

Neuromuskulärer Stimulator
Neuromuscular Stimulator

Rehalito



**Bedienungsanleitung
Operators Manual**

CE 0123





Inhalt

Es wird empfohlen, die Bedienungsanleitung
vor der Anwendung sorgfältig zu lesen
und die Hinweise zu beachten !



	Seite
I. Muskelstimulator Rehalito	
Lieferumfang & Zubehör	4
Indikationen / Kontraindikationen	5
Warnhinweise	6
Hinweise zur Elektrodenverwendung	7
Technische Daten	8
Symbolerklärung / Wartung	9
Gewährleistung / Sicherheitseinstellungen	10
Einstellen der Uhr	11
II. Anzeigeelemente des Rehalito	
Anzeige- und Bedienelemente	12
Gerätebeschreibung	13
III. Anwendung des Rehalito	
Die vorprogrammierten Programme	14-15
Einstellen des individuellen Programmes	16-17
IV. Programme 01-05 / Abkürzungen	18
V. Sperrschalter und Therapiekontrolle	19-20
Englische Version - English Version	21-39
Platzierung der Elektroden	40-54
Literatur	55-56
Entsorgungshinweis / Aufbereitung der Batterien	57
Anatomieblatt	58
Elektromagnetische Verträglichkeit	59-61
Copyright	65



Lieferumfang & Zubehör

Lieferumfang:

Artikelnummer (REF) 010E-201: 1 Gerät **Rehalito**, 2 Elektrodenkabel,
4 selbstklebende Elektroden (40 x 80 mm), 1 Stück 9 V Blockbatterie und
1 Bedienungsanleitung

Die erwartete Lebensdauer des **Rehalito** beträgt 10 Jahre.

Zubehör:

REF

011E-006: 1 VE selbstklebende Elektroden 40x40 (4 Stück) - PZN: 0563619

011E-007: 1 VE selbstklebende Elektroden 40x80 (4 Stück) - PZN: 0563654

011E-051: 1 VE selbstklebende Elektroden 32mm Ø (4 Stück) - PZN: 0019494

011E-008: 1 Vaginalsonde "IncoProbe V" - PZN: 0563602

011E-009: 1 Rektalsonde "IncoProbe R" - PZN: 0019502

011F-012: 2 Elektrodenkabel

011F-013: 2 Stück 9V Blockbatterien

011F-037: 1 Tube Elektrodengel für Sonden

011E-209: 1 Bedienungsanleitung **Rehalito**

Die Lebensdauer der Batterie beträgt etwa 12 Stunden oder mehr bei 20 mA pro Kanal. Die Lebensdauer von Elektroden, Sonden und Elektroden-Gel ist auf jeder Verpackung aufgedruckt (Ablaufdatum).

Das **Rehalito** sollte nur mit obigem Originalzubehör genutzt werden.



Indikationen

Das **Rehalito** wurde für folgende Zielsetzungen konzipiert und kann ohne jegliche fremde Hilfe genutzt werden:

Muskelstimulation:

- Vermeidung oder Verzögerung von Muskelkrämpfen (PRG 3)
- Entspannung von Muskelkrämpfen (PRG 3)
- Vermeidung oder Verzögerung von Muskelschwund (PRG 1, 2)
- Muskelwiederherstellung (PRG 1, 2)
- Erhalt und Vergrößerung des Bewegungsbereiches (PRG 1, 2)
- Erweiterung des Kapillarnetzes (1, 2, 3, 4)
- Beschleunigung des Abtransports von toxischen Stoffwechselabfallprodukten (PRG 3)
- Kräftigung des Muskels (PRG 1, 2)
- Aktivierung bislang inaktiver Muskelfasern (PRG 1, 2)
- Steigerung der Widerstandskraft des Muskels gegen Ermüdung (PRG 1)
- Vermeidung von muskulären Disbalancen (PRG 1, 2)

Nervenstimulation:

- Steigerung der Ausschüttung körpereigener Endorphine
- Linderung oder Beseitigung von Schmerzzuständen u.a. bei:
 - HWS-Syndrom
 - BWS-Syndrom
 - LWS-Syndrom
 - Arthrosen
 - Sportverletzungen
 - Durchblutungsstörungen
 - Neuralgien
 - Myalgien
 - Narben- und Phantomschmerzen
 - Frakturschmerzen

Für alle diese Indikationen kann Programm 04 genutzt werden.

Kontraindikationen



In den folgenden Fällen dürfen Sie das Rehalito keinesfalls anwenden:

Bei Patienten mit Herzschrittmachern, da Funktionsstörungen auftreten können

Bei Patienten mit Myocardschäden (Herzmuskelschäden) oder Arrhythmien (unregelmäßiger Herzschlag)

Beim Bedienen von Maschinen mit Gefahrenpotential

Bei Patienten mit Epilepsie

Bei Entzündung der Vagina, des Anus oder der Harnwege (Sonde)

Bei fieberhaften Erkrankungen oder Infektionskrankheiten

In Gegenwart von entflammabaren Gasgemischen (Anästhetika mit Luft, Sauerstoff oder Lachgas)



Warnhinweise



Bitte beachten Sie unbedingt auch folgende Grundregeln:

- Stimulieren Sie nicht transcerebral (durch den Kopf)
- Stimulieren Sie nicht über den Carotis-Sinus-Nerv (Halsschlagader)
- Stimulieren Sie nicht im Bereich des Sinusknotens (Herz)
- Stimulieren Sie nicht auf dem Bulbus (Auge)
- Stimulieren Sie nicht im Larynx- Pharynx-Bereich (Kehlkopf / Rachenraum)
- Stimulieren Sie nicht an Stellen mit Hautdefekten
- Positionieren Sie die Elektroden nicht direkt auf der Wirbelsäule

Besondere Vorsicht bei der Anwendung der Elektrostimulation ist geboten:

- wenn nach einer Operation der Heilungsprozeß durch eine Muskelkontraktion unterbrochen werden kann.
- nach akuten Blutungen oder Knochenbrüchen mit der Tendenz zur Blutung.
- während der Menstruation.
- wenn durch Schäden der Empfindungsnerven das normale Gefühl in der Haut verloren ist.

Bitte beachten Sie zusätzlich auch die folgenden Hinweise:

- Patienten mit Metall- und/oder Elektronikimplantaten sollten nur nach Freigabe durch den behandelnden Arzt stimulieren.
- Der gleichzeitige Anschluß an ein chirurgisches Hochfrequenzgerät kann Verbrennungen unter den Elektroden zur Folge haben.
- Wenn der Betrieb in weniger als 1m Entfernung von einem Kurzwellen- oder Mikrowellen-gerät erfolgt, können Schwankungen der Ausgangswerte des Stimulators auftreten.
- Die Anwendung der Elektroden in der Nähe des Brustkorbes kann das Risiko von Herzkammerflimmern erhöhen.
- Der Einsatz der Neurostimulation während der Schwangerschaft sollte nur nach vorheriger Rücksprache mit dem behandelnden Arzt erfolgen.
- Sollten während der Nutzung des **Rehalito** Hautirritationen auftreten, unterbrechen Sie bitte die Anwendung und setzen sich mit Ihrem behandelnden Arzt in Verbindung, um eine mögliche Allergie auszuschließen.
- Sollte es während der Behandlung mit der Sonde zu Schmerzen oder Irritationen im Beckenbereich oder zu Blutungen zwischen den Menstruationsperioden kommen, brechen Sie bitte die Therapie ab und unterrichten Sie Ihren Arzt.
- Das **Rehalito** darf nicht betrieben werden, solange das Batteriefach nicht geschlossen ist. Vor dem Öffnen des Batteriefaches ist darauf zu achten, dass sich keine Kabel in den Buchsen am Kopf des Gerätes befinden, um jede Möglichkeit eines Stromflusses auszuschalten.
- Die das Gerät bedienende Person darf niemals die Batteriekontakte und gleichzeitig den Patienten berühren.
- Das **Rehalito** darf weder mit einem Batterieladegerät noch mit irgendeinem anderen stromführenden Gerät oder dem Stromnetz direkt verbunden werden.
- Das **Rehalito** ist geschützt gegen feste Fremdkörper mit Durchmesser ab 12,5 mm, bietet aber keinen Schutz gegen Wasser und ist daher mit der Schutzklasse IP 20 bewertet.

Bewahren Sie das Gerät außerhalb der Reichweite von Kindern auf.



Hinweise zur Elektrodenverwendung

Vergewissern Sie sich, dass das **Rehalito** ausgeschaltet ist (keine Anzeige auf dem LCD-Display).

Verbinden Sie nun die einpoligen Enden der Elektrodenstecker mit den Elektroden. Die Ausgangsstecker der Elektrodenkabel werden in die Kanäle A und/oder B des **Rehalito** gesteckt. Stellen Sie sicher, daß alle Stecker vollständig in die jeweiligen Elektroden- und Gerätebuchsen eingeführt sind.

Fixieren Sie nun die Elektroden auf der Haut. Die selbstklebenden Elektroden sind mit einem Haut-Haftgel versehen und können nach dem Entfernen von der Haut wieder verwendet werden. Wechseln Sie dann die Elektroden, wenn die Klebekraft auf der Haut nachlässt und die Intensität sich nicht mehr über 6 mA hinaus hochregeln lässt. Der zuletzt genannte Effekt tritt allerdings auch bei Verwendung eines beschädigten Kabels auf. **Sollte also mit frischen Elektroden die normale Behandlung dennoch nicht möglich sein, ist ein Kabeldefekt zu vermuten.**

Elektroden, die aufgrund unsachgemäßer Handhabung beschädigt wurden, dürfen nicht mehr verwendet werden.

Elektroden mit beschädigter Kabelisolation (z. B. sichtbarer Kupferdraht) dürfen nicht mehr verwendet werden.

Elektroden mit beschädigter, fehlender oder beschmutzter Aluminiumschicht bzw. Karbonschicht oder nicht ausreichend klebender Haftgelschicht dürfen nicht verwendet werden.

Elektroden dürfen nicht verändert werden (z. B. mittels Schere oder anderer Werkzeuge).

Elektroden nicht am Elektrodenkabel ziehen. Zum Entfernen von der Haut sind die Elektroden vom Rand her zur Mitte zu lösen.

Elektroden nicht mit Cremes oder Salben (insbesondere durchblutungsfördernde oder lokalanästhesierende) verwenden.

Wenden Sie die Elektroden nur auf sauberer, unverletzter Haut an.

Bei starker Körperbehaarung sollten Sie die Haare mit einer Schere kürzen.

Dehnen Sie weder die Haut noch die Elektroden beim Aufkleben.

Effektive Stromdichten über 2 mA/cm² erfordern hinsichtlich der Intensitätseinstellung eine erhöhte Aufmerksamkeit des Anwenders.

Wir empfehlen die Verwendung selbstklebender Elektroden von „MTR+ Vertriebs GmbH“ mit einer Fläche von 40x80 mm.

Sollten Sie eine Sonde nutzen, reinigen Sie diese bitte nach jedem Gebrauch sorgfältig und trocknen sie danach gründlich ab.





Technische Daten

Kanäle:	Zwei isolierte, unabhängige Kanäle
Impulsform:	Asymmetrisch, rechteckig, biphasisch (ohne Gleichstromanteile)
Intensität:	0 - 80 mA bei 500 Ohm Widerstand 70 mA maximum bei 1000 Ohm Widerstand 65 mA maximum bei 1500 Ohm Widerstand (Angezeigte Werte, die reale Intensität variiert je nach Zustand der Hautelektroden)
Klassifikation:	Interne Stromversorgung, Konstantstrom, Dauerlauf, Type BF, Medizingerät Klasse IIa (MDD 93/42/EWG), IP 20
Frequenz	1 - 150 Hz (Burst 35 - 150 Hz)
Pulsweite:	50 - 450 μ S (Burst 50 - 200 μ S)
Zeiteinstellung:	Variabel 1 Min. bis 9 Std. + 59 Min. (freie Programmierung)
Max. Spannung	180 V ohne Widerstand (70 V bei 1000 Ohm Widerstand)
Batterie:	9 Volt 6LR61 / 6AM6 empfohlen

Maße des Gerätes: H 11,7 cm / B 6,6 cm / T 3,3 cm

Gewicht des Gerätes: 150 g (inklusive Batterie)

Umweltbedingungen für Lagerung & Transport: -25 bis +70 Grad Celsius

0-93% rel. Luftfeuchtigkeit.

Umweltbedingungen für Betrieb +5 bis +40 Grad Celsius,

15-93% rel. Luftfeuchtigkeit, Luftdruck 700-1060 hPa.

Das Gerät ist qualitätskontrolliert und erfüllt die Vorschriften des deutschen Medizinproduktegesetzes (MPG) sowie der zugrundeliegenden EG-Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte. Daher trägt das Gerät das CE-Zeichen „CE 0123“. Die Seriennummer finden Sie auf der Rückseite des Gerätes.



Hersteller: MTR+ Vertriebs GmbH,
Kamenzer Damm 78, 12249 Berlin - www.mtrplus.com



Symbolerklärung



Achtung
Warnhinweis



Schutzgrad
Typ BF



Seriennummer
des Produktes



Trocken halten



Chargennummer der
Fertigung



Hersteller
des Produktes



Baujahr
des Produktes



CE-Zeichen: bestätigt die
Übereinstimmung mit der
Richtlinie 93/42/EWG



Nicht für Träger von
Herzschrittmachern geeignet



Bedienungsanleitung
beachten

Wartung

Das Rehalito ist für wartungsfreien Betrieb ausgelegt. Befolgen Sie bitte trotzdem die nachfolgenden Hinweise :

Reinigen Sie das **Rehalito** bei Bedarf mit milden Reinigungsmitteln, Wasser und einem feuchten Tuch. Halten Sie das **Rehalito** nicht unter Wasser und setzen Sie es keiner extremen Feuchtigkeit aus. Eine Wischdesinfektion mit haushaltsüblichen, alkoholfreien Desinfektionsmittel ist unter Beachtung der Hinweise des Herstellers des Mittels möglich.

Die Kabel können mit einem feuchten Tuch gereinigt werden. Eine gelegentliche Behandlung mit Talcum-Pulver verhindert Brüchigkeit und verlängert die Lebensdauer.

Beim Batteriewechsel achten Sie bitte darauf, die neue Batterie spätestens 30 Minuten nach dem Herausnehmen der verbrauchten Batterien wieder einzulegen. Wir empfehlen, immer eine Reservebatterie im Gerätebehälter mitzuführen.

Das **Rehalito** muss nicht kalibriert werden, es dürfen am Gerät keine Veränderungen oder Reparaturen vorgenommen werden und es enthält keine vom Nutzer zu wartenden Teile.

Das **Rehalito** ist nach Beendigung einer Therapie für den Wiedereinsatz bei einer anderen Person geeignet. Vor einer erneuten Ausgabe sollte das Gerät jedoch mit einem handelsüblichen Desinfektionsreiniger gesäubert werden.



Gewährleistung

Die Firma MTR+ Vertriebs GmbH übernimmt für die Dauer von 24 Monaten - vom Tage unserer Lieferung (Rechnungsdatum) an gerechnet - eine Gewähr derart, dass während dieser Zeit das **Rehalito** kostenlos ersetzt oder instandgesetzt wird, falls ein Fehler auftreten sollte. Die Zusendung des **Rehalito** bedarf der vorherigen Erlaubnis des Herstellers.

