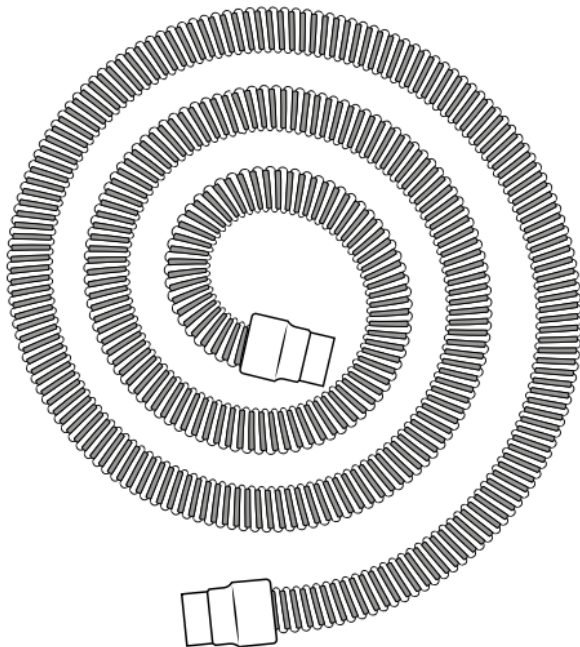


Reusable breathing tubing - 22 mm x 1.9 m

USER INSTRUCTIONS

REF

900MR051



Fisher & Paykel
HEALTHCARE

English	3
български (Bulgarian).....	6
Hrvatski (Croatian)	9
Česky (Czech)	12
Dansk (Danish)	15
Nederlands (Dutch).....	18
Eesti keel (Estonian).....	21
Suomi (Finnish)	24
Français (French)	27
Deutsch (German).....	30
Ελληνικά (Greek).....	33
Magyar (Hungarian)	36
Italiano (Italian).....	39
Latviešu (Latvian).....	42
Lietuvių (Lithuanian).....	45
Norsk (Norwegian).....	48
Polski (Polish)	51
Português (Portuguese)	54
Português (Brasil) (Brazilian Portuguese).....	57
Română (Romanian).....	60
Slovenčina (Slovak)	63
Slovensčina (Slovenian).....	66
Español (Spanish).....	69
Svenska (Swedish).....	72
Türkçe (Turkish).....	75
繁體中文版 (Traditional Chinese).....	78
Bahasa Indonesia (Indonesian)	81
ไทย (Thai)	84
Tiếng Việt (Vietnamese).....	87
Русский (Russian)	90
한국어 (Korean)	93
日本語 (Japanese)	96

REF 900MR051**Reusable breathing tubing –****22 mm x 1.9 m****Intended Use**

The 900MR051 is a reusable tube used to convey breathing gases. This accessory is intended for use in adult reusable breathing circuits in hospital or clinical environments and should only be prescribed by a physician.

Product Specifications

Maximum Operating Pressure	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Gas leakage at 60 cmH₂O	<70 mL/min
Compliance at 60 cmH₂O	0.812 mL/cmH ₂ O
Resistance to flow at 30 L/min	0.003 cmH ₂ O/ L/min
Length	1.9 m (74.8 in)
Minimum internal diameter	19 mm (0.75 in)

Warning, Cautions and Notes**WARNINGS**

- Breathing circuits and accessories should be prescribed and initially set up by a healthcare professional qualified in respiratory care and used under the supervision of trained medical personnel.
- Do not lubricate connections, tubing or accessories. Failure to comply may result in fire, burns and loss of system performance.
- This product is reprocessable (reusable). It must be reprocessed according to the reprocessing instructions for this product. Incorrect reprocessing may lead to the risk of cross-infection between patients and potential serious harm.
- Visually inspect the product before each use on a patient. Discard if faulty or if there is any sign of deterioration such as cracks, tears or damage. These may cause gas leaks and loss of ventilation or respiratory support.

- Ensure appropriate ventilator or flow source alarms are set before connecting the breathing circuit to the patient.
- Check all connections are tightly secured before use.
- Perform a pressure and leak test on the breathing circuit and check for occlusions before connecting to a patient.
- Use of non-compatible, non-ISO 5367, or non-ISO 80601-2-74 compliant circuit components may cause unintentional tube disconnection and loss of ventilation or respiratory support.
- Heated tubes should be kept out of direct contact with the patient's skin. Failure to comply may result in skin damage.
- Do not use the heated breathing circuit without gas flow. If gas flow is interrupted, turn the humidifier off.
- Do not crush or stretch the breathing tube.
- Do not expose the breathing tube to excessive UV radiation.
- Do not modify this product.

Failure to comply with the above warnings and cautions may impair the performance of the product or compromise safety (including causing potential serious harm).

- California residents, please be advised of the following, pursuant to Proposition 65: This product contains chemicals known to the State of California to cause cancer, birth defects, and other reproductive harm. For more information, please visit: www.fphcare.com/prop65

Contact your local Fisher & Paykel Healthcare representative for a printed copy of these user instructions.

If a serious incident has occurred while using this device, please contact your Fisher & Paykel Healthcare representative and Competent Authority.

Notes

- Before use on a patient, all components must be cleaned and disinfected. Sterilization is highly recommended if products can withstand the process.
- Ensure the complete circuit functions correctly, with the required ventilator settings, before connecting to a patient.
- To avoid damage to the breathing tube, attach or detach from equipment by handling the end connectors only; do not pull or twist tubing.
- Keep the product away from heat or ignition sources, especially when operating with oxygen equipment.
- This product is designed for the delivery of air, oxygen or a mix of both gases. It is not suitable for the delivery of flammable anesthetic gas mixes, Heliox or gas solutions, suspensions or emulsions that have not been evaluated.
- The responsible organization is accountable for the compatibility of the humidifier and all of the parts and accessories used.
- This product is safe for use on pregnant women and breastfeeding women.

Monitoring Instructions**! WARNING**

- Regularly monitor and drain condensate build-up in the circuit. Condensate build-up may result in loss of ventilation or respiratory support.

Note

- Avoid fans and air conditioner venting onto the breathing circuit during use as this may increase condensate in the circuit and potentially block a tube, resulting in loss of ventilation or respiratory support.

Reprocessing Instructions

For reprocessing instructions (UI-623716), please visit www.fphcare.com/fp-reusables

! WARNINGS

- The product must be disconnected from both the power and gas source prior to cleaning.
- Clean the product prior to use and whenever the product is visibly soiled. Follow the reprocessing instructions (UI-623716). Alternative cleaning methods may deteriorate or damage the product, reducing the product life and compromising therapy.
- Discard the product after 50 reprocessing cycles, or five years from date of manufacture, whichever occurs earlier.

Notes

- It is recommended that reprocessing commences as soon as is reasonably practical following use to prevent gross contaminants from drying on the product.
- Used products must be treated as being contaminated. The user may be exposed to breathing tract fluids. Follow all local, state and federal regulations with respect to environmental protection and correct disposal of these products.

Storage

- As a minimum, reprocessed breathing circuits and accessories are to be stored in a clean plastic bag or container and away from direct sunlight or heat if not being reused immediately.

Symbol Definitions

		
Product does not contain phthalates or pyrogens	Transportation and storage temperature limits	For use on adult patients
		
European Union authorized representative	Not made with natural rubber latex	Caution symbol for warnings
		
Rx only Prescription only	REF Reference number	
	LOT Lot number	MD Medical Device
CE 0123 CE Mark		
	Use-by date	

REF | 900MR051**Дихателна тръба за многократна употреба – 22 mm x 1,9 m****Предназначение**

900MR051 е тръба за многократна употреба, използвана за транспортиране на дихателни газове. Този аксесоар е предназначен за употреба в дихателни шлангове за многократна употреба за възрастни в болнична или клинична среда и трябва да се предписва само от лекар.

Спецификации на продукта

Максимално работно налягане	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Изтичане на газ при 60 cmH₂O	<70 mL/min
Къмплийнс при 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Съпротивление към потока при 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Дължина	1,9 m (74,8 in)
Минимален вътрешен диаметър	19 mm (0,75 in)

Предупреждения, съобщения за внимание и забележки**! ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

- Дихателните шлангове и аксесоарите трябва да бъдат предписани и първоначално настроени от медицински специалист, квалифициран по дихателни гржи, и използвани под наблюдението на обучен медицински персонал.
- Не сазвайте връзки, тръби или аксесоари. Неспазването може да доведе до пожар, изгаряния и загуба на ефективност на системата.
- Този продукт може да се преработва (за многократна употреба). Той трябва да бъде преработен съгласно инструкциите за преработка на този продукт. Неправилната преработка може да доведе до риск от кръстосана инфекция между пациентите и потенциална сериозна вреда.
- Визуално проверявайте продукта преди всяка употреба на пациент. Изхвърлете при неизправност или ако има признаки на влошаване, като пукнатини, разкъсвания или повреда. Това може да причини изтичане на газ и загуба на вентилация или дихателна поддръшка.

- Уверете се, че подходящите аларми за респиратора или източника на поток са зададени, преди да свържете дихателния шланг към пациента.
- Преди употреба проверете дали всички връзки са добре затегнати.
- Направете тест за налягане и за утечка на дихателния шланг и проверете за запушвания, преди да го свържете към пациент.
- Използването на несъвместими, несъответстващи на ISO 5367 или несъответстващи на ISO 80601-2-74 компоненти на шланга може да причини неволно изключване на тръбата и загуба на вентилация или дихателна поддръшка.
- Нагретите тръби трябва да се пазят от пряк контакт с кожата на пациента. Ако не сазвате това, може да се стигне до кожно увреждане.
- Не използвайте нагретия дихателен шланг без газов поток. Ако газовият поток прекъсне, изключете овлажнятеля.
- Не смачквайте и не разтаяйте дихателния шланг.
- Не излагайте дихателния шланг на прекомерно UV лъчение.
- Не променяйте този продукт.

Неспазването на горните предупреждения и съобщения за внимание може да засегне работата на продукта или да компрометира безопасността (включително потенциално да причини сериозно нараняване).

Свържете се с местния представител на Fisher & Paykel Healthcare за печатно копие на тези инструкции за потребителя.

Ако по време на използването на това изделие възникне сериозен инцидент, свържете се с представител на Fisher & Paykel Healthcare и компетентен орган.

Забележки

- Преди употреба върху пациент всички компоненти трябва да бъдат почистени и дезинфекцирани. Стерилизацията е синоним на пропоръчителна, ако продуктите могат да издръжат на процеса.
- Уверете се, че целият шланг работи правилно, с необходимите настройки на респиратора, преди да го свържете към пациент.
- За да избегнете повреда на дихателния шланг, прикрепляйте или отделяйте от оборудването, като работите само с крайни съединители; не дърпайте и не усуквайте тръбите.
- Пазете продукта далеч от източници на топлина или запалване; особено когато работите с кислородно оборудване.
- Този продукт е проектиран за доставяне на въздух, кислород или смес от двата газа. Не е подходящ за доставяне на запалими смеси от анестетични газове, Heliox или газови разтвори, суспензии или емулсии, които не са оценени.
- Отговорната организация носи отговорност за съвместимостта на овложителя и всички използвани части и аксесоари.
- Този продукт е безопасен за употреба при бременни и кърмещи жени.

Инструкции за наблюдение

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Редовно наблюдавайте и източвайте натрупвания в шланговете кондензат. Натрупването на кондензат може да доведе до загуба на вентилация или дихателна поддръшка.

Забележка

- Избавяйте изпускането на въздух от вентилаторите и климатика върху дихателния шланг по време на употреба, тъй като това може да увеличи кондензата в шланга и потенциално да блокира шланга, което да доведе до загуба на вентилация или дихателна поддръшка.

Инструкции за преработка

За инструкции за преработка (UI-623716) посетете www.fphcare.com/fp-reusables

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Продуктът трябва да бъде изключен както от захранването, така и от източника на газ преди почистване.
- Почиствайте продукта преди употреба и винаги когато е видимо замърсен. Следвайте инструкциите за преработка (UI-623716). Алтернативните методи за почистване могат да влошат или повредят продукта, да намалят живота му и да наруша терапията.
- Изхвърлете продукта след 50 цикъла на преработка или пет години от датата на производство, което от двете настъпи по-рано.

Забележки

- Препоръчва се преработката да започне веднага, когато това е разумно осъществимо след употреба, за да се предотврати изсыпването на големите замърсявания върху продукта.
- Използваните продукти трябва да се третират като замърсени. Потребителят може да бъде изложен на течности от дихателните пътища. Следвайте всички местни, областни и държавни разпоредби по отношение на опазването на околната среда и правилното изхвърляне на тези продукти.

Съхранение

- Като минимум преработените дихателни шлангове и аксесоари трябва да се съхраняват в чист найлонов плик или контейнер и далеч от пряка слънчева светлина или топлина, ако не се използват повторно веднага.

Дефиниции на символите

		
Продуктът не съдържа фталати или пирогени	Температурни ограничения за транспорт и съхранение	За употреба при възрастни пациенти
		
Упълномощен представител за Европейския съюз	Не е изработено от естествен каучуков латекс	Символ за внимание за предупреждения
		
Приложна част тип BF	Да не се рециклира	Инструкции за употреба
Rx only Само по предписание	REF Референтен номер	
	LOT Партиден номер	MD Медицинско изделие
CE 0123 Маркировка „CE“		
	Срок на годност	

REF 900MR051**Cijev za disanje za višekratnu uporabu - 22 mm x 1,9 m****Namjena**

900MR051 je cijev za višekratnu uporabu koja se upotrebljava za prijenos plinova za disanje. Ovaj je dodatni pribor namijenjen za uporabu u sklopovima za disanje za odrasle za višekratnu uporabu u bolničkom ili kliničkom okruženju i smije ga propisati samo liječnik.

Specifikacije proizvoda

Maksimalni radni tlak	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Curenje plina pri 60 cmH₂O	<70 mL/min
Usklađenost pri 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Otpornost na protok pri 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Duljina	1,9 m (74,8 inča)
Minimalan unutarnji promjer	19 mm (0,75 inča)

Upozorenje, mjere opreza i napomene**UPOZORENJA**

- Sklopove za disanje i dodatni pribor mora propisati i prvi put postaviti zdravstveni djelatnik kvalificiran za respiratornu skrb te se oni moraju upotrebljavati pod nadzorom obučenog medicinskog osoblja.
- Nemojte podmazivati priključke, cijevi niti dodatni pribor. Ako to učinite, može doći do požara, opekline i smanjenih radnih svojstava sustava.
- Ovaj proizvod se može ponovno obraditi (ponovno upotrijebiti). Mora se ponovno obraditi u skladu s uputama za ponovnu obradu proizvoda. Nepravilna ponovna obrada može dovesti do rizika od križne infekcije s jednog bolesnika na drugog i mogućih ozbiljnih ozljeda.
- Vizualno pregledajte proizvod prije svake uporabe na bolesniku. Odložite proizvod u otpad ako je neispravan ili ako na njemu uočite bilo kakve znakove propadanja poput pukotina, rascjepa ili oštećenja. To može uzrokovati curenje plina i prekid ventilacije ili respiratorne potpore.

- Provjerite jesu li postavljeni odgovarajući alarmi ventilatora ili zračnog izvora prije spajanja sklopa za disanje na bolesnika.
- Prije uporabe provjerite jesu li svi spojevi dobro pričvršćeni.
- Prije priključivanja sklopa za disanje na bolesnika izvršite provjeru tlaka i curenja u sklopu za disanje te provjerite je li došlo do začepljenja.
- Uporaba komponenti sklopa koje nisu kompatibilne i u skladu s normama ISO 5367 i ISO 80601-2-74 može uzrokovati nenamjerno odvajanje cijevi i prekid ventilacije ili respiratorne potpore.
- Grijane cijevi ne smiju biti u izravnom dodiru s kožom bolesnika. Nepridržavanje navedenog može dovesti do oštećenja kože.
- Nemojte upotrebljavati grijane sklopove za disanje bez protoka plina. Ako je protok plina prekinut, isključite ovlaživač.
- Cijev za disanje nemojte gnječiti ni rastezati.
- Nemojte izlagati cijev za disanje prekomjernom UV zračenju.
- Nemojte izmjenjivati ovaj proizvod.

Nepridržavanje prethodno navedenih upozorenja i mjera opreza može narušiti radna svojstva proizvoda ili ugroziti sigurnost (te potencijalno uzrokovati ozbiljne ozljede).

Tiskani primjerak ovih korisničkih uputa potražite od lokalnog predstavnika tvrtke Fisher & Paykel Healthcare.

Ako se tijekom uporabe ovog proizvoda dogodio ozbiljan incident, obratite se predstavniku tvrtke Fisher & Paykel Healthcare i nadležnom tijelu.

Napomene

- Prije uporabe na bolesniku sve se komponente moraju očistiti i dezinficirati. Sterilizacija se toplo preporučuje ako proizvodi mogu izdržati postupak.
- Prije priključivanja na bolesnika provjerite funkciranja li cijeli sklop ispravno, uz potrebne postavke ventilatora.
- Kako biste izbjegli oštećenje cijevi za disanje, pričvrstite je ili odvojite od opreme tako da rukujete samo krajnjim priključcima; nemojte povlačiti ili uvijati cijevi.
- Držite proizvod podalje od izvora topline ili zapaljenja, posebno kada radite s opremom za kisik.
- Ovaj je proizvod osmišljen za dovod zraka, kisika ili smjese obaju plinova. Nije prikidan za dovod zapaljivih smjesa anestetičkih plinova, smjese helija i kisika ili otopina, suspenzija ili emulzija plina čija uporaba nije procijenjena.
- Nadležna organizacijska jedinica snosi odgovornost za kompatibilnost ovlaživača i svih dijelova te dodatnog pribora koji se upotrebljavaju.
- Ovaj je proizvod siguran za uporabu na trudnicama i dojiljama.

Upute za nadzor

UPOZORENJE

- Redovito nadzirite i drenirajte nakupljeni kondenzat u sklopu. Nakupljanje kondenzata može dovesti do prekida ventilacije ili respiratorne potpore.

Napomene

- Izbjegavajte strujanje zraka iz ventilatora i klima-uredaja na sklop za disanje tijekom uporabe jer to može povećati kondenzat u sklopu i potencijalno blokirati cijev, što može dovesti do prekida ventilacije ili respiratorne potpore.

Upute za ponovnu obradu

Upute za ponovnu obradu (UI-623716) potražite na stranici www.fphcare.com/fp-reusables

UPOZORENJA

- Proizvod se mora odspojiti i s napajanja i s izvora plina prije čišćenja.
- Očistite proizvod prije uporabe i kad god primijetite da je zaprljan. Pridržavajte se uputa za ponovnu obradu (UI-623716). Usljed primjena drugih metoda čišćenja može doći do propadanja ili oštećenja proizvoda, čime se smanjuje uporabni vijek proizvoda i narušava kvalitet terapije.
- Odložite proizvod u otpad nakon 50 ciklusa ponovne obrade ili nakon pet godina od datuma proizvodnje, što god nastupi ranije.

Napomene

- Preporučuje se da ponovnu obradu započnete što je prije praktično moguće, u razumnom roku nakon uporabe kako biste sprječili sušenje krupnih onečišćenja na proizvodu.
- Upotrijebljenim proizvodima mora se rukovati kao da su kontaminirani. Pri odlaganju proizvoda u otpad korisnik može biti izložen tekućinama iz dišnog sustava. Pridržavajte se svih lokalnih, državnih i saveznih propisa koji se odnose na zaštitu okoliša i pravilno odlaganje ovog proizvoda u otpad.

Skladištenje

- U skladu s minimalnim zahtjevom za skladištenje, ponovno obrađeni sklopovi za disanje i dodatni pribor moraju se čuvati u čistoj plastičnoj vrećici ili spremniku i podalje od izravne sunčeve svjetlosti ili topline ako se ne upotrebljavaju neposredno nakon ponovne obrade.

Definicije simbola

		
Proizvod ne sadržava ftalate niti pirogene	Ograničenja temperature za transport i skladištenje	Za uporabu na odraslim bolesnicima
		
Ovlašteni predstavnik u Europskoj uniji	Nije proizvedeno od lateksa od prirodne gume	Simbol za oprez zbog upozorenja
		
Primjenjeni dio tipa BF	Nemojte reciklirati	Upute za uporabu
Rx only	REF	
Samo na liječnički recept	Referentni broj	Datum proizvodnje
	LOT	MD
Proizvođač	Broj serije	Medicinski proizvod
CE 0123		
Oznaka CE	Datum „Upotrijebiti do”	

REF 900MR051**Opaková použitelná dýchací hadice – 22 mm x 1,9 m****Určené použití**

900MR051 je opaková použitelná hadice, která se používá k přenosu dýchacích plynů. Toto příslušenství je určeno pro použití v opakovánou použitelných dýchacích okruzích pro dospělé v nemocničním nebo klinickém prostředí a mělo by být předepisováno pouze lékařem.

Technické parametry výrobku

Maximální provozní tlak	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Únik plynu při 60 cmH₂O	<70 mL/min
Shoda při 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Odpor vůči průtoku při 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Délka	1,9 m (74,8 in)
Minimální vnitřní průměr	19 mm (0,75 in)

Varování, upozornění a poznámky**VAROVÁNÍ**

- Dýchací okruhy a příslušenství musí předepsat a prvně nastavit odborný zdravotnický pracovník kvalifikovaný v oblasti respirační péče a musí se používat pod dohledem vyškoleného zdravotnického personálu.
- Spoje, hadice ani příslušenství nepromazávejte. Nedodržení pokynů může mít za následek požár, popáleniny a ztrátu funkčnosti systému.
- Tento výrobek je obnovitelný (opakově použitelný). Pro opakování použití musí být znova zpracován podle pokynů pro obnovu tohoto výrobku (Pokyny ke zpracování pro opakování použití). Nesprávně provedená obnova výrobku po použití může vést k riziku křížové infekce mezi pacienty a k možné závažné újmě na zdraví.
- Před každým použitím u pacienta výrobek vizuálně zkонтrolujte. Vyřadte výrobek, pokud je vadný nebo pokud jsou přítomny známky znehodnocení, jako jsou praskliny, trhliny nebo jiná poškození. Mohly by způsobit únik plynu a ztrátu ventilace nebo podpory dýchání.

- Před připojením pacienta k dýchacímu okruhu ověrte, že jsou nastaveny příslušné alarmy ventilátoru nebo zdroje průtoku.
- Před použitím zkонтrolujte, zda všechny spoje těsní.
- Před připojením pacienta proveďte zkoušku tlaku a těsnosti dýchacího okruhu a zkонтrolujte, zda nedošlo k okluzi (ucpání).
- Použití nekompatibilních součástí okruhu, které nejsou v souladu s normou ISO 5367 nebo ISO 80601-2-74, může způsobit neúmyslné odpojení hadice a ztrátu ventilace nebo podpory dýchání.
- Vyhřívané hadice by neměly být v přímém kontaktu s kůží pacienta. Nedodržení tohoto pokynu by mohlo vést k popálení kůže.
- Nepoužívejte vyhřívaný dýchací okruh bez průtoku plynu. Pokud je průtok plynu přerušen, vypněte zvlhčovač.
- Dýchací hadici nezalamujte ani nenatahujte.
- Nevystavujte dýchací hadici nadměrnému UV záření.
- Výrobek nikak neupravujte.

Nerespektování výše uvedených varování a upozornění může negativně ovlivnit funkci výrobku nebo snížit jeho bezpečnost (včetně potenciální závažné újmy na zdraví).

Tištěnou kopii tohoto návodu k použití získáte od místního zástupce společnosti Fisher & Paykel Healthcare.

Pokud při používání tohoto prostředku došlo k závažné nežádoucí události, kontaktujte zástupce společnosti Fisher & Paykel Healthcare a příslušné orgány.

Poznámky

- Před použitím u pacienta musí být všechny součásti vycištěny a vydezinfikovány. Důrazně se doporučuje sterilizace, pokud výrobky tento proces vydrží.
- Před připojením pacienta ověřte správnou funkčnost celého okruhu s požadovaným nastavením ventilátoru.
- Aby nedošlo k poškození dýchací hadice, připojujte a odpojujte ji od zařízení pouze manipulací s koncovými konektory; za hadice netahejte, ani jimi nekrutte.
- Výrobek uchovávejte mimo dosah zdrojů tepla nebo vznícení, zejména při práci s kyslíkovým vybavením.
- Tento výrobek je určen pro dodávku vzduchu, kyslíku nebo směsi obou plynů. Není vhodný pro dodávku hořlavých směsí anestetických plynů, Helioxu nebo plynných roztoků, suspenzí či emulzí, které dosud nebyly posouzeny.
- Odpovědná organizace je před použitím povinna zajistit kompatibilitu zvlhčovače vzduchu a všech použitých částí a příslušenství.
- Tento výrobek je bezpečný pro použití u těhotných a kojících žen.

Pokyny pro monitorování

VAROVÁNÍ

- Pravidelně monitorujte a vypouštějte kondenzát nahromaděný v okruhu. Nahromadění kondenzátu může vést ke ztrátě ventilace nebo podpory dýchání.

Poznámka

- Během používání se vyvarujte foukání větráků a klimatizace na dýchací okruh, poněvadž by to mohlo zvýšit množství kondenzátu v okruhu a potenciálně zablokovat hadici, což by mělo za následek ztrátu ventilace nebo podpory dýchání.

Pokyny ke zpracování pro opakované použití

Pokyny ke zpracování pro opakované použití (UI-623716) naleznete na adrese www.fphcare.com/fp-reusables

VAROVÁNÍ

- Před čištěním musí být výrobek odpojen od zdroje napájení i plynu.
- Vyčistěte výrobek před použitím a pokaždé, když je viditelně znečištěn. Postupujte podle pokynů ke zpracování pro opakované použití (UI-623716). Jiné metody čištění mohou výrobek poškodit nebo zhoršit jeho stav, a tím zkrátit životnost výrobu a narušit léčbu.
- Výrobek vyřaďte po 50 cyklech opakovaného použití nebo po pěti letech od data výroby, podle toho, co nastane dříve.

Poznámky

- Doporučuje se zahájit zpracování pro další použití hned, jakmile je to po použití prakticky proveditelné, aby se zabránilo zasychání hrubých kontaminujících látek na výrobku.
- S použitými výrobky je nutné zacházet jako s kontaminovanými. Uživatel může být vystaven kontaktu s tekutinami z dýchacích cest. Dodržujte všechny místní, státní a federální předpisy týkající se ochrany životního prostředí a správné likvidace těchto výrobků.

Skladování

- Dýchací okruhy a příslušenství obnovené zpracováním pro další použití by měly být uloženy přinejmenším v čistém plastovém sáčku nebo nádobě a mimo přímé sluneční světlo nebo teplo, pokud se nebudou okamžitě znova používat.

Definice symbolů

Výrobek neobsahuje ftaláty ani pyrogeny	Teplotní limity pro přepravu a skladování	Pro použití u dospělých pacientů
Autorizovaný zástupce pro Evropskou unii	Neobsahuje přírodní latex	Výstražný symbol pro varování
Přiložná část typu BF	Nerecyklovat	Návod k použití
Rx only		
Pouze na lékařský předpis	Referenční číslo	Datum výroby
	LOT	MD
Výrobce	Číslo šarže	Zdravotnický prostředek
CE 0123		
Označení shody CE	Datum spotřeby	

REF 900MR051**Genanvendelig patientslange -****22 mm x 1,9 m****Tilsigtet brug**

900MR051 er en genanvendelig patientslange, der bruges til at transportere åndedrætsgasser. Dette tilbehør er beregnet til brug i genanvendelige slangesæt til voksne patienter på hospitaler eller i kliniske miljøer og bør kun ordineres af en læge.

Produktspecifikationer**Maksimalt driftstryk**80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)**Luftlækage ved 60 cmH₂O**

<70 mL/min

Komplians ved 60 cmH₂O0,812 mL/cmH₂O**Flowmodstand ved 30 L/min.**0,003 cmH₂O/
L/min**Længde**1,9 m
(74,8 tommer)**Minimum indvendig diameter**19 mm
(0,75 tommer)**Advarsler, forsigtighedsregler
og bemærkninger****ADVARSLER**

- Slangesæt og tilbehør skal ordineres og indledningsvist opsættes af en læge, der er kvalificeret inden for respiratorisk behandling, og anvendes under tilsyn af uddannet medicinsk personale.
- Forbindelser, slanger eller tilbehør må ikke smøres. Manglende overholdelse kan resultere i brand, forbrændinger og tab af systemets ydeevne.
- Dette produkt kan rengøres og steriliseres (genanvendes). Det skal rengøres og steriliseres i henhold til anvisningerne for rengøring og sterilisering af dette produkt. Forkert rengøring og sterilisering kan medføre risiko for krydsinfektion mellem patienter og potentiel, alvorlig personskafe.
- Undersøg produktet visuelt før hver brug på en patient. Bortskaf produktet, hvis det er defekt, eller hvis der er tegn på forringelse, såsom revner, rifter eller skader. Disse kan forårsage gaslækager og tab af ventilation eller respirationsstøtte.

