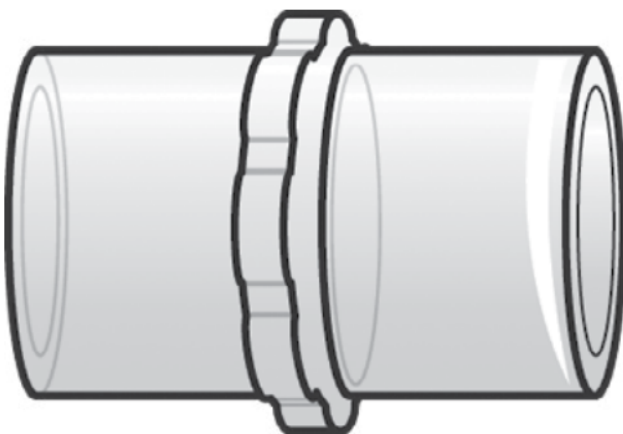


Adaptor 22m/15f-22m/15f

USER INSTRUCTIONS

REF

900MR534



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

REF 900MR534**Adaptor 22m/15f-22m/15f****Intended Use**

The 900MR534 adapter is used to connect a humidification chamber to 22 mm adult reusable tubing. This accessory is intended for use with Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 and 900MR784 adult reusable breathing circuits in hospital or clinical environments and should only be prescribed by a physician.

Product Specifications

Interface Connections	ISO 5356-1 conical connectors
Maximum Operating Pressure	80 hPa (cmH ₂ 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.
- Do not use breathing circuits, chambers, accessories or combinations which are not approved by Fisher & Paykel Healthcare.

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

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

Notes

- Before use on a patient, all components must be cleaned and disinfected. 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

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	Do not recycle	European Union authorized representative
		
		
CE Mark	Use-by date	Prescription only
		
Type BF Applied Part	Date of manufacture	Instructions for Use
		
Lot number	Manufacturer	Medical Device
		
Reference number		

REF 900MR534

Адаптор 22m/15f – 22m/15f**Предназначение**

Адапторът 900MR534 се използва за свързване на овложнителна камера към 22 mm шлангове за многократна употреба за възрастни. Този аксесоар е предназначен за употреба с дихателни шлангове за многократна употреба за възрастни 900MR761 и 900MR784 на Fisher & Paykel Healthcare в болнична или клинична среда и трябва да се предписва само от лекар.

Спецификации на продукта**Интерфейси връзки**

Конични
конектори ISO
5356-1

**Максимално работно
налягане**

80 hPa (cmH₂O)
(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.
- Визуално проверявайте 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 прекъсване на шланга и загуба на вентилация или дихателна поддръжка.
- Не променяйте този продукт.
- Не използвайте дихателни шлангове, камери, аксесоари или комбинации, които не са одобрени от Fisher & Paykel Healthcare.

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

Забележки

Преди употреба върху пациент всички компоненти трябва да бъдат почистени и дезинфекцирани. 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 овложнителя и всички използвани части и аксесоари.
- Този продукт е безопасен за употреба при временни 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.fpincare.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.
- Използвайте продукти трябва да се третират като замърсени. Потребителят може да бъде изложен на течности от дихателните пътища. Следвайте всички местни, областни и държавни разпоредби по отношение на опазването на околната среда и правилното изхвърляне на тези продукти.

Съхранение

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

Дефиниции на символите

	Продуктът не съдържа фталати или пирогени		Да не се рециклира		Упълномощен представител на Европейския съюз
	Температурни ограничения за транспорт и съхранение		Не е изработено от естествен каучуков латекс		Символ за внимание за предупреждения
	Маркировка „CE“		Срок на годност		Само по предписание
	Тип на приложена BF част		Дата на производство		Инструкции за употреба
	Партиден номер		Производител		Медицинско изделие
	Референтен номер				

REF 900MR534**Adapter, 22 M / 15 F – 22 M / 15 F****Namjena**

Adapter 900MR534 koristi se za spajanje komore za ovlaživanje na cijevi od 22 mm za odrasle za višekratnu uporabu. Ovaj je dodatni pribor namijenjen za uporabu u sklopovima za disanje za odrasle za višekratnu uporabu 900MR761 i 900MR784 tvrtke Fisher & Paykel Healthcare u bolničkim ili kliničkim okruženjima i smije ga propisati samo liječnik.

Specifikacije proizvoda

Priklučci nastavka	ISO 5356-1 stožasti priključci
Maksimalni radni tlak	80 hPa (cmH ₂ 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 proizvod se može ponovno obraditi (ponovno upotrijebiti). Mora se ponovno obraditi u skladu s uputama za ponovnu obradu proizvoda. Nepravilna ponovna obrada može dovesti do rizika od križne infekcije s jednog bolesnika na drugog i mogućih ozbiljnih ozljeda.
- Vizualno pregledajte proizvode prije svake uporabe na bolesniku. Odložite proizvod u otpad ako na njemu uočite bilo kakve znakove propadanja poput pukotina, rasjecanja ili oštećenja. To može uzrokovati curenje plina i prekid ventilacije ili respiratorne 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 respiratorne potpore.
- Nemojte izmjenjivati ovaj proizvod.

- Nemojte upotrebljavati sklopove za disanje, komore, dodatni pribor ili kombinacije komponenata koje nije odobrila tvrtka Fisher & Paykel Healthcare.

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

Napomene

- Prije uporabe na bolesniku sve se komponente moraju očistiti i dezinficirati. Sterilizacija se toplo preporučuje ako proizvodi mogu izdržati postupak.
- Prije spajanja na pacijenta provjerite funkcionalna li cijeli sklop ispravno, uz 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 dođe 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

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). Uslijed primjena drugih metoda čišćenja može doći do propadanja ili oštećenja proizvoda, čime se smanjuje uporabni vijek proizvoda i narušava kvalitet terapije.
- Odložite proizvod u otpad nakon 50 ciklusa ponovne obrade ili nakon pet godina od datuma proizvodnje, što god nastupi ranije.

Napomene

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

Skladištenje

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

Definicije simbola

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

REF 900MR534**Adaptér, 22M/15F - 22M/15F****Určené použití**

Adaptér 900MR534 se používá k připojení zvlhčovací komory k 22mm hadičkám pro opakované použití pro dospělé. Toto příslušenství je určeno pro použití v dýchacích okruzích Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 a 900MR784 pro dospělé pro opakované použití v nemocničním nebo klinickém prostředí a mělo by být předepsáno pouze lékařem.

Technické parametry výrobku**Přípojky rozhraní**

Kuželové konektory
ISO 5356-1

Maximální provozní tlak

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

Varování, upozornění a poznámky**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.
- Nepomazávejte spoje, hadičky ani příslušenství. Nedodržení požadavek může mít za následek požár, popáleniny a ztrátu funkčnosti systému.
- Tento výrobek je opakovaně použitelný. Při opakovaném použití musí být dodrženy pokyny pro opakované použití tohoto výrobku. Nesprávné opakování použití může vést k riziku křížové infekce mezi pacienty a možné závažné újmě na zdraví.
- Před každým použitím u pacienta výrobky vizuálně zkontrolujte. V případě vady nebo jakýchkoli známek únavy materiálu, jako jsou praskliny, trhliny nebo poškození, výrobek zlikvidujte. 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 níjak neupravujte.
- Nepoužívejte dýchací okruhy, komory, příslušenství nebo kombinace, které nejsou schváleny společností Fisher & Paykel Healthcare.

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

Poznámky

- Před použitím u pacienta musí být všechny součásti 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.

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

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

Pokyny k opětovnému zpracování

Pokyny k opětovnému zpracování (UI-623716) naleznete na adrese 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 opakovánímu použití (UI-623716). Jiné metody čištění mohou výrobek poškodit nebo zhoršit jeho stav či zkrátit životnost výrobku a narušit terapii.
- Výrobek zlikvidujte po 50 cyklech opakováního použití nebo po pěti letech od data výroby, podle toho, co nastane dříve.

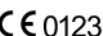
Poznámky

- 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

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

Definice symbolů

	Výrobek neobsahuje DEHP, BBP, DBP		Nerecyklovat		Autorizovaný zástupce pro Evropskou unii
	Teplotní limity pro přepravu a skladování		Neobsahuje přírodní latex		Výstražný symbol pro varování
	Označení shody CE		Datum spotřeby		Pouze na lékařský předpis
	Příložná část typu BF		Datum výroby		Návod k použití
	Číslo šarže		Výrobce		Zdravotnický prostředek
	Referenční číslo				

REF 900MR534**Adapter 22m/15f-22m/15f****Tilsigtet anvendelse**

900MR534-adapteren bruges til at tilslutte et be fugtningsskammer til 22 mm genanvendelige slanger til voksne. Dette tilbehør er beregnet til brug sammen med genanvendelige Fisher & Paykel Healthcare 900MR761- og 900MR784-slangesæt til voksne på hospitaler eller i kliniske miljøer og bør kun ordineres af en læge.

Produktspecifikationer

Interfaceforbindelser	ISO 5356-1 koniske konnektorer
Maksimalt driftstryk	80 hPa (cmH ₂ 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 personskafe.
- Undersøg visuelt produktet 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.
- Brug ikke slangesæt, kamre, tilbehør eller kombinationer, som ikke er godkendt af Fisher & Paykel Healthcare.

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

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 kredsløbet fungerer korrekt med de nødvendige respiratorindstillinger, før systemet tilsluttes en patient.
- Dette produkt er designet til levering af luft, ilt eller en blanding af disse. Det er ikke egnet til levering af brandbare anaestesegas blandinger, heliox- eller gasopløsninger, suspensioner eller emulsioner, der ikke er blevet evalueret.
- Den ansvarlige organisation skal sikre kompatibiliteten af be fugtning 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 genanvendelse

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

ADVARSLER

- Produktet skal kobles fra både strøm- og luftkilden før rengøring.
- Rengør produktet inden brug, og når det er synligt snavset. Følg anvisningerne i genklargøring (UI-623716). Alternative rengøringsmetoder kan forringe eller beskadige produktet, reducere produktets levetid og kompromittere behandlingen.
- Kassér produktet efter 50 genklargøringscykler 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 -beholder beskyttet mod direkte sollys eller varme, hvis de ikke genbruges med det samme.