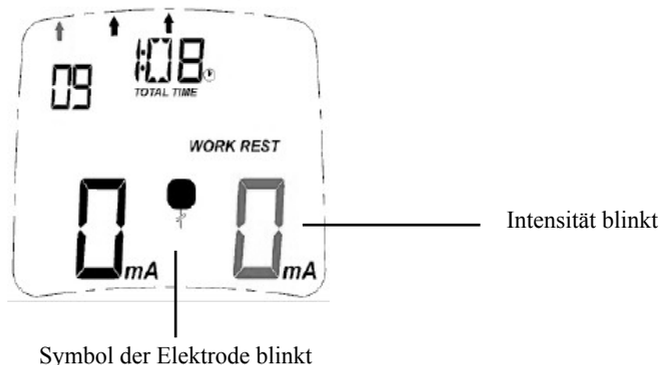
Ausgeschlossen von der Mängelhaftung sind Fehler aufgrund von übermäßiger Beanspruchung, nachlässiger oder unsachgemäßer Behandlung, sowie gewaltsamer Beschädigung.

Werden an dem **Rehalito** ohne vorherige schriftliche Genehmigung der Firma MTR+ Vertriebs GmbH irgendwelche Arbeiten oder Eingriffe am gelieferten Gerät vorgenommen, so erlischt jeglicher Gewährleistungsanspruch.

Der Hersteller behält sich vor, am Gerät technische Änderungen vorzunehmen, die zur Verbesserung des Therapieerfolges oder der Funktionalität des Gerätes und des Zubehörs dienen können.

Sicherheitseinstellungen

1. Nach einer Minute Laufzeit eines Programmes werden die +Tasten inaktiv, um eine ungewollte Steigerung der Intensität zu vermeiden. Erst durch dreimaliges Drücken der +Taste wird diese Sperre wieder aufgehoben und ein Steigern der Intensität ist für eine weitere Minute wieder möglich.
2. Sollte der Stromkreis im laufenden Betrieb ($> 6 \text{ mA}$) unterbrochen werden, indem sich beispielsweise eine Elektrode vom Körper löst oder ein Kabel bricht, wird die Stimulation sofort beendet und das Symbol der Elektrode blinkt im Display - ebenso wie die Intensitätsanzeige der betroffenen Kanals.
3. Bei jedem Phasenwechsel fällt die Intensität automatisch auf 8 mA herunter und muß vom Nutzer wieder auf ein angenehmes Maß hochgeregelt werden.





Einstellen der Uhr

Das **Rehalito** verfügt über eine Echtzeit-Uhr, die Jahr, Monat, Tag, Stunden und Minuten anzeigt, damit der Therapiespeicher die zeitliche Zuordnung der detaillierten Behandlungsdaten erlaubt.

Zum Einstellen der Zeit und des korrekten Datums drücken Sie bitte im freien Programm 05 für 5 Sekunden die **SET**-Taste. Sie gelangen in den Konfigurationsmodus und drücken **SET** dann erneut für 10 Sekunden.

Mit den +/- Tasten des Kanals A (links) können Sie jetzt nacheinander

- die Stunde (Anzeige: H)
- die Minute (Anzeige: MI)
- den Tag (Anzeige: dA)
- den Monat (Anzeige: MO) und
- das Jahr (Anzeige: Y) auswählen.

Der jeweils einzustellende Wert blinkt und kann nun mit den +/- Tasten des Kanals B (rechts) verändert werden.

Abschließend speichern Sie die vorgenommenen Einstellungen durch erneutes Drücken der PRG-Taste.

Bevor Sie die Therapie beginnen, stellen Sie bitte, falls erforderlich, einmalig die Uhr. Sollte das **Rehalito** für mehr als 30 Minuten ohne Batterie gewesen sein, kann es sein, dass die Uhr anschließend erneut gestellt werden muss.



Anzeige- und Bedienelemente

„On/Off“: Durch das einmalige Drücken des zentralen Schalters wird das Gerät ein- bzw. ausgeschaltet.

“+/- Tasten”: Intensitätsregelung für die zwei unabhängig voneinander regelbaren Ausgangskanäle A und B. Durch Drücken der jeweiligen „+/-“Tasten wird die Intensität in 1 mA Schritten hoch- bzw. heruntergeregelt. 60 Sekunden nach der letzten Intensitätsregelung ist das Erhöhen der Intensität gesperrt. Durch dreimaliges Drücken der jeweiligen +Taste läßt sich die Sperre aufheben und die Intensität kann wieder verändert werden. Die Reduzierung der Intensität ist jederzeit möglich.

Während der Konfiguration des Programmes PC05 wechselt man durch Drücken der linken +/- Tasten (Kanal A) zwischen den zu programmierenden Parametern und mit den rechten +/- Tasten (Kanal B) stellt man sich die jeweiligen Parameter auf die gewünschten Werte ein. So können nacheinander u.a. die Zeit für die Programmlänge, der Stimulationmodus, die Frequenz und die Pulsweite ausgewählt werden.

„P“: Mit dieser Programmauswahltaste können die fest programmierten Programme von 01-04 oder das frei programmierbare Programm PC05 für eine individuelle Anwendung angewählt werden.

Einmaliges Drücken dieser Taste während einer laufenden Behandlung läßt das Programm pausieren, zweimaliges Drücken beendet es.

Wird „P“ während der Statistikanzeige für 3 Sekunden gedrückt, wird eine bestehende Programmwechselsperre aufgehoben ohne die Statistiken zu löschen und das Gerät zeigt wieder den Eingangsbildschirm.

Außerdem speichert diese Taste im Programmiermodus die aktuelle Einstellung und beendet die Programmierung - die Anzeige wechselt wieder zum Eingangsbildschirm des gewählten Programmes.

„S“: Hält man in Programm PC05 die „S“-Taste für 3 Sekunden gedrückt, gelangt man in die Programmierung. Drückt man dort erneut für 10 Sekunden kontinuierlich, kann anschließend die Uhr gestellt werden.

Drückt man diese Taste während eines laufenden Programmes, pausiert es. Um die Behandlung fortzusetzen muss die „S“-Taste ein zweites Mal gedrückt werden. In diesem Fall fährt das Gerät den Strom innerhalb einer Sekunde wieder auf die zuvor benutzte Intensität hoch.

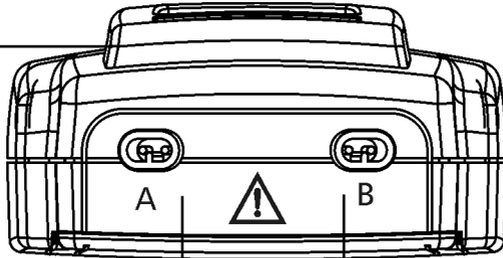
Wird „S“ während der Anzeige der Statistiken für 5 Sekunden gehalten, erscheint „dEL“ im Display. Erneutes Drücken der „S“ Taste über 5 Sekunden löscht die Statistiken und setzt alle individuellen Werte im Programm 05 wieder auf die Ausgangswerte zurück.

Das Gerät sollte während der Behandlung in der Hand gehalten werden. Der Gürtelclip ermöglicht zwar das Befestigen an der Kleidung, um mobil zu bleiben, ist aber nur zur zeitweiligen Entlastung vorgesehen.



Gerätebeschreibung

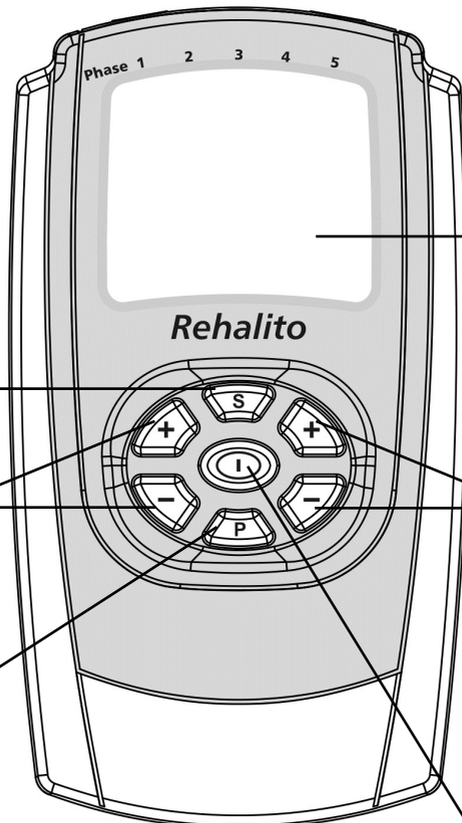
Gürtelclip



Kanal A

Kanal B

Steckplätze für Elektrodenkabel



LCD-Anzeige

Set-Taste

linke +/- Tasten
(Kanal A)

rechte +/- Tasten
(Kanal A)

Programmwahl

Ein / Aus - Schalter



Die vorprogrammierten Programme (01 - 04)

Vorbereitung:

Vergewissern Sie sich, dass das **Rehalito** ausgeschaltet ist.

Säubern Sie den zu behandelnden Bereich auf der Haut mit klarem Wasser.

Stellen Sie anschließend sicher, dass alle Stecker vollständig in die jeweiligen Elektrodenbuchsen und Gerätebuchsen eingeführt sind.

Fixieren Sie dann die Klebeelektroden auf den zu behandelnden Hautbereichen entsprechend den Anweisungen auf den Seiten 5-7 des Handbuchs.

Das **Rehalito** arbeitet mit einer 9 Volt Blockbatterie. Öffnen Sie das Batteriefach, indem Sie den rückseitigen Deckel nach unten schieben. Legen Sie nun die 9 Volt Blockbatterie per Hand in das Batteriefach. Achten Sie auf die richtige Polung gemäß den Markierungen und schließen das Fach wieder. Das **Rehalito** ist nun betriebsbereit.

Bei zu niedriger Batteriespannung blinkt das Symbol „Batterie“ in der LCD-Anzeige. Ersetzen Sie die Batterie zu diesem Zeitpunkt. Leere Batterien sind Sondermüll und müssen bei einer dafür eingerichteten Sammelstelle abgegeben werden. Keinesfalls dürfen leere Batterien dem Hausmüll zugeführt werden.

Einstellung:

1. Betätigen Sie einmal die „On/Off“-Taste.

Das **Rehalito** ist eingeschaltet. Auf der LCD-Anzeige erscheint das zuletzt genutzte Programm. Der Modus und die programmierten Parameter werden ebenso angezeigt, wie die gesamte Behandlungsdauer.





2. Durch Drücken der Programmtaste „P” können Sie zwischen den Programmen 01 - 04 (vorprogrammiert) wählen.
3. Drücken Sie anschließend die „+” Taste/n unterhalb des verwendeten Kanals. Das eingestellte Programm läuft jetzt automatisch ab und die Bildschirm-Anzeige ändert sich.



In der unteren Reihe kann man nun die Intensität in mA für jeden Kanal getrennt ablesen. Durch wiederholtes Drücken der „+” Taste/n wird die Stimulationsintensität erhöht. Durch wiederholtes Drücken der „-” Taste/n wird die Stimulationsintensität reduziert. Die Intensität sollte so eingestellt werden, dass der Strom deutlich zu spüren ist, aber in jedem Fall unter der Schmerzgrenze bleibt.

4. Möchten Sie das eingestellte Programm kurzzeitig unterbrechen, dann betätigen Sie bitte einmal die „S”-Taste. Durch erneutes Drücken dieser Taste arbeitet das Programm mit der vor der Pause genutzten Intensität für die verbleibende Restzeit weiter.
5. Durch Drücken der „P”-Taste pausieren Sie ebenfalls. Sie können in diesem Fall das Programm nur durch Drücken der +Taste des entsprechenden Kanals fortsetzen, die Intensität muss neu einreguliert werden. Drücken Sie die P-Taste jedoch ein zweites Mal beenden Sie das Programm und kehren zum Eingangsbildschirm zurück.
6. Das **Rehalito** wird durch das Drücken der „On/Off”-Taste ausgeschaltet oder schaltet sich automatisch eine Minute nach Programmende aus.



Einstellen des individuellen Programmes (05)

1. Das **Rehalito** mit der „**On/Off**“- Taste einschalten.
2. Mit der „**P**“-Taste das Programm PC05 anwählen.
3. Halten Sie die „**S**“-Taste drei Sekunden gedrückt. Das **Rehalito** wechselt in den Programmiermodus und die Anzeige der Behandlungsdauer blinkt, zum Zeichen, dass diese Funktion verändert werden kann.

Im folgenden nutzen Sie bitte die linke „+“ - Taste immer dann, wenn Sie Ihre Wahl speichern und zum nächsten Schritt wechseln wollen. Die rechten „+/-“ - Tasten sind anschließend jeweils für die Veränderung des gewählten und blinkenden Parameters bestimmt.

4. Wählen Sie über die rechten „+/-“ - Tasten nun die gewünschte Laufzeit für die Phase aus.
5. Durch Drücken der linken „+“ - Taste können Sie Ihre Wahl speichern und zum nächsten Schritt wechseln. Im Display blinkt jetzt die Betriebsart (Modus), die Sie durch Drücken der rechten „+/-“ - Tasten entsprechend Ihren Wünschen einstellen.

Haben Sie „**CONT**“ oder „**BURST**“ gewählt, können Sie nachfolgend jeweils durch Drücken der rechten „+/-“ - Tasten erst die Frequenz und nach Speicherung und Wechsel (jeweils mit der linken „+“ - Taste) dann die Pulsweite bestimmen.

Haben Sie „**MOD**“ gewählt, stehen Ihnen wiederum durch Drücken der linken „+“ - Taste nacheinander die folgenden Parameter zur Verfügung, die Sie mit den rechten „+/-“ - Tasten verändern können.

- Obergrenze der Frequenz (**Hz HI**)
- Untergrenze der Frequenz (**Hz LO**)
- Obergrenze der Pulsweite (**µS HI**)
- Untergrenze der Pulsweite (**µS LO**)
- Untergrenze der Intensität (**AdJ**) die Anzeige rechts unten zeigt Werte von **0,5** bis **1,0**. Dies bedeutet, dass die Intensität des Stromes innerhalb der eingestellten Modulationszeit zwischen 50% (= 0,5) des ursprünglich eingestellten mA-Wertes und 100% (= 1,0) auf- und absteigen könnte. Die Obergrenze der Intensität - also 100% - ist immer der ursprünglich vom Nutzer eingestellte mA-Wert. Dadurch wird gewährleistet, dass die Intensität auch in einer modulierten Programmphase niemals über den Wert steigen kann, den der Nutzer sich während des Stimulationsprozesses individuell eingeregelt hat.
- Modulationszeit für Frequenz und Pulsweite (**TM** - wählbar von 2 Sek. bis 60 Sek. - Anzeige rechts unten)

Die Programmierung im Dense-Disperse-Modus nach Prof. Han (**CONT + BURST**) ist nicht möglich.



Haben Sie **“WORK / REST”**, also einen Arbeits- / Ruhe-Rhythmus gewählt, stehen Ihnen wiederum durch Drücken der linken „+“ - Taste nacheinander die folgenden Parameter zur Verfügung, die Sie mit den rechten „+/-“ - Tasten verändern können.

- Frequenz (**Hz**)
- Pulsweite (**µS**)
- Arbeitszeit in Sekunden (**WORK** = Kontraktionszeit) - Anzeige rechts unten
- Ruhezeit in Sekunden (**REST** = Erholungszeit) - Anzeige rechts unten
- Anstiegszeit der Impulsamplitude (**RU**) - Anzeige rechts unten
- Abstiegszeit der Impulsamplitude (**Rd**) - Anzeige rechts unten
- Synchroner (**SY**) oder alternierende (**AL**) Arbeit der Kanäle A und B. Falls Sie hier **“SY”** gewählt haben können Sie anschließend eine Verzögerungszeit (Delay) von 0 sek. bis 5 sek. (**DL** - Anzeige rechts unten) zwischen den Kanälen A und B programmieren.