- Sørg for, at der indstilles passende alarmer for respirator eller flowkilde, inden slangesættet sluttet til patienten.
- Kontrollér, at alle forbindelser er stramt fastgjort før brug.
- Foretag en tryk- og lækagetest på slangesættet, og kontrollér, om der er okklusioner, før systemet sluttet til en patient.
- Brug af ikke-kompatible slangesæt komponenter, som ikke overholder ISO-5367 eller ISO-80601-2-74, kan forårsage utilsigted frakobling af slangen og tab af ventilation eller respirationsstøtte.
- Opvarmede slanger må ikke komme i direkte berøring med patientens hud. Manglende overholdelse kan medføre hudskader.
- Benyt ikke det opvarmede slangesæt uden luftflow. Sluk for befugteren, hvis luftflowet afbrydes.
- Patientslangen må ikke knuses eller strækkes.
- Udsæt ikke patientslangen for kraftig UV-stråling.
- Dette produkt må ikke ændres.

Manglende overholdelse af ovenstående advarsler og forsigtighedsregler kan forringe produktets ydeevne eller kompromittere sikkerheden (herunder medføre potentiel alvorlig personskafe).

Kontakt din lokale Fisher & Paykel Healthcare-repræsentant for at få et udskrevet eksemplar af denne brugervejledning.

Hvis der har fundet en alvorlig hændelse sted under brug af denne enhed, bedes du kontakte din lokale Fisher & Paykel Healthcare-repræsentant og den kompetente myndighed.

Bemærkninger

- Inden brug på en patient skal alle komponenter rengøres og desinficeres. Sterilisering kan stærkt anbefales, hvis produkterne kan modstå processen.
- Sørg for, at hele slangesættet fungerer korrekt med de nødvendige respiratorindstillingar, før systemet tilsluttes en patient.
- For at undgå beskadigelse af patientslangen må den udelukkende håndteres ved endekonnektorerne, når den fastgøres til og fjernes fra udstyr. Undlad at trække i eller vride slangen.
- Hold produktet væk fra varme- eller antændelseskilder, især når der arbejdes med iltudstyr.
- Dette produkt er designet til levering af luft, ilt eller en blanding deraf. Det er ikke egnet til forsyning med brændbare anaestesisgasblandinger, heliox- eller gasopløsninger, suspensioner eller emulsioner, der ikke er blevet evalueret.
- Den ansvarlige organisation skal sikre kompatibiliteten af befugteren og alle anvendte dele og tilbehør.
- Dette produkt er sikkert til brug på gravide og ammende kvinder.

Monitoreringsinstrukser**ADVARSEL**

- Overvåg regelmæssigt kondensatniveauet i slangesættet, og aftap efter behov. Ophobning af kondensat kan medføre tab af ventilation eller respirationsstøtte.

Bemærk

- Undgå, at ventilatorer og airconditionanlæg udluftet på slangesættet under brug, da dette kan øge kondensat i slangesættet og potentielt blokere en slang, hvilket medfører tab af ventilation eller respirationsstøtte.

Anvisninger til rengøring og sterilisering

Der findes anvisninger i rengøring og sterilisering (UI-623716) på www.fphcare.com/fp-reusables

ADVARSLER

- Produktet skal kobles fra både strøm- og luftkilden før rengøring.
- Rengør produktet inden brug, og når det er synligt snavset. Følg anvisningerne for rengøring og sterilisering (UI-623716). Alternative rengøringsmetoder kan forringe eller beskadige produktet, reducere produktets levetid og kompromittere behandlingen.
- Kassér produktet efter 50 cyklusser med rengøring og sterilisering eller fem år fra fremstillingsdatoen, alt efter hvad der indtræffer først.

Bemærkninger

- Det anbefales, at rengøring og sterilisering påbegyndes, så snart det er rimeligt praktisk efter brug, for at forhindre grove kontaminanter i at torre ind på produktet.
- Brugte produkter skal behandles som kontaminerede. Brugeren kan blive eksponeret for luftvejsvæsker under bortskaffelse. Følg alle lokale, regionale og statslige regler med hensyn til miljøbeskyttelse og korrekt bortskaffelse af disse produkter.

Opbevaring

- Rengjorte og steriliserede slangesæt og tilbehør skal som minimum opbevares i en ren plastpose eller -beholder beskyttet mod direkte sollys eller varme, hvis de ikke genbruges med det samme.

Symbolforklaring

		Til brug på voksne patienter
		Forsigtigheds- symbol for advarsler
Autoriseret repræsentant i Den Europæiske Union	Ikke fremstillet med naturlig gummilatex	
		Brugsanvisning
Type BF anvendt del		
Rx only		
Receptpligtig	Referencenummer	Fremstillingsdato
		
Producent	Partinummer	Medicinsk udstyr
CE 0123		
CE-mærke	Sidste anvendelsesdato	

REF 900MR051**Herbruikbare beademingsslang –
22 mm x 1,9 m****Beoogd gebruik**

De 900MR051 is een herbruikbare slang voor het overbrengen van ademgassen. Dit accessoire is bedoeld voor gebruik in herbruikbare beademingscircuits voor volwassenen in ziekenhuizen of klinische omgevingen en mag alleen door een arts worden voorgeschreven.

Productspecificaties

Maximale bedrijfsdruk	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Gaslekage bij 60 cmH₂O	<70 mL/min
Conformiteit bij 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Flowweerstand bij 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Lengte	1,9 m (74,8 in)
Minimale binnendiameter	19 mm (0,75 in)

**Waarschuwingen, aandachtspunten
en opmerkingen****WAARSCHUWINGEN**

- Beademingscircuits en toebehoren moeten worden voorgeschreven en in eerste instantie worden ingesteld door een professionele zorgverlener die gekwalificeerd is op het gebied van de ademhalingszorg en moeten worden gebruikt onder toezicht van getraind medisch personeel.
- Smeer geen verbindingen, slangen of accessoires. Het niet in acht nemen van deze instructie kan leiden tot brand, brandwonden en prestatieverlies van het systeem.
- Dit product is herverwerkbaar (herbruikbaar). Het moet worden herverwerkt volgens de herverwerkingsinstructies voor dit product. Onjuiste herverwerking kan leiden tot het risico van kruisbesmetting tussen patiënten en mogelijk ernstige schade.
- Inspecteer het product visueel voor elk gebruik op een patiënt. Gooi weg wanneer defect of als er tekenen zijn van aantasting, zoals scheuren, barsten of beschadigingen. Deze kunnen gaslekken en verlies van beademing of respiratoire ondersteuning veroorzaken.

- Zorg ervoor dat het juiste alarm op het beademingstoestel of de flowbron is ingesteld voordat het beademingscircuit op de patiënt wordt aangesloten.
- Controleer vóór gebruik of alle verbindingen goed vastzitten.
- Voer een druk- en lekkagetest uit op het beademingscircuit en controleer op afsluitingen alvorens het aan te sluiten op een patiënt.
- Gebruik van niet-compatibele, niet-ISO 5367 of niet-ISO 80601-2-74 conforme circuitonderdelen kan leiden tot onbedoelde loskoppeling van de slang en verlies van beademing of respiratoire ondersteuning.
- Verwarmde slangen mogen niet direct in contact met de huid van de patiënt komen. Het niet in acht nemen van deze instructie kan resulteren in brandwonden.
- Gebruik het verwarmde beademingscircuit alleen als er gas stroomt. Zet de bevochtiger uit als de flow wordt onderbroken.
- De beademingsslang niet samendrukken of uittrekken.
- De beademingsslang niet blootstellen aan overmatige UV-straling.
- Breng geen wijzigingen in dit product aan.

Door het niet in acht nemen van deze waarschuwingen kan de werking van het product worden aangestast of kan de veiligheid in gevaar komen (met mogelijk ernstig letsel tot gevolg).

Neem contact op met uw plaatselijke Fisher & Paykel Healthcare-vertegenwoordiger voor een gedrukt exemplaar van deze gebruikersinstructies.

Als er zich tijdens het gebruik van dit apparaat een ernstig incident heeft voorgedaan, neem dan contact op met uw Fisher & Paykel Healthcare-vertegenwoordiger en de bevoegde autoriteit.

Opmerkingen

- Vóór gebruik op een patiënt moeten alle onderdelen worden gereinigd en gedesinfecteerd. Sterilisatie wordt sterk aanbevolen als de producten het proces kunnen doorstaan.
- Verzeker u ervan dat het gehele circuit goed werkt bij de vereiste instellingen van het beademingstoestel alvorens u het circuit op een patiënt aansluit.
- Om schade aan de beademingsslange te voorkomen, moet u de apparatuur bevestigen of losmaken door alleen het uiteinde vast te pakken; trek of draai niet aan de slang.
- Houd het product uit de buurt van warmte- of ontstekingsbronnen, vooral wanneer met zuurstofapparatuur wordt gewerkt.
- Dit product is ontworpen voor de levering van lucht, zuurstof of een mengsel van beide gassen. Het is niet geschikt voor de toediening van brandbare anesthesiegasmengsels, Heliox of gasoplossingen, -suspensions of -emulsies die niet zijn geëvalueerd.
- De verantwoordelijke organisatie is aansprakelijk voor de compatibiliteit van de luchtbevochtiger en alle onderdelen en accessoires die worden gebruikt.
- Dit product is veilig voor gebruik bij zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven.

Controle-instructies

WAARSCHUWING

- Controleer regelmatig de opeenhoping van condens in het circuit en voer deze af. Condensvorming kan leiden tot verlies van beademing of respiratoire ondersteuning.

Opmerking

- Vermijd dat ventilatoren en airconditioners tijdens het gebruik op het beademingscircuit ventileren, aangezien dit de hoeveelheid condensaat in het circuit kan doen toenemen en een slang kan blokkeren, wat kan leiden tot verlies van beademing of respiratoire ondersteuning.

Herverwerkingsinstructies

Ga naar www.fphcare.com/fp-reusables voor herverwerkingsinstructies (UI-623716)

WAARSCHUWINGEN

- Het product moet worden losgekoppeld van zowel de stroom- als de gasbron voordat het wordt gereinigd.
- Reinig het product vóór gebruik en telkens wanneer de productonderdelen zichtbaar vuil zijn. Volg de herverwerkingsinstructies (UI-623716). Alternative reinigingsmethoden kunnen het product aantasten of beschadigen, waardoor de levensduur van het product wordt verkort en de therapie in gevaar komt.
- Gooi het product weg na 50 herverwerkingscycli of vijf jaar na de fabricagedatum, indien dat eerder is.

Opmerkingen

- Aanbevolen wordt om zo snel als redelijkerwijs mogelijk is na gebruik met het herverwerken te beginnen om te voorkomen dat grove verontreinigingen op het product drogen.
- Gebruikte producten moeten worden behandeld als zijnde besmet. De gebruiker kan worden blootgesteld aan vloeistoffen uit de luchtwegen. Volg alle lokale, staats- en federale voorschriften met betrekking tot milieubescherming en correcte verwijdering van deze producten.

Opslag

- Herverwerkte beademingscircuits en toebehoren moeten ten minste in een schone plastic zak of container worden bewaard en uit de buurt van direct zonlicht of hitte worden gehouden als ze niet onmiddellijk opnieuw worden gebruikt.

Betekenis van symbolen

		
Het product bevat geen ftalaten of pyrogenen	Limieten opslag- en vervoerstemperatuur	Voor gebruik bij volwassen patiënten
		
Bevoegde vertegenwoordiger voor de Europese Unie	Niet vervaardigd met natuurlijk rubberlatex	Waarschuwings-symbool voor waarschuwingen
		
Toegepast onderdeel type BF	Niet recyclen	Gebruiks-aanwijzing
Rx only Alleen op recept	REF	
Fabrikant	LOT	MD
CE 0123 CE-markering		
Uiterste gebruiksdatum		

REF 900MR051

Korduskasutatav hingamisvoolik – 22 mm x 1,9 m

Sihotstarve

900MR051 on korduskasutatav voolik, mida kasutatakse hingamisgaaside edastamiseks. See tarvik on mõeldud kasutamiseks täiskasvanute korduskasutatavate hingamiskontuuridega haiglates või kliinilistes keskkondades ning seda tohib välja kirjutada ainult arst.

Toote spetsifikatsioonid

Maksimaalne tööröhk	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Gaasileke 60 cmH₂O juures	<70 mL/min
Vastavus 60 cmH₂O juures	0,812 mL/cmH ₂ O
Voolutakistus kiirusel 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Pikkus	1,9 m (74,8 tolli)
Minimaalne siseläbimõõt	19 mm (0,75 tolli)

Hoiatused, ettevaatusabinõud ja märkused

! HOIATUSED

- Hingamiskontuurid ja lisatarvikud peab välja kirjutama ja algsest seadistama hingamisteede ravis kvalifitseeritud tervishoiutöötaja ning neid tuleb kasutada vastava väljaõpppe saanud meditsiinipersonali järelevalve all.
- Ärge määrite ühendusi, voolukuid ega tarvikuid. Selle juhise eiramine võib põhjustada tulekahju, põletusi ja süsteemi talitluse halvenemist.
- Toode on taastöödeldav (korduskasutatav). Seda tuleb töödelda vastavalt selle toote töötlemisjuhistele. Valesti taastötlemine võib põhjustada patsientidevahelise ristinfektsiooni riski ja võimalikku tõsist kahju.
- Kontrollige toodet visuaalselt enne igat kasutamist patsiendi. Visake ära, kui see on vigane või kui on märke seisukorra halvenemisest, näiteks praoad, rebandid või kahjustused. Need võivad põhjustada gaasilekkeid ja ventilatsiooni või hingamistoe kadumist.

- Enne hingamiskontuuri patsiendiga ühendamist veenduge, et vajalikud ventilaatori või gaasivooluallika alarmid oleksid seadistatud.
- Enne kasutamist veenduge, et kõik ühendused oleksid tihead.
- Enne patsiendiga ühendamist tehke hingamiskontuuri rõhu- ja lekkekatse ning kontrollige seda ummistuste suhtes.
- Mitteühilduvate, ISO 5367 või ISO 80601-2-74 nõuetele mittevestavate kontuuri komponentide kasutamine võib põhjustada vooliku tahtmatut lahtitulekut ja ventilatsiooni või hingamistoe kadu.
- Vältida tuleb soojendatud voolikute otsest kokkupuudet patsiendi nahaga. Hoiatuse eiramine võib põhjustada nahapõletusi.
- Ärge kasutage soojendusega hingamiskontuuri ilma gaasivooluta. Gaasivoolu katkemisel lülitage niisuti välja.
- Ärge purustage ega venitage hingamisvoolikut.
- Ärge jätkage hingamisvoolikut ülemäärase UV-kiirguse kätte.
- Ärge modifitseerige seda toodet.

Ülaltoodud hoiatuste ja ettevaatusabinõude eiramine võib vähendada toote toimivust või ohutust (sealhulgas põhjustada võimalikku tõsist kahju).

Selle kasutusjuhendi trükitud koopia saamiseks võtke ühendust Fisher & Paykel Healthcare'i kohaliku esindajaga.

Kui seadme kasutamisel on tekinud tõsine vahejuhtum, võtke ühendust Fisher & Paykel Healthcare'i esindaja ja pädeva asutusega.

Märkused

- Enne patsiendi kasutamist tuleb kõik komponendid puhastada ja desinfiteerida. Steriliseerimine on väga soovitatav, kui tooted peavad sellele protsessile vastu.
- Enne patsiendiga ühendamist veenduge, et kogu kontuur töötaks õigesti, kasutades vajalikke ventilaatori sätteid.
- Hingamisvooliku kahjustamise vältimiseks kinnitage või eemaldage seade ainult otsakonnektoreid käsitsedes; ärge tömmake ega väänake voolikut.
- Hoidke toodet eemal soojus- või süuteallikatest, eriti hapnikuseadmetega töötamisel.
- See toode on mõeldud õhu, hapniku või mõlema gaasi segu edastamiseks. See ei sobi selliste tuleohtlike anesteetiliste gaasidega, helioksi- või gaasilahuste, suspensioonide või emulsioonide manustamiseks, mida ei ole hinnatud.
- Vastutav organisatsioon vastutab niisuti ning köigi kasutatavate osade ja tarvikute ühilduvuse eest.
- See toode on ohutu kasutamiseks rasedatel ja imetavatel naistel.

Jälgimisjuhised**! HOIATUS**

- Jälgige kontuuri regulaarselt kondensaadi kogunemise suhtes ja tühjendage vajaduse korral. Kondensaadi kogunemine võib põhjustada ventilatsiooni või hingamistoe kadumist.

Märkus

- Vältige ventilaatorite ja õhukonditsioneerite ventilatsiooni hingamiskontuuri kasutamise ajal, kuna see võib suurendada kondensaadi hulka kontuuris ja ummistada vooliku, põhjustades ventilatsiooni või hingamistoe kadu.

Taastöötlemisjuhised

Taastöötlemisjuhised (UI-623716) leiate aadressilt www.fphcare.com/fp-reusables

! HOIATUSED

- Toode tuleb enne puhastamist vooluvõrgust ja gaasiallikast lahitud.
- Puhastage toodet enne kasutamist ja alati, kui toode on nähtaval määrdunud. Järgige taastöötlemisjuhiseid (UI-623716). Alternatiivsed puhastusmeetodid võivad toote seisukorda halvendada või toodet kahjustada, lühendades toote eluiga ja ohustades ravi.
- Visake toode ära pärast 50 töölemistsüklit või viis aastat pärast valmistasikuüppäeva olenevalt sellest, kumb saabub varem.

Märkused

- Pärast kasutamist on soovitatav alustada taastöötemist niipea, kui see on mõistlikult otstarbekas, et vältida tugevate saasteainete kuivamist tootele.
- Kasutatud toodeid tuleb käsitleda saastununa. Kasutaja võib kokku puutuda hingamisteede vedelikega. Järgige köiki keskkonnakaitsega seotud kohalikke, riiklike ja föderaalseid eeskirju ning körvaldage tooted nõuetekohaselt.

Hoiustamine

- Töödeldud hingamiskontuure ja lisatarvikuid tuleb hoida vähemalt puhas kilekotis või konteineris ning otse pääkesevalguse või kuumuse eest kaitstult, kui neid ei kasutata kohe uesti.

Sümbolite tähendused

		Kasutamiseks täiskasvanud patsientidel
EC REP		Ettevaatussümbol
Volitatud esindaja Euroopa Liidus	Valmistamisel pole kasutatud looduslikku kummilateksit	
		Kasutusjuhend
Rx only Ainult retsepti alusel	REF	Tootmiskuupäev
	LOT	Meditsiiniseade
CE 0123 CE-märgis		Kasutamise lõppähtaeg

REF 900MR051**Uudelleenkäytettävä
hengitysletkusto - 22 mm x 1,9 m****Käyttötarkoitus**

900MR051 on uudelleenkäytettävä letku, jota käytetään hengityskaasujen kuljettamiseen. Tämä lisävaruste on tarkoitettu käytettäväksi uudelleenkäytettävissä aikuisille tarkoitetuissa hengitysletkustoissa sairaaloissa tai kliinisissä ympäristöissä. Vain lääkäri saa määräätä tuotteen käyttöönnotosta.

Tuotteen tekniset tiedot

Suurin käyttöpaine	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Kaasun vuoto 60 cmH₂O:ssa	<70 mL/min
Komplianssi 60 cmH₂O:ssa	0,812 mL/cmH ₂ O
Virtausvastus nopeudella 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Pituus	1,9 m (74,8 in)
Pienin sisähalkaisija	19 mm (0,75 in)

Varoitukset, huomiot ja huomautukset**VAROITUKSET**

- Terveydenhuollon ammattilaisten, jolla on valtuudet antaa hengityshoittoa, tulee määräätä ja aloittaa hengitysletkiston ja lisävarusteiden käyttö, ja koulutettujen terveydenhuollon ammattilaisten tulee valvoa käyttöä.
- Älä voitele liitäntöjä, letkuja tai lisävarusteita. Ohjeiden noudattamatta jättäminen voi johtaa tulipaloon, palovammoihin ja järjestelmän suorituskyvyn heikkenemiseen.
- Tämä tuote on uudelleenkäsiteltävä (uudelleenkäytettävä). Se on käsiteltävä uudelleen tuotteen uudelleenkäsitteilyohjeiden mukaisesti. Virheellinen uudelleenkäsitteily voi johtaa risti-infektiota riskiin potilaiden välillä ja mahdollisesti vakavaan haittaan.
- Tarkasta tuote silmämääräisesti ennen jokaista käyttöä potilaalla. Hävitä tuote, jos se on viallinen tai jos havaitaan merkkejä heikkenemisestä, kuten halkeamia, repeämää tai vaurioita. Muuten kaasua voi päästää vuotamaan ja ventilaation tai hengitystuen antamisen voi katketa.

- Varmista, että soveltuват ventilaattorin tai virtauslähteen hälytykset on asetettu ennen hengitysletkiston yhdistämistä potilaaseen.
- Tarkista kaikkien liitosten tiiviys ennen käyttöä.
- Suorita hengitysjärjestelmän paine- ja vuototesti ja tarkista letkusto tukkutumien varalta ennen potilaaseen liittämistä.
- Yhteensopimattomien tai ISO 5367- tai ISO 80601-2-74 -standardin vaatimusten vastaisten letkuston osien käyttö voi aiheuttaa letkun tahattoman irtosamisen ja ventilaation tai hengitystuen katkeamisen.
- Lämmittetyt letkut eivät saa koskettaa potilaan ihoa suoraan. Muutoin seurauksena saattaa olla ihovaario.
- Älä käytä lämmitettyä hengitysletkusta, jos kaasuvirtausta ei ole. Jos kaasuvirtaus keskeytyy, sammuta kostutin.
- Hengitysletkua ei saa puristaa tai venytää.
- Älä altista hengitysletkua liialliselle UV-säteilylle.
- Tuotetta ei saa muunnella.

Yllä mainittujen varoitusten ja huomioiden noudattamatta jättäminen voi heikentää tuotteen suorituskykyä tai vaarantaa turvallisuuden (mahdollisesti vakavaa haittaa aiheuttaen).

Ota yhteyttä paikalliseen Fisher & Paykel Healthcareen edustajaan saadaksesi painetun kopion näistä käyttöohjeista.

Jos tämän laitteen käytön yhteydessä on sattunut vakava vaaratilanne, ota yhteyttä Fisher & Paykel Healthcareen edustajaan ja toimivaltaiseen viranomaiseen.

Huomautukset

- Kaikki komponentit on puhdistettava ja desinfioitava ennen käyttöä potilaalla. Steriloointi on erittäin suositeltavaa, jos tuoteest kestäävät käsittelyn.
- Ennen potilaaseen kytke mistä varmista, että koko letkusto toimii oikein tarvittavilla ventilaattoriasetuksilla.
- Vältä hengitysletkun vaurioituminen koskemalla sitä liittääessäsi tai irrotaessasi vain liitäntöihin. Älä vedä tai kierrä letkuja.
- Suoja tuote lämmön- ja kipinän lähteistä, etenkin happilaitteita käytettäessä.
- Tämä tuote on suunniteltu ilman, happen tai molempien kaasujen sekoituksen toimittamiseen. Se ei soveltu sellaisten palavien anestesiakaasuseosten, helioksin tai kaasuliuosten, suspensioiden tai emulsioiden toimittamiseen, joita ei ole arvioitu.
- Käyttäjäorganisaation vastuulla on varmistaa kostuttimen ja kaikkien käytettävien osien ja lisävarusteiden yhteensopivuus.
- Tämä tuote on turvallinen raskaana oleville ja imettäville naisille.

Seurantaohjeet

⚠ VAROITUS

- Seuraa letkustoon kertyvää tiivistynytä vettä ja tyhjennä se säännöllisesti. Tiivistyneen veden kertyminen voi johtaa ventilaation tai hengitystuen katkeamiseen.

Huomautus

- Vältä tuulettimien ja ilmastointilaitteiden puhallusta hengitysletkuston suuntaan käytön aikana, koska se voi lisätä veden tiivistymistä letkustoon ja aiheuttaa letkun tukkeutumisen, mikä johtaa ventilaation tai hengitystuen katkeamiseen.

Uudelleenkäsittelyn ohjeet

Katso uudelleenkäsittelyn ohjeet (UI-623716) osoitteesta www.fphcare.com/fp-reusables

⚠ VAROITUKSET

- Tuote on irrotettava sekä virta- että kaasulähteestä ennen puhdistusta.
- Puhdista tuote ennen käyttöä ja aina, kun tuote on näkyvästi likainen. Noudata uudelleenkäsittelyn ohjeita (UI-623716). Vaihtoehtoiset puhdistusmenetelmät voivat heikentää tai vahingoittaa tuotetta, lyhentää tuotteen käyttöikää ja vaarantaa hoidon.
- Hävitä tuote 50 uudelleenkäsittelyjakson jälkeen tai viiden vuoden kuluttua valmistuspäivästä sen mukaan, kumpi tapahtuu aikaisemmin.

Huomautukset

- On suositeltavaa, että uudelleenkäsittely aloitetaan niin pian kuin se on kohtullisen käytännöllistä käytön jälkeen, jotta estetään karkean lian kuivuminen tuotteeseen.
- Käytettyjä tuotteita on pidettävä saastuneina. Käyttäjä voi altistua hengitystienelleille. Noudata kaikkia paikallisia ja kansallisia määäräyksiä ympäristönsuojelusta ja näiden tuotteiden asianmukaisesta hävittämisestä.

Säilyttäminen

- Uudelleenkäsittelyt hengitysletkustot ja lisävarusteet on säilytettävä puhtaassa muovipussissa tai -astiassa ja suojaavalla suoralla auringonvalolta tai kuumuudelta, ellei niitä käytetä välittömästi uudelleen.

Symbolien selitykset

		
Tuote ei sisällä ftalaatteja tai pyrogeenejä	Kuljetuksen ja säilytyksen lämpötilarajoitukset	Käytettäväksi aikuispotilaille
		
Valtuutettu edustaja Euroopan unionissa	Ei sisällä luonnonkumilateksia	Varoitussymboli varoituksille
		
Typin BF potilaaseen liittettävä osa	Ei saa kierrättää	Käyttöohjeet
Rx only	REF	
Vain reseptillä	Tuotenumero	Valmistuspäivä
	LOT	MD
Valmistaja	Eränumero	Lääkinnällinen laite
CE 0123		
CE-merkintä	Viimeinen käyttöpäivämäärä	

REF 900MR051**Tubule de circuit respiratoire réutilisable 22 mm x 1,9 m****Utilisation prévue**

Le 900MR051 est un circuit réutilisable utilisé pour acheminer les gaz respiratoires. Cet accessoire est destiné à être utilisé avec les circuits respiratoires réutilisables pour adultes Fisher & Paykel Healthcare en milieu hospitalier ou clinique et ne doit être prescrit que par un médecin.

Spécifications du produit

Pression de fonctionnement maximale	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Fuites de gaz à 60 cmH₂O	<70 mL/min
Compliance à 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Résistance au débit à 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Longueur	1,9 m (74,8 po)
Diamètre interne minimal	19 mm (0,75 po)

Avertissements, mises en garde et remarques**AVERTISSEMENTS**

- Les circuits respiratoires et leurs accessoires doivent être prescrits et initialement mis en place par un professionnel de santé qualifié en soins respiratoires et utilisés sous la surveillance d'un personnel médical formé.
- Ne lubrifiez pas les raccords, la tubulure ou les accessoires. Le non-respect de cette consigne peut entraîner un incendie, des brûlures et un dysfonctionnement du système.
- Ce produit est reconditionnable (réutilisable). Il doit être reconditionné conformément aux instructions de reconditionnement du produit. Un reconditionnement incorrect peut entraîner un risque d'infection croisée entre les patients et blesser gravement le patient.
- Inspectez visuellement le produit avant chaque utilisation sur un patient. Jetez tout produit défectueux ou qui présente des signes de détérioration comme des fissures, des déchirures ou des dommages. Ils pourraient entraîner des fuites de gaz et une perte de ventilation ou d'assistance respiratoire.

- Vérifiez que les alarmes appropriées sur le ventilateur ou la source de gaz sont correctement réglées avant de brancher le circuit respiratoire au patient.
- Vérifiez que tous les raccords sont bien serrés avant l'utilisation.
- Effectuez un test de fuite sous pression sur le système respiratoire et vérifiez l'absence d'occlusion avant de brancher le circuit au patient.
- L'utilisation de composants de circuit non compatibles, non conformes à la norme ISO 5367 ou à la norme ISO 80601-2-74 peut entraîner une déconnexion involontaire du circuit et une perte de ventilation ou d'assistance respiratoire.
- Les tubes chauffés doivent être tenus hors de contact direct avec la peau du patient. Le non-respect de cette consigne peut entraîner des lésions cutanées.
- Ne pas utiliser le circuit respiratoire chauffé sans débit de gaz. Si le débit de gaz est interrompu, éteindre l'humidificateur.
- Ne pas écraser ou étirer le circuit respiratoire.
- Ne pas exposer le circuit respiratoire à un rayonnement UV excessif.
- Ne modifiez pas ce produit.

Le non-respect des avertissements et mises en garde ci-dessus peut altérer les performances du produit ou porter atteinte à la sécurité (y compris causer de graves préjudices).

