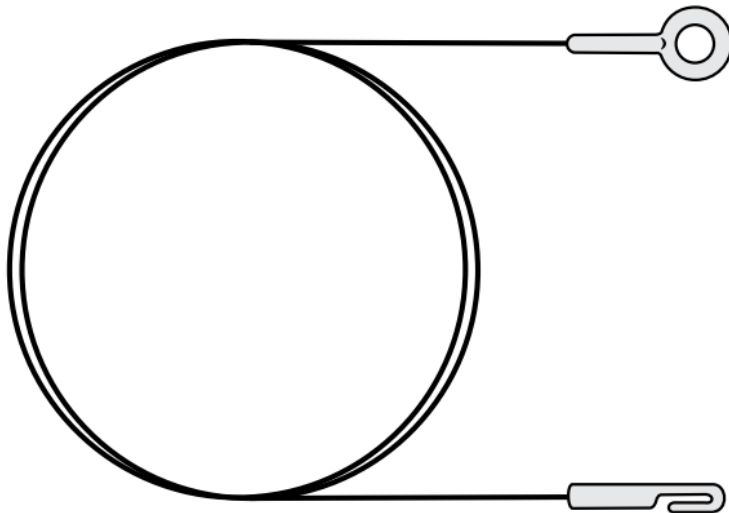


Draw wire - 2.13 m

USER INSTRUCTIONS

REF 900MR071



English	3
български (Bulgarian)	5
Hrvatski (Croatian)	7
Česky (Czech)	9
Dansk (Danish)	11
Nederlands (Dutch)	13
Eesti keel (Estonian)	15
Suomi (Finnish)	17
Français (French)	19
Deutsch (German)	21
Ελληνικά (Greek)	23
Magyar (Hungarian)	25
Italiano (Italian)	27
Latviešu (Latvian)	29
Lietuvių (Lithuanian)	31
Norsk (Norwegian)	33
Polski (Polish)	35
Português (Portuguese)	37
Português (Brasil) (Brazilian Portuguese)	39
Română (Romanian)	41
Slovenčina (Slovak)	43
Slovenčina (Slovenian)	45
Español (Spanish)	47
Svenska (Swedish)	49
Türkçe (Turkish)	51
繁體中文版 (Traditional Chinese)	53
Bahasa Indonesia (Indonesian)	55
ไทย (Thai)	57
Tiếng Việt (Vietnamese)	59
Русский (Russian)	61
한국어 (Korean)	63
日本語 (Japanese)	65

REF 900MR071**Draw wire - 2.13 m****Intended Use**

The 900MR071 draw wire is used to assemble reusable heater-wires into reusable inspiratory limb tubes. This accessory is intended to assist with the assembly of the reusable breathing circuits in hospital or clinical environments.

Warning, Cautions and Notes**⚠️ WARNINGS**

- 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 products before each use on a patient. Discard if faulty or if there is any sign of deterioration such as cracks, tears or damage.
- Do not modify this product.
- Do not use breathing circuits, chambers, accessories or combinations which are not approved by Fisher & Paykel Healthcare.

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

Notes

- Before use on a patient, all components must be cleaned and disinfected.
- The responsible organization is accountable for the compatibility of the humidifier and all of the parts and accessories used.
- Do not use the product during X-rays, MRIs or other radio-frequency procedures
- For use under the supervision of trained medical personnel.

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

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

Reprocessing Instructions

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

WARNINGS

- 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	European Union authorized representative	Transportation and storage temperature limits
		
Not made with natural rubber latex	Caution symbol for warnings	Use-by date
		
Date of manufacture	Instructions for Use	Lot number
		
Manufacturer	Reference number	Do not recycle

REF 900MR071**Тел за изтегляне – 2,13 м****Предназначение**

Телта за изтегляне 900MR071 се използва за слюбяване на нагревателните жици за многократна употреба в инспираторни тръби за многократна употреба. Този аксесоар е предназначен да подпомогне слюбяването на дихателните шлангове за многократна употреба в болнични или клинични среди.

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

- 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 рисък от кръстосана инфекция между пациентите и потенциална сериозна вреда.
- Проверявайте визуално продуктите преди всяка употреба върху пациент. Изхвърлете при неизправност или ако има признаки на влошаване, като пукнатини, разкъсвания или повреда.
- Не променяйте този продукт.
- Не използвайте дихателни шлангове, камери, аксесоари или комбинации, които не са одобрени от Fisher & Paykel Healthcare.

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

Забележки

- Преди употреба върху пациент всички компоненти трябва да бъдат почистени и дезинфекцирани.
- Отговорната организация носи отговорност за съвместимостта на овлажнятеля и всички използвани части и аксесоари.
- Не използвайте продукта по време на рентгенови снимки, ЯМР или други радиочестотни процедури
- За употреба под надзора на обучен медицински персонал.

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

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

Инструкции за преработка

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

⚠ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- 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 нарушат 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 изсъхването 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 съържа фталати или пирогени	Упълномощен представител за Европейския съюз	Температурни ограничения за транспорт и съхранение
Не е изработено от естествен каучуков латекс	Символ за внимание за предупреждения	Срок на годност
Дата на производство	Инструкции за употреба	Партиден номер
Производител	Референтен номер	Да не се рециклира

REF 900MR071

Žica za povlačenje - 2,13 m

Namjena

Žica za povlačenje 900MR071 upotrebljava se za umetanje višekratnih žica grijaća u višekratne cijevi udisajnog ogranka. Ovaj dodatni pribor namijenjen je za pomoć pri spajanju sklopova za disanje za višekratnu uporabu u bolničkim ili kliničkim okruženjima.

Upozorenje, mjere opreza i napomene

UPOZORENJA

- 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 proizvode 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.
- Nemojte izmjenjivati ovaj proizvod.
- Nemojte upotrebljavati sklopove za disanje, komore, dodatni pribor ili kombinacije komponenta koje nije odobrila tvrtka Fisher & Paykel Healthcare.

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

Napomene

- Prije uporabe na bolesniku sve se komponente moraju očistiti i dezinficirati.
- Nadležna organizacijska jedinica snosi odgovornost za kompatibilnost ovlaživača i svih dijelova te dodatnog pribora koji se upotrebljavaju.
- Nemojte upotrebljavati proizvod tijekom snimanja rendgenom, magnetskom rezonancijom ili drugih postupaka u kojima se upotrebljava radijska frekvencija.
- Namijenjeno uporabi pod nadzorom obučenog medicinskog osoblja.

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

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

Upute za ponovnu obradu

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

UPOZORENJA

- 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 spriječili 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

	EC REP	
Proizvod ne sadržava ftalate niti pirogene	Ovlašteni predstavnik u Europskoj uniji	Ograničenja temperature za transport i skladištenje
		
Nije proizvedeno od lateksa od prirode gume	Simbol za oprez zbog upozorenja	Datum „Upotrijebiti do“
		LOT
Datum proizvodnje	Upute za uporabu	Broj serije
	REF	
Proizvođač	Referentni broj	Nemojte reciklirati

REF 900MR071**Vtahovací drát - 2,13 m****Určené použití**

Vtahovací drát 900MR071 se používá pro montáž opakovaně použitelných vyhřívacích drátů do hadic vdechovací větve. Toto příslušenství je určeno jako pomůcka pro sestavení opakovaně použitelných dýchacích okruhů v nemocničním nebo klinickém prostředí.

Varování, upozornění a poznámky**⚠ VAROVÁNÍ**

- Tento výrobek je obnovitelný (opakováné 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 újme na zdraví.
- Před každým použitím u pacienta výrobky vizuálně zkонтrolujte. Vyřaďte výrobek, pokud je vadný nebo pokud jsou přítomny známky znehodnocení, jako jsou praskliny, trhliny nebo jiná poškození.
- Výrobek nijak neupravujte.
- Nepoužívejte dýchací okruhy, komory, příslušenství nebo kombinace, které nejsou schváleny společností Fisher & Paykel Healthcare.

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

Poznámky

- Před použitím u pacienta musí být všechny součásti vyčištěny a vydezinfikovány.
- Odpovědná organizace je před použitím povinna zajistit kompatibilitu zvlhčovače vzduchu a všech použitých částí a příslušenství.
- Nepoužívejte tento výrobek během rentgenování, magnetické rezonance nebo jiných radiofrekvenčních postupů.
- Pro použití pod dohledem vyškoleného zdravotnického personálu.

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

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

Pokyny ke zpracování pro opakované použití

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

VAROVÁNÍ

- 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 výroku a narušit léčbu.
- Výrobek vyřadte 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 příjemnějším v čistém plastovém sáčku nebo nádobě a mimo přímé sluneční světlo nebo teplo, pokud se nebudou okamžitě znova používat.