Symbolforklaring

	Må ikke genindvindes	 Autoriseret repræsentant i Den Europæiske Union
	Temperatur- grænser ved transport og opbevaring	 Ikke fremstillet med naturlig gummilatex
	CE-mærke	 Rx only Receptpligtig
	Type BF anvendt del	 Fremstillings- dato
	Partinummer	 Producent
	Reference- nummer	Medicinsk udstyr

REF 900MR534**Adapter 22 M/15 F – 22M/15 F****Beoogd gebruik**

De 900MR534-adapter wordt gebruikt om een bevochtigingskamer aan te sluiten op een 22 mm herbruikbare slang voor volwassenen. Dit accessoire is bedoeld voor gebruik in Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 en 900MR784 herbruikbare beademingscircuits voor volwassenen binnen ziekenhuis- of klinische omgevingen en mag uitsluitend door een arts worden voorgeschreven.

Productspecificaties

Interface-aansluitingen	ISO 5356-1 conische connectoren
Maximale bedrijfsdruk	80 hPa (cmH ₂ 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.
- Gebruik geen (combinaties van) beademingscircuits, -kamers of -accessoires die niet zijn goedgekeurd door Fisher & Paykel Healthcare.

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

Opmerkingen

- Vóór gebruik op een patiënt moeten alle onderdelen worden gereinigd en gedesinfecteerd. Sterilisatie wordt sterk aanbevolen als de producten het proces kunnen doorstaan.
- Verzeker u ervan dat het gehele circuit goed werkt bij de vereiste instellingen van het beademingstoestel alvorens u het circuit op een patiënt aansluit.
- 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

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). Alternativeve reinigingsmethoden kunnen het product aantasten of beschadigen, waardoor de levensduur van het product wordt verkort en de therapie in gevaar komt.
- Gooi het product weg na 50 herverwerkingscycli of vijf jaar na de fabricagedatum, indien dat eerder is.

Opmerkingen

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

Opslag

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

Symboolomschrijvingen

	Niet recyclen	 Bevoegde vertegenwoordiger van de Europese Unie
	Niet vervaardigd met natuurlijk rubberlatex	 Waarschuwingssymbool voor waarschuwingen
	Uiterste gebruiksdatum	 Uitsluitend op voorschrift
	Fabricagedatum	 Gebruiksaanwijzing
	Partijnummer	 Medisch hulpmiddel
	Referentienummer	

REF 900MR534**Adapter 22m/15f-22m/15f****Sihtotstarve**

900MR534 adapterit kasutatakse niisutuskambri ühendamiseks 22 mm täiskasvanutele mõeldud korduskasutatava voolikuga. See tarvik on mõeldud kasutamiseks Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 ja 900MR784 täiskasvanute korduskasutataves hingamiskontuurides haiglas või kliinilises keskkonnas ning seda tohib välja kirjutada ainult arst.

Toote spetsifikatsioonid**Toote spetsifikatsioonid**

ISO 5356-1
koonilised liitmikud

Maksimaalne tööröhk

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

Hoiatused, ettevaatusabinõud**ja märkused****HOIATUSED**

- Hingamiskontuurid ja lisatarvikud peab välja kirjutama ja algselt seadistama hingamisteede ravis kvalifitseeritud tervishoiutöötaja ning neid tuleb kasutada vastava väljaõppé saanud meditsiinipersonali järelevalve all.
- Ärge määrite ühdendus, 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 patsientide vahel ja võimalikku tõsist kahju.
- Enne igakordset kasutamist patsiendil kontrollige toodet visuaalselt. Visake ära, kui see on defektne või kui on märke seisukorra halvenemisest, näiteks prao, rebendid või kahjustused. Need võivad põhjustada gaasilekkeid ja ventilatsiooni või hingamistoe kadumist.
- Enne kasutamist veenduge, et köik ühendused oleksid tiheadat.
- Mitteühilduvate, ISO 5367 või ISO 80601-2-74
- nõuetekohased mittevastavate kontuuri komponentide kasutamine võib põhjustada toru tahtmatut lahtiühendamist ja ventilatsiooni või hingamistoe kadu.
- Ärge modifitseerige toodet.

- Ärge kasutage hingamiskontuure, kambreid, tarvikuid või nende kombinatsioone, mida Fisher & Paykel heaks pole kiitnud.

Ülaltoodud hoiatusete ja ettevaatusabinõude eiramine võib kahjustada toote toimivust või ohustada ohutust (sealhulgas põhjustada võimalikku tõsist kahju).**Märkused**

- Enne patsiendil kasutamist tuleb köik komponendid puhaslada 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 öhu, hapniku või mõlema gaasi segu edastamiseks. See ei sobi selliste tuleohtlike anesteetiliste gaasisegude, heliosksi - või gaasilahuste, suspensioonide või emulsioonide manustamiseks, mida ei ole hinnatud.
- Vastutav organisatsioon vastutab selle eest, et enne kasutamist veendutaks niisuti ning köikide osade ja tarvikute ühildumises, mida kasutatakse patsiendi ja teiste seadmete ühendamiseks.
- 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 asust.

Nende kasutusjuhendite trükitud eksemplari saamiseks võtke ühendust kohaliku Fisher & Paykel Healthcare'i esindajaga.

Töötlemisjuhised

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

HOIATUSED

- Enne puhastamist 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 valmistamiskuupäeva, olenevalt sellest, kumb saab varem täis.

MÄRKUSED

- Pärast kasutamist on soovitatav alustada taastöötlemist niipea, kui see on mööstlikult otstarbekas, et vältida toote tugevate saasteainete kuivamist.
- Kasutatud tooteid tuleb käsitleda saastununa. Kasutaja võib kõrvvaldamise käigus pootuda kokku hingamisteestest pärinevate vedelikega. Järgige kõiki keskkonnakaitssega seotud kohalikke, riiklike ja föderaalseid eeskirju ning kõrvaldage tooted nõuetekohaselt.

Hoiustamine

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

Sümbolite tähdendused

	Toode ei sisalda ftalaate ega pürogeene		Ärge taaskasutage		Euroopa Liidu volitatud esindaja EL-is
	Temperatuuriirangud transportimisel ja hoiustamisel		Valmistamisel pole kasutatud kummilakteksit		Hoiustuste hoiatussümbol
	CE-märgis		Kasutamise lõppähtaeg		Rx only
	BF-tüüpi kontaktosa		Tootmiskuupäev		Kasutusjuhend
	Partiinumber		Tootja		Meditsiiniseade
	Viitenumber				

REF 900MR534**Sovitin 22 m / 15 f -22 m / 15 f****Käyttötarkoitus**

Sovitinta 900MR534 käytetään kostutussäiliön liittämiseen 22 mm:n uudelleenkäytettävään aikuisten letkuun. Tämä lisävaruste on tarkoitettu käytettäväksi Fisher & Paykel Healthcareen uudelleenkäytettävissä aikuisille tarkoitetuissa hengitysletkustoissa 900MR761 ja 900MR784 sairaaloissa tai kliinissä ympäristöissä.

Vain lääkäri "saa määräätä tuotteen käyttöönnotosta.

Tuotteen tekniset tiedot**Laiteliitännät**

ISO 5356-1
-kartoilijitimet

Suurin käyttöpaine

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

Varoitukset, huomiot ja huomautukset** VAROITUKSET**

- Terveydenhuollon ammattilaisen, jolla on valtuudet antaa hengityshoitoa, tulee määrättää ja aloittaa hengitysletkiston ja lisävarusteiden käyttö, ja koulutettujen terveydenhuollon ammattilaisten tulee valvoa käyttöä.
- Älä voitele liitäntöjä, letkuja tai lisävarusteita. Ohjeiden noudattamatta jättäminen voi johtaa tulipaloon, palovammoihin ja järjestelmän suorituskyvyn heikkenemiseen.
- Tämä tuote on uudelleenkäytettävä (uudelleenkäytettävä). Se on käsitledävä uudelleen tuotteen uudelleenkäsitteilyohjeiden mukaisesti. Virheellinen uudelleenkäsitteily voi johtaa risti-infektiota riskiin potilaiden välillä ja mahdollisesti vakavaan haittaan.
- Tarkasta tuotteet silmämäärisesti ennen jokaista käyttöä potilaalla. Hävitä tuote, jos se on viallinen tai jos havaitaan merkkejä heikkenemisestä, kuten halkeamia, repeämää tai vaurioita. Muuten kaasua voi päästää vuotamaan ja ventilaation tai hengitystuen 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.
- Muiden kuin Fisher & Paykel Healthcareen hyväksymien hengitysletkustojen, säiliöiden, lisävarusteiden tai näiden yhdistelmien käyttö on kielletty.

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

Huomautukset

- Kaikki komponentit on puhdistettava ja desinfioitava ennen käyttöä potilaalla. Steriloointi on erittäin suositeltavaa, jos tuotteet kestävät käsittelyn.
- Ennen potilaaseen kytkenmistä varmista, että koko letkusto toimii oikein tarvittavilla ventilaatoriasetuksilla.
- Tämä tuote on suunniteltu ilman, hapen tai molempien kaasujen sekoiutuksen toimittamiseen. Se ei sovellu sellaisten palavien anestesiakaasuseosten, helioxsiin tai kaasuliuosten, suspensioiden tai emulsioiden toimittamiseen, joita ei ole arvioitu.
- Vastuuorganisaation vastuulla on varmistaa kostuttimen 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 kopionnäistä käyttöohjeista.