Contactez votre représentant local Fisher & Paykel Healthcare pour obtenir une copie imprimée de ces instructions d'utilisation.

Si un incident grave se produit lors de l'utilisation de ce dispositif, veuillez contacter votre représentant Fisher & Paykel Healthcare ainsi que l'autorité compétente.

Remarques

- Préalablement à leur utilisation sur un patient, tous les composants doivent être nettoyés et désinfectés. La stérilisation est fortement recommandée si les produits peuvent résister au processus.
- Vérifiez le bon fonctionnement de l'ensemble du circuit avec les réglages de ventilateur requis avant de le brancher au patient.
- Pour éviter d'endommager le circuit respiratoire, attachez-le et détachez-le de l'équipement en manipulant uniquement les connecteurs d'extrémité ; ne tirez pas ou ne tordez pas la tubulure.
- Gardez le produit à l'écart des sources de chaleur ou d'inflammation, en particulier lors de l'utilisation d'un appareil d'alimentation en oxygène.
- Ce produit est conçu pour l'administration d'air, d'oxygène ou d'un mélange de ces deux gaz. Il n'est pas adapté à l'administration de mélanges de gaz anesthésiques inflammables, d'héliox ou de solutions gazeuses, suspensions ou émulsions qui n'ont pas été évaluées.
- L'organisation responsable doit s'assurer de la compatibilité de l'humidificateur et de tous les autres accessoires et pièces utilisés.
- Ce produit est sans danger pour une utilisation avec les femmes enceintes et allaitantes.

Instructions de surveillance** AVERTISSEMENT**

- Surveiller régulièrement et purger l'accumulation de condensation dans le circuit. L'accumulation de condensation peut entraîner une perte de ventilation ou d'assistance respiratoire.

Remarque

- Évitez que les ventilateurs et les climatiseurs ne dirigent de l'air sur le circuit respiratoire pendant l'utilisation car cela risque d'augmenter la condensation dans le circuit et d'obstruer potentiellement un circuit, entraînant une perte de ventilation ou d'assistance respiratoire.

Instructions de reconditionnement

Pour les instructions de reconditionnement (UI-623716), veuillez consulter www.fphcare.com/fp-reusables

 AVERTISSEMENTS

- Le produit doit être débranché de la source d'alimentation en électricité et de la source d'alimentation en gaz avant le nettoyage.
- Nettoyez le produit préalablement à son utilisation et chaque fois qu'il est visiblement sale. Suivez les instructions de reconditionnement (UI-623716). L'utilisation de méthodes de nettoyage différentes peut détériorer ou endommager le produit, réduire sa durée de vie et compromettre le traitement.
- Jetez le produit après 50 cycles de reconditionnement, ou après cinq ans à compter de la date de fabrication, selon la première éventualité.

Remarques

- Il est recommandé de procéder au reconditionnement le plus tôt possible d'un point de vue pratique, après l'utilisation du produit, afin d'empêcher les contaminants grossiers de sécher sur le produit.
- Les produits usagés doivent être traités comme étant contaminés. L'utilisateur peut être exposé aux fluides des voies respiratoires. Respectez toutes les réglementations locales, nationales et fédérales relatives à la protection de l'environnement et à l'élimination correcte de ces produits.

Stockage

- Au minimum, les circuits respiratoires et les accessoires reconditionnés doivent être stockés dans un sac ou un récipient en plastique propre, à l'abri de la lumière directe du soleil ou de la chaleur, s'ils ne sont pas réutilisés immédiatement.

Définitions des symboles

		Pour une utilisation sur les patients adultes
		Symbol de mise en garde pour les avertissements
Représentant agréé pour l'Union européenne	Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel	
		Instructions d'utilisation
Pièce appliquée de type BF		
Rx only		Date de fabrication
Uniquement sur ordonnance	Numéro de référence	
		
Fabricant	Numéro de lot	Dispositif médical
CE 0123		
Marquage CE	Date limite d'utilisation	

REF 900MR051**Wiederverwendbare
Atemschläuche – 22 mm x 1,9 m****Verwendungszweck**

Der 900MR051 ist ein wiederverwendbarer Schlauch, der zum Transport von Atemgasen verwendet wird. Dieses Zubehörteil ist für die Verwendung in wiederverwendbaren Beatmungsschlauchsystemen für Erwachsene in Krankenhäusern oder klinischen Umgebungen vorgesehen und sollte nur von einem Arzt verordnet werden.

Produktspezifikationen

Maximaler Betriebsdruck	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Gasleckage bei 60 cmH₂O	<70 mL/min
Compliance bei 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Resistance to Flow bei 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Länge	1,9 m (74,8 Zoll)
Minimaler Innendurchmesser	19 mm (0,75 Zoll)

**Warnhinweise, Vorsichtshinweise
und Hinweise****! WARNHINWEISE**

- Beatmungsschlauchsysteme und Zubehörteile sollten von in der Beatmungstherapie qualifiziertem medizinischen Personal verordnet und anfangs eingerichtet werden und unter Aufsicht von geschultem medizinischem Personal verwendet werden.
- Anschlüsse, Schläuche und Zubehörteile dürfen nicht geschmiert werden. Nichteinhaltung kann zu Bränden, Verbrennungen und Verlust der Systemleistung führen.
- Dieses Produkt ist wiederaufbereitbar (wiederverwendbar). Die Wiederaufbereitung muss gemäß den diesbezüglichen Hinweisen für dieses Produkt erfolgen. Eine unsachgemäße Aufbereitung kann zum Risiko einer Kreuzinfektion zwischen Patienten und zu potenziell schweren Schäden führen.
- Das Produkt vor jeder Anwendung am Patienten visuell inspizieren. Entsorgen, wenn es defekt ist oder wenn es Anzeichen für einen Verschleiß gibt, wie z. B. Brüche, Risse oder andere Beschädigungen. Dies kann zu Gasleckagen und zum Verlust der Beatmung oder der Atmungsunterstützung führen.

- Sicherstellen, dass die Alarme des Beatmungsgeräts oder der Flowquelle entsprechend eingestellt sind, bevor das Beatmungsschlauchsystem an den Patienten angeschlossen wird.
- Vor dem Gebrauch alle Anschlüsse auf festen und sicheren Sitz überprüfen.
- Einen Druck- und Leckagetest des Beatmungsschlauchsystems durchführen und auf Okklusionen prüfen, bevor Sie einen Patienten anschließen.
- Die Verwendung von nicht kompatiblen, nicht ISO-5367- oder nicht ISO-80601-2-74-konformen Schlauchsystemkomponenten kann zu einer unbeabsichtigten Schlauchabtrennung und zum Verlust der Beatmung oder der Atmungsunterstützung führen.

- Beheizte Schläuche dürfen keinen direkten Kontakt mit der Haut des Patienten haben. Nichteinhaltung kann zu Hautschädigungen führen.
- Keine beheizten Beatmungsschlauchsysteme ohne Flow verwenden. Bei Unterbrechung des Flows den Atemgasbefeuerter ausschalten.
- Atemschlauch nicht zusammendrücken oder dehnen.
- Atemschlauch nicht übermäßiger UV-Strahlung aussetzen.
- Dieses Produkt nicht modifizieren.

Eine Nichtbeachtung der oben aufgeführten Warn- und Vorsichtshinweise kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen oder die Sicherheit gefährden (einschließlich potenzieller schwerer Verletzungen).

Wenden Sie sich für ein gedrucktes Exemplar dieser Gebrauchsanweisungen an Ihre örtliche Fisher & Paykel Healthcare-Vertretung.

Wenn bei Verwendung dieses Produkts ein schwerwiegender Vorfall aufgetreten ist, wenden Sie sich bitte an Ihre Fisher & Paykel Healthcare-Vertretung und an die zuständige Behörde.

Hinweise

- Vor der Verwendung an einem Patienten müssen alle Komponenten gereinigt und desinfiziert werden. Die Sterilisation wird dringend empfohlen, sofern die Produkte dem Verfahren standhalten.
- Überprüfen, ob das gesamte Schlauchsystem ordnungsgemäß funktioniert, einschließlich der erforderlichen Einstellungen des Beatmungsgeräts, bevor der Patient an das Gerät angeschlossen wird.
- Den Atemschlauch beim Anbringen oder Abnehmen vom Gerät nur an den Endanschlüssen greifen, um Beschädigungen zu vermeiden; nicht an den Schläuchen ziehen und diese nicht drehen.
- Halten Sie das Produkt von Hitze- oder Zündquellen fern, insbesondere beim Betrieb mit Sauerstoffgeräten.
- Dieses Produkt ist für die Bereitstellung von Luft, Sauerstoff oder einer Mischung aus beiden Gasen bestimmt. Es ist nicht geeignet für die Bereitstellung von entflammabaren Anästhesiegasmischen, Helioxgas oder Gaslösungen, -suspensionen oder -emulsionen, die nicht evaluiert wurden.
- Die verantwortliche Organisation ist für die Kompatibilität des Atemgasbefeuchters und aller verwendeten Teile und Zubehörkomponenten verantwortlich.
- Dieses Produkt kann gefahrlos bei schwangeren und stillenden Frauen eingesetzt werden.

Überwachungsanleitungen

⚠️ WARNSYMBOL ⚠️ **WANUNG**

- Das Schlauchsystem regelmäßig auf Kondensatbildung kontrollieren und das Kondensat ableiten. Kondensatbildung kann zum Verlust der Beatmung oder der Atmungsunterstützung führen.

Hinweis

- Die Belüftung durch Ventilatoren und Klimaanlagen sollte nicht das Atemschlauchsystem während seiner Verwendung erreichen, da es sonst zu einer erhöhten Kondensatbildung im Schlauchsystem und möglicherweise zu einer Verstopfung eines Schlauchs kommen kann, was wiederum zu einem Verlust der Beatmung oder der Atmungsunterstützung führt.

Hinweise zur Wiederaufbereitung

Hinweise zur Wiederaufbereitung (Gebrauchsanweisung 623716) finden Sie unter www.fphcare.com/fp-reusables.



WARNHINWEISE

- Das Produkt muss vor der Reinigung sowohl von der Strom- als auch von der Gasquelle getrennt werden.
- Das Produkt vor der Verwendung und bei sichtbarer Verschmutzung stets reinigen. Die Hinweise zur Wiederaufbereitung (Gebrauchsanweisung 623716) beachten. Alternative Reinigungsmethoden können zu einer Verschlechterung oder Beschädigung des Produkts führen, wodurch sich die Lebensdauer des Produkts verkürzt und die Therapie beeinträchtigt wird.
- Das Produkt nach 50 Wiederaufbereitzzyklen oder fünf Jahren ab Herstellungsdatum, je nachdem, was früher eintritt, entsorgen.

Hinweise

- Es ist empfehlenswert, mit der Wiederaufbereitung so bald wie möglich nach der Verwendung zu beginnen, um ein Anrocknen grober Verunreinigungen auf dem Produkt zu vermeiden.
- Verwendete Produkte müssen als kontaminiert behandelt werden. Der Benutzer kann in Kontakt mit Flüssigkeiten aus den Atemwegen kommen. Befolgen Sie alle lokalen, staatlichen und bundesstaatlichen Vorschriften in Bezug auf den Umweltschutz und die korrekte Entsorgung dieser Produkte.

Lagerung

- Wiederaufbereitete Beatmungsschlauchsysteme und Zubehörteile sind in einem sauberen Plastikbeutel oder -behälter und vor direkter Sonneneinstrahlung oder Hitze geschützt zu lagern, wenn sie nicht sofort wiederverwendet werden.

Symbolerläuterungen

Das Produkt enthält keine Phthalate oder Pyrogene	Transport- und Lagertemperaturbegrenzung	Zur Verwendung bei erwachsenen Patienten
Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Union	Ohne Naturkautschuklatex hergestellt	Vorsichtssymbol für Warnhinweise
Anwendungsteil vom Typ BF	Nicht recyceln	Gebrauchs-anleitung
Rx only Verschreibungspflichtig	REF Artikelnummer	
	LOT Chargenbezeichnung	MD Medizinprodukt
CE 0123 CE-Kennzeichnung		Verwendbar bis

REF 900MR051

Επαναχρησιμοποιήσιμη αναπνευστική σωλήνωση - 22 mm x 1,9 m

Προοριζόμενη χρήση

Το 900MR051 είναι ένας επαναχρησιμοποιήσιμος σωλήνας που χρησιμοποιείται για τη μεταφορά αναπνευστικών αερών. Αυτό το παρελκόμενο προορίζεται για χρήση σε επαναχρησιμοποιήσιμα αναπνευστικά κυκλώματα ενηλίκων σε νοσοκομειακό ή κλινικό περιβάλλον και θα πρέπει να συνταγογραφείται μόνο από ιατρό.

Προδιαγραφές προϊόντος

Μέγιστη πίεση λειτουργίας

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

Διαρροή αερίου στα 60 cmH₂O

<70 mL/min

Ενδοτικότητα στα 60 cmH₂O

0,812 mL/cmH₂O

Αντίσταση στη ροή σε 30 L/min

0,003 cmH₂O/
L/min

Μήκος

1,9 m (74,8 in)

Ελάχιστη εσωτερική διάμετρος

19 mm (0,75 in)

Προειδοποίησεις, συστάσεις προσοχής και σημειώσεις

! ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Τα αναπνευστικά κυκλώματα και τα παρελκόμενα θα πρέπει να συνταγογραφούνται και να διαμορφώνονται αρχικά από επαγγελματία υγείας με ειδίκευση στην αναπνευστική φροντίδα και να χρησιμοποιούνται τότε στην επιβλεψη εκπαιδευμένου ιατρικού προσωπικού.
- Μην λιπαίνετε τις συνδέσεις, τη σωλήνωση ή τα παρελκόμενα. Η μη συμμόρφωση μπορεί να οδηγήσει σε πυρκαγιά, εγκαύματα και απώλεια της απόδοσης του συστήματος.
- Αυτό το προϊόν μπορεί να υποβληθεί σε επανεπεξεργασία (επαναχρησιμοποίησμο). Πρέπει να υποβάλλεται σε επανεπεξεργασία σύμφωνα με τις οδηγίες επανεπεξεργασίας για αυτό το προϊόν. Η εσφαλμένη επανεπεξεργασία μπορεί να οδηγήσει σε κίνδυνο διασταυρούμενης λοιμώξης μεταξύ των ασθενών και σε δυνητική σοβαρή βλάβη.

- Επιθεωρήστε οπτικά το προϊόν πριν από κάθε χρήση σε ασθενή. Απορρίψτε το εάν είναι ελαπτωματικό ή εάν υπάρχει οποιοδήποτε σημάδι φθοράς, όπως ρωγμές, σχισμάτα ή ζημιές. Αυτά μπορεί να προκαλέσουν διαρροές αερίου και απώλεια του αερισμού ή της αναπνευστικής υποστήριξης.
- Διασφαλίστε ότι έχουν ρυθμιστεί οι κατάλληλοι συναγερμοί αναπνευστήρα ή πηγής ροής πριν συνδέσετε το αναπνευστικό κύκλωμα στον ασθενή.
- Ελέγχτε ότι όλες οι συνδέσεις είναι συνδεδεμένες με ασφάλεια πριν από τη χρήση.
- Διενεργήστε έναν έλεγχο πίεσης και διαρροής στο αναπνευστικό κύκλωμα και ελέγχτε για εμφράξεις προτού συνδέσετε το σύστημα σε ασθενή.
- Η χρήση μη συμβατών, μη συμμορφούμενων με το πρότυπο ISO 5367 ή μη συμμορφούμενων με το πρότυπο ISO 80601-2-74 εξαρτημάτων κυκλώματος μπορεί να προκαλέσει ακούσια αποσύνδεση του σωλήνα και απώλεια του αερισμού ή της αναπνευστικής υποστήριξης.
- Οι θερμαινόμενοι σωλήνες πρέπει να διατηρούνται μακριά από άμεση επαφή με το δέρμα του ασθενούς. Σε αντίθετη περίπτωση, μπορεί να προκληθεί δερματική βλάβη.
- Μη χρησιμοποιείτε το θερμαινόμενο αναπνευστικό κύκλωμα χωρίς ροή αερίου. Εάν η ροή αερίου διακοπεί, απενεργοποιήστε τον υγραντήρα.
- Μη συνθλίβετε ή τεντώνετε τον αναπνευστικό σωλήνα.
- Μην εκθέτετε τον αναπνευστικό σωλήνα σε υπερβολική υπεριώδη ακτινοβολία.
- Μην τροποποιείτε αυτό το προϊόν.
- Η μη συμμόρφωση με τις παραπάνω προειδοποίησεις και συστάσεις προσοχής μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση του προϊόντος ή να διακυβεύσει την ασφάλεια (συμπεριλαμβανομένης της πρόκλησης δυνητικής σοβαρής βλάβης).**

Επικοινωνήστε με τον τοπικό σας αντιπρόσωπο της Fisher & Paykel Healthcare για έντυπο αντίγραφο αυτών των οδηγιών χρήσης.

Σε περίπτωση που συμβεί κάποιο σοβαρό περιστατικό κατά τη χρήση αυτής της συσκευής, παρακαλούμε επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο της Fisher & Paykel Healthcare και την αρμόδια αρχή.

Σημειώσεις

- Πριν από τη χρήση σε ασθενή, όλα τα εξαρτήματα πρέπει να καθαριστούν και να απολυμανθούν. Η αποστέρωση συνιστάται έντονα, εάν τα προϊόντα μπορούν να αντέξουν τη διαδικασία.
- Διασφαλίστε ότι οιόληλη το κύκλωμα λειτουργεί σωστά με τις απαιτούμενες ρυθμίσεις αναπνευστήρα, προτού συνδέσετε το σύστημα σε ασθενή.
- Για να αποφύγετε ζημιά στον αναπνευστικό σωλήνα, συνδέστε ή αποσυνδέστε τον από τον εξοπλισμό μόνο από τους ακραίους συνδέσμους: μην τραβάτε ή συστρέψετε τη σωλήνωση.
- Διατηρείτε το προϊόν μακριά από πηγές θερμότητας ή ανάφλεξης, ιδιαίτερα όταν λειτουργεί με εξοπλισμό οξυγόνου.
- Αυτό το προϊόν είναι σχεδιασμένο για την παροχή αέρα, οξυγόνου ή ενός μείγματος και των δύο αερίων. Δεν είναι κατάλληλο για τη χορήγηση μεγάλων εύφλεκτων αναισθητικών αερίων, αερίου Heliox ή αερίων διαλυμάτων, εναιωρημάτων ή γαλακτωμάτων που δεν έχουν αξιολογηθεί.
- Ο υπεύθυνος οργανισμός φέρει την ευθύνη για τη συμβατότητα του υγραντήρα και όλων των εξαρτημάτων και παρελκομένων που χρησιμοποιούνται.
- Αυτό το προϊόν είναι ασφαλές για χρήση σε έγκυες και θηλάζουσες γυναίκες.

Οδηγίες παρακολούθησης

!**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ**

- Παρακαλούσθείτε τακτικά και αποστραγγίζετε τη συμπτυκνωμένη υγρασία που συσσωρεύεται στο κύκλωμα. Η συσσώρευση συμπτυκνωμένης υγρασίας μπορεί να προκαλέσει απώλεια του αερισμού ή της αναπνευστικής υποστήριξης.

Σημείωση

- Αποφεύγετε τους ανεμιστήρες και τον εξαερισμό του κλιματιστικού επάνω στο αναπνευστικό κύκλωμα κατά τη διάρκεια της χρήσης, καθώς αυτό μπορεί να αυξήσει τη συμπτυκνωμένη υγρασία στο κύκλωμα και δυνητικά να φράξει έναν σωλήνα, με αποτέλεσμα την απώλεια του αερισμού ή της αναπνευστικής υποστήριξης.

Οδηγίες επανεπεξεργασίας

Για οδηγίες επανεπεξεργασίας (UI-623716), παρακαλούμε επισκεφθείτε το www.fphcare.com/fp-reusables

!**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ**

- Το προϊόν πρέπει να αποσυνδεθεί τόσο από την πηγή ρεύματος όσο και από την πηγή αερίου πριν από τον καθαρισμό.
- Καθαρίζετε το προϊόν πριν από τη χρήση και κάθε φορά που το προϊόν είναι εμφανώς ακάθαρτο. Ακολουθήστε τις οδηγίες επανεπεξεργασίας (UI-623716). Εναλλακτικές μέθοδοι καθαρισμού μπορεί να αλλοιώσουν ή να βλάψουν το προϊόν, μειώνοντας τη διάρκεια ζωής του προϊόντος και θέτοντας σε κίνδυνο τη θεραπεία.
- Απορρίψτε το προϊόν μετά από 50 κύκλους επανεπεξεργασίας ή πέντε έτη από την ημερομηνία κατασκευής, όποιο από τα δύο συμβεί νωρίτερα.

Σημειώσεις

- Συνιστάται να αρχίζει η επανεπεξεργασία το συντομότερο δυνατό μετά τη χρήση, ώστε να αποφεύγεται η ξήρανση έντονων ρύπων στο προϊόν.
- Τα χρησιμοποιημένα προϊόντα πρέπει να αντιμετωπίζονται ως μολυσμένα. Ο χρήστης μπορεί να εκτεθεί σε υγρά της αναπνευστικής οδού. Ακολουθείτε όλους τους τοπικούς, κρατικούς και ομισοπονδιακούς κανονισμούς σχετικά με την προστασία του περιβάλλοντος και τη σωστή απόρριψη αυτών των προϊόντων.

Αποθήκευση

- Κατ' ελάχιστο, τα επανεπεξεργασμένα αναπνευστικά κύκλωματα και παρελκόμενα πρέπει να αποθηκεύονται σε καθαρή πλαστική σακούλα ή δοχείο και μακριά από άμεσο ηλιακό φως ή θερμότητα, εάν δεν επαναχρησιμοποιούνται αμέσως.

Ορισμοί συμβόλων

		
Το προϊόν δεν περιέχει φθαλικές ενώσεις ή πυρετογόνα	Όρια θερμοκρασίας μεταφοράς και αποθήκευσης	Για χρήση σε ενηλίκες ασθενείς
		
Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος για την Ευρωπαϊκή Ένωση	Δεν είναι κατασκευασμένο με φυσικό ελαστικό λάτεξ	Σύμβολο προσοχής για προειδοποιήσεις
		
Εφαρμοζόμενο μέρος τύπου BF	Μην ανακυκλώνετε	Οδηγίες χρήσης
Rx only Μόνο με συνταγή	REF Αριθμός αναφοράς	 Ημερομηνία κατασκευής
	LOT Αριθμός παρτίδας	MD Ιατροτεχνολογικό προϊόν
CE 0123 Σήμανση CE		Ημερομηνία λήξης

REF 900MR051**Újrahasználható
légzőcső - 22 mm x 1,9 m****Rendeltetésszerű használat**

A 900MR051 egy légzőgázkor szállítására szolgáló, többször használatos cső. Ezt a tartozékot kórházi vagy klinikai környezetben, felnőtt, többször használatos légzőkörökben való használatra tervezték, és csak orvos írhatja fel.

A termék műszaki jellemzői

Maximális üzemi nyomás	80 hPa (H_2Ocm) (8 kPa)
Gázszivárgás 60 H₂Ocm-nél	<70 mL/perc
Compliance 60 H₂Ocm-nél	0,812 mL/ H_2Ocm
Áramlással szembeni ellenállás 30 L/perc sebességnél	0,003 H_2Ocm/L / perc
Hossz	1,9 m (74,8 hüvelyk)
Minimális belső átmérő	19 mm 0,75 hüvelyk)

Figyelmeztetések, óvintézkedések és megjegyzések
 **„VIGYÁZAT” SZINTŰ FIGYELMEZTETÉSEK**

- A légzőkörököt és tartozékokat a légzőszervi gondozásban jártas egészségügyi szakembernek kell felírnia és első alkalommal összeállítania, és képzett egészségügyi személyzet felügyelete mellett kell használni őket.
- Ne sikítsa a csatlakozásokat, csöveket vagy tartozékokat. A szabályok be nem tartása tüzet, égési sérülésekét és a rendszer teljesítményének csökkenését okozhatja.
- Ez a termék többször használatos (újrahasználható). A terméket az erre a termékre vonatkozó újrahasználati utasítások szerint kell újrahasználni. A helytelen újrahasználat a betegek közötti keresztfertőzés és az esetleges súlyos sérülés kockázatához vezethet.

- Szemrevételezzel ellenőrizze a terméket minden alkalommal, amikor a betegén használja. Dobja ki, ha elromlik, vagy ha károsodására utaló jelek, például repedések, szakadások vagy sérülések észlelhetők. Ezek gázszivárgást és a lélegeztetés vagy légzéstámogatás megszűnését okozhatják.
 - Mielőtt a légzőkört a beteghez csatlakoztatja, ellenőrizze, hogy a lélegeztetőgéppel vagy a lézáramlás forrásával kapcsolatos riasztások megfelelően vannak beállítva.
 - Használat előtt ellenőrizze, hogy szorosan illeszkednek-e a csatlakozások.
 - Mielőtt a beteghez csatlakoztatja a légzőkört, végezzen nyomás- és szívárgás-ellenőrzést, és ellenőrizze, hogy nincs-e eldugulva.
 - A nem kompatibilis, nem ISO 5367 vagy nem ISO 80601-2-74 szabványnak megfelelő légzőkőri komponensek használata a cső véletlen szétkapcsolódását és a lélegeztetés vagy a légzéstámogatás megszűnését okozhatja.
 - A fűtött csövek nem érhetnek közvetlenül a beteg bőréhez. A figyelmeztetés be nem tartása bőrsérüléshez vezethet.
 - Ne használja a fűtött légzőkört gázáramlás nélkül. Ha megszakad a gázáramlás, kapcsolja ki a párrásítókészüléket.
 - Ne nyomja össze és ne feszítse túl a légzőcsövet.
 - Ne tegye ki a légzőcsövet túlzott UV-sugárzásnak.
 - Ne módosítsa a terméket.
- A fenti figyelmeztetések és óvintézkedések be nem tartása ronthatja a termék teljesítményét vagy veszélyeztetheti a biztonságot (beleértve az esetleges súlyos sérülést).**

Forduljon a helyi Fisher & Paykel Healthcare képviselőjéhez ezen használati utasítások nyomtatott példányáért.

Ha súlyos incideks történik az eszköz használata közben, kérjük, forduljon a Fisher & Paykel Healthcare képviselőjéhez és az illetékes hatósághoz.

Megjegyzések

- A betegen történő alkalmazás előtt minden komponenst meg kell tisztítani és fertőtleníteni kell. Sterilizálás erősen ajánlott, ha a termékek ellenállnak a folyamatnak.
- A beteghez való csatlakoztatás előtt győződjön meg arról, hogy a teljes légzőkör megfelelően működik a szükséges lélegeztetési beállításokkal.
- A légzőcső károsodásának elkerülése érdekében csak a végcsatlakozókat kezelve csatlakoztassa vagy válassza le a berendezésről; ne húzza vagy csavarja meg a csövet.
- Tartsa távol a terméket hőtől vagy gyűjtőforrásuktól, különösen az oxigénnel működő berendezésekkel való tevékenységek esetén.
- Ezt a terméket levegő, oxigén vagy a két gáz keverékének szállítására terveztek. Nem alkalmass gyűlékony, érzéstelenítő gázkeverékek, Heliox vagy gáz oldatok, szuszpenziók vagy emulziók szállítására, melyek korábban nem kerültek vizsgálatra.
- A használó szervezet felelőssége, hogy a párásítókészülék, illetve minden használandó alkatrész és tartozék kompatibilis legyen.
- Ez a termék biztonságosan alkalmazható terhes és szoptató nőknél.

Ellenőrzési utasítások

FIGYELMEZTETÉS

- Rendszeresen ellenőrizze és engedje le a légzőkörben kicsapódott folyadékot. A kondenzvíz felhalmozódása a lélegeztetés vagy a légeztámogatás megszűnését eredményezheti.
- Megjegyzés**
- Kerülje el, hogy a ventilátor és a légkondicionáló használat közben a légzőkörre fújjon, mivel ez növelheti a kondenzátumot a körben, és elzárhatja a csövet, ami a lélegeztetés vagy a légeztámogatás megszűnéshéz vezethet.

Újrahasználati utasítások

Az újrahasználatra vonatkozó utasításokért (UI-623716) látogasson el a www.fphcare.com/fp-reusables weboldalra.



„VIGYÁZAT” SZINTŰ FIGYELMEZTETÉSEK

- Tisztítás előtt a terméket le kell választani az áramforrásról és a gázforrásról is.
- Tisztítsa meg a terméket használat előtt és minden olyan esetben, amikor a termék láthatóan szennyezett. Kövesse az újrahasználati utasításokat (UI-623716). Az alternatív tisztítási módszerek rongálhatják vagy károsíthatják a terméket, csökkenthetik a termék élettartamát és veszélyeztetik a kezelést.
- Dobja ki a terméket 50 újrahasználati ciklus után, vagy a gyártás időpontjától számított öt év elteltével, attól függően, hogy melyik következik be korábban.