Definice symbolů

	EC REP	
Výrobek neobsahuje ftaláty ani pyrogeny	Autorizovaný zástupce pro Evropskou unii	Teplotní limity pro přepravu a skladování
		
Neobsahuje přirozený latex	Výstražný symbol pro varování	Datum spotřeby
		LOT
Datum výroby	Návod k použití	Číslo šarže
	REF	
Výrobce	Referenční číslo	Nerecyklovat

REF 900MR071**Træktråd - 2,13 m****Tilsigtet brug**

900MR071-træktråden bruges til at samle genanvendelige varmeledninger i genanvendelige inspirationsslanger. Dette tilbehør er beregnet som hjælp til montering af de genanvendelige slangesæt på hospitaler eller i kliniske miljøer.

Advarsler, forsigtighedsregler og bemærkninger**ADVARSLER**

- 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 personskade.
- Efterse produkterne 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.
- Dette produkt må ikke ændres.
- Brug ikke slangesæt, kamre, tilbehør eller kombinationer, som ikke er godkendt af Fisher & Paykel Healthcare.

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

Bemærkninger

- Inden brug på en patient skal alle komponenter rengøres og desinficeres.
- Den ansvarlige organisation skal sikre kompatibiliteten af befugteren og alle anvendte dele og tilbehør.
- Brug ikke produktet under røntgen-, MR- eller andre radiofrekvensprocedurer
- Skal anvendes under vejledning fra uddannet medicinsk personale.

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.

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

Anvisninger til rengøring og sterilisering

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

ADVARSLER

- 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 tørre 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.

Symbolforklaringer

		
Produktet indeholder ikke phthalater eller pyrogener	Autoriseret repræsentant i Den Europæiske Union	Temperaturgrænser ved transport og opbevaring
		
Ikke fremstillet med naturlig gummilatex	Forsigtighedsymbol for advarsler	Sidste anvendelsesdato
		
Fremstillingsdato	Brugsanvisning	Partinummer
		
Producent	Reference-nummer	Må ikke genindvindes

REF 900MR071**Trekdraad - 2,13 m****Beoogd gebruik**

De 900MR071 trekdraad wordt gebruikt om herbruikbare verwarmingsdraden samen te voegen in herbruikbare inademingsslangen. Dit accessoire is bedoeld als hulp bij de assemblage van de herbruikbare ademcircuits in ziekenhuis- of klinische omgevingen.

Waarschuwingen, aandachtspunten en opmerkingen**WAARSCHUWINGEN**

- 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 de producten visueel voor elk gebruik op een patiënt. Gooi weg wanneer defect of als er tekenen zijn van aantasting, zoals scheuren, barsten of beschadigingen.
- Breng geen wijzigingen in dit product aan.
- Gebruik geen (combinaties van) beademingscircuits, -kamers of -accessoires die niet zijn goedgekeurd door Fisher & Paykel Healthcare.

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

Opmerkingen

- Vóór gebruik op een patiënt moeten alle onderdelen worden gereinigd en gedesinfecteerd.
- De verantwoordelijke organisatie is aansprakelijk voor de compatibiliteit van de luchtbevochtiger en alle onderdelen en accessoires die worden gebruikt.
- Gebruik het product niet tijdens röntgenstralen, MRI's of andere radiofrequentieprocedures
- Voor gebruik onder toezicht van medisch opgeleid personeel.

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.

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

Herverwerkingsinstructies

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

WAARSCHUWINGEN

- 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	Bevoegde vertegenwoordiger voor de Europese Unie	Limieten opslag- en vervoers-temperatuur
		
Niet vervaardigd met natuurlijk rubberlatex	Waarschuwingsssymbool voor waarschuwingen	Uiterste gebruiksdatum
		
Fabricagedatum	Gebruiksaanwijzing	Artikelnummer
		
Fabrikant	Referentienummer	Niet recyclen

REF 900MR071**Tõmbekaabel - 2,13 m****Sihotstarve**

Tõmbekaablit 900MR071 kasutatakse korduskasutatavate küttejuhtmete paigaldamiseks korduskasutatavatesse sisheiningamisvoolikutesse. See tarvik on mõeldud korduskasutatavate hingamiskontuuride kokkupanekuks haiglas või kliinilistes keskkondades.

Hoiatused, ettevaatusabinõud ja märkused**HOIATUSED**

- Toode on taastöödeldav (korduskasutatav). Seda tuleb töödelda vastavalt selle toote töötlemisjuhistele. Valesti taastöötlemine võib põhjustada patientidevahelise ristinfektsiooni riski ja võimalikku tōsist kahju.
- Kontrollige tooteid visuaalselt enne igat kasutamist patiendil. Visake ära, kui see on vigane või kui on märke seisukorra halvenemisest, näiteks praoed, rebendid või kahjustused.
- Ärge modifitseerige seda toodet.
- Ärge kasutage hingamiskontuure, kambreid, tarvikuid või nende kombinatsioone, mida Fisher & Paykel pole heaks kiitnud.

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

Märkused

- Enne patiendi kasutamist tuleb kõik komponendid puhastada ja desinfitseerida.
- Vastutav organisatsioon vastutab niisut ning kõigi kasutatavate osade ja tarvikute ühilduvuse eest.
- Ärge kasutage seadet röntgeni-, MRT- või muude raadiosageduslike protseduuride ajal.
- Kasutamiseks väljaöppinud meditsiinitöötaja järelevalve all.

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

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

Taastöötlemisjuhised

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

HOIATUSED

- 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 töötlemistsüklit või viisi aastat pärast valmistamiskuupäeva olenevalt sellest, kumb saabub varem.

Märkused

- Pärast kasutamist on soovitatav alustada taastöötlemist niipea, kui see on möistlikult otstarbekas, et vältida tugevate saasteainete kuivamist tootele.
- Kasutatud tooteid tuleb käsitleda saastununa. Kasutatud võib kokku puutuda hingamisteедe vedelikega. Järgige kõiki keskkonnakaitsega seotud kohalikke, riiklikke ja föderalseid eeskirju ning kõrvaldage tooted nõuetekohaselt.

Hoiustamine

- Töödeldud hingamiskonture ja lisatarvikuid tuleb hoida vähemalt puhas kilekotis või konteineris ning otsese päikesevalguse või kuumuse eest kaitstult, kui neid ei kasutata kohe uuesti.

Sümbolite tähendused

		
Toode ei sisalda ftalaate ega pürogeene	Volitatud esindaja Euroopa Liidus	Temperatuuripirangud transportimisel ja hoiustamisel
		
Valmistamisel pole kasutatud looduslikku kummilateksit	Ettevaatussümbool	Kasutamise lõppähtaeg
		
Tootmiskuupäev	Kasutusjuhend	Partiinumber
		
Tootja	Viitenumber	Ärge visake olmeprügisse

REF 900MR071**Vetolanka - 2,13 m****Käyttötarkoitus**

Vetolanka 900MR071 käytetään uudelleenkäytettävien lämmitysvastusten viemiseen uudelleenkäytettävien sisäänhengitysletkujen sisälle. Tämä lisävaruste on tarkoitettu helpottamaan uudelleenkäytettävien hengitysletkustojen kokoamista sairaloissa tai kliinissä ympäristöissä.

Varoitukset, huomiot ja huomautukset**! VAROITUKSET**

- 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 tuotteet silmämääritäessi ennen jokaista käyttöä potilaalla. Hävitä tuote, jos se on viallinen tai jos havaitaan merkkejä heikkenemisestä, kuten halkeamia, repeämiä tai vaurioita.
- Tuotetta ei saa muunnella.
- Muiden kuin Fisher & Paykel Healthcareen hyväksymien hengitysletkustojen, säiliöiden, lisävarusteiden tai näiden yhdistelmien käyttö on kielletty.

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

Huomautukset

- Kaikki komponentit on puhdistettava ja desinfioitava ennen käyttöä potilaalla.
- Käyttäjäorganisaation vastuulla on varmistaa kostuttimen ja kaikkien käytettävien osien ja lisävarusteiden yhteensopivuus.
- Älä käytä tuotetta röntgenkuviin, magneettikuviin tai muiden radiotaajuustoimenpiteiden aikana.
- Tarkoitettu käyttöön vain koulutetun lääketieteilisen henkilöstön valvonnassa.

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

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

Uudelleenkäsittelyn ohjeet

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

VAROITUKSET

- Puhdistaa 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 kohtuullisen käytännöllistä käytön jälkeen, jotta estetään karkean lian kuivuminen tuotteeseen.
- Käytettyjä tuotteita on pidettävä saastuneina. Käyttäjä voi altistua hengitystienestille. Noudata kaikkia paikallisia ja kansallisia määäräyksiä ympäristönsuojelusta ja näiden tuotteiden asianmukaisesta hävittämisestä.