6. Durch Drücken der **„S”** - Taste gelangen Sie in die zweite Phase des Programmes. Die jeweils aktive Phase wird durch einen blinkenden Pfeil am oberen Rand des Displays angezeigt. Die Anzahl aller sichtbaren Pfeile gibt die Gesamtzahl der in diesem Programm konfigurierten Phasen an. Diese können nun analog zur ersten Sequenz programmiert werden. Auf diese Weise können bis zu 5 eigene Phasen erstellt werden. Sollten Sie ein konfiguriertes Programm von 5 Phasen auf weniger Phasen reduzieren wollen, setzen Sie die Zeit für den ersten nicht mehr erwünschten Abschnitt einfach auf Null.

7. Die Programmierung wird durch Drücken der **„P”**-Taste abgeschlossen und das Programm ist gespeichert.

Einstellbare Frequenzen und Pulsweiten:

Kontinuierlicher Modus: 1 bis 150 Hz, 50 bis 350 µS

Burst-Modus: 35 bis 150 Hz, 50 bis 200 µS

Modulierter Modus: 1 bis 150 Hz, 50 bis 350 µS

Arbeit/Ruhe-Modus: 1 bis 150 Hz, 50 bis 450 µS

Ist die Frequenz > 100 Hz, wird die Pulsweite auf 350 µS begrenzt.

Das Einstellen kann in folgenden Schritten vorgenommen werden.

- Frequenz: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 15 Hz und dann weiter in Schritten von 5 Hz bis zu maximal 150 Hz.
- Pulsweite: 50 bis 450 µS in 10 µS-Schritten.
- Intensität: 50-100% in Schritten von 10%
- Modulationszeit: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 15, 20, 30, 40, 50, 60 Sekunden
- Arbeitszeit: 2-99 Sekunden in Schritten von 1 Sekunde
- Anstiegszeit: 0,1-9,9 Sekunden in Schritten von 0,1 Sekunden
- Abstiegszeit: 0,1-9,9 Sekunden in Schritten von 0,1 Sekunden
- Ruhezeit: 2-99 Sekunden in Schritten von 1 Sekunde
- Verzögerungszeit: 0,0-5,0 Sekunden in Schritten von 0,1 Sekunden
- Programmlaufzeit: 1-599 Minuten in Schritten von 1 Minute



Programme

PRG 01 = Muskelrehabilitation, Muskelkräftigung, Steigerung der Widerstandskraft gegen muskuläre Ermüdung - hohe Belastung

PRG 02 = Muskelrehabilitation, Muskelkräftigung - geringere Belastung

PRG 03 = Entspannung und Entschlackung des Muskels, Beschleunigung des Abtransports von toxischen Stoffwechselabfallprodukten, Vermeidung von Muskelkrämpfen

PRG 04 = Minderung und/oder Beseitigung von Schmerzen

PRG 05 ist frei konfigurierbar in bis zu 5 unterschiedlichen Phasen.

Programm	01	02	03	04	05
Modus	W/R	W/R	MOD	HAN	wählbar
Frequenz	50 Hz	35 Hz	8-12 Hz	100/2 Hz	1-150 Hz
Pulsweite	300 μ S	450 μ S	300-200 μ S	200/350 μ S	50-450 μ S
Laufzeit	20 Min.	20 Min.	30 Min.	30 Min.	1-599 Min.
Rampe aufwärts	1 Sek.	1 Sek.			0,1-9,9 Sek.
Rampe abwärts	1 Sek.	1 Sek.			0,1-9,9 Sek.
Arbeitszeit	10 Sek.	3 Sek.			2-99 Sek.
Ruhezeit	20 Sek.	15 Sek.			2-99 Sek.

Abkürzungen:

AdJ: Einstellung (adjustment) der Intensität

AL: Alternierende Funktion der Kanäle A und B

BURST: Der Burst-Modus liefert 2 Blöcke von je 9 Impulsen pro Sekunde

CONT: Im kontinuierlichen Modus findet ein permanenter unveränderter Stromfluss statt.

dA: Tag (day)

dEL: Löschen (delete)

dL: Verzögerung zwischen Kanälen A und B

HI: Grenzwert oben (high)

Hz: Hertz ist die Maßeinheit für die Häufigkeit von Impulsen oder Impulsgruppen pro Sekunde

LO: Grenzwert unten (low)

mA: Milliampere ist die Maßeinheit für die elektrische Stromstärke.

MOD: Im modulierten Modus verändern sich die Frequenz und/oder die Pulsweite und/oder die Intensität automatisch in einem vorgegebenen Rhythmus.

Rd: Rampe abwärts (Ramp down)

RU: Rampe aufwärts (Ramp up)

SEC: Sekunde

SY: Synchrone Funktion der Kanäle A und B

TI: Uhrzeit (time)

TM: Länge des Modulationsintervalls (time modulation)

W/R: Intermittierender Arbeits- und Ruhemodus

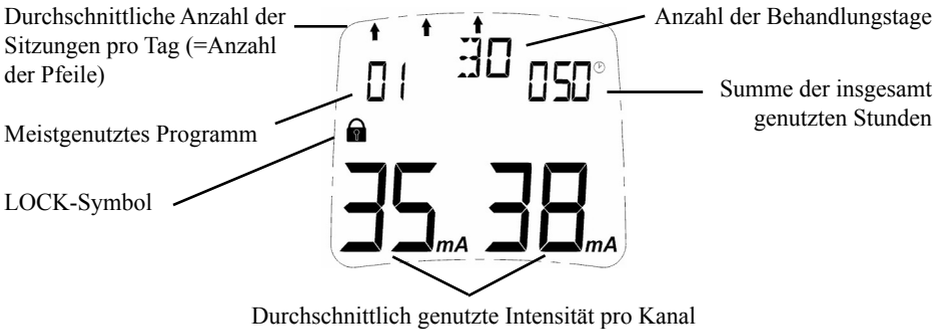
μ S: Maßeinheit für die Länge jedes einzelnen Impulses (Mikrosekunde)



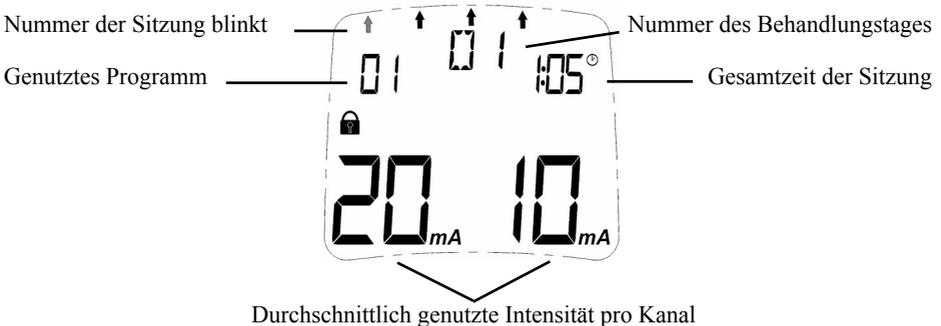
Sperrschalter und Therapiekontrolle

Das **Rehalito** bietet die Möglichkeit ein Programm festzulegen und die anderen auszuschließen. Damit kann der Arzt oder Therapeut sicherstellen, dass der Patient auch nur das für ihn ausgewählte Programm nutzt. Der Therapeut kann entweder in jeder Sprechstunde oder aber auch erst nach Beendigung der gesamten Behandlung vom Display ablesen, ob das Gerät in der Heimtherapie tatsächlich nach seinen Vorgaben (Häufigkeit, Intensität, etc.) genutzt wurde.

Dazu muss nach Anwahl des Programmes der LOCK-Schalter im Batteriefach mit einem dünnen Stift (ideal sind die Metallstifte der Elektrodenkabel) einmal kurz gedrückt werden. Es erscheint das Symbol eines Vorhängeschlosses im Display und das Programm kann durch Drücken der „P“-Taste nicht mehr verlassen werden. Betätigt man den LOCK-Schalter (später) ein zweites Mal, können im Display die folgenden statistischen Werte für die Behandlung abgelesen werden:



Sofern das Programm nicht gesperrt war, ist es zum Auslesen des Speichers erforderlich, den LOCK-Schalter zweimal zu drücken. Die Statistiken werden generell aufgezeichnet, unabhängig davon ob das Programm festgelegt war oder nicht. Sie sollten nach 60 Nutzungstagen zurückgesetzt werden oder wenn das Gerät von einer anderen Person genutzt werden soll. Um mehr Detailinformationen zu erhalten, drücken Sie die + Taste des linken Kanals (A). Sie sehen nun die Daten der ersten Sitzung des ersten Tages.

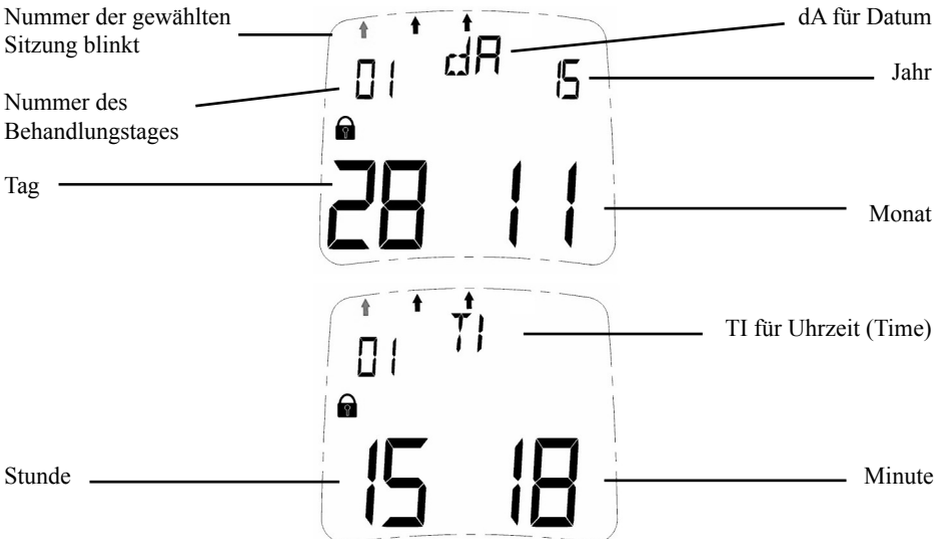




Sperrschalter und Therapiekontrolle

Die zweite Sitzung wird - genau wie alle folgenden - durch Druck auf die „S“- Taste angezeigt. Den jeweils nächsten Tag erreichen Sie durch erneutes Drücken der + Taste des Kanals A. Wenn Sie diese Taste für wenigstens 3 Sekunden gedrückt halten, wechselt das Gerät wieder zur Anzeige der globalen Statistik.

Um sich Datum und Uhrzeit einer bestimmten Sitzung anzuschauen, betätigen Sie während der Anzeige der Sitzungsdaten kurz eine der +/-Tasten des rechten Kanals (B). mit diesen Tasten können Sie nun zwischen den Sitzungsdaten, Datums- und Uhrzeitanzeige wechseln.



Die Werte im Therapiespeicher bleiben nach dem Auslesen erhalten, so dass im Verlauf einer mehrwöchigen Therapie jederzeit Zwischenkontrollen möglich sind. Erst am 61. Behandlungstag wird der erste Behandlungstag automatisch überschrieben. In diesem Fall werden aber die Sitzungen dieses Behandlungstages weiterhin korrekt mit der Nummer 61 angezeigt. Sind insgesamt 180 Behandlungstage erreicht, muss der Speicher geleert werden.

Falls eine vorhandene Programmsperre aufgelöst werden soll, muss die „P“-Taste während des Auslesemodus für mindestens 3 Sekunden gedrückt werden. Das Gerät kehrt zum Ausgangsbildschirm zurück und ist entsperrt. Wenn gewünscht, muss das Gerät über den LOCK-Schalter nun neu gesperrt werden. Wird „P“ jedoch nicht mindestens 3 Sekunden gedrückt gehalten, wird die Therapie beim Neustart mit dem festgelegten Programm fortgesetzt.

Bevor das Gerät von einer neuen Person genutzt wird, sollte der Therapiespeicher gelöscht werden. Um den Therapiespeicher zu leeren, muss nach dem Betätigen des LOCK-Schalters die „S“-Taste zweimal jeweils fünf Sekunden lang kontinuierlich gedrückt werden. Durch diese Aktion wird ggf. auch das Programm entsperrt und alle individuellen Einstellungen in Programm PC05 wieder auf die Grundwerte zurückgesetzt.



Content

Please read the Operators Manual carefully
before using the device and pay attention
to all references !



	Page
I. Musclemstimulator Rehalito	
Delivery & Accessories	22
Indication / Contraindication	23
Warnings	24
Advice on Application of Electrodes	25
Technical Data	26
Explanation of Symbols / Maintenance	27
Warranty / Safety Adjustments	28
Real Time Clock Setup	29
II. Display Elements of the Rehalito	
Display and Operating Elements	30
Description of the Device	31
III. Application of the Rehalito	
Preset Programs	32-33
Setting the Custom Program	34-35
IV. Programs 01-05	36
Abbreviations	37
V. Lock-Button and Statistics	38-39
Placement of Electrodes	40-54
References / Literature	55-56
Waste Disposal / Copyright	57
Anatomy	58
Electromagnetic Compatibility	62-64
Copyright	65



Delivery & Accessories

Included in the delivery:

REF: 010E-201: 1 device **Rehalito**, 2 lead wires, 4 self adhesive electrodes (40 x 80 mm), one 9V battery and 1 operators manual

The expected service life of **Rehalito** is 10 years.

Accessories:

REF

011E-006: 1 set self adhesive electrodes 40x40 (4 pieces)

011E-007: 1 set self adhesive electrodes 40x80 (4 pieces)

011E-051: 1 set self adhesive electrodes 32mm Ø (4 pieces)

011E-008: 1 vaginal probe “IncoProbe V”

011E-009: 1 rectal probe “IncoProbe R”

011F-012: 2 lead wires

011F-013: 2 pieces 9V batteries

011F-037: 1 tube electrode jelly for probes

011E-209: 1 operators manual **Rehalito**

The battery life is approximately 12 hours or more at 20 mA per channel.

The service life (expiry date) of electrodes, probes and electrode jelly is printed on each package.

Rehalito shall only be used with original accessories.



Indications

Rehalito was designed for the following indications and is easy to use without any assistance:

Muscle Stimulation:

- Avoidance and delay of muscular spasms (PRG 3)
- Relaxation of muscular spasms (PRG 3)
- Avoidance and delay of muscular amyotrophy (PRG 1, 2)
- Recovery of the muscle (PRG 1, 2)
- Conserve and extend the mobility (PRG 1, 2)
- Extension of the capillary bed (PRG 1, 2, 3, 4)
- Speeding up the process of removal of toxic substances from metabolism (PRG 3)
- Strengthening of the muscle (PRG 1, 2)
- Activation of former inactive muscular fibres (PRG 1, 2)
- Increase resistance of the muscle against fatigue (PRG 1)
- Avoidance of muscular imbalances (PRG 1, 2)

Nerve Stimulation:

- Increase release of bodily endorphins
- Relief or elimination of pain, for instance in the case of:
 - Cervical Spine pain
 - Thoracic spine pain
 - Lumbar spine pain
 - Sporting accidents
 - Circulation problems
 - Neuralgia
 - Myalgia
 - Scar and phantom pain
 - Arthritis
 - Fracture pain

For all these indications you can use program 04.