Megjegyzések

- Javasoljuk, hogy az újrahasználati eljárást a használat után a lehető leghamarabb kezdjék meg, hogy megakadályozzák a nagyobb szennyezőanyagok rászáradását a termékre.
- A használt termékeket szennyezettként kell kezelni. A felhasználó légiúti folyadéknak lehet kitéve. A környezetvédelem és a termékek helyes ártalmatlanítása érdekében tartsa be az összes helyi, állami és uniós előírást.

Tárolás

- Az újrahasznált légzőkörököt és tartozékokat legalább tisztta műanyag zacskóban vagy tárolóban, közvetlen napfénytől vagy hőtől távol kell tárolni, ha nem használják fel újra azonnal.

Szimbólumok magyarázata

		
A termék nem tartalmaz ftalátokat vagy pirogéneket	Szállítási és tárolási hőmérsékletkorlátok	Felnőtt betegeknél történő alkalmazásra
		
Meghatalmazott képviselő az Európai Unióban	Természetes gumi latexet nem tartalmaz	Figyelmeztető jelzések
		
BF típusú alkalmazott alkatrész	Ne hasznosítsa újra	Használati utasítás
Rx only	REF	
Kizárolag orvosi rendelvényre	Hivatkozási szám	Gyártás dátuma
	LOT	MD
Gyártó	Tételszám	Orvostechnikai eszköz
CE 0123		
CE-jelölés	Lejárati dátum	

REF 900MR051**Tubo respiratorio riutilizzabile -
22 mm x 1,9 m****Destinazione d'uso**

Il 900MR051 è un tubo riutilizzabile utilizzato per convogliare gas respiratori. Questo accessorio è destinato all'uso con circuiti respiratori riutilizzabili per adulti in ambienti ospedalieri o clinici e deve essere prescritto solo da un medico.

Specifiche del prodotto

Pressione operativa massima	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Perdita di gas a 60 cmH₂O	<70 mL/min
Compliance a 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Resistenza al flusso a 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Lunghezza	1,9 m (74,8 pollici)
Diametro interno minimo	19 mm (0,75 pollici)

Avvertenze, precauzioni e note**AVVERTENZE**

- I circuiti respiratori e gli accessori devono essere prescritti e inizialmente impostati da un professionista sanitario qualificato in cure respiratorie e utilizzati sotto la supervisione di personale medico qualificato.
- Non lubrificare collegamenti, tubi o accessori. La mancata osservanza può provocare incendi, ustioni e perdita delle prestazioni del sistema.
- Questo prodotto è ricondizionabile (riutilizzabile). Deve essere ricondizionato secondo le istruzioni di ricondizionamento per questo prodotto. Un ricondizionamento non corretto può comportare il rischio di infezioni crociate tra i pazienti e potenziali gravi danni.
- Ispezionare visivamente il prodotto prima di ogni utilizzo su un paziente. Scartare se difettoso o se ci sono segni di deterioramento come incrinature, lacerazioni o danni. Ciò può causare fuoriuscite di gas e perdita di ventilazione o supporto respiratorio.

- Prima di collegare il circuito respiratorio al paziente, verificare che siano impostati gli allarmi ventilatore o sorgente di flusso appropriati.
- Controllare che tutti i collegamenti siano ben saldi prima dell'uso.
- Eseguire un test di pressione e perdite sul circuito respiratorio e controllare l'eventuale presenza di occlusioni prima del collegamento ad un paziente.
- L'uso di componenti del circuito non compatibili, non conformi a ISO 5367 o a ISO 80601-2-74, può causare lo scollegamento accidentale del tubo e la perdita di ventilazione o supporto respiratorio.
- Non lasciare i tubi riscaldati a contatto diretto con la cute del paziente. La mancata osservanza può causare ustioni.
- Non utilizzare il circuito respiratorio riscaldato senza flusso di gas. Se il flusso di gas è interrotto, spegnere l'umidificatore.
- Non schiacciare né piegare il circuito respiratorio.
- Non esporre il circuito respiratorio a radiazione UV eccessiva.
- Non modificare questo prodotto.

La mancata osservanza delle avvertenze e delle precauzioni di cui sopra può compromettere le prestazioni del prodotto o compromettere la sicurezza (inclusi potenziali danni gravi).

Per richiedere una copia stampata di queste istruzioni per l'uso, contattare il rappresentante Fisher & Paykel Healthcare locale.

Se si verifica un incidente grave durante l'utilizzo di questo dispositivo, contattare il rappresentante Fisher & Paykel Healthcare locale e l'autorità competente.

Note

- Prima dell'uso su un paziente, tutti i componenti devono essere puliti e disinfezati. Se i prodotti possono resistere al processo, la sterilizzazione è altamente raccomandata.
- Prima di collegarlo al paziente, verificare che il circuito completo funzioni correttamente con le impostazioni del ventilatore richieste.
- Per evitare danni ai circuiti respiratori, attaccare e staccare dall'apparecchiatura maneggiando solo i connettori terminali; non tirare o torcere i tubi.
- Tenere il prodotto lontano da fonti di calore o di accensione, specialmente quando si utilizzano apparecchiature a ossigeno.
- Questo prodotto è progettato per l'erogazione di aria, ossigeno o una miscela di entrambi i gas. Non è adatto per l'erogazione di miscele di gas anestetici infiammabili, Heliox o soluzioni, sospensioni o emulsioni di gas che non sono state valutate.
- L'organo di competenza è responsabile della verifica della compatibilità dell'umidificatore e di tutte le parti ed accessori usati.
- Questo prodotto è sicuro per l'uso su donne incinte e donne che allattano al seno.

Istruzioni di monitoraggio**AVVERTENZA**

- Monitorare regolarmente la presenza di condensa accumulata e rimuoverla dal circuito. L'accumulo di condensa può comportare perdita di ventilazione o supporto respiratorio.

Nota

- Evitare che i ventilatori e condizionatori soffino aria sul circuito respiratorio mentre è in funzione, in quanto ciò potrebbe aumentare la condensa nel circuito e potenzialmente bloccare un tubo, con conseguente perdita di ventilazione o supporto respiratorio.

Istruzioni per il ricondizionamento

Per le istruzioni di ricondizionamento (UI-623716), visitare il sito www.fphcare.com/fp-reusables.

AVVERTENZE

- Il prodotto deve essere scollegato sia dall'alimentazione che dalla fonte di gas prima della pulizia.
- Pulire il prodotto prima dell'uso e ogni volta che il prodotto è visibilmente sporco. Seguire le istruzioni di ricondizionamento (UI-623716). Metodi di pulizia alternativi possono deteriorare o danneggiare il prodotto, riducendone la durata e compromettendo la terapia.
- Eliminare il prodotto dopo 50 cicli di ricondizionamento o cinque anni dalla data di produzione, a seconda di quale evento si verifica per primo.

Note

- Si raccomanda di iniziare il ricondizionamento non appena è ragionevolmente pratico dopo l'uso, per evitare che contaminanti grossolani si secchino sul prodotto.
- I prodotti usati devono essere trattati come contaminati. Durante lo smaltimento, l'utente può essere esposto a fluidi del tratto respiratorio. Attenersi a tutte le normative locali, statali e federali relative alla protezione ambientale e al corretto smaltimento di questi prodotti.

Stoccaggio

- Se non vengono riutilizzati immediatamente, come minimo i circuiti respiratori e gli accessori ricondizionati devono essere conservati in un sacchetto o contenitore di plastica pulito e lontano dalla luce solare o dal calore diretti.

Definizioni dei simboli

		
Il prodotto non contiene ftalati o pirogeni	Limiti di temperatura di trasporto e stoccaggio	Per l'uso su pazienti adulti
		
Rappresentante autorizzato nell'Unione Europea	Non realizzato con lattice di gomma naturale	Simbolo di attenzione per avvertenze
		
Parte applicata di tipo BF	Non riciclare	Istruzioni per l'uso
Rx only Solo su prescrizione	REF Numero di riferimento	 Data di produzione
	LOT Numero di lotto	MD Dispositivo medico
CE 0123 Marchio CE		Data di scadenza

REF 900MR051**Atkārtoti lietojama elpošanas caurule - 22 mm x 1,9 m****Paredzētais lietojums**

900MR051 ir atkārtoti lietojama caurule, ko izmanto elpošanas gāzu pievadīšanai. Šīs piederums ir paredzēts lietošanai pieaugušo atkārtoti lietojamos elpošanas kontūros slimīnā vai kliniskajā vidē, un to drīkst lietot tikai ar ārsta nozīmējumu.

Izstrādājuma specifikācijas

Maksimālais darba spiediens	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Gāzes noplūde pie 60 cmH₂O	<70 mL/min
Atbilstība pie 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Plūsmas pretestība ar ātrumu 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Garums	1,9 m (74,8 collas)
Minimālais iekšējais diametrs	19 mm (0,75 collas)

Brīdinājumi, piesardzības pasākumi un piezīmes**BRĪDINĀJUMI**

- Elpošanas kontūri un piederumi ir jāizraksta un sākotnēji jāuzstāda veselības aprūpes speciālistam, kas ir kvalificēts elpošanas aprūpē, un tie ir jālieto apmācīta medicīnas personāla uzraudzībā.
- Neelkojiet savienojumus, caurulītes vai piederumus. Pretējā gadījumā var rasties ugunsgrēks, apdegumi un sistēmas veikspējas zudums.
- Šīs izstrādājums ir atkārtoti apstrādājams (atkārtoti lietojams). Tas ir atkārtoti jāapstrādā saskaņā ar šī izstrādājuma atkārtotas apstrādes instrukcijām. Nepareiza atkārtota apstrāde var radīt krusteniskas inficēšanās risku starp pacientiem un potenciālu nopietnu kaitējumu.
- Pirms katras lietošanas reizes pacientam vizuāli pārbaudiet produktu. Izmetiet, ja tas ir bojāts vai ja ir jebkādas bojājuma pazīmes, piemēram, plaisas, plūsumi vai bojājumi. Tas var izraisīt gāzu noplūdes un ventiliēšanas vai elpošanas atbalsta zudumu.

- Pirms elpošanas kontūra pievienošanas pacientam pārliecīties, vai ir iestatīti atbilstoši ventilatora vai plūsmas avota trauksmes signāli.
- Pirms lietošanas pārbaudiet, vai visi savienojumi ir cieši savienoti.
- Veiciet elpošanas kontūra spiediena un noplūdes testus un pirms savienošanas ar pacientu pārbaudiet, vai tam nav aizsprostojumu.
- Nesaderīgu, ISO 5367 vai ISO 80601-2-74 neatbilstošu kontūra komponentu izmantošana var izraisīt nejaunu caurulītes atvienošanos un ventilācijas vai elpošanas atbalsta zudumu.
- Sasilušās caurulītes nedrīkst nonākt tiešā saskarē ar pacienta ādu. Neievērojot šo norādījumu, var rasties ādas traumas.
- Neizmantojiet apsildāmo elpošanas kontūru bez gāzes plūsmas. Ja gāzes plūsma ir pārtraukta, izslēdziet mitrinātāju.
- Nesaspiediet un nestiepiet elpošanas cauruli.
- Nepakļaujiet elpošanas cauruli pārmērīga UV starojuma iedarbībai.
- Nepārveidojiet šo izstrādājumu.

Iepriekš minēto brīdinājumu un piesardzības pasākumu neievērošana var pasliktināt izstrādājuma veikspēju vai apdraudēt drošību (tostarp radīt potenciālu nopietnu kaitējumu).

Sazinieties ar vietējo Fisher & Paykel Healthcare pārstāvi, lai saņemtu šo lietošanas instrukciju drukātu kopiju.

Ja šīs ierīces lietošanas laikā ir noticis nopietns negadījums, lūdzu, sazinieties ar savu Fisher & Paykel Healthcare pārstāvi un kompetento iestādi.

Piezīmes

- Pirms lietot pacientam, visi komponenti ir jānotira un jādezinficē. Sterilizācija ir ļoti ieteicama, ja izstrādājumi var izturēt procesu.
- Pirms pievienošanas pacientam pārliecinieties, vai viss kontūrs darbojas pareizi, izmantojot nepieciešamos ventilatora iestatījumus.
- Lai izvairītos no elpošanas caurules bojājumiem, pievienojiet un atvienojiet tās no aprīkojuma, rīkojoties tikai ar gala savienotājiem; nevelciet un negrieziet caurules.
- Glabājiet izstrādājumu drošā attālumā no karstuma vai aizdegšanās avotiem, jo īpaši, strādājot ar skābekļa iekārtu.
- Šis izstrādājums ir paredzēts gaisa, skābekļa vai abu gāzu maisijuma pievadei. Tas nav piemērots uzslešmojošu anestēzijas gāzu maisijumu, Heliox vai gāzveida šķidumu, suspensiju vai emulsiju pievadei, kas nav novērtētas.
- Atbildīgā institūcija uzņemas atbildību par mitrinātāja un visu lietoto daļu un piederumu saderību.
- Šis izstrādājums ir drošs lietošanai grūtniecēm un sievietēm, kas baro ar krūti.

Uzraudzības norādījumi



BRĪDINĀJUMS

- Regulāri uzraugiet un izteciniet kontūrā uzkrājušos kondensātu. Kondensāta uzkrāšanās var izraisīt ventilešanas vai elpošanas atbalsta zudumu.

Piezīme

- Lietošanas laikā izvairieties no ventilatoru un gaisa kondicionētāju raditas gaisa plūsmas elpošanas kontūra virzienā, jo tas var palielināt kondensāta veidošanos kontūrā un, iespējams, bloķēt caurulīti, kā rezultātā tiek zaudēta ventilešana vai elpošanas atbalsts.

Atkārtotas apstrādes instrukcijas

Lai iegūtu norādījumus par atkārtotu apstrādi (UI-623716), lūdzu, apmeklējiet vietni www.fphcare.com/fp-reusables



BRĪDINĀJUMI

- Pirms tīrišanas izstrādājums ir jāatvieno gan no strāvas, gan gāzes avota.
- Pirms lietošanas un ikreiz, kad izstrādājums ir redzami netīrs, notīriet to, levērojiet atkārtotas apstrādes instrukcijas (UI-623716). Alternatīvas tīrišanas metodes var bojāt vai sabojāt izstrādājumu, saīsinot tā darbmūžu un paslikint terapiju.
- Izničiniet izstrādājumu pēc 50 atkārtotas apstrādes cikliem vai pēc pieciem gadiem no izgatavošanas datuma, atkarībā no tā, kas notiek agrāk.

Piezīmes

- Atkārtotu apstrādi ieteicams sākt, tiklīdz tas ir praktiski iespējams pēc lietošanas, lai novērstu piesārņotāju izžūšanu uz izstrādājuma.
- Izmantotie izstrādājumi jāuzskata par piesārņotīmu. Lietotājs var nonākt saskarē ar elpcelu šķidrumiem. Levērojiet visus vietējos, valsts un federālos noteikumus attiecībā uz vides aizsardzību un pareizu šo izstrādājumu utilizāciju.

Uzglabāšana

- Atkārtoti apstrādāti elpošanas kontūri un piederumi jāuzglabā vismaz tīrā plastmasas maisiņā vai konteinerā, sargājot no tiešiem saules stariem vai karstuma, ja tie netiek izmantoti nekavējoties.

Simbolu definīcijas

Izstrādājums nesatur ftalātus vai pirogēnas vielas	Transportēšanas un uzglabāšanas temperatūru ierobežojumi	Lietošanai pieaugušiem pacientiem
Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Savienībā	Izgatavošanā nav izmantots dabiskais gumijas latekss	Brīdinājumu simbols
BF tipa lietojamā daļa	Nepārstrādāt	Lietošanas instrukcija
Rx only	REF	
Tikai ar ārsta recepti	Atsauces numurs	Ražošanas datums
	LOT	MD
Ražotājs	Partijas numurs	Medicīniskā ierīce
CE 0123		Derīguma termiņš
CE zīme		

REF 900MR051**Daugkartinio naudojimo kvėpavimo vamzdelis - 22 mm x 1,9 m****Naudojimo paskirtis**

900MR051 yra daugkartinis vamzdelis, naudojamas kvėpavimo dujoms tiekti. Šis priedas skirtas naudoti daugkartinio naudojimo suaugusiesiems skirtose kvėpavimo grandinėse ligoninėje arba klinikinėje aplinkoje ir jį gali skirti tik gydytojas.

Gaminio specifikacijos**Maksimalus darbinis slėgis**

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

**Dujų nuotekis,
esant 60 cmH₂O**

<70 mL/min

Atitikimas esant 60 cmH₂O

0,812 mL/cmH₂O

**Pasipriešinimas esant
30 L/min srautui**

0,003 cmH₂O/
L/min

Ilgis

1,9 m (74,8 col.)

Mažiausias vidinis skersmuo

19 mm (0,75 col.)

**Ispėjimai, atsargumo priemonės
ir pastabos****ISPĖJIMAI**

- Kvėpavimo kontūrus ir priedus turi išrašyti ir iš pradžių paruošti sveikatos priežiūros specialistas, turintis kvėpavimo priežiūros kvalifikaciją, ir jie gali būti naudojami tik prižiūrint kvalifikuotam medicinos personalui.
- Netepkite jungčiu, vamzdelių ar priedu. Nesilaikant šių nurodymų gali kilti gaisras, atsirasti nudegimų ir sumažėti sistemos našumas.
- Šis gaminys yra tinkamas apdoroti (daugkartinis). Jį būtina apdoroti vadovaujantis šio gaminio apdorojimo instrukcijomis. Netinkamai apdorojus gali kilti kryžminės infekcijos tarp pacientų ir sunkaus sužalojimo rizika.
- Kiekviena karta prieš naudodami pacientui gaminį apžiūrėkite. Jei gaminys sugedės ar yra kokių nors nusidėvėjimo požymių, p.vz., įtrūkimui, iplýšimui ar pažeidimui, gaminį išmeskite. Tai gali lemti dujų nuotekį ir nepakankamą ventiliacijos ar kvėpavimo palaiikymą.

- Prieš prijungdami kvėpavimo kontūrą prie paciento pasirūpinkite, kad būtų nustatyti tinkami ventilatoriaus arba srauto šaltinio pavojaus signalai.
- Prieš pradėdami naudoti patirkinkite, ar visos jungtys tvirtai sujungtos.
- Prieš prijungdami prie paciento, kvėpavimo kontūre atlikite slėgio ir nuotekio bandymą, taip pat patirkinkite, ar sistema neužsikimšusi.
- Naudojant nesuderinanamus, ISO-5367 arba ISO-80601-2-74 neatitinkančius kontūro komponentus kyla pavojuς netyčia atjungti vamzdelį ir neužtikrinti ventiliacijos arba kvėpavimo palaiikymo.
- Šildomus vamzdelius reikia saugoti nuo tiesioginio salyčio su paciento oda. Nesilaikant šių nurodymų kyla pavojuς pažeisti oda.
- Nenaudokite šildomo kvėpavimo kontūro be dujų srauto. Jei dujų srautas pertraukiama, drėkintuvą išjunkite.
- Nespauskite ir netempkite kvėpavimo vamzdelio.
- Kvėpavimo vamzdelių saugokite nuo perteklinio UV spinduliu poveikio.
- Nekeiskite šio gaminio.

**Nesilaikant pirmiau išdėstytu įspėjimui ir
nesilimant atsargumo priemoniui, gali sutrikti
gaminio veikimas arba kilti pavojuς saugai
(skaitant galimą sunkų sužalojimą).**

Jei norite gauti spausdintą šių naudojimo instrukcijų kopiją, kreipkitės į vietos Fisher & Paykel Healthcare atstovą.

Jei naudojant šį prietaisą įvyko pavojingas incidentas, kreipkitės į Fisher & Paykel Healthcare atstovą ir kompetentingąjį instituciją.

PASTABOS

- Prieš naudojant pacientui, visus komponentus reikia nuvalyti ir dezinfekuoti. Jeigu gaminiai tam tinka, labai rekomenduojama sterilizuoti.
- Prieš prijungdami prie paciento įsitikinkite, kad visas kontūras veikia tinkamai, su reikiamais ventilatoriaus nuostatomis.
- Kad nesugadintumėte kvėpavimo vamzdelių, prie įrangos prijunkite ir atjunkite naudodami tik galines jungtis; vamzdelių netraukite ir nesukite.
- Gaminj laikykite atokiau nuo šilumos ar uždegimo šaltinių, ypač dirbdami su deguonies įrangą.
- Šis gaminys skirtas tiekti orui, deguojui arba abieju duju mišiniui. Jis netinka tiekti degiemis anestetiniu duju mišiniams, heliokso ar duju tirpalams, suspesioms ar emulsijoms, kurios nebuvu jvertintos.
- Atsakingoji organizacija atsako už drékintuvu ir visų naudojamų dalių bei priedų suderinamumą.
- Šis gaminys yra saugus naudoti nėščioms ir žindančiomis moterims.

Stebėjimo instrukcijos**ISPĖJIMAS**

- Nuolat stebékite ir išleiskite kontūre susikaupusį kondensatą. Dėl susikaupusio kondensato ventiliacija arba kvėpavimo palaikymas galiapti nepakankamai.

Pastaba

- Pasirūpinkite, kad įkvėpavimo kontūrą nepatekti oro iš ventilatoriaus bei oro kondicioneriaus, nes dėl to kontūre gali padaugėti kondensato, kuris gali užsikimšti vamzdeli, todėl ventiliacija arba kvėpavimo palaikymas galiapti nepakankamai.

Pakartotinio apdorojimo instrukcijos

Pakartotinio apdorojimo instrukcijos (UI-623716) pateikiamos tinklalapyje
www.fphcare.com/fp-reusables

ISPĖJIMAI

- Prieš valant gaminj reikia atjungti ir nuo maitinimo, ir nuo duju šaltinio.
- Prieš naudodami ir kaskart, kai gaminys yra akiavaidžiai nešvarus, ji nuvalykite. Laikykites pakartotinio apdorojimo instrukcijų (UI-623716). Alternatyvūs valymo metodai gali sugadinti gaminj, sutrumpinti jo eksploatavimo trukmę ir sutrikdyti gydymą.
- Po 50 apdorojimo ciklų arba praėjus penkeriems metams nuo pagaminimo datos, gaminj išmeskite, nepriklausomai nuo to, kiek jis buvo naudotas.

Pastabos

- Rekomenduojama panaudotus gaminius pakartotiniai apdoroti taip greitai, kaip tai yra protinga norint jį praktiškai iš naujo naudoti, priziūrint, kad stambūs teršalai nepridžiūtų ant gaminio.
- Panaudoti gaminiai turi būti tvarkomi kaip užteršti. Šalindamas atliekas naudotojas gali patirti kvėpavimo takų skysčių poveikį. Laikykites visų vietas, valstijos ir federalinių taisyklių, susijusių su aplinkos apsauga bei tinkamu šiu gaminijų šalinimu.

Laikymas

- Pakartotinai apdorotus kvėpavimo kontūrus ir ju priedus, jei jie nėra naudojami iš karto, reikia laikyti švariame plastikiniame maišelyje ar talpyklėje, saugant nuo tiesioginių Saulės spindulių ar karščio.

Ženklų paaškinimas

Gaminyje nėra ftalatų ar pirogenų	Transportavimo ir laikymo temperatūros ribos	Naudoti suaugusiemis pacientams
Igaliotasis atstovas Europos Sajungoje	Pagamintas nenaudojant natūraliojo kaučiuko latekso	Ispėjamasis ženklas ir ispėjimai
BF tipo darbinė dalis	Neperdirbtai	Naudojimo instrukcijos
Rx only		
Tik pagal receptą	Nuorodos numeris	Pagaminimo data
Gamintojas	Partijos numeris	Medicinos prietaisas
CE 0123		Sunaudoti iki (data)

REF 900MR051**Gjenbrukbar slange - 22 mm x 1,9 m****Tiltenkt bruk**

900MR051 er en gjenbrukbar slange som brukes til å transportere åndedrettgasser. Dette tilbehøret er beregnet for bruk med gjenbrukbare slangesett for voksne på sykehus eller i kliniske miljøer og skal kun forskrives av lege.

Produktspesifikasjoner

Maksimalt driftstrykk	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Gasslekkasje ved 60 cmH₂O	<70 mL/min
Samsvar ved 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Flowmotstand ved 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Lengde	1,9 m (74,8 tommer)
Minste indre diameter	19 mm (0,75 tommer)

Advarsel, forsiktighetsregler og merknader**! ADVARSLER**

- Slangesett og tilbehør skal forskrives og først settes opp av helsepersonell kvalifisert innen respiratorisk støtte og brukes under tilsyn av opplært medisinsk personell.
- Tilkoblinger, slanger eller tilbehør skal ikke smøres. Hvis dette likevel gjøres, kan det føre til brann, brannskader og redusert systemtelse.
- Dette produktet kan reprosesseres (egnet til gjenbruk). Det må reprosseseres i henhold til reprosesseringinstruksjonene for dette produktet. Feil reprosessering kan føre til risiko for kryssinfeksjon mellom pasienter og potensiell alvorlig skade.
- Inspiser produktet visuelt før hver bruk på en pasient. De skal kastes hvis det er defekter eller tegn på skader, som sprekker eller rifter. Disse kan forårsake gasslekkasjer og tap av ventilasjon eller respiratorisk støtte.

- Påse at aktuelle alarmer på ventilatoren eller flowkilden er stilt inn før slangesettet kobles til pasienten.
- Kontroller at alle tilkoblinger sitter godt, før bruk.
- Utfør en trykk- og lekkasjetest på slangesettet og se etter okklusjoner før du kobler til en pasient.
- Bruk av slangesettkomponenter som ikke er kompatible, eller som ikke er i samsvar med ISO 5367 eller ISO 80601-2-74, kan forårsake utilsiktet slangefrakobling og tap av ventilasjon eller respiratorisk støtte.
- Oppvarmede slanger skal ikke komme i direkte kontakt med pasientens hud. Det kan føre til hudskade.
- Ikke bruk oppvarmede slangesett uten gassflow. Hvis gassflowen blir avbrutt, skal fukteren slås av.
- Ikke klem eller strekk slangen.
- Ikke utsett slangen for overdrive UV-stråling.
- Dette produktet må ikke modifiseres.

Hvis advarslene og forsiktighetsreglene over ikke tas til følge, kan det redusere ytelsen til produktet og gi redusert sikkerhet (inkludert risiko for alvorlig personskade).

Kontakt den lokale Fisher & Paykel Healthcare-representanten hvis du ønsker en trykt kopi av denne bruksanvisningen.

Hvis det har skjedd en alvorlig hendelse ved bruk av denne enheten, ta kontakt med Fisher & Paykel Healthcare-representanten og aktuelle myndigheter.

Merknader

- Før bruk på en pasient må alle komponenter rengjøres og desinfiseres. Sterilisering er sterkt anbefalt hvis produkter tåler prosessen.
- Forsikre deg om at hele settet fungerer korrekt, med de nødvendige ventilasjonsinstillingene, før du kobler til en pasient.
- For å unngå skade på slangen må du kun holde i endekontaktene når du fester eller kobler fra utstyret. Ikke trekk i eller vri selve slangen.
- Hold produktet vekk fra varme- eller antenningskilder, spesielt ved bruk av oksygenutstyr.
- Dette produktet er designet for tilførsel av luft, oksygen og/eller en blanding av disse to. Det er ikke egnert for tilførsel av brennbare anestesigassblandinger, Heliox eller gassløsninger, suspensjoner eller emulsjoner som ikke er evaluert.
- Den ansvarlige organisasjonen må påse at fukteren og alle delene og tilbehørene som brukes, er kompatible før bruk.
- Dette produktet er trygt for gravide og ammende kvinner.

Overvåkingsinstruksjoner

ADVARSEL

- Utfør regelmessig overvåking, og tøm slangesettet for kondens. Kondensakkumulering kan føre til tap av ventilasjon eller respiratorisk støtte.

Merk

- Unngå at vifter og klimaanlegg er rettet mot slangesettet under bruk, da dette kan øke kondens i slangesettet og potensielt blokkere en slange, noe som kan føre til tap av ventilasjon eller respiratorisk støtte.

Reprosesseringsinstruksjoner

For reprosesseringsinstruksjoner (UI-623716) kan du gå til www.fphcare.com/fp-reusables

ADVARSLER

- Produktet må kobles fra både strøm- og gasskilden før rengjøring.
- Rengjør produktet før bruk og når produktet er synlig tilsmusset. Følg reprosesseringsinstruksjonene (UI-623716). Alternative rengjøringsmetoder kan svekke eller skade produktet, redusere produktets levetid og påvirke behandlingen negativt.
- Kast produktet etter 50 reprosesserings-syklyser, eller fem år fra produksjonsdatoen, avhengig av hva som skjer først.

Merknader

- Det anbefales at reprosessering starter så snart det er rimelig praktisk etter bruk, for å forhindre at smuss tørker på produktet.
- Brukte produkter må behandles som om de er kontaminert. Brukeren kan bli utsatt for væsker fra luftveiene. Følg alle lokale, statlige og føderale forskrifter med hensyn til miljøvern og korrekt avhending av disse produktene.