Säilyttäminen

- Uudelleenkäsitellyt hengitysletkustot ja lisävarusteet on säilytettävä puhtaassa muovipussissa tai -astiassa ja suojaattava suoralta auringonvalolta tai kuumuudelta, ellei niitä käytetä välittömästi uudelleen.

Symbolien selitykset

		
Tuote ei sisällä ftalatteja tai pyrogeenejä	Valtuutettu edustaja Euroopan unionissa	Kuljetuksen ja säilytyksen lämpötilarajoitukset
		
Ei sisällä luonnonkumilateksia	Varoitusyksilö varoitukseille	Viimeinen käyttöpäivämäärä
		
Valmistuspäivä	Käyttöohjeet	Eränumero
		
Valmistaja	Tuotenumero	Ei saa kierrättää

REF 900MR071**Tire-fil - 2,13 m****Utilisation prévue**

Le tire-fil 900MR071 est utilisé pour assembler des fils chauffants réutilisables dans des branches inspiratoires réutilisables. Cet accessoire est destiné à faciliter le raccordement des circuits respiratoires réutilisables en milieu hospitalier ou clinique.

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

- 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 les produits 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.
- Ne modifiez pas ce produit.
- N'utilisez pas des circuits respiratoires, des chambres, des accessoires ou des combinaisons de produits non agréés par Fisher & Paykel Healthcare.

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).

Remarques

- Préalablement à leur utilisation sur un patient, tous les composants doivent être nettoyés et désinfectés.
- L'organisation responsable doit s'assurer de la compatibilité de l'humidificateur et de tous les autres accessoires et pièces utilisés.
- N'utilisez pas le produit pendant les radiographies, les IRM ou d'autres procédures à radiofréquence.
- À utiliser sous la surveillance d'un personnel médical formé.

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.

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

Instructions de reconditionnement

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

AVERTISSEMENTS

- 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

		
Le produit ne contient ni phthalates, ni pyrogènes	Représentant agréé pour l'Union européenne	Limites de température de transport et de stockage
		
Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel	Symbol de mise en garde pour les avertissements	Date limite d'utilisation
		
Date de fabrication	Instructions d'utilisation	Numéro de lot
		
Fabricant	Numéro de référence	Ne pas recycler

REF 900MR071**Zugdraht - 2,13 m****Verwendungszweck**

Der Zugdraht 900MR071 wird verwendet, um wiederverwendbare Heizdrähte in wiederverwendbare Schläuche der Inspirationsseite (Inspirationsanschluss) einzuführen. Dieses Zubehör ist für die Montage der wiederverwendbaren Beatmungsschlauchsysteme in Krankenhäusern oder klinischen Umgebungen bestimmt.

Warnhinweise, Vorsichtshinweise und Hinweise**WARNHINWEISE**

- 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.
- Die Produkte 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.
- Dieses Produkt nicht modifizieren.
- Keine Beatmungsschlauchsysteme, Kammern, Zubehörteile oder Kombinationen verwenden, die nicht von Fisher & Paykel Healthcare zugelassen sind.

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

Hinweise

- Vor der Verwendung an einem Patienten müssen alle Komponenten gereinigt und desinfiziert werden.
- Die verantwortliche Organisation ist für die Kompatibilität des Atemgasbefeuchters und aller verwendeten Teile und Zubehörkomponenten verantwortlich.
- Das Produkt nicht während Röntgenaufnahmen, MRTs oder anderen Radiofrequenzverfahren verwenden.
- Unter der Aufsicht von geschultem medizinischen Personal zu verwenden.

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.

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

Hinweise zur Wiederaufbereitung

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



WARNHINWEISE

- 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 Wiederaufbereitungszyklen 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 Antrocknen 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	Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Union	Transport- und Lagertemperaturbegrenzung
Ohne Naturkautschuklatex hergestellt	Vorsichtssymbol für Warnhinweise	Verwendbar bis
Herstellungsdatum	Gebrauchs-anleitung	Chargenbezeichnung
Hersteller	Artikelnummer	Nicht recyceln

REF 900MR071**Σύρμα έλξης - 2,13 m****Προσφερόμενη χρήση**

Το σύρμα έλξης 900MR071 χρησιμοποιείται για τη συναρμολόγηση επαναχρησιμοποιήσιμων θερμαντικών καλωδίων σε επαναχρησιμοποιήσιμους σωλήνες εισπνευστικού σκέλους. Αυτό το παρελκόμενο προϊόνται για υποβοήθηση της συναρμολόγησης των επαναχρησιμοποιήσιμων αναπνευστικών κυκλωμάτων σε νοσοκομειακό ή κλινικό περιβάλλον.

Προειδοποιήσεις, συστάσεις προσοχής και σημειώσεις**⚠ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ**

- Αυτό το προϊόν μπορεί να υποβληθεί σε επανεπέξεργασία (επαναχρησιμοποιήσιμο). Πρέπει να υποβάλλεται σε επανεπέξεργασία σύμφωνα με τις οδηγίες επανεπέξεργασίας για αυτό το προϊόν. Η εσφαλμένη επανεπέξεργασία μπορεί να οδηγήσει σε κίνδυνο διασταυρούμενης λοίμωξης μεταξύ των ασθενών και σε δυνητική σοβαρή βλάβη.
- Επιθεωρήστε οπτικά τα προϊόντα πριν από κάθε χρήση σε ασθενή. Απορρίψτε το εάν είναι ελαττωματικό ή εάν υπάρχει οποιοδήποτε σημάδι φθοράς, όπως ρωγμές, σχισμάτα ή ζημιές.
- Μην τροποποιείτε αυτό το προϊόν.
- Μη χρησιμοποιείτε αναπνευστικά κυκλώματα, θαλάμους, παρελκόμενα ή συνδυασμούς που δεν έχουν εγκριθεί από την Fisher & Paykel Healthcare.

Η μη συμμόρφωση με τις παραπάνω προειδοποιήσεις και συστάσεις προσοχής μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση του προϊόντος ή να διακυβεύσει την ασφάλεια (συμπεριλαμβανομένης της πρόκλησης δυνητικής σοβαρής βλάβης).

Σημειώσεις

- Πριν από τη χρήση σε ασθενή, όλα τα εξαρτήματα πρέπει να καθαριστούν και να απολυμανθούν.
- Ο υπεύθυνος οργανισμός φέρει την ευθύνη για τη συμβατότητα του υγραντήρα και όλων των εξαρτημάτων και παρελκομένων που χρησιμοποιούνται.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν κατά τη διάρκεια ακτινογραφιών, μαγνητικών τομογραφιών ή άλλων διαδικασιών με ραδιοισχύντητες.
- Για χρήση υπό την επίβλεψη εκπαιδευμένου ιατρικού προσωπικού.

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.

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

Οδηγίες επανεπεξεργασίας

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

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- 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 έχρανση έντονων ρύπων στο προϊόν.
- Τα χρησιμοποιημένα προϊόντα πρέπει να αντιμετωπίζονται ως μόλυσμένα. Ο χρήστης μπορεί να εκτεθεί σε υγρά της αναπνευστικής οδού. Ακολουθήστε 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 κυκλώματα 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	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος για την Ευρωπαϊκή Ένωση	Όρια θερμοκρασίας μεταφοράς και αποθήκευσης
		
Δεν είναι κατασκευασμένο με φυσικό ελαστικό λάτεξ	Σύμβολο προσοχής για προειδοποιήσεις	Ημερομηνία λήξης
		
Ημερομηνία κατασκευής	Οδηγίες χρήσης	Αριθμός παρτίδας
		
Κατασκευαστής	Αριθμός αναφοράς	Μην ανακυκλώνετε

REF 900MR071**Behúzóhuzal - 2,13 m****Rendeltetésszerű használat**

A 900MR071 behúzóhuzal az újrahasználható fűtőhuzalok újrahasználható belégzési ágakba történő beszerelésére szolgál. Ez a tartozék az újrahasználható légzőkörök összeszerelésének elősegítésére szolgál kórházi vagy klinikai környezetben.

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

- 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 betegen használja. Dobja ki, ha elromlik, vagy ha károsodására uraló jelek, például repedések, szakadások vagy sérülések észlelhetők.
- Ne módosítsa a terméket.
- Ne használjon a Fisher & Paykel Healthcare által jóvá nem hagyott légzőköröket, kamrákat, tartozékokat vagy ezek kombinációit.

A fenti figyelmeztetések és óvintézkedések be nem tartása ronthatja a termék teljesítményét vagy veszélyeztetheti a biztonságot (beleértve az esetleges súlyos sérülést).

Megjegyzések

- A betegen történő alkalmazás előtt minden komponenst meg kell tisztítani és fertőteníteni kell.
- A használó szervezet felelőssége, hogy a párásítókészülék, illetve minden használandó alkatrész és tartozék kompatibilis legyen.
- Ne használja a terméket röntgen, MR- vagy más rádiófrekvenciás eljárások során
- Képzett egészségügyi szakemberek felügyelete mellett használható.