Contraindications



Rehalito may not be used in the following cases:

Patients with a pace maker as functional disturbances can occur

The **Rehalito** is not suitable for use in the presence of flammable anesthetic mixtures with air or with oxygen or nitrous oxide.

Patients with myocard damages (damage to the cardiac muscle) or arrhythmia (inconsistent heart beat)

When operating machinery with a potential of danger

Patients with epilepsy

When inflammation of the vagina, anus or urinary tract is present (probes)

Patients with febrile illnesses or infectious diseases



Warnings



Please pay unconditional attention to the following basic rules:

- Do not stimulate transcerebral (via the head)
- Do not stimulate via the Carotis-Sinus-Nerve (carotid artery)
- Do not stimulate in the area of the Sinus knot (heart)
- Do not stimulate on the Bulbous (eye)
- Do not stimulate in the Larynx-Pharynx-Area (mouth and neck)
- Do not stimulate in places with skin defects or broken skin
- Do not position the electrodes directly on the spine

Take special care with the use of the electric stimulation:

- If after an operation the healing process can be interrupted through a muscle contraction
- After acute bleeding or bone fractures with a tendency to bleed
- During menstruation
- In case of desensitized skin with nerve damage

Please note also the following instructions:

If at the same time the connection is made with a surgical high frequency apparatus, this could result in burn marks underneath the electrodes.

If device operation occurs close to short waves or a microwave, instability of the initial values of the stimulator could occur.

The application of the electrodes nearby the thorax can increase the risk of cardiac fibrillation.

In case of pregnancy, stimulation should only be applied after consultation with a doctor.

If in the case of treatment with the probe, pain or irritation appear in the area of the pelvis, or bleeding in-between menstruation, interrupt the therapy and consult your doctor.

Should skin irritation occur whilst using the **Rehalito**, please interrupt the application and inform your doctor - to exclude an allergic reaction.

Patients with metal and/or electronic implants may only stimulate with permission of an experienced doctor.

The **Rehalito** may not be operated if the battery compartment is not closed.

Before opening the battery compartment, make sure that there are no cables in the jacks at the head of the unit to eliminate any possibility of current flow.

Never connect the device directly to a battery charger or to any other mains powered equipment.

The operator should not touch the battery contacts & patient simultaneously.

The **Rehalito** is protected against debris larger than 12.5 mm in diameter from entering the cabinet and is not water resistant and rated IP20.



Please, keep this device stored out of the reach of children.



Advice on Application of Electrodes

Make sure, that the **Rehalito** is switched off (no display visible on the LCD-Display). Connect the single poled ends of the lead wires to the electrodes plugs with the electrodes. The output sockets of the electrode cables will be plugged into the channels A or B of the **Rehalito**.

Furthermore make sure, that all plugs fit completely into the electrode sockets as well as the device sockets.

Thereafter place the electrodes onto the skin. An adhesive skin gel has been applied to the electrodes, which can be re-used after removal from the skin. In the case of the skin gel loosing its adhesion and you can't achieve more than 6 mA - please replace the electrodes.

The same effect, however, also occurs when using a damaged cable. Therefore, if normal treatment is not possible by using new electrodes, the cable maybe faulty.

Electrodes which are damaged due to careless handling may not be used.

Electrodes with damaged cable insulation (e.g. visible copper wire) may not be used.

Electrodes with damaged, missing or stained aluminium coating or carbon layer, also with insufficient adhesive gel may not be used.

Electrodes may not be altered or tampered with (e.g. by scissors or other tools).

Do not pull the electrodes by force on the electrode cable. To remove the electrodes from the skin, please lift the electrode at the rim towards the middle.

Do not use electrodes with ointments or creams (especially which enhance the blood flow or act as local anaesthesia).

Apply the electrodes on clean and healthy skin only.

In the case of bodily hair growth, the hair should be shortened with scissors.

Neither stretch the skin nor the electrodes when applying the electrodes.

Effective current densities of more than 2 mA/cm² require an increased attention of the user with regard to the intensity adjustment.

For standard treatment we recommend the use of our self-adhesive electrodes with an area of 40x80 mm.

If you should use a probe, please clean it carefully before and after use and dry it completely.





Technical Data

Channels:	Two isolated independent channels
Waveform:	Asymmetrical, rectangular, bi-phasic with zero DC current
Intensity:	0 - 80 mA into 500 ohm load 70 mA maximum into 1000 Ohm load 65 mA maximum into 1500 Ohm load (Indication only, actual intensity varies depending on condition of skin electrodes)
Classification:	Internally powered, constant current, continuous operation, Type BF applied part, class IIa (MDD 93/42/EEC), IP20
Frequency:	1 - 150 Hz (Burst 35 - 150 Hz)
Pulse Width:	50 - 450 μ S (Burst 50 - 200 μ S)
Time Settings:	Variable 1 minute to 9 hours 59 minutes (custom program)
Max. Voltage:	180 V without load (70V with 1000 ohm load)
Battery;	9 Volt 6LR61 / 6AM6 recommended

Environmental conditions for storage & transportation:

0-93% atmospheric humidity, -25 to +70 degree centigrade.

Environmental conditions for use: 0-93% atmospheric humidity, +5 to +40 degree centigrade, air pressure 700-1060 hPa.

Dimensions of the device: H 11,7 cm / W 6,6 cm / D 3,3 cm

Weight of the unit: 150 g (incl. battery)

This device is quality controlled and fulfils the rules and regulations set by the German law for medical products (MPG) as well as the guidelines of the European Community 93/42/EEC for medical products. Therefore this device carries the CE-sign „CE 0123“. The serial number is on the rear of the device.



Manufacturer: MTR+ Vertriebs GmbH,
Kamenzer Damm 78, 12249 Berlin - www.mtrplus.com



Explanation of Symbols

	Attention Warning		Manufacturer
	Type BF applied parts		Date of manufacture 2012 - 08
	Serial-Number of the product		CE-mark: conforms to essential requirements of the MDD 93/42/EEC
	Keep dry		Not suited for persons with cardiac pacemaker
	LOT number		Read the instructions

Maintenance

Rehalito has been designed to be maintenance free. Nevertheless, please adhere to the following advice:

If needed, please clean **Rehalito** with a mild detergent, water and a damp cloth. Do not expose **Rehalito** to extreme humidity and do not submerge under water. You may clean the cables with a damp cloth. You may also from time to time treat the cables with talcum powder in order to prevent cracks and to further ongoing usage.

A clean cloth, moistened with an alcohol free disinfection liquid can be used to clean the device. Please follow all instructions of the manufacturer of the liquid.

After termination of the therapy, **Rehalito** can be re-used by other persons. Please clean it before with a mild disinfectant cleaner.

When changing the battery, please make sure to insert the new batteries within 30 minutes after removal of the empty battery. We recommend that you always have a spare battery with the device.

The **Rehalito** does not require calibration.

The **Rehalito** is not repairable and contains no user serveable parts.

No modification to the **Rehalito** is allowed.



Warranty

MTR+ Vertriebs GmbH provides a 24 month warranty, commencing from the date of our delivery (invoice date), that in case of failure, the **Rehalito** will be serviced or replaced free of charge. All returns must first be authorised by MTR+ Vertriebs GmbH in advance.

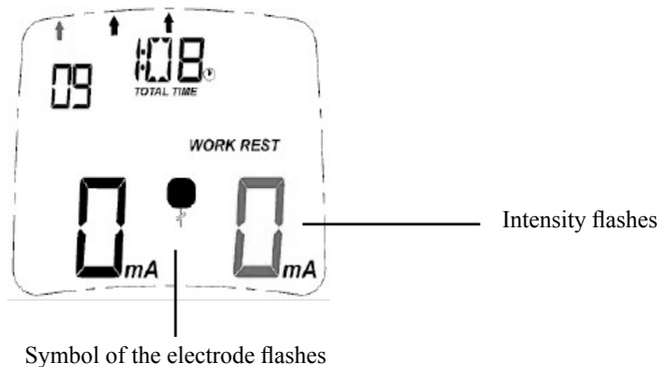
Excluded from this warranty are failures of the **Rehalito** which result from excessive use, careless or improper handling as well as damage by force.

The warranty loses its lawful meaning if the producer MTR+ Vertriebs GmbH has not given its consent in writing prior to repairworks or servicing being carried out. Without this written consent the manufacturer will not return the device.

The manufacturer reserves the right of technical changes, which may serve to increase treatment success, the functionality of the device or its accessories.

Safety Adjustments

1. The +buttons become inactive after one minute running time of a program to avoid an unintentional increase of intensity . This lock is switched off again by pressing the +button three-times repeatedly. An increasing of intensity is possible again for another minute.
2. If the electrical circuit should be interrupted during operation (> 6 mA), for example by losing an electrode or by a broken lead wire, the device stops stimulating immediately and the display shows the flashing symbol of an electrode. The effected channel will also flash.
3. If any phase comes to its end the intensity falls to 8 mA automatically and must be increased by the user to the desired intensity once again.





Real Time Clock Setup

Rehalito has a “Real Time Clock”, that shows year, month, day, hours and minutes and allows to store detailed statistics of treatment data.

To set time and date, please select the custom program 05 and press the **S**-button for at least 5 seconds. You'll reach the configuration-mode. Now press **S** once again for 10 seconds.

With the +/- button of channel A (left side) you can step forward to the following values

- hour (indicated by: H)
- minute (indicated by: MI)
- day (indicated by: dA)
- month (indicated by: MO)
- year (indicated by: Y)

The respective value is flashing and can be changed with the +/- buttons of channel B (right side). Finally you save all your settings by pressing the PRG-button once again.

Before starting the therapy, please set the clock once if necessary.

If **Rehalito** has been without battery for more than 30 minutes, the clock may need to be reset.



Display and Operating Elements

„On/Off“: By pressing the button once, the device will either be switched on or off.

„+/- buttons“: These buttons adjust the intensity for channels A and B. The device has two independently controllable output channels A and B. When pressing the buttons the intensity will either be increased or decreased in steps of 1 mA. 60 seconds after the last change of intensity, a further increase may not be carried out due to an electronic barrier. Pressing the „+“ button three times releases the barrier and the intensity can be altered again.

A reduction of the intensity is possible at any time.

Whilst configuring program PC05 one switches between the programmable parameters by pressing the left „+/-“ button (channel A), and through pressing the right „+/-“ button (channel B) the desired value/data for respective parameter can be set. This way, the application time, the stimulation-mode, the frequency and the pulse width can be selected.

„P“: This button selects preset programs 01–04 or custom program PC05.

Press the „P“-button once at any time during a running program to reduce the mA on both channels to zero and pause the program. Pressing „P“ a second time ends the program

Holding „P“ for three seconds while statistics are displayed will exit the statistics screen without deleting them. **Rehalito** will return to the home screen of the selected program and the lock will be cancelled.

The „P“ button stores all adjustments made to the custom program mode and returns to the home screen.

„S“: This button is used to setup custom program 05. Press the „S“-button for at least 3 seconds in program PC05 to enter the custom program setting. Pressing „S“ a second time for 10 seconds will enter the real time clock (RTC) setup.

Press the „S“ button once at any time during a running program, to reduce the mA on both channels to zero and pause the program. Pressing „S“ a second time will resume the program and the current will increase over a period of one second back to the previously set intensity level.

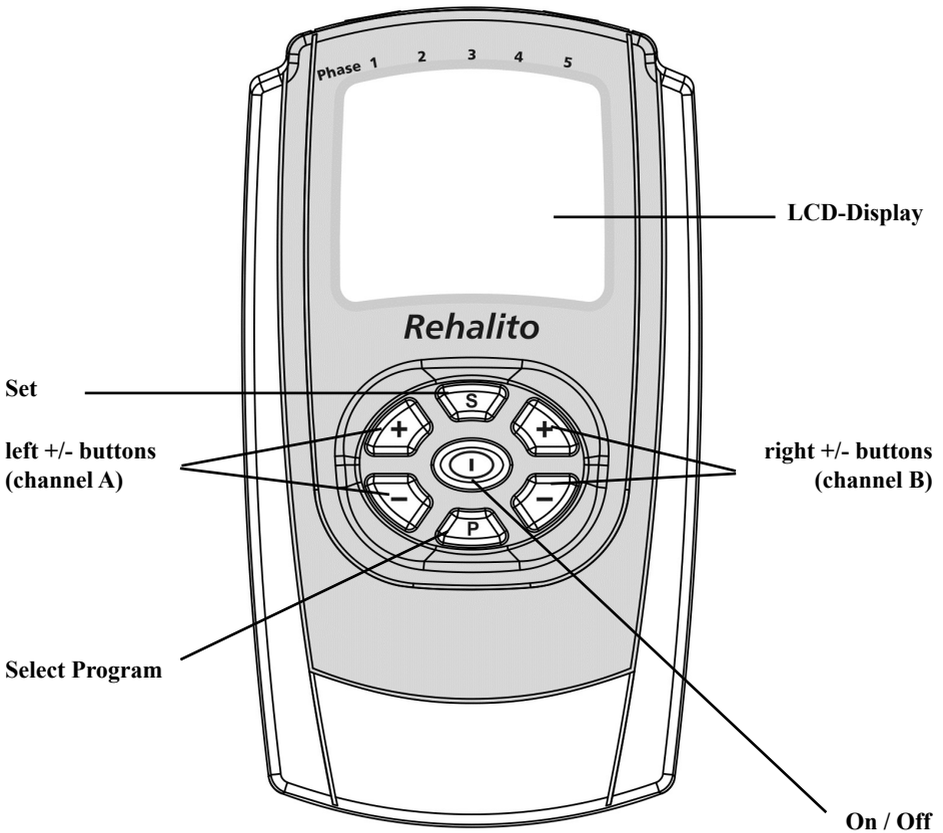
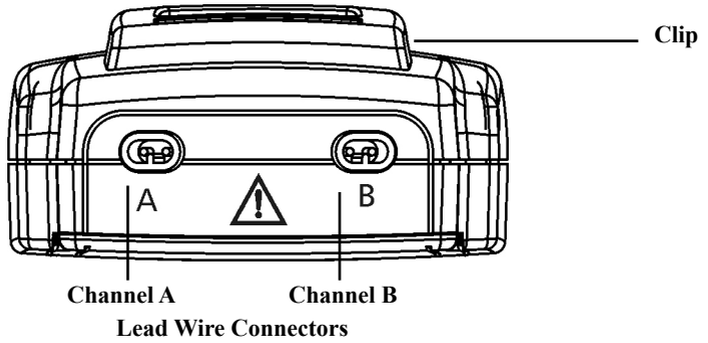
Holding the „S“ button for 5 seconds while the statistics are displayed, will display „dEL“.

Holding „S“ a second time for 5 seconds will delete the statistics, set the custom program to default values and show the RTC setup screen. Turn off the unit if you do not want to delete the statistics.

The unit is intended to be supported by hand during normal use. The belt clip is for temporary relief only.



Description of the Device





Preset Programs (01 - 04)

Preparations:

Make sure that **Rehalito** is switched off. Cleanse the area of the skin which is to be treated with clean water. Following that, make sure that all plugs are completely connected to the respective electrode sockets as well as device sockets. Place the vaginal-/rectal-probe or the adhesive electrodes onto the area that has been cleansed, according to the advices in pages 23-25 of this manual.

Rehalito is operated by a 9 volt block battery. Open the battery compartment at the back by pushing down the lid and insert the battery by hand. Please ensure the correct polarity in accordance with the markings. **Rehalito** is now operational.

