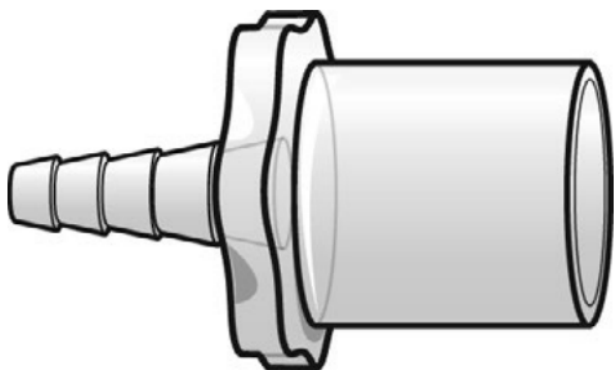


Adaptor oxygen 22f

**USER INSTRUCTIONS**

**REF 900MR158**

---



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

**REF 900MR158****Adaptor oxygen 22f****Intended Use**

The 900MR158 adaptor is used to connect an oxygen supply line to a reusable humidification chamber. This accessory is intended for use with reusable breathing circuits in hospital or clinical environments and should only be prescribed by a physician.

**Product Specifications**

**Maximum Operating Pressure** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

**Warning, Cautions and Notes****! WARNINGS**

- Breathing circuits and accessories should be prescribed and initially set up by a healthcare professional qualified in respiratory care and used under the supervision of trained medical personnel.
- Do not lubricate connections, tubing or accessories. Failure to comply may result in fire, burns and loss of system performance.
- This product is reprocessable (reusable). It must be reprocessed according to the reprocessing instructions for this product. Incorrect reprocessing may lead to the risk of cross-infection between patients and potential serious harm.
- Visually inspect products before each use on a patient. Discard if faulty or if there is any sign of deterioration such as cracks, tears or damage. These may cause gas leaks and loss of ventilation or respiratory support.
- Check all connections are tightly secured before use.
- Use of non-compatible, non-ISO 5367, or non-ISO 80601-2-74 compliant circuit components may cause unintentional tube disconnection and loss of ventilation or respiratory support.
- Do not modify this product.

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

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

**Notes**

- Before use on a patient, all components must be cleaned and disinfected. Sterilization is highly recommended if products can withstand the process.
- Ensure the complete circuit functions correctly, with the required ventilator settings, before connecting to a patient.
- This product is designed for the delivery of air, oxygen or a mix of both gases. It is not suitable for the delivery of flammable anesthetic gas mixes, Heliox or gas solutions, suspensions or emulsions that have not been evaluated.
- The responsible organization is accountable for the compatibility of the humidifier and all of the parts and accessories used.
- This product is safe for use on pregnant women and breastfeeding women.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### **WARNINGS**

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

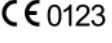
### **Notes**

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

### **Storage**

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

## Symbol Definitions

		
Product does not contain phthalates or pyrogens	Transportation and storage temperature limits	European Union authorized representative
		
Not made with natural rubber latex	Caution symbol for warnings	Reference number
		
Prescription only	Type BF Applied Part	Date of manufacture
		
Instructions for Use	Do not recycle	Lot number
		
Use-by date	CE Mark	Manufacturer
		
Medical Device		

**REF 900MR158**

## Адаптор за кислород 22f

### Предназначение

Адапторът 900MR158 се използва за свързване на линия за подаване на кислород към камера за овлажняване за многократна употреба. Този аксесоар е предназначен за употреба в дихателни шлангове за многократна употреба в болнична или клинична среда и трябва да се предписва само от лекар.

### Спецификации на продукта

Максимално работно налягане	80 hPa (cmH <sub>2</sub> O) (8 kPa)
--------------------------------	--

### Предупреждение, съобщения за внимание и забележки



#### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Дихателните шлангове и аксесоарите трябва да бъдат предписани и първоначално настроени от медицински специалист, квалифициран по дихателни грижи, и използвани под наблюдението на обучен медицински персонал.
- Не сазвайте връзки, тръби или аксесоари. Неспазването може да доведе до пожар, изгаряния и загуба на ефективност на системата.
- Този продукт може да се преработва (за многократна употреба). Той трябва да бъде преработен съгласно инструкциите за преработка на този продукт. Неправилната преработка може да доведе до риск от кръстосана инфекция между пациентите и потенциална сериозна вреда.
- Проверявайте визуално продуктите преди всяка употреба върху пациент. Изхвърлете при неизправност или ако има признаки на влошаване, като пукнатини, разкъсвания или повреда. Това може да причини изтичане на газ и загуба на вентилация или дихателна поддръжка.
- Преди употреба проверете дали всички връзки са добре затегнати.
- Използването на несъвместими, несъответстващи на ISO 5367 или несъответстващи на ISO 80601-2-74 компоненти на шланга може да причини неволно изключване на тръбата и загуба на вентилация или дихателна поддръжка.
- Не променяйте този продукт.

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

### Забележки

- Преди употреба върху пациент всички компоненти трябва да бъдат почистени и дезинфекцирани. Стерилизацията е силно препоръчителна, ако продуктите могат да издържат на процеса.
- Уверете се, че целият шланг работи правилно, с необходимите настройки на респиратора, преди да го свържете към пациент.
- Този продукт е проектиран за доставяне на въздух, кислород или смес от двата газа. Не е подходящ за доставяне на запалими смеси от анестетични газове, Heliox или газови разтвори, суспензии или емулсии, които не са оценени.
- Отговорната организация носи отговорност за съвместимостта на овлажнителя и всички използвани части и аксесоари.
- Този продукт е безопасен за употреба при бременни и кърмещи жени.

Ако по време на използването на това изделие възникне сериозен инцидент, свържете се с представител 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.fphcare.com/fp-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

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

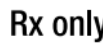
### Забележки

- 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		Температурни ограничения за транспорт и съхранение		Упълномощен представител за Европейския съюз
	Не е изработено от естествен каучуков латекс		Символ за внимание за предупреждения		Референтен номер
	Само по предписanie		Приложна част тип BF		Дата на производство
	Инструкции за употреба		Да не се рециклира		Партиден номер
	Да се използва до		CE маркировка		Производител
	Медицинско изделие				

**REF 900MR158****Adapter za kisik, 22 f****Namjena**

Adapter 900MR158 koristi se za povezivanje cijevi sa dovodom kisika s komorom za ovlaživanje za višekratnu uporabu. Ovaj dodatni pribor namijenjen je za uporabu sa sklopovima za disanje za višekratnu uporabu u bolničkim ili kliničkim okruženjima i smije ga propisati samo liječnik.

**Specifikacije proizvoda**

**Maksimalan radni tlak** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

**Upozorenje, mjere opreza i napomene****⚠️ UPOZORENJA**

- Sklopove za disanje i dodatni pribor mora propisati i prvi put postaviti zdravstveni djelatnik kvalificiran za respiratornu skrb te se oni moraju upotrebljavati pod nadzorom obučenog medicinskog osoblja.
- Nemojte podmazivati priključke, cijevi niti dodatni pribor. Ako to učinite, može doći do požara, opeklina i smanjenih radnih svojstava sustava.
- Ovaj se proizvod može ponovno obraditi (ponovno upotrijebiti). Mora se ponovno obraditi u skladu s uputama za ponovnu obradu proizvoda. Nepravilna ponovna obrada može za posljedicu imati rizik od križne infekcije između bolesnika i moguće teške ozljede.
- Vizualno pregledajte proizvode prije svake uporabe na bolesniku. Odložite proizvod u otpad ako na njemu uočite bilo kakve znakove narušavanja radnih svojstava poput pukotina, rascjepa ili oštećenja. To može uzrokovati curenje plina i prekid ventilacije ili respiratorene potpore.
- Prije uporabe provjerite jesu li svi priključci čvrsto postavljeni.
- Uporaba nekompatibilnih komponenata sklopa koje nisu u skladu s normama ISO 5367 ili ISO 80601-2-74 može uzrokovati nehotično odvajanje cijevi i prekid ventilacije ili respiratorene potpore.
- Nemojte vršiti preinake na ovom proizvodu.

**Neprihvatanje prethodno navedenih upozorenja i mera 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. Sterilizacija se toplo preporučuje ako proizvodi mogu izdržati postupak.
- Prije povezivanja sklopa s bolesnikom provjerite radi li cijeli sklop ispravno i jesu li namještene potrebne postavke ventilatora.
- Ovaj je proizvod osmišljen za dovod zraka, kisika ili smjese obaju plinova. Nije prikladan za dovod zapaljivih smjesa anestetičkih plinova, smjese helija i kisika ili otopina, suspenzija ili emulzija plina čija uporaba nije procijenjena.
- Nadležna organizacijska jedinica snosi odgovornost za kompatibilnost ovlaživača i svih dijelova te dodatnog pribora koji se upotrebljavaju.
- Ovaj je proizvod siguran za uporabu na trudnicama i dojiljama.

Ako za vrijeme uporabe ovog proizvoda dode do ozbiljnog štetnog događaja, obratite se predstavniku tvrtke Fisher & Paykel Healthcare i nadležnom tijelu.

Ako želite tiskani primjerak ovih uputa za uporabu, obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Fisher & Paykel Healthcare.

## Upute za ponovnu obradu

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

### UPOZORENJA

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

### Napomene

- Preporučuje se da ponovnu obradu započnete što je prije praktično moguće, u razumnom roku nakon uporabe kako biste sprječili sušenje krupnih nečistoća na proizvodu.
- Upotrijebljениm 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 neće upotrebljavati neposredno nakon ponovne obrade.

## Definicije simbola

		
Proizvod ne sadržava ftalate niti pirogene	Ograničenja temperature u prijevozu i skladištenju	Ovlašteni predstavnik u Europskoj uniji
		
Nije proizvedeno od lateksa od prirode gume	Simbol opreza za upozorenja	Referentni broj
		
Samo na liječnički recept	Primjenjeni dio tipa BF	Datum proizvodnje
		
Upute za uporabu	Nemojte reciklirati	Serijski broj
		
Rok valjanosti	Oznaka CE	Proizvođač
		
Medicinski proizvod		

**REF 900MR158****Adaptér, kyslíkový, 22f****Účel použití**

Adaptér 900MR158 se používá k připojení přívodního potrubí kyslíku k opakováně použitelné zvlhčovací komoře. Toto příslušenství je určeno pro použití v dýchacích okruzích pro opakování použití v nemocničním nebo klinickém prostředí a mělo by být předepsáno pouze lékařem.

**Technické parametry výrobku**

**Maximální provozní tlak** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

**Poznámky**

- Před použitím u pacienta musí být všechny součásti vyčistěny a vydezinfikovány. Důrazně se doporučuje sterilizace, pokud výrobky tento proces vydrží.
- Před připojením k pacientovi se ujistěte, že okruh funguje správně, s požadovaným nastavením ventilátoru.
- Tento výrobek je určen pro dodávku vzduchu, kyslíku nebo směsi obou plynů. Není vhodný pro dodávky hořlavých směsí anestetických plynů, Helioxu nebo plynných roztoků, suspenzí či emulzí, které nebyly posouzeny.
- Odpovědná organizace je před použitím povinna zajistit kompatibilitu zvlhčovače vzduchu a všech použitých částí a příslušenství.
- Tento výrobek je bezpečný pro použití u těhotných a kojících žen.

**VAROVÁNÍ**

- Dýchací okruhy a příslušenství musí předepsat a prvně nastavit zdravotnický pracovník kvalifikovaný v oblasti respirační péče a musí se používat pod dohledem vyškoleného zdravotnického personálu.
- Nepromazávejte spoje, hadičky ani příslušenství. Nedodržení požadavků může mít za následek požár, popáleniny a ztrátu funkčnosti systému.
- Tento výrobek je opakováně použitelný. Při opakovém zpracování musí být dodrženy pokyny pro opakování zpracování tohoto výrobku. Nesprávné opakování zpracování může vést k riziku křížové infekce mezi pacienty a možné závažné újmě na zdraví.
- Před každým použitím u pacienta výrobky vizuálně zkontrolujte. Zlikvidujte je, pokud jsou vadné nebo pokud jsou přítomny známky opotřebení, jako jsou praskliny, trhliny nebo poškození. Mohly by způsobit únik plynu a ztrátu ventilace nebo podpory dýchání.
- Před použitím zkontrolujte, zda jsou všechna připojení těsná.
- Použití nekompatibilních součástí okruhu, které nejsou v souladu s normou ISO 5367 nebo ISO 80601-2-74, může způsobit neúmyslné odpojení hadičky a ztrátu ventilace nebo podpory dýchání.
- Výrobek nikak neupravujte.

Pokud při používání tohoto prostředku došlo k vážné nehodě, kontaktujte zástupce společnosti Fisher & Paykel Healthcare a příslušné orgány.

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

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

## Pokyny k opětovnému zpracování

Pokyny k opětovnému zpracování (UI-623716) naleznete na adrese [www.fphcare.com/fp-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### VAROVÁNÍ

- Před čištěním musí být výrobek odpojen od zdroje napájení i plynu.
- Před použitím a pokaždě, když je výrobek viditelně znečištěn, jej vyčistěte. Postupujte podle pokynů k opakovárnému zpracování (UI-623716). Jiné metody čištění mohou výrobek poškodit nebo zhoršit jeho stav, a tím zkrátit životnost výrobku a narušit terapii.
- Výrobek zlikvidujte po 50 cyklech opakovárenského použití nebo po pěti letech od data výroby, podle toho, co nastane dříve.

### Poznámky

- Doporučuje se zahájit opětovné zpracování, jakmile je to po použití prakticky proveditelné, aby se zabránilo zasychání hrubých kontaminujících látek na výrobku.
- Použité výrobky musí být považovány za kontaminované. 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

- Opakováne zpracované dýchací okruhy a příslušenství by mely být uloženy přinejmenším v čistém plastovém sáčku nebo nádobě a mimo přímé sluneční světlo nebo teplo, pokud je nebudeš okamžitě znova používat.

## Definice symbolů

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

**REF 900MR158****Adapter iit 22 f****Tilsigtet brug**

900MR158-adapteren bruges til at forbinde en ilfforsyningsslange til et genanvendeligt befugtningskammer. Dette tilbehør er beregnet til brug sammen med genanvendelige slangesæt på hospitaler eller i kliniske miljøer og bør kun ordineres af en læge.