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

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

Újrahasználati utasítások

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

„VIGYÁZAT” SZINTŰ FIGYELMEZTETÉSEK

- 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 légzőköröket és tartozékokat legalább tiszta 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	Meghatalmazott képviselő az Európai Unióban	Szállítási és tárolási hőmérsékletkorlátok
		
Természetes gumilatexet nem tartalmaz	Figyelmeztető jelzések	Lejárati dátum
		
Gyártás dátuma	Használati utasítás	Tételszám
		
Gyártó	Hivatkozási szám	Ne hasznosítsa újra

REF 900MR071**Filo di prelievo - 2,13 m****Destinazione d'uso**

Il filo di prelievo 900MR071 è utilizzato per assemblare fili del riscaldatore riutilizzabili nei tubi riutilizzabili per tratti inspiratori. Questo accessorio è destinato all'uso come supporto nell'assemblaggio nei circuiti respiratori riutilizzabili in ambienti ospedalieri o clinici.

Avvertenze, precauzioni e note**AVVERTENZE**

- 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.
- Non modificare questo prodotto.
- Non usare circuiti respiratori, camere di umidificazione, accessori o combinazioni non approvati da Fisher & Paykel Healthcare.

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

Note

- Prima dell'uso su un paziente, tutti i componenti devono essere puliti e disinfezati.
- L'organo di competenza è responsabile della verifica della compatibilità dell'umidificatore e di tutte le parti ed accessori usati.
- Non utilizzare il prodotto durante i raggi X, la risonanza magnetica o altre procedure in radiofrequenza.
- Il dispositivo deve essere utilizzato sotto la supervisione di personale medico qualificato.

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

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

Istruzioni per il ricondizionamento

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

AVVERTENZE

- 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 seccino 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	Rappresentante autorizzato nell'Unione Europea	Limiti di temperatura di trasporto e stoccaggio
		
Non realizzato con lattice di gomma naturale	Simbolo di attenzione per avvertenze	Data di scadenza
		
Data di produzione	Istruzioni per l'uso	Numero di lotto
		
Produttore	Numero di riferimento	Non riciclare

REF 900MR071**Vilkšanas stieple – 2,13 m****Paredzētais lietojums**

900MR071 vilkšanas stieple tiek izmantota, lai atkārtoti lietojamos sildītāja vadus ievietotu atkārtoti lietojamās ieelpas pievada caurulēs. Šis piederums ir paredzēts vairākkārt lietojamo elpošanas kontūru salīšanas atvieglošanai slimnīcā vai kliniskajā vidē.

Brīdinājumi, piesardzības pasākumi un piezīmes**BRĪDINĀJUMI**

- Šis 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 izstrādājumus. Izmetiet, ja tie ir bojāti vai ja ir jebkādas bojājuma pazīmes, piemēram, plaisas, plīsumi vai bojāumi.
- Nepārveidojiet šo izstrādājumu.
- Neizmantojiet elpošanas kontūrus, kameras, piederumus vai kombinācijas, ko nav apstiprinājis uzņēmums Fisher & Paykel Healthcare.

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

Piezīmes

- Pirms lietot pacientam, visi komponenti ir jānotira un jādezinficē.
- Atbildīgā institūcija uzņemas atbildību par mitrinātāja un visu lietoto daļu un piederumu saderību.
- Nelietojet izstrādājumu rentgenstaru, MRI vai citu radiofrekvenču procedūru laikā.
- Izstrādājums paredzēts lietošanai apmācīta medicīnas personāla uzraudzībā.

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

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

Atkārtotas apstrādes instrukcijas

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

BRĪDINĀJUMI

- Pirms lietošanas un ikreiz, kad izstrādājums ir redzami netīrs, notīriet to. levērojet atkārtotas apstrādes instrukcijas (UI-623716). Alternatīvas tīrišanas metodes var bojāt vai sabojāt izstrādājumu, saīsinot tā darbmūžu un paslīktinot terapiju.
- Iznīcīniet 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 piesārnotāju izžūšanu uz izstrādājuma.
- Izmantotie izstrādājumi jāuzskata par piesārnotiem. Lietotājs var nonākt saskarē ar elpcelēj šķidrumiem. levērojet 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	Pilnvarotais pārstāvīs Eiropas Savienībā	Transportēšanas un uzglabāšanas temperatūru ierobežojumi
		
Izgatavošanā nav izmantots dabiskais gumijas latekss	Brīdinājumu simbols	Derīguma termiņš
		
Ražošanas datums	Lietošanas instrukcija	Partijas numurs
		
Ražotājs	Atsauges numurs	Nepārstrādāt

REF 900MR071**Traukimo viela – 2,13 m****Naudojimo paskirtis**

900MR071 traukimo viela naudojama daugkartiniu naudojimo kaitinamosioms vieloms surinkti daugkartinio naudojimo jkvėpimo atšakų vamzdelius. Šis priedas skirtas padėti surinkti daugkartines kvėpavimo grandines ligoninėje arba klinikinėje aplinkoje.

Ispėjimai, atsargumo priemonės ir pastabos**ISPĖJIMAI**

- 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.
- Kiekvieną kartą prieš naudodami pacientui gaminius apžiūrėkite. Jei gaminys sugedęs ar yra kokių nors nusidėvėjimo požymiu, pvz., ištrūkimu, įplyšimu ar pažeidimu, gaminį išmeskite.
- Nekeiskite šio gaminio.
- Nenaudokite Fisher & Paykel Healthcare nepatvirtintų kvėpavimo kontūrų, kamerų, priedu ar derinių.

Nesilaikant pirmiau išdėstytyų Ispėjimų ir nesiimant atsargumo priemonių, gali sutrikiti gaminio veikimas arba kilti pavojus saugai (įskaitant galimą sunkų sužalojimą).

Pastabos

- Prieš naudojant pacientui, visus komponentus reikia nuvalyti ir dezinfekuoti.
- Atsakingoji organizacija atsako už drékintuvu ir visų naudojamų dalių bei priedu suderinamumą.
- Nenaudokite gaminio rentgeno spinduliu, MRT ar kitų radijo dažnių procedūrų metu.
- Skirtas naudoti prižiūrint kvalifikuočiams medicinos darbuotojams.

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

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

Pakartotinio apdorojimo instrukcijos

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

ISPĖJIMAI

- Prieš naudodami ir kaskart, kai gaminys yra akivaizdžiai nešvarus, jį nuvalykite. Laikykiteis pakartotinio apdorojimo instrukciju (UI-623716). Alternatyvūs valymo metodai gali sugadinti gaminį, sutrumpinti jo eksploatavimo trukmę ir sutrikdyti gydymą.
- Po 50 apdorojimo ciklų arba praėjus penkeriems metams nuo pagaminimo datos, gaminį išmeskite, nepriklasomai nuo to, kiek jis buvo naudotas.

Pastabos

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

Laikymas

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

Simbolių paaiškinimai

		
Gaminys nėra fitalatų ar pirogenų	Igaliotasis atstovas Europos Sajungoje	Transportavimo ir laikymo temperatūros ribos
		
Pagamintas nenaudojant natūralojo kaučiuko latekso	Įspėjamasis ženklas ir įspėjimai	Sunaudoti iki (data)
		
Pagaminimo data	Naudojimo instrukcijos	Partijos numeris
		
Gamintojas	Nuorodos numeris	Neperdirbtai

REF 900MR071**Trekkråd - 2,13 m****Tiltenkt bruk**

900MR071-trekkråden brukes til å montere gjenbruksbare varmeledninger i gjenbruksbare slanger for inspiratoriske grener. Dette tilbehøret er ment å hjelpe til med montering av de gjenbruksbare slangesettene på sykehus eller kliniske miljøer.

Advarsel, forsiktighetsregler og merknader**ADVARSLER**

- Dette produktet kan reprosessereres (egnet til gjenbruk). Det må reprosessereres i henhold til reprosesseringssinstruksjonene for dette produktet. Feil reprosessering kan føre til risiko for kryssinfeksjon mellom pasienter og potensiell alvorlig skade.
- Inspiser produktene visuelt før hver bruk på en pasient. De skal kastes hvis det er defekter eller tegn på skader, som sprekker eller rifter.
- Dette produktet må ikke modifiseres.
- Ikke bruk slangesett, kamre, tilbehør eller utstyrskombinasjoner som ikke er godkjent av Fisher & Paykel Healthcare.

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

Merknader

- Før bruk på en pasient må alle komponenter rengjøres og desinfiseres.
- Den ansvarlige organisasjonen må påse at fukteren og alle delene og tilbehørene som brukes, er kompatible for bruk.
- Ikke bruk produktet under røntgen, MR eller andre radiofrekvensprosedyrer.
- For bruk under tilsyn av medisinsk personell med opplaering.