If the battery voltage is too low, the battery-symbol in the LCD-display will flash. Please replace the battery at this time. Empty batteries are special waste and therefore have to be disposed off at an appropriate collection point or recycled. Never dispose of batteries via domestic or household waste.

Adjustment:

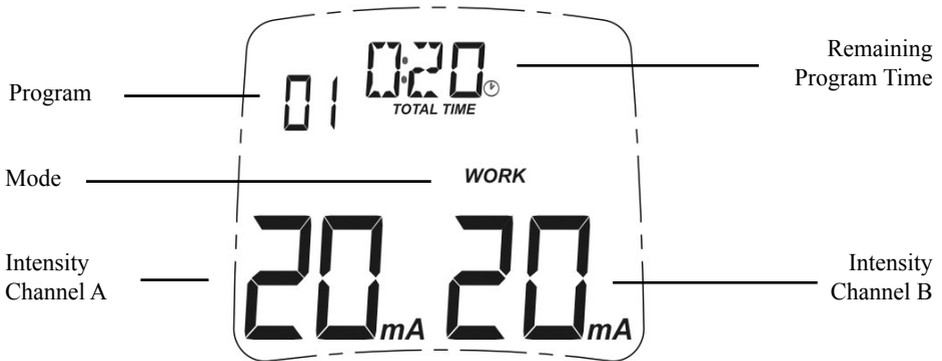
1. Press the button „On/Off” once.

Rehalito is now switched on. The program used last, appears on the LCD-display. Program parameters will be displayed as well as the treatment mode and the total treatment time.





2. By pressing the program button „P” you can choose from the programs 01 – 04 (pre-programmed).
3. This is followed by pressing the buttons „+/-” below the channel used. The selected program runs automatically and the LCD displays the intensity as milliamps (mA).



In the upper row you can see the remaining program time and in the bottom line the intensity being applied to each channel. If the button „+” is pressed repeatedly the intensity of stimulation increases. If the button „-” is pressed repeatedly the intensity of stimulation is reduced. For the setting of the intensity it is vital that one feels the electric current but that discomfort never occurs.

4. If you wish to interrupt the program, press the button „S” once and the program will pause. The program will resume for the remaining program time when pressing this button once again. In this case, the intensity increases within one second to the previous used value.
5. By pressing the „P”-button you pause as well, you can continue with new intensity adjustment by pressing the +button. If you press „P” a second time the program is finished.
6. **Rehalito** is switched off when pressing the button „On/Off” or automatically one minute after the program is finished.



Setting the Custom Program (05)

1. Switch on **Rehalito** by pressing the „**On/Off**” button.
2. Choose the program PC05 with the „**P**” button.
3. Press the „**S**” button for at least three seconds. **Rehalito** changes to the programming mode and the time that indicates program duration, flashes to show that this function can be altered.

In the following please use the left „+“ button to store your choice and to change to the next step. The right „+/-“ buttons are respectively used in order to alter the chosen and flashing parameter.

4. Select with the right „+/-”buttons the desired time for the phase.
5. By pressing the left „+”button you will be able to store your choice and change to the next step. Mode now flashes on the LCD and you are able to select the mode that you require by pressing the right „+/-”buttons.

If you have chosen „**CONT**” or „**BURST**” you can set the frequency (**Hz**) and pulse width (**μS**).

If you have chosen „**MOD**” you can set the following parameters:

- upper limit of frequency (**Hz HI**)
- low limit of frequency (**Hz LO**)
- upper limit of pulse width (**μS HI**)
- low limit of pulse width (**μS LO**)
- low limit of intensity (**Adj**) - the display in the right corner below shows values from 0.5 to 1.0. This means that the intensity of current can increase and decrease within the modulation time between 50% (=0.5) and 100% (=1.0) of the originally set mA-value. The upper limit of the intensity (100%) is always the mA value adjusted by the user originally. The intensity in a modulated program, can never increase above the 100% of the originally set intensity.
- modulation time (**TM** - possible choice: 2 sec. up to 60 sec)

Programming of Dense-Disperse-Stimulation according to Prof. Han (**CONT + BURST**) is not possible.



If you have chosen **“WORK/REST”**- rhythm you can set the following parameters:

- frequency (**Hz**)
- pulse width (**µS**)
- work time (**WORK**)
- rest time (**REST** = recovery time)
- increase / decrease ramp up time of pulse (**RU**)
- increase / decrease ramp down time of pulse (**Rd**)
- synchronous (**SY**) or alternating (**AL**) output of the channels A and B. If you have selected **“SY”** you can program **delay-time (DL)** from 0 sec. up to 5 sec. between the channels A and B.

6. By pressing the „S”button, you can set the next phase of the program. The active phase is indicated by a flashing arrow at the top of the screen.

The total number of arrows indicates the number of configured phases in this program.

You can create up to 5 phases of your own in the configurable program. If you want to reduce a configured program of 5 phases to less phases, you simply set the time of the first unwanted phase to zero.

7. The programming is completed by pressing the „P” button and the program is stored.

Selectable frequency and pulse width settings:

Continuous-Mode: 1 to 150 Hz, 50 to 350 µS

Burst-Mode: 35 to 150 Hz, 50 to 200 µS

Modulated-Mode: 1 to 150 Hz, 50 to 350 µS

Work/Rest-Mode: 1 to 150 Hz, 50 to 450 µS

If frequency is > 100 Hz, pulse width is limited to 350 µS.

The settings can be made as follows.

- Frequency: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 15 Hz, and then increasing in 5 Hz steps until max. 150 Hz
- Pulse width: 50 to 450 µS in steps of 10 microseconds
- Intensity: 50-100% in steps of 10%
- Modulation time: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 15, 20, 30, 40, 50, 60 seconds
- Work time: 2-99 seconds in steps of 1 second
- Ramp up time: 0,1-9,9 seconds in steps of 1 second
- Ramp down time: 0,1-9,9 seconds in steps of 1 second
- Rest time: 2-99 seconds in steps of 1 second
- Delay: 0,0-5,0 seconds in steps of 0,1 second
- Session time: 1-599 minutes in steps of 1 minute



Programs

PRG 01 = Muscle rehabilitation, muscle strengthening, increasing resistance to muscular fatigue
- high exertion

PRG 02 = Muscle rehabilitation, muscle strengthening - less exertion

PRG 03 = Relaxation and detoxification of the muscle, acceleration of the removal of toxic
metabolic waste products, prevention of muscle cramps

PRG 04 = Reduction and/or elimination of pain

PRG 05 can be configured in up to 5 different phases

Program	01	02	03	04	05
Mode	W/R	W/R	MOD	HAN	selectable
Frequency	50 Hz	35 Hz	8-12 Hz	100/2 Hz	1-150 Hz
Pulse width	300 μ S	450 μ S	300-200 μ S	200/350 μ S	50-450 μ S
Running Time	20 min.	20 min.	30 min.	30 min.	1-599 min.
Ramp up	1 sec.	1 sec.			0,1-9,9 sec.
Ramp down	1 sec.	1 sec.			0,1-9,9 sec.
Work Period	10 sec.	3 sec.			2-99 sec.
Rest Period	20 sec.	15 sec.			2-99 sec.



Abbreviations:

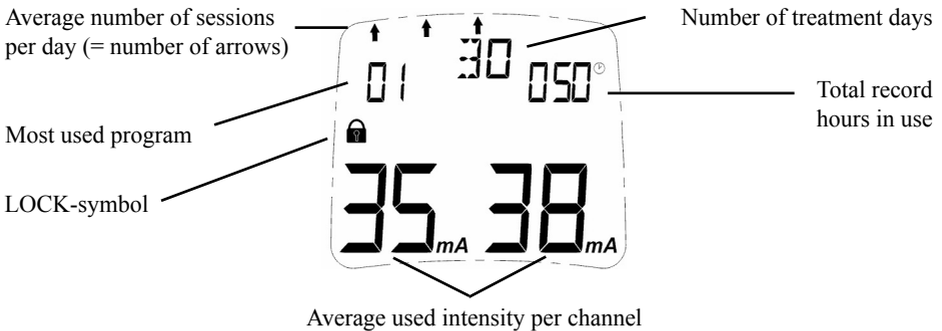
AdJ:	Adjustment of intensity
AL:	Alternate function of the channels A and B
BURST:	The burst mode delivers 2 blocks of 9 impulses each per second
CONT:	In the continuous mode a permanent unchanged current is used
dA:	Day
dEL:	Delete
dL:	Delay between channels A and B
HI:	Upper value (high)
Hz:	Hertz is the measurement unit for the frequency of impulses per second.
LO:	Lower value
mA:	Milli-amp is the measurement unit for the electrical current intensity.
MOD:	In the modulated mode the frequency and/or the pulse width and/or the intensity changes in a predefined rhythm automatically.
Rd:	Ramp down
RU:	Ramp up
SEC:	Seconds
SY:	Synchronous function of the channels A and B
TI:	Time
TM:	Time of modulation-interval
W/R:	Work/Rest mode
µS:	Microsecond is the measurement unit for the length of every single impulse.



LOCK-button and Statistics

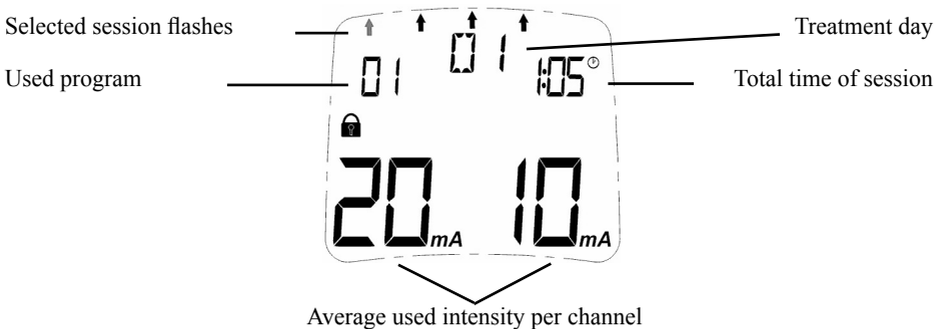
The **Rehalito** offers the ability to lock one program in place so that other programs or settings cannot be selected or changed. This allows the doctor or therapist to ensure that the patient uses only the program that has been selected for him. The therapist can read information about the compliance of the patient on the display at any time he wants. This way it is possible to evaluate, whether the device was used according to the instructions of the doctor (quantity, intensity, etc.)

For this purpose the LOCK-button in the battery-compartment has to be pressed with a small pin once (the metal-pins of the electrode-cables are well suited). The lock symbol appears on the display and the program cannot be changed by pressing the „P“ -button anymore. Pressing the LOCK-button a second time allows reading the following statistics for the treatment in the display:



If the program was not locked, it is necessary to press the LOCK button twice to read the memory. The statistics are always recorded regardless of whether the unit is locked or unlocked. The statistics should be reset after 60 days of use or if the device is used by another person.

To get more detailed information press the + button of the left channel (A). You will see the data of the first session of the first day.

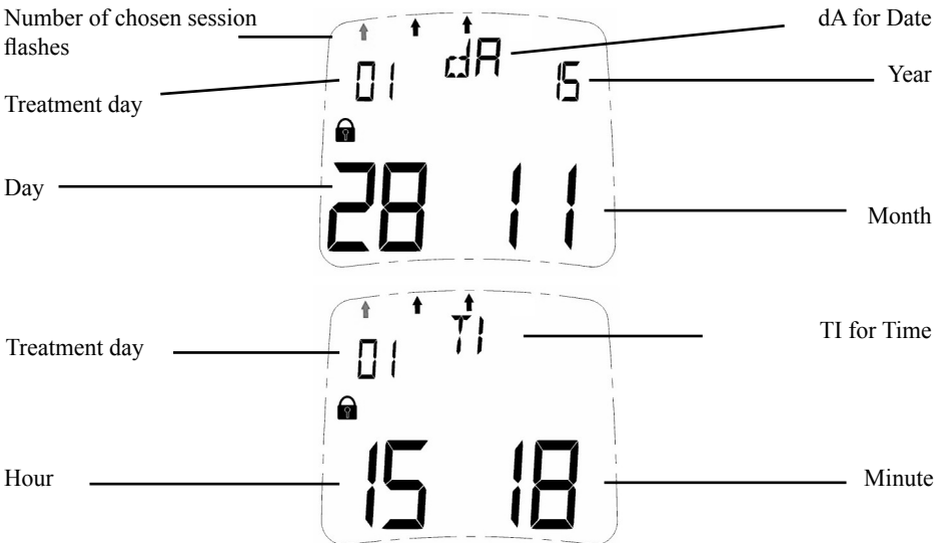




LOCK-button and Statistics

The next sessions for the selected day are displayed - one after the other - by pressing the „S”- button. The next day can be obtained by pressing the + button of channel A again. Hold A+ or A- for three seconds to return to the global statistics screen.

If you require information about time and date of one single session please press any of the right +/--buttons (channel B). With these buttons you can scroll between session data, date and time.



The data stored in memory is retained after viewing, so that therapy-control is possible anytime. A maximum of 60 days of data can be stored with 5 sessions per day. When 60 days of data are reached, consecutive days will overwrite the earliest days. The day number will continue increasing (61, 62, ... up to max. 180) and will be displayed when the unit is unlocked until the **Rehalito** is reset.

If you press the P button for three seconds, you return to the home screen of the selected program. The device will not be locked. Press the lock button once to lock the device if it is required.

If you do not press „P” for 3 seconds, you can turn off the unit to leave it in lock mode when it is restarted.

The statistics should be reset before a new patient uses the device. Press LOCK to enter the statistics display and press „S” twice for 5 seconds each time. All settings in program PC05 will be reset as well. The **Rehalito** is set to its default state and all statistics are deleted.



Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)

Um die bestmögliche Wirkung zu erzielen, sollte eine der Elektroden nach Möglichkeit auf dem motorischen Punkt des jeweiligen Muskels platziert werden. Versuchen Sie diesen Punkt durch vorsichtige Veränderung der Platzierung herauszufinden. Die andere Elektrode wird auf dem entfernten Muskelende befestigt. Sie erreichen aber ebenfalls eine gute Wirkung wenn Sie die Elektroden jeweils auf die gegenüberliegenden Muskelansätze platzieren.

■ = roter Kabelstecker und ■ = schwarzer Kabelstecker

Während der Nutzung halten Sie das Gerät bitte immer in unmittelbarer Reichweite, um sofort ausschalten zu können, wenn der Strom unangenehm werden sollte.

Bitte beachten Sie in jedem Fall unbedingt die Hinweise auf den Seiten 5-7 dieses Handbuchs.



To achieve the best possible effect, one of the electrodes should be put on the motor point of the respective muscle if possible. Try to find out this point by slightly moving the electrode around. The other electrode is fastened on the remote muscle end. However, you also obtain a good effect if you put the electrodes respectively on the opposite muscle ends.

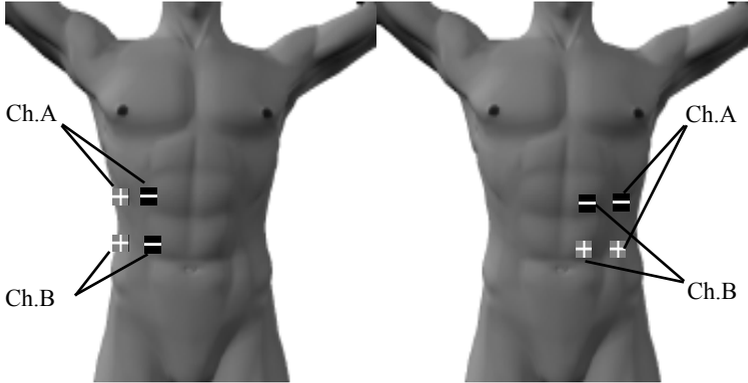
■ = red cable connection and ■ = black cable connection

While stimulating, please keep this device in reach, to be able to finish the treatment at once, if current becomes uncomfortable.