**Produktspecifikationer****Maksimalt driftstryk**

80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

**Advarsler, forsigtighedsregler  
og bemærkninger****! ADVARSLER**

- Slangesæt og tilbehør skal ordineres og indledningsvist opsættes af en læge, der er kvalificeret inden for respiratorisk behandling, og anvendes under tilsyn af uddannet medicinsk personale.
- Forbindelser, slanger eller tilbehør må ikke smøres. Manglende overholdelse kan resultere i brand, forbrændinger og tab af systemets ydeevne.
- Dette produkt kan genklargøres (genanvendes). Det skal genklargøres i henhold til anvisningerne for genklargøring af dette produkt. Forkert genklargøring 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. Disse kan forårsage gaslækager og tab af ventilation eller respirationsstøtte.
- Kontrollér, at alle forbindelser er stramme før brug.
- Brug af ikke-kompatible slangesætkomponenter, som ikke overholder ISO-5367 eller ISO-80601-2-74, kan forårsage utilsigtet frakobling af slangen og tab af ventilation eller respirationsstøtte.
- Dette produkt må ikke ændres.

**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. Sterilisering kan varmt anbefales, hvis produkterne kan modstå processen.
- Sørg for, at hele slangesættet fungerer korrekt med de nødvendige respiratorindstillinger, før systemet tilsluttes en patient.
- Dette produkt er designet til levering af luft, iit eller en blanding af disse. Det er ikke egnet til levering af brandbare anæstesigasblandinger, heliox- eller gasopløsninger, suspensioner eller emulsioner, der ikke er blevet evalueret.
- Den ansvarlige organisation skal sikre kompatibiliteten af befugteren og alle anvendte dele og tilbehør.
- Dette produkt er sikkert til brug på gravide og ammende kvinder.

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 udskrevet eksemplar af denne brugervejledning.

## Anvisninger til genklargøring

Der findes anvisninger i genklargøring (UI-623716) på [www.fphcare.com/fp-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### ADVARSLER

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

### Bemærkninger

- Det anbefales, at genklargøring 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

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

## Symbolforklaring

	Produktet indeholder ikke phthalater eller pyrogener		Temperaturgrænser ved transport og opbevaring		Autoriseret repræsentant i Den Europæiske Union
	Ikke fremstillet med naturlig gummilatex		Forsigtighedsymbol for anvisninger		Reference-nummer
	Receptpligtig		Type BF anvendt del		Fremstillingsdato
	Brugsanvisning		Må ikke genindvindes		Partinummer
	Sidste anvendelsesdato		CE-mærke		Producent
	Medicinsk udstyr				

**REF 900MR158****Adapter zuurstof 22 f****Beoogd gebruik**

De adapter 900MR158 wordt gebruikt om een zuurstoftoevoerleiding aan te sluiten op een herbruikbare bevochtigingskamer. Dit accessoire is bedoeld voor gebruik met herbruikbare beademingscircuits in ziekenhuizen of klinische omgevingen en mag alleen door een arts worden voorgeschreven.

**Productspecificaties**

**Maximale bedrijfsdruk** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O) (8 kPa)

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

- Beademingscircuits en toebehoren moeten worden voorgeschreven en in eerste instantie worden ingesteld door een professionele zorgverlener die gekwalificeerd is op het gebied van de ademhalingszorg en moeten worden gebruikt onder toezicht van getraind medisch personeel.
- Smeer geen verbindingen, slangen of accessoires. Het niet in acht nemen van deze instructie kan leiden tot brand, brandwonden en prestatieverlies van het systeem.
- Dit product is herverwerkbaar (herbruikbaar). Het moet worden herverwerkt volgens de herverwerkingsinstructies voor dit product. Onjuiste herverwerking kan leiden tot het risico van kruisbesmetting tussen patiënten en mogelijk ernstige schade.
- Inspecteer 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. Deze kunnen gaslekken en verlies van ventilatie of respiratoire ondersteuning veroorzaken.
- Controleer vóór gebruik of alle verbindingen goed vastzitten.
- Gebruik van niet-compatibele, niet-ISO 5367 of niet-ISO 80601-2-74 conforme circuitonderdelen kan leiden tot onbedoelde loskoppeling van de slang en verlies van beademing of respiratoire ondersteuning.
- Breng geen wijzigingen in dit product aan.

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

**Opmerkingen**

- Vóór gebruik op een patiënt moeten alle onderdelen worden gereinigd en gedesinfecteerd. Sterilisatie wordt sterk aanbevolen als de producten het proces kunnen doorstaan.
- Verzekert u ervan dat het gehele circuit goed werkt bij de vereiste instellingen van het beademingstoestel alvorens u het circuit op een patiënt aansluit.
- Dit product is ontworpen voor de levering van lucht, zuurstof, of een mengsel van beide gassen. Het is niet geschikt voor de toediening van brandbare anesthesiegasmengsels, Heliox of gasoplossingen, -suspensies of -emulsies die niet zijn geëvalueerd.
- De verantwoordelijke organisatie is aansprakelijk voor de compatibiliteit van de luchtbevochtiger en alle onderdelen en accessoires die worden gebruikt.
- Dit product is veilig voor gebruik bij zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven.

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

Voor herverwerkingsinstructies (UI-623716), ga naar [www.fphcare.com/fp-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### WAARSCHUWINGEN

- Het product moet worden losgekoppeld van zowel de stroom- als de gasbron voordat het wordt gereinigd.
- Reinig het product **vóór** gebruik en telkens wanneer de productonderdelen zichtbaar vuil zijn. Volg de herverwerkingsinstructies (UI-623716). Alternatieve 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, statsten 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.

## Symboolomschrijvingen

		
Het product bevat geen ftalaten of pyrogenen	Limieten opslag- en vervoerstemperatuur	Bevoegde vertegenwoordiger van de Europese Unie
		
Niet vervaardigd met natuurlijk rubberlatex	Waarschuwings-symbool voor waarschuwingen	Referentienummer
<b>Rx only</b>		
Uitsluitend op voorschrift	Toegepast onderdeel van type BF	Fabricagedatum
		
Gebruiks-aanwijzing	Niet recyclen	Partijnummer
		
Uiterste gebruiksdatum	CE-markering	Fabrikant
		
Medisch hulpmiddel		

**REF 900MR158****Adapter, hapnik, 22f****Ette nähtud kasutusala**

Adapterit 900MR158 kasutatakse hapnikuvastustusvooliku ühendamiseks korduskasutatava niisutuskambriga. See tarvik on mõeldud kasutamiseks korduskasutatavate hingamiskontuuridega haiglates või kliinilistes keskkondades ning seda tohib välja kirjutada ainult arst.

**Toote spetsifikatsioonid**

**Maksimaalne tööröhk** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

**Hoitatus, ettevaatusabinöud ja märkused****HOIATUSED**

- Hingamiskontuurid ja lisatarvikud peab välja kirjutama ja algselt seadistama hingamisteede ravis kvalifitseeritud tervishoiutöötaja ning heid tuleb kasutada vastava väljaõpppe saanud meditsiinipersonali järelevalve all.
- Ärge määrite ühendusi, voolikuid ega tarvikuid. Selle juhise eiramine võib põhjustada tulekahju, põletusi ja süsteemi talitluse halvenemist.
- Toode on taastöödeldav (korduskasutatav). Seda tuleb töödelda vastavalt selle toote töötlemisjuhistele. Vale töötlemine võib põhjustada ristnakkuse riski patientide vahel ja võimalikku tõsist kahju.
- Kontrollige tooteid visuaalselt enne igat kasutuskorda patsiendil. Visake ära, kui toode on defektne või kui on märke seisukorra halvenemisest, näiteks praoed, rebendid või kahjustused. Need võivad põhjustada gaasilekkeid ja ventilatsiooni või hingamistoe kadumist.
- Enne kasutamist veenduge, et kõik ühendused oleksid tihedad.
- Mitteühilduvate, ISO 5367 või ISO 80601-2-74 nõuetele mittevastavate kontuuri komponentide kasutamine võib põhjustada vooliku tahtmatut lahtiühendumist ja ventilatsiooni või hingamistoe kadu.
- Ärge modifitseerige toodet.

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

**Märkused**

- Enne patsiendil kasutamist tuleb kõik komponendid puhastada ja desinfitseerida. Steriliseerimine on väga soovitatav, kui tooted peavad sellele protsessile vastu.
- Enne patsiendiga ühendamist veenduge, et kogu kontuur töötab õigesti, kasutades vajalikke ventilaatori sätteid.
- See toode on mõeldud õhu, hapniku või mõlema gaasi segu edastamiseks. See ei sobi selliste tuleohtlike anesteetiliste gaasisegude, helioksi- või gaasilahuste, suspensioonide või emulsioonide manustamiseks, mida ei ole hinnatud.
- Vastutav organisatsioon vastutab niisut ning kõigi kasutatud osade ja tarvikute ühilduvuse eest.
- See toode on ohutu kasutamiseks rasedatel ja imetavatel naistel.

Kui seadme kasutamise ajal on toiminud tõsine vahejuhtum, teavitage sellest kohalikku Fisher & Paykel Healthcare'i esindajat ja pädevat asutust.

Nende kasutusjuhiste trükitud eksemplari saamiseks võtke ühendust kohalikku Fisher & Paykel Healthcare'i esindajaga.

## Töötlemisjuhised

Töötlemisjuhised (UI-623716) leiate aadressilt [www.fphcare.com/fp-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### HOIATUSED

- Enne puhamist tuleb toode nii toite- kui ka gaasiallikast lahti ühendada.
- Puhastage toodet enne kasutamist ja alati, kui toode on nähtavalt määrdunud. Järgige töötlemisjuhiseid (UI-623716). Alternatiivsed puhastusmeetodid võivad toote seisukorda halvendada või toodet kahjustada, lühendades toote eluiga ja ohustades ravi.
- Visake toode ära pärast 50 töötlemistsüklit või viis aastat pärast tootmiskuuupäeva, olenevalt sellest, kumb saabub varem.

### MÄRKUSED

- Pärast kasutamist on soovitatav alustada taastöötlemist niipea, kui see on mööstlikult otstarbekas, et vältida tugevate saasteainete tootele kuivamist.
- Kasutatud tooteid tuleb käsitleda saastununa. Kasutaja võib kokku puutuda hingamisteedest pärinevate vedelikega. Järgige köiki keskkonnakaitsega seotud kohalikke, riiklike ja föderaalseid eeskirju ning körvaldage 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 uesti.

## Sümbolite tähindused

	Toode ei sisalda ftalaate ega pürogeenide	
	Valmistamisel ei ole kasutatud looduslikku kummilateksit	
<b>Rx only</b>	Ainult retsepti alusel	 Tootmiskuuupäev
	Kasutusjuhend	 Ärge taaskasutage
	MD	 Tootja
	CE 0123	
	CE-märgis	

**REF 900MR158****Sovitin, happy 22 f****Käyttötarkoitus**

Sovitinta 900MR158a käytetään hapensyöttöletkun liittämiseen uudelleenkäytettävään kostutussäiliöön. Tämä lisävaruste on tarkoitettu käytettäväksi uudelleenkäytettävissä hengitysletkustoissa sairaaloissa tai kliniisissä ympäristöissä. Vain lääkäri saa määräätä tuotteen käyttöönnotosta.

**Tuotteen tekniset tiedot****Suurin käyttöpaine**80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)**Varoitukset, huomiot ja huomautukset**** VAROITUKSET**

- Terveydenhuollon ammattilaisen, jolla on valtuudet antaa hengityshoittoa, tulee määräätä ja aloittaa hengitysletkuston ja lisävarusteiden käyttö, ja koulutettujen terveydenhuollon ammattilaisten tulee valvoa käyttöä.
- Älä voitele liitäntöjä, letkuja tai lisävarusteita. Ohjeiden noudattamatta jättäminen voi johtaa tulipaloon, palovammoihin ja järjestelmän suorituskyvyn heikkenemiseen.
- Tämä tuote on uudelleenkäsiteltävä (uudelleenkäytettävä). Se on käsittelytävä 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. Muuten kaasua voi päästää vuotamaan ja ventilaation tai hengitystuen antaminen voi katketa.
- Tarkista kaikkien liitosten tiiviys ennen käyttöä.
- Yhteensopimattomien tai ISO 5367- tai ISO 80601-2-74 -standardin vaatimusten vastaisten letkuston osien käyttö voi aiheuttaa letkun tahattoman irtoamisen ja ventilaation tai hengitystuen katkeamisen.
- Tuotetta ei saa muunnella.

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

**Huomautukset**

- Kaikki komponentit on puhdistettava ja desinfioitava ennen käyttöä potilaalla. Steriloointi on erittäin suositeltavaa, jos tuotteet kestävät käsittelyn.
- Ennen potilaaseen kytkemistä varmista, että koko letkusto toimii oikein tarvittavilla ventilaatoriasetuksilla.
- Tämä tuote on suunniteltu ilman, hapen tai molempien kaasujen sekoituksen toimittamiseen. Se ei soveltu sellaisten palavien anestesiakaasuseosten, helioksin tai kaasuliuosten, suspensioiden tai emulsioiden toimittamiseen, joita ei ole arvioitu.
- Käyttäjäorganisaation vastuulla on varmistaa kostuttaminen ja kaikkien käytettävien osien ja lisävarusteiden yhteensopivuus.
- Tämä tuote on turvallinen raskaana oleville ja imettäville naisille.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### VAROITUKSET

- Tuote on irrotettava sekä virta- että kaasulähiteestä ennen puhdistusta.
- Puhdista tuote ennen käyttöä ja aina, kun tuote on näkyvästi likainen. Noudata uudelleenkäsittelyn ohjeita (UI-623716). Vaihtoehtoiset puhdistusmenetelmät voivat heikentää tai vahingoittaa tuotetta, lyhentää tuotteen käytöökää 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 saatuneina. Käyttäjä voi altistua hengitystienesteille. Noudata kaikkia paikallisia, osavaltion ja liittovaltion määräyksiä ympäristönsuojelusta ja näiden tuotteiden asianmukaisesta hävittämisestä.

### Säilyttäminen

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

## Symbolien selitykset

		
Tuote ei sisällä ftaalaatteja tai pyrogeenejä	Kuljetuksen ja säilytyksen lämpötila-rajoitukset	Valtuutettu edustaja Euroopan unionin alueella
		
Ei sisällä luonnon-kumilateksia	Varoitussymboli varoituksille	Tuotenumero
<b>Rx only</b>		
Vain reseptillä myytävä	Tyypin BF potilaaseen liitetävä osa	Valmistuspäivä
		
Käyttöohjeet	Ei saa kierrättää	Eränumero
		
Viimeinen käyttöpäivämäärä	CE-merkintä	Valmistaja
		
Lääkinnällinen laite		

**REF 900MR158****Adaptateur pour oxygène 22f****Utilisation prévue**

L'adaptateur 900MR158 est utilisé pour connecter une voie d'alimentation en oxygène à une chambre d'humidification réutilisable. Cet accessoire est destiné à être utilisé avec les circuits respiratoires réutilisables Fisher & Paykel Healthcare en milieu hospitalier ou clinique et ne doit être prescrit que par un médecin.