Uudelleenkäsittelyn ohjeet

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

! VAROITUKSET

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

Huomautukset

- On suositeltavaa, että uudelleenkäsittely aloitetaan niin pian kuin se on kohtuullisen käytännöllistä käytön jälkeen, jotta estetään karkean lian kuivuminen tuotteeseen.
- Käytettyjä tuotteita on pidettävä saastuneina. Käyttäjä voi altistua hengitystienestille hävittämisen aikana. Noudata kaikkia paikallisia, osavaltion ja liittovaltion määräyksiä ympäristönsuojelusta ja näiden tuotteiden asianmukaisesta hävittämisestä.

Säilyttäminen

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

Symbolien selitykset

	Ei saa kierrättää	Valtuutettu edustaja Euroopan unionissa
	Ei sisällä luonnonkuumilateksia	Varoitus-symboli varoitukseille
	CE-merkintä	Vain reseptillä myytävä
	Tyyppin BF potilaaseen liitetävä osa	Valmistuspäivä
	Eränumero	Lääkinnällinen laite
	Tuotenumero	

REF 900MR534**Adaptateur 22m/15f-22m/15f****Utilisation prévue**

L'adaptateur 900MR534 est utilisé pour raccorder une chambre d'humidification à un tuyau réutilisable de 22 mm pour adultes. Cet accessoire est destiné à être utilisé avec les circuits respiratoires réutilisables pour adultes Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 et 900MR784 en milieu hospitalier ou clinique et ne doit être prescrit que par un médecin.

Caractéristiques du produit**Raccords d'interface**

Raccords coniques conformes à la norme ISO 5356-1

Pression de fonctionnement maximale

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

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

- Les circuits respiratoires et les accessoires doivent être prescrits et initialement mis en place par un professionnel de la santé qualifié en soins respiratoires et utilisés sous la supervision d'un personnel médical formé.
- Ne lubrifiez pas les raccords, les tuyaux ou les accessoires. Le non-respect de cette consigne peut entraîner un incendie, des brûlures et une perte de performance du système.
- Ce produit est reconditionnable (réutilisable). Il doit être reconditionné conformément aux instructions de reconditionnement de ce produit. Un reconditionnement incorrect peut entraîner un risque d'infection croisée entre les patients et de graves dommages potentiels.
- Inspectez visuellement les produits avant chaque utilisation sur un patient. Jetez-les s'ils sont défectueux ou s'il y a des signes de détérioration tels que des fissures, des déchirures ou des dommages. Ceux-ci peuvent entraîner des fuites de gaz et une perte de ventilation ou d'assistance respiratoire.
- Vérifiez que tous les raccords sont correctement serrés avant l'utilisation.
- L'utilisation de composants de circuit non compatibles, non conformes à la norme ISO 5367 ou non conformes à la norme ISO 80601-2-74 peut entraîner une déconnexion involontaire du tube et une perte de ventilation ou d'assistance respiratoire.

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

Le non-respect des avertissements et mises en garde ci-dessus peut altérer les performances du produit ou compromettre la sécurité (y compris causer des dommages potentiels graves).

Remarques

- Avant l'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 fournir de l'air, de l'oxygène ou un mélange des deux gaz. Il ne convient pas pour 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 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'organisme compétent.

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

Instructions de reconditionnement

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

AVERTISSEMENTS

- Le produit doit être débranché de la source d'alimentation et de gaz avant le nettoyage.
- Nettoyez le produit avant utilisation et chaque fois qu'il est visiblement sale. Suivez les instructions de reconditionnement (UI-623716). Des méthodes de nettoyage différentes peuvent 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 que le reconditionnement commence dès que cela est raisonnablement pratique après l'utilisation pour 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 respiratoires du patient. Respectez toutes les réglementations locales, nationales et fédérales en matière de protection de l'environnement et d'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 et à l'abri de la lumière directe du soleil ou de la chaleur s'ils ne sont pas réutilisés immédiatement.

Définitions des symboles

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

REF 900MR534**Adapter 22m/15f – 22m/15f****Verwendungszweck**

Der Adapter 900MR534 dient zum Anschluss einer Befeuchterkammer an einen wiederverwendbaren 22-mm-Schlauch für Erwachsene. Dieses Zubehörteil ist für die Verwendung in den wiederverwendbaren Beatmungsschlauchsystemen für Erwachsene 900MR761 und 900MR784 von Fisher & Paykel Healthcare in Krankenhäusern oder klinischen Umgebungen vorgesehen und sollte nur von einem Arzt verordnet werden.

Produktspezifikationen

Interface-Anschlüsse ISO 5356-1 Konische Konnektoren

Maximaler Betriebsdruck 80 hPa (cmH₂O)
(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 wiederabreichbar (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.
- Keine Beatmungsschlauchsysteme, Kammern, Zubehörteile oder Kombinationen verwenden, die nicht von Fisher & Paykel Healthcare zugelassen sind.

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

Hinweise

- Vor der Verwendung an einem Patienten müssen alle Komponenten gereinigt und desinfiziert werden. Die 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 entflammabaren Anästhesiegasmischen, Helioxgas oder Gaslösungen, -suspensionen oder -emulsionen, die nicht evaluiert wurden.
- Die verantwortliche Organisation ist für die Kompatibilität des Atemgasbefeuchters und aller verwendeten Teile und Zubehörkomponenten verantwortlich.
- Dieses Produkt kann gefahrlos bei schwangeren 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



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. Folgen Sie alle lokalen, staatlichen und bundesstaatlichen Vorschriften in Bezug auf den Umweltschutz und die korrekte Entsorgung dieser Produkte.

Lagerung

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

Symbolerläuterungen

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

REF 900MR534**Προσαρμογέας 22 m/15f-22 m/15f****Προσφεύγοντα χρήση**

Ο προσαρμογέας 900MR534 χρησιμοποιείται για τη σύνδεση ενός θαλάμου ύγρανσης σε επαναχρησιμοποίηση σωλήνωσαν 22 mm. Αυτό το παρελκόμενο προορίζεται για χρήση με τα επαναχρησιμοποίησμα αναπνευστικά κυκλώματα ενηλίκων 900MR761 και 900MR784 της Fisher & Paykel Healthcare σε νοσοκομειακό ή κλινικό περιβάλλον και θα πρέπει να συνταγογραφείται μόνο από ιατρό.

Προδιαγραφές προϊόντος**Συνδέσεις διασύνδεσης**

Κωνικοί σύνδεσμοι
ISO 5356-1

Μέγιστη πίεση λειτουργίας

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

Προειδοποιήσεις, 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 ληπίνετε 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 επανεπέξεργασία (επαναχρησιμοποίησμο). Πρέπει να υποβάλλεται σε επανεπέξεργασία σύμφωνα με τις οδηγίες επανεπέξεργασίας για αυτό το προϊόν. Η εσφαλμένη επανεπέξεργασία μπορεί να οδηγήσει σε κίνδυνο διασταυρούμενης λοίμωξης μεταξύ των ασθενών και σε δυνητική σοβαρή βλάβη.
- Επιθεωρήστε οπτικά τα προϊόντα πριν από κάθε χρήση σε ασθενή. Απορρίψτε το εάν είναι ελαττωματικό ή εάν υπάρχει οποιοδήποτε σημάδι φθοράς, όπως ρωγμές, σχισμάτα ή ζημιές. Αυτά μπορεί να προκαλέσουν διαρροές αερίου και απώλεια του αερισμού ή της αναπνευστικής υποστήριξης.
- Ελέγχτε 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.
- Μη χρησιμοποιείτε αναπνευστικά κυκλώματα, θαλάμους, παρελκόμενα ή συνδυασμούς που δεν έχουν εγκριθεί από την Fisher & Paykel Healthcare.

Η μη συμμόρφωση με τις παραπάνω προειδοποιήσεις και συστάσεις προσοχής μπορεί να επρεπάσει 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 αποστείρωση συνιστάται έντονα, εάν τα προϊόντα μπορούν να αντέξουν τη διαδικασία. Διασφαλίστε ότι ολόκληρο το κύκλωμα λειτουργεί σωστά με τις απαιτούμενες ρυθμίσεις αναπνευστήρα, πριν ουνδέσετε 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 υγραντήρα και όλων των εξαρτημάτων και παρελκόμενων 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 έντυπο αντίγραφο αυτών των οδηγιών χρήσης.

Οδηγίες επανεπεξεργασίας

Για οδηγίες επανεπεξεργασίας (UI-623716), παρακαλούμε επισκεφθείτε το www.fpjhcare.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 αλλοιώσουν ή να βλάψουν το προϊόν, μειώνοντας τη διάρκεια ζωής του προϊόντος και θέτοντας σε κίνδυνο τη θεραπεία.
- Απορρίψτε το προϊόν μετά από 50 κύκλους επανεπεξεργασίας ή πέντε έτη από την ημερομηνία κατασκευής, όποιο από τα δύο συμβεί νωρίτερα.

Σημειώσεις

- Συνιστάται να αρχίζει η επανεπεξεργασία το συντομότερο δυνατό μετά τη χρήση, ώστε να αποφεύγεται η έγρανση έντονων ρύπων στο προϊόν.
- Τα χρησιμοποιημένα προϊόντα πρέπει να αντιμετωπίζονται ως μολυσμένα. Ο χρήστης μπορεί να εκτεθεί σε υγρά της αναπνευστικής οδού. Ακολουθήστε όλους τους τοπικούς, κρατικούς και ομοσπονδιακούς κανονισμούς σχετικά με την προστασία του περιβάλλοντος και τη σωτήρια πρόσφυγες 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

	Μην ανακυκλώνετε	
To προϊόν δεν περιέχει φθαλικές ενώσεις ή πυρετογόνα		
	Δεν είναι κατασκευασμένο με φυσικό ελαστικό λάτεξ	
	Ημερομηνία λήξης	Rx only
Σήμανση CE		Μόνο με συνταγή
	Ημερομηνία κατασκευής	
Εφαρμοζόμενο μέρος τύπου BF		Οδηγίες χρήσης
	Kataσκευαστής	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
Αριθμός παρτίδας		
		
Αριθμός αναφοράς		

REF 900MR534**22m/15f-22m/15f adapter****Rendeltetésszerű használat**

A 900MR534 adapter a párrásító kamra 22 mm-es felnőtt, többször használatos csőhöz történő csatlakoztatására szolgál. Ez a tartozék a Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 és 900MR784 felnőtt, többször használatos légzőkörökben kórházi vagy klinikai környezetben történő használatra készült, és csak orvos írhatja fel.

A termék műszaki jellemzői**Interfészkapcsolatok**

ISO 5361-1 kúpos
csatlakozók

Maximális üzemi nyomás

80 hPa (H₂Ocm)
(8 kPa)

**Figyelmeztetések, óvintézkedések
és megjegyzések****FIGYELMEZTETÉSEK**

- A légzőkörököt és tartozékokat a légzőszervi gondozásban jártas egészségügyi szakembernek kell felírnia és első alkalommal összeállítania, és képzett egészségügyi személyzet felügyelete mellett kell használni őket.
- Ne sikerítsa 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). Az terméket az erre a termékre vonatkozó újrafelhasználási utasítások szerint kell újralhasználni. A helytelen újrahasználat a betegek közötti keresztfertőzés és az esetleges súlyos károsodás 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 légzéstámogatás elvesztését okozhatják.
- Használat előtt ellenőrizze, hogy szorosan illeszkednek-e a csatlakozások.
- A nem kompatibilis, nem ISO 5367 vagy nem ISO 80601-2-74 szabványnak megfelelő áramköri komponensek használata a cső véletlen szétkapcsolódását és a lélegeztetés vagy a légzéstámogatás elvesztését okozhatja.

- Ne módosítsa a terméket.
- Ne használjon a Fisher & Paykel Healthcare által jóvá nem hagyott légzőköröket, kamrákat, tartozékokat vagy ezek kombinációt.

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

- A betegen történő alkalmazás előtt minden komponenst meg kell tisztítani és fertőtleníteni kell. Sterilizálás erősen ajánlott, ha a termékek ellenállnak a folyamatnak.
- A pácienshez való csatlakoztatás előtt győződjön meg arról, hogy a teljes légzőkör megfelelően működik a szükséges lélegeztetési beállításokkal.
- Ezt a terméket levegő, oxigén vagy a két gáz keverének szállítására terveztek. Nem alkalmass gyűlékony, érzéstelenítő gázkeverékek, Heliox vagy gáz oldatok, szuszpenziók vagy emulziók szállítására, melyek korábban nem kerültek értékelésre.
- 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.

Újrahasználási utasítások

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

FIGYELMEZTETÉSEK

- Tisztítás előtt a terméket le kell választani az áramforrásról és a gázforrásról is.
- Használat előtt és minden látható szennyeződés esetén, tisztítsa meg a terméket. Kővess az újrahasználási utasításokat (UI-623716). Az alternatív tisztítási módszerek rongálhatják vagy károsíthatják a terméket, csökkenthetik a termék élettartamát és veszélyeztetik a kezelést.
- Dobja ki a terméket 50 újrahasználási ciklus után, vagy a gyártás időpontjától számított öt év elteltével, attól függően, hogy melyik következik be korábban.

Megjegyzések

- Javasoljuk, hogy az újrahasználási eljárást a használat után a lehető leghamarabb kezdjék meg, hogy megakadályozzák a nagyobb szennyezőanyagok rászáradságát a termékre.
- A használt termékeket szennyezettként kell kezelní. A használó légiúti váladékokkal érintkezhet az ártalmatlanítás során. A környezetvédelem és a termékek helyes ártalmatlanítása érdekében tartsa be az összes helyi, állami és uniós előírást.

Tárolás

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

Szimbólumok magyarázata

	A termék nem tartalmaz ftalátokat vagy pirogéneket	 Ne hasznosítsa újra	 Hivatalos képviselő az Európai Unióban
	Szállítási és tárolási hőmérsékleti korlátozások	 Természetes gumilatex felhasználása nélkül készült	 Figyelmeztető jelzések
 CE-jelölés		 Lejáratú dátum	 Kizárolag orvosi rendelvényre
	BF típusú alkalmazott alkatrész	 Gyártás időpontja	 Használati utasítás
 Tételszám		 Gyártó	 Orvostechnikai eszköz
 Hivatkozási szám			

REF 900MR534**Adattatore 22m / 15f-22m / 15f****Indicazioni d'uso**

L'adattatore 900MR534 viene utilizzato per collegare una camera di umidificazione a un tubo riutilizzabile per adulti da 22 mm. Questo accessorio è destinato all'uso con circuiti respiratori riutilizzabili per adulti Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 e 900MR784 in ambienti ospedalieri o clinici e deve essere prescritto solo da un medico.

Specifiche del prodotto**Collegamenti interfaccia**

Connettori conici
ISO 5356-1

Pressione operativa massima

80 hPa (cmH₂O)
(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 il prodotto prima di ogni utilizzo su un paziente. Scartare se difettoso o se ci sono segni di deterioramento come incrinature, lacerazioni o danni. Ciò può causare fuoriuscite di gas e perdita di ventilazione o supporto respiratorio.
- 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.
- Non usare circuiti respiratori, camere di umidificazione, accessori o combinazioni non approvati da Fisher & Paykel Healthcare.

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

Note

- Prima dell'uso su un paziente, tutti i componenti devono essere puliti e disinfezati. 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 ed 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.

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. Durante lo smaltimento, l'utente può essere esposto a fluidi del tratto respiratorio. Attenersi a tutte le normative locali, statali e federali relative alla protezione ambientale e al corretto smaltimento di questi prodotti.

Stoccaggio

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

Definizioni dei simboli

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

REF 900MR534**Adapteris 22m/15f – 22m/15f****Paredzētais lietojums**

900MR534 adapteri izmanto, lai savienotu mitrināšanas kamерu ar 22 mm pieaugašo atkārtoti lietojamām caurulītēm. Šis piederums ir paredzēts lietošanai kopā ar Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 un 900MR784 pieaugašo atkārtoti lietojamiem elpošanas kontūriem slimīņai vai kliniskajā vidē, un to drīsk lietot tikai ar ārsta nozīmējumu.

Izstrādājuma specifikācijas**Saskarnes savienojumi**

ISO 5356-1 koniskie savienotāji

Maksimālais darba spiediens

80 hPa (cmH₂O)
(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 medicīnās personāla uzraudzībā.
- Neļoļiet savienojumus, caurulītes vai piederumus. Pretējā gadījumā var rasties ugunsgrēks, apdegumi un sistēmas veikspējas zudums.
- Šis izstrādājums ir atkārtoti apstrādājams (atkārtoti lietojams). Tas ir atkārtoti jāapstrādā saskaņā ar šī izstrādājuma atkārtotas apstrādes instrukcijām. Nepareiza atkārtota apstrāde var radīt krusteniskas inficēšanās risku starp pacientiem un potenciālu nopietnu kaitējumu.
- Pirms katras lietošanas reizes pacientam vizuāli pārbaudiet izstrādājumu. Izņiciniet, ja tas ir bojāts vai ja ir 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.
- Nesaderīgu, ISO 5367 vai ISO 80601-2-74 heatbilistošu kontūra komponentu izmantošana var izraisīt nejaušu caurulītes atvienošanos un ventilācijas vai elpošanas atbalsta zudumu.
- Nepārveidojiet šo izstrādājumu.
- Neizmantojiet elpošanas kontūrus, kameras, piederumus vai kombinācijas, ko nav apstiprinājis uzņēmums Fisher & Paykel Healthcare.

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

Piezīmes

- Pirms lietot pacientam, visi komponenti ir jānotira un jādezinficē. Sterilizācija ir joti ieteicama, ja izstrādājumi var izturēt procesu.
- Pirms pievienošanas pacientam pārliecīties, vai viss kontūrs darbojas pareizi, izmantojot nepieciešamos ventilatora iestātījumus.
- Šis izstrādājums ir paredzēts gaisa, skābekļa vai abu 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 grūtniečēm un sievietēm, kas baro ar krūti.

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

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

Atkārtotas apstrādes instrukcijas

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

BRĪDINĀJUMI

- Pirms tīrišanas izstrādājums ir jāatvieno gan no strāvas, gan gāzes avota.
- Pirms lietošanas un ikreiz, kad izstrādājums ir redzami netirs, noturiet to levērojiet atkārtotas apstrādes instrukcijas (UI-623716). Alternatīvas tīrišanas metodes var bojāt vai sabojāt izstrādājumu, saīsinot tā darbmūžu un paslīkinot 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. Levērojiet visus vietējos, valsts un federālos noteikumus attiecībā uz vides aizsardzību un pareizu šo izstrādājumu utilizāciju.

Uzglabāšana

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

Simboli definīcijas

		
Izstrādājums nesatur ftalātus vai pirogēnas vielas	Nepārstrādāt	Eiropas Savienības pilnvarotais pārstāvis
		
Izstrādājums un uzglabāšanas temperatūru ierobežojumi	Izgatavošanā nav izmantots dabīgā kaučuka latekss	Brīdinājumu simbols
 CE zīme		Rx only Tikai pēc nozīmējuma
		
BF tipa lietojamā daļa	Izgatavošanas datums	Lietošanas instrukcija
		MD Medicīniska ierīce
Partijas numurs	Ražotājs	
		
Atsauges numurs		

REF 900MR534**Adapteris 22m/15f-22m/15f****Paskirtis**

900MR534 adapteris naudojamas drékinimo kamerai prijungti prie 22 mm daugkartinio naudojimo suaugusiesiems skirto vamzdelio. Šis priedas skirtas naudoti su „Fisher & Paykel Healthcare“ 900MR761 ir 900MR784 suaugusiuosiu daugkartinio naudojimo kvépavimo kontūrais ligoninėje arba klinikinėje aplinkoje ir jų gali skirti tili gydytojas.

Gaminio specifikacijos

Adapterio jungtys	ISO 5356-1 kūginės jungtys
Maksimalus darbinis slėgis	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)

Ispėjimai, perspėjimai ir pastabos**ISPĖJIMAI**

- Kvépavimo kontūrus ir priedus turi išrašyti ir iš pradžių paruošti sveikatos priežiūros specialistas, turintis kvépavimo priežiūros kvalifikaciją, ir naudoti prižiūrint kvalifikuotam medicinos personalui.
- Netenkite jungčių, vamzdelių ar priedų. Nesilaikant šių nurodymų gali kilti gaisras, atsirasti nudegimų ir sumažėti sistemos našumas.
- Šis gaminys yra pakartotinai apdorojamas (daugkartinis). Jį reikia pakartotinai apdoroti pagal šio gaminio apdorojimo instrukcijas. Netinkamai apdorojus gali kilti kryžminio užsikrėtimo tarpo pacientui ir galimo sunkaus sužalojimo pavojus.
- Prieš kiekvieną naudojimą pacientui gaminius apžiūrėkite. Išmeskite, jei yra defektų arba kokių nors nusidėvėjimo požymių, pvz., ištrūkimų, iplysisimų ar pažeidimų. Tai gali sukelti duju nuotekų ir ventiliacijos ar kvépavimo palaiikymo paradiamą.
- Prieš pradédami naudoti patikrinkite, ar visos jungtys tvirtai sujungtos.
- Naudojant nesuderinamus, ISO 5367 arba ISO 80601-2-74 neatitinkančius kontūro komponentus galima netycia atjungti vamzdelį ir prarasti ventiliaciją arba kvépavimo palaiikymą.
- Nekeiskite šio gaminio.
- Nenaudokite „Fisher & Paykel Healthcare“ nepatvirtintų kvépavimo kontūrų, kamerų, priedų ar derinių.

Nesilaikant anksčiau pateiktų įspėjimų ir perspėjimų gali pablogėti gaminio veikimas arba kilti pavojus saugai (iskaitant galimą rimtą žalą).

Pastabos

- Prieš naudojant pacientui, visi komponentai turi būti nuvalyti ir dezinfekuoti. Labai rekomenduojama sterilizuoti, jei gaminiai gali atlaikyti procesą.
- Prieš prijungdami prie paciento, įsitikinkite, kad visas kontūras veikia tinkamai, su reikiamais ventilatoriaus nustatymais.
- Šis gaminys skirtas tiekti orą, deguoni arba abieju duju mišinių. Jis netinka tiekti degių anestetinių duju mišinių, heliokso ar duju tirpalų, suspensijų ar emulsijų, kurios nebuvu įvertintos.
- Atsakingoji organizacija atsako už drékinuvu ir visų naudojamų dalių ir priedų suderinimą.
- Šis gaminys yra saugus naudoti nėščioms ir žindančioms moterims.

Jei naudojant šį prietaisą įvyko rimtas incidentas, susisiekite su savo „Fisher & Paykel Healthcare“ atstovu ir kompetentingą instituciją.

Norėdami gauti spausdintinę šių naudojimo instrukcijų kopiją, kreipkitės į vietinę „Fisher & Paykel Healthcare“ atstovą.

Pakartotinio apdorojimo instrukcijos

Pakartotinio apdorojimo instrukcijas (UI-623716) rasite apsilankę www.fphcare.com/fp-reusables

ISPĖJIMAI

- Prieš valant gaminį reikia atjungti ir nuo maitinimo, ir nuo duju šaltinio.
- Išvalykite gaminį prieš naudodami ir kaskart, kai gaminys yra akivaizdžiai užterštas. Vadovaukites pakartotinio apdorojimo instrukcijomis (UI-623716). Alternatyvūs valymo būdai gali sugadinti gaminį, sutrumpinti jo tarnavimo laiką ir pakenkti terapijai.
- Išmeskite gaminį po 50 pakartotinio apdorojimo ciklų arba po penkerių metų nuo pagaminimo datos, atsižvelgiant į tai, kas įvyksta anksčiau.

Pastabos

- Rekomenduojama pradėti pakartotinį apdorojimą kuo greičiau po naudojimo, kad ant gaminio neišdžiūtų dideli teršalai.
- Panaudoti gaminiai turi būti laikomi užterštais. Šalinant atliekas naudotojų gali paveikti kvėpavimo takų skysčiai. Laikykite visų vietinių, šalies ir federalinių taisykių, susijusių su aplinkos apsauga ir tinkamu šių gaminiių išmetimu.

Laikymas

- Pakartotinai apdorotus kvėpavimo kontūrus ir priedus reikia laikyti švariame plastikiniame maišelyje ar talpykloje ir saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių ar karščio, jei jie iš karto nepanaudojami pakartotinai.

Simbolių apibrėžtys

		
Gaminys nėra fitalas ar pirogenas	Neperdirbtis	Jgalios Europos Sajungos atstovas
		
Gabenimo ir laikymo temperatūros ribojimai	Pagaminta nenaudojant natūraliojo kaučiuko latekso	Ispėjimo simbolis
 CE ženklas		Rx only Tik su receptu
		
BF tipo darbinė dalis	Pagaminimo data	Naudojimo instrukcijos
		
Partijos numeris	Gamintojas	Medicinos priemonė
		
Nuorodos numeris		

REF 900MR534**Adapter 22m/15f - 22m/15f****Tiltenkt bruk**

900MR534-adapteren brukes til å koble et fukterkammer til 22 mm gjenbrukbar slange for voksne. Dette tilbehøret er beregnet for bruk med Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 og 900MR784 gjenbruksbare slangesett til voksne på sykehus eller i kliniske miljøer og skal kun forskrives av lege.

Produktspesifikasjoner

Grensesnittstilkoblinger	ISO 5356-1 koniske koblinger
Maksimalt driftstrykk	80 hPa (cmH ₂ O) (8 kPa)

**Advarsel, forsiktighetsregler og
merknader****ADVARSLER**

- Slangesett og tilbehør skal forskrives og først settes opp av kvalifisert helsepersonell innen respiratorisk støtte og brukes under tilsyn av opplært medisinsk personell.
- Tilkoblinger, slanger eller tilbehør skal ikke smøres. Hvis dette likevel gjøres, kan det føre til brann, brannskader og redusert systemytelse.
- Dette produktet kan reprosessereres (egnet til gjenbruk). Det må reprosessereres 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. Kast den hvis det er defekter eller tegn på skader, som sprekker eller rifter. Disse kan forårsake gasslekkesjær 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.
- Ikke bruk slangesett, kamre, tilbehør eller utstyrskombinasjoner som ikke er godkjent av Fisher & Paykel Healthcare.

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

Merknader

- Før bruk på en pasient må alle komponenter rengjøres og desinfiseres. 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, suspensjoner eller emulsjoner som ikke er evaluert.
- Den ansvarlige organisasjonen må påse at fukteren og alle delene og tilbehørene som brukes, er kompatibel 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

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 reprosesseringssykluser, eller fem år fra produksjonsdatoen, avhengig av hva som skjer først.

Merknader

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

Oppbevaring

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

Symbolforklaring

	Produktet inneholder ikke ftalater eller pyrogener		Skal ikke resirkuleres		Autorisert representant i EU
	Temperaturgrenser for oppbevaring og transport		Ikke laget av naturgummilateks		Advarselsymbol
	CE-merke		Utløpsdato		Kun på resept
	Type BF pasientnær del		Produksjonsdato		Bruksanvisning
	Lotnummer		Produsent		Medisinsk utstyr
	Referansenummer				

REF 900MR534

Przejściówka 22m/15f-22m/15f

Przeznaczenie

Przejściówka 900MR534 służy do podłączenia komory nawilżacza do rury oddechowej 22 mm wielokrotnego użytku dla dorosłych. To akcesorium jest przeznaczone do stosowania w układach oddechowych wielokrotnego użytku dla dorosłych firmy Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 i 900MR784 w środowisku szpitalnym lub klinicznym i powinno być przepisywane wyłącznie przez lekarza.

Dane techniczne produktu

Połączenia interfejsu

Złącza stożkowe
ISO 5356-1

Maksymalne ciśnienie robocze

80 hPa (cmH₂O)
(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 używanie 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, jeśli są uszkodzone lub jeśli widoczne są jakiekolwiek oznaki pogorszenia stanu, takie jak pęknięcia, rozdarcia lub uszkodzenia. Mogą one spowodować wycieki 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.

- Nie należy stosować układów oddechowych, komór, akcesoriów lub kombinacji niezatwierdzonych przez firmę Fisher & Paykel Healthcare.

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

Uwagi

- Przed użyciem u pacjenta wszystkie elementy należy wyczyścić i zdezynfekować. 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 ustawieniami 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 piersi.

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 obsługi.

Instrukcje regeneracji

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

OSTRZEŻENIA

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

Uwagi

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

Przechowywanie

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

Definicje symboli

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

REF 900MR534**Adaptador de 22 m/15 f - 22 m/15 f****Finalidade**

O adaptador 900MR534 é utilizado para ligar uma câmara de humidificação a uma tubagem reutilizável para adultos de 22 mm. Este acessório destina-se a ser utilizado com os circuitos respiratórios reutilizáveis para adulto 900MR761 e 900MR784 da Fisher & Paykel Healthcare em ambientes hospitalares ou clínicos e só deve ser prescrito por um médico.

Especificações do produto**Ligações de interface**

Conectores cónicos
ISO 5356-1

**Pressão máxima
de funcionamento**

80 hPa (cmH₂O)
(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 accidental dos circuitos e perda de ventilação ou suporte respiratório.

- Não modifique este produto.
- Não utilize circuitos respiratórios, câmaras, acessórios ou combinações dos mesmos sem a aprovação da Fisher & Paykel Healthcare.

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

Notas

- Antes da utilização num doente, todos os componentes devem ser limpos e desinfetados. 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

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	Não reciclar	Representante autorizado na União Europeia
		
Limites da temperatura de armazenamento e de transporte	Não fabricado com látex de borracha natural	Símbolo de precaução para avisos
		Rx only
Marca CE	Prazo de validade	Sujeito a receita médica
		
Peca aplicada do Tipo BF	Data de fabrico	Instruções de utilização
		
Número de lote	Fabricante	Dispositivo médico
		
Número de referência		

REF 900MR534**Adaptor 22 m/15 f-22 m/15 f****Utilizarea prevăzută**

Adaptorul 900MR534 este utilizat pentru a conecta o cameră de umidificare la un tub reutilizabil de 22 mm, pentru adulți. Acest accesoriu este destinat utilizării în circuitele de respirație reutilizabile pentru adulți Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 și 900MR784 în mediile spitalicești sau clinice. Utilizarea acestuia este posibilă numai pe bază de prescripție medicală.

Specificațiile produsului**Racordurile interfeței**

Conecțoare conice
ISO 5356-1

Presiunea maximă de funcționare

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

Avertismente, precauții și note**AVERTISMENTE**

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

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

Note

- Înainte de utilizarea la un pacient, toate componentele trebuie curățate și dezinfecțiate. 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 emulsii care nu au fost evaluate.
- Organizația este responsabilă de compatibilitatea umidificatorului și a tuturor componentelor și accesoriorilor utilizate.
- Acest produs este sigur pentru a fi utilizat la femeile însărcinate și la femeile care alăptăzează.

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

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

Instrucțiuni de reprocesare

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

AVERTISMENTE

- Înainte de curățare, produsul trebuie deconectat atât de la sursa de alimentare, cât și de la cea de gaz.
- Curățați produsul înainte de utilizare și ori de câte ori este vizibil murdărît. Urmați instrucțiunile de reprocesare (UI-623716). Metodele alternative de curățare pot deteriora sau defecta produsul, reducând durata de viață a produsului și compromitând terapia.
- Eliminați produsul după 50 de cicluri de reprocesare sau cinci ani de la data fabricației, ori căreia 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 ftalați sau pirogeni		Nu reciclați		Reprezentant autorizat în Uniunea Europeană
	Limite de temperatură pentru transport și depozitare		Nu este realizat cu latex din cauciuc natural		Simbol de precauție pentru avertismente
	Marcaj CE		Data expirării		Numai pe bază de prescripție medicală
	Piesă aplicată de tip BF		Data fabricației		Instrucțiuni de utilizare
	Numărul lotului		Producător		Dispozitiv medical
	Număr de referință				

REF 900MR534**Adaptér 22m/15f-22m/15f****Určené použitie**

Adaptér 900MR534 sa používa na pripojenie zvlhčovacej komory k 22 mm hadičke pre dospelých na opakované použitie. Toto príslušenstvo je určené na použitie s dýchacími okruhmi Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 a 900MR784 pre dospelých na opakované použitie v nemocničnom alebo klinickom prostredí a má ho predpísanú iba lekár.

Špecifikácie produktu**Pripojenia rozhrania**

Kónické konektory
podľa normy
ISO 5356-1

Maximálny prevádzkový tlak

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

Výstrahy, upozornenia a poznámky**! VÝSTRAHY**

- Dýchacie okruhy a príslušenstvo by mal predpísanú a na začiatku nastaviť zdravotnícky pracovník kvalifikovaný v oblasti respiračnej starostlivosti a používať ich pod dohľadom vyškoleného zdravotníckeho personálu.
- Prípojky, hadice 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 väznej ujme na zdraví.
- Pred každým použitím u pacienta výrobky vizuálne skontrolujte. V prípade poruchy alebo poškodenia, ako sú praskliny, trhliny alebo poškodenia, pomôcku zlikvidujte. Môžu spôsobiť únik plynu a stratu ventilácie alebo respiračnej podpory.
- Pred použitím skontrolujte, či sú všetky spoje pevne zabezpečené.
- Použitie nekompatibilných komponentov obvodu, ktoré nie sú v súlade s normou ISO 5367 alebo ISO 80601-2-74, môže spôsobiť neúmyselné odpojenie hadice a stratu ventilácie alebo podpory dýchania.

- Tento výrobok neupravujte.
- Nepoužívajte dýchacie okruhy, komory, príslušenstvo alebo kombinácie, ktoré nie sú schválené spoločnosťou Fisher & Paykel Healthcare.

Nedodržanie vyšše uvedených výstrah a upozornení môže zhoršiť výkonnosť výrobku alebo ohroziť bezpečnosť (vrátane spôsobenia potenciálnej väznej 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 zmesi 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 väzny incident, obráťte sa na svojho zástupcu spoločnosti Fisher & Paykel Healthcare a príslušný orgán.

Ak potrebujete vyťačenú 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



VÝSTRAHY

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

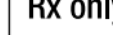
Poznámky

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

Skladovanie

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

Definície symbolov

 Výrobok neobsahuje ftaláty ani pyrogény	 Nerecyklovať	 Splenomocnený zástupca v Európskej únii
 Teplotné obmedzenia pri preprave a skladovaní	 Tento výrobok nie je vyrobený z prírodného kaučukového latexu	 Výstražný symbol pre výstrahy
 0123 Označenie CE	 Dátum použiteľnosti	 Len na lekársky predpis
 Priložná časť typu BF	 Dátum výroby	 Návod na použitie
 Číslo šarže	 Výrobca	 Zdravotnícka pomôcka
 Referenčné číslo		

REF 900MR534**Vmesnik 22m/15f–22m/15f****Predvidena uporaba**

Vmesnik 900MR534 se uporablja za priključitev vlažilne posodice na 22-mm cevi za odrasle za večkratno uporabo. Ta pripomoček je namenjen uporabi v dihalnih sistemih za odrasle Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 in 900MR784 za večkratno uporabo v bolnišnicah ali kliničnih okoljih in ga sme predpisati samo zdravnik.

Specifikacije izdelka**Priklučki vmesnikov**

Stožasti priključki
ISO 5356-1

Najvišji delovni tlak

80 hPa (cmH₂O)
(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 mažite priključkov, cevi ali dodatkov. Neupoštevanje lahko povzroči požar, opeklne in izgubo zmogljivosti sistema.
- Ta izdelek je mogoče obdelati (ponovno uporabit). 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 uhanjanje 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.
- Ne uporabljajte dihalnih sistemov, vlažilnih posodic, dodatkov ali kombinacij, ki jih ni odobrila družba Fisher & Paykel Healthcare.

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

Opombe

- Pred uporabo na bolniku je treba vse komponente očistiti in razkužiti. Sterilizacija je zelo priporočljiva, če izdelki prenesajo postopek.
- Pred priključitvijo na bolnika preverite, ali celoten sistem pravilno deluje z zahtevanimi nastavtvami ventilatorja.
- Ta izdelek je namenjen za dojavjanje zraka, kisika ali zmesi obeh plinov. Ni primeren za dojavjanje 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.

! OPOZORILA

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

Opombe

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

Shranjevanje

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

Opredelitve simbolov

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

REF 900MR534**Adaptador 22m/15f-22m/15f****Uso previsto**

El adaptador 900MR534 se utiliza para conectar una cámara de humidificación a un tubo reutilizable para adultos de 22 mm. Este accesorio está diseñado para su uso en circuitos respiratorios reutilizables para adultos Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 y 900MR784 en entornos hospitalarios o clínicos, y debe estar prescrito por un médico únicamente.

Especificaciones del producto**Conexiones de la interfaz**

Conectores cónicos
ISO 5356-1

Presión máxima de funcionamiento

80 hPa (cmH₂O)
(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. Deséchelos 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.

- No utilice circuitos respiratorios, cámaras, accesorios o combinaciones que no estén aprobados por Fisher & Paykel Healthcare.

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

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.

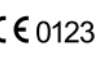
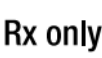
Notas

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

REF 900MR534**Adapter 22m/15f-22m/15f****Avsedd användning**

900MR534-adaptern används för att ansluta en befuktningskammare till en 22 mm återanvändbar slang för vuxna. Detta tillbehör är avsett för användning med Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 och 900MR784 återanvändbara slangset för vuxna på sjukhus eller i kliniska miljöer och ska endast ordinaras av en läkare.

Produktspecifikationer

Patientanslutningar	ISO 5356-1 koniska kontakter
Maximalt driftstryck	80 hPa (cmH ₂ 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, slangar eller tillbehör. Underlättenhet att följa detta kan leda till brand, brännskador och förlust av systemets prestanda.
- Denna produkt kan rekonditioneras (återanvändbar). Den måste rekonditioneras enligt produkterns instruktioner för rekonditionering. Felaktig rekonditionering kan leda till risk för korsinfektion mellan patienter och potentiellt allvarlig skada.
- Inspektera produkterna visuellt före varje användning på en patient. Kassera om den är felaktig eller om det finns tecken på försämring som sprickor, revor eller skador. Dessa 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-kompatibla slangkomponenter kan orsaka oavsiktlig fräckkoppling av slangen och förlust av ventilation eller andningsstöd.
- Modifiera inte den här produkten.
- Använd inte slangset, kammar, tillbehör eller kombinationer som inte är godkända av Fisher & Paykel Healthcare.

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

Anmärkningar

- Före användning på en patient måste alla komponenter rengöras och desinficeras. Sterilisering rekommenderas starkt om produkterna tål processen.
- Se till att hela slängsetet fungerar korrekt, med de ventilatorinställningar som krävs, innan det ansluts till patienten.
- Denna produkt är avsedd för tillförsel av luft, syrgas eller en blandning av båda gaser. Den är inte lämplig för tillförsel av brandfarliga anestesigasblandningar, Heliox eller gaslösningar, suspensioner eller emulsjoner som inte har utvärderats.
- Vårdinrätningen är ansvarig för att befuktaren, och alla delar och tillbehör som används, är kompatibla.
- Denna produkt är säker för användning på gravida kvinnor 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

För rekonditioneringsinstruktioner (UI-623716), besök www.fphcare.com/fp-reusables

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.
- Kasta produkten efter 50 rekonditioneringscykler, eller fem år från tillverkningsdatumet, beroende på vilket som inträffar först.

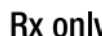
Anmärkningar

- Det rekommenderas att rekonditioneringen påbörjas så snart som det är praktiskt rimligt efter användning för att förhindra att grova förorenningar torkar på produkten.
- Använda 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 förvaras borta från direkt solljus eller värme om de inte återanvänds direkt.

Symbolförklaringar

		
Produkten innehåller inte ftalater eller pyrogener	Återvinn ej	Auktoriserad representant inom Europeiska unionen
		
Temperaturgränser vid transport och förvaring	Innehåller inte naturgummilatex	Varningssymbol för varningar
		
CE-märkning	Utgångsdatum	Endast vid ordination
		
Applicerad del av typ BF	Tillverkningsdatum	Bruksanvisning
		
Partinummer	Tillverkare	Medicinteknisk produkt
		
Referensnummer		

REF 900MR534

Adaptör 22 m/15 f-22 m/15 f**Kullanım Amacı**

900MR534 adaptörü, bir nemlendirme haznesini 22 mm'lik yeniden kullanılabilir yetişkin hortumuna bağlamak için kullanılır. Bu aksesuar, hastane ortamlarında veya klinik ortamlarda Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 ve 900MR784 yeniden kullanılabilir yetişkin solunum devrelerinde kullanılmak üzere tasarlanmıştır ve yalnızca hekim tarafından reçete edilmelidir.

Ürün Teknik Özellikleri**Arayüz Bağlantıları**

ISO 5356-1 konik konnektörler

Maksimum Çalışma Basıncı80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)**Uyarılar, Dikkat Edilecek Hususlar****ve Notlar****UYARILAR**

- Solunum devreleri ve aksesuarları, solunum bakımında kalifiye bir sağlık uzmanı tarafından reçete edilmeli ve ilk kurulumları aynı kişi tarafından yapılmalıdır. Bu cihazlar, eğitimli tıbbi personelin gözetimi altında kullanılmalıdır.
- Bağlantıları, hortumları veya aksesuarları yağlamayın. Bu talimata uyulmaması yanına, yanıklara ve sistem performansında kayıplara neden olabilir.
- Bu, yeniden işlenebilir (yeniden kullanılabilir) bir üründür. Bu 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 kullanımdan önce ürünleri görsel olarak kontrol edin. Ürün kusurluysa veya çatlak, yırtık ya da hasar gibi herhangi bir bozulma belirtisi varsa atın. Bunlar gaz sıvıntılarına ve ventilasyon veya solunum desteği kaybına neden olabilir.
- Kullanmadan önce tüm bağlantıların sıkı olduğunu doğrulayın.
- Uyumlu 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.
- Fisher & Paykel Healthcare tarafından onaylanmayan solunum devrelerini, hazneleri, aksesuarları veya bunların kombinasyonlarını kullanmayın.

Yukarıdaki uyarılar ve dikkat edilecek hususlara uyulmaması, ürünün performansını düşürebilir veya güvenliği olumsuz etkileyebilir (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 solüsyonları, 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 kadınlarda 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 adresini ziyaret edin.



UYARILAR

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

Notlar

- Görünür kontaminatların ürün üzerinde kurumasını önlemek için kullanımdan 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 uyun.

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 fthalat veya pirojen içermez	Geri dönüştürmeyin	Avrupa Birliği yetkili temsilcisi
Taşıma ve saklama sıcaklık sınırları	Doğal kaucuk lateksten yapılmamıştır	Uyarular için dikkat edilecek husus sembolü
CE İşareti	Son kullanma tarihi	Sadece reçeteyle satılır
BF Tipi Uygunlanmış Parça	Üretim tarihi	Kullanım Talimatları
Parti numarası	Üretici	Tıbbi Cihaz
Referans numarası		

REF 900MR534**轉接器 22 m/15f-22 m/15f****設計用途**

900MR534 轉接頭用於將加濕水罐連接到 22 mm 成人可重複使用的管路。此配件適用於醫院或臨床環境中的 Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 及 900MR784 成人可重複使用呼吸管路，且只應在有醫師處方的情況下使用。

產品規格**介面連接**

ISO 5356-1 錐形
連接頭

最大操作壓力

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

警告、注意事項及備註**警告**

- 呼吸管路和配件應由具有呼吸照護資格的醫療專業人士開立處方並進行初步設定，且僅可在訓練有素的醫務人員監督下使用。
- 切勿潤滑接頭、管路或配件。未能遵守將導致火災、燒傷和系統性能損失。
- 本產品可進行再處理（可重複使用）。必須根據本產品的再處理說明對其進行再處理。再處理不正確可能會導致患者之間的交叉感染風險，並可能造成嚴重的潛在危害。
- 每次對患者使用之前，必須對產品進行目視檢查。如果有故障或任何老化的跡象（例如裂縫、撕裂或損壞），請丟棄。可能因此導致氣體洩漏及通氣或呼吸輔助功能喪失。
- 使用前請先檢查所有連接都已接牢。
- 使用不相容、不符合 ISO 5367 或 ISO 80601-2-74 規範之管路零配件，可能會造成管路意外斷裂以及通氣或呼吸輔助功能喪失。
- 切勿改裝本產品。
- 切勿使用未經 Fisher & Paykel Healthcare 核准的呼吸管路、加濕水罐、配件或組合。

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

注意事項

- 在對患者使用之前，必須清潔和消毒所有零配件。如果產品能夠承受此過程，則強烈建議進行滅菌。
- 將呼吸管路連接到患者前，請檢查並確認呼吸器採用了正確設定，並且呼吸管路功能正常且完整。
- 本產品專為輸送空氣、氧氣或兩者混合氣體所設計。它不適用於輸送尚未評估的易燃麻醉混合氣體、氮氣混合氣體或氣體溶液、懸浮液或乳狀液。
- 權責機構須對產品的相容性負責，包含潮濕加熱器，以及所有零件和配件。
- 本產品可安全用於孕婦及哺乳期婦女。

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

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

再處理說明

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

!**警告**

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

注意事項

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

存放

- 經過再處理的呼吸管路和配件至少存放在乾淨的塑膠袋或容器中，並且若不立即重新使用，應避免日光照曬或加熱。

符號定義

		
產品不含鄰苯二甲酸酯類或熱原	切勿回收利用	歐盟授權代表
		
運輸及儲存溫度限制	非天然乳膠製品	警告的警示標誌
		
CE 標誌	有效日期	處方產品
		
BF 類型觸身部件	製造日期	使用說明
		
批號	製造商	醫療器材
		
參考編號		

REF 900MR534**Adaptor 22m/15f-22m/15f****Tujuan Penggunaan**

Adaptor 900MR534 digunakan untuk menghubungkan wadah air humidifikasi ke selang dewasa berukuran 22 mm (reusable) yang bisa digunakan kembali. Aksesoris ini ditujukan untuk digunakan dengan sirkuit pernapasan dewasa Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 dan 900MR784 yang bisa digunakan kembali di lingkungan rumah sakit atau klinis dan hanya boleh diresepkan oleh dokter.

Spesifikasi Produk**Koneksi Antarmuka**

Konektor Berbentuk Kerucut ISO 536-1

Tekanan Pengoperasian Maksimum

80 hPa (cmH₂O)
(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 teramatii 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.

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

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

Catatan

- Semua komponen harus dibersihkan dan didisinfeksi sebelum digunakan pada pasien. 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 penyaluran 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

PERINGATAN

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

Catatan

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

Penyimpanan

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

Definisi Simbol

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

REF 900MR534**อะแดปเตอร์ 22 m/15f-22 m/15f****วัสดุประสมค์การใช้งาน**

อะแดปเตอร์ 900MR534 ใช้สำหรับเชื่อมต่อหัวมือ
น้ำท้าความชื้นกับท่อส่งน้ำในอุปกรณ์ 22 mm
ที่นำกลับมาใช้ใหม่ได้ อุปกรณ์เสริมออกแบบมา
เพื่อในงานกับชุดวงจรสายช่วยหายใจชนิดนี้ใช้ได้
สำหรับผู้ใหญ่รุ่น 900MR761 และ 900MR784 ของ
Fisher & Paykel Healthcare ส่งน้ำใช้ภายในโรงพยาบาล
หรือในคลินิก และควรสั่งให้ใช้โดยแพทย์
เท่านั้น

ข้อมูลจำเพาะของผลิตภัณฑ์

จุดเชื่อมต่อน้ำภาคครอบ ชั้ดดอแบบภายใน ISO
หน้า 5356-1

แรงดันในการทำงานสูงสุด 80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

ค่าเดือน ข้อควรระวัง และหมายเหตุ**ค่าเดือน**

- ชุดสายช่วยหายใจและอุปกรณ์เสริมควรสั่งจ่าย
และตั้งค่าเมื่อต้นโดยบุคลากรทางการแพทย์
ที่มีคุณสมบัติเหมาะสมในด้านการบ่มาระบบ
การทำงานหายใจและใช้งานภายใต้การกำกับดูแลของ
บุคลากรทางการแพทย์ที่ได้รับการฝึกอบรม
- หัวน้ำสอดลึกลูกช้อนต่อ หัว หรืออุปกรณ์เสริม
การไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดอาจส่งผลให้เกิด^{ไฟไหม้}
และสูญเสียประสิทธิภาพการ
ทำงานของระบบ
- ผลิตภัณฑ์นี้สามารถนำไปผ่านกระบวนการ
ท่าให้ปราศจากเชื้อช้ำได้ (ปากสัมภาษณ์ช้ำได้)
โดยจะต้องทำความสะอาดตามค่าแนะนำในการนำไป
ผ่านกระบวนการท่าให้ปราศจากเชื้อช้ำสำหรับ
ผลิตภัณฑ์นี้ กระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อ^{ช้ำ}
ที่ไม่ถูกต้องอาจทำให้เกิดความเสี่ยงต่อการ
ติดเชื้อระหว่างผู้ป่วยและอาจทำให้เกิดอันตราย^{ร้ายแรง}ได้
- ตรวจสอบผลิตภัณฑ์ด้วยสายคาดก่อนใช้งานกับผู้^{ป่วย}
ในแต่ละครั้ง หยุดใช้ผลิตภัณฑ์หากพบข้อ^{บกพร่อง}หรือหากมีร่องรอยใดๆ ที่แสดงถึงการ
เสื่อมสภาพ เช่น รอยแตก ริ้วขาด หรือชำรุด สิ่ง
เหล่านี้อาจทำให้เกิดการร้าวในหลังของก้ามและ
ทำให้การช่วยหายใจหรือการดูแลระบบทางเดิน
หายใจเสียหาย
- ตรวจสอบว่าการเชื่อมต่อทั้งหมดแน่นหนาดีก่อน
การใช้งาน