Please ensure you follow the warnings and electrode placement advices on pages 23-25 of this manual.

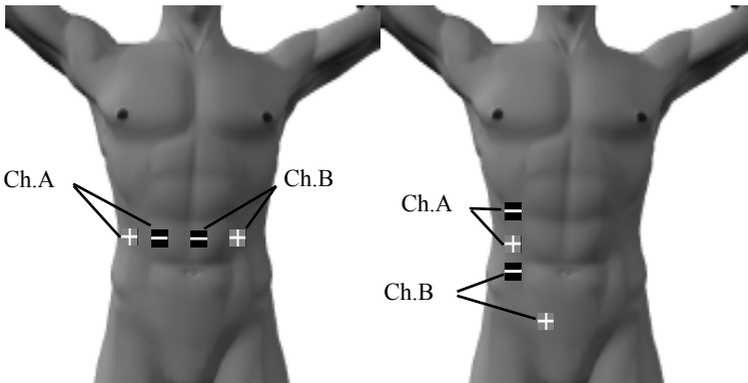


Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)



**Obere Bauchmuskulatur 1
Abdominals 1**

**Obere Bauchmuskulatur 2
Abdominals2**

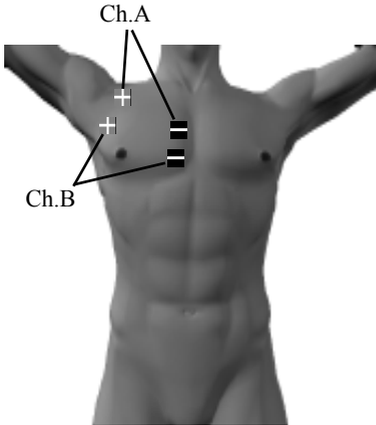


**Hüftmuskulatur
Waist line shaping**

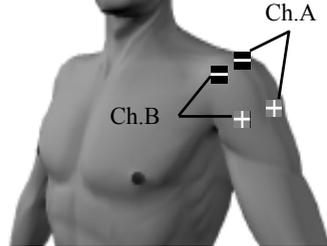
**Obere und untere Bauchmuskulatur
Intestinal tension**



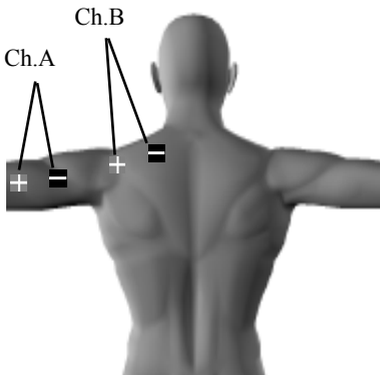
Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)



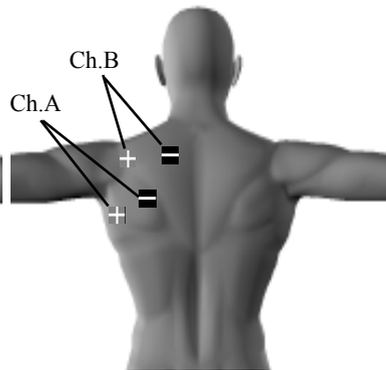
**großer Brustmuskel
Pectoralis**



**Dreieckiger Schultermuskel
Deltoids**



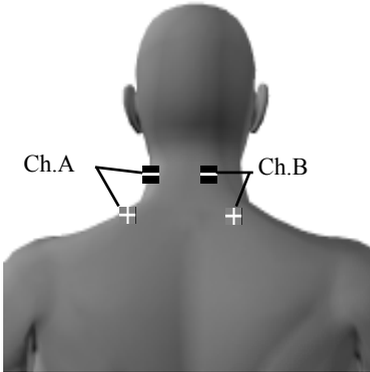
**Schultern
Shoulders**



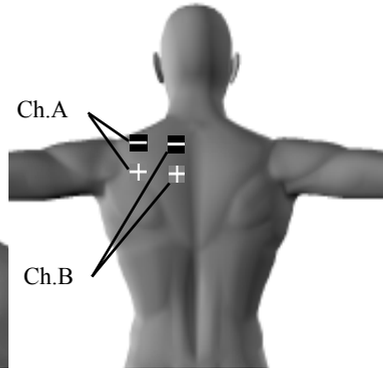
**Trapezmuskel
Trapezius**



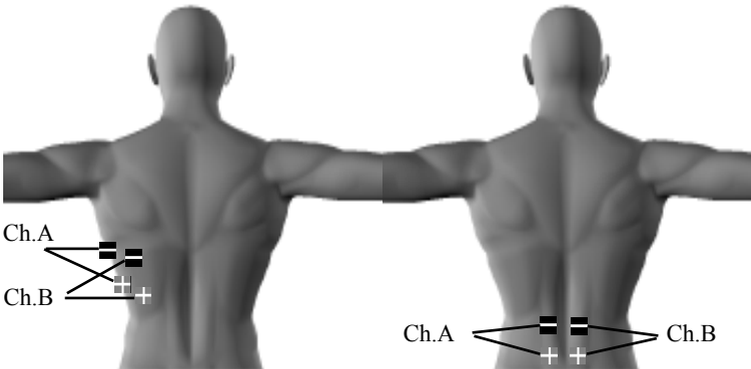
Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)



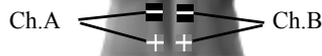
Nacken
Neck



Oberer Rücken
Upper back



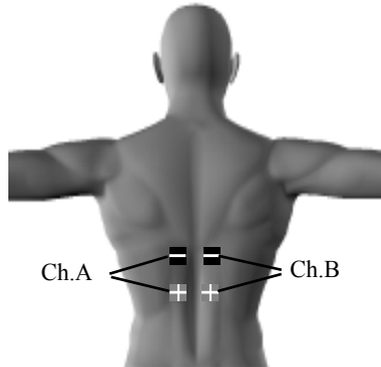
Breiter Rückenmuskel
Latissimus dorsi



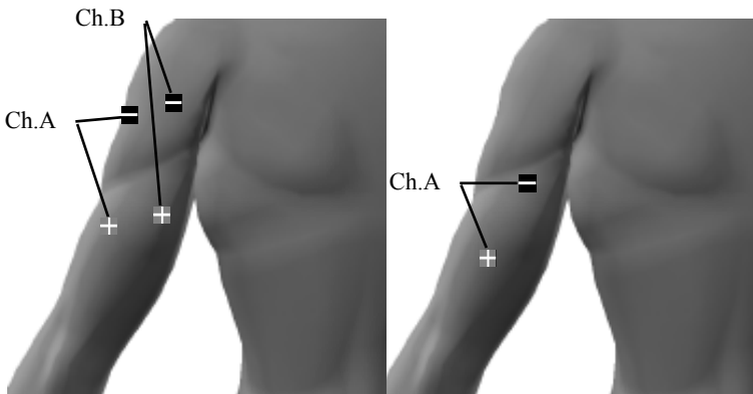
Unterer Rücken
Lower back



Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)



**Rückenstrecker
Erector spinalis**

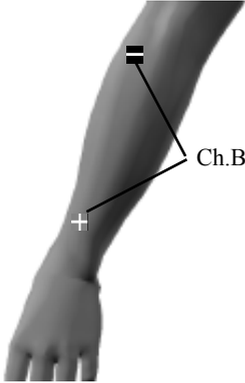


**Trizeps
Triceps**

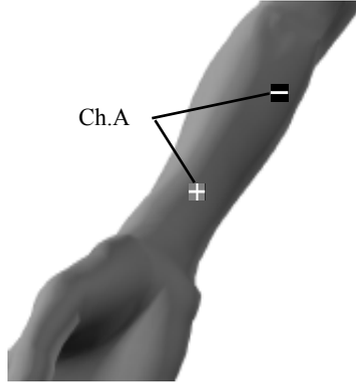
**Bizeps
Biceps**



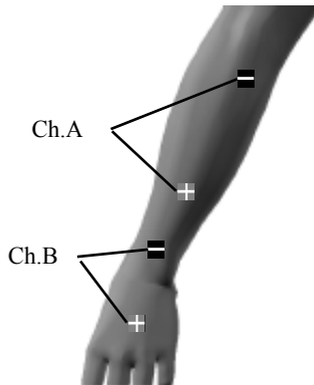
Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)



Handheber
Extensor of the wrist



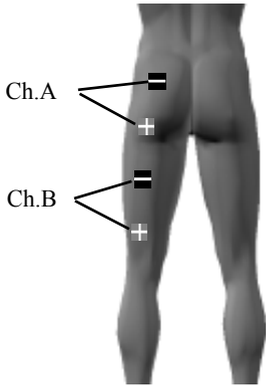
Handbeuger
Flexor of the wrist



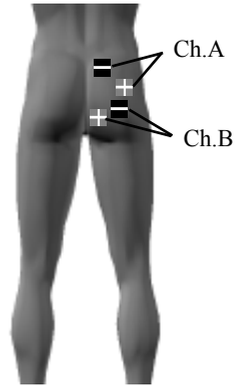
Handgelenk
Wrist



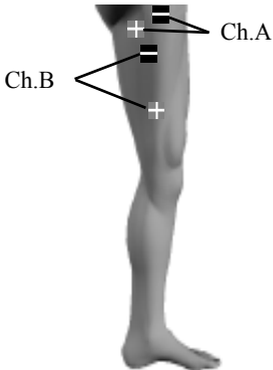
Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)



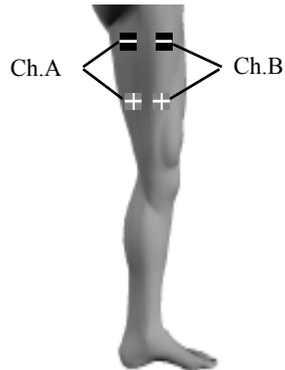
**Gesäß u. Bein
Gluteus & legs**



**Großer Gesäßmuskel
Gluteus**



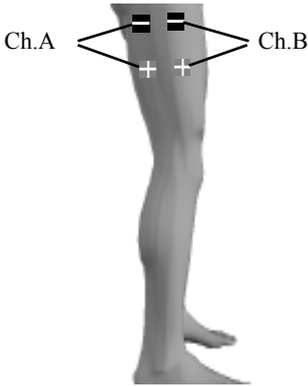
**Adduktoren
Adductors**



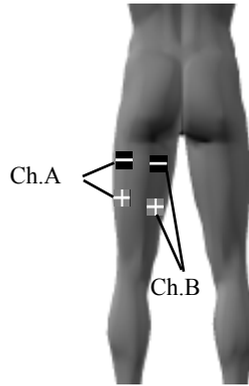
**Innerer Oberschenkel
Inner thigh**



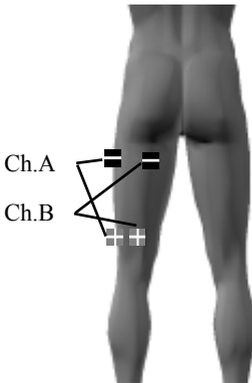
Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)



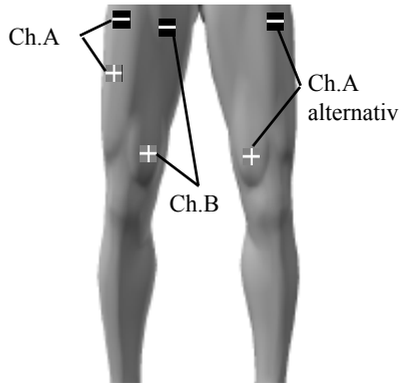
Äußerer Oberschenkel
Outside thigh



Schenkelbeuger
Femoral biceps



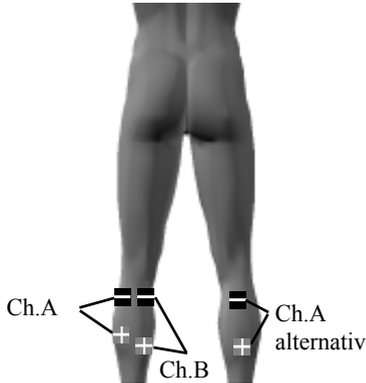
Hintere Oberschenkelmuskulatur
Ham Strings



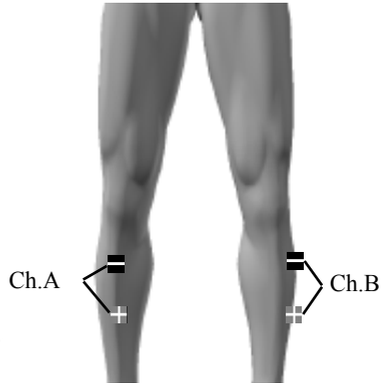
Schenkelstrecker
Quadriceps



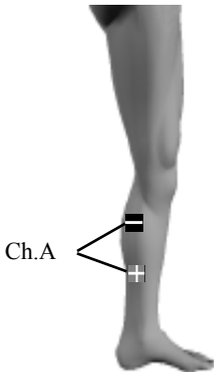
Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)



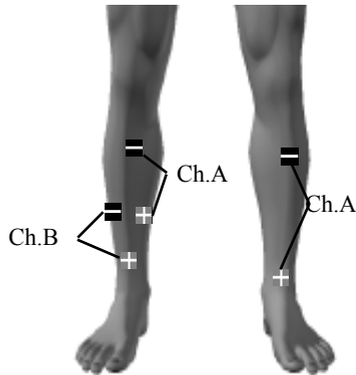
**Wade
Calve**



**Vorderer Schienbeinmuskel
Tibialis anterior**



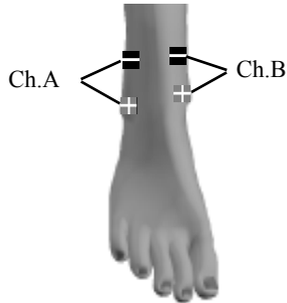
**innerer Wadenmuskel
Tibialis posterior**



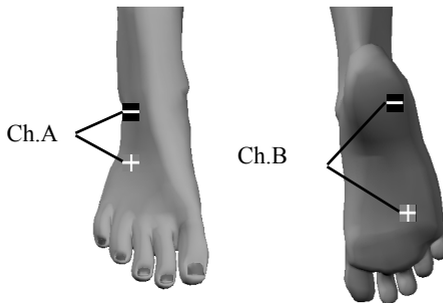
**Fußheber
Foot lifter**



Platzierung der Elektroden (EMS) Electrode Placement (EMS)



**Sprunggelenk
Ankles**



**Spann und Gewölbemuskulatur
Metatarsus**



Elektrodenplatzierung (TENS)

Electrode Placement (TENS)

In den meisten Fällen ist es sehr einfach, die geeigneten Punkte für die Platzierung der Elektroden zu finden. Es ist häufig sinnvoll, die schmerzende Stelle in die Mitte zwischen beide Elektroden zu nehmen. Dennoch empfehlen wir, die Anlagepunkte der Elektroden nach Möglichkeit mit dem Arzt oder Physiotherapeuten abzustimmen. Der Abstand zwischen den Elektroden sollte nicht deutlich größer als 20 cm sein. Die Polarität der Elektroden ist bei der TENS-Therapie ohne jede Bedeutung.

