



EN English

Introduction

Blood pressure measurements determined with BQ705 are equivalent to those obtained by a trained observer using cuff/stethoscope auscultation method, within the limits prescribed by the American National Standard, Electronic or Automated Sphygmomanometers. This unit is to be used by adult consumers in a home environment. BQ705 is protected against manufacturing defects by an established International Warranty Program. For warranty information, you can contact the manufacturer, Rossmann International Ltd., or your local distributor.

Attention: Consult the accompanying documents. Please read this manual carefully before use. For specific information on your own blood pressure, contact your physician. Please see to keep this manual.

This Unit Works

The BQ705 uses the oscillometric method to detect your blood pressure. Before the cuff starts inflating, the device will establish a baseline cuff pressure which is equivalent to the air pressure. The measurement of your blood pressure is based on this baseline pressure. After the cuff inflates to block your blood in the artery, the deflation process starts. During the deflation of the wrist cuff, the monitor is detecting the pressure mode.

Preliminary Remarks

This Blood Pressure Monitor complies with the European regulations and bears the CE mark "CE 0120". The quality of the device has been verified and conforms to the provisions of the EC council Directive 93/42/EEC (Medical Device Directive), Annex I essential requirements and applied harmonized standards.

During the measurement, do not talk or move your arm or hand muscles.

Notas de memoria

El monitor de presión arterial está conforme con las disposiciones europeas y lleva la marca CE "CE 0120". La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/CE (Directiva de Productos Sanitarios) del Consejo de la CE, Anexo I requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General requirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers

En 1069-5:2004 2009 Esgmomanómetros no invasivos - Parte 4: Procedimientos de ensayo para determinar la exactitud del sistema total de esfígmomanómetros no invasivos automatizados

Este modelo cumple con las normas europeas y lleva la marca CE "CE 0120".

La calidad del aparato ha sido verificada y está conforme con la Directiva 93/42/EEC (Medical Device Directive), Anexo I

requisitos esenciales y normas armonizadas aplicables.

En 1069-1:1995/A2: 2009 Non-invasive sphygmomanometers - Part 1 - General re-

quirements

En 1069-3:1997/A2: 2009 noninvasive blood pressure monitors for use at home

En 1069-4:2004 Non-invasive sphygmomanometers - Part 4: Test Procedures to determine the overall system accuracy of automated non-invasive sphygmomanometers