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

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

Reprosesseringsinstruksjoner

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



ADVARSLER

- 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-syklinger, 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

- Reproserrerte 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

	EC REP	
Produktet inneholder ikke ftalater eller pyrogener	Autorisert representant i EU	Temperatur-grenser for oppbevaring og transport
Ikke laget med naturgummilateks	Advarselssymbol	Utløpsdato
		LOT
Produksjonsdato	Bruksanvisning	Lotnummer
	REF	
Produsent	Referansenummer	Skal ikke resirkuleres

REF 900MR071**Drut do wyciągania - 2,13 m****Przeznaczenie**

Drut do wyciągania 900MR071 służy do łączenia przewodów grzałki wielokrotnego użytku z rurami wdechowymi wielokrotnego użytku. To akcesorium jest przeznaczone do pomocy w montażu układów oddechowych wielokrotnego użytku w środowisku szpitalnym lub klinicznym.

Ostrzeżenia i uwagi**OSTRZEŻENIA**

- 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 produkty przed każdym użyciem u pacjenta. Wyrzucić w przypadku uszkodzenia lub jeśli widoczne są jakiekolwiek oznaki pogorszenia stanu, takie jak pęknienia, rozdarcia lub uszkodzenia.
- Nie modyfikować tego produktu.
- Nie należy stosować układów oddechowych, komór, akcesoriów lub kombinacji niezatwierdzonych przez firmę Fisher & Paykel Healthcare.

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

Uwagi

- Przed użyciem u pacjenta wszystkie elementy należy wyczyścić i zdezynfekować.
- Placówka jest odpowiedzialna za sprawdzenie kompatybilności nawilżacza oraz wszystkich wykorzystywanych części i akcesoriów.
- Nie używać produktu podczas wykonywania RTG, MRI ani innych procedur z zastosowaniem częstotliwości radiowej.
- Do użytku pod nadzorem przeszkolonego personelu medycznego.

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

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

Instrukcje regeneracji

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

OSTRZEŻENIA

- 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

		Zakresy temperatur transportu i przechowywania
		Data ważności
Wyproducedano bez użycia naturalnej gumy lateksowej	Symbol uwagi oznaczający ostrzeżenia	
		LOT
Data produkcji	Instrukcja użytkowania	Numer serii
		Nie poddawać recyklingowi
Producent	Numer referencyjny	

REF 900MR071**Fio de tração - 2,13 m****Finalidade**

O fio de tração 900MR071 é utilizado para montar fios aquecedores reutilizáveis em circuitos de ramo inspiratório reutilizáveis. Este acessório destina-se a ajudar na montagem dos circuitos respiratórios reutilizáveis em ambientes hospitalares ou clínicos.

Avisos, precauções e notas**AVISOS**

- 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.
- Ispécione visualmente os produtos antes de cada utilização num doente. Elimine em caso de avaria ou se houver qualquer sinal de deterioração, tais como fissuras, rasgões ou danos.
- Não modifique este produto.
- Não utilize circuitos respiratórios, câmaras, acessórios ou combinações dos mesmos sem a aprovação da Fisher & Paykel Healthcare.

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).

Notas

- Antes da utilização num doente, todos os componentes devem ser limpos e desinfetados.
- É da responsabilidade da organização assegurar a compatibilidade do humidificador e de todas as peças e acessórios utilizados.
- Não utilize o produto durante exames de raios-X, IRM ou outros procedimentos de radiofrequência.
- Para utilização sob supervisão de pessoal médico treinado.

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

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

Instruções de reprocessamento

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

AVISOS

- 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	Representante autorizado na União Europeia	Limites de temperatura no transporte e armazenamento
		
Não fabricado com látex de borracha natural	Símbolo de precaução para avisos	Data de validade
		
Data de fabrico	Instruções de utilização	Número do lote
		
Fabricante	Número de referência	Não reciclar

REF 900MR071**Fio guia - 2,13 m****Indicações de uso**

O fio guia 900MR071 é usado para montar fios aquecedores reutilizáveis em circuitos de inspiratórios reutilizáveis. Este acessório destina-se a auxiliar na montagem dos circuitos respiratórios reutilizáveis em ambientes hospitalares ou clínicos.

Advertências, precauções e observações**⚠️ ADVERTÊNCIAS**

- 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 os produtos antes de cada uso em paciente. Descarte se houver falhas ou qualquer sinal de deterioração, como rachaduras, rompimentos ou danos.
- Não modifique este produto.
- Não use circuitos respiratórios, câmaras, acessórios ou combinações que não sejam aprovados pela Fisher & Paykel Healthcare.

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

Observações

- Antes do uso em paciente, todos os componentes devem ser limpos e desinfetados.
- A organização tem a responsabilidade pela compatibilidade entre o umidificador e todas as peças e acessórios utilizados.
- Não utilizar o produto durante raio X, ressonâncias magnéticas ou outros procedimentos de radiofrequência
- Para uso sob a supervisão de profissional de saúde treinado.

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.

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

Instruções de reprocessamento

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

! ADVERTÊNCIAS

- 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

O produto não contém ftalatos ou pirogênicos	Representante autorizado na União Europeia	Limites de temperatura durante transporte e armazenamento
Não é fabricado com látex de borracha natural	Símbolo de aviso para advertências	Prazo de validade
Data de fabricação	Instruções de uso	Número do lote
Fabricante	Número de referência	Não reciclar

REF 900MR071**Fir de tragere – 2,13 m****Utilizarea prevăzută**

Firul de tragere 900MR071 este utilizat pentru asamblarea firelor de încălzire reutilizabile în tuburi reutilizabile pentru ramul inspirator. Acest accesoriu este destinat să ajute la asamblarea circuitelor de respirație reutilizabile în mediile spitalicești sau clinice.

Avertismente, precauții și note**AVERTISMENTE**

- Acest produs este reprocesabil (reutilizabil). Acesta trebuie reprocesat conform instrucțiunilor de reprocesare pentru acest produs. Reprocesarea incorrectă poate duce la riscul de infecție încreștată între pacienți și la potențiale vătămări grave.
- Inspectați vizual produsele înainte de fiecare utilizare la un pacient. Aruncați dacă sunt defecte sau dacă există semne de deteriorare, cum ar fi fisuri, rupturi sau defecțiuni.
- Nu modificați acest produs.
- Nu utilizați circuite de respirație, camere, accesorii sau combinații care nu sunt aprobat de Fisher & Paykel Healthcare.

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

Note

- Înainte de utilizarea la un pacient, toate componentele trebuie curățate și dezinfecțiate.
- Organizația este responsabilă de compatibilitatea umidificatorului și a tuturor componentelor și accesoriilor utilizate.
- Nu utilizați produsul în timpul examinărilor radiografice, RMN-urilor sau altor proceduri cu radiofrecvență.
- Se va utiliza numai sub supravegherea personalului medical instruit.

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

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

Instrucțiuni de reprocesare

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

AVERTISMENTE

- Curățați produsul înainte de utilizare și ori de câte ori este vizibil murdarit. Urmați instrucțiunile de reprocesare (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 reprocesare sau cinci ani de la data fabricației, oricare dintre acestea survine mai devreme.

Note

- Este recomandat ca reprocesarea 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 reprocesate 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

	EC REP	
Produsul nu conține ftalații sau pirogeni	Reprezentant autorizat în Uniunea Europeană	Limite de temperatură pentru transport și depozitare
		
Nu este realizat cu latex din cauciuc natural	Simbol de precauție pentru avertismente	Data expirării
		LOT
Data fabricației	Instrucțiuni de utilizare	Numărul lotului
	REF	
Producător	Număr de referință	Nu reciclați

REF 900MR071**Tažný drôt - 2,13 m****Určené použitie**

Tažný drôt 900MR071 sa používa na montáž opakovane použiteľných vyhrievacích drôtov do opakovane použiteľných hadic nádychovej vetvy. Toto príslušenstvo je určené na pomoc pri montáži opakovane použiteľných dýchacích okruhov v nemocničnom alebo klinickom prostredí.

Výstrahy, upozornenia a poznámky**! VÝSTRAHY**

- 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 väznej ujme na zdraví.
- Pred každým použitím u pacienta výrobky vizuálne skontrolujte. V prípade poruchy alebo poškodenia, ako sú praskliny, trhliny alebo poškodenia, výrobok zlikvidujte.
- Tento výrobok neupravujte.
- Nepoužívajte dýchacie okruhy, komory, príslušenstvo alebo kombinácie, ktoré nie sú schválené spoločnosťou Fisher & Paykel Healthcare.