Auf den folgenden Seiten sehen Sie einige Beispiele für mögliche Anlagepunkte.

Während der Nutzung halten Sie das Gerät bitte immer in unmittelbarer Reichweite, um sofort ausschalten zu können, wenn der Strom unangenehm werden sollte.

Bitte beachten Sie in jedem Fall unbedingt die Hinweise auf den Seiten 5-7 dieses Handbuchs.



In most cases it is very easy to find the suitable points for the placing of the electrodes. It is recommended to seek advice on electrode placement from your doctor or physiotherapist.

We suggest placing the electrodes on either side of the pain if no advice is available.

The distance between the electrodes should not be more then 20 cm. The polarity of the electrodes has no significance in TENS therapy.

Examples of possible placement-points are on the following pages.

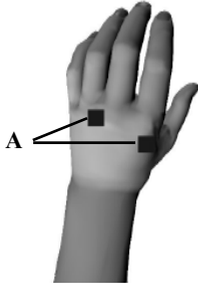
The intensity should be set to a level that can be felt and then reduced slightly. The intensity setting should not cause visible muscle contraction.

While stimulating, please keep this device in reach, to be able to finish the treatment at once, if current becomes uncomfortable.

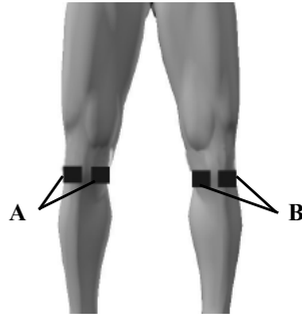
Please ensure you follow the warnings and electrode placement advice on pages 23-25 of this manual.



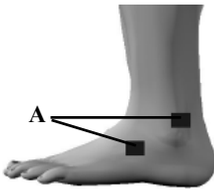
Elektrodenplatzierung (TENS) Electrode Placement (TENS)



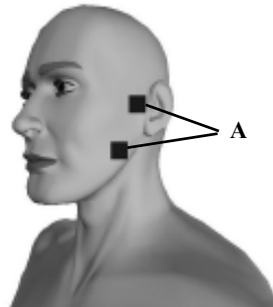
Fingerarthrose
Finger Arthritis



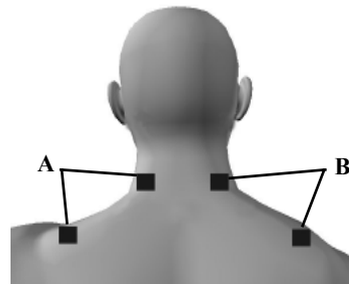
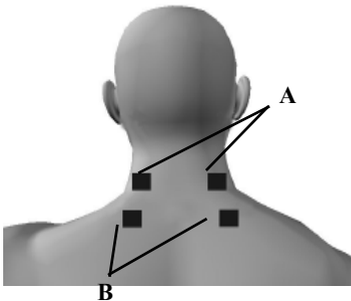
Kniearthrose
Knee Arthritis



Sprunggelenkschmerzen
Ankle Pain



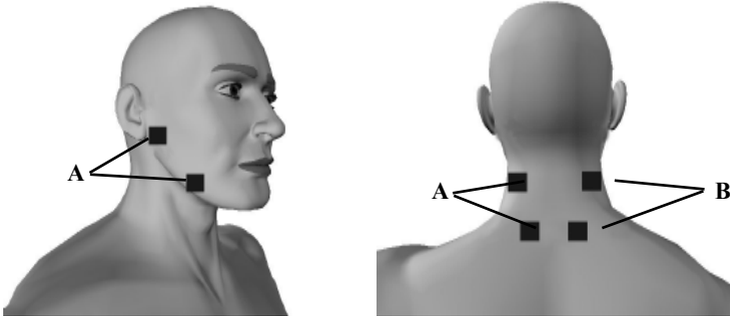
Nervenschmerzen des Trigenimus
Neuralgia of Trigenimus



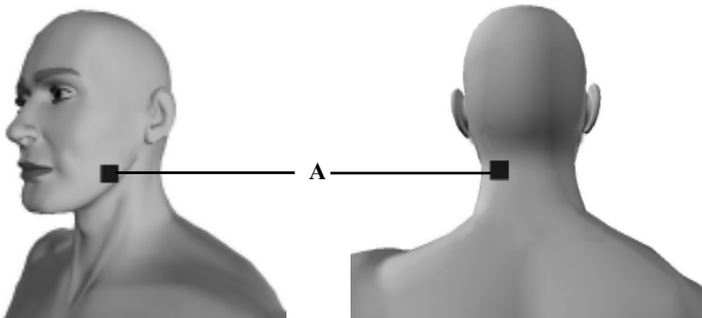
Cervicalsyndrom (2 Positionen)
Cervical (2 Positions)



Elektrodenplatzierung (TENS) Electrode Placement (TENS)



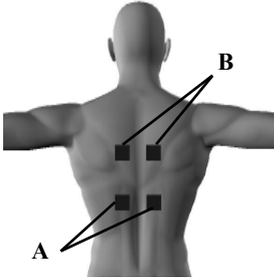
Kiefergelenk-Syndrom
Mandibular Syndrome



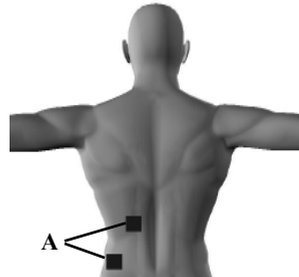
Zahnschmerzen
Tooth Ache



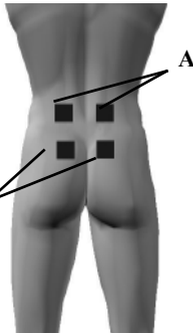
Elektrodenplatzierung (TENS) Electrode Placement (TENS)



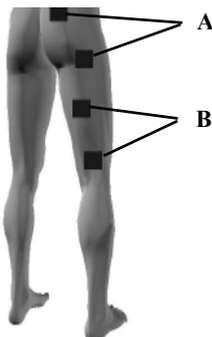
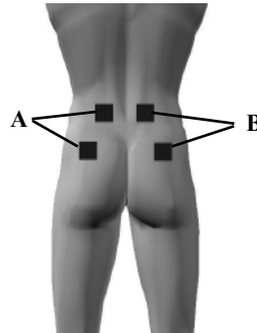
Rückenschmerzen
Back Pain



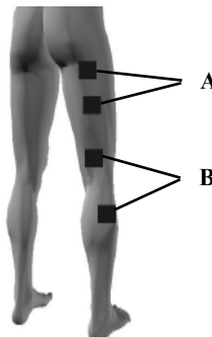
Gürtelrose
Herpes Zoster



Lumbalsyndrom
Lumbar Pain (2 Positions)

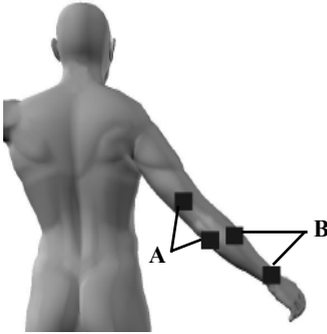


Ischiasschmerzen
Sciatic Pain (2 Positions)

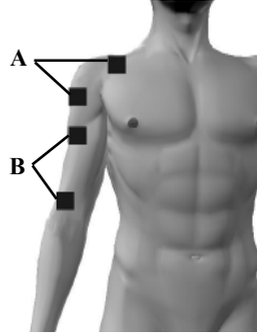




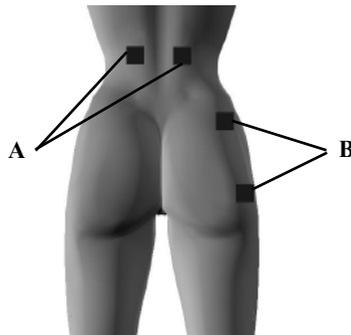
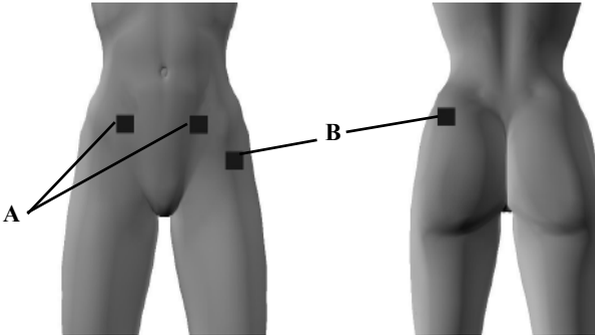
Elektrodenplatzierung (TENS) Electrode Placement (TENS)



Epikondylitis
Epicondylitis



Schulter-Arm-Syndrom
Shoulder Pain



Menstruationsschmerzen
Menstrual Pain



Literatur Literature

1. **Benton, L. / Baker, L.L. / Bowman, B.R. / Waters, R.L.:** Funktionelle Elektrostimulation. (1983) Steinkopff Verlag Darmstadt
2. **Bossert, F.-P. / Vogedes, K.:** Elektrotherapie, Licht- und Strahlentherapie, Urban & Fischer Verlag, Jena/München 2003
3. **Delitto, A. / Rose, S. J. / McKowen, J. M. / Lehman, R. C. / Thomas, J. A. / Shively, R. A.:** Electrical Stimulation Versus Voluntary Exercise in Strengthening Thigh Musculature After Anterior Cruciate Ligament Surgery, *Physical Therapy*, Vol. 68, 5/1988, 660-663
4. **Forrester, B.J. / Petrofsky, J.S.:** Effect of Electrode Size, Shape and Placement During Electrical Stimulation; *The Journal of Applied Research* Vol. 4, 2/2004, 346-354
5. **Gillert, O. / Rulffs, W. / Boegelein, K.:** Elektrotherapie 3. Auflage (1995) Pflaum-Verlag, München
6. **Han, J.S. / Chen, X.H. / Sun, S.L. / Xu, X.J. / Yuan, Y. / Yan, S.C. / Hao, J.X. / Terenius, L.:** Effect of low- and high-frequency TENS on Met-enkephalin-Arg-Phe and dynorphin A immunoreactivity in human lumbar CSF; *Pain*, 47 (1991) 295-298
7. **Jenrich, W.:** Grundlagen der Elektrotherapie, Urban & Fischer Verlag, Jena/München 2000
8. **Kho, M.E.; Truong, A.D.; Zanni, J.M.; Ciesla, N.D.; Brower, R.G.; Palmer, J.B.; Oakjones-Burgess, K.; Skrzat, J.M.; Toonstra, A.L.; Martin, R.; Schneck, K.; Dinglas, V.D.; Fakhoury, K.; Needham, D.M.:** Neuromuscular Electrical Stimulation (nmes) In Mechanically Ventilated Patients: A Randomized, Sham-Controlled Pilot Trial With Blinded Outcome Assessment, *Am J Respir Crit Care Med* 189;2014:A3881
9. **Kit-Ian, P.C.K.:** Contemporary Trends in Electrical Stimulation: The Frequency-Specificity Theory; *Hong Kong Physiother. J.* 13/1991-1992, 23-27
10. **Kuppardt, H. / Appelt, D. / Bartonietz, K. / Böhme, H. / Buhl, H. / Kanzler, I. / Kleibert, G. / Paerisch, M. / Pieper, S.:** Untersuchungen zur muskulären Belastungswirkung der elektrischen Stimulation (kurz- und längerfristige Effekte) – Voraussetzung für einen optimalen therapeutischen Einsatz; *Z Elektrostim Elektrother* 2002; 4(1); 20-24
11. **Laufer, Y. / Ries, J.D. / Leininger, P.M. / Alon, G.:** Quadriceps Femoris Muscle Torques and Fatigue Generated by Neuromuscular Electrical Stimulation With Three Different Waveforms; *Physical Therapy*, Vol. 81, 7/2001, 1307-1316
12. **Lewek, M. / Stevens, J. / Snyder-Mackler, L.:** The Use of Electrical Stimulation to Increase Quadriceps Femoris Muscle Force in an Elderly Patient Following a Total Knee Arthroplasty; *Physical Therapy*, Vol. 81, 9/2001, 1565-1571
13. **Newsam, C.J. / Baker, L.L.:** Effect of an Electric Stimulation Facilitation Program on Quadriceps Motor Unit Recruitment After Stroke; *Arch Phys Med Rehabil* Vol. 85, 12/2004



Literatur Literature

14. **Parry, S.M.; Berney, S.; Granger, C.L.; Koopman, R.; El-Ansary, D.; Denehy, L.:** Electrical Muscle Stimulation in the Intensive Care Setting: A Systematic Review, *Critical care medicine*; 2013; 41(10); 2406-2418
15. **Porcari, J.P. / Miller, J. / Cornwell, K. / Foster, C. / Gibson, M. / McLean, K. / Kernozek, T.:** The effects of neuromuscular electrical stimulation training on abdominal strength, endurance, and selected anthropometric measures; *Journal of Sports Science and Medicine*, 4/2005, 66-75
16. **Pothmann, R.,** Hrsg.: TENS – Transkutane elektrische Nervenstimulation in der Schmerztherapie, 2. erweiterte und überarbeitete Auflage, Hippokrates-Verlag, Stuttgart 1996
17. **Senn, E.:** Elektrotherapie. (1990) Georg Thieme Verlag, Stuttgart
18. **Sillen, M.; Franssen, F.; Delbressine, J.; Vaes, A.; Wouters, E.; Spruit, M.:** Efficacy of lower-limb muscle training modalities in severely dyspnoeic individuals with COPD and quadriceps muscle weakness: results from the DICES trial. *Thorax*; 2014; thoraxjnl-2013
19. **Staub, A.:** Einsatz der Elektromyostimulation als Heimbehandlung bei frühfunktioneller Rehabilitation nach vorderer Kreuzbandersatzplastik. Eine prospektive, randomisierte Studie. Diss., Jena 2002
20. **Steuernagel, O.:** Elektropraxis zur Sportphysiotherapie, Skripten zur Elektrotherapie Bd. 5, 3. Auflage, Verlag Elektrotherapie, Boppard 1991
21. **Talbot, L. A. / Gaines, J. M. / Ling, S. M. / Metter, E. J.:** A Home Based Protocol of Electrical Muscle Stimulation for Quadriceps Muscle Strength in Older Adults with Osteoarthritis of the Knee; *The Journal of Rheumatology*; 2003; 30:7; 1571-1578
22. **Vaz, M.A.; Baroni, B.M.; Geremia, J.M.; Lanferdini, F.J.; Mayer, A.; Aram-patzis, A.; Herzog W.:** Neuromuscular Electrical Stimulation (NMES) Reduces Structural and Functional Losses of Quadriceps Muscle and Improves Health Status in Patients with Knee Osteoarthritis *Journal of Orthopaedic Research*, 2013, Volume 31, Issue 4, 511–516
23. **Weineck, J.:** Sportbiologie, Beiträge zur Sportmedizin Bd. 27, 3. Auflage, perimed-Fachbuch-Verlag, Erlangen 1990



Entsorgungshinweis Waste Disposal

Gebrauchte Elektro- und Elektronikgeräte dürfen gemäß europäischer Vorgaben [1] nicht mehr zum unsortierten Siedlungsabfall gegeben werden. Sie müssen getrennt erfasst werden. Das Symbol der Abfalltonne auf Rädern weist auf die Notwendigkeit der getrennten Sammlung hin. Helfen auch Sie mit beim Umweltschutz und sorgen dafür, dieses Gerät, wenn Sie es nicht mehr weiter nutzen wollen, entsprechend den gesetzlichen Regelungen [2] in das vom Hersteller eingerichtete System der Wiederverwertung und/oder Entsorgung zu geben. Der Hersteller verpflichtet sich, alle auf Kosten des Absenders an ihn zurückgeschickten Geräte wieder zu verwenden oder entsprechend den geltenden Vorschriften sachgerecht zu entsorgen.