**Spécifications du produit**

<b>Pression de fonctionnement maximale</b>	80 hPa (cmH <sub>2</sub> O) (8 kPa)
--	--

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

- Les circuits respiratoires et leurs accessoires doivent être prescrits et initialement mis en place par un professionnel de santé qualifié en soins respiratoires et utilisés sous la surveillance d'un personnel médical formé.
- Ne lubrifiez pas les raccords, la tubulure ou les accessoires. Le non-respect de cette consigne peut entraîner un incendie, des brûlures et un dysfonctionnement du système.
- Ce produit est reconditionnable (réutilisable). Il doit être reconditionné conformément aux instructions de reconditionnement du produit. Un reconditionnement incorrect peut entraîner un risque d'infection croisée entre les patients et blesser gravement le patient.
- Inspectez visuellement 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. Ils pourraient entraîner des fuites de gaz et une perte de ventilation ou d'assistance respiratoire.
- Vérifiez que tous les raccords sont bien serrés avant l'utilisation.
- L'utilisation de composants de circuit non compatibles, non conformes à la norme ISO 5367 ou à la norme ISO 80601-2-74 peut entraîner une déconnexion involontaire du circuit et une perte de ventilation ou d'assistance respiratoire.
- Ne modifiez pas ce produit.

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

**Remarques**

- Préalablement à leur utilisation sur un patient, tous les composants doivent être nettoyés et désinfectés. La stérilisation est fortement recommandée si les produits peuvent résister au processus.
- Vérifiez le bon fonctionnement de l'ensemble du circuit avec les réglages de ventilateur requis avant de le brancher au patient.
- Ce produit est conçu pour l'administration d'air, d'oxygène ou d'un mélange de ces deux gaz. Il n'est pas adapté à l'administration de mélanges de gaz anesthésiques inflammables, d'héliox ou de solutions gazeuses, suspensions ou émulsions qui n'ont pas été évaluées.
- L'organisation responsable doit s'assurer de la compatibilité de l'humidificateur et de tous les autres accessoires et pièces utilisés.
- Ce produit est sans danger pour une utilisation sur les femmes enceintes et allaitantes.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### AVERTISSEMENTS

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

### Remarques

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

### Stockage

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

## Définitions des symboles

		
Le produit ne contient ni phtalates, ni pyrogènes	Limites de température de transport et de stockage	Représentant agréé pour l'Union européenne
		
Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel	Symbol de mise en garde pour les avertissements	Numéro de référence
<b>Rx only</b>		
Uniquement sur ordonnance	Pièce appliquée de type BF	Date de fabrication
		
Instructions d'utilisation	Ne pas recycler	Numéro de lot
	<b>CE 0123</b>	
Date limite d'utilisation	Marquage CE	Fabricant
<b>MD</b>		
Dispositif médical		

**REF 900MR158****Sauerstoff-Adapter 22f****Verwendungszweck**

Der Adapter 900MR158 wird für den Anschluss einer Sauerstoffzufuhrleitung an eine wiederverwendbare Befeuchterkammer verwendet. Dieses Zubehör ist für die Verwendung mit den wiederverwendbaren Beatmungsschlauchsystemen von Fisher & Paykel Healthcare in Krankenhäusern oder klinischen Umgebungen vorgesehen und sollte nur von einem Arzt verordnet werden.

**Produktspezifikationen**

**Maximaler Betriebsdruck** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O) (8 kPa)

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

- Beatmungsschlauchsysteme und Zubehörteile sollten von einer in der Beatmungstherapie qualifizierten medizinischen Fachkraft verordnet und anfangs eingerichtet werden und unter Aufsicht von geschultem medizinischem Personal verwendet werden.
- Anschlüsse, Schläuche und Zubehörteile dürfen nicht geschmiert werden. Nichteinhaltung kann zu Bränden, Verbrennungen und Verlust der Systemleistung führen.
- Dieses Produkt ist wieder aufbereitbar (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. Produkte entsorgen, wenn sie defekt sind oder wenn es Anzeichen für einen Verschleiß gibt, wie z. B. Brüche, Risse oder andere Beschädigungen. Diese können zu Leckagen und zum Verlust der Beatmung oder der Atmungsunterstützung führen.
- Vor dem Gebrauch alle Anschlüsse auf festen und sicheren Sitz überprüfen.
- Die Verwendung von nicht kompatiblen, nicht ISO-5367- oder nicht ISO-80601-2-74-konformen Schlauchsystemkomponenten kann zu einer unbeabsichtigten Schlauchabtrennung und zum Verlust der Beatmung oder der Atmungsunterstützung führen.

- Dieses Produkt nicht modifizieren.

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

**Hinweise**

- Vor der Verwendung an einem Patienten müssen alle Komponenten gereinigt und desinfiziert werden. Die Sterilisation wird dringend empfohlen, sofern die Produkte dem Verfahren standhalten.
- Überprüfen, ob das gesamte Schlauchsystem ordnungsgemäß funktioniert, einschließlich der erforderlichen Einstellungen des Beatmungsgeräts, bevor der Patient an das Gerät angeschlossen wird.
- Dieses Produkt ist für die Bereitstellung von Luft, Sauerstoff oder einer Mischung aus beiden Gasen bestimmt. Es ist nicht geeignet für die Bereitstellung von entflammbaren Anästhesiegasmischen, Helioxgas oder Gaslösungen, -suspensionen oder -emulsionen, die nicht evaluiert wurden.
- Die verantwortliche Organisation ist für die Kompatibilität des Atemgasbefeuachers und aller verwendeten Teile und Zubehörkomponenten verantwortlich.
- Dieses Produkt kann gefahrlos bei schwangeren oder stillenden Frauen eingesetzt werden.

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

Wenden Sie sich für ein gedrucktes Exemplar dieser Bedienungsanleitung an die für Sie zuständige Fisher & Paykel Healthcare Vertretung.

## Hinweise zur Wiederaufbereitung

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

### **WARNHINWEISE**

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

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

## Symbolerläuterungen

		
Das Produkt enthält keine Phthalate oder Pyrogene	Transport- und Lagertemperaturbegrenzung	Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Union
		
Ohne Naturkautschuklatex hergestellt	Vorsichtssymbol für Warnhinweise	Artikelnummer
		
Verschreibungs-pflichtig	Anwendungsteil vom Typ BF	Herstellungs-datum
		
Gebrauchs-anleitung	Nicht recyceln	Chargen-bezeichnung
		
Verwendbar bis	CE-Kennzeichnung	Hersteller
		
Medizinprodukt		

**REF 900MR158****Προσαρμογέας οξυγόνου 22 f****Προσφεύγοντα χρήση**

Ο προσαρμογέας 900MR158 χρησιμοποιείται για τη σύνδεση μιας γραμμής παροχής οξυγόνου σε έναν επαναχρησιμοποιητικό θάλαμο ύγρανσης. Αυτό το παρελκόμενο προορίζεται για χρήση με επαναχρησιμοποίηση αναπνευστικά κυκλώματα σε νοσοκομειακό ή κλινικό περιβάλλον και θα πρέπει να συνταγογραφείται μόνο από ιατρό.

**Προδιαγραφές προϊόντος**

**Μέγιστη πίεση λειτουργίας** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

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

- Τα αναπνευστικά κυκλώματα και τα παρελκόμενα θα πρέπει να συνταγογραφούνται και να διαμορφώνονται αρχικά από επαγγελματία υγείας με ειδίκευση στην αναπνευστική φροντίδα και να χρησιμοποιούνται υπό την επίβλεψη εκπαιδευμένου ιατρικού προσωπικού.
- Μην λιπαίνετε τις συνδέσεις τη σωλήνωση ή τα παρελκόμενα. Η μη συμμόρφωση μπορεί να οδηγήσει σε πυρκαγιά, εγκαύματα και απώλεια της απόδοσης του συστήματος.
- Αυτό το προϊόν μπορεί να υποβληθεί σε επανεπεξεργασία (επαναχρησιμοποιητισμό). Πρέπει να υποβάλλεται σε επανεπεξεργασία σύμφωνα με τις οδηγίες επανεπεξεργασίας για αυτό το προϊόν. Η εσφαλμένη επανεπεξεργασία μπορεί να οδηγήσει σε κίνδυνο διασταυρούμενης λοιμώξης μεταξύ των ασθενών και σε δυνητική σοβαρή βλάβη.
- Επιθεωρήστε οπτικά τα προϊόντα πριν από κάθε χρήση σε ασθενή. Απορρίψτε το εάν είναι ελαττωματικό ή εάν υπάρχει οποιοδήποτε σημάδι φθοράς, όπως ρωγμές, σχισμάτα ή ζημιές. Αυτά μπορεί να προκαλέσουν διαρροές αερίου και απώλεια του αερισμού ή της αναπνευστικής υποστήριξης.
- Ελέγχετε ότι όλες οι συνδέσεις είναι συνδεδεμένες με ασφάλεια πριν από τη χρήση.
- Η χρήση μη συμβατών, μη συμμορφούμενων με το πρότυπο ISO 5367 ή μη συμμορφούμενων με το πρότυπο ISO 80601-2-74 εξαρτημάτων κυκλώματος μπορεί να προκαλέσει ακούσια αποσύνδεση του σωλήνα και απώλεια του αερισμού ή της αναπνευστικής υποστήριξης.
- Μην τροποποιείτε αυτό το προϊόν.

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

**Σημειώσεις**

- Πριν από τη χρήση σε ασθενή, όλα τα εξαρτήματα πρέπει να καθαριστούν και να απολυμανθούν. Η αποστέρωση συνιστάται έντονα, εάν τα προϊόντα μπορούν να αντέξουν τη διαδικασία.
- Διασφαλίστε ότι ολόκληρο το κύκλωμα λειτουργεί σωστά με τις απαιτούμενες ρυθμίσεις αναπνευστήρα, προτού συνδέσετε το σύστημα σε ασθενή.
- Αυτό το προϊόν είναι σχεδιασμένο για την παροχή αέρα, οξυγόνου ή ενός μείγματος και των δύο αερίων. Δεν είναι κατάλληλο για τη χορήγηση μειγμάτων εύφλεκτων αναισθητικών αερίων, αερίου Heliox ή αερίων διαλυμάτων, εναιωρημάτων ή γαλακτωμάτων που δεν έχουν αξιολογηθεί.
- Ο υπεύθυνος οργανισμός φέρει την ευθύνη για τη συμβατότητα του ύγραντήρα και όλων των εξαρτημάτων και παρελκομένων που χρησιμοποιούνται.
- Αυτό το προϊόν είναι ασφαλές για χρήση σε έγκυες και θηλάζουσες γυναίκες.

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](http://www.fpincare.com/fp-reusables)

### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Το προϊόν πρέπει να αποσυνδεθεί τόσο από την πηγή ρεύματος όσο και από την πηγή αερίου πριν από τον καθαρισμό.
- Καθαρίζετε το προϊόν πριν από τη χρήση και κάθη φορά που το προϊόν είναι εμφανώς ακάθαρτο. Ακολουθήστε τις οδηγίες επανεπεξεργασίας (UI-623716). Εναλλακτικές μέθοδοι καθαρισμού μπορεί να αλοιωσούν 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 έργανση έντονων ρύπων στο προϊόν.
- Τα χρησιμοποιημένα προϊόντα πρέπει να αντιμετωπίζονται ως μολυσμένα. Ο χρήστης μπορεί να εκτεθεί σε υγρά της αναπνευστικής οδού. Ακολουθείτε όλους τους τοπικούς, κρατικούς και ομοσπονδιακούς κανονισμούς σχετικά με την προστασία του περιβάλλοντος και τη σωτήριψη αυτών των προϊόντων.

### Αποθήκευση

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

## Ορισμοί συμβόλων

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

**REF 900MR158****22f oxigénadapter****Rendeltetésszerű használat**

A 900MR158 adapter egy oxigénellátó vezeték többször használatos párrásítókamrához történő csatlakoztatására szolgál. Ez a tartozék többször használatos légzökörökkel való használatra szolgál kórházi vagy klinikai környezetben, és csak orvos írhatja fel.

**A termék műszaki jellemzői**

**Maximális üzemi nyomás** 80 hPa ( $H_2Ocm$ )  
(8 kPa)

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

- A légzökörökét és tartozékokat a légzószervi gondozásban jártas egészségügyi szakembernek kell felírnia és első alkalommal összeállítania, és képzett egészségügyi személyzet felügyelete mellett kell használni őket.
- Ne síkítsa a csatlakozásokat, csöveket vagy tartozékokat. A szabályok be nem tartása tüzet, égési sérüléseket és a rendszer teljesítményének csökkenését okozhatja.
- Ez a termék többször használatos (újrahasználható). A terméket az erre a termekre 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 utaló jelek, például repedések, szakadások vagy sérülések észlelhetők. Ezek gázzsvárgást és a lélegeztetés vagy légzéstámagatás megszűnését okozhatják.
- Használat előtt ellenőrizze, hogy szorosan illeszkednek-e a csatlakozások.
- A nem kompatibilis, nem ISO 5367 vagy nem ISO 80601-2-74 szabványnak megfelelő légzökörök komponensek használata a cső véletlen szétkapcsolódását és a lélegeztetés vagy a légzéstámagatás megszűnését okozhatja.
- Ne módosítsa a terméket.

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

**Megjegyzések**

- A betegen történő alkalmazás előtt minden komponenset meg kell tisztítani és fertőtleníteni kell. Sterilizálás erősen ajánlott, ha a termékek ellenállnak a folyamatnak.
- A beteghez való csatlakoztatás előtt győződjön meg arról, hogy a teljes légzökör megfelelően működik a szükséges lélegeztetési beállításokkal.
- Ezt a terméket levegő, oxigén vagy a két gáz keverékének szállítására terveztek. Nem alkalmas gyúlékony, érzéstelenítő gázkeverékek, Heliox vagy gáz oldatok, szuszpenziók vagy emulziók szállítására, melyek korábban nem kerültek vizsgálatra.
- A használó szervezet felelőssége, hogy a párrásítókészülék, illetve minden használandó alkatrész és tartozék kompatibilis legyen.
- Ez a termék biztonságosan alkalmazható terhes és szoptató nőknél.

Ha súlyos incideks 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](http://www.fphcare.com/fp-reusables) weboldalra.

### „VIGYÁZAT” SZINTŰ FIGYELMEZTETÉSEK

- Tisztítás előtt a terméket le kell vásztni az áramforrásról és gázforrásról is.
- Tisztítás 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 veszélyeztethetik 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 kitíve. A környezetvédelem és a termékek helyes ártalmatlansága 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 hótől távol kell tárolni, ha nem használják fel újra azonnal.

## Szimbólumok magyarázata

	A termék nem tartalmaz ftalátokat vagy pirogéneket		Szállítási és tárolási hőmérséklet-korlátok		Meghatalmazott képviselő az Európai Unióban
	Természetes gumilatektik nem tartalmaz		Figyelmeztető jelzések		Hivatkozási szám
<b>Rx only</b>	Kizárolag orvosi rendelvényre		BF típusú alkalmazott alkatrész		Gyártás dátuma
	Használati utasítás		Ne használtsa újra		Tételszám
	Lejárat dátum	 0123	CE-jelölés		Gyártó
	Orvostechnikai eszköz				

**REF 900MR158****Adattatore per ossigeno 22f****Indicazioni d'uso**

L'adattatore 900MR158 viene utilizzato per collegare il tubo dell'ossigeno a una camera di umidificazione riutilizzabile. Questo accessorio è destinato all'uso con circuiti respiratori riutilizzabili in ambienti ospedalieri o clinici e deve essere prescritto solo da un medico.

**Specifiche del prodotto**

**Pressione operativa massima**      80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
    (8 kPa)

**Avvertenze, precauzioni e note****AVVERTENZE**

- I circuiti respiratori e gli accessori devono essere prescritti e inizialmente impostati da un professionista sanitario qualificato in cure respiratorie e utilizzati sotto la supervisione di personale medico qualificato.
- Non lubrificare collegamenti, tubi o accessori. La mancata osservanza può provocare incendi, ustioni e perdita delle prestazioni del sistema.
- Questo prodotto è ricondizionabile (riutilizzabile). Deve essere ricondizionato secondo le istruzioni di ricondizionamento per questo prodotto. Un ricondizionamento non corretto può comportare il rischio di infezioni crociate tra i pazienti e potenziali gravi danni.
- Ispezionare visivamente i prodotti prima di ogni utilizzo su un paziente. Scartare se difettosi o se ci sono segni di deterioramento come incrinature, lacerazioni o danni. Ciò può causare fuoriuscite di gas e perdita di ventilazione o supporto respiratorio.
- Controllare che tutti i collegamenti siano ben saldi prima dell'uso.
- L'uso di componenti del circuito non compatibili, non conformi a ISO 5367 o a ISO 80601-2-74, può causare lo scollegamento accidentale del tubo e la perdita di ventilazione o supporto respiratorio.
- Non modificare questo prodotto.

**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. Se i prodotti possono resistere al processo, la sterilizzazione è altamente raccomandata.
- Prima di collegarlo al paziente, verificare che il circuito completo funzioni correttamente con le impostazioni del ventilatore richieste.
- Questo prodotto è progettato per l'erogazione di aria, ossigeno o una miscela di entrambi i gas. Non è adatto per l'erogazione di miscele di gas anestetici infiammabili, Heliox o soluzioni, sospensioni o emulsioni di gas che non sono state valutate.
- L'organo di competenza è responsabile della verifica della compatibilità dell'umidificatore e di tutte le parti e accessori usati.
- Questo prodotto è sicuro per l'uso su donne incinte e donne che allattano al seno.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables).

### AVVERTENZE

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

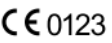
### Note

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

## Stoccaggio

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

## Definizioni dei simboli

		
Il prodotto non contiene ftalati o pirogeni	Limiti di temperatura di trasporto e stoccaggio	Rappresentante europeo autorizzato
		
Non realizzato con lattice di gomma naturale	Simbolo di attenzione per avvertenze	Numero di riferimento
<b>Rx only</b> Solo su prescrizione		 Data di produzione
		 Numero di lotto
Istruzioni per l'uso	Non riciclare	
		 Produttore
		
Dispositivo medico		

**REF 900MR158****Skābekļa adapteris 22 f****Paredzētais lietojums**

900MR158 adapteris tiek izmantots, lai savienotu skābekļa padeves līniju ar atkārtoti lietojamu mitrināšanas kameru. Šis piederums ir paredzēts lietošanai kopā ar atkārtoti lietojamiem elpošanas kontūriem slimīnā vai kliniskajā vidē, un to drīkst lietot tikai ar ārsta nozīmējumu.

**Izstrādājuma specifikācijas**

**Maksimālais darba spiediens** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

**Brīdinājumi, piesardzības pasākumi un piezīmes****BRĪDINĀJUMI**

- Elpošanas kontūri un piederumi ir jāizraksta un sākotnēji jāuzstāda veselības aprūpes speciālistam, kas ir kvalificēts elpošanas aprūpē, un tie ir jālieto apmācīta medicīnas personāla uzraudzībā.
- Neeljojet savienojumus, caurulītes vai piederumus. Pretējā gadījumā var rasties ugunsgrēks, apdegumi un sistēmas veikspējas zudums.
- Šis izstrādājums ir atkārtoti pārstrādājams (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 nopieltnu kaitējumu.
- Pirms katras lietošanas reizes pacientam vizuāli pārbaudiet izstrādājumus. Izmetiet, ja tie ir bojāti vai ja ir jebkādas bojājuma pazīmes, piemēram, plaisas, plīsumi vai bojājumi. Tas var izraisīt gāzu noplūdes un ventilēšanas vai elpošanas atbalsta zudumu.
- Pirms lietošanas pārbaudiet, vai visi savienojumi ir cieši savienoti.
- Nesaderigu, ISO 5367 vai ISO 80601-2-74 neatbilstošu kontūra komponentu izmantošana var izraisīt nejaušu caurulītes atvienošanos un ventilācijas vai elpošanas atbalsta zudumu.
- Nepārveidojiet šo izstrādājumu.

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

**Piezīmes**

- Pirms lietošanas pacientam visi komponenti ir jānotur un jādezinficē. Sterilizācija ir joti ieteicama, ja izstrādājumi var izturēt procesu.
- Pirms pievienošanas pacientam pārliecīnieties, vai viss kontūrs darbojas pareizi, izmantojot nepieciešamos ventilatora iestatījumus.
- Šis izstrādājums ir paredzēts gaisa, skābekļa vai ari gāzu maišījuma pievadei. Tas nav piemērots uzliesmojošu anestēzijas gāzu maišījumu, Heliox vai gāzveida šķidumu, suspensiju vai emulsiju pievadei, kas nav novērtētas.
- Atbildīgā institūcija uzņemas atbildību par mitrinātāja un visu lietoto daļu un piederumu saderību.
- Šis izstrādājums ir drošs lietošanai grūtniecēm un sievietēm, kas baro ar krūti.

Ja šis ierīces lietošanas laikā ir noticis nopielns 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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)



### BRĪDINĀJUMI

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

### Piezīmes

- Atkārtoti apstrādi ieteicams sākt, tiklīdz tas ir praktiski iespējams pēc lietošanas, lai novērstu piesārnotāju izjūšanu uz izstrādājuma.
- Izmantotie izstrādājumi jāuzskata par piesārnotiem. Lietotājs var nonākt saskarē ar elpoceļu šķidrumiem. Ievērojet visus vietējos, valsts un fēderālos 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.

## Simboli definīcijas

Izstrādājums nesatur ftalātus vai pirogēnas vielas	Transportēšanas un uzglabāšanas temperatūru ierobežojumi	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Savienībā
Izgatavošanā nav izmantots dabiskais gumijas latekss	Brīdinājumu simbols	Atsauges numurs
<b>Rx only</b>		
Tīkai ar ārsta recepti	BF tipa lietojamā daļa	Ražošanas datums
Lietošanas instrukcija	Nepārstrādāt	Partijas numurs
Derīguma termiņš	CE zīme	Ražotājs
<b>MD</b>		
Medicīniska ierīce		

**REF 900MR158****Deguonies adapteris 22 f****Naudojimo paskirtis**

900MR158 adapteris naudojamas deguonies tiekimo linijai prijungti prie daugkartinio naudojimo drėkinimo kameros. Šis priedas skirtas naudoti su daugkartiniais kvėpavimo kontūrais ligoninės arba klinikinėje aplinkoje, jų gali išrašyti tik gydytojas.

**Gaminio specifikacijos****Maksimalus darbinis slėgis**80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)**Ispėjimai, atsargumo priemonės  
ir pastabos****ISPĖJIMAI**

- Kvėpavimo kontūrus ir priedus turi išrašyti ir iš pradžių paruošti sveikatos priežiūros specialistas, turintis kvėpavimo priežiūros kvalifikaciją, ir jie gali būti naudojami tik prižiūrint kvalifikuotam medicinos personalui.
- Netepkite jungčių, vamzdelių ar priedų. Nesilaikant šių nurodymų gali kilti gaisras, atsirasti nudegimų ir sumažeti sistemos našumas.
- Šis gaminys yra tinkamas apdoroti (daugkartinis). Jį būtina apdoroti vadovaujantis šio gaminio apdorojimo instrukcijomis. Netinkamai apdorojus gali kilti kryžminės infekcijos tarp pacientų ir sunkaus sužalojimo rizika.
- Kiekvieną kartą prieš naudodami pacientui gaminius apžiūrėkite. Jei gaminys sugedęs ar yra kokių nors nusidėvėjimo požymių, pvz., įtrūkių, iplysisių ar pažeidimų, gaminį išmeskite. Tai gali lemti duju nuotekį ir nepakankamą ventiliacijos ar kvėpavimo palaikymą.
- Prieš pradėdami naudoti patikrinkite, ar visos jungties tvirtai sujungtos.
- Naudojant nesuderinamus, ISO-5367 arba ISO-80601-2-74 neatitinkančius kontūro komponentus kyla pavojus netyciai atjungti vamzdelių ir neužtikrinti ventiliacijos arba kvėpavimo palaikymo.
- Nekeiskite šio gaminio.

**Nesilaikant pirmiau išdėstytu įspėjimu ir  
nesiimant atsargumo priemonių, gali sutrikti  
gaminio veikimas arba kilti pavojus saugai  
(įskaitant galimą sunkų sužalojimą).**

**Pastabos**

- Prieš naudojant pacientui, visus komponentus reikia nuvalyti ir dezinfekuoti. Jeigu gaminiai tam tinka, labai rekomenduojama sterilizuoti.
- Priej prijungdami prie paciento įsitikinkite, kad visas kontūras veikia tinkamai, su reikiamais ventiliatoriaus nuostatomis.
- Šis gaminys skirtas tiekti orui, deguoniu arba abiejų duju mišiniui. Jis netinka tiekti degiemis anestetinių duju mišiniams, helioxo ar duju tirpalams, suspensijoms ar emulsijoms, kurios nebuvu įvertintos.
- Atsakingoji organizacija atsako už drėkintuvu ir visų naudojamų dalių bei priedų suderinamumą.
- Šis gaminys yra saugus naudoti nėščioms ir žindančioms moterims.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### ISPĖJIMAI

- Prieš valant gaminį reikia atjungti ir nuo maitinimo, ir nuo duju šaltinio.
- Prieš naudodami ir kaskart, kai gaminys yra akivaizdžiai nešvarus, jį nuvalykite. Laikykites pakartotinio apdorojimo instrukcijų (UI-623716). Alternatyvūs valymo metodai gali sugadinti gaminį, sutrumpinti jo eksploatacivimo trukme ir sutrikdyti gydymą.
- Po 50 apdorojimo ciklų arba praėjus penkeriems metams nuo pagaminimo datos, atsižvelgiant į tai, kas įvyks anksčiau, gaminį išmeskite.

### Pastabos

- Rekomenduojama panaudotus gaminius pakartotinai apdoroti kiek įmanoma greičiau, kad ant gaminio nepridžiūtų stambūs teršalai.
- Panaudoti gaminiai turi būti tvarkomi kaip užterštai. Šalindamas atliekas naudotojas gali patirti kvėpavimo takų skysčių poveikį. Laikykites visų vietos, valstijos ir federalinių taisykių, susijusių su aplinkos apsauga bei tinkamu šių gaminiių šalinimui.

### Laikymas

- Pakartotinai apdorotus kvėpavimo kontūrus ir juo 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 italatu ar pirogenu	Transportavimo ir laikymo temperatūros ribos	Igaliojasis atstovas Europos Sajungoje
		
Pagamintas renaudojant natūraliojo kaučiuko latekso	Ispėjamasis ženklas ir ispėjimai	Nuorodos numeris
<b>Rx only</b>		
Tik pagal receptą	BF tipo darbinė dalis	Pagaminimo data
		
Naudojimo instrukcijos	Neperdirbtai	Partijos numeris
		
Sunaudoti iki (data)	CE ženklas	Gamintojas
		
Medicinos prietaisas		

**REF 900MR158**

## Oksygenadapter 22 f

### Tiltenkt bruk

900MR158-adapteren brukes til å koble en oksygenforsyningsslinje til et gjenbruksbart fukterkammer. Dette tilbehøret er beregnet for bruk med gjenbruksbare slangesett på sykehus eller i kliniske miljøer og skal kun forskrives av lege.

### Produktspesifikasjoner

Maksimalt driftstrykk 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O) (8 kPa)

### Advarsel, forsiktighetsregler og merknader

#### ! ADVARSLER

- Slangesett og tilbehør skal forskrives og først settes opp av helsepersonell kvalifisert innen respiratorisk støtte og brukes under tilsyn av opplaert medisinsk personell.
- Tilkoblinger, slanger eller tilbehør skal ikke smøres. Hvis dette likevel gjøres, kan det føre til brann, brannskader og redusert systemytelse.
- Dette produktet kan reprosesseres (egnet til gjenbruk). Det må reprosesseres i henhold til reprosesseringsinstruksjonene 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. Disse kan forårsake gasslekkasjer og tap av ventilasjon eller respiratorisk støtte.
- Kontroller at alle tilkoblinger sitter godt, før bruk.
- Bruk av slangesettkomponenter som ikke er kompatible, eller som ikke er i samsvar med ISO 5367 eller ISO 80601-2-74, kan forårsake utilsiktet slangefrakobling og tap av ventilasjon eller respiratorisk støtte.
- Dette produktet må ikke modifiseres.

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

### Merknader

- Før bruk på en pasient må alle komponenter rengjøres og desinfiseres. Sterilisering er sterkt anbefalt hvis produkter tåler prosessen.
- Forsikre deg om at hele settet fungerer korrekt, med de nødvendige ventilasjonsinnstillingene, før du kobler til en pasient.
- Dette produktet er designet for tilførsel av luft, oksygen og/eller en blanding av disse to. Det er ikke egnet for tilførsel av brennbare anestesigassblandinger, Heliox eller gasslösninger, suspnsjoner eller emulsjoner som ikke er evaluert.
- Den ansvarlige organisasjonen må påse at fukteren og alle delene og tilbehørene som brukes, er kompatibele for bruk.
- Dette produktet er trygt for gravide og ammende kvinner.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### ADVARSLER

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

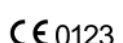
### Merknader

- 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 væske fra luftveiene. Følg alle lokale, statlige og føderale forskrifter med hensyn til miljøvern og korrekt avhending av disse produktene.

### Oppbevaring

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

## Symbolforklaring

	Produktet inneholder ikke ftalater eller pyrogener	 Temperatur-grenser for oppbevaring og transport	 Autorisert representant i EU
	Ikke laget med naturgummilateks	 Advarsels-symbol	 Referanse-nummer
<b>Rx only</b>	Kun på resept	 Type BF pasientnær del	 Produksjons-data
	Bruksanvisning	 Skal ikke resirkuleres	 Lotnummer
	Utløpsdato	 CE-merke	 Produsent
	Medisinsk utstyr		

**REF 900MR158**

## Przejściówka tlenu 22 f

### Przeznaczenie

Przejściówka 900MR158 służy do podłączenia przewodu dostarczania tlenu do komory nawilżacza wielokrotnego użytku. To akcesorium jest przeznaczone do stosowania w układach oddechowych wielokrotnego użytku w środowisku szpitalnym lub klinicznym i powinno być przepisywane wyłącznie przez lekarza.

### Dane techniczne produktu

**Maksymalne ciśnienie robocze** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

### Ostrzeżenia i uwagi

#### ⚠ OSTRZEŻENIA

- Układy oddechowe i akcesoria powinny być przepisywane i początkowo konfigurowane przez personel medyczny posiadający kwalifikacje w zakresie terapii oddechowej i używane pod nadzorem wyszkolonego personelu medycznego.
- Nie smarować złącz, rur ani akcesoriów. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może powodować pożar, oparzenia i utratę wydajności systemu.
- Ten produkt nadaje się do powtórnego użycia (wielokrotnego użytku). Należy go przygotować do ponownego użycia zgodnie z instrukcjami regeneracji dla tego produktu. Nieprawidłowe przygotowanie do ponownego użycia może prowadzić do ryzyka wystąpienia zakażenia krzyżowego między pacjentami i potencjalnego poważnego urazu.
- Wzrokowo skontrolować produkty przed każdym użyciem u pacjenta. Wyrzucić w przypadku uszkodzenia lub jeśli widoczne są jakiekolwiek oznaki pogorszenia stanu, takie jak pęknięcia, rozdarcia lub uszkodzenia. Mogą one spowodować przecieki gazu i utratę wentylacji lub wsparcia czynności oddechowej.
- Przed rozpoczęciem użytkowania upewnić się, że wszystkie połączenia są szczelne.
- Użycie niekompatybilnych elementów układu, niezgodnych z ISO 5367 lub niezgodnych z ISO 80601-2-74 może spowodować niezamierzone rozłączenie rury i utratę wentylacji lub wsparcia czynności oddechowej.
- Nie modyfikować tego produktu.

**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. Sterylizacja jest wysoce zalecana, jeśli produkty są w stanie wytrzymać ten proces.
- Przed podłączeniem pacjenta upewnić się, że cały układ działa poprawnie i z wymaganymi ustwieniami respiratora.
- Niniejszy produkt jest przeznaczony do podawania powietrza, tlenu lub mieszanek obu gazów. Urządzenie nie jest przystosowane do podawania palnych mieszanek gazów anestetycznych, gazu Heliox, roztworów gazowych, zawiesin ani emulsji, które nie zostały ocenione.
- Placówka jest odpowiedzialna za sprawdzenie kompatybilności nawilżacza oraz wszystkich wykorzystywanych części i akcesoriów.
- Ten produkt jest bezpieczny do użytku u kobiet w ciąży i karmiących piersią.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables).

### OSTRZEŻENIA

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

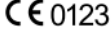
### Uwagi

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

### Przechowywanie

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

## Definicje symboli

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

**REF 900MR158****Adaptador de oxigénio de 22 f****Finalidade**

O adaptador 900MR158 é utilizado para ligar uma linha de fornecimento de oxigénio a uma câmara de humidificação reutilizável. Este acessório destina-se a ser utilizado com circuitos respiratórios reutilizáveis em ambientes hospitalares ou clínicos e só deve ser prescrito por um médico.

**Especificações do produto**

<b>Pressão máxima de funcionamento</b>	80 hPa (cmH <sub>2</sub> O) (8 kPa)
--	--

**Avisos, precauções e notas****AVISOS**

- Os circuitos respiratórios e acessórios devem ser prescritos e inicialmente instalados por um profissional de saúde qualificado em cuidados respiratórios e utilizados sob a supervisão de pessoal médico com formação.
- Não lubrifique as ligações, tubagem ou acessórios. O não cumprimento destes avisos pode resultar em incêndio, queimaduras e perda de desempenho do sistema.
- Este produto é reprocessável (reutilizável). Deve ser reprocessado de acordo com as instruções de reprocessamento para este produto. Um reprocessamento incorreto pode levar ao risco de infecção cruzada entre doentes e à possibilidade de ocorrência de lesões graves.
- Inspecione visualmente 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. Estes podem causar fugas de gás e perda de ventilação ou de suporte respiratório.
- Verifique se todos os conectores estão bem apertados antes de utilizar.
- A utilização de componentes do circuito não compatíveis ou que não estejam em conformidade com a ISO 5367 ou a ISO 80601-2-74 pode resultar numa desconexão acidental dos circuitos e perda de ventilação ou suporte respiratório.
- Não modifique este produto.

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

**Notas**

- Antes da utilização num doente, todos os componentes devem ser limpos e desinfetados. A esterilização é altamente recomendada se os produtos suportarem o processo.
- Certifique-se de que o circuito completo funciona corretamente, com as definições necessárias do ventilador, antes de ligar a um doente.
- Este produto destina-se a ser utilizado para a administração de ar, oxigénio ou uma mistura de ambos os gases. Não é adequado para a administração de misturas de gás anestésico inflamável, Heliox ou soluções de gás, suspensões ou emulsões que não tenham sido avaliadas.
- É da responsabilidade da organização assegurar a compatibilidade do humidificador e de todas as peças e acessórios utilizados.
- Este produto é seguro para utilização em mulheres grávidas e lactantes.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### AVISOS

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

### Notas

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

### Armazenamento

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

## Definições dos símbolos

	O produto não contém ftalatos ou pirogénios		Limites da temperatura de armazenamento e de transporte		Representante autorizado na União Europeia
	Não fabricado com látex de borracha natural		Símbolo de precaução para avisos		Número de referência
<b>Rx only</b>	Sujeito a receita médica		Peça aplicada do Tipo BF		Data de fabrico
	Instruções de utilização		Não reciclar		Número do lote
	Data de validade		Marca CE		Fabricante
	Dispositivo médico				

**REF 900MR158****Adaptador de oxigênio de 22 f****Indicações de uso**

O adaptador 900MR158 é usado para conectar uma linha de suprimento de oxigênio a uma câmara de umidificação reutilizável. Este acessório é indicado para uso com circuitos respiratórios reutilizáveis em ambientes hospitalares ou clínicos e deve ser prescrito somente por um médico.

**Especificações do produto**

**Pressão operacional máxima**      80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
  (8 kPa)

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

- Os circuitos respiratórios e acessórios devem ser prescritos e inicialmente instalados por um profissional de saúde qualificado em cuidados respiratórios e utilizados sob a supervisão de médico capacitado.
- Não lubrificar as conexões, circuitos ou acessórios. O não cumprimento pode resultar em incêndio, queimaduras e perda de desempenho do sistema.
- Este produto pode ser reprocessado (reutilizável). Deve ser desinfetado de acordo com as instruções de desinfecção para este produto. A desinfecção incorreta 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. Isso pode causar vazamentos de gás e perda de ventilação ou suporte respiratório.
- Antes de utilizar, verifique se todas as conexões estão apertadas.
- O uso de componentes de circuito não compatíveis, fora conformidade da ISO 5367 ou da ISO 80601-2-74 pode causar desconexão não intencional do circuito e perda de ventilação ou suporte respiratório.
- Não modifique este produto.

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

**Observações**

- Antes do uso em paciente, todos os componentes devem ser limpos e desinfetados. A esterilização é altamente recomendada se os produtos puderem resistir ao processo.
- Certifique-se de que o circuito esteja funcionando corretamente de acordo com as configurações da ventilação mecânica antes de conectar ao paciente.
- Este produto foi desenvolvido para a administração de ar, oxigênio ou uma mistura de ambos os gases. Não é adequado para o fornecimento de misturas de gases anestésicos inflamáveis, Heliox ou soluções, suspensões ou emulsões de gases que não foram avaliadas.
- A organização tem a responsabilidade pela compatibilidade entre o umidificador e todas as peças e acessórios utilizados.
- Este produto é seguro para uso em mulheres grávidas e lactantes.

Se ocorrer um incidente grave durante o uso deste equipamento, entre em contato com o representante local 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 utilização.

## Instruções de desinfecção

Para obter instruções de desinfecção (UI-623716),  
acesse [www.fphcare.com/fp-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### ADVERTÊNCIAS

- O produto deve ser desconectado tanto da fonte de energia quanto da fonte de gás antes da limpeza.
- Limpe o produto antes do uso e sempre que o produto estiver visivelmente sujo. Siga as instruções de desinfecção (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 a desinfecção seja iniciada 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 longe da luz solar direta ou do calor se não forem reutilizados imediatamente.

## Definições dos símbolos

	O produto não contém ftalatos ou pirogênicos		Limites de temperatura durante transporte e armazenamento		Representante autorizado na União Europeia
	Não contém látex de borracha natural		Símbolo de aviso para advertências		Número de referência
<b>Rx only</b>	Somente com prescrição médica		Peça aplicada do tipo BF		Data de fabricação
	Instruções de uso		Não reciclar		Número de lote
	Prazo de validade		Marca CE		Fabricante
	Equipamento médico				

**REF 900MR158****Adaptor oxigen 22 f****Utilizarea prevăzută**

Adaptorul 900MR158 este utilizat pentru a conecta o linie de alimentare cu oxigen la o cameră de umidificare reutilizabilă. Acest accesoriu este destinat utilizării cu circuitele de respirație reutilizabile, în mediile spitalicești sau clinice. Utilizarea acestuia este posibilă numai pe bază de prescripție medicală.

**Specificațiile produsului**

**Presiunea maximă de funcționare** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

**Avertismente, precauții și note****AVERTISMENTE**

- Circuitele și accesorile de respirație ar trebui presearcă și configurație inițial de către un profesionist în domeniul sănătății, calificat în îngrijirea căilor respiratorii, și utilizate sub supravegherea personalului medical instruit.
- Nu lubrificați racordurile, tuburile sau accesorile. Nerespectarea instrucțiunilor poate duce la producerea unor incendii, arsuri și la defectarea sistemului.
- Acest produs este reprocesabil (reutilizabil). Acesta trebuie reprocesat conform instrucțiunilor de reprocesare pentru acest produs. Reprocesarea incorectă poate duce la riscul de infecție încrucisată între pacienți și la potențiale vătămări grave.
- Inspectați vizual produsele înainte de fiecare utilizare la un pacient. Aruncați dacă sunt defecte sau dacă există semne de deteriorare, cum ar fi fisuri, rupturi sau defectiuni. Acestea pot cauza surgeri de gaz și pierderea capacitatei de ventilație sau de asistență respiratorie.
- Verificați ca toate racordurile să fie strânse bine înainte de utilizare.
- Utilizarea unor componente ale circuitului necompatibile, neconforme cu ISO 5367 sau neconforme cu ISO 80601-2-74 poate cauza deconectarea neintenționată a tubului și pierderea capacitatei de ventilație sau de asistență respiratorie.
- Nu modificați acest produs.

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

**Note**

- Înainte de utilizarea la un pacient, toate componentele trebuie curățate și dezinfecțiate. În cazul în care produsul rezistă procesului de sterilizare, acesta este recomandat în mod deosebit.
- Asigurați-vă că circuitul complet funcționează corect, cu setările necesare ale ventilatorului, înainte de a-l conecta la un pacient.
- Acest produs este conceput pentru administrarea de aer, oxigen sau un amestec de ambele gaze. Nu este potrivit pentru administrarea de amestecuri de gaze anestezice inflamabile, soluții de Heliox sau gaze, suspensii sau emulsiile care nu au fost evaluate.
- Organizația este responsabilă de compatibilitatea umidificatorului și a tuturor componentelor și accesorilor utilizate.
- Acest produs este sigur pentru a fi utilizat la femeile însărcinate și la femeile care alăptează.

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

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables).

### AVERTISMENTE

- Înainte de curățare, produsul trebuie deconectat atât de la sursa de alimentare, cât și de la cea de gaz.
- Curățați produsul înainte de utilizare și ori de câte ori este vizibil murdărît. 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, ori care 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

- Că 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

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

**REF 900MR158****Adaptér na kyslík 22f****Určené použitie**

Adaptér 900MR158 sa používa na pripojenie prívodu kyslíka k opakovane použiteľnej zvlhčovacej komore. Toto príslušenstvo je určené na použitie v opakovane použiteľných dýchacích okruhoch v nemocničnom alebo klinickom prostredí a musí ho predpísat lekár.

**Technické podmienky výrobku**

**Maximálny prevádzkový tlak** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

**Varovanie, upozornenia a poznámky****VAROVANIA**

- Dýchacie okruhy a príslušenstvo by mal predpísat a na začiatku nastaviť zdravotnícky pracovník kvalifikovaný v oblasti respiračnej starostlivosti a používať ich pod dohľadom vyškoleného zdravotníckeho personálu.
- Prípojky, hadičky ani príslušenstvo nepremazávajte. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok požiar, popáleniny a stratu výkonu systému.
- Tento výrobok možno pripraviť na opäťovné použitie (je opakovane použiteľný). Spracovanie na opakovane použitie musí byť v súlade s pokynmi na opäťovné spracovanie tohto výrobku. Nesprávna príprava na opäťovné použitie môže viesť k riziku križovej infekcie medzi pacientmi a možnej väčnej ujme na zdraví.
- Pred každým použitím u pacienta výrobky vizuálne skontrolujte. V prípade poruchy alebo poškodenia, ako sú praskliny, trhliny alebo poškodenia, výrobok zlikvidujte. Môžu spôsobiť únik plynu a stratu ventilácie alebo respiračnej podpory.
- Pred použitím skontrolujte, či sú všetky spoje pevne zabezpečené.
- Použitie nekompatibilných komponentov okruhu, ktoré nie sú v súlade s normou ISO 5367 alebo ISO 80601-2-74, môže spôsobiť neúmyselné odpojenie hadice a stratu ventilácie alebo respiračnej podpory.
- Tento výrobok neupravujte.

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

**Poznámky**

- Pred použitím na pacientovi musia byť všetky komponenty vyčistené a vydezinfikované. Sterilizácia sa odporúča, ak výrobky tento proces vydržia.
- Pred pripojením k pacientovi sa uistite, že celý okruh funguje správne s požadovanými nastaveniami ventilátora.
- Tento výrobok je určený na dodávku vzduchu, kyslíka alebo zmesí oboch plynov. Nie je vhodný na podávanie horľavých zmesí anestetických plynov, Helioxu alebo roztokov plynov, suspenzií alebo emulzií, ktoré neboli vyhodnotené.
- Zodpovedná organizácia zodpovedá za kompatibilitu zvlhčovača a všetkých použitých častí a príslušenstva.
- Tento produkt je bezpečný pre použitie u tehotných a dojčiacich žien.

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

Ak potrebujete vytlačenú kopiu 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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### VAROVANIA

- Výrobok musí byť pred čistením odpojený od zdroja energie aj plynu.
- 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 zhoršíť alebo poškodiť produkt, znižiť životnosť produktu a ohrozí liečbu.
- Výrobok zlikvidujte po 50 cykloch spracovania na opakované použitie alebo po piatich rokoch od dátumu výroby, podľa toho, čo nastane skôr.

### Poznámky

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

### Uskladnenie

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

## Definície symbolov

	Výrobok neobsahuje ftaláty ani pyrogény	 Teplotné obmedzenia pri preprave a skladovaní	 Splnomocnený zástupca Európskej Únie
	Tento výrobok nie je vyrobený z prírodného kaučukového latexu	 Výstražný symbol pre výstrahy	 Referenčné číslo
<b>Rx only</b>	Len na lekársky predpis	 Aplikovaná časť typu BF	 Dátum výroby
	Návod na použitie	 Nerecyklovať	 Číslo šarže
	Dátum použitelnosti	 Označenie CE	 Výrobca
	Zdravotnícka pomôcka		

**REF 900MR158****Vmesnik za kisik, 22f****Predvidena uporaba**

Vmesnik 900MR158 se uporablja za priključitev dovoda kisika na vlažilno posodico za večkratno uporabo. Ta pripomoček je namenjen uporabi v dihalnih sistemih za večkratno uporabo v bolnišnicah ali kliničnih okoljih in ga sme predpisati samo zdravnik.

**Specifikacije izdelka****Najvišji delovni tlak**80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)**Opozorila, svarila in opombe****OPOZORILA**

- Dihalne sisteme in dodatke mora predpisati in na začetku vzpostaviti zdravstveni delavec, usposobljen za nego dihal, in jih uporabljati pod nadzorom usposobljenega medicinskega osebja.
- Ne podmazujte priključkov, cevi ali dodatkov. Neupoštevanje lahko povzroči požar, opeklino in izgubo zmogljivosti sistema.
- Ta izdelek je mogoč 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. Zavrzite ga, če je okvarjen ali če obstajajo kakršni koli znaki razpadanja, kot so razpoke, raztrganine ali poškodbe. To lahko povzroči uhajanje plina in izgubo ventilacije ali dihalne podpore.
- Pred uporabo preverite, ali so vse povezave čvrste.
- Uporaba neskladnih komponent ali komponent dihalnih sistemov, ki niso skladne z ISO 5367 ali ISO 80601-2-74, lahko povzroči nenameren odklop cevi in izgubo ventilacije ali dihalne podpore.
- Tega izdelka ne spreminjajte.

**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. Sterilizacija je zelo priporočljiva, če izdelki prenesejo postopek.
- Pred priključitvijo na bolnika preverite, ali celoten sistem pravilno deluje z zahtevanimi nastavtvami ventilatorja.
- Ta izdelek je namenjen za dovajanje zraka, kisika ali zmesi obeh plinov. Ni primeren za dovajanje vnetljivih mešanic anestetičnih plinov, zmesi helija in kisika ali plinskih raztopin, suspenzij ali emulzij, ki niso bile ocenjene.
- Odgovorna organizacija je pred uporabo dolžna preveriti združljivost vlažilnika ter vseh delov in dodatkov, ki se uporabljajo.
- Ta izdelek je varen za uporabo pri nosečnicah in doječih ženskah.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables).

### OPOZORILA

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

### Opombe

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

### Shranjevanje

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

## Opredelitev simbolov

		
Izdelek ne vsebuje ftalatov ali pirogenov	Temperaturne omejitve za transport in shranjevanje	Pooblaščeni predstavniki v Evropski uniji
		
Izdelek ne vsebuje lateksa iz naravnega kavčuka	Svarilni simbol za opozorila	Referenčna številka
<b>Rx only</b>		
Samo na recept	Del v stiku z bolnikom tipa BF	Datum proizvodnje
		
Navodila za uporabo	Ne reciklirajte	Številka serije
		
Rok uporabnosti	Oznaka CE	Proizvajalec
		
Medicinski pripomoček		

**REF 900MR158**

## Adaptador de oxígeno 22f

### Uso previsto

El adaptador 900MR158 se utiliza para conectar una línea de suministro de oxígeno a una cámara de humidificación reutilizable. Este accesorio está diseñado para su uso con circuitos respiratorios reutilizables en entornos hospitalarios o clínicos, y debe estar prescrito por un médico únicamente.

### Especificaciones del producto

Presión máxima de funcionamiento 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O) (8 kPa)

### Advertencias, precauciones y notas

#### ADVERTENCIAS

- Los circuitos respiratorios y los accesorios deben ser recetados y configurados inicialmente por un profesional sanitario cualificado en cuidados respiratorios, y deben utilizarse bajo la supervisión de personal médico cualificado.
- No lubrique las conexiones, los tubos ni los accesorios. De lo contrario se pueden provocar incendios y quemaduras, y podría verse afectado el rendimiento del sistema.
- Este producto es reprocesable (reutilizable). Se debe reprocesar de acuerdo con las instrucciones de reprocesamiento correspondientes de este producto. Un reprocesamiento incorrecto puede conllevar el riesgo de infección cruzada entre pacientes y posibles daños graves.
- Inspeccione visualmente los productos antes de cada uso en un paciente. Deséchelo si está defectuoso o si presenta algún signo de deterioro tales como agrietamiento, desgarros o daños. Estos pueden causar fugas de gases y pérdida de ventilación o soporte respiratorio.
- Antes del uso, compruebe que todas las conexiones estén bien apretadas.
- El uso de componentes de circuito no compatibles, que no cumplan con la norma ISO 5367 o que no cumplan con la norma ISO 80601-2-74 puede causar la desconexión accidental del tubo y la pérdida de ventilación o asistencia respiratoria.
- No modifique este producto.

**El incumplimiento de las anteriores advertencias y precauciones puede perjudicar el rendimiento del producto o comprometer la seguridad (e incluso puede causar lesiones graves).**

### Notas

- Antes de su uso en un paciente, todos los componentes deben limpiarse y desinfectarse. Se recomienda encarecidamente la esterilización si los productos pueden resistir el proceso.
- Asegúrese de que el circuito completo funciona correctamente con los ajustes requeridos del ventilador antes de conectarlo a un paciente.
- Este producto está diseñado para la administración de aire, oxígeno o una mezcla de ambos gases. No es adecuado para la administración de mezclas de gases anestésicos inflamables, helio o soluciones, suspensiones o emulsiones de gas que no hayan sido evaluadas.
- La organización responsable será la encargada de asegurar la compatibilidad del humidificador y de todas las piezas y accesorios utilizados.
- Este producto es seguro para su uso en mujeres embarazadas y en período de lactancia.

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.

Póngase en contacto con el representante local de Fisher & Paykel Healthcare 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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### ADVERTENCIAS

- El producto debe desconectarse tanto de la fuente de alimentación como de la fuente de gas antes de limpiarlo.
- Limpie el producto antes de su uso y siempre que esté visiblemente sucio. Siga las instrucciones de 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.

## Definiciones de los símbolos

		
El producto no contiene ftalatos ni pirógenos	Límites de temperatura de transporte y almacenamiento	Representante autorizado para la Unión Europea
		
No contiene látex de caucho natural	Símbolo de precaución para advertencias	Número de referencia
		
Solo con receta	Pieza aplicada de tipo BF	Fecha de fabricación
		
Instrucciones de uso	No reciclar	Número de lote
		
Fecha de caducidad	Marca CE	Fabricante
		
Producto sanitario		

**REF 900MR158****Adapter syrgas 22 f****Avsedd användning**

900MR158-adaptern används för att ansluta en syrgastillförsels slang till en återanvändbar befattningskammare. Detta tillbehör är avsett för användning med återanvändbara andningsslanger, på sjukhus eller i kliniska miljöer och bör endast ordineras av en läkare.

**Produktspecifikationer****Maximalt driftstryck**80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)**Varningar, försiktighetsuppmannaingar och anmärkningar****! VARNINGAR**

- Slangset och tillbehör bör ordineras och initialt kopplas upp av vårdpersonal som är kvalificerad inom andningsvård och användas under övervakning av utbildad medicinsk personal.
- Smörj inte anslutningar, slanger eller tillbehör. Underlåtenhet att följa detta kan leda till brand, brännskador och förlust av systemets prestanda.
- Denna produkt kan rekonditioneras (återanvändbar). Den måste rekonditioneras enligt produkternas instruktioner för rekonditionering. Felaktig rekonditionering kan leda till risk för korsinfektion mellan patienter och potentiell allvarlig skada.
- Inspektera produkterna visuellt före varje användning på en patient. Kassera om de är i dåligt skick, t.ex. har sprickor, revor eller andra skador. Sådana kan orsaka gasläckage och förlust av ventilation eller andningsstöd.
- Kontrollera att alla anslutningar sitter fast ordentligt före användning.
- Användning av icke-kompatibla, icke-ISO 5367- eller icke-ISO 80601-2-74- överensstämmande slangkomponenter kan leda till oavsiktlig slangfräckkoppling och förlust av ventilation eller andningsstöd.
- Produkten får inte modifieras.

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

**Anmärkningar**

- Alla komponenter måste rengöras och desinfekteras innan de används på en patient. Sterilisering rekommenderas starkt om produkterna tål processen.
- Se till att hela slangsetet fungerar korrekt, med erforderliga ventilatorinställningar, innan det ansluts till patienten.
- Produkten är konstruerad för att leverera luft, syrgas eller en blandning av båda gaserna. Den är inte lämplig för leverans av brandfarliga anestesigasblandningar, Heliox eller gaslösningar, suspensioner eller emulsjoner som inte har utvärderats.
- Vårdrätningen är ansvarig för att befattnaren, och alla delar och tillbehör som används, är kompatibla.
- Denna produkt är säker för användning på gravida och ammande kvinnor.

Kontakta din Fisher & Paykel Healthcare-representant samt behörig myndighet om något allvarligt tillbud inträffat vid användning av den här produkten.

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

## Rekonditioneringsinstruktioner

Besök [www.fphcare.com/fp-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables) för rekonditioneringsinstruktioner (UI-623716)

### ! VARNINGAR

- Produkten måste kopplas bort från både ström- och gaskällan före rengöring.
- 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 förorenningar torkar på produkten.
- Använd produkter måste behandlas som förorenade. Användaren kan utsättas för vätskor från andningsvägarna. Följ alla lokala, statliga och federala föreskrifter med avseende på miljöskydd och korrekt kassering av dessa produkter.

### Förvaring

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

## Symbolförklaringar

Produkten innehåller inte ftalater eller pyrogener	Temperaturgränser vid transport och förvaring	Auktoriserad representant inom Europeiska unionen
Innehåller inte naturgummilatex	Varningssymbol för varningar	Referens-nummer
<b>Rx only</b>		
Endast på ordination	Applicerad del av typ BF	Tillverknings-datum
Användnings-instruktioner	Atervinn ej	Lot-nummer
Utgångsdatum	CE-märkning	Tillverkare
Medicinteknisk produkt		

REF 900MR158

## Oksijen adaptörü 22 f

### Kullanım Amacı

900MR158 adaptörü, bir oksijen besleme hattını yeniden kullanılabılır bir nemlendirme haznesine bağlamak için kullanılır. Bu aksesuar, hastane ortamlarında veya klinik ortamlarda yeniden kullanılabılır solunum devrelerinde kullanılmak üzere tasarlanmıştır ve yalnızca bir hekim tarafından recepte edilmelidir.

### Ürün Teknik Özellikleri

Maksimum Çalışma Basıncı	80 hPa (cmH <sub>2</sub> O) (8 kPa)
--------------------------	--

### Uyarılar, Dikkat Edilecek Hususlar ve Notlar

#### ⚠️UYARILAR

- Solunum devreleri ve aksesuarları, solunum bakımında kalifiye bir sağlık uzmanı tarafından recepte edilmeli ve ilk kurulumları aynı kişi tarafından yapılmalıdır. Bu cihazlar, eğitimli tıbbi personelin gözetimi altında kullanılmalıdır.
- Bağlantıları, hortumları veya aksesuarları yağlamayın. Bu talimata uyulmaması yangına, yanıklara ve sistem performansında kayıplara neden olabilir.
- Bu, yeniden işlenebilir (yeniden kullanılabılır) 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 ürünleri görsel olarak kontrol edin. Ürün kusurluysa veya çatlaklı, yırtık ya da hasar gibi herhangi bir bozulma belirtisi varsa atın. Bunlar gaz sıçıntılarına ve ventilasyon veya solunum desteği kaybına neden olabilir.
- Kullanmadan önce tüm bağlantıların sıkı olduğunu kontrol edin.
- Uyumluluk olmayan ya da ISO 5367 veya ISO 80601-2-74'e uygun olmayan devre bileşenlerinin kullanılması hortum bağlantısının istenmeden kesilmesine ve ventilasyon veya solunum desteği kaybına neden olabilir.
- Bu ürünlerde değişiklik yapmayın.

**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. Ürünler işleme dayanabilecek durumdaysa sterilizasyon önemle tavsiye edilir.
- Bir hastaya bağlamadan önce tüm devrenin gerekli ventilatör ayarları ile doğru şekilde çalıştığından emin olun.
- Bu ürün hava, oksijen veya her iki gazın karışımının dağıtım için tasarlanmıştır. Yanıcı anestezik gaz karışımı, Heliox veya gaz çözümleri, süspansiyonlar veya değerlendirilmemiş emülsiyonların verilmesi için uygun değildir.
- Sorumlu kuruluş, kullanılan nemlendirici ile tüm parçaların ve aksesuarların uyumlu olmasından sorumludur.
- Bu ürün hamile ve emziren kadınlarında kullanım için güvenlidir.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables) adresini ziyaret edin.

### **UYARILAR**

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

### **Notlar**

- Görünür kontaminantların ürün üzerinde kurumasını önlemek için 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 uygun.

### **Saklama**

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

## Sembol Tanımları

		
Ürün fıtlat veya pirojen içermez	Taşıma ve saklama sıcaklığı sınırları	Avrupa Birliği yetkili temsilcisi
		
Doğal kauçuk lateksten yapılmamıştır	Uyarılar için dikkat edilecek husus sembolü	Referans numarası
<b>Rx only</b>		
Sadece reçeteyle satılır	BF Tipi Uygulanmış Parça	Üretim tarihi
		
Kullanım Talimatları	Geri dönüştürmeyin	Parti numarası
		
Son kullanma tarihi	CE İşareti	Üretici
		
Tıbbi Cihaz		

**REF 900MR158****转接头, 氧气, 22f****预期用途**

900MR158 转接头用于将氧管连接到重复性使用湿化水罐。该附件适用于与可重复使用呼吸管路配套，在医院或临床环境中使用，为处方产品。

**产品规格**

**最高工作压力** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O) (8 kPa)

**警告、注意事项和附注****⚠ 警告**

- 呼吸管路和附件应由具有呼吸治疗资质的专业医护人员开具处方和进行初步设置，并在经过培训的医务人员的监督下使用。
- 请勿润滑接头、管路或附件。否则可能会导致火灾、烧伤和系统性能受损。
- 本产品可经过再处理（可重复使用），但必须根据本产品的再处理说明进行操作。不正确的再处理可能导致患者之间出现交叉感染的风险，并可能造成严重伤害。
- 每次用于患者之前，都要对产品进行目视检查。如果出现故障或有任何劣化迹象（例如破裂、裂缝或损坏），请丢弃。否则可能会导致气体泄漏，以及没有通气或呼吸支持。
- 使用前请检查所有连接是否牢固。
- 使用不兼容、不符合 ISO 5367 或 ISO 80601-2-74 标准的呼吸管路组件，可能会导致管路意外断开、没有通气或呼吸支持。
- 请勿改动此产品。

**不遵守上述警告和注意事项可能会影响产品性能或安全性（包括可能造成严重伤害）。**

**附注**

- 所有组件均须经过清洁和消毒，方可用于患者。如果产品允许，则强烈建议灭菌。
- 在连接至患者前，确保在所需的呼吸机设置下，呼吸管路功能完全正常。
- 本产品设计用于输送空气、氧气或空氧混合气体。它不适用于输送尚未评估的易燃麻醉气体混合物、氮氧混合气或气体溶液、悬浮液或乳剂。
- 职权部门有责任确保呼吸湿化器与所使用的所有部件及附件的兼容性。
- 本产品可安全用于孕妇和哺乳期妇女。

若使用本产品时发生严重事件，请联系费雪派克医疗保健公司 (Fisher & Paykel Healthcare) 代表和主管部门。

请与您当地的费雪派克医疗保健公司 (Fisher & Paykel Healthcare) 代表联系，获取这些使用说明的复印件。

## 再处理说明

如需查看再处理说明 (UI-623716), 请访问  
[www.fphcare.com/fp-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### ⚠ 警告

- 在清洁之前, 必须断开产品的电源和气源。
- 在使用之前, 以及产品出现明显脏污时, 请先清洁产品。请遵循再处理说明 (UI-623716)。替代的清洁方法可能会使产品老化或损坏, 导致产品寿命缩短并影响治疗效果。
- 在 50 次再处理循环后, 或自生产之日起五年后 (以先到者为准), 丢弃产品。

### 附注

- 条件允许时, 建议在使用之后尽快完成再处理, 以防大块污染物在产品上变干。
- 用过的产品必须视为已被污染。使用者可能接触到呼吸道液体。请遵守当地、州和联邦的所有相关环境保护法规, 妥善处置这些产品。

### 储存

- 经过再处理的呼吸管路和附件应储存 在至少干净的塑料袋或容器中, 并且如果无需立即重复使用, 则应避免阳光直射或受热处保存。

## 符号定义

产品不含邻苯二甲酸盐或热原	运输和储存温度限制	欧盟授权代表
不含天然乳胶	用于警告的警示符号	参考编号
<b>Rx only</b> 处方产品		
处方产品	BF型应用部件	生产日期
使用说明	请勿回收	批号
在此日期前使用	CE 标志	生产商
医疗器械		

参阅产品标签上的使用截至日期

包装: 非无菌清洁包装

医疗器械注册证编号/产品技术要求:

国械注进 20182081707

产品名称: 呼吸管路和配件-900MR系列

转换接头

型号、规格: 900MRI58

医疗器械注册证适用范围: 设计用于与麻醉机、呼吸机、湿化器、雾化器配套使用

注册人/生产企业名称: 费雪派克医疗保健有限公司

注册人住所/生产企业住所/生产地址:

15 Maurice Paykel Place, East Tamaki,  
Auckland, New Zealand

联系方式: +64 9 574 0100

**REF 900MR158****Adaptor oksigen 22f****Tujuan Penggunaan**

Adaptor 900MR158 digunakan untuk menghubungkan jalur pasokan oksigen ke wadah air humidifikasi yang bisa digunakan kembali. Aksesoris ini ditujukan untuk digunakan dengan sirkuit pernapasan yang bisa digunakan kembali di lingkungan rumah sakit atau klinis dan hanya boleh diresepkan oleh dokter.

**Spesifikasi Produk**

**Tekanan Pengoperasian** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)

**Maksimum** (8 kPa)

**Peringatan, Perhatian, dan Catatan****PERINGATAN**

- Sirkuit dan aksesoris pernapasan harus diresepkan dan disiapkan oleh tenaga perawatan kesehatan profesional yang memenuhi kualifikasi dalam bidang perawatan pernapasan dan digunakan di bawah pengawasan personel medis yang terlatih.
- Jangan melumasi bagian sambungan, selang, atau aksesoris. Kelalaian dalam mematuhi petunjuk ini bisa mengakibatkan kebakaran, luka bakar, dan hilangnya kinerja sistem.
- Produk ini bisa diproses ulang (bisa digunakan kembali). Produk ini harus diproses ulang sesuai dengan petunjuk pemrosesan ulang untuk produk ini. Pemrosesan ulang yang salah bisa menyebabkan risiko infeksi silang antara pasien dan berpotensi menyebabkan bahaya serius.
- Periksa produk secara visual sebelum digunakan pada pasien. Buang jika kerusakan teramat atau jika ada tanda kerusakan, seperti retak, robek, atau rusak. Hal ini bisa menyebabkan kebocoran gas dan hilangnya dukungan ventilasi atau pernapasan.
- Periksa apakah semua sambungannya sudah terpasang erat sebelum digunakan.
- Penggunaan komponen sirkuit yang bersifat tidak kompatibel, non-ISO 5367, atau non-ISO 80601-2-74 bisa menyebabkan pelepasan selang secara tidak disengaja dan hilangnya ventilasi atau dukungan pernapasan.
- Jangan memodifikasi produk ini.

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

**Catatan**

- Semua komponen harus dibersihkan dan didisinfeksi sebelum digunakan pada pasien. Sterilisasi sangat direkomendasikan jika produk bisa bertahan menghadapi proses sterilisasi.
- Pastikan sirkuit yang lengkap berfungsi dengan baik menggunakan pengaturan ventilator yang diperlukan sebelum menghubungkannya ke pasien.
- Produk ini dirancang untuk menyalurkan udara, oksigen, atau campuran dari kedua gas tersebut. Produk ini tidak sesuai untuk digunakan dalam penyeluran campuran gas anestesi yang mudah terbakar, Heliox atau larutan gas, suspensi, atau emulsi yang belum dievaluasi.
- Organisasi penanggung jawab wajib bertanggung jawab terhadap kompatibilitas pelembap udara dan semua bagian serta aksesoris yang digunakan.
- Produk ini aman untuk digunakan oleh wanita yang hamil dan sedang menyusui.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### PERINGATAN

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

### Catatan

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

### Penyimpanan

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

## Definisi Simbol

		
Produk tidak mengandung alat atau pirogen	Batasan suhu pengangkutan dan penyimpanan	Perwakilan resmi Uni Eropa
		
Tidak dibuat dengan lateks karet alami	Simbol perhatian untuk peringatan	Nomor referensi
		
Hanya dengan resep dokter	Komponen Terapan Jenis BF	Tanggal produksi
		
Petunjuk Penggunaan	Jangan didaur ulang	Nomor lot
		
Gunakan sebelum tanggal	Tanda CE	Produsen
		
Perangkat Medis		

REF 900MR158

## อะแดปเตอร์ออกซิเจน 22f

### วัสดุประสงค์การใช้งาน

อะแดปเตอร์รุ่น 900MR158 ใช้สำหรับเชื่อมต่อสายจ่ายออกซิเจนกับนํอหน้าที่ความชื้นที่มีปิดใช้งานได้ อุปกรณ์เสริมที่ออกแบบมาเพื่อใช้ร่วมกับชุดสายช่วยหายใจแบบไขข้อได้ยากในโรงพยาบาลหรือในคลินิก และควรนำไปตามที่แพทย์สั่งเท่านั้น

### ข้อมูลจำเพาะของผลิตภัณฑ์

แรงดันในการทำงานสูงสุด

80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
(8 kPa)

### คำเตือน ข้อควรระวัง และหมายเหตุ

#### ⚠️ คำเตือน

- ชุดสายช่วยหายใจและอุปกรณ์เสริมควรล็อจจายและดึงคานปีกออกโดยการลากยาวที่มีคุณสมบัติเหมือนในด้านการบัน្តอระบบการหายใจและใช้งานภายใต้การกำกับที่บุคลากรทางการแพทย์ที่ได้รับการฝึกอบรม
- ห้ามหล่อลื่นจุดเชื่อมต่อ หัว หรืออุปกรณ์เสริม หากไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดอาจส่งผลให้เกิดไฟไหม้ แหล่งไฟ แสงสว่าง และสัญญาณประสีทึกภาพการทำทำงานของระบบ
- ผลิตภัณฑ์สามารถนำไปผ่านกระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อโรคได้ (นำกลับมาใช้ซ้ำได้) โดยจะต้องทำความสะอาดเช่นเดียวกับเครื่องที่ใช้ในกระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้สำหรับผลิตภัณฑ์ที่นี้ กระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้ที่ไม่ถูกต้องอาจทำให้เกิดความเสี่ยงต่อการติดเชื้อระหว่างผู้ป่วยและอาจทำให้เกิดอันตรายร้ายแรงได้
- ตรวจสอบผลิตภัณฑ์ด้วยสายตา ก่อนใช้งานกับผู้ป่วยแต่ละครั้ง ให้ทิ้งไปหากพบข้อบกพร่องหรือหายใจร้อนรุนแรงๆ ที่แสดงถึงการล้มเหลวทางหายใจ รอยแตก ฉีกขาด หรือชำรุด ข้อมูลของเหล่านี้อาจทำให้เกิดการรั่วไหลของกําazi และทำให้การช่วยหายใจหรือการประคับประคองการหายใจหยุดชะงัก
- ตรวจสอบว่าจุดเชื่อมต่อทั้งหมดแน่นสนิทก่อนการใช้งาน
- การใช้ส่วนประกอบของชุดสายช่วยหายใจที่ไม่สามารถใช้ร่วมกันได้ ที่ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน ISO 5367 หรือ ISO 80601-2-74 อาจทำให้ชุดสายช่วยหายใจหลุดโดยไม่ตั้งใจ และทำให้การช่วยหายใจหรือการประคับประคองการหายใจหยุดชะงัก
- ห้ามตัดแปลงผลิตภัณฑ์

หากไม่ปฏิบัติตามค่าเตือนและข้อควรระวังข้างต้นอาจส่งผลให้ไม่ระดับอุปกรณ์การทำงานหรือความปลอดภัยในการใช้ผลิตภัณฑ์ลดลงได้ (รวมถึงอาจก่อให้เกิดอันตรายร้ายแรง)

### หมายเหตุ

- ต้องทำความสะอาดและเชื่อมต่อส่วนประกอบทั้งหมดก่อนนำไปใช้กับผู้ป่วย ข้อมูลนี้เป็นอย่างยิ่งว่าควรนำส่วนประกอบทั้งหมดไปผ่านกระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อโรคก่อนที่จะสามารถใช้ได้
- ตรวจสอบให้แน่ใจว่าชุดสายช่วยหายใจทั้งชุด ทำงานอย่างถูกต้องตามการตั้งค่าเครื่องช่วยหายใจที่กำหนด ก่อนเชื่อมต่อกับผู้ป่วย
- ผลิตภัณฑ์ที่ออกแบบมาเพื่อใช้ในงานน่าสarcia ออกซิเจน หรืออาการที่ผสมออกซิเจน ไม่เหมาะสมสำหรับการนําลงกําizi สำหรับส่วนผสมยาสลบที่ไว้ไฟ กําazi เอลิอิกซ์หรือสารละลายกําazi สารแขวนลอยหรืออีมิลชันที่ยังไม่ได้รับการประเมิน
- องค์กรที่รับผิดชอบมีหน้าที่ตรวจสอบความถูกต้องในการใช้งานที่ได้ของเครื่องที่ความชื้นกับชื้นส่วนและอุปกรณ์เสริมทั้งหมดที่นำมาใช้
- ผลิตภัณฑ์ที่ไม่สามารถใช้กับสตรีมีครรภ์และสตรีให้นมบุตรได้อย่างปลอดภัย

หากมีเหตุการณ์ร้ายแรงเกิดขึ้นขณะใช้อุปกรณ์นี้ โปรดติดต่อตัวแทนของ Fisher & Paykel Healthcare ของท่านและหน่วยงานที่รับผิดชอบ

โปรดติดต่อผู้แทนจำหน่ายของ Fisher & Paykel Healthcare ในพื้นที่ของท่านเพื่อขอเอกสารค่าแนวโน้มในการใช้งานแบบรูปเล่น

## ค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้

สำหรับค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้ (UI-623716) โปรดเข้าไปที่ [www.fphcare.com/fp-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### !**คำเตือน**

- ก่อนนำความสะอาด จะต้องบล็อกผลิตภัณฑ์ออกจากแหล่งแสงอาทิตย์และแห้ง rá ก่อน
- หากด้านที่ผลิตภัณฑ์สัมผัสกับผิวหนังและเนื้อเยื่าสามารถที่ผลิตภัณฑ์สัมผัสกับผิวอย่างหนึ่งที่ได้ดัดปรุงด้วยน้ำมันสามารถนำกลับมาใช้ได้ เช่น ผลิตภัณฑ์ที่เลื่อนสภาพหรือชารุดเสียหาย ทำให้อาการไข้หรือของผลิตภัณฑ์หลง และลดประสิทธิภาพในการบำบัดรักษา
- ทั้งผลิตภัณฑ์หลังจากที่นำไปผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้ครบ 50 รอบ หรือห้ามน้ำจากวันที่ผลิต ขึ้นอยู่กับว่าช่วงเวลาจะเสื่อมลง

### หมายเหตุ

- แนะนำให้นำผลิตภัณฑ์เข้าสู่กระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อเพื่อนำกลับมาใช้โดยเร็วที่สุดเท่าที่จะสามารถทำได้หลังการใช้งาน เพื่อป้องกันคราบสิ่งปฏ่าเปื่อยแห้งเกาะติดบนผลิตภัณฑ์
- จะต้องดำเนินการจัดการกับผลิตภัณฑ์ที่ใช้แล้ว เช่นถังสิ่งปฏ่าเปื่อย ฝุ่นละอองผ้าสกับของเหลวจากทางเดินหายใจ โปรดปฎิบูรณ์ระเบียบข้อปฏิบูรณ์ของห้องท้องสิ่น รักษาและรักษาลักษณะที่เกี่ยวกับการปฎิบูรณ์สิ่งแวดล้อม และการกำจัดผลิตภัณฑ์เหล่านี้อย่างถูกต้อง

### การเก็บรักษา

- ควรเก็บซึ่ดสายชány หายใจและอุปกรณ์เสริมที่ผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อแล้วไว้ในถุงพลาสติกหรือภาชนะที่สะอาด และเก็บให้พ้นจากแสงแดดหรือความร้อนโดยตรง หากไม่ได้นำไปใช้งานในทันที

### ความหมายของสัญลักษณ์ต่างๆ

	ผลิตภัณฑ์ไม่มีส่วนประกอบของสารพาราฟายและหรือสารก่อไข้	ข้อจารักษ์ของอุณหภูมิในการขนส่งและการเก็บรักษา	ตัวแทนที่ได้รับอนุญาตในสหภาพยุโรป
	ไม่ได้ผลิตจากน้ำยาฆ่าเชื้อ	สัญลักษณ์คำเตือน	หมายเลขอ้างอิง
	ใช้ตามแพทย์สั่งเท่านั้น	เครื่องมือประเภทที่มีการสัมผัสรักบันผู้ป่วยแบบงอก Type BF	วันที่ผลิต
	คำแนะนำการใช้งาน	ห้ามน้ำไปรีไซเคิล	หมายเลขอุปกรณ์
	วันหมดอายุ	เครื่องหมาย CE 0123	ผู้ผลิต
	อุปกรณ์การแพทย์		

**REF 900MR158**

## Đầu nối oxy 22f

### Mục Đích Sử Dụng

Đầu nối 900MR158 được sử dụng để nối đường cấp oxy với ngăn tao ẩm có thể tái sử dụng.

Phụ kiện này được thiết kế để sử dụng với các bộ dây thở có thể tái sử dụng trong môi trường bệnh viện hoặc phòng khám và phải do bác sĩ chỉ định.

### Thông Số Kỹ Thuật của Sản Phẩm

Áp Suất Hoạt Động Tối Đa      80 hPa (cmH<sub>2</sub>O)  
     (8 kPa)

### Cảnh Báo, Thận Trọng và Lưu Ý

#### CẢNH BÁO

- Bộ dây thở và các phụ kiện phải do chuyên gia chăm sóc sức khỏe có chuyên môn về chăm sóc hô hấp kê đơn và thiết lập ban đầu và phải được sử dụng dưới sự giám sát của nhân viên y tế được đào tạo.
- Không bôi trơn các kết nối, dây hoặc phụ kiện. Nếu không tuân thủ có thể dẫn đến hỏa hoạn, bong và mất hiệu suất của hệ thống.
- Sản phẩm này có thể tái xử lý (có thể tái sử dụng). Việc xử lý lại phải theo hướng dẫn xử lý lại cho sản phẩm này. Việc xử lý lại không đúng cách có thể dẫn đến nguy cơ lây nhiễm chéo giữa các bệnh nhân và tiềm ẩn mối nguy hại nghiêm trọng.
- Kiểm tra các sản phẩm bằng mắt thường trước mỗi lần sử dụng cho bệnh nhân. Loai bỏ nếu bị lỗi hoặc nếu có bất kỳ dấu hiệu suy giảm chất lượng như vết nứt, vết rách hoặc hư hỏng. Những lỗi này có thể gây rò rỉ khí và mất khả năng thông khí hoặc hỗ trợ hô hấp.
- Kiểm tra xem tất cả các kết nối có chặt không trước khi sử dụng.
- Việc sử dụng các thành phần bộ dây thở không tương thích, không tuân thủ ISO 5367 hoặc không tuân thủ ISO 80601-2-74 có thể vô tình làm ngắt kết nối ống và mất khả năng thông khí hoặc hỗ trợ hô hấp.
- Không chỉnh sửa sản phẩm này.

**Việc không tuân thủ các cảnh báo và thận 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. Khuyến khích thực hiện tiệt khuẩn nếu các sản phẩm có thể chịu được quá trình này.
- Đảm bảo toàn bộ hệ thống mạch thở hoạt động chính xác với các cài đặt máy thở theo yêu cầu, trước khi kết nối với bệnh nhân.
- Sản phẩm này được thiết kế để cấp không khí, oxy hoặc hỗn hợp cả hai loại khí. Sản phẩm không thích hợp để cấp hỗn hợp khí gây tê/gây mê dễ cháy, Heliox hoặc dung dịch khí, huyền phù hoặc nhũ tương chưa được đánh giá.
- Tổ chức chịu trách nhiệm có trách nhiệm xác định tính tương thích của máy tạo độ ẩm và tất cả các bộ phận và phụ kiện được sử dụng.
- Sản phẩm này sử dụng an toàn cho phụ nữ mang thai và phụ nữ đang cho con bú.

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 có bản in của 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](http://www.fphcare.com/fp-reusables)

### CẢNH BÁO

- Sản phẩm phải được ngắt kết nối khỏi nguồn điện và nguồn khí trước khi làm sạch.
- Làm sạch sản phẩm trước khi sử dụng và bắt cùi 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 dí 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.

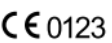
### Lưu Ý

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

### Bảo Quản

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

## Định Nghĩa Biểu Tượng

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

**REF 900MR158****Адаптер для кислорода 22f****Назначение**

Адаптер 900MR158 используется для подключения линии подачи кислорода к многоразовой емкости увлажнителя. Данная принадлежность предназначена для использования с многоразовыми дыхательными контурами в условиях стационара и только по назначению врача.

**Технические характеристики**

Максимальное рабочее давление 80 гПа (смH<sub>2</sub>O)  
(8 кПа)

**Предупреждения, предостережения и примечания****ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

- Назначение и первичную настройку дыхательных контуров и принадлежностей должен осуществлять медицинский работник, имеющий квалификацию в области ИВЛ. Изделия предназначены для использования под наблюдением обученного медицинского персонала.
- Не смазывайте соединения, трубы или принадлежности. Несоблюдение этого требования может привести к пожару, ожогам и ухудшению характеристик системы.
- Данное изделие допускает повторную обработку (является многоразовым). Повторную обработку необходимо выполнять в соответствии с инструкциями по повторной обработке данного изделия. Неправильная повторная обработка может привести к риску перекрестной инфекции между пациентами и потенциальному серьезному ущербу.
- Осматривайте изделия перед каждым использованием у пациента. Утилизируйте в случае неисправности или каких-либо признаков износа, таких как трещины, разрывы или повреждения. Это может привести к утечке газа и прекращению вентиляции или вспомогательной искусственной вентиляции легких.
- Перед использованием убедитесь в надежном подключении всех соединений.

- Использование несовместимых компонентов контура, не соответствующих стандарту ISO 5367 или ISO 80601-2-74, может привести к случайному отсоединению трубы и прекращению вентиляции легких или респираторной поддержки.
- Запрещается модифицировать данное изделие.

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

**Примечания**

- Перед использованием у пациента необходимо очистить и продезинфицировать все компоненты. Настоятельно рекомендуется проводить стерилизацию, если изделия можно подвергать данной процедуре.
- Перед подключением к пациенту убедитесь в правильной работе контура и проверьте необходимые настройки аппарата ИВЛ.
- Данное изделие предназначено для подачи воздуха, кислорода или смеси этих газов. Оно не подходит для подачи легковоспламеняющихся анестезиирующих газовых смесей, гелиево-кислородной смеси или газовых растворов, супензий или эмульсий, которые не проходили оценку.
- Обязательства по проверке совместимости увлажнителя и всех используемых деталей и принадлежностей возложены на ответственную организацию.
- Данное изделие безопасно для применения у беременных женщин и кормящих матерей.

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables).

 **ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

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

**Примечания**

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

**Хранение**

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

**Значения символов**

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

**REF 900MR158****산소 어댑터 22f****사용 목적**

900MRI58 어댑터는 산소 공급 라인을 재사용 가능 가습 물통에 연결하는 데 사용됩니다. 이 부속품은 병원 또는 임상 환경에서 재사용 가능 호흡 회로와 함께 사용하기 위한 것으로, 의사의 처방에 의해 사용됩니다.

**제품 사양**

**최대 작동 압력** 80 hPa(cmH<sub>2</sub>O)(8 kPa)

**경고, 주의 및 참고****!** 경고

- 호흡 회로 및 부속품은 호흡 관리 자격을 갖춘 전문 의료인이 처방하고 초기에 설정해야 하며, 훈련받은 의료진의 감독 하에 사용해야 합니다.
  - 연결부, 튜브 또는 부속품에 윤활유를 바르지 마십시오. 이를 준수하지 않으면 화재, 화상 및 시스템 성능 저하가 발생할 수 있습니다.
  - 이 제품은 재처리가 가능합니다(재사용 가능). 이 제품의 재처리 지침에 따라 재처리해야 합니다. 잘못된 재처리는 환자 간의 교차 감염 위험과 잠재적인 심각한 상해를 초래할 수 있습니다.
  - 환자에게 사용하기 전마다 제품을 육안으로 검사하십시오. 결함이 있거나 균열, 찢어짐 또는 손상과 같은 품질 저하의 징후가 있는 경우 폐기하십시오. 이는 가스 누출 및 환기요법 또는 호흡보조의 손실을 유발할 수 있습니다.
  - 사용하기 전에 모든 연결부가 단단히 연결되어 있는지 확인합니다.
  - 호환되지 않는 제품을 사용하거나, ISO 5367 지침을 준수하지 않았거나 ISO 80601-2-74 지침을 준수하지 않은 회로 구성품과 사용할 경우 의도하지 않은 튜브의 분리, 환기저하 또는 호흡보조저하가 발생될 수 있습니다.
  - 이 제품을 개조하지 마십시오.
- 위의 경고 및 주의 사항을 준수하지 않으면 제품의 성능이 저하되거나 안전성이 손상될 수 있습니다(심각한 상해 유발 가능성 포함).

**참고**

- 환자에게 사용하기 전에 모든 구성품을 세척하고 소독해야 합니다. 제품이 멀균 과정을 견딜 수 있는 경우 멀균할 것을 적극 권장합니다.
- 환자에 연결하기 전에 필요한 환기 장치 설정으로 전체 회로가 올바르게 기능하는지 확인합니다.
- 본 제품은 공기, 산소 또는 혼합된 두 가스를 전달하도록 설계되었습니다. 평가되지 않은 가연성 마취 혼합 가스, Heliox 또는 가스 용액, 혼탁액 또는 유화액의 전달에는 적합하지 않습니다.
- 책임 기관은 사용되는 모든 부품 및 부속품과 가습기의 호환성을 확인할 책임이 있습니다.
- 이 제품은 임산부와 수유부에게 사용하기에 안전합니다.

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-reusables](http://www.fphcare.com/fp-reusables)를 방문하십시오.

### 경고

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

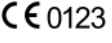
### 참고

- 오염물질이 제품에 말라붙는 것을 방지하기 위하여 사용 후 가능한 빠른 시간 내에 재처리할 것을 권장합니다.
- 사용한 제품은 오염된 것으로 취급해야 합니다. 사용자는 기도 분비물에 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 비닐 백 또는 용기에 보관해야 하며, 즉시 재사용하지 않는 경우 직사광선이나 열을 피해 보관해야 합니다.

## 기호 정의

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

**REF 900MR158****アダプター酸素22f****使用目的**

900MRI58アダプターは、酸素供給ラインをリユーザブル加湿チャンバーに接続するために使用します。このアクセサリーは、病院または臨床現場において、リユーザブル呼吸回路と使用することを意図しており、医師の処方が必要です。

**製品仕様**

**最大作動圧力** 80 hPa (cmH<sub>2</sub>O) (8 kPa)

**警告・注意・安全にご使用****いたくために****⚠ 警告**

- ・ 呼吸回路およびアクセサリーは、呼吸器系の専門資格を有する医療従事者が処方し、初期設定を行う必要があります。また、トレーニングを受けた医師の管理下で使用してください。
- ・ 接続部、チューブ、アクセサリーには潤滑剤を塗布しないでください。従わない場合、火災や熱傷、システムの性能低下を引き起こすおそれがあります。
- ・ 本品は滅菌処理可能(リユーザブル)製品です。本品の再処理は再処理の手順に従ってください。不適切な再処理は、患者間での交差感染の危険性を高め、重篤な健康被害が発生するおそれがあります。
- ・ 患者に使用する前に、製品を目視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。これらはガスリークの原因となり患者の換気や呼吸補助ができなくなるおそれがあります。
- ・ 各接続部がしっかりと固定されていることを確認したうえで使用してください。
- ・ 互換性のない製品、ISO 5367またはISO 80601-2-74に準拠していない回路の構成品を使用すると、意図しないチューブの外れや、換気または呼吸の補助ができなくなるおそれがあります。
- ・ 本品を改造しないでください。

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

**安全にご使用いただくために**

- ・ 患者に使用する前に、すべての構成品を洗浄、消毒してください。滅菌処理が可能な製品であれば、滅菌消毒を推奨します。
- ・ 患者に接続する前に、必要となる人工呼吸器の設定によって回路全体が正しく機能することを確認してください。
- ・ 本品は、空気、酸素、またはそれらの混合ガスの供給を目的として設計されています。可燃性混合麻醉ガス、ヘリオックスガスまたは気溶体、懸濁液、乳濁液などの供給を目的とした供給については検証していないため、これらの目的への使用はしないでください。
- ・ 加温加湿器と併用されるすべての部品およびアクセサリーの適合性については、医療機関が責任を負います。
- ・ 本品は、妊娠中や授乳中の女性にも安心してお使いいただけます。

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](http://www.fphcare.com/fp-reusables) を参照してください。

### !**警告**

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

### 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	
	警告を示す警告記号	
<b>Rx only</b>	BFタイプ適合部品	
	リサイクル不可	
	CEマーク	
	医療機器	

Rx only CE 0123



-10 °C  
14 °F



50 °C  
122 °F

**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