Oppbevaring

- Reprosesserte slangesett og tilbehør skal som et minimum oppbevares i en ren plastpose eller -beholder og beskyttes mot direkte sollys eller varme hvis de ikke gjenbrukes umiddelbart.

Symbolforklaring

		
Produktet inneholder ikke ftalater eller pyrogener	Temperaturgrenser for oppbevaring og transport	Til bruk på voksne pasienter
		
Autorisert representant i EU	Ikke laget med naturgummilateks	Advarselssymbol
		
Type BF pasientnær del	Skal ikke resirkuleres	Bruksanvisning
Rx only	REF	
Kun på resept	Referansenummer	Produksjonsdato
	LOT	MD
Produsent	Lotnummer	Medisinsk utstyr
CE 0123		Utløpsdato

REF 900MR051**Rura oddechowa wielokrotnego użytku - 22 mm x 1,9 m****Przeznaczenie**

900MR051 to rura wielokrotnego użytku służąca do dostarczania gazów oddechowych. To akcesorium jest przeznaczone do stosowania w układach oddechowych wielokrotnego użytku dla dorosłych w środowisku szpitalnym lub klinicznym i powinno być przepisywane wyłącznie przez lekarza.

Dane techniczne produktu

Maksymalne ciśnienie robocze	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Przeciek gazu przy 60 cmH₂O	<70 mL/min
Podatność przy 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Opór przepływu przy 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Długość	1,9 m (74,8 cala)
Minimalna średnica wewnętrzna	19 mm (0,75 cala)

Ostrzeżenia i uwagi**OSTRZEŻENIA**

- Układy oddechowe i akcesoria powinny być przepisywane i początkowo konfigurowane przez personel medyczny posiadający kwalifikacje w zakresie terapii oddechowej i używane pod nadzorem wyszkolonego personelu medycznego.
- Nie smarować złącz, rur ani akcesoriów. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może powodować pożar, oparzenia i utratę wydajności systemu.
- Ten produkt nadaje się do powtórnego użycia (wielokrotnego użytku). Należy go przygotować do ponownego użycia zgodnie z instrukcjami regeneracji dla tego produktu. Nieprawidłowe przygotowanie do ponownego użycia może prowadzić do ryzyka wystąpienia zakażenia krzyżowego między pacjentami i potencjalnego poważnego urazu.
- Wzrokowo skontrolować produkt przed każdym użyciem u pacjenta. Wyrzucić w przypadku uszkodzenia lub jeśli widoczne są jakiekolwiek oznaki pogorszenia stanu, takie jak pęknięcia, rozdarcia lub uszkodzenia. Mogą one spowodować przecieki gazu i utratę wentylacji lub wsparcia czynności oddechowej.

- Przed podłączeniem układu oddechowego do pacjenta należy upewnić się, że zostały ustawione odpowiednie alarmy respiratora lub źródła przepływu.
- Przed rozpoczęciem użytkowania upewnić się, że wszystkie połączenia są szczelne.
- Przed podłączeniem pacjenta przeprowadzić na układzie oddechowym test ciśnienia i szczelności oraz skontrolować go pod kątem niedrożności.
- Użycie niekompatybilnych elementów układu, niezgodnych z ISO 5367 lub niezgodnych z ISO 80601-2-74 może spowodować niezamierzone rozłączenie rury i utratę wentylacji lub wsparcia czynności oddechowej.
- Ogrzewane rury nie powinny wchodzić w bezpośredni kontakt ze skórą pacjenta. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może powodować uszkodzenie skóry.
- Nie stosować ogrzewanego układu oddechowego przy wyłączonym przepływie gazów. W razie przerwania przepływu gazu należy wyłączyć nawilżacz.
- Nie wolno miażdżyć ani rozciągać rury oddechowej.
- Nie wystawiać rury oddechowej na nadmierne promieniowanie UV.
- Nie modyfikować tego produktu.

Nieprzestrzeganie powyższych ostrzeżeń i uwag może pogorszyć działanie urządzenia lub zagrozić bezpieczeństwu (w tym również potencjalnie spowodować poważne urazy).

Skontaktować się z lokalnym przedstawicielem firmy Fisher & Paykel Healthcare, aby otrzymać wydrukowaną kopię niniejszej instrukcji użytkowania.

W przypadku wystąpienia poważnego zdarzenia podczas używania tego urządzenia, należy skontaktować się z przedstawicielem firmy Fisher & Paykel Healthcare i właściwym organem.

Uwagi

- Przed użyciem u pacjenta wszystkie elementy należy wyczyścić i zdezynfekować. Sterylizacja jest wysoce zalecana, jeśli produkty są w stanie wytrzymały ten proces.
- Przed podłączeniem pacjenta upewnić się, że cały układ działa poprawnie i z wymaganymi ustawniami respiratora.
- W celu uniknięcia uszkodzenia rury oddechowej zamocowywać i odłączać ją od urządzenia, trzymając wyłącznie za końcówki, nie ciągnąć ani nie skręcać rury.
- Produkt należy przechowywać z dala od źródeł ciepła lub zapłonu, szczególnie podczas pracy z urządzeniami tlennymi.
- Niniejszy produkt jest przeznaczony do podawania powietrza, tlenu lub mieszanek obu gazów. Urządzenie nie jest przystosowane do podawania palnych mieszanek gazów anestetycznych, gazu Heliox, roztworów gazowych, zawiesin ani emulsji, które nie zostały ocenione.
- Placówka jest odpowiedzialna za sprawdzenie kompatybilności nawilżacza oraz wszystkich wykorzystywanych części i akcesoriów.
- Ten produkt jest bezpieczny do użytku u kobiet w ciąży i karmiących piersią.

Instrukcja monitorowania**OSTRZEŻENIE**

- Należy regularnie monitorować poziom nagromadzonych skroplin w układzie i je usuwać. Nagromadzenie skroplin może spowodować utratę wentylacji lub wsparcia czynności oddechowej.

Uwaga

- Należy unikać nawiewu wentylatorów i klimatyzatora na układ oddechowy podczas użytkowania, ponieważ może to zwiększyć skraplanie w układzie i potencjalnie zablokować rurę, powodując utratę wentylacji lub wsparcia czynności oddechowej.

Instrukcje regeneracji

Instrukcje regeneracji (UI-623716) znajdują się na stronie www.fphcare.com/fp-reusables.

OSTRZEŻENIA

- Przed czyszczeniem produkt należy odłączyć zarówno od zasilania, jak i od źródła gazu.
- Wyczyścić produkt przed użyciem i zawsze, gdy jest widocznie zabrudzony. Postępować zgodnie z instrukcjami regeneracji (UI-623716). Alternatywne metody czyszczenia mogą pogorszyć lub uszkodzić produkt, skracając jego żywotność i utrudniając terapię.
- Produkt należy wyrzucić po 50 cyklach regeneracji lub pięciu latach od daty produkcji, w zależności od tego, co nastąpi wcześniej.

Uwagi

- Zaleca się rozpoczęcie regeneracji najszybciej jak to możliwe po użyciu, aby zapobiec zaschnięciu większych zanieczyszczeń na produkcie.
- Użyte produkty należy traktować jako skażone. Użytkownik może być narażony na działanie płynów z układu oddechowego. Należy przestrzegać wszystkich lokalnych, krajowych i federalnych przepisów dotyczących ochrony środowiska i prawidłowej utylizacji tych produktów.

Przechowywanie

- Zgodnie z minimalnymi wymogami układy oddechowe i akcesoria poddane regeneracji należy przechowywać w czystej plastikowej torbie lub pojemniku z dala od bezpośredniego światła słonecznego lub ciepła, jeśli nie mają być one bezpośrednio ponownie użyte.

Definicje symboli

Produkt nie zawiera ftalanów ani pirogenów	Zakresy temperatur transportu i przechowywania	Do stosowania u dorosłych pacjentów
Autoryzowany przedstawiciel w Unii Europejskiej	Wyprodukowano bez użycia naturalnej gumy lateksowej	Symbol uwagi oznaczający ostrzeżenia
Część aplikacyjna typu BF	Nie poddawać recyklingowi	Instrukcja użytkowania
Rx only		
Tylko na receptę	Numer referencyjny	Data produkcji
	LOT	MD
Producent	Numer serii	Wyrób medyczny
CE 0123		
Znak CE	Data ważności	

REF 900MR051**Tubo respiratório reutilizável –
22 mm x 1,9 m****Finalidade**

O 900MR051 é um circuito reutilizável utilizado para transportar gases respiratórios. Este acessório destina-se a ser utilizado em circuitos respiratórios reutilizáveis para adulto em ambientes hospitalares ou clínicos e só deve ser prescrito por um médico.

Especificações do produto

Pressão máxima de funcionamento	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Fuga de gás a 60 cmH₂O	<70 mL/min
Compliance a 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Resistência ao fluxo a 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Comprimento	1,9 m (74,8")
Diâmetro interno mínimo	19 mm (0,75")

Avisos, precauções e notas**AVISOS**

- Os circuitos respiratórios e acessórios devem ser prescritos e inicialmente instalados por um profissional de saúde qualificado em cuidados respiratórios e utilizados sob a supervisão de pessoal médico com formação.
- Não lubrifique as ligações, tubagem ou acessórios. O não cumprimento destes avisos pode resultar em incêndio, queimaduras e perda de desempenho do sistema.
- Este produto é reprocessável (reutilizável). Deve ser reprocessado de acordo com as instruções de reprocessamento para este produto. Um reprocessamento incorreto pode levar ao risco de infecção cruzada entre doentes e à possibilidade de ocorrência de lesões graves.
- Inspecione visualmente o produto antes de cada utilização num doente. Elimine em caso de avaria ou se houver qualquer sinal de deterioração, tais como fissuras, rasgões ou danos. Estes podem causar fugas de gás e perda de ventilação ou de suporte respiratório.

- Assegure-se de que estão definidos os alarmes apropriados do ventilador ou da fonte de fluxo antes de ligar o circuito respiratório a um doente.
- Verifique se todos os conectores estão bem apertados antes de utilizar.
- Realize um teste de pressão e fugas no circuito respiratório e verifique a existência de obstruções antes de o ligar a um doente.
- A utilização de componentes do circuito não compatíveis ou que não estejam em conformidade com a ISO 5367 ou a ISO 80601-2-74 pode resultar numa desconexão accidental dos circuitos e perda de ventilação ou suporte respiratório.
- Os tubos aquecidos devem ser mantidos fora do contacto direto com a pele do doente. O não cumprimento deste aviso pode resultar em lesões cutâneas.
- Não utilize o circuito respiratório aquecido sem fluxo de gás. Se o fluxo de gás for interrompido, desligue o humidificador.
- Não comprima nem estique o circuito respiratório.
- Não exponha o circuito respiratório a radiação UV excessiva.
- Não modifique este produto.

O não cumprimento dos avisos e precauções acima mencionados pode afetar o desempenho do produto ou comprometer a segurança (incluindo a possibilidade de ocorrência de lesões graves).

Contacte o seu representante local da Fisher & Paykel Healthcare para obter uma cópia impressa destas instruções de utilização.

Se ocorrer um incidente grave durante a utilização deste dispositivo, contacte o seu representante da Fisher & Paykel Healthcare e a autoridade competente.

Notas

- Antes da utilização num doente, todos os componentes devem ser limpos e desinfetados. A esterilização é altamente recomendada se os produtos suportarem o processo.
- Certifique-se de que o circuito completo funciona corretamente, com as definições necessárias do ventilador, antes de ligar a um doente.
- Para evitar danos no tubo respiratório, fixe ou separe do equipamento manuseando apenas os conectores de extremidade; não puxe nem torça os tubos.
- Mantenha o produto afastado de fontes de calor ou de ignição, especialmente durante o funcionamento com equipamento de oxigénio.
- Este produto destina-se a ser utilizado para a administração de ar, oxigénio ou uma mistura de ambos os gases. Não é adequado para a administração de misturas de gás anestésico inflamável, Heliox ou soluções de gás, suspensões ou emulsões que não tenham sido avaliadas.
- É da responsabilidade da organização assegurar a compatibilidade do humidificador e de todas as peças e acessórios utilizados.
- Este produto é seguro para utilização em mulheres grávidas e lactantes.

Instruções de monitorização

AVISO

- Monitorize regularmente e drene a acumulação de condensação no circuito. A acumulação de condensação pode resultar na perda de ventilação ou de suporte respiratório.

Nota

- Evite a utilização de ventiladores e ventilação de ar condicionado no circuito respiratório durante a utilização, pois pode aumentar a condensação no circuito e potencialmente bloquear um tubo, resultando na perda de ventilação ou de suporte respiratório.

Instruções de reprocessamento

Para instruções de reprocessamento (UI-623716), visite www.fphcare.com/fp-reusables

AVISOS

- O produto deve ser desligado tanto da fonte de alimentação como de gás antes da limpeza.
- Limpe o produto antes da utilização e sempre que esteja visivelmente sujo. Siga as instruções de reprocessamento (UI-623716). A utilização de métodos alternativos de limpeza pode deteriorar ou danificar o produto, reduzindo a respetiva vida útil e comprometendo a terapia.
- Elimine o produto após 50 ciclos de reprocessamento ou cinco anos a partir da data de fabrico, o que ocorrer primeiro.

Notas

- Recomenda-se que o reprocessamento seja iniciado logo que seja razoavelmente prático após a utilização para evitar a secagem de contaminantes grosseiros no produto.
- Os produtos usados devem ser tratados como estando contaminados. O utilizador pode ser exposto a fluidos do trato respiratório. Siga todos os regulamentos locais, estaduais e federais no que diz respeito à proteção ambiental e à correta eliminação destes produtos.

Armazenamento

- No mínimo, os circuitos respiratórios e acessórios reprocessados devem ser armazenados num saco ou recipiente de plástico limpo e longe da luz solar direta ou do calor, se não forem reutilizados imediatamente.

Definições dos símbolos

O produto não contém ftalatos ou pirogénios	Limites de temperatura no transporte e armazenamento	Para utilização em doentes adultos
Representante autorizado na União Europeia	Não fabricado com látex de borracha natural	Símbolo de precaução para avisos
Peça aplicada do Tipo BF	Não reciclar	Instruções de utilização
Rx only Sujeito a receita médica	REF Número de referência	
	LOT Número do lote	MD Dispositivo médico
CE 0123 Marca CE		

REF 900MR051**Círculo respiratório reutilizável -
22 mm x 1,9 m****Indicações de uso**

O 900MR051 é um círculo reutilizável usado para conduzir gases respiráveis. Este acessório é destinado ao uso em circuitos respiratórios reutilizáveis adultos em ambientes hospitalares ou clínicos e deve ser prescrito somente por um médico.

Especificações do Produto

Pressão operacional máxima	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Vazamento de gás a 60 cmH₂O	<70 mL/min
Complacência a 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Resistência ao fluxo a 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Comprimento	1,9 m (74,8 pol.)
Diâmetro interno mínimo	19 mm (0,75 pol.)

**Advertências, precauções
e observações****ADVERTÊNCIAS**

- Os circuitos respiratórios e acessórios devem ser prescritos e inicialmente instalados por um profissional de saúde qualificado em atendimento respiratório e utilizado sob a supervisão de médico treinado.
- Não lubrificar as conexões, circuitos ou acessórios. O não cumprimento pode resultar em incêndio, queimaduras e perda de desempenho do sistema.
- Este produto pode ser reprocessado (reutilizável). Deve ser reprocessado de acordo com as instruções de reprocessamento para este produto. O reprocessamento incorreto pode provocar risco de infecção cruzada entre pacientes e possíveis danos graves.
- Inspecione visualmente o produto antes de cada utilização em um paciente. Descarte se houver falhas ou qualquer sinal de deterioração, como rachaduras, rompimentos ou danos. Isso pode causar vazamentos de gás e perda de ventilação ou suporte respiratório.

- Assegure que os alarmes apropriados do ventilador ou da fonte de fluxo estejam configurados antes de conectar o círculo respiratório ao paciente.
- Antes de utilizar, verifique se todas as conexões estão apertadas.
- Antes de conectar a um paciente, realize um teste de pressão e vazamento no círculo respiratório e verifique se há oclusões.
- O uso de componentes de círculo não compatíveis, fora de conformidade com a ISO 5367 ou ISO 80601-2-74 pode causar desconexão não intencional do círculo e perda de ventilação ou suporte respiratório.
- Evite o contato direto da pele do paciente com os circuitos aquecidos. O não cumprimento pode ocasionar queimaduras na pele.
- Não utilize o círculo respiratório aquecido sem fluxo de gás. Se o fluxo de gás for interrompido, desligue o umidificador.
- Não comprima ou torça o círculo respiratório.
- Não exponha o círculo respiratório à radiação UV excessiva.
- Não modifique este produto.

O não cumprimento das advertências e precauções acima pode prejudicar o desempenho do produto ou comprometer a segurança (inclusive causar potenciais ferimentos graves).

Entre em contato com seu representante local da Fisher & Paykel Healthcare para obter uma cópia impressa destas instruções de uso.

Se um incidente sério ocorreu durante o uso deste equipamento, entre em contato com o representante da Fisher & Paykel Healthcare e com a autoridade competente.

Observações

- Antes do uso em paciente, todos os componentes devem ser limpos e desinfetados. A esterilização é altamente recomendada se os produtos puderem resistir ao processo.
- Assegure o funcionamento correto do circuito completo, com as configurações necessárias do ventilador, antes de conectar a um paciente.
- Para evitar danos ao circuito respiratório, fixe ou desprenda do equipamento apenas manuseando pelos conectores finais; não puxe ou torça o circuito.
- Mantenha o produto longe de fontes de calor ou ignição, especialmente quando operado com equipamento de oxigênio.
- Este produto foi desenvolvido para a administração de ar, oxigênio ou uma mistura de ambos os gases. Não é adequado para o fornecimento de misturas de gases anestésicos inflamáveis, Heliox ou soluções, suspensões ou emulsões de gases que não foram avaliadas.
- A organização tem a responsabilidade pela compatibilidade entre o umidificador e todas as peças e acessórios utilizados.
- Este produto é seguro para uso em mulheres grávidas e lactantes.

Instruções para monitoramento

! ADVERTÊNCIA

- Monitore e drene regularmente o acúmulo de condensação no circuito. O acúmulo de condensado pode resultar em perda de ventilação ou de suporte respiratório.

Observação

- Evite ventiladores e ar condicionado ventilando sobre o circuito respiratório durante o uso, pois pode aumentar a condensação no circuito e potencialmente bloquear um circuito, resultando na perda de ventilação ou suporte respiratório.

Instruções de reprocessamento

Para obter instruções de reprocessamento (UI-623716), acesse www.fphcare.com/fp-reusables

! ADVERTÊNCIAS

- O produto deve ser desconectado tanto da fonte de energia quanto da fonte de gás antes da limpeza.
- Limpe o produto antes do uso e sempre que o produto estiver visivelmente sujo. Siga as instruções de reprocessamento (UI-623716). Métodos alternativos de limpeza podem deteriorar ou danificar o produto, reduzindo a vida útil do produto e comprometendo o tratamento.
- Descarte o produto após 50 ciclos de desinfecção ou cinco anos a partir da data de fabricação, o que ocorrer primeiro.

Observações

- Recomenda-se que o reprocessamento seja iniciado após o uso, assim que possível, para evitar que contaminantes espessos sequem sobre o produto.
- Os produtos usados devem ser tratados como se estivessem contaminados. O profissional pode ser exposto a fluidos do trato respiratório durante o descarte. Siga todas as regulamentações locais, estaduais e federais com relação à proteção ambiental e ao descarte correto desses produtos.

Armazenamento

- No mínimo, os circuitos respiratórios e acessórios desinfetados devem ser armazenados em um saco ou recipiente plástico limpo e à distância da luz solar direta ou do calor se não forem reutilizados imediatamente.

Definições dos símbolos

		Para uso em pacientes adultos
		Símbolo de aviso para advertências
Peça aplicada do tipo BF		Instruções de uso
Rx only Somente com prescrição médica		Data de fabricação
		Número do lote
Marca CE		Dispositivo médico
CE 0123		Prazo de validade

REF 900MR051**Tub respirator reutilizabil –
22 mm x 1,9 m****Utilizarea prevăzută**

Accesorul 900MR051 este un tub reutilizabil, folosit pentru administrarea gazelor respiratorii. Acest accesoriu este destinat utilizării în circuitele de respirație reutilizabile pentru adulți în mediile spitalicești sau clinice. Utilizarea acestuia este posibilă numai pe bază de prescripție medicală.

Specificațiile produsului

Presiunea maximă de funcționare	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Scurgeri de gaz la 60 cmH₂O	<70 mL/min
Conformitatea la 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Rezistența la debit la 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Lungimea	1,9 m (74,8 in.)
Diametrul intern minim	19 mm (0,75 in.)

Avertismente, precauții și note**AVERTISMENTE**

- Circuitele și accesorile de respirație ar trebui prescrise și configurate inițial de către un profesionist în domeniul sănătății, calificat în îngrijirea căilor respiratorii și utilizate sub supravegherea personalului medical instruit.
- Nu lubrificați racordurile, tuburile sau accesorile. Nerespectarea instrucțiunilor poate duce la producerea unor incendii, arsuri și la defectarea sistemului.
- Acest produs este reprocesabil (reutilizabil). Acesta trebuie reprocesat conform instrucțiunilor de reprocesare pentru acest produs. Reprocesarea incorectă poate duce la riscul de infecție încrucisată între pacienți și la potențiale vătămări grave.
- Inspectați vizual produsul înainte de fiecare utilizare la un pacient. Aruncați dacă sunt defecte sau dacă există semne de deteriorare, cum ar fi fisuri, rupturi sau defectiuni. Acestea pot cauza scurgeri de gaz și pierderea capacitații de ventilație sau de asistență respiratorie.

- Înainte de a conecta circuitul respirator la pacient, asigurați-vă că au fost configurate alarmele corespunzătoare pentru ventilator sau sursa de debit.
- Verificați ca toate racordurile să fie strânse bine înainte de utilizare.
- Efectuați o probă de presiune și de etanșeitate pentru circuitul de respirație și verificați dacă există eventuale blocăje, înainte de a-l conecta la un pacient.
- Utilizarea unor componente ale circuitului incompatibile, neconforme cu ISO 5367 sau neconforme cu ISO 80601-2-74 poate cauza deconectarea neintenționată a tubului și pierderea capacitații de ventilație sau de asistență respiratorie.
- Tuburile încălzite nu ar trebui să intre în contact direct cu pielea pacientului. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la producerea unor leziuni cutanate.
- Nu utilizați circuitul de respirație încălzit fără debit de gaz. Dacă debitul de gaz este întrerupt, opriți umidificatorul.
- Nu strivăți și nu întindeți tubul respirator.
- Nu expuneți în mod excesiv tubul respirator la radiații UV.
- Nu modificați acest produs.

Nerespectarea avertismentelor și precauțiilor de mai sus poate afecta performanța produsului sau poate compromite siguranța (poate provoca inclusiv potențiale vătămări grave).

Contactați reprezentantul local Fisher & Paykel Healthcare pentru a obține un exemplar tipărit al acestor instrucțiuni de utilizare.

Dacă a avut loc un incident grav în timpul utilizării acestui dispozitiv, contactați reprezentantul Fisher & Paykel Healthcare și autoritatea competență.

Note

- Înainte de utilizarea la un pacient, toate componentele trebuie curățate și dezinfecțiate. În cazul în care produsul rezistă procesului de sterilizare, acesta este recomandat în mod deosebit.
- Asigurați-vă că circuitul complet funcționează corect, cu setările necesare ale ventilatorului, înainte de a-l conecta la un pacient.
- Pentru a evita deteriorarea tubului respirator, atașați-l sau desprindeți-l de echipament manipulând numai conectorii de capăt; nu trageți sau răsuciti tubul.
- Păstrați produsul departe de surse de căldură sau de aprindere, mai ales atunci când utilizați echipamente de oxigen.
- Acest produs este conceput pentru administrarea de aer, oxigen sau un amestec de ambele gaze. Nu este potrivit pentru administrarea de amestecuri de gaze anestezice inflamabile, soluții de Heliox sau gaze, suspensii sau emulsii care nu au fost evaluate.
- Organizația este responsabilă de compatibilitatea umidificatorului și a tuturor componentelor și accesoriilor utilizate.
- Acest produs este sigur pentru a fi utilizat la femeile însărcinate și la femeile care alăptează.

Instrucțiuni de monitorizare**AVERTISMENT**

- Monitorizați cu regularitate și drenați depunerile de condens din circuit. Depunerile de condens pot cauza pierderea capacitatii de ventilație sau de asistență respiratorie.

Notă

- Evitați utilizarea ventilatoarelor și a aerului condiționat asupra circuitului de respirație în timpul utilizării acestuia, deoarece acest lucru poate crește condensul în circuit și poate bloca tubul, ceea ce poate cauza pierderea capacitatii de ventilație sau de asistență respiratorie.

Instructiuni de reprocessare

Pentru instrucțiuni de reprocessare (UI-623716), consultați www.fphcare.com/fp-reusables.

AVERTISMENTE

- Înainte de curățare, produsul trebuie deconectat atât de la sursa de alimentare, cât și de la cea de gaz.
- Curățați produsul înainte de utilizare și ori de câte ori este vizibil murdar. Urmați instrucțiunile de reprocessare (UI-623716). Metodele alternative de curățare pot deteriora sau defecta produsul, reducând durata de viață a produsului și compromînd terapia.
- Eliminați produsul după 50 de cicluri de reprocessare sau cinci ani de la data fabricației, oricare dintre acestea survine mai devreme.

Note

- Este recomandat ca reprocessarea să înceapă cât mai repede, în măsura în care acest lucru este realizabil, imediat după utilizare pentru a preveni uscarea pe produs a impurităților grosiere.
- Produsele folosite trebuie tratate ca fiind contaminate. Utilizatorul poate fi expus la fluide din tractul respirator. Respectați toate reglementările locale, de stat și federale în ceea ce privește protecția mediului și eliminarea corectă a acestor produse.

Depozitare

- Ca o cerință minimă, circuitele și accesoriile de respirație reprocessate trebuie depozitate într-o pungă sau într-un recipient curat din plastic și ferite de lumina directă a soarelui sau de căldură, dacă nu se refolosesc imediat.

Definițiile simbolurilor

		
Produsul nu conține ftalati sau pirogeni	Limite de temperatură pentru transport și depozitare	Pentru utilizare la pacienți adulți
		
Reprezentant autorizat în Uniunea Europeană	Nu este realizat cu latex din cauciuc natural	Simbol de precauție pentru avertismente
		
Piesă aplicată de tip BF	Nu reciclați	Instrucțiuni de utilizare
Rx only		
Numai pe bază de prescripție medicală	Număr de referință	Data fabricației
		
Producător	Numărul lotului	Dispozitiv medical
CE 0123		
Marcaj CE	Data expirării	

REF 900MR051**Opakovane použiteľné dýchacie hadičky - 22 mm x 1,9 m****Určené použitie**

900MR051 je opakovane použiteľná hadica používaná na prenos dýchateľných plynov. Toto príslušenstvo je určené na použitie v opakovane použiteľných dýchacích okruhoch pre dospelých v nemocničnom alebo klinickom prostredí a musí ho predpísat lekár.

Technické podmienky výrobku

Maximálny prevádzkový tlak	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Únik plynu pri 60 cmH₂O	<70 mL/min
Zhoda pri 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Odpor voči prietoku pri 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Dĺžka	1,9 m (74,8 palca)
Minimálny vnútorný priemer	19 mm (0,75 palca)

Výstrahy, upozornenia a poznámky**VÝSTRAHY**

- Dýchacie okruhy a príslušenstvo by mal predpísat a na začiatku nastaviť zdravotnícky pracovník kvalifikovaný v oblasti respiračnej starostlivosti a používať ich pod dohľadom vyškoleného zdravotníckeho personálu.
- Prípojky, hadičky ani príslušenstvo nepremazávajte. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok požiar, popáleniny a stratu výkonu systému.
- Tento výrobok možno pripraviť na opäťovné použitie (je opakovane použiteľný). Spracovanie na opakovane použitie musí byť v súlade s pokynmi na opäťovné spracovanie tohto výrobku. Nesprávna príprava na opäťovné použitie môže viesť k riziku križovej infekcie medzi pacientmi a možnej väčnej ujme na zdraví.
- Pred každým použitím u pacienta výrobok vizuálne skontrolujte. V prípade poruchy alebo poškodenia, ako sú praskliny, trhliny alebo poškodenia, výrobok zlikvidujte. Môžu spôsobiť únik plynu a stratu ventilácie alebo respiračnej podpory.

- Pred pripojením dýchacieho okruhu k pacientovi sa uistite, že sú nastavené príslušné alarmy ventilátora alebo zdroja prietoku.
- Pred použitím skontrolujte, či sú všetky spoje pevne zabezpečené.
- Pred pripojením k pacientovi vykonajte tlakovú skúšku a skúšku tesnosti dýchacieho okruhu a skontrolujte, či nie je zablokovaný.
- Použitie nekompatibilných komponentov obvodu, ktoror nie sú v súlade s normou ISO 5367 alebo ISO 80601-2-74, môže spôsobiť neúmyselné odpojenie hadice a stratu ventilácie alebo respiračnej podpory.
- Vyhrievané hadice by nemali byť v priamom kontakte s pokožkou pacienta. Nedodržanie môže mať za následok poškodenie pokožky.
- Ak plyn neprúdi, nepoužívajte vyhrievané dýchacie okruhy. Ak je prietok plynu prerušený, vypnite zvlhčovač.
- Dýchaci hadicu nedrvte ani nenaťahujte.
- Nevystavujte dýchaci hadicu nadmernému UV žiareniu.
- Tento výrobok neupravujte.

Nedodržanie vyššie uvedených výstrah a upozornení môže zhoršiť výkonnosť výrobku alebo ohroziť bezpečnosť (vrátane spôsobenia potenciálnej väčnej ujmy).

Ak potrebujete vytlačený kópiu tohto návodu na použitie, obráťte sa na svojho miestneho zástupcu spoločnosti Fisher & Paykel Healthcare.

Ak sa pri používaní tejto pomôcky vyskytne vážny incident, obráťte sa na svojho zástupcu spoločnosti Fisher & Paykel Healthcare a príslušný orgán.

Poznámky

- Pred použitím na pacientovi musia byť všetky komponenty vyčistené a vydezinfikované. Sterilizácia sa odporúča, ak výrobky tento proces vydržia.
- Pred pripojením k pacientovi sa uistite, že celý okruh funguje správne s požadovanými nastaveniami ventilátora.
- Aby ste predišli poškodeniu dýchacej hadice, pripojte alebo odpojte ju od zariadenia len manipuláciou s koncovými konektormi; netiahnite ani nekrúňte hadicu.
- Výrobok uchovávajte mimo zdrojov tepla alebo vznietenia, najmä pri prevádzke s kyslíkovým zariadením.
- Tento výrobok je určený na dodávku vzduchu, kysíka alebo zmesi oboch plynov. Nie je vhodný na podávanie horľavých zmesí anestetických plynov, Helioxu alebo roztokov plynov, suspenzií alebo emulzií, ktoré neboli vyhodnotené.
- Zodpovednosť organizácia zodpovedá za kompatibilitu zvlhčovača a všetkých použitých častí a príslušenstva.
- Tento produkt je bezpečný pre použitie u tehotných a dojčiacich žien.

Pokyny na monitorovanie**! VAROVANIE**

- Pravidelne sledujte a vypúšťajte kondenzát z okruhu. Nahrromadenie kondenzátu môže mať za následok stratu ventilácie alebo respiračnej podpory.

Poznámka

- Počas používania zabráňte vetraniu ventilátorov a klimatizačného zariadenia do dýchacieho okruhu, pretože to môže zvýšiť kondenzát v okruhu a potenciálne zablokovať hadicu, čo povedie k strate ventilácie alebo respiračnej podpory.

Pokyny na prípravu na opäťovné použitie

Pokyny na prípravu na opäťovné použitie (UI-623716) nájdete na stránke www.fphcare.com/fp-reusables

**VÝSTRAHY**

- Výrobok musí byť pred čistením odpojený od zdroja energie aj plynu.
- Pred použitím a vždy, keď je výrobok viditeľne znečistený, výrobok očistite. Postupujte podla pokynov na prípravu na opäťovné spracovanie (UI-623716). Alternatívne metódy čistenia môžu zhoršíť alebo poškodiť produkt, znižiť životnosť produktu a ohrozit liečbu.
- Výrobok zlikvidujte po 50 cykloch spracovania na opakovane použitie alebo po piatich rokoch od dátumu výroby, podla toho, čo nastane skôr.

Poznámky

- Odporúča sa, aby sa s prípravou na opäťovné použitie začalo čo najskôr po použití, aby sa zabránilo vysušeniu hrubých kontaminantov na výrobku.
- Použité výrobky sa musia považovať za kontaminované. Používateľ môže byť vystavený tekutinám z dýchacích ciest. Dodržiavajte všetky miestne, štátne a federálne predpisy týkajúce sa ochrany životného prostredia a správnej likvidácie týchto výrobkov.

Uskladnenie

- Dýchacie okruhy a príslušenstvo pripravené na opäťovné použitie je potrebné skladovať minimálne v čistom plastovom vrecku alebo nádobe a mimo priameho slnečného žiarenia alebo tepla, ak sa nemajú okamžite použiť.

Definície symbolov

		Na použitie u dospelých pacientov
EC REP		Výstražný symbol pre výstrahy
Splnomocnený zástupca Európskej Únie	Tento výrobok nie je vyrobený z prírodného kaučukového latexu	
		Návod na použitie
Aplikovaná časť typu BF		
Rx only	REF	Dátum výroby
Len na lekársky predpis		
	LOT	Zdravotnícka pomôcka
Výrobca	Číslo šarže	
CE 0123		Dátum použiteľnosti
Označenie CE		

REF 900MR051**Dihalna cev za večkratno uporabo - 22 mm x 1,9 m****Predvidena uporaba**

900MR051 je cev za večkratno uporabo, ki se uporablja za prenos dihalnih plinov. Ta pripomoček je namenjen uporabi v dihalnih sistemih za odrasle za večkratno uporabo v bolnišnicah ali kliničnih okoljih in ga sme predpisati le zdravnik.

Specifikacije izdelka

Najvišji delovni tlak	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Puščanje plina pri 60 cmH₂O	<70 mL/min
Podajnost pri 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Upornost pri pretoku 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Dolžina	1,9 m (74,8 palca)
Najmanjši notranji premer	19 mm (0,75 palca)

Opozorila, svarila in opombe**OPOZORILA**

- Dihalne sisteme in dodatke mora predpisati in na začetku vzpostaviti zdravstveni delavec, usposobljen za nego dihal, in jih uporabljati pod nadzorom usposobljenega medicinskega osebja.
- Ne podmazujte priključkov, cevi ali dodatkov. Neupoštevanje lahko povzroči požar, opeklne in izgubo zmogljivosti sistema.
- Ta izdelek je mogoče obdelati (ponovno uporabiti). Treba ga je obdelati v skladu z navodili za ponovno obdelavo tega izdelka. Nepravilna obdelava lahko povzroči tveganje navzkrižne okužbe med bolniki in morebitno resno škodo.
- Pred vsako uporabo na bolniku vizualno preglejte izdelek. Izdelek zavrzite, če je okvarjen ali če obstajajo kakršni koli znaki razpadanja, kot so razpoke, raztrganine ali poškodbe. To lahko povzroči uhajanje plina in izgubo ventilacije ali dihalne podpore.

- Pred priključitvijo dihalnega sistema na bolnika preverite, ali so nastavljeni ustrezni alarmi za ventilator oziroma vir pretoka.
- Pred uporabo preverite, ali so vse povezave čvrste.
- Pred priključitvijo na bolnika izvedite tlačni preskus in preskus puščanja dihalnega sistema ter preverite glede ovir.
- Uporaba neskladnih komponent ali komponent dihalnih sistemov, ki niso skladne z ISO 5367 ali ISO 80601-2-74, lahko povzroči nenameren odklop cevi in izgubo ventilacije ali dihalne podpore.
- Preprečite neposredni stik segretih cevi z bolnikovo kožo. Neupoštevanje lahko povzroči poškodbe.
- Ogrevanega dihalnega sistema ne uporabljajte brez pretoka plina. Če je pretok plina prekinjen, izklopite vlažilnik.
- Dihalne cevi ne stiskajte ali raztegujte.
- Dihalne cevi ne izpostavljajte prekomernemu ultravijoličnemu sevanju.
- Tega izdelka ne spremirajte.

Neupoštevanje zgornjih opozoril in previdnostnih ukrepov lahko poslabša delovanje izdelka ali ogrozi varnost (vključno z morebitno resno škodo).

Za tiskano kopijo teh navodil za uporabo se obrnite na lokalnega predstavnika družbe Fisher & Paykel Healthcare.

Če se je med uporabo tega pripomočka zgodil resen incident, se obrnite na zastopnika družbe Fisher & Paykel Healthcare in pristojni organ.

Opombe

- Pred uporabo na bolniku je treba vse komponente očistiti in razkužiti. Sterilizacija je zelo priporočljiva, če izdelki prenesejo postopek.
- Pred priključitvijo na bolnika preverite, ali celoten sistem pravilno deluje z zahtevanimi nastavtvami ventilatorja.
- Da bi se izognili poškodbam dihalne cevi, opremo pritrďite in odklopite samo z rokovanjem s končnimi priključki; cevki ne vlecite ali zvijajte.
- Izdelek hranite stran od virov topote ali vžiga, zlasti pri delovanju z opremo, ki uporablja kisik.
- Ta izdelek je namenjen za dovajanje zraka, kisika ali zmesi obeh plinov. Ni primeren za dovajanje vnetljivih mešanic anestetičnih plinov, zmesi helija in kisika ali plinskih raztopin, suspenzij ali emulzij, ki niso bile ocenjene.
- Odgovorna organizacija je pred uporabo dolžna preveriti združljivost vlažilnika ter vseh delov in dodatkov, ki se uporabljajo.
- Ta izdelek je varen za uporabo pri nosečnicah in doječih ženskah.

Navodila za spremljanje

OPOZORILO

- Redno preverjajte in odtočite kondenzat, ki se nabere v dihalnem sistemu. To lahko povzroči uhajanje plina in izgubo ventilacije ali dihalne podpore.

Opombe

- Med uporabo se izogibajte pihanju ventilatorjev in klimatske naprave na dihalni sistem, saj lahko to poveča količino kondenzirane vode v sistemu in potencialno blokira cev, kar lahko povzroči izgubo ventilacije ali dihalne podpore.

Navodila za ponovno obdelavo

Za navodila za ponovno obdelavo (UI-623716) glejte www.fphcare.com/fp-reusables.

OPOZORILA

- Izdelek je treba pred čiščenjem odklopiti iz vira napajanja in od plina.
- Izdelek očistite pred uporabo in vsakič, ko je vidno umazan. Upoštevajte navodila za obdelavo (UI-623716). Druge metode čiščenja lahko poslabšajo ali poškodujejo izdelek, skrajšajo življenjsko dobo izdelka in ogrožijo zdravljenje.
- Izdelek zavrzite po 50 ciklih obdelave ali pet let od datuma izdelave, kar nastopi prej.

Opombe

- Priporočljivo je, da se obdelava začne takoj, ko je to mogoče po uporabi, da se prepreči zasušitev onesnaženja na izdelku.
- Rabljene izdelke je treba obravnavati kot kontaminirane. Med odstranjevanjem je lahko uporabnik izpostavljen tekočinam iz dihalnih poti. Upoštevajte vse lokalne, državne in zvezne predpise v zvezi z varstvom okolja in pravilnim odstranjevanjem teh izdelkov.

Shranjevanje

- Obdelane dihalne sisteme in dodatke je treba hraniti v čisti plastični vrečki ali posodi ter stran od neposredne sončne svetlobe ali topote, če jih ne uporabite takoj.

Opredefinirte simbolov

Izdelek ne vsebuje ftalatov ali pirogenov	Temperaturne omejitve za transport in shranjevanje	Za uporabo pri odraslih bolnikih
Pooblaščeni predstavnik v Evropski uniji	Izdelek ne vsebuje naravnega lateksa	Svarilni simbol za opozorila
Del v stiku z bolnikom tipa BF	Ne reciklirajte	Navodila za uporabo
Rx only Samo na recept	REF Referenčna številka	
	LOT Številka serije	MD Datum proizvodnje
CE 0123 Oznaka CE		Medicinski pripomoček
		Rok uporabnosti

REF 900MR051**Tubo de respiración reutilizable de 22 mm x 1,9 m****Uso previsto**

El 900MR051 es un tubo reutilizable que se utiliza para transportar gases respiratorios. Este accesorio está diseñado para su uso con circuitos respiratorios reutilizables para adultos en entornos hospitalarios o clínicos y debe estar prescrito por un médico únicamente.

Especificaciones del producto

Presión máxima de funcionamiento	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Fuga de gas a 60 cmH₂O	<70 mL/min
Distensibilidad a 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Resistencia al flujo a 30 L/min	0,003 cmH ₂ O/ L/min
Longitud	1,9 m (74,8 pulgadas)
Diámetro interno mínimo	19 mm (0,75 pulgadas)

Advertencia, precauciones y notas**ADVERTENCIAS**

- Los circuitos respiratorios y los accesorios deben ser recetados y configurados inicialmente por un profesional sanitario cualificado en cuidados respiratorios, y deben utilizarse bajo la supervisión de personal médico cualificado.
- No lubrique las conexiones, los tubos ni los accesorios. De lo contrario se pueden provocar incendios y quemaduras, y podría verse afectado el rendimiento del sistema.
- Este producto es reprocesable (reutilizable). Se debe reprocesar de acuerdo con las instrucciones de reprocesamiento correspondientes de este producto. Un reprocesamiento incorrecto puede conllevar el riesgo de infección cruzada entre pacientes y posibles daños graves.
- Inspeccione visualmente el producto antes de cada uso en un paciente. Deséchelo si está defectuoso o presenta signos de deterioro, como grietas, rasgaduras u otros daños. Si está defectuoso, podría causar fugas de gas y pérdida de ventilación o asistencia respiratoria.

- Asegúrese de que estén configuradas las alarmas del ventilador o de la fuente de flujo adecuadas antes de conectar el circuito respiratorio al paciente.
- Compruebe que todas las conexiones estén bien aseguradas antes de su uso.
- Realice una prueba de presión y fugas en el circuito respiratorio y compruebe si hay occlusiones antes de conectarlo a un paciente.
- El uso de componentes de circuito no compatibles, que no cumplan con la norma ISO 5367 o que no cumplan con la norma ISO 80601-2-74 puede causar la desconexión accidental del tubo y la pérdida de ventilación o asistencia respiratoria.
- Evite que los tubos calentados entren en contacto directo con la piel del paciente. En caso contrario, podrían producirse daños en la piel.
- No utilice circuitos respiratorios calentados sin flujo de gas. Si se interrumpe el flujo de gas, apague el humidificador.
- No aplaste ni estire el tubo respiratorio.
- No exponga el tubo respiratorio a una radiación ultravioleta excesiva.
- No modifique este producto.

El incumplimiento de las advertencias y precauciones anteriores puede afectar el rendimiento del producto o poner en peligro la seguridad (lo que incluye posibles daños graves).

Comuníquese con su representante de Fisher & Paykel Healthcare local para obtener una copia impresa de estas instrucciones para el usuario.

Si se ha producido un incidente grave durante el uso de este dispositivo, póngase en contacto con el representante de Fisher & Paykel Healthcare y con la autoridad competente.

Notas

- Antes de su uso en un paciente, todos los componentes deben limpiarse y desinfectarse. Se recomienda encarecidamente la esterilización si los productos pueden resistir el proceso.
- Asegúrese de que todo el circuito funcione correctamente y tiene la configuración requerida del ventilador antes de conectarlo a un paciente.
- Para evitar daños en el tubo respiratorio, debe conectarlo o desconectarlo del equipo manipulando únicamente los conectores de los extremos; no tire ni retuerza el tubo.
- Mantenga el producto alejado de fuentes de calor o ignición, especialmente cuando trabaje con equipo de oxígeno.
- Este producto está diseñado para la administración de aire, oxígeno o una mezcla de ambos gases. No es adecuado para la administración de mezclas de gases anestésicos inflamables, helio o soluciones, suspensiones o emulsiones de gas que no hayan sido evaluadas.
- La organización responsable será la encargada de asegurar la compatibilidad del humidificador y de todas las piezas y accesorios utilizados.
- Este producto es seguro para su uso en mujeres embarazadas y en período de lactancia.

Instrucciones de monitorización**! ADVERTENCIA**

- Vigile y drene de forma regular la acumulación de condensación en el circuito. La acumulación de condensado puede dar como resultado la pérdida de ventilación o soporte respiratorio.

Nota

- Evite que los ventiladores y el aire acondicionado ventilen el circuito respiratorio durante el uso, ya que esto puede aumentar la condensación en el circuito y bloquear el tubo, lo que da como resultado la pérdida de ventilación o asistencia respiratoria.

Instrucciones de reprocesamiento

Para obtener instrucciones de reprocesamiento (UI-623716), visite www.fphcare.com/fp-reusables

! ADVERTENCIAS

- El producto debe desconectarse tanto de la fuente de alimentación como de la fuente de gas antes de limpiarlo.
- Limpie el producto antes de su uso y siempre que esté visiblemente sucio. Siga las instrucciones de reprocesamiento (UI-623716). Los métodos de limpieza alternativos pueden deteriorar o dañar el producto, reduciendo su vida útil y comprometiendo la terapia.
- Deseche el producto después de 50 ciclos de reprocesamiento, o después de cinco (5) años a partir de la fecha de fabricación, lo que ocurra primero.

Notas

- Se recomienda que el reprocesamiento se realice tan pronto como sea razonablemente práctico después del uso para evitar que los contaminantes importantes se sequen en el producto.
- Los productos usados deben tratarse como contaminados. El usuario podría quedar expuesto a fluidos del tracto respiratorio. Siga todas las regulaciones locales, estatales y federales con respecto a la protección del medio ambiente y la correcta eliminación de estos productos.

Almacenamiento

- Como mínimo, los circuitos respiratorios y los accesorios reprocesados deben almacenarse en una bolsa o recipiente de plástico limpio y alejados de la luz solar directa o del calor si no se van a reutilizar inmediatamente.

Definición de los símbolos

El producto no contiene ftalatos ni pirógenos	Límites de temperatura de transporte y almacenamiento	Para uso en pacientes adultos
		! Símbolo de precaución para advertencias
Representante autorizado para la Unión Europea	No se ha empleado látex de caucho natural para su fabricación	
Pieza aplicada de tipo BF	No reciclar	Instrucciones de uso
Rx only		
Solo con receta	Número de referencia	Fecha de fabricación
Fabricante	Numero de lote	Producto sanitario
CE 0123		
Marca CE	Fecha de caducidad	

REF 900MR051**Äteranvändbar andningsslang –****22 mm x 1,9 m****Avsedd användning**

900MR051 är en äteranvändbar slang som används för att leverera andningsgaser. Detta tillbehör är avsett för användning med äteranvändbara andningsslangar för vuxna på sjukhus eller i kliniska miljöer och ska endast ordineras av läkare.

Produktspecifikationer

Maximalt drifttryck	80 hPa (cmH_2O) (8 kPa)
Gasläckage vid 60 cmH_2O	<70 mL/min
Efterlevnad vid 60 cmH_2O	0,812 mL/ cmH_2O
Flödesmotstånd vid 30 L/min	0,003 $\text{cmH}_2\text{O}/\text{L/min}$
Längd	1,9 m (74,8 tum)
Minsta innerdiameter	19 mm (0,75 tum)

Varningar, försiktighetsuppmannaingar och anmärkningar**VARNINGAR**

- Slangset och tillbehör ska ordineras och initialt kopplas upp av vårdpersonal som är kvalificerad inom andningsvård och användas under övervakning av utbildad medicinsk personal.
- Smörj inte anslutningar, slangar eller tillbehör. Underlätenhet att följa detta kan leda till brand, brännskador och förlust av systemets prestanda.
- Denna produkt kan rekonditioneras (äteranvändbar). Den måste rekonditioneras enligt produkterns instruktioner för rekonditionering. Felaktig rekonditionering kan leda till risk för korsinfektion mellan patienter och potentiellt allvarliga skador.
- Inspektera produkten visuellt innan varje användning på patient. Kassera produkten om den är felaktig eller om det finns tecken på försämring såsom sprickor, revor eller skador. Dessa kan orsaka gasläckage och förlust av ventilation eller andningsstöd.

- Se till att lämpliga larm för ventilator eller flödeskälla är inställda innan slangsetet ansluts till patienten.
- Kontrollera att alla anslutningar sitter fast ordentligt före användning.
- Utför ett tryck- och läckagetest på slangsetet och kontrollera om det finns ocklusioner innan det ansluts till en patient.
- Användning av icke-kompatibla, icke-ISO 5367- eller icke-ISO 80601-2-74-kompatibla slangkomponenter kan orsaka oavsiktlig frånkoppling av slangen och förlust av ventilation eller andningsstöd.
- Uppvärmda slangar ska inte ha direktkontakt med patientens hud. Underlätenhet att följa detta kan leda till hudskador.
- Använd inte det uppvärmda slangsetet utan gasflöde. Stäng av befuktaren om syrgasflödet avbryts.
- Andningsslangen får inte klämmas eller sträckas.
- Andningsslangen får inte utsättas för kraftig ultraviolet strålning.
- Produkten får inte modifieras.

Bristande efterlevnad av ovanstående varningar och försiktighetsåtgärder kan försämra produktens prestanda eller äventyra säkerheten (och orsaka potentiellt allvarliga skador).

Kontakta din lokala Fisher & Paykel Healthcare-representant för en tryckt kopia av dessa användarinstruktioner.

Kontakta din Fisher & Paykel Healthcare-representant samt behörig myndighet om någon allvarlig incident inträffat vid användning av den här produkten.

Anmärkningar

- Alla komponenter måste rengöras och desinficeras innan de används på en patient. Sterilisering rekommenderas starkt om produkterna tål processen.
- Se till att hela slangsetet fungerar korrekt, med de ventilatorinställningarna som krävs, innan det ansluts till patienten.
- Undvik skador på andningsslängen genom att endast sätta fast och ta loss den från utrustningen med hjälp av ändanslutningarna. Man får inte dra i eller vrida slangen.
- Håll produkten borta från värme- och antändningskällor, särskilt när den används med syrgasutrustning.
- Denna produkt är avsedd för tillförsel av luft, syrgas eller en blandning av båda gaserna. Den är inte lämplig för tillförsel av brandfarliga anestesegasblandningar, Heliox eller gaslösningar, suspensioner eller emulsitioner som inte har utvärderats.
- Vårdinrättningen är ansvarig för att bevakta, och alla delar och tillbehör som används, är kompatibla.
- Denna produkt är säker för användning på gravida kvinnor och ammande kvinnor.

Övervakningsinstruktioner

VARNING

- Övervaka och töm kondensvattnet i slangsetet regelbundet. Kondensatansamling kan leda till förlust av ventilation eller andningsstöd.

Obs!

- Låt inte fläktar eller luftkonditionering blåsa på slangsetet under användning eftersom det kan öka kondensatet i kretsen och eventuellt blockera en slang, vilket kan leda till förlust av ventilation eller andningsstöd.

Rekonditioneringsinstruktioner

Rekonditioneringsinstruktioner (UI-623716) finns på www.fphcare.com/fp-reusables

VARNINGAR

- Produkten måste kopplas bort från både ström- och gaskällan innan den rengörs.
- Rengör produkten före användning och när produkten är synligt smutsig. Följ rekonditioneringsinstruktionerna (UI-623716). Alternativa rengöringsmetoder kan försämra eller skada produkten, minska produktens livslängd och äventyra behandlingen.
- Kassera produkten efter 50 rekonditioneringscykler, eller fem år från tillverkningsdatumet, beroende på vilket som inträffar först.

Anmärkningar

- Det rekommenderas att rekonditioneringen påbörjas så snart som det är praktiskt rimligt efter användning, för att förhindra att grova föroreningar torkar på produkten.
- Använda produkter måste behandlas som kontaminerade. Användaren kan utsättas för vätskor från andningsvägarna. Följ alla lokala och statliga föreskrifter med avseende på miljöskydd och korrekt avfallshantering av dessa produkter.

Förvaring

- Rekonditionerade slangset och tillbehör ska som minimum förvaras i en ren plastpåse eller behållare och hållas på avstånd från direkt solljus eller värme, om de inte återanvänds direkt.

Symbolförklaringar

		För användning på vuxna patienter
		Varningssymbol för varningar
Auktoriserad representant inom Europeiska unionen	Innehåller inte naturgummilatex	
		Återvinn ej
Applicerad del av typ BF		Bruksanvisning
Rx only Endast på ordination	REF Referensnummer	 Tillverknings- datum
	LOT Partinummer	MD Medicinteknisk produkt
CE 0123 CE-märkning		Utgångsdatum

REF 900MR051**Yeniden kullanılabilir solunum hortumu - 22 mm x 1,9 m****Kullanım Amacı**

900MR051, solunum gazlarını iletmek için kullanılan yeniden kullanılabilir bir hortumdur. Bu aksesuar, hastane ortamlarında veya klinik ortamlarda yeniden kullanılabilir yetişkin solunum devrelerinde kullanılmak üzere tasarlanmıştır ve yalnızca bir hekim tarafından reçete edilmelidir.

Ürün Teknik Özellikleri

Maksimum Çalışma Basıncı	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
60 cmH₂O'da gaz sızıntısı	<70 mL/dak
60 cmH₂O'da uyguluk	0,812 mL/cmH ₂ O
30 L/dak'da akış direnci	0,003 cmH ₂ O/L/dak
Uzunluk	1,9 m (74,8 inç)
Minimum iç çap	19 mm (0,75 inç)

Uyarılar, Dikkat Edilecek Hususlar ve Notlar**UYARILAR**

- Solunum devreleri ve aksesuarları, solunum bakımında kalifiye bir sağlık uzmanı tarafından reçete edilmeli ve ilk kurulumları aynı kişi tarafından yapılmalıdır. Bu cihazlar, eğitimi tıbbi personelin gözetimi altında kullanılmalıdır.
- Bağlantıları, hortumları veya aksesuarları yağlamayın. Bu talimata uyulmaması yanına, yanıklara ve sistem performansında kayıplara neden olabilir.
- Bu, yeniden işlenebilir (yeniden kullanılabilir) bir üründür. Bu ürune yönelik yeniden işleme talimatlarına göre yeniden işlenmelidir. Hatalı yeniden işleme, hastalar arasında çapraz enfeksiyon riskine ve potansiyel olarak ciddi hasara yol açabilir.
- Bir hastada her kullanımından önce ürünü görsel olarak kontrol edin. Ürün kusurluysa veya çatlaklı, yırtık ya da hasar gibi herhangi bir bozulma belirtisi varsa atın. Bunlar gaz sızıntılarına ve ventilasyon veya solunum desteği kaybına neden olabilir.

- Solunum devresini hastaya bağlamadan önce uygun solunum cihazı veya akış kaynağı alarmlarının ayarlandığından emin olun.
- Kullanmadan önce tüm bağlantıların sıkı olduğunu kontrol edin.
- Hastaya bağlamadan önce solunum devresi üzerinde bir basınç ve sızıntı testi yapın ve tikanma olup olmadığını kontrol edin.
- Uyumluluğu ya da ISO 5367 veya ISO 80601-2-74'e uygun olmayan devre bileşenlerinin kullanılması hortum bağlantısının istenmeden kesilmesine ve ventilasyon veya solunum desteği kaybına neden olabilir.
- İstİtmalı hortumlar, hastanın cildiyle doğrudan temas etmemelidir. Bu talimata uyulmaması cilt hasarına yol açabilir.
- İstİtmalı solunum devresini gaz akışı olmadan kullanmayın. Gaz akışı kesilirse nemlendiriciyi kapatın.
- Solunum hortumunu ezmeyin veya germeyin.
- Solunum hortumunu aşırı UV radyasyona maruz bırakmayın.
- Bu üründe değişiklik yapmayın.

Yukarıdaki uyarılara ve dikkat edilecek hususlara uyulmaması, ürünün performansını düşürebilir veya güvenliği tehlikeye atabilir (potansiyel olarak ciddi hasara neden olma dahil).

Bu kullanıcı talimatlarının basılı bir kopyası için yerel Fisher & Paykel Healthcare temsilcinizle iletişime geçin.

Bu cihazı kullanırken ciddi bir olay meydana gelirse, lütfen Fisher & Paykel Healthcare temsilciniz ve Yetkili Makam ile iletişime geçin.

Notlar

- Bir hastada kullanmadan önce tüm bileşenler temizlenmeli ve dezenfekte edilmelidir. Ürünler işleme dayanabilecek durumdayda sterilizasyon önemle tavyise edilir.
- Bir hastada bağlamadan önce tüm devrenin gerekli ventilatör ayarları ile doğru şekilde çalıştığından emin olun.
- Solunum hortumunun hasar görmesini önlemek için, yalnızca uç konnektörleri kullanarak ekipmanı takın veya ayırın; hortumu çekmeyein veya bükmeyein.
- Ürünü, özellikle oksijen ekipmanlarıyla çalıştırırken isi veya tutuşma kaynaklarından uzak tutun.
- Bu ürün hava, oksijen veya her iki gazın karışımının dağıtımına için tasarlanmıştır. Yanıcı anestezik gaz karışımı, Heliox veya gaz solüsyonları, süspansiyonlar veya değerlendirilmemiş emülsiyonların verilmesi için uygun değildir.
- Sorumlu kuruluş, kullanılan nemlendirici ile tüm parçaların ve aksesuarların uyumlu olmasına sorumludur.
- Bu ürün hamile ve emziren kadınlarda kullanım için güvenlidir.

İzleme Talimatları

! UYARI

- Düzenli olarak izleyin ve devrede biriken yoğunmayı drene edin. Yoğunma kaynaklı birikme ventilasyon veya solunum desteği kaybına neden olabilir.

Not

- Devredeki yoğunmayı artırabileceğinin potansiyel olarak bir hortumu tıkayarak ventilasyon veya solunum desteği kaybına neden olabileceğiinden kullanım sırasında fanlar ve klimadan gelen havanın solunum devresine girmesinden kaçının.

Yeniden İşleme Talimatları

Yeniden işleme talimatları (UI-623716) için lütfen www.fphcare.com/fp-reusables adresini ziyaret edin.

! UYARILAR

- Temizlemeden önce ürünün hem güç hem de gaz kaynağı ile bağlantısı kesilmelidir.
- Ürün kullanmadan önce ve ürün gözle görüülür şekilde kirlendiğinde temizleyin. Yeniden işleme talimatlarını takip edin (UI-623716). Alternatif temizleme yöntemleri ürünü bozabilir veya ürüne zarar verebilir, bu durum ürünün kullanım süresini kısaltabilir ve tedaviyi olumsuz etkileyebilir.
- 50 yeniden işleme döngüsünden sonra veya üretim tarihinden itibaren beş yıl sonra (hangisi daha erken gerçekleşse) ürünü atın.

Notlar

- Görünür kontaminantların ürün üzerinde kurumasını önlemek için kullanımdan sonraki makul olan en kısa sürede yeniden işlemeye başlanması tavyise edilir.
- Kullanılmış ürünler kontamine olmuş gibi işlem görmelidir. Kullanıcı solunum yolunu sıvılarına maruz kalabilir. Çevrenin korunması ve bu ürünlerin doğru şekilde imha edilmesiyle ilgili tüm yerel, federal düzenlemelere ve eyalet düzenlemelerine uyun.

Saklama

- Yeniden işlenmiş solunum devreleri ve aksesuarları hemen yeniden kullanılmayacaksa asgari olarak temiz bir plastik torba veya kapta ve doğrudan güneş ışığından veya isıdan uzakta saklanmalıdır.

Sembol Tanımları

Ürün fitlat veya pirojen içermez	Taşıma ve saklama sıcaklığı sınırları	Yetişkin hastalarda kullanıma yönelik耳tir
Avrupa Birliği yetkili temsilcisi	Doğal kauçuk lateksten yapılmamıştır	Uyarılar için dikkat edilecek husus sembolü
BF Tipi Uygulanmış Parça	Geri dönüştürmeyin	Kullanım Talimatları
Rx only	REF	
Sadece reçeteyle satılır	Referans numarası	Üretim tarihi
	LOT	MD
Üretici	Parti numarası	Tibbi Cihaz
CE 0123		
CE İşareti	Son kullanma tarihi	

REF 900MR051**可重複使用呼吸管路 - 22 mm x 1.9 m****設計用途**

900MR051 是一種可重複使用的管路，用於輸送呼吸氣體。此配件適用於醫院或臨床的成人可重複使用呼吸管路，且僅能在有醫師處方的情況下使用。

產品規格

最大操作壓力	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
在 60 cmH₂O 下的漏氣量	<70 mL/min
在 60 cmH₂O 下的漏氣量	0.812 mL/cmH ₂ O
在 30 L/min下的漏氣量	0.003 cmH ₂ O/ L/min
長度	1.9 m (74.8 in)
管路最小內徑	19 mm (0.75 in)

警告、注意事項及備註**!
警告**

- 呼吸管路和配件應由具有呼吸照護資格的醫療專業人士開立處方並進行初步設定，且僅可在訓練有素的醫療人員監督下使用。
- 切勿潤滑接頭、管路或配件。未能遵守注意事項將導致火災、燒傷和系統性能損失。
- 本產品可進行再處理（可重複使用）。必須根據本產品的再處理說明對其進行再處理。不正確的再處理過程可能會導致患者之間的交互感染風險，並可能造成嚴重的潛在傷害。
- 每次使用在患者身上之前，必須對產品進行目視檢查。如果有故障或任何老化的跡象（例如裂縫、撕裂或損壞），請丟棄。可能因此導致漏氣及通氣或呼吸輔助功能喪失。

- 將呼吸管路連接到患者之前，請確保已設定適當的呼吸器或氣源警報。
- 使用前請先檢查所有連接處都已接牢。
- 將呼吸管路連接到患者前，先進行呼吸管路的壓力及漏氣測試，並檢查有無堵塞。
- 使用不相容、不符合 ISO 5367 或 ISO 80601-2-74 規範之管路零件和配件，可能會造成管路意外斷裂以及通氣或呼吸輔助喪失。
- 應避免加熱管路直接接觸患者皮膚。未能遵守注意事項將導致皮膚損傷。
- 切勿在無氣流時使用加熱呼吸管路。如果氣流中斷，請關閉潮濕加熱器。
- 請勿撞擊或拉扯呼吸管路。
- 切勿讓呼吸管路過度暴露在紫外燈照射下。
- 切勿改裝本產品。

未遵守上述警告和注意事項可能將損害產品性能或危及安全（包括造成嚴重的潛在傷害）。

請聯絡您當地的 Fisher & Paykel Healthcare 廠商，以取得這些使用說明書。

若使用本產品時發生嚴重事件，請聯絡您的 Fisher & Paykel Healthcare 廠商以及主管機關。

注意事項

- 使用在患者身上之前，必須清潔和消毒所有零件和配件。如果產品能夠承受此過程，則強烈建議進行滅菌消毒。
- 將呼吸管路連接到患者前，請檢查並確認呼吸器已調整正確設定，並且確認呼吸管路功能正常且完整。
- 為了避免呼吸管路受損，僅能握住末端連接頭進行安裝或拆卸設備，切勿拉扯或扭轉管路。
- 使產品遠離熱源或火源，特別是在操作氧氣設備時。
- 本產品專為輸送空氣、氧氣或兩者混合氣體所設計。它不適用於輸送未經評估的易燃麻醉混合氣體、氮氣混合氣體或氣體溶液、懸浮液或乳狀液。
- 權責機構須對產品的相容性負責，包含潮濕加熱器，以及所有零件和配件。
- 本產品可安全用於孕婦及哺乳期婦女。

監控說明

⚠ 警告

- 定期監控和排除管路中累積的冷凝水。冷凝水積聚可能導致通氣或呼吸輔助功能喪失。

備註

- 使用過程中呼吸管路應避開風扇及空調的出風口，因為這可能增加管路中的冷凝水並堵塞管路，因而導致通氣或呼吸輔助功能喪失。

再處理說明

再處理說明 (UI-623716)，請瀏覽
www.fphcare.com/fp-reusables

⚠ 警告

- 清潔之前必須斷開電源和氣源。
- 使用前以及有可見髒污時，請清潔產品。請遵循再處理說明 (UI-623716)。替代的清潔方法可能會使產品老化或損壞，從而縮短產品壽命並影響治療。
- 請將已經過 50 次再處理循環、或製造超過 5 年之產品丟棄，以先發生者為準。

注意事項

- 建議在合理可行的情況下使用後盡快開始再處理，以防止污染物乾化在產品上。
- 用過的產品必須視為已污染。使用者可能會接觸到患者呼吸道液體。請遵循所有當地、州和聯邦關於環境保護和上述產品正確棄置之規定。

存放

- 經過再處理的呼吸管路和配件至少存放在乾淨的塑膠袋或容器中，若不立即再次使用，應避免陽光照射或加熱。

符號定義

		成人患者 使用
		警告的警示 標誌
歐盟授權 代表	非天然乳膠 製品	
		使用說明
BF 類型觸身 部件	切勿回收 利用	
Rx only 僅限處方 使用		製造日期
		醫療器材
製造商	批號	
CE 0123 CE 標誌		有效日期

REF 900MR051**Selang pernapasan yang bisa digunakan kembali - 22 mm x 1,9 m****Tujuan Penggunaan**

900MR051 merupakan selang yang bisa digunakan kembali untuk menyalurkan gas pernapasan. Aksesori ini ditujukan untuk digunakan dengan sirkuit pernapasan dewasa yang bisa digunakan kembali di lingkungan rumah sakit atau klinis dan hanya boleh diresepkan oleh dokter.

Spesifikasi Produk

Tekanan Pengoperasian Maksimum	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Kebocoran gas pada 60 cmH₂O	<70 mL/mnt
Kepatuhan pada 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Resistensi terhadap aliran pada 30 L/mnt	0,003 cmH ₂ O/L/mnt
Panjang	1,9 m (74,8 inci)
Diameter internal minimum	19 mm (0,75 inci)

Peringatan, Perhatian, dan Catatan**PERINGATAN**

- Sirkuit dan aksesori pernapasan harus diresepkan dan disiapkan oleh tenaga perawatan kesehatan profesional yang memenuhi kualifikasi dalam bidang perawatan pernapasan dan digunakan di bawah pengawasan personel medis yang terlatih.
- Jangan melumasi bagian sambungan, selang, atau aksesori. Kelalaian dalam mematuhi petunjuk ini bisa mengakibatkan kebakaran, luka bakar, dan hilangnya kinerja sistem.
- Produk ini bisa diproses ulang (bisa digunakan kembali). Produk ini harus diproses ulang sesuai dengan petunjuk pemrosesan ulang untuk produk ini. Pemrosesan ulang yang salah bisa menyebabkan risiko infeksi silang antara pasien dan berpotensi menyebabkan bahaya serius.
- Periksa produk secara visual sebelum digunakan pada pasien. Buang jika kerusakan teramat atau jika ada tanda kerusakan, seperti retak, robek, atau rusak. Hal ini bisa menyebabkan kebocoran gas dan hilangnya dukungan ventilasi atau pernapasan.

- Pastikan pengaturan ventilator atau alarm sumber aliran yang sesuai sebelum menghubungkan sirkuit pernapasan ke pasien.
- Periksa apakah semua sambungannya sudah terpasang erat sebelum digunakan.
- Lakukan uji tekanan dan kebocoran pada sirkuit pernapasan dan periksa untuk mengetahui adanya sumbatan sebelum menghubungkannya ke pasien.
- Penggunaan komponen sirkuit yang bersifat tidak kompatibel, non-ISO 5367, atau non-ISO 80601-2-74 bisa menyebabkan pelepasan selang secara tidak disengaja dan hilangnya ventilasi atau dukungan pernapasan.
- Selang yang dipanaskan harus dijauhkan dari kontak langsung dengan kulit pasien. Kelalaian dalam mematuhi petunjuk ini bisa menyebabkan kerusakan pada kulit.
- Jangan menggunakan sirkuit pernapasan berpemanas tanpa aliran gas. Jika aliran gas terganggu, matikan pelembab udara.
- Jangan menjepit atau meregangkan selang pernapasan.
- Jangan memaparkan selang pernapasan ke radiasi UV secara berlebihan.
- Jangan memodifikasi produk ini.

Kelalaian dalam mematuhi bagian peringatan dan perhatian di atas bisa mengganggu kinerja produk atau membahayakan keselamatan (termasuk berpotensi menyebabkan bahaya serius).

Hubungi perwakilan Fisher & Paykel Healthcare setempat untuk mendapatkan salinan cetak dari petunjuk pengguna ini.

Jika terjadi insiden serius saat menggunakan perangkat ini, hubungi perwakilan Fisher & Paykel Healthcare dan Otoritas Kompetensi yang terkait.

Catatan

- Semua komponen harus dibersihkan dan didisinfeksi sebelum digunakan pada pasien. Sterilisasi sangat direkomendasikan jika produk bisa bertahan menghadapi proses sterilisasi.
- Pastikan sirkuit yang lengkap berfungsi dengan baik menggunakan pengaturan ventilator yang diperlukan sebelum menghubungkannya ke pasien.
- Untuk menghindari kerusakan pada selang pernapasan, pasang atau lepaskan dari peralatan dengan memegang bagian ujung konektornya saja; jangan menarik atau memutar selang.
- Jauhkan produk dari sumber panas atau pengapian, terutama saat mengoperasikannya bersama dengan peralatan oksigen.
- Produk ini dirancang untuk menyalurkan udara, oksigen, atau campuran dari kedua gas tersebut. Produk ini tidak sesuai untuk digunakan dalam penyulaman campuran gas anestesi yang mudah terbakar, Heliox atau larutan gas, suspensi, atau emulsi yang belum dievaluasi.
- Organisasi penanggung jawab wajib bertanggung jawab terhadap kompatibilitas pelembap udara dan semua bagian serta aksesoris yang digunakan.
- Produk ini aman untuk digunakan oleh wanita yang hamil dan sedang menyusui.

Petunjuk Pemantauan**PERINGATAN**

- Pantau dan kuras penumpukan kondensat di dalam sirkuit secara berkala. Penumpukan kondensat bisa mengakibatkan hilangnya dukungan ventilasi atau pernapasan.

Catatan

- Hindari ventilasi dari kipas dan AC ke sirkuit pernapasan selama penggunaan perangkat, karena hal ini bisa meningkatkan kondensat di sirkuit dan berpotensi menyumbat selang, yang mengakibatkan hilangnya dukungan ventilasi atau pernapasan.

Petunjuk Pemrosesan Ulang

Untuk petunjuk pemrosesan ulang (UI-623716), kunjungi www.fphcare.com/fp-reusables

PERINGATAN

- Produk harus dilepaskan dari sumber pasokan listrik dan gas sebelum dibersihkan.
- Bersihkan produk sebelum digunakan dan jika ada kotoran yang teramat pada produk, ikuti petunjuk pemrosesan ulang (UI-623716). Metode pembersihan alternatif bisa memperparah atau merusak produk, mengurangi usia pakai produk dan memengaruhi terapi secara negatif.
- Buang produk setelah 50 kali siklus pemrosesan ulang, atau lima tahun sejak tanggal produksi, yang mana lebih awal berlaku.

Catatan

- Disarankan agar pemrosesan ulang dilakukan secara wajar dan sesegera mungkin untuk mencegah kontaminan kotor mengering pada produk.
- Produk bekas harus diperlakukan sebagai produk yang terkontaminasi. Pengguna bisa terpapar pada cairan dari saluran pernapasan. Patuhi semua peraturan setempat, negara bagian, dan federal yang terkait dengan perlindungan lingkungan hidup dan pembuangan produk yang benar.

Penyimpanan

- Setidaknya, sirkuit pernapasan dan aksesoris yang telah diproses ulang harus disimpan dalam kantong atau wadah plastik yang bersih dan dijauhkan dari sinar matahari langsung atau suhu panas jika tidak segera digunakan kembali.

Definisi Simbol

		Untuk digunakan pada pasien dewasa
		Simbol perhatian untuk peringatan
Komponen Terapan Jenis BF		Petunjuk Penggunaan
Rx only Hanya dengan resep dokter	REF Nomor referensi	 Tanggal produksi
Produsen	LOT Nomor lot	MD Perangkat Medis
CE 0123 Tanda CE	 Gunakan sebelum tanggal	

REF 900MR051

ห่อหายใจชนิดไข่ช็าร์ได - 22 มม. x 1.9 ม.

วัสดุประสังค์การในช่วงน้ำ

900MR051 เป็นห่อหายใจไข่แบบไข่ช็าร์ไดสำหรับส่ง กําช่ายหายใจ อุปกรณ์เสริมที่ออกแบบมาเพื่อใช้ร่วมกับ ชุดสายช่วยหายใจแบบไข่ช็าร์ไดสำหรับผู้ใหญ่ของ Fisher & Paykel Healthcare ภายใต้โรงพยาบาล หรือในคลินิก และควรใช้ตามที่แพทย์สั่งเท่านั้น

ข้อมูลจำเพาะของผลิตภัณฑ์

แรงดันในการทำงานสูงสุด	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
การรับวันหลังของกําชที่ 60 cmH ₂ O	<70 mL/นาที
การขยายตัวของสายช่วยหายใจที่ 60 cmH ₂ O	0.812 mL/cmH ₂ O
แรงดันทางการไหลที่ 30 ลิตร/นาที	0.003 cmH ₂ O/ ลิตร/นาที
ความยาว	1.9 m.
เส้นผ่าศูนย์กลางภายในตัวสุด	19 mm.

ค่าเตือน ข้อควรระวัง และหมายเหตุ



ค่าเตือน

- ชุดสายช่วยหายใจและอุปกรณ์เสริมควรสั่งจ่าย และดึงค่าเบี้ยองต้นโดยบุคลากรทางการแพทย์ ที่มีคุณสมบัติเหมาะสมในด้านการบ้าบัดดรอuhn การหายใจและใช้งานภายใต้การกำกับดูแลของ บุคลากรทางการแพทย์ที่ได้รับการฝึกอบรม
- ห้ามเหลวสิ่งอันตรายซึ่งอาจก่อให้เกิด ไฟไหม้ แผลไหม้ และสูญเสียประสิทธิภาพการ ทำงานของระบบ
- ผลิตภัณฑ์นี้สามารถนำไปผ่านกระบวนการ ทำให้ปราศจากเชื้อไข่ช็าร์ได (น้ำยาลับมาน้ำไข่ช็าร์ได) โดยจะต้องทำความสะอาดด้วยน้ำยาในกระบวนการ กระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำมาใช้ ส่าหรับผลิตภัณฑ์ที่นี้ กระบวนการทำให้ปราศจาก เชื้อเพื่อนำลับมาใช้ที่ไม่ถูกอ่อนไหวอาจทำให้เกิด ความเสี่ยงต่อการติดเชื้อรหัสไข่ปูป่วยและอาจ ทำให้เกิดอันตรายร้ายแรงได
- ตรวจสอบผลิตภัณฑ์ด้วยสายตาก่อนใช้งานกับ ผู้ป่วยแต่ละครั้ง ให้ทึบไปหากพบข้อบกพร่อง หรือหากมีร่องรอยใดๆ ที่แสดงถึงการเสื่อม สภาพ เช่น รอยแตก ฉีกขาด หรือร้าว ข้อ บกพร่องเหล่านี้อาจทำให้เกิดการรั่วไหลของ กําชและทำให้การช่วยหายใจหรือการประคับ ประคองการหายใจหยุดชะงัก

- ตรวจสอบให้แน่ใจว่ามีการตั้งค่าเครื่องช่วยหายใจหรือสัญญาณเตือนการไหลอย่างเหมาะสม สม ก่อนที่จะเชื่อมต่อชุดสายช่วยหายใจกับ ผู้ป่วย
- ตรวจสอบว่าจุดเชื่อมต่อหัวนมดเคนสินทีก่อน การใช้งาน
- ทำการทดสอบแรงดันและการรับที่ชุดสายช่วยหายใจ และตรวจสอบว่ามีการอัดตันหรือไม่ ก่อน ที่จะเชื่อมต่อ กับผู้ป่วย
- การใช้ส่วนประกอบของชุดสายช่วยหายใจที่ไม่ สามารถใช้ร่วมกันได ที่ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน ISO 5367 หรือ ISO 80601-2-74 อาจทำให้ชุด สายช่วยหายใจหลุดโดยไม่ตั้งใจ และทำให้การ ช่วยหายใจหรือการประคับประคองการหายใจ หยุดชะงัก
- ควรระมัดระวังอย่าใช้หัวช้อนน้ำดึงหัวความร้อนสัมผัส กับผิวน้ำแข็งของผู้ป่วยโดยตรง หากไม่ปฏิบัติตาม อาจทำให้เกิดการบาดเจ็บต่อผิวน้ำแข็งได
- ห้ามใช้ชุดสายช่วยหายใจที่มีผลลัพธ์ทำความ ร้อนโดยที่ไม่มีการไหลของกําช หากการไหล ของกําชหยุดชะงัก ให้มีการประคับประคอง การหายใจ ชั่วคราว
- ห้ามบีบหรือดึงหัวหายใจ
- อย่าใช้หัวหายใจสัมผัสกับรังสีญี่วมกากในไป
- ห้ามดัดแปลงผลิตภัณฑ์นี้ หากไม่ปฏิบัติตาม ค่าเตือนและข้อควรระวัง ข้างต้นอาจส่งผลในประสิทธิภาพการทำงาน หรือความปลอดภัยในการใช้ผลิตภัณฑ์ ลดลงได (รวมถึงอาจก่อให้เกิดอันตราย ร้ายแรง)

โปรดดูต่อผู้ที่น่าเชื่อถือของ Fisher & Paykel Healthcare ในพื้นที่ของท่านเพื่อขอเอกสาร ค่าแนะนำในการใช้งานแบบบูรณาeme

หากมีเหตุการณ์ร้ายแรงเกิดขึ้นขณะใช้อุปกรณ์นี้ โปรดติดต่อศูนย์เทคโนโลยี Fisher & Paykel Healthcare ของท่านและหน่วยงานที่รับผิดชอบ

หมายเหตุ

- ต้องทำความสะอาดและฆ่าเชื้อส่วนประกอบทั้งหมดก่อนนำไปใช้กับผู้ป่วย ข้อแนะนำเป็นอย่างยิ่งว่าควรนำส่วนประกอบทั้งหมดไปผ่านกระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อหากผลิตภัณฑ์สามารถทนต่อกระบวนการได้
 - ตรวจสอบให้แน่ใจว่าชุดสายช่วยหายใจทั้งชุดทำงานอย่างถูกต้องตามการตั้งค่าเครื่องช่วยหายใจที่กำหนด ก่อนเชื่อมต่อ กับผู้ป่วย
 - เพื่อหลีกเลี่ยงความเสี่ยงหายตัวออกหายใจ ให้ติดตั้งและปลดล็อกหัวใจโดยอุปกรณ์โดยสัมภาระที่ปลายชุดเท่านั้น ห้ามดึงหรือบิดที่ตัวหัว
 - เก็บผลิตภัณฑ์ให้ห่างจากแหล่งร้อนหรือแหล่งจุดติดไฟ โดยเฉพาะอย่างยิ่งในขณะที่ใช้งานกับอุปกรณ์เจียบอุบัติเหตุ
 - ผลิตภัณฑ์นี้ออกแนวโน้มมาเพื่อใช้ในการน้ำส่างอาการ ออกซิเจน หรืออุปกรณ์ที่สมอกรอกซึ่งเจ็บไม่เหมือนสาหัสหัวใจ การนำส่งก็อาจจะสมมานาสลงทุ่มที่ไวไฟ ก้าช์ เสือลือกอห์หรือสารละลายก้าช์ สารแขวนล้อยหรือแมลลัชันที่ยังไม่ได้รับการประเมิน
 - องค์กรที่รับผิดชอบมีหน้าที่ตรวจสอบความสามารถในการใช้งานร่วมกันได้ของเครื่อง ทำความเข้าใจกับขั้นตอนส่วนและอุปกรณ์เสริมทั้งหมดที่นำมาใช้
 - ผลิตภัณฑ์ที่ไม่สามารถใช้กับสตอร์มีคราร์กและสตอร์รีบนบดตัวอ่อนย่างปลดล็อกภัย

คำแนะนำในการตรวจสอบดีดตาม



คำเตือน

- ตรวจสอบและนับจำนวนแน่นที่สมอยู่ในชุดสายช่วยหายใจอย่างสม่ำเสมอ การสะสมของจำนวนแน่นอาจทำให้การช่วยหายใจหรือการประคับประคองการหายใจหยุดชะงัก
 - **หมายเหตุ**
 - อย่าให้พัดลมและเครื่องปรับอากาศเป่าลงบนชุดสายช่วยหายใจระหว่างการใช้งาน เป็นจังหวะที่ให้มีจำนวนแน่นในชุดสายช่วยหายใจเพิ่มขึ้น และอาจทำให้ห่ออุดดัน ส่งผลให้การช่วยหายใจหรือการประคับประคองการหายใจหยุดชะงักได้

คำแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปฟาร์ม

กระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้

สำหรับค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่านกระบวนการ
ท่าให้�ราชจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้ (UI-623716)
โปรดเข้าไปที่ www.fphcare.com/fp-reusables



คำเตือน

- ก. ก่อนท่านความสะอาด จะต้องปลดผลิตภัณฑ์ออกจากแหล่งจ่ายไฟและแหล่งจ่ายกําชีว
 - ห. ทำความสะอาดผลิตภัณฑ์ก่อนใช้งานและเมื่อได้กําตุนที่ผลิตภัณฑ์สักปีก่อนถึงเที่ยวดีแล้ว ให้ชัดปฏิบัติตามค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่านกระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้ (UI-623716) หรือท่านความสะอาดอีกหนึ่ง อาจทำให้ผลิตภัณฑ์เสื่อมสภาพหรือชำรุดเสียหาย ทำให้ยาบุหรี่ใช้งานของผลิตภัณฑ์ลดลง และลดประสิทธิภาพในการบำบัดรักษา
 - ท. ทิ้งผลิตภัณฑ์หลังจากที่นำไปฝาบนกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้ครบ 50 รอบ หรือหากเป็นนาคราฟที่ผลิต ซึ่งอยู่กับว่าช่วงเวลาใดจะสิ้นก่อน

หมายเหตุ

- แนะนำให้นำผลิตภัณฑ์เข้าสู่กระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้โดยเร็วที่สุดเท่าที่จะสามารถทำได้หลังการใช้งาน เพื่อป้องกันคราบลิ่งปนเปื้อนแห่งทางเดินอาหาร
 - จะต้องจัดเป็นการรักษาภัยภัยภัณฑ์ที่ใช้แล้วเสียมีลิ่งปนเปื้อน ผู้ใช้อาหารลิ่งปนเปื้อนของทางเดินอาหารได้โดยเร็วที่สุด โปรดปฏิบัติตามระเบียบข้อบังคับของห้องถัง รัฐ และรัฐบาลกลางเกี่ยวกับการป้องกันลิ่งปนเปื้อน และการกำจัดผลิตภัณฑ์เหล่านี้อย่างถูกต้อง

การเก็บรักษา

- ควรเก็บข้อมูลรายหายใจและอุปกรณ์เสริมที่ผ่านกระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อแล้วไว้ในถุงพลาสติกหรือขวดน้ำที่สะอาด และเก็บให้พ้นจากแสงแดดหรือความร้อนโดยตรง หากไม่ได้นำไปใช้งานในทันที

ความหมายของสัญลักษณ์ต่างๆ

ผลิตภัณฑ์ไม่มีส่วนประกอบของสารพthaเลดหรือสารก่อไข้*	ขัดจำกัดของอุณหภูมิในการขนส่งและการเก็บรักษา	สำหรับใช้กับผู้ป่วยที่เป็นผู้ไข้
ตัวแทนที่ได้รับอนุญาตในสหภาพยุโรป	ไม่ได้ผลิตจากน้ำยาธรรมชาติ	สัญลักษณ์คำเตือน
เครื่องมือประเภทที่มีการสัมผัสกับผู้ป่วยภายนอก Type BF	ห้ามนำเข้าไปรีไซเคิล	คำแนะนำการใช้งาน
Rx only ใช้ตามแพทย์สั่งเท่านั้น	REF หมายเลขอ้างอิง	 วันที่ผลิต
	LOT หมายเลขชุดการผลิต	MD อุปกรณ์การแพทย์
CE 0123 เครื่องหมาย CE		วันหมดอายุ

REF 900MR051**Hệ thống dây thở có thể tái sử dụng -
22 mm x 1,9 m****Mục Đích Sử Dụng**

900MR051 là hệ thống dây thở có thể tái sử dụng được sử dụng để dẫn khí thở. Phụ kiện này được thiết kế để sử dụng với các bộ dây thở có thể tái sử dụng cho người lớn trong môi trường bệnh viện hoặc phòng khám và chỉ nên do bác sĩ chỉ định.

Thông Số Kỹ Thuật của Sản Phẩm

Áp Suất Hoạt Động Tối Đa	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
Rò rỉ khí ở 60 cmH₂O	<70 mL/phút
Tuân thủ ở 60 cmH₂O	0,812 mL/cmH ₂ O
Sức cản dòng chảy ở 30 L/phút	0,003 cmH ₂ O/ L/phút
Chiều dài	1,9 m (74,8 inch)
Đường kính trong tối thiểu	19 mm (0,75 inch)

Cảnh Báo, Cẩn Trọng và Lưu Ý**! CẢNH BÁO**

- Bộ dây thở và các phụ kiện phải do chuyên gia chăm sóc sức khỏe có chuyên môn về chăm sóc hô hấp kê đơn và thiết lập ban đầu và phải được sử dụng dưới sự giám sát của nhân viên y tế đã qua đào tạo.
- Không bôi trơn các kết nối, dây hoặc phụ kiện. Nếu không tuân thủ có thể dẫn đến hỏa hoạn, bong và mất hiệu suất của hệ thống.
- Sản phẩm này có thể tái xử lý (có thể tái sử dụng). Việc xử lý lại phải theo hướng dẫn xử lý lại cho sản phẩm này. Việc xử lý lại không đúng cách có thể dẫn đến nguy cơ lây nhiễm chéo giữa các bệnh nhân và tiềm ẩn mối nguy hại nghiêm trọng.
- Kiểm tra sản phẩm bằng mắt thường trước mỗi lần sử dụng cho bệnh nhân. Loại bỏ nếu bị lỗi hoặc nếu có bất kỳ dấu hiệu suy giảm chất lượng như vết nứt, vết rách hoặc hư hỏng. Những lỗi này có thể gây rò rỉ khí và mất khả năng thông khí hoặc hỗ trợ hô hấp.

- Đảm bảo cài đặt các báo động máy thở hoặc báo động nguồn lưu lượng thích hợp trước khi kết nối bộ dây thở với bệnh nhân.
- Kiểm tra xem tất cả các kết nối có chặt không trước khi sử dụng.
- Tiến hành kiểm tra áp suất và rò rỉ trên bộ dây thở và kiểm tra các chỗ bị bít trước khi kết nối với bệnh nhân.
- Việc sử dụng các thành phần bộ dây thở không tương thích, không tuân thủ ISO 5367 hoặc không tuân thủ ISO 80601-2-74 có thể vô tình làm ngắt kết nối ống và mất khả năng thông khí hoặc hỗ trợ hô hấp.
- Cần tránh để ống có giá nhiệt tiếp xúc trực tiếp với da của bệnh nhân. Không tuân thủ có thể dẫn đến bị bỏng da.
- Không sử dụng bộ dây thở có giá nhiệt khi không có dòng khí. Nếu luồng khí bị gián đoạn, hãy tắt máy tạo độ ẩm.
- Không đe bẹp hoặc kéo căng dây thở.
- Không để dây thở tiếp xúc với bức xạ tia cực tím quá mức.
- Không chỉnh sửa sản phẩm này.

Việc không tuân thủ các cảnh báo và cẩn trọng bên trên có thể làm giảm hiệu suất của sản phẩm hoặc ảnh hưởng đến sự an toàn (bao gồm cả khả năng tiềm ẩn mối nguy hại nghiêm trọng).

Liên hệ với đại diện của Fisher & Paykel Healthcare tại địa phương để nhận bản in các hướng dẫn sử dụng này.

Nếu có sự cố nghiêm trọng xảy ra khi sử dụng thiết bị này, vui lòng liên hệ với đại diện Fisher & Paykel Healthcare và Cơ quan có thẩm quyền tại địa phương.

Lưu ý

- Trước khi sử dụng cho bệnh nhân, tất cả các thành phần phải được làm sạch và khử khuẩn. Khuyến khích thực hiện tiệt khuẩn nếu các sản phẩm có thể chịu được quá trình này.
- Đảm bảo toàn bộ hệ thống mạch thở hoạt động chính xác với các cài đặt máy thở theo yêu cầu, trước khi kết nối với bệnh nhân.
- Để tránh làm hỏng dây thở, chỉ gắn hoặc tháo khỏi thiết bị bằng cách xử lý các đầu nối cuối; không kéo hoặc xoắn ống.
- Để sản phẩm tránh xa nguồn nhiệt hoặc nguồn bắt lửa, đặc biệt là khi vận hành với thiết bị oxy.
- Sản phẩm này được thiết kế để cấp không khí, oxy và/hoặc hỗn hợp cả hai loại khí. Sản phẩm không thích hợp để cấp hỗn hợp khí gây tê/ gây mê dễ cháy, Heliox hoặc dung dịch khí, huyền phù hoặc nhũ tương chưa được đánh giá.
- Tổ chức chịu trách nhiệm có trách nhiệm xác định tính tương thích của máy tạo độ ẩm và tất cả các bộ phận và phụ kiện được sử dụng.
- Sản phẩm này sử dụng an toàn cho phu nữ mang thai và phụ nữ đang cho con bú.

Hướng dẫn theo dõi**CẢNH BÁO**

- Thường xuyên theo dõi và thoát nước tích tụ trong hệ thống. Nước ngưng tụ có thể làm mất khả năng thông khí hoặc hỗ trợ hô hấp.
- Lưu ý**
- Tránh để quạt và máy điều hòa không khí thông hơi vào bộ dây thở trong quá trình sử dụng vì điều này có thể làm tăng lượng nước ngưng tụ trong bộ dây thở và có khả năng làm tắc ống, dẫn đến mất khả năng thông khí hoặc mất khả năng hỗ trợ hô hấp.

Hướng Dẫn Xử Lý Lại

Để biết hướng dẫn xử lý lại (UI-623716), vui lòng truy cập www.fphcare.com/fp-reusables

⚠ CẢNH BÁO

- Sản phẩm phải được ngắt kết nối khỏi nguồn điện và nguồn khí trước khi làm sạch.
- Làm sạch sản phẩm trước khi sử dụng và bắt đầu sau khi nào sản phẩm bị bẩn. Làm theo hướng dẫn xử lý lại (UI-623716). Các phương pháp làm sạch thay thế có thể làm xấu đi hoặc làm hỏng sản phẩm, làm giảm tuổi thọ của sản phẩm và ảnh hưởng đến liệu pháp.
- Bỏ sản phẩm sau 50 chu kỳ xử lý lại hoặc năm năm kể từ ngày sản xuất, tùy theo điều kiện nào xảy ra sớm hơn.

Lưu ý

- Khuyến cáo rằng việc xử lý lại nên bắt đầu ngay khi thấy hợp lý trên thực tế sau khi sử dụng để tránh các chất bẩn bị khô lại trên sản phẩm.
- Các sản phẩm đã qua sử dụng phải được xử lý như sản phẩm bẩn. Người dùng có thể bị tiếp xúc với dịch tiết đường hô hấp. Tuân thủ tất cả các quy định của địa phương, tiểu bang và liên bang về bảo vệ môi trường và xử lý đúng cách các sản phẩm này.

Bảo Quản

- Ở mức độ tối thiểu, bộ dây thở và phụ kiện đã qua xử lý lại được bảo quản trong túi hoặc hộp nhựa sạch và tránh ánh nắng trực tiếp hoặc nhiệt nếu không sử dụng lại ngay lập tức.

Định Nghĩa Biểu Tượng

		
Sản phẩm không chứa phthalate hoặc pyrogen	Giới hạn nhiệt độ khi vận chuyển và bảo quản	Sử dụng cho bệnh nhân là người lớn
		
Đại diện được ủy quyền tại Liên minh Châu Âu	Không làm bằng mủ cao su tự nhiên	Biểu tượng thận trọng cho các cảnh báo
		
Bộ phận sử dụng kiểu BF	Không sử dụng lại	Hướng dẫn sử dụng
Rx only	REF	
Chỉ sử dụng theo đơn	Số tham chiếu	Ngày sản xuất
	LOT	MD
Nhà sản xuất	Số lô	Thiết bị y tế
CE 0123		
Nhãn CE	Hạn sử dụng	

REF 900MR051**Многоразовая дыхательная трубка
22 мм x 1,9 м****Назначение**

900MR051 — многоразовая трубка, которая применяется для транспортировки дыхательных газов. Данная принадлежность предназначена для использования в многоразовых дыхательных контурах для взрослых в условиях стационара и только по назначению врача.

Технические характеристики

Максимальное рабочее давление	80 гПа (смH ₂ O) (8 кПа)
Утечка газа при 60 смH₂O	<70 мл/мин
Растяжимость при 60 смH₂O	0,812 мл/смH ₂ O
Сопротивление потоку при 30 л/мин	0,003 смH ₂ O/ л/мин
Длина	1,9 м (74,8 дюйма)
Минимальный внутренний диаметр	19 мм (0,75 дюйма)

Предупреждения, предостережения и примечания**! ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

- Назначение и первичную настройку дыхательных контуров и принадлежностей должен осуществлять медицинский работник, имеющий квалификацию в области ИВЛ. Изделия предназначены для использования под наблюдением обученного медицинского персонала.
- Не смазывайте соединения, трубы или принадлежности. Несоблюдение этого требования может привести к пожару, ожогам и ухудшению характеристик системы.
- Данное изделие допускает повторную обработку (является многоразовым). Повторную обработку необходимо выполнять в соответствии с инструкциями по повторной обработке данного изделия. Неправильная повторная обработка может привести к риску перекрестной инфекции между пациентами и потенциально серьезному ущербу.

- Визуально проверяйте изделие перед каждым использованием у пациента. Утилизируйте в случае неисправности или каких-либо признаков износа, таких как трещины, разрывы или повреждения. Это может привести к утечке газа и прекращению вентиляции или вспомогательной искусственной вентиляции легких.
- Перед присоединением дыхательного контура к пациенту убедитесь, что установлены соответствующие сигналы тревоги аппарата ИВЛ или источника потока.
- Перед использованием убедитесь в надежном подключении всех соединений.
- Перед подключением аппарата к пациенту проведите испытание дыхательного контура под давлением и на утечку, а также убедитесь в отсутствии закупорок.
- Использование несовместимых компонентов контура, не соответствующих стандарту ISO 5367 или ISO 80601-2-74, может привести к случайному отсоединению трубы и прекращению вентиляции или вспомогательной искусственной вентиляции легких.
- Избегайте непосредственного контакта нагретых трубок с кожей пациента. Несоблюдение этого правила может привести к повреждению кожи.
- Запрещается использовать дыхательный контур с подогревом в отсутствие потока газа. В случае прекращения подачи газа выключите увлажнитель.
- Не сдавливайте и не растягивайте дыхательную трубку.
- Не подвергайте дыхательную трубку воздействию сильного УФ-излучения.
- Запрещается модифицировать данное изделие.

Несоблюдение вышеуказанных предупреждений и предостережений может стать причиной ухудшения характеристики изделия или поставить под угрозу безопасность (в частности, привести к потенциально серьезному ущербу).

Свяжитесь с местным представителем Fisher & Paykel Healthcare для получения печатной копии данной инструкции пользователя.

Если при использовании данного устройства произошел серьезный инцидент, обратитесь к представителю Fisher & Paykel Healthcare и в уполномоченный орган.

Примечания

- Перед использованием у пациента необходимо очистить и продезинфицировать все компоненты. Настоятельно рекомендуется проводить стерилизацию, если изделия можно подвергать данной процедуре.
- Перед подключением к пациенту убедитесь в правильной работе всего контура и проверьте необходимые настройки аппарата ИВЛ.
- Чтобы избежать повреждения дыхательной трубки, при прикреплении или отсоединении оборудования держитесь только за концевые соединители. Не тяните за трубки и не перекручивайте их.
- Храните изделие вдали от источников тепла или огня, особенно при работе с кислородным оборудованием.
- Данное изделие предназначено для подачи воздуха, кислорода или смеси этих газов. Оно не подходит для подачи легковоспламеняющихся анестезирующих газовых смесей, гелиево-кислородной смеси или газовых растворов, супензий или эмульсий, которые не проходили оценку.
- Обязательства по проверке совместимости увлажнителя и всех используемых деталей и принадлежностей возложены на ответственную организацию.
- Данное изделие безопасно для применения у беременных женщин и кормящих матерей.

Инструкции по мониторингу



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Регулярно контролируйте и сливайте накопившийся в контуре конденсат. Накопление конденсата может привести к прекращению вентиляции или вспомогательной искусственной вентиляции легких.

Примечание

- Избегайте направления вентиляторов и кондиционера на дыхательный контур во время его использования, поскольку при этом может увеличиться количество конденсата в контуре и трубка может оказаться заблокирована, что приведет к прекращению вентиляции или вспомогательной искусственной вентиляции легких.

Инструкции по повторной обработке

См. инструкции по повторной обработке (UI-623716) на веб-сайте www.fphcare.com/fp-reusables.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Перед очисткой изделие необходимо отключить от источника питания и газа.
- Очищайте изделие перед использованием и при наличии видимого загрязнения. Следуйте инструкциям по повторной обработке (UI-623716). Альтернативные методы очистки могут привести к ухудшению свойств или повреждению изделия, сократив срок его службы и поставив под угрозу терапию.
- Утилизируйте изделие после 50 циклов повторной обработки или через пять лет после даты изготовления, в зависимости от того, что произойдет раньше.

Примечания

- Повторную обработку рекомендуется начинать как можно скорее после использования, чтобы предотвратить засыхание сильных загрязнений на изделии.
- Использованные изделия должны рассматриваться как загрязненные. Следует учитывать, что на пользователя могут воздействовать жидкие выделения из дыхательных путей. Соблюдайте все местные, региональные и федеральные правила охраны окружающей среды и надлежащей утилизации данных изделий.

Хранение

- Дыхательные контуры и принадлежности, прошедшие повторную обработку, необходимо хранить как минимум в чистом пластиковом пакете или контейнере в месте, защищенном от прямых солнечных лучей или нагрева, если они сразу же не используются повторно.

Значения символов

		
Изделие не содержит фталатов или пирогенов	Диапазон температур транспортировки и хранения	Для применения у взрослых пациентов
		
Уполномоченный представитель в Евросоюзе	Изготовлено без использования натурального каучукового латекса	Символ для предупреждений
		
Рабочая часть типа BF	Не подлежит повторной переработке	Инструкция пользователя
Rx only		
Только по назначению врача	Идентификационный номер	Дата изготовления
		
Изготовитель	Номер партии	Медицинское изделие
CE 0123		
Знак CE	Срок годности	

REF 900MR051**재사용 가능한 호흡 튜브 - 22 mm x 1.9 m****사용 목적**

900MR051은 호흡 가스를 전달하는 데 사용되는 재사용 가능 튜브입니다. 이 부속품은 병원 또는 임상 환경 내에서 성인용 재사용 가능 호흡 회로에 사용하기 위한 것으로, 의사의 처방을 받아야 합니다.

제품 사양**최대 작동 압력**

80 hPa(cmH_2O)
(8 kPa)

60 cmH_2O 에서 가스 누출

<70 mL/min

60 cmH_2O 에서 컴플라이언스0.812 mL/ cmH_2O **30 L/min에서 유량에 대한 저항**0.003 $\text{cmH}_2\text{O}/$
L/min**길이**

1.9 m(74.8 in)

최소 내경

19 mm(0.75 in)

경고, 주의 및 참고**⚠ 경고**

- 호흡 회로 및 부속품은 호흡기 치료 자격을 갖춘 의료 전문가가 처방하고 초기 설정을 해야 하며, 훈련받은 의료진의 감독하에 사용해야 합니다.
- 연결부, 튜브 또는 부속품에 윤활유를 바르지 마십시오. 이를 준수하지 않으면 화재, 화상 및 시스템 성능 저하가 발생할 수 있습니다.
- 이 제품은 재처리가 가능합니다(재사용 가능). 이 제품의 재처리 지침에 따라 재처리해야 합니다. 잘못된 재처리는 환자 간의 교차 감염 위험과 잠재적인 심각한 상해를 초래할 수 있습니다.
- 환자에게 사용하기 전마다 제품을 육안으로 검사하십시오. 결함이 있거나 균열, 찢어짐 또는 손상과 같은 악화의 징후가 있는 경우 폐기하십시오. 이는 가스 누출 및 환기요법 또는 호흡보조의 손실을 유발할 수 있습니다.

- 호흡 회로를 환자에 연결하기 전에 적절한 인공호흡기 또는 유량 소스(flow source) 경보가 설정되었는지 확인합니다.
- 사용하기 전에 모든 연결부가 단단히 연결되어 있는지 확인합니다.
- 환자에게 연결하기 전에 호흡 회로에 대해 압력 및 누출 테스트를 수행하고 막힘 증상이 있는지 확인하십시오.
- 비호환, 비 ISO 5367 또는 비 ISO 80601-2-74 준수 회로 구성품을 사용하면 의도하지 않은 튜브 분리 및 환기요법 또는 호흡보조의 손실이 발생할 수 있습니다.
- 가열된 튜브가 환자의 피부에 직접적으로 접촉하지 않도록 합니다. 이 지침을 준수하지 않을 경우 피부 손상을 초래할 수 있습니다.
- 가스가 흐르고 있지 않을 때는 열선 호흡 회로를 사용하지 마십시오. 가스 유량이 중단되면 가습기의 전원을 고십시오.
- 호흡 튜브를 누르거나 늘이지 마십시오.
- 호흡 튜브를 과도한 UV 방사선에 노출하지 마십시오.
- 이 제품을 개조하지 마십시오.

위의 경고 및 주의 사항을 준수하지 않으면 제품의 성능이 저하되거나 안전이 손상될 수 있습니다(잠재적인 심각한 피해 포함).

이 사용자 안내서의 인쇄본은 현지 Fisher & Paykel Healthcare 담당자에게 문의하십시오.

본 장치의 사용 중 심각한 사고가 발생할 경우 Fisher & Paykel Healthcare 담당자 및 관할 당국으로 연락하십시오.

참고

- 환자에게 사용하기 전에 모든 구성품을 세척 및 소독해야 합니다. 제품이 멀균 과정을 견딜 수 있는 경우 멀균할 것을 적극 권장합니다.
- 환자에 연결하기 전에 필수 인공호흡기 설정을 통해 전체 회로가 올바르게 기능하는지 확인합니다.
- 호흡 튜브의 손상을 방지하려면 끝의 커넥터만 잡고 장비에 연결 또는 분리하십시오. 튜브를 당기거나 비틀지 마십시오.
- 특히 산소 장비와 함께 작동할 때는 열이나 발화원에서 멀리 떨어진 곳에 제품을 두십시오.
- 본 제품은 공기, 산소 또는 두 가스의 혼합을 전달하도록 설계되었습니다. 평가되지 않은 가연성 마취 혼합 가스, Heliox 또는 가스 용액, 혼탁액 또는 유화액의 전달에는 적합하지 않습니다.
- 책임 기관은 사용되는 모든 부품 및 부속품과 가습기의 호환성을 확인할 책임이 있습니다.
- 이 제품은 임산부와 수유부에게 사용하기에 안전합니다.

모니터링 지침**경고**

- 정기적으로 모니터링하여 회로에 축적된 응축액을 배출시킵니다. 응축액 축적은 환기요법 또는 호흡보조의 손실을 초래할 수 있습니다.

참고

- 사용하는 동안 팬과 에어컨이 호흡 회로 쪽으로 환기되지 않도록 하십시오. 회로의 응축액이 증가하여 튜브가 차단될 가능성이 있어, 그 결과 환기요법 또는 호흡보조의 손실로 이어질 수 있습니다.

재처리 지침

재처리 지침(UI-623716)을 확인하려면 www.fphcare.com/fp-reusables를 방문하십시오.

경고

- 세척하기 전에 제품을 전원 및 가스 공급원 모두에서 분리해야 합니다.
- 제품을 사용하기 전 및 제품에 육안으로 보이는 이물질이 있을 때마다 세척하십시오. 재처리 지침(UI-623716)을 따르십시오. 대안적 세척 방법은 제품의 품질을 저하시키거나 손상시켜 제품 수명을 단축하고 치료를 저해할 수 있습니다.
- 50회의 재처리 주기 또는 제조일로부터 5년 중 빠른 시점 이후에 제품을 폐기하십시오.

참고

- 큰 오염물이 제품에서 건조되는 것을 방지하기 위해 사용 후 합리적으로 실용적인 시간 내에 재처리를 시작하는 것을 권장합니다.
- 사용한 제품은 오염된 것으로 취급해야 합니다. 사용자가 호흡관 액체에 노출될 수 있습니다. 환경 보호 및 이러한 제품의 올바른 폐기기에 관한 모든 지역, 주 및 연방 규정을 따르십시오.

보관

- 최소한, 재처리된 호흡 회로 및 부속품은 깨끗한 비닐백 또는 용기에 보관해야 하며, 즉시 재사용하지 않는 경우 직사광선이나 열을 피해 보관해야 합니다.

기호 정의

		
제품에 프탈레이트 또는 발열원이 포함되어 있지 않음	운송 및 보관 온도 제한	성인 환자에게 사용
		
유럽연합 공인 대리인	천연 고무 라텍스로 제조되지 않음	경고를 위한 주의 기호
		
BF형 적용 부품	재활용하지 마십시오	사용 지침
Rx only 처방 전용		
제조사	로트 번호	제조일자
CE 0123 CE 마크		의료 기기
		
	사용 기한	

REF 900MR051**リユーザブル呼吸用チューブ -
22 mm x 1.9 m****使用目的**

900MR051は、呼吸ガスを供給するための再利用可能なチューブです。本品は、病院または医療施設において、成人用リユーザブル呼吸回路と併用することを意図しており、医師の処方に従ってご使用ください。

製品仕様

最大作動圧力	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)
ガスリーク @ 60 cmH₂O	<70 mL/min
コンプライアンス @ 60 cmH₂O	0.812 mL/cmH ₂ O
流量抵抗 @ 30 L/min	0.003 cmH ₂ O/L/分
長さ	1.9 m (74.8インチ)
最小内径	19 mm (0.75インチ)

警告・注意事項・安全にご使用**いたくために****⚠ 警告**

- 呼吸回路およびアクセサリーは、呼吸療法の有資格者が処方し、初期設定を実施してください。また、トレーニングを受けた医療従事者の管理下でご使用ください。
- 接続部、チューブ、アクセサリーには潤滑剤を塗布しないでください。従わない場合、火災や熱傷、システムの性能低下を引き起こすおそれがあります。
- 本品は滅菌処理可能(リユーザブル)製品です。本品の再処理は再処理の手順に従ってください。不適切な再処理は、患者間での交差感染の危険性を高め、重篤な健康被害が発生するおそれがあります。
- 患者に使用する前に、製品を目視にて確認してください。不良がある場合や、ひび割れ、裂け目、破損などの劣化が見られる場合は使用しないでください。これらはガスリークの原因となり患者の換気や呼吸補助ができなくなるおそれがあります。

- 患者に呼吸回路を接続する前に、人工呼吸器またはフローソースのアラームが適切に設定されていることを確認してください。
- 各接続部がしっかりと固定されていることを確認したうえで使用してください。
- 本品を患者に接続する前に呼吸回路の耐圧試験およびリーク試験を実施し、閉塞がないことを確認してください。
- 互換性のない製品、ISO 5367またはISO 80601-2-74に準拠していない回路の構成品を使用すると、意図しないチューブの外れや、換気または呼吸の補助ができなくなるおそれがあります。
- 熱くなった回路は、患者の皮膚に直接触れないようにしてください。従わない場合、患者の皮膚に損傷を与えるおそれがあります。
- ガスフローがない状態で、熱線入り呼吸回路を使用しないでください。ガスフローが遮断された場合は、加温加湿器の電源を切つてください。
- 呼吸回路を潰したり引っ張ったりしないで下さい。
- 呼吸回路を過度な紫外線に曝さないようにして下さい。
- 本品を改造しないでください。

上記の警告・注意事項に従わない場合は、本品の性能や安全性が損なわれるおそれがあります
(重篤な健康被害が発生するおそれを含む)。

本取扱説明書の印刷物をご希望の方は弊社営業担当者にご連絡ください。

本品の使用中に重大な事故が発生した場合は、弊社営業担当者および代理店にご連絡ください。

安全にご使用いただくために

- ・ 患者に使用する前に、すべての構成品を洗浄、消毒してください。滅菌処理が可能な製品であれば、滅菌消毒を推奨します。
- ・ 患者に接続する前に、必要となる人工呼吸器の設定によって回路全体が正しく機能することを確認してください。
- ・ 呼吸回路の損傷を避けるため、機器への着脱は回路端のコネクター部分で行い、チューブを引っ張ったりねじったりしないでください。
- ・ 本品を熱源や発火源の近くで使用しないでください。特に、酸素補給を行っている場合は注意が必要です。
- ・ 本品は、空気、酸素、またはそれらの混合ガスの供給を目的として設計されています。可燃性混合麻醉ガス、ヘリオックスガスまたは気溶体、懸濁液、乳濁液などの供給を目的とした供給については検証していないため、これら的目的への使用はしないでください。
- ・ 加温加湿器と併用されるすべての部品およびアクセサリーの適合性については、医療機関が責任を負います。
- ・ 本品は、妊娠中や授乳中の女性にも安心してお使いいただけます。

モニタリング方法

⚠ 警告

- ・ 呼吸回路内に溜まった結露は、定期的にモニタリングし、出水してください。結露の貯留は、患者への人工換気の妨げになることがあります。

安全にご使用いただくために

- ・ 使用中に、扇風機やエアコンの風が呼吸回路にかかるないようにしてください。回路内の結露によるチューブの閉塞や、換気や呼吸補助ができなくなるおそれがあります。

再処理手順

再処理の手順 (UI-623716) については、www.fphcare.com/fp-reusablesを参照してください。

⚠ 警告

- ・ クリーニングを行う前に、電源およびガス供給源の両方から本品を切断してください。
- ・ 使用前および目に見えて汚れている場合には、本品をクリーニングしてください。再処理の手順 (UI-623716) に従ってください。他の洗浄方法では、製品の劣化や損傷を招き、製品寿命が短くなったり、治療に支障をきたす可能性があります。
- ・ 次のいずれか早い時期に製品を交換してください：再処理回数50回、または製造日から5年経過。

安全にご使用いただくために

- ・ 本品に付着した汚染物質が乾燥する前に、使用後は可能な限り速やかな再処理の実施を推奨します。
- ・ 使用済みの製品は、汚染物としてお取り扱いください。処理担当者は、呼吸器の分泌液に曝露する可能性があります。環境保護および製品の適切な廃棄については、地域の規制に従ってください。

保管

- ・ 減菌処理した呼吸回路およびアクセサリーをすぐに使用しない場合は、清潔なプラスチックの袋または容器に入れ、直射日光や熱を避けて保管してください。

表示記号の定義

		成人用
フタル酸エス テル、 発熱物質を 含まない	輸送および保管 の温度制限	
		警告を示す 警告記号
欧州代理人	天然ゴム (ラテックス)を 用いていません	
		マニュアル／ 添付文書参照
BFタイプ適合	リサイクル不可	
Rx only 医師の処方に よってのみ使用		製造年月日
		MD
製造元	ロット番号	医療機器
CE 0123 CEマーク		使用期限

Rx only CE 0123



Manufacturer Fisher & Paykel Healthcare Ltd, 15 Maurice Paykel Place, East Tamaki, Auckland 2013, PO Box 14 348 Panmure, Auckland 1741, New Zealand Tel: +64 9 574 0100 Fax: +64 9 574 0158 Email: info@fphcare.co.nz Web: www.fphcare.com Importer/ Distributor **Australia** (Sponsor) Fisher & Paykel Healthcare Pty Ltd, 19-31 King Street, Nunawading, Melbourne, Victoria 3131. Tel: +61 3 9871 4900 Fax: +61 3 9871 4998 **Austria** Tel: 0800 29 31 23 Fax: 0800 29 31 22 **Benelux** Tel: +31 40 216 3555 Fax: +31 40 216 3554 **Brazil** Fisher & Paykel do Brasil, Rua Sampaio Viana, 277 cj 21, Paraíso, 04004-000, São Paulo - SP, Brazil Tel: +55 11 2548 7002 **China** 代理人/售后服务机构:费雪派克医疗保健(广州)有限公司, 广州高新技术产业开发区科学城科丰路31号G12栋301号 电话: +86 20 32053486 传真: +86 20 32052132 **Denmark** Tel: +45 70 26 37 70 Fax: +46 83 66 310 **Finland** Tel: +358 9 251 66 123 Fax: +46 83 66 310 **France** EC REP Fisher & Paykel Healthcare SAS, 10 Av. du Québec, Bât F5, BP 512, Villebon-sur-Yvette, 91946 Courtaboeuf Cedex, France Tel: +33 1 6446 5201 Fax: +33 1 6446 5221 Email: c.s@fphcare.fr **Germany** Fisher & Paykel Healthcare GmbH, Deutschland, Österreich, Schweiz, Wiesenstrasse 49, D 73614 Schorndorf, Germany Tel: +49 7181 98599 0 Fax: +49 7181 98599 66 **Hong Kong** Tel: +852 2116 0032 Fax: +852 2116 0085 **India** Tel: +91 80 2309 6400 **Ireland** Tel: 1800 409 011 Fax: +44 1628 626 146 **Italy** Tel: +39 06 7839 2939 Fax: +39 06 7814 7709 **Japan** Tel: +81 3 5117 7110 Fax: +81 3 5117 7115 **Korea** Tel: +82 2 6205 6900 Fax: +82 2 6309 6901 **Mexico** Tel: + 52 55 9130 1626 **Norway** Tel: +47 21 60 13 53 Fax: +47 22 99 60 10 **Poland** Tel: 00800 49 119 77 Fax: 00800 49 119 78 **Russia** Tel. and Fax: +7 495 782 21 50 **Spain** Tel: +34 902 013 346 Fax: +34 902 013 379 **Sweden** Tel: +46 8 564 76 680 Fax: +46 8 36 63 10 **Switzerland** Tel: 0800 83 47 63 Fax: 0800 83 47 54 **Taiwan** Tel: +886 2 8751 1739 Fax: +886 2 8751 5625 **Turkey** İthalatçı Firma: Fisher Paykel Sağlıklı Ürünleri Ticaret Limited Şirketi, İletişim Bilgileri: Ostim Mahallesi 1249. Cadde No:6, Yenimahalle, Ankara, Türkiye 06374, Tel: +90 312 354 34 12 Fax: +90 312 354 31 01 **UK** Fisher & Paykel Healthcare Ltd, Unit 16, Cordwallis Park, Clivemont Road, Maidenhead, Berkshire SL6 7BU, UK Tel: 0800 132 189 Fax: +44 1628 626 146 **USA/Canada** Tel: 1800 446 3908 or +1 949 453 4000 Fax: +1 949 453 4001