[1] RICHTLINIE 2002/96/EG DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES vom 27. Januar 2003 über Elektro- und Elektronik-Altgeräte

[2] Gesetz über das Inverkehrbringen, die Rücknahme und die umweltverträgliche Entsorgung von Elektro- und Elektronikgeräten (Elektro- und Elektronikgerätegesetz - ElektroG) vom 16. März 2005

In accordance with European regulations [1], used electrical and electronic equipment may not be discarded in house hold or unsorted municipal waste. Use separate collection facilities. Contact your local government or council for information regarding the collection systems available. If electrical appliances are disposed of in landfills or dumps, hazardous substances can leak into the ground water and get into the food chain damaging the health and well being of people and animals.



[1] European Community directive 2002/96/EC on waste electrical and electronic equipment.

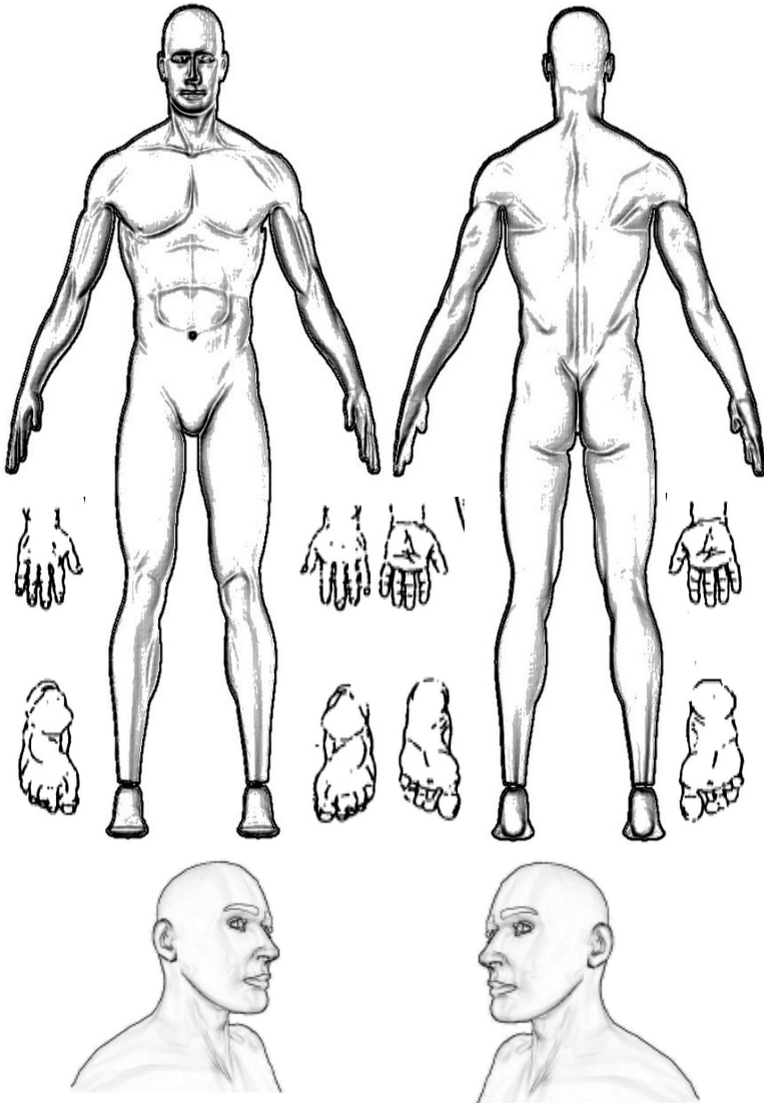
Aufbereitung der Batterien Recycling of Batteries

Sollte die Batterie leer sein oder nicht mehr arbeiten, muss sie ersetzt werden. Die mit dem Rehalito gelieferte Batterie kann recycelt werden. Lassen Sie sie daher bitte Ihrem örtlichen Recyclingunternehmen zukommen.

The battery should be replaced when it is drained or stops functioning. The battery supplied with the Rehalito is recyclable. Remove the battery from the unit and follow your local recycling guidelines.



Anatomie Anatomy



Markieren Sie falls notwendig die Elektrodenanlagepunkte.
Mark the points of electrode placement if necessary.



Elektromagnetische Verträglichkeit

Leitlinien und Herstellererklärung - Elektromagnetische Aussendungen		
Das Rehalito ist für den Betrieb in einer wie unten angegebenen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Anwender des Rehalitos sollte sicherstellen, dass es in einer derartigen Umgebung betrieben wird.		
Störaussendungs- messung	Übereinstimmung	Elektromagnetische Umgebung Leitlinien
HF Aussendungen nach CISPR 11	Gruppe 1	Das Rehalito verwendet HF-Energie ausschließlich zu seiner internen Funktion. Daher ist seine HF-Aussendung sehr gering, und es ist unwahrscheinlich, dass benachbarte elektronische Geräte gestört werden
HF Aussendungen nach CISPR 11	Klasse B	Das Rehalito ist für den Gebrauch in allen Einrichtungen einschließlich denen im Wohnbereich und solchen, geeignet, die unmittelbar an ein öffentliches Versorgungsnetz angeschlossen sind, das auch Gebäude versorgt, die zu Wohnzwecken benutzt werden
Aussendungen von Oberschwingungen nach IEC 61000-3-2	Nicht anwendbar	
Aussendungen von Spannungsschwankungen/Flicker nach IEC 61000-3-3	Nicht anwendbar	

Leitlinien und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit			
Das Rehalito ist für den Betrieb in einer wie unten angegebenen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Anwender des Rehalitos sollte sicherstellen, dass es in einer derartigen Umgebung betrieben wird.			
Störfestigkeits- prüfung	IEC 60601-1-2 Prüfpegel	Übereinstimmungspiegel	Elektromagnetische Umgebung Leitlinien
Entladung statischer Elektrizität (ESD) nach IEC 61000-4-2	+/-6 kV Kontaktentladung +/-8 kV Luftentladung	+/-6 kV Kontaktentladung +/-8 kV Luftentladung	Fußböden sollten aus Holz oder Beton bestehen oder mit Keramikfliesen versehen sein. Wenn der Fußboden mit synthetischem Material versehen ist, muss die relative Luftfeuchte mindestens 30% betragen.
Magnetfeld bei der Versorgungsfrequenz (50/60 Hz) nach IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Magnetfelder bei der Netzfrequenz sollten den typischen Werten, wie sie in der Geschäfts- und Krankenhausumgebung vorzufinden sind, entsprechen.



Elektromagnetische Verträglichkeit

Leitlinien und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit			
Das Rehalito ist für den Betrieb in einer wie unten angegebenen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Anwender des Rehalitos sollte sicherstellen, dass es in einer derartigen Umgebung betrieben wird.			
Störfestigkeitsprüfung	IEC 60601-1-2 Prüfpegel	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung Leitlinien
Geleitete HF-Störgrößen nach IEC 61000-4-6	3 V _{eff} 150 kHz bis 80 MHz	3 V _{eff} 150 kHz bis 80 MHz	Tragbare und mobile Funkgeräte sollten in keinem geringeren Abstand zum Rehalito einschließlich der Leitungen verwendet werden als dem empfohlenen Schutzabstand, der nach der für die Sendefrequenz zutreffenden Gleichung berechnet wird. Empfohlener Schutzabstand: $d=1.2\sqrt{P}$ $d=1.2\sqrt{P}$ 80MHz to 800MHz $d=2.3\sqrt{P}$ 800MHz to 2.5 GHz mit P als der Nennleistung des Senders in Watt (W) gemäß Angaben des Senderherstellers und d als empfohlenen Schutzabstand in Metern (m). Die Feldstärke stationärer Funksender sollte bei allen Frequenzen gemäß einer Untersuchung vor Ort geringer als der Übereinstimmungspegel sein. In der Umgebung von Geräten, die das folgende Bildzeichen tragen, sind Störungen möglich:
Gestrahlte HF-Störgrößen nach IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	
ANMERKUNG 1 Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich. ANMERKUNG 2 Diese Leitlinien mögen nicht in allen Fällen anwendbar sein. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorptionen und Reflexionen der Gebäude, Gegenstände und Menschen beeinflusst.			
a Die Feldstärke stationärer Sender, wie z. B. Basisstationen von Funktelefonen und mobilen Landfunkgeräten, Amateurfunkstationen, AM- und FM-Rundfunk- und Fernsehsender können theoretisch nicht genau vorherbestimmt werden. Um die elektromagnetische Umgebung hinsichtlich der stationären Sender zu ermitteln, sollte eine Studie des Standorts erwogen werden. Wenn die gemessene Feldstärke an dem Standort, an dem das Rehalito benutzt wird, die obigen Übereinstimmungspegel überschreitet, sollte das Rehalito beobachtet werden, um die bestimmungsgemäße Funktion nachzuweisen. Wenn ungewöhnliche Leistungsmerkmale beobachtet werden, können zusätzliche Maßnahmen erforderlich sein, wie z. B. eine veränderte Ausrichtung oder ein anderer Standort des Rehalitos .			
b Über den Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollte die Feldstärke geringer als 3V/m sein.			



Elektromagnetische Verträglichkeit

Empfohlene Schutzabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten und dem Rehalito

Das **Rehalito** ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der die HF-Störgrößen kontrolliert sind. Der Kunde oder der Anwender des **Rehalitos** kann dadurch helfen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er den Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten (Sendern) und dem **Rehalito** - abhängig von der Ausgangsleistung des Kommunikationsgerätes, wie unten angegeben - einhält.

Nennleistung des Senders W	Schutzabstand abhängig von der Sendefrequenz m		
	150 kHz bis 80 MHz	80 MHz bis 800 MHz	800 MHz bis 2,5 GHz
	$d = \left[\frac{3,5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{3,5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0,01	0.12	0.12	0.23
0,1	0.38	0.38	0.73
1	1.2	1.2	2.3
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

Für Sender, deren maximale Nennleistung nicht in obiger Tabelle angegeben ist, kann der Abstand unter Verwendung der Gleichung bestimmt werden, die zur jeweiligen Spalte gehört, wobei P die maximale Nennleistung des Senders in Watt (W) gemäß Angabe des Senderherstellers ist.

ANMERKUNG 1 Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.

ANMERKUNG 2 Diese Leitlinien mögen nicht in allen Fällen anwendbar sein. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorptionen und Reflexionen der Gebäude, Gegenstände und Menschen beeinflusst.



Electromagnetic Compatibility

Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic emissions		
The Rehalito unit is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the Rehalito should ensure that it is used in such an environment.		
Emissions test	Compliance	Electromagnetic environment – guidance
RF emissions CISPR 11	Group 1	The Rehalito uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.
RF emissions CISPR 11	Class B	The Rehalito is suitable for use in all establishments, including domestic establishments and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes.
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not Applicable	
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Not Applicable	

Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic immunity			
The Rehalito unit is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the Rehalito should ensure that it is used in such an environment.			
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment – guidance
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	+/-6 kV contact +/-8 kV air	+/-6 kV contact +/-8 kV air	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30 %.
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or hospital environment.



Electromagnetic Compatibility

Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic immunity			
The Rehalito unit is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the Rehalito should ensure that it is used in such an environment.			
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment – guidance
<p>Conducted RF IEC 61000-4-6</p> <p>Radiated RF IEC 61000-4-3</p>	<p>3 V_{rms} 150 kHz to 80 MHz</p> <p>3 V/m 80 MHz to 2,5 GHz</p>	<p>3 V</p> <p>3 V/m</p>	<p>Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the Rehalito unit, including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter. Recommended separation distance</p> <p>$d=1.2\sqrt{P}$ $d=1.2\sqrt{P}$ 80MHz to 800MHz $d=2.3 \sqrt{P}$ 800MHz to 2.5 GHz</p> <p>where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer and d is the recommended separation distance in metres (m). Field strengths from fixed RF transmitters, as determined by an electromagnetic site survey,^a should be less than the compliance level in each frequency range.^b</p> <p>Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol:</p> <div style="text-align: right;">  </div>
NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, 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.			
<p>A) Field strengths from fixed transmitters, such as base stations for radio (cellular/cordless) telephones and land mobile radios, amateur radio, AM and FM radio broadcast and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RF transmitters, an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which the Rehalito unit is used exceeds the applicable RF compliance level above, the Rehalito unit should be observed to verify normal operation. If abnormal performance is observed, additional measures may be necessary, such as reorienting or relocating the Rehalito unit.</p> <p>B) Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than [V1] V/m.</p>			



Electromagnetic Compatibility

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the Rehalito unit.			
The Rehalito unit is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of the Rehalito unit can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the Rehalito unit as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.			
Rated maximum output power of transmitter W	Separation distance according to frequency of transmitter m		
	150 kHz to 80 MHz $d = \left[\frac{3,5}{V_1}\right]\sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = \left[\frac{3,5}{E_1}\right]\sqrt{P}$	800 MHz to 2,5 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1}\right]\sqrt{P}$
0,01	0.12	0.12	0.23
0,1	0.38	0.38	0.73
1	1.2	1.2	2.3
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23
<p>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.</p> <p>NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for the higher frequency range applies.</p> <p>NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.</p>			



Copyright

Änderungen vorbehalten.

Nachdruck oder Kopie – auch auszugsweise – ist verboten und kann nur mit ausdrücklicher schriftlicher Genehmigung der „MTR+ Vertriebs GmbH“ erlaubt werden.

Reserved for changes.

Printing or duplication of this manual - also in an abridged version - is forbidden and can only be allowed with a written approval of “MTR+ Vertriebs GmbH”.



Medizinproduktebuch (nach § 7 MPBetreibV)

1. Gerätestammdaten (nach § 8 MPBetreibV)

Geräteart:	Gerät zur Stimulation von Nerven und Muskeln
Gerätebezeichnung:	Rehalito
Hersteller	MTR+ Vertriebs GmbH, Kamenzer Damm 78, 12249 Berlin
Vertrieb	
Seriennummer:	
Klassifizierung	Klasse IIa
CE-Kennzeichnung	CE 0123
STK-Frist	
Anschaffungsjahr	
Standort/Betreiber	
Inventarnummer	

2. Funktionsprüfung (nach § 5 Abs.1 MPBetreibV) durch

Datum	Name, Vorname	Unterschrift

3. Ersteinweisungen „beauftragte Personen“ (nach § 5 Abs.1 MPBetreibV)

Datum	Name, Vorname	Unterschrift

Datum

Name, Vorname Einweiser

Unterschrift Einweiser

4. Einweisungen „Anwender“ / Personal (nach § 5 Abs.1 MPBetreibV)

Datum	Einweiser	Anwender	Unterschrift



Medizinproduktebuch (nach § 7 MPBetreibV)

5. Sicherheitstechnische Kontrollen (nach § 6 MPBetreibV)

Datum	Durchgeführt durch (Person/Firma)	Ergebnis	Unterschrift

6. Instandhaltungen (nach § 4 MPBetreibV)

Datum	Durchgeführt durch (Person/Firma)	Beschreibung der Maßnahme

7. Funktionsstörungen

Datum	Beschreibung der Art und Folgen

8. Meldungen von Vorkommnissen (nach § 3 MPBetreibV)

Datum	Behörde	Hersteller

Not for sale or use in the USA

Dieses Gerät wurde Ihnen überreicht durch:
This device is presented by: