE


Explanation of Symbols


 Sterilized by Ethylene Oxide Gas

 Date of Reprocessing

 Use by Date

REF Product Code

 Do Not Reuse

 See Instructions For Use

Reprocessed Pulse Oximeter Sensor Description

This Reprocessed Oxygen Transducer is a previously used Nellcor Puritan Bennett™ (NPB) Oxisensor II® or OxiMax™ transducer which has been reworked, inspected, tested, packaged and sterilized by Stryker Sustainability Solutions.

This insert is intended for the following oxygen transducers:

Model	Description
D-25	Adult Sensor for use on finger of patients > 30 kg, 18" cable
D-25L	Same as D-25, with 36" instrument cable
D-20	Pediatric Sensor for use on finger of patients 10-50 kg, 18" cable
N-25	Neonatal Sensor for use on patient foot if < 3 kg or finger if > 40 kg, 36" cable
I-20	Infant O2 Transducer for use on toe of patient 3-20 kg., 36" cable
Max-A	Adult Sensor for use on finger of patients > 30 kg, 18" cable
Max-AL	Same as Max-A, with 36" instrument cable
Max-P	Pediatric Sensor for use on finger of patients 10-50 kg, 18" cable
Max-N	Neonatal/Adult Sensor for use on patient foot if < 3 kg or finger if > 40 kg, 36" cable
Max-I	Infant O2 Transducer for use on toe of patient 3-20 kg., 36" cable

Indications for Use

This sensor is indicated for use in continuous noninvasive arterial oxygen saturation and pulse rate monitoring.

Contraindications for Use

This device should not be used in patients who exhibit allergic reactions to the adhesive tape.

Warnings

- Prior to use, read and follow these instructions as well as those of the Operator's Manual for your pulse oximetry system.
- This oxygen transducer package is provided sterile by method of ethylene oxide gas. Do not use if there is any evidence of damage to the sterile package.
- Inspect the sensor site periodically to ensure correct sensor alignment and adhesion. Skin integrity and circulation distal to the site should be checked routinely and the sensor relocated to another site if found to be compromised.
- Incorrect application or duration of use of a sensor can cause tissue damage.
- Do not use oximetry sensors during magnetic resonance imaging (MRI), as the conducted current may cause burns. Cross-interference between the two devices can also cause inaccuracies in the measurements of either system.
- Do not attempt to repair, modify or clean the sensor. Immersion in water will compromise the device performance.
- Reprocessed OxiMax™ sensors have the event history recording feature disabled.
- When uncertain about any measurement accuracy, check the patient's vital signs by alternate means, then make sure the pulse oximeter is working properly.
- In conjunction with clinical signs and symptoms, pulse oximeter sensors are exclusively designed to be used as an adjunct in patient assessment.
- Do not use a sensor or pulse oximeter cable if it is damaged and/or if optical components are exposed.
- Do not attach any cable intended for computer use into the sensor's port connector.
- Sensor application errors, certain patient and ambient environmental conditions, can affect pulse oximeter's readings and signal.
- Do not lift the sensor by the power cord or cable; this may cause the sensor to disconnect and drop on the patient.

Any of the following conditions can cause inaccurate oxygen measurements

- Failure to properly apply the sensor to the patient or to align the optical transducers.
- Application of sensor to an extremity with an arterial catheter, blood pressure cuff or intravascular infusion line in place.
- Application of sensor to a site that is too thick, thin or deeply pigmented.
- Venous pulsations if the sensor or supplemental tape is wrapped too tightly.
- Transducer exposure to excessive light. Cover the sensor with opaque material if it is suspected that the transducer is exposed to excessive ambient light.
- Intravascular dyes.
- Excessive motion. Locate sensor at a stationary site and try to keep patient still.

Sensor Specifications

Oxisensor®

- Accuracy: SpO₂: ± 3% (± 4% in Neonates) over the range of 70% to 100%*
Pulse Rate: ± 3 beats/min over the range of 30-240 BPM
- Operating Environment: Temperature 5o to 50o C. 10% to 75% Relative Humidity

OxiMax™

- Accuracy: SpO₂: ± 3% (± 4% in Neonates) over the range of 70% to 100%*
Pulse Rate: ± 3 beats/min over the range of 30-180 BPM
- Operating Environment: Temperature 5o to 50o C. 10% to 75% Relative Humidity

*Oxisensors were validated with a Nellcor™ N-395 oximeter against co-oximetry measurements of arterial saturation during a controlled hypoxia “breathe-down” study. OxiMax™ sensors were validated with Nellcor™ N-595 oximeters against co-oximetry measurements of arterial saturation during a controlled hypoxia “breathe-down” study. Specified accuracy range is increased by ± 1% for neonates in order to account for potential influences of fetal hemoglobin upon oximetry measurements.

Directions for Use

1. The package label is detachable and may be affixed to the medical record of the patient.
2. When selecting a sensor, consider patient’s weight and activity level, need for sterility, perfusion adequacy, sensor site availability, and expected monitoring duration.
3. Locate a suitable site for monitoring oxygen saturation and pulse rate.
For pediatric and adult patients, an index finger is the preferred sensor site, or alternatively another finger or a great toe. For newborns and infants, the preferred site is the great toe or sole of the foot (alternatively the hand).
4. Peel the pouch open and remove the transducer from its package. Remove the plastic backing from sensor. On the non-adhesive side of the device are two solid lines with a dashed line at their midpoint. The solid lines are aligned with the transparent windows on the reverse (adhesive) side of the sensor that cover the optical transducers.
5. Orient the sensor so that the dashed line is at the tip of the finger/toe or on the lateral side of the foot/hand. The solid line closest to the cable should be positioned on the nail side of the finger/toe, the sole of the foot or palm of the hand. Wrap the sensor firmly (but not too tightly) around the finger, toe, foot or hand so that the solid lines oppose each other. Plug the sensor into the pulse oximeter module and verify proper operations as described in the system operator’s manual. If the sensor does not indicate reliable tracking of the pulse rate, relocate sensor to an alternative site or choose an alternative sensor. The oxygen transducer can be reused on the same patient for as long as the adhesive provides an adequate attachment.

Returning the sensor to Stryker for Reprocessing

- Only sensors that functioned properly during clinical use should be placed in the collections container for reprocessing.
- Gently coil the sensor and place in the Stryker provided collection container.
- Once the container is full, place it in the pre-addressed carton provided by Stryker, seal the carton and deliver it to the hospital shipping department.

Warranty

Reprocessed Products

Stryker warrants all reprocessed products, subject to the exceptions provided herein, to be free from defects in reprocessing and to substantially conform to the product specifications contained in the documentation provided by Stryker with the products for one use in accordance with the instructions for use of such product.

STRYKER SHALL NOT BE LIABLE FOR ANY DAMAGES TO THE EXTENT CAUSED BY ANY DEFECT IN MATERIAL, WORKMANSHIP OR DESIGN BY THE ORIGINAL MANUFACTURER OF THE PRODUCT OR ANY ACT OR OMISSION OF THE ORIGINAL MANUFACTURER OF THE PRODUCT.

Products for which Stryker is the Original Manufacturer

Stryker warrants all products for which it is the original manufacturer, subject to the exceptions provided herein, to be free from defects in design, materials and workmanship and to substantially conform to the product specifications contained in the documentation provided by Stryker with the products for a period of one year from the date of purchase.

General Warranty Terms Applicable to All Products

TO THE FULLEST EXTENT PERMITTED BY LAW, THE EXPRESS WARRANTY SET FORTH HEREIN IS THE ONLY WARRANTY APPLICABLE TO THE PRODUCTS AND IS EXPRESSLY IN LIEU OF ANY OTHER WARRANTY BY STRYKER, EXPRESSED OR IMPLIED, INCLUDING, BUT NOT LIMITED TO, ANY IMPLIED WARRANTY OR MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE. IN NO EVENT WILL STRYKER'S LIABILITY ARISING IN CONNECTION WITH THE SALE OF THE PRODUCT (WHETHER UNDER THE THEORIES OF BREACH OF CONTRACT, TORT, MISREPRESENTATION, FRAUD, WARRANTY, NEGLIGENCE, STRICT LIABILITY OR ANY OTHER THEORY OF LAW) EXCEED THE PURCHASE PRICE, CURRENT MARKET VALUE OR RESIDUAL VALUE OF THE PRODUCTS, WHICHEVER IS LESS. STRYKER SHALL NOT BE LIABLE FOR INDIRECT, SPECIAL, INCIDENTAL, PUNITIVE OR CONSEQUENTIAL DAMAGES RESULTING FROM ANY BREACH OF WARRANTY OR UNDER ANY OTHER LEGAL THEORY.

This warranty shall apply only to the original end-user purchaser of products directly from Stryker or a Stryker authorized distributor. This warranty may not be transferred or assigned without the express written consent of Stryker.

This warranty does not apply to: (1) products that have been misused, neglected, modified, altered, adjusted, tampered with, improperly installed or refurbished; (2) products that have been repaired by any person other than Stryker personnel without the prior written consent of Stryker; (3) products that have been subjected to unusual stress or have not been maintained in accordance with the instructions in the user manual or as demonstrated by a Stryker representative; (4) products on which any original serial numbers or other identification marks have been removed or destroyed; or (5) products that have been repaired with any unauthorized or non-Stryker components.

If a valid warranty claim is received within thirty (30) days of the expiration of the applicable warranty period, Stryker will, in its sole discretion: (1) replace the product at no charge with a product that is at least functionally equivalent to the original product or (2) refund the purchase price of the product. If a refund is provided by Stryker, the product for which the refund is provided must be returned to Stryker and will become Stryker's property. In any event, Stryker's liability for breach of warranty shall be limited to the replacement value of the defective or non-conforming part or component.

If Stryker determines in its reasonable discretion that the claimed defect or non-conformance in the product is excluded from warranty coverage as described hereunder, it will notify the customer of such determination and will provide an estimate of the cost of repair of the product. In such an event, any repair would be performed at Stryker's standard rates.

Products and product components repaired or replaced under this warranty continue to be warranted as described herein during the initial applicable warranty period or, if the initial warranty period has expired by the time the product is repaired or replaced, for thirty (30) days after delivery of the repaired or replaced product. When a product or component is replaced, the item provided in replacement will be the customer's property and the replaced item will be Stryker's property. If a refund is provided by Stryker, the product for which the refund is provided must be returned to Stryker and will become Stryker's property.

The OEM information listed on the label is provided as device ID prior to reprocessing and may contain the trademarks of unrelated third parties that do not sponsor this device.

Sterilization: This product and its packaging have been sterilized with ethylene oxide gas (EtO). Even though the product then is processed in compliance with all applicable laws and regulations relating to EtO exposure, Proposition 65, a State of California voter initiative, requires the following notice:

Warning: This product and its packaging have been sterilized with ethylene oxide. The packaging may expose you to ethylene oxide, a chemical known to the State of California to cause cancer or birth defects or other reproductive harm.

Nellcor™ and OxiMax™ are trademarks of Nellcor Puritan Bennett LLC.
Oxisensor II® is a registered trademark of Nellcor Puritan Bennett LLC.

POX Rev. J 10/2017 RM702018

Retraité par



Sustainability Solutions

Mode d'emploi


Capteur d'oxymètre de pouls retraité


Dispositif retraité à usage unique


Mise en garde : La loi fédérale américaine restreint ce dispositif à la vente par un médecin ou sous l'ordonnance d'un médecin.

- STÉRILE
- SANS LATEX


Explication des symboles


 Stérilisé par oxyde d'éthylène

 Date du retraitement

 Date de péremption

REF Code du produit

 Ne pas réutiliser

 Voir le mode d'emploi

Description du capteur d'oxymètre de pouls retraité

Ce transducteur d'oxygène retraité est un transducteur Nellcor Puritan Bennett™ (NPB) Oxisensor II® ou OxiMax™ précédemment utilisé qui a été remis en état, inspecté, mis à l'essai, emballé et stérilisé par Stryker Sustainability Solutions.

Cet encart se rapporte aux transducteurs d'oxygène suivants :

Modèle	Description
D-25	Capteur adulte pour utilisation sur le doigt d'un patient de > 30 kg, avec câble de 18 po
D-25L	Identique au modèle D-25, avec un câble d'instrument de 36 po
D-20	Capteur pédiatrique pour utilisation sur le doigt d'un patient de > 10 - 50 kg, avec câble de 18 po
N-25	Capteur néonatal pour utilisation sur le pied d'un patient si < 3 kg ou sur un doigt si > 40 kg, avec câble de 36 po
I-20	Transducteur O2 nourrisson pour utilisation sur l'orteil d'un patient de 3 à 20 kg, avec câble de 36 po
Max-A	Capteur adulte pour utilisation sur le doigt d'un patient de > 30 kg, avec câble de 18 po
Max-AL	Identique au modèle Max-A, avec un câble d'instrument de 36 po
Max-P	Capteur pédiatrique pour utilisation sur le doigt d'un patient de > 10 - 50 kg, avec câble de 18 po
Max-N	Capteur néonatal/adulte pour utilisation sur le pied d'un patient si < 3 kg ou sur un doigt si > 40 kg, avec câble de 36 po
Max-I	Transducteur O2 nourrisson pour utilisation sur l'orteil d'un patient de 3 à 20 kg, avec câble de 36 po

Indications

Ce capteur est indiqué dans le cas d'une surveillance continue non effractive de la saturation en oxygène du sang artériel et de la fréquence cardiaque.

Contre-indications

Ce dispositif ne doit pas être utilisé chez les patients qui montrent une réaction allergique au ruban adhésif.

Avertissements

- Avant utilisation, veuillez lire et suivre ces instructions ainsi que celles du manuel de l'opérateur de votre système d'oxymétrie de pouls.
- L'emballage de ce transducteur d'oxygène a été stérilisé par oxyde d'éthylène. Ne l'utilisez pas si vous notez des signes de dommages à l'emballage stérile.
- Inspectez périodiquement le capteur en son site pour vous assurer de son alignement et de son adhérence. Il convient de vérifier régulièrement l'intégrité de la peau et la circulation sanguine distale au site et, si elles sont compromises, il faut replacer le capteur à un autre endroit.
- La mauvaise application d'un capteur ou son utilisation pendant une période inappropriée peuvent causer des lésions tissulaires.
- N'utilisez pas les capteurs d'oxymétrie durant une séance d'imagerie par résonance magnétique (IRM), car le courant qu'ils conduisent pourrait provoquer des brûlures. L'interférence croisée entre les deux dispositifs peut également rendre inexacts les valeurs mesurées par les systèmes.
- Ne tentez pas de réparer, de modifier ni de nettoyer le capteur. L'immersion de l'appareil dans l'eau compromet son rendement.
- La fonction d'enregistrement de l'historique des événements est désactivée sur les capteurs OxiMax™ retraités.
- Si vous n'êtes pas certain de l'exactitude de la valeur mesurée, vérifiez les signes vitaux du patient par d'autres moyens, puis assurez-vous que l'oxymètre de pouls fonctionne correctement.
- Conjointement avec les signes et les symptômes cliniques, les capteurs de l'oxymètre de pouls sont conçus exclusivement pour être utilisés comme complément à l'évaluation du patient.
- N'utilisez pas le capteur ou le câble d'oxymètre de pouls s'il est endommagé et/ou si ses composants optiques sont exposés.
- Ne branchez aucun câble prévu pour être utilisé avec un ordinateur dans le connecteur du port du capteur.
- Une mauvaise application du capteur, ainsi que certaines situations liées à l'environnement ou au patient pourraient affecter les valeurs mesurées et le signal de l'oxymètre.
- Ne soulevez pas le capteur par son câble ou son cordon d'alimentation, car il pourrait se déconnecter et tomber sur le patient.

Toutes les situations suivantes pourraient mener à des valeurs d'oxygène inexactes

- Mauvaise application du capteur sur le patient ou alignement inadéquat des transducteurs optiques.
- L'application du capteur sur un membre où se trouve déjà un cathéter artériel, un brassard de tension artérielle ou une tubulure de perfusion intravasculaire.
- L'application du capteur à un endroit où la peau est trop épaisse, trop mince ou très pigmentée.
- Des pulsations veineuses si le capteur ou le ruban adhésif supplémentaire est trop serré.
- L'exposition du transducteur à une lumière trop intense. Couvrez le capteur d'un matériau opaque si vous suspectez que le transducteur est exposé à une lumière ambiante trop intense.
- Colorants intravasculaires.
- Des mouvements excessifs. Placez le capteur sur un site stable en maintenant le patient aussi immobile que possible.

Spécifications du capteur**Oxisensor®**

- Précision : $S_pO_2 : \pm 3 \% (\pm 4 \% \text{ néonatal})$ sur une plage de 70 % à 100 %*
Fréquence cardiaque : ± 3 battements/min sur la plage de 30 - 240 BPM
- Environnement d'exploitation : Température de 5 à 50 °C. Humidité relative de 10 % à 75 %

OxiMax™

- Précision : $SpO_2 : \pm 3 \% (\pm 4 \% \text{ néonatal})$ sur une plage de 70 % à 100 %*
Fréquence cardiaque : ± 3 battements/min sur la plage de 30 - 180 BPM
- Environnement d'exploitation : Température de 5 à 50 °C. Humidité relative de 10 % à 75 %

*Les Oxisensors ont été validés avec un oxymètre Nellcor™ N-395 par rapport aux mesures de co-oxymétrie de saturation artérielle durant une étude d'hypoxie contrôlée de « respiration à la baisse ». Les capteurs OxiMax™ ont été validés avec un oxymètre Nellcor™ N-595 par rapport aux mesures de co-oxymétrie de saturation artérielle durant une étude d'hypoxie contrôlée de « respiration à la baisse ». La plage de précision spécifiée est augmentée de $\pm 1 \%$ pour la clientèle néonatale de façon à tenir compte des influences potentielles de l'hémoglobine foetale lors des mesures d'oxymétrie.

Mode d'emploi

1. L'étiquette de l'emballage est détachable et peut être fixée au dossier médical du patient.
2. Lorsque vous sélectionnez un capteur, tenez compte du poids du patient et de son degré d'activité, de la nécessité de conditions stériles, de l'adéquation de la perfusion, de la disponibilité du site du capteur et de la durée prévue de la surveillance.
3. Trouvez un site adéquat pour la surveillance de la saturation en oxygène et du rythme cardiaque.
Pour les patients pédiatriques et adultes, l'index est le site privilégié, suivi par un autre doigt ou un gros orteil. Pour les nourrissons et les nouveau-nés, le site à privilégier est le gros orteil ou la plante du pied (sinon la main).
4. Ouvrez le sachet et sortez le transducteur. Retirez l'endos de plastique du capteur. Sur le côté non adhésif du dispositif, vous verrez deux lignes continues avec une ligne en tirets au centre. Les lignes continues sont alignées avec les fenêtres transparentes sur le verso (adhésif) du capteur qui recouvre les transducteurs optiques.
5. Orientez le capteur de façon à ce que la ligne en tirets se trouve à l'extrémité du doigt ou de l'orteil ou du côté latéral du pied/de la main. La ligne continue la plus près du câble doit être positionnée sur le côté ongle de l'orteil ou du doigt, la plante du pied ou la paume de la main. Enroulez fermement le capteur (mais pas trop serré) autour du doigt, de l'orteil, du pied ou de la main afin que les lignes continues soient opposées l'une à l'autre.
Branchez le capteur dans le module de l'oxymètre de pouls et vérifiez son fonctionnement adéquat tel que décrit dans le manuel de l'opérateur du système. Si le capteur n'indique pas un suivi fiable de la fréquence cardiaque, relocalisez-le à un endroit plus approprié ou changez de capteur. Le transducteur d'oxygène peut être réutilisé sur le même patient pourvu que l'adhésif soit suffisamment résistant.

Retour du capteur à Stryker pour retraitement

- Seuls les capteurs qui ont fonctionné correctement durant leur utilisation clinique peuvent être placés dans le récipient de récupération pour retraitement.
- Enroulez délicatement le capteur et placez-le dans le récipient de récupération fourni par Stryker.
- Une fois le récipient plein, placez-le dans la boîte préadressée fournie par Stryker, scellez la boîte et transmettez-la au service d'expédition de l'hôpital.

Garantie

Produits retraités

Stryker garantit que tous les produits retraités, sous réserve des exceptions mentionnées aux présentes, sont exempts de défauts dans le retraitement et qu'ils sont essentiellement conformes aux spécifications de produit contenues dans la documentation fournie par Stryker avec les produits concernant un usage unique conforme aux modes d'emploi d'un tel produit.

STRYKER NE PEUT ÊTRE TENUE RESPONSABLE D'UN QUELCONQUE DOMMAGE CAUSÉ PAR UNE DÉFECTUOSITÉ DANS LE MATÉRIEL, LA MAIN-D'OEUVRE OU LA CONCEPTION PAR LE FABRICANT D'ORIGINE DU PRODUIT OU PAR TOUT ACTE OU OMISSION DU FABRICANT D'ORIGINE DU PRODUIT.

Produits pour lesquels Stryker est le fabricant d'origine

Stryker garantit que tous les produits pour lesquels il est fabricant d'origine, sous réserve des exceptions mentionnées aux présentes, sont exempts de défauts dans la conception, les matériaux et la main-d'œuvre et qu'ils sont essentiellement conformes aux spécifications de produit contenues dans la documentation fournie par Stryker avec de tels produits pour une période d'un an à partir de la date de l'achat.

Modalités générales de garantie applicables à tous les produits

DANS TOUTE LA MESURE PERMISE PAR LA LOI, LA GARANTIE EXPRESSE MENTIONNÉE AUX PRÉSENTES EST LA SEULE GARANTIE APPLICABLE AUX PRODUITS ET REMPLACE EXPRESSÉMENT TOUTE AUTRE GARANTIE DE STRYKER, EXPRESSE OU IMPLICITE, INCLUANT, MAIS SANS S'Y LIMITER, TOUTE GARANTIE IMPLICITE OU DE QUALITÉ MARCHANDE OU D'ADÉQUATION À DES FINS PARTICULIÈRES. EN AUCUN CAS LA RESPONSABILITÉ DE STRYKER EN LIEN AVEC LA VENTE DU PRODUIT (QUE CE SOIT DANS LE CADRE DES THÉORIES DE LA RUPTURE D'UN CONTRAT, D'UN TORT, D'UNE FAUSSE REPRÉSENTATION, D'UNE FRAUDE, D'UNE GARANTIE, D'UNE NÉGLIGENCE, D'UNE RESPONSABILITÉ STRICTE OU DE TOUTE AUTRE THÉORIE DU DROIT) NE PEUT ÊTRE SUPÉRIEURE AU PRIX D'ACHAT, À LA VALEUR ACTUELLE DU MARCHÉ OU À LA VALEUR RÉSIDUELLE DES PRODUITS, SELON LE MOINDRE DE CES CAS. STRYKER NE PEUT ÊTRE TENUE RESPONSABLE DE TOUT DOMMAGE INDIRECT, SPÉCIAL, ACCESSOIRE, PUNITIF OU CONSÉCUTIF RÉSULTANT D'UNE QUELCONQUE VIOLATION DE GARANTIE DANS LE CADRE DE TOUTE AUTRE THÉORIE JURIDIQUE.

Cette garantie ne s'applique qu'à l'utilisateur final d'origine des produits achetés directement chez Stryker ou chez un distributeur Stryker agréé. Cette garantie ne peut pas être transférée ou affectée sans le consentement écrit express de Stryker.

Cette garantie ne s'applique pas à : (1) des produits mal utilisés, négligés, modifiés, altérés, ajustés, trafiqués, incorrectement installés ou remis en état; (2) des produits qui ont été réparés par toute autre personne que le personnel de Stryker sans le consentement écrit préalable de Stryker; (3) des produits sujets à un stress inhabituel ou qui n'ont pas été entretenus conformément aux instructions du manuel de l'utilisateur ou tel que démontré par un représentant de Stryker; (4) des produits sur lesquels tous les numéros de série d'origine ou autres marques d'identification ont été retirés ou détruits; ou (5) des produits réparés à l'aide de composants non autorisés ou non fabriqués par Stryker.

Si une réclamation valide au titre de la garantie est reçue dans les trente (30) jours de l'expiration de la période de garantie en vigueur, Stryker pourra, à sa seule discrétion : (1) remplacer le produit sans frais par un produit dont la fonctionnalité est au moins équivalente à celle du produit d'origine ou (2) rembourser le prix d'achat du produit. Si un remboursement est fourni par Stryker, le produit pour lequel le remboursement est décidé doit être retourné à Stryker et deviendra la propriété de Stryker. Dans tous les cas, la responsabilité de Stryker pour une violation de la garantie se limitera à la valeur de remplacement de la pièce ou du composant défectueux ou non conforme.

Si Stryker détermine à sa seule discrétion que la défektivité ou la non-conformité invoquée du produit est exclue de la garantie comme il est décrit aux présentes, elle avisera le client d'une telle décision et lui fournira une évaluation des coûts de réparation du produit. Dans un tel cas, toute réparation sera effectuée aux tarifs standard de Stryker.

Les produits et les composants de produit réparés ou remplacés dans le cadre de cette garantie continueront à être garantis tel que décrit aux présentes durant toute la période de garantie applicable initiale ou, si la période de la garantie initiale est expirée au moment où le produit est réparé ou remplacé, pour une période de trente (30) jours après la livraison du produit réparé ou remplacé. Lorsqu'un produit ou un composant est remplacé, l'article fourni en remplacement deviendra la propriété

du client et l'article remplacé la propriété de Stryker. Si un remboursement est fourni par Stryker, le produit pour lequel le remboursement est décidé doit être retourné à Stryker et deviendra la propriété de Stryker.

Les informations concernant le fabricant d'équipement d'origine fournies sur l'étiquette apparaissent sous forme d'ID de dispositif avant le retraitement et pourraient contenir les marques de commerce de tierces parties non liées qui ne commanditent pas ce dispositif.

Stérilisation : Ce produit et son emballage ont été stérilisés à l'oxyde d'éthylène (EtO). Bien que ce produit ait été traité conformément à toutes les lois et à tous les règlements applicables concernant l'exposition à l'EtO, la Proposition 65, une initiative des électeurs de l'État de Californie, requiert l'avis suivant :

Avertissement : Ce produit et son emballage ont été stérilisés à l'oxyde d'éthylène (EtO). L'emballage pourrait vous exposer à l'oxyde d'éthylène, un produit chimique reconnu par l'État de Californie comme cause de cancer ou d'anomalies congénitales ou autres anomalies de la reproduction.

Nellcor™ et OxiMax™ sont des marques de commerce de Nellcor Puritan Bennett LLC.
Oxisensor II® est une marque déposée de Nellcor Puritan Bennett LLC.

POX Rév. J 10/2017 RM702018