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

Poznámky

- Pred použitím na pacientovi musia byť všetky komponenty vyčistené a vydezinfikované.
- Zodpovedná organizácia zodpovedá za kompatibilitu zvlhčovača a všetkých použitých častí a príslušenstva.
- Nepoužívajte výrobok počas röntgenového žiarenia, magnetickej rezonancie (MR) alebo iných rádiofrekvenčných základov
- Na použitie pod dohľadom vyškoleného zdravotníckeho personálu.

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

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

Pokyny na prípravu na opäťovné použitie

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

VÝSTRAHY

- Pred použitím a vždy, keď je výrobok viditeľne znečistený, výrobok očistite. Postupujte podľa pokynov na prípravu na opäťovné spracovanie (UI-623716). Alternatívne metódy čistenia môžu zhoršiť alebo poškodiť produkt, znížiť životnosť produktu a ohrozit liečbu.
- Výrobok zlikvidujte po 50 cykloch spracovania na opakované použitie alebo po piatich rokoch od dátumu výroby, podľa toho, čo nastane skôr.

Poznámky

- Odporuča sa, aby sa s prípravou na opäťovné použitie začalo čo najskôr po použití, aby sa zabránilo vysúšeniu 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.

Definície symbolov

		
Výrobok neobsahuje ftaláty ani pyrogény	Splnomocnený zástupca Európskej Únie	Teplotné obmedzenia pri preprave a skladovaní
		
Tento výrobok nie je vyrábený z prírodného kaučukového latexu	Výstražný symbol pre výstrahy	Dátum použiteľnosti
		
Dátum výroby	Návod na použitie	Číslo šarže
		
Výrobca	Referenčné číslo	Nerecyklovať

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.

REF 900MR071

Vlečna žica - 2,13 m

Predvidena uporaba

Vlečna žica 900MR071 se uporablja za sestavljanje grelnih žic za večkratno uporabo v cevi inspiratornih krakov za večkratno uporabo. Ta pripomoček je namenjen za pomoč pri sestavljanju dihalnih sistemov za večkratno uporabo v bolnišnicah ali kliničnih okoljih.

Opozorila, svarila in opombe



OPOZORILA

- 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.
- Tega izdelka ne spremirnjajte.
- Ne uporabljajte dihalnih sistemov, vlažilnih posodic, dodatkov ali kombinacij, ki jih ni odobrila družba Fisher & Paykel Healthcare.

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

Opombe

- Pred uporabo na bolniku je treba vse komponente očistiti in razkužiti.
- Odgovorna organizacija je pred uporabo dolžna preveriti združljivost vlažilnika ter vseh delov in dodatkov, ki se uporabljajo.
- Izdelka ne uporabljajte med rentgenskimi postopki, MR-slikanjem ali drugimi radiofrekvenčnimi postopki.
- Izdelek se sme uporabljati samo pod nadzorom usposobljenega medicinskega osebja.

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

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

Navodila za ponovno obdelavo

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

OPOZORILA

- 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 življensko dobo izdelka in ogrozijo zdravljene.
- 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 toplotne, če jih ne uporabite takoj.

Opredelitev simbolov

		
Izdelek ne vsebuje ftalatov ali pirogenov	Pooblaščeni predstavnik v Evropski uniji	Temperaturne omejitve za transport in shranjevanje
		
Izdelek ne vsebuje naravnega lateksa	Svarilni simbol za opozorila	Rok uporabnosti
		
Datum proizvodnje	Navodila za uporabo	Številka serije
		
Proizvajalec	Referenčna številka	Ne reciklirajte

REF 900MR071**Alambre de tracción de 2,13 m****Uso previsto**

El cable de tracción 900MR071 se utiliza para ensamblar cables calefactores reutilizables en tubos de limbo inspiratorio reutilizables. Este accesorio está diseñado para ayudarle a montar los circuitos respiratorios reutilizables en entornos hospitalarios o clínicos.

Advertencia, precauciones y notas**⚠ ADVERTENCIAS**

- 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 los productos antes de cada uso en un paciente. Deséchelo si está defectuoso o presenta signos de deterioro, como grietas, rasgaduras u otros daños.
- No modifique este producto.
- No utilice circuitos respiratorios, cámaras, accesorios o combinaciones que no estén aprobados por Fisher & Paykel Healthcare.

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).

Notas

- Antes de su uso en un paciente, todos los componentes deben limpiarse y desinfectarse.
- La organización responsable será la encargada de asegurar la compatibilidad del humidificador y de todas las piezas y accesorios utilizados.
- No utilice el producto durante radiografías, resonancias magnéticas u otros procedimientos de radiofrecuencia.
- Para uso bajo la supervisión de personal médico capacitado.

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.

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

Instrucciones de reprocessamiento

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

ADVERTENCIAS

- Limpie el producto antes de su uso y siempre que esté visiblemente sucio. Siga las instrucciones de reprocessamiento (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 reprocessamiento, o después de cinco (5) años a partir de la fecha de fabricación, lo que ocurra primero.

Notas

- Se recomienda que el reprocessamiento 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 reprocessados 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	Representante autorizado para la Unión Europea	Límites de temperatura de transporte y almacenamiento
		
No se ha empleado látex de caucho natural para su fabricación	Símbolo de precaución para advertencias	Fecha de caducidad
		
Fecha de fabricación	Instrucciones de uso	Número de lote
		
Fabricante	Número de referencia	No reciclar

REF 900MR071**Dragfjäder - 2,13 m****Avsedd användning**

Dragrören 900MR071 används för att montera återanvändbara värmekablar i återanvändbara inspiratoriska andningsslangar. Tillbehöret är avsett att underlätta monteringen av de återanvändbara andningsslangarna på sjukhus eller kliniska inrätningar.

Varningar, försiktighetsuppmannaingar och anmärkningar**VARNINGAR**

- Denna produkt kan rekonditioneras (återanvändbar). Den måste rekonditioneras enligt produkten instruktioner för rekonditionering. Felaktig rekonditionering kan leda till risk för korsinfektion mellan patienter och potentiellt allvarliga skador.
- Inspektera produkterna visuellt före varje användning på patient. Kassera produkten om den är felaktig eller om det finns tecken på försämring såsom sprickor, revor eller skador.
- Produkten får inte modifieras.
- Använd inte slangset, kammar, tillbehör eller kombinationer som inte är godkända av Fisher & Paykel Healthcare.

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

Anmärkningar

- Alla komponenter måste rengöras och desinficeras innan de används på en patient.
- Vårdinrätningen är ansvarig för att befuktaren, och alla delar och tillbehör som används, är kompatibla.
- Använd inte produkten under röntgen, MR eller andra radiofrekvensprocedurer
- Ska användas under uppsikt av utbildad vårdpersonal.

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

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

Rekonditioneringsinstruktioner

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

VARNINGAR

- 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

		
Produkten innehåller inte ftalater eller pyrogener	Auktoriserad representant inom Europeiska unionen	Temperaturgränser för transport och förvaring
		
Innehåller inte naturgummilatex	Varningssymbol för varningar	Utgångsdatum
		
Tillverkningsdatum	Bruksanvisning	Partinummer
		
Tillverkare	Referensnummer	Återvinn ej

REF 900MR071**Çekme teli - 2,13 m****Kullanım Amacı**

900MR071 çekme teli, yeniden kullanılabilir isıtıcı telleri yeniden kullanılabilir inspirasyon hattı hortumlarına monte etmek için kullanılır. Bu aksesuar, hastane ortamlarında veya klinik ortamlarda yeniden kullanılabilir solunum devrelerinin montajına yardımcı olmak üzere tasarlanmıştır.

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

- Bu, yeniden işlenebilir (yeniden kullanılabilir) bir üründür. Bu ürüne 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 ürünlerini görsel olarak kontrol edin. Ürün kusurluysa veya çatlak, yırtık ya da hasar gibi herhangi bir bozulma belirtisi varsa atın.
- Bu üründe değişiklik yapmayın.
- Fisher & Paykel Healthcare tarafından onaylanmayan solunum devrelerini, hazneleri, aksesuarları veya bunların kombinasyonlarını kullanmayın.

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

Notlar

- Bir hastada kullanmadan önce tüm bileşenler temizlenmeli ve dezenfekte edilmelidir.
- Sorumlu kuruluş, kullanılan nemlendirici ile tüm parçaların ve aksesuarların uyumlu olmasından sorumludur.
- Ürünü Röntgen (X-ışını), Manyetik Rezonans Görüntüleme (MRG) veya diğer radyo frekansi prosedürleri sırasında kullanmayın
- Eğitimli tıbbi personelin gözetimi altında kullanıma yönelikdir.

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

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

Yeniden İşleme Talimatları

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

UYARILAR

- Ürünü kullanmadan önce ve ürün gözle görüldür 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 gerçekleşirse) ürünü atın.

Notlar

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

Saklama

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

Sembol Tanımları

		
Ürün fıtlat veya pirojen içermez	Avrupa Birliği yetkili temsilcisi	Taşıma ve saklama sıcaklığı sınırları
		
Doğal kauçuk lateksten yapılmamıştır	Uyarılar için dikkat edilecek husus sembolü	Son kullanma tarihi
		
Üretim tarihi	Kullanım Talimatları	Parti numarası
		
Üretici	Referans numarası	Geri dönüştürmeyin

REF 900MR071

穿線鐵絲-2.13m

設計用途

900MR071 穿線鐵絲用於將可重複使用的加熱線組裝到可重複使用的吸氣端管路中。此配件適用於醫院或臨床組裝可重複使用呼吸管路。

警告、注意事項及備註

⚠ 警告

- 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。
- 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。
- 切勿改裝本產品。
- 切勿使用未經 Fisher & Paykel Healthcare 核准的呼吸管路、加濕水罐、配件或套組。

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）。

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。
- 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。
- 切勿將產品用於 X 光、核磁共振造影 (MRI) 或其他具輻射的處置中。
- 僅供在訓練有素的醫療人員的監督下使用。

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。

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

再處理說明

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

⚠ 警告

- 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

		運輸及儲存溫度限制
		有效日期
		批號
		切勿回收再利用

REF 900MR071**Kabel penarik - 2,13 m****Tujuan Penggunaan**

Kabel penarik 900MR071 digunakan untuk merakit kabel pemanas yang bisa digunakan kembali menjadi tabung selang inspirasi yang bisa digunakan kembali. Aksesoris ini ditujukan untuk membantu perakitan sirkuit pernapasan yang bisa digunakan kembali di rumah sakit atau lingkungan klinis.

Peringatan, Perhatian, dan Catatan**PERINGATAN**

- 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.
- Jangan memodifikasi produk ini.
- Jangan gunakan sirkuit pernapasan, wadah air, aksesoris, atau kombinasi yang tidak disetujui oleh Fisher & Paykel Healthcare.

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

Catatan

- Semua komponen harus dibersihkan dan didisinfeksi sebelum digunakan pada pasien.
- Organisasi penanggung jawab wajib bertanggung jawab terhadap kompatibilitas pelembab udara dan semua bagian serta aksesoris yang digunakan.
- Jangan menggunakan produk selama menjalankan prosedur tindakan dengan sinar-X, MRI, atau frekuensi radio lainnya
- Untuk penggunaan di bawah pengawasan personel medis terlatih saja.

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

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

Petunjuk Pemrosesan Ulang

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

PERINGATAN

- 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 kontaminasi kotor mengering pada produk.
- Produk bekas harus diperlakukan sebagai produk yang terkontaminasi. Pengguna bisa terpapar pada cairan dari saluran pernapasan. Patuhil 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

		
Produk tidak mengandung alat atau pirogen	Perwakilan resmi Uni Eropa	Batasan suhu pengangkutan dan penyimpanan
		
Tidak dibuat dengan lateks karet alami	Simbol perhatian untuk peringatan karet alami	Gunakan sebelum tanggal
		
Tanggal produksi	Petunjuk Penggunaan	Nomor lot
		
Produsen	Nomor referensi	Jangan didaur ulang

REF 900MR071

ລວດສໍາໜັກຕຶງ - 2.13 ມ.

ວັດປະສົງຄໍາການໃຊ້ງານ

ລວດສໍາໜັກຕຶງ 900MR071 ໃຫ້ເພື່ອຕິດຕັ້ງລວດທ່ານວາມຮ້ອນແບນໃໝ່ຂໍ້ໄວ້ດ້ານກົນທີ່ຕ່ອງເຂົ້າກັນສາຍຫາຍໃຈຂາເຂົ້າແບນໃໝ່ຂໍ້ໄວ້ດ້ານ ອຸປະກອດໂລສົມເສີມທີ່ມີໄວ້ຂໍ້ໄວ້ໃນການປະກອນຊຸດສານຂໍ້ຍຫາຍໃຈແບນໃໝ່ຂໍ້ໄວ້ໃນໄວ້ພຍານາລ໌ທີ່ອຳນວຍຄືນິກ

ຄໍາເຕືອນ ຂ້ອງຄວາຮະວັງ ແລະໜ້າຍເໜັດ

⚠ ຄໍາເຕືອນ

- ພລິດກົນທີ່ສໍາມາຄນ້າໄປຜ່ານກະຽນວານກາງທ່າໃໝ່ປ່າສາກົນເຂົ້າໄວ້ດ້ານ (ນ້ຳລັນນາໃໝ່ຂໍ້ໄວ້ໄວ້) ໂດຍຈະຕ່ອງທ່ານມາດໍານະນຳໃນການນ້າໄປຜ່ານກະຽນວານກາງທ່າໃໝ່ປ່າສາກົນເຂົ້າໄວ້ເພື່ອນ້າລັນນາໃໝ່ສໍາເລັນພລິດກົນທີ່ນີ້ ກະຽນວານກາງທ່າໃໝ່ປ່າສາກົນເຂົ້າໄວ້ເພື່ອນ້າລັນນາໃໝ່ທີ່ໄໝຖືກຕ່ອງຈ່າຍທ່າໃໝ່ເກີດຄວາມເສີຍແຕ່ການຕິດເຂົ້ອຮ່ວງຜູ້ປ່າຍແລະຈ່າຍທ່າໃໝ່ເກີດວ່າດ້ານຕ່າງໆ
- ດຽວຈັບພລິດກົນທີ່ດ້ວຍສາຍດາກົນໃໝ່ງານກົນທີ່ບ່ອນກົນແຕ່ລະຄຽງ ທ່ານທີ່ໄປທາງພົນຂ່ອນກົກເຮືອງຫຼືວ່າທີ່ມີຮ່ວມຮ່ອຍໃດໆ ທ່ານທີ່ແສດງດິກາරເສົ່ວນສ່ວນເຫັນ ຮອຍແດກ ປຶກຂາດ ຢູ່ຂ່າຍ ຮູ່ຂ່າຍຈຸດ
- ທ່ານຕັດແປລັງພລິດກົນທີ່ນີ້
- ທ່ານໃຊ້ຊຸດສາຍຂໍ້ຍຫາຍໃຈ ໜ້າມອ້ານ ອຸປະກອດເສີມຫຼືສ່ວນປະກອນເນັ້ນ ທ່ານໄໝ່ຜ່ານການຮັບຮອງຈາກ Fisher & Paykel Healthcare

ທ່ານໄໝ່ປົງປັດຕາມຄໍາເຕືອນແລະຂ້ອງຄວາຮະວັງຂ້າງຕົນຈາສັງພລິດໃໝ່ປ່າສົກເພົ້າພາກກາງທ່າງນ້ຳຮ່ວມຄວາມປລອດກົບໃນການໃຊ້ພລິດກົນທີ່ລົດລົງໄວ້ (ຮ່ວມຄົງຈາກກ່ອໄກໃຫ້ເກີດວ່າດ້ານຕ່າງໆ)

ໜ້າຍເໜັດ

- ຕ່ອງທ່ານວາມສະວັດແລະຂ່າເຂົ້ອສ່ວນປະກອນທັງໝົດດ້ານນ້າໄປໃໝ່ກົນຜູ້ປ່າຍ
- ອົງຄ່ອງທ່ານຕິດຂອນມີໜ້າທີ່ດ້ວຍກວດສອນວານສາມາດໃນການໃຊ້ງານຮັມກົນໄດ້ຂອງເຄື່ອງທ່ານວານເຊີ້ນທັງໝົດທີ່ນ້ານາໃໝ່
- ທ່ານໃຊ້ພລິດກົນທີ່ຮ່ວ່າງກວດເອກະເຊົ່າຢູ່, MRI ຫຼືອກະນວນການທີ່ມີການໃຊ້ຄົນຄວາມເຖິງຫຼຸດເນັ້ນ
- ສ່າຫວັນໃໝ່ກາຍໄດ້ກວດເອກະເຊົ່າຢູ່ພົມບົດລາກກາງການແພ່ນຍິ່ງທ່ານກົດກອບຮົມ

ທ່ານມີເໜັດການຄໍາຮ່ວຍແຮງເກີດເຂົ້າຂັ້ນແນະໃໝ່ອັປກໂຮດເນີ້ນ ໂປຣດີດຕ້ອງຕົວແທນຂອງ Fisher & Paykel Healthcare ຂອງທ່ານແລະຫວ່າຍງານທີ່ຮັບປິດຂອນ

ໂປຣດີດຕ້ອງຜູ້ແທນຈ້າກນ້າຍຂອງ Fisher & Paykel Healthcare ໃນພື້ນທີ່ຂອງທ່ານເພື່ອຂອງເອກສາຮ່ານແນະນຳໃນການໃຊ້ງານແບນບຽບເລີ່ມ

ค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้

สำหรับค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้ (UI-623716) โปรดเข้าไปที่ www.fphcare.com/fp-reusables

!**คำเตือน**

- หากความสะอาดผลิตภัณฑ์ก่อนใช้งานและเมื่อได้กีดามที่ผลิตภัณฑ์สกปรกอย่างเห็นได้ชัด ปฏิบัติตามค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่านกระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้ (UI-623716) วิธีที่ทำความสะอาดอีกน้ำ อาจทำให้ผลิตภัณฑ์เสื่อมสภาพหรือชำรุดเสียหาย ทำให้อาบุกร้าวในงานของผลิตภัณฑ์ลดลง และลดประสิทธิภาพในการบำบัดรักษา
- ถ้าผลิตภัณฑ์หลังจากที่นำไปผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้ครบ 50 รอบ หรือหากมีน้ำจากการวินิจฉัยที่ผลิต ซึ่งอยู่กับวัวช่วงเวลาได้จะสิ้นก่อน

หมายเหตุ

- แนะนำให้นำผลิตภัณฑ์เข้าสู่กระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้โดยเร็วที่สุดเท่าที่จะสามารถทำได้หลังการใช้งาน เพื่อรักษาความสิ่งปนเปื้อนแห้งแกะดีดบนผลิตภัณฑ์
- จะต้องดำเนินการจัดการกับผลิตภัณฑ์ที่ใช้แล้ว เสมือนลังปันเปื้อน ผู้ใช้อาจสัมผัสกับของเหลวจากทางเดินหายใจ โปรดปฏิบัติตามระเบียบข้อบังคับของห้องถัง รัฐ และรัฐบาลกลางเกี่ยวกับการป้องกันสิ่งแวดล้อม และการกำจัดผลิตภัณฑ์เหล่านี้อย่างถูกกฎหมาย

การเก็บรักษา

- ควรเก็บขุดสายชányสายหายใจและอุปกรณ์เสริมที่ผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อแล้วไว้ในถุงพลาสติกหรือภาชนะที่สะอาด และเก็บให้พ้นจากแสงแดดหรือความร้อนโดยตรง หากไม่ได้นำไปใช้งานในทันที

ความหมายของสัญลักษณ์ต่างๆ

	EC REP	ข้อจำกัดของการนำกลับมาใช้
ผลิตภัณฑ์ไม่มีส่วนประกอบของสารพาราเลลหรือสารก่อไข้	ตัวแทนที่ได้รับอนุญาตในสหภาพยุโรป	ข้อจำกัดของการนำกลับมาใช้
	! ไม่ได้ผลิตจากน้ำยาฆ่าเชื้อ	ห้ามทดสอบ
! สัญลักษณ์คำเตือน	! คำแนะนำการใช้งาน	ห้ามทดสอบ
! วันที่ผลิต	! หมายเลขชุดการผลิต	! LOT
	! ผู้ผลิต	! หมายเลขของอิง
	REF	! ห้ามนำไปรีไซเคิล

REF 900MR071**Dây rút - 2,13 m****Mục Đích Sử Dụng**

Dây rút 900MR071 được sử dụng để lắp ráp các dây già nhiệt có thể tái sử dụng vào các dây thở nhánh hit vào có thể tái sử dụng. Phụ kiện này nhằm hỗ trợ với cụm các bộ dây thở có thể tái sử dụng trong môi trường bệnh viện hoặc phòng khám.

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

- 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 các 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.
 - Không chỉnh sửa sản phẩm này.
 - Không sử dụng hệ thống dây thở, ngăn chứa nước, các phụ kiện hoặc các kết hợp không được Fisher & Paykel Healthcare phê duyệt.
- 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).**

Lưu Ý

- Trước khi sử dụng cho bệnh nhân, tất cả các thành phần phải được làm sạch và khử khuẩn.
- 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.
- Không sử dụng sản phẩm trong khi chụp X-quang, MRI hoặc các quy trình tần số vô tuyến khác
- Chỉ sử dụng dưới sự giám sát của nhân viên y tế đã qua đào tạo.

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.

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

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

- Làm sạch sản phẩm trước khi sử dụng và bắt cứ 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 xaux 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	Đại diện được ủy quyền tại Liên minh Châu Âu	Giới hạn nhiệt độ khi vận chuyển và bảo quản
		
Không làm bằng mủ cao su tự nhiên	Biểu tượng thận trọng cho các cảnh báo	Hạn sử dụng
		
Ngày sản xuất	Hướng dẫn sử dụng	Số lô
		
Nhà sản xuất	Số tham chiếu	Không sử dụng lại

REF 900MR071**Струна для протяжки провода — 2,13 м****Назначение**

Струна для протяжки провода 900MR071 используется для установки многоразовых спиралей нагревателя в многоразовые трубы шланга вдоха. Эта принадлежность предназначена для облегчения сборки многоразовых дыхательных контуров в условиях стационара.

Предупреждения, предостережения и примечания**! ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

- 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.
- Осматривайте изделия перед каждым использованием у пациента. Утилизируйте в случае неисправности или каких-либо признаков износа, таких как трещины, разрывы или повреждения.
- Запрещается модифицировать данное изделие.
- Запрещается использовать дыхательные контуры, камеры, дополнительное оборудование или их комбинации, не одобренные компанией Fisher & Paykel Healthcare.

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

Примечания

- Перед использованием у пациента необходимо очистить и продезинфицировать все компоненты.
- Обязательства по проверке совместимости увлажнителя и всех используемых деталей и принадлежностей возложены на ответственную организацию.
- Запрещается использовать изделие во время рентгенографии, МРТ или других радиочастотных процедур.
- Для использования под наблюдением обученного медицинского персонала.

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

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

Инструкции по повторной обработке

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

 **ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

- 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	Уполномоченный представитель в Евросоюзе	Диапазон температур транспортировки и хранения
		
Изготовлено без использования натурального каучукового латекса	Символ для предупреждений	Срок годности
		
Дата изготовления	Инструкция пользователя	Номер партии
		
Изготовитель	Идентификационный номер	Не подлежит повторной переработке

REF 900MR071**드로 와이어 - 2.13 m****사용 목적**

900MR071 드로 와이어는 재사용 가능한 흡기 튜브에 재사용 가능한 열선을 조립하는데 사용됩니다. 이 부속품은 병원 또는 임상 환경에서 재사용 가능한 호흡 회로 조립을 지원하기 위해 고안되었습니다.

경고, 주의 및 참고**⚠ 경고**

- 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.
- 이 제품을 개조하지 마십시오.
- Fisher & Paykel Healthcare의 승인을 받지 않은 호흡 회로, 물통, 부속품 또는 조합을 사용하지 마십시오.
위의 경고 및 주의 사항을 준수하지 않으면 제품의 성능이 저하되거나 안전이 손상될 수 있습니다(잠재적인 심각한 피해 포함).

참고

- 환자에게 사용하기 전에 모든 구성품을 세척 및 소독해야 합니다.
- 책임 기관은 사용되는 모든 부품 및 부속품과 가습기의 호환성을 확인할 책임이 있습니다.
- X-ray, MRI 또는 기타 무선 주파수 절차 중에는 제품을 사용하지 마십시오.
- 숙련된 의료진의 감독 하에 사용하십시오.

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

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

재처리 지침

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

경고

- 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 폐기에 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	유럽연합 공인 대리인	운송 및 보관 온도 제한
		
천연 고무 라텍스로 제조되지 않음	경고를 위한 주의 기호	사용 기한
		
제조일자	사용 지침	로트 번호
		
제조사	참조 번호	재활용하지 마십시오

REF 900MR071**ドローワイヤー - 2.13 m****使用目的**

900MR071ドローワイヤーは、リューザブルのヒーターワイヤーをリューザブルの吸気側回路に組み立てるために使用します。本品は、病院または医療施設において、リューザブル呼吸回路の組み立てをサポートすることを目的としています。

**警告・注意事項・安全にご使用
いただくために****⚠ 警告**

- ・ 本品は滅菌処理可能(リューザブル)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、製品を目視で確認してください。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。
- ・ 本品を改造しないでください。
- ・ Fisher & Paykel Healthcare社が承認していない呼吸回路、チャンバー、アクセサリーとは併用しないでください。

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)。

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。
- ・ 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。
- ・ X線撮影時やMRIや高周波機器の環境で本品を使用しないでください
- ・ 訓練を受けた医療従事者の管理下で、使用してください。

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。
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。

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

- 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

- 滅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

		輸送および保管の温度制限
フタル酸エステル、発熱物質を含まない		欧州代理人
		使用期限
天然ゴム(ラテックス)を用いていません		
		ロット番号
製造年月日	マニュアル／添付文書参照	
		リサイクル不可
製造元	品番	



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