- การใช้ส่วนประกอบของชุดสายช่วยหายใจที่ไม่
สามารถใช้ร่วมกันได้ ที่ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน
ISO 5367 หรือ ISO 80601-2-74 อาจทำให้ชุด
สายช่วยหายใจหลุดโดยไม่ตั้งใจ และทำให้การ
ช่วยหายใจหรือการดูแลระบบทางเดินหายใจ^{หยุดชะงัก}

- หัวน้ำดัดแปลงผลิตภัณฑ์
- หัวน้ำใช้ชุดสายช่วยหายใจ หม้อน้ำ อุปกรณ์เสริม
หรือส่วนประกอบอื่นๆ ที่ไม่ผ่านการรับรองจาก
Fisher & Paykel Healthcare

การไม่ปฏิบัติตามค่าเดือนและข้อควรระวัง
ข้างต้นอาจส่งผลให้ประสิทธิภาพการทำงาน
ของผลิตภัณฑ์ลดลงหรือเสี่ยงต่อความ
ปลอดภัย (รวมถึงอาจก่อให้เกิดอันตราย^{ร้ายแรง})

หมายเหตุ

- ต้องทำความสะอาดและเชื่อมต่อส่วนประกอบ
ทั้งหมดก่อนนำไปใช้กับผู้ป่วย ข้อแนะนำให้
ทำให้ปราศจากเชื้อห้องผลิตภัณฑ์สามารถนำไป
ทำงานได้
- ตรวจสอบให้แน่ใจว่าชุดสายช่วยหายใจทั้งชุด
ทำงานอย่างถูกต้องตามการตั้งค่าเครื่องช่วย^{หายใจ}
ที่กำหนด ก่อนเชื่อมต่อ กับตัวผู้ป่วย
- ผลิตภัณฑ์นี้ออกแบบมาเพื่อใช้ในการนำส่ง
อากาศ ออกซิเจน หรืออากาศที่ผสานออกซิเจน
ไม่เหมาะสมสำหรับการนำส่งก็อาจผลประโยชน์ที่^{ไม่}
ไฟฟ้า ก้ามและลักษณะของสารละลายก้าม สาร
แขวนลอยหรืออีมลชันที่ยังไม่ได้รับการประเมิน^{ไม่}
องค์กรที่รับผิดชอบจะต้องรับผิดชอบต่อความ
เสี่ยงที่ได้ของเครื่องที่ความชื้นกับชิ้นส่วนและ
อุปกรณ์เสริมทั้งหมดที่ใช้
- ผลิตภัณฑ์นี้ปลอดภัยสำหรับสตรีมีครรภ์และ
สตรีให้แม่บุตร

หากมีเหตุการณ์ร้ายแรงเกิดขึ้นขณะใช้อุปกรณ์
นี้ โปรดติดต่อศูนย์บริการ Fisher & Paykel
Healthcare ของท่านและหน่วยงานที่รับผิดชอบ

โปรดติดต่อผู้แทนจำหน่ายของ Fisher & Paykel
Healthcare ในพื้นที่ของท่านเพื่อขอเอกสารค่า^{แนะนำ}
ในการใช้งานแบบรูปเล่น

ค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่าน

กระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อช้า

สำหรับค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อช้า (UI-623716) โปรดไปที่ www.fphcare.com/fp-reusables



ค่าเตือน

- ก่อนทำความสะอาด จะต้องปลดผลิตภัณฑ์ออกจากแหล่งจ่ายไฟและแหล่งจ่ายกำลัง
- ทำความสะอาดผลิตภัณฑ์ก่อนใช้งานและเมื่อได้เก็บตามที่ผลิตภัณฑ์สักปีกอย่างเทื่นได้ด้วยปฏิบัติตามค่าแนะนำในการนำอุปกรณ์ไปผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อช้า (UI-623716) หรือหากความสะอาดยังคงอยู่ อาจทำให้ผลิตภัณฑ์เสื่อมสภาพหรือชำรุดเสียหาย ทำให้อาจการใช้งานของผลิตภัณฑ์ลดลงและลดประสิทธิภาพในการนำมารักษา
- แนะนำให้หันผลิตภัณฑ์หลังจากที่นำไปผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อช้าครบ 50 รอบ หรือหากปีน้ำจากวันที่ผลิต ซึ่งอยู่กับว่าช่วงเวลาจะดีถึงก่อน

หมายเหตุ

- แนะนำให้หันผลิตภัณฑ์เข้าสู่กระบวนการการทำให้ปราศจากเชื้อช้าโดยเร็วที่สุดเท่าที่จะสามารถทำได้หลังการใช้งาน เพื่อป้องกันความล้มเหลว เป็นอันตรายต่อคน
- จะต้องดำเนินการจัดการกับผลิตภัณฑ์ที่ใช้แล้ว เสื่อมลึกลับเป็นผู้ใช้อาจล้มลุกบนของเหลว จากทางเดินหายใจ โปรดปฏิบัติตามระเบียบข้อบังคับของห้องสื้น รัฐ และรัฐบาลกลางเกี่ยวกับการป้องกันสิ่งแวดล้อม และการกำจัดผลิตภัณฑ์เหล่านี้อย่างถูกต้อง

การเก็บรักษา

- ควรเก็บชุดสายช่วยหายใจและอุปกรณ์เสริมที่ผ่านกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อแล้วไว้ในถุงพลาสติกหรือภาชนะที่สะอาด และเก็บให้หันจากแสงแดดหรือความร้อนโดยตรง หากไม่ได้นำไปใช้งานในทันที

ความหมายของสัญลักษณ์ต่างๆ

	ห้ามนำไปรีไซเคิล	มาตรฐานที่ได้รับอนุญาตในสหภาพยุโรป
	ห้ามนำไปรีไซเคิล	สัญลักษณ์ค่าเตือน
CE 0123 เครื่องหมาย CE	วันหมดอายุ	ใช้ตามแพทย์สั่งเท่านั้น
	วันที่ผลิต	ค่าแนะนำในการใช้งาน
LOT หมายเลขล็อต	ผู้ผลิต	อุปกรณ์การแพทย์
REF หมายเลขลังอิง		

REF 900MR534

Đầu nối 22 m/15f-22 m/15f

Mục Đích Sản Phẩm

Đầu nối 900MR534 được sử dụng để kết nối bình tạo ẩm với dây thở có thể tái sử dụng 22 mm dành cho người lớn. Phụ kiện này được thiết kế để sử dụng cho các dây thở tái sử dụng cho người lớn Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 và 900MR784 trong môi trường bệnh viện hoặc phòng khám và chỉ nên được chỉ định bởi bác sĩ.

Thông Số Kỹ Thuật của Sản Phẩm

Kết nối giao diện

Khớp nối hình côn
ISO 5356-1

Áp Suất Hoạt Động Tối Đa

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

Cảnh Báo, Thận Trọng và Lưu Ý

CẢNH BÁO

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

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

Lưu Ý

Trước khi sử dụng cho bệnh nhân, tất cả các thành phần phải được làm sạch và khử trùng. Khuyến khích thực hiện tiệt trùng 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 yêu cầu, trước khi kết nối với bệnh nhân.
- Sản phẩm này được thiết kế để cấp không khí, oxy và/hoặc hỗn hợp cả hai loại khí. Sản phẩm không thích hợp để cấp hỗn hợp khí gây tê/gây mê dễ cháy, Heliox hoặc dung dịch khí, huyền phù hoặc nhũ tương chưa được đánh giá.
- Tổ chức chịu trách nhiệm có trách nhiệm xác định tính tương thích của máy tạo độ ẩm và tất cả các bộ phận và phụ kiện được sử dụng.
- Sản phẩm này sử dụng an toàn cho 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

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 cứ khi nào sản phẩm bị bẩn. Làm theo hướng dẫn xử lý lại (UI-623716). Các phương pháp làm sạch thay thế có thể làm xấu đi hoặc làm hỏng sản phẩm, làm giảm tuổi thọ của sản phẩm và ảnh hưởng đến liệu pháp.
- Bỏ sản phẩm sau 50 chu kỳ xử lý lại hoặc 5 năm kể từ ngày sản xuất, tùy theo điều kiện nào xảy ra sớm hơn.

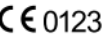
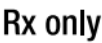
Lưu Ý

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

Bảo Quản

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

Định Nghĩa Ký Hiệu

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

REF 900MR534**Адаптер, разъемы 22м/15f-22м/15f****Назначение**

Адаптер 900MR534 используется для соединения камеры увлажнителя с многоразовыми трубками диаметром 22 мм для взрослых. Данное вспомогательное оборудование предназначено для использования в многоразовых дыхательных контурах для взрослых 900MR761 и 900MR784 компаний Fisher & Paykel Healthcare в условиях стационара и только по назначению врача.

Технические характеристики

Подключение интерфейса	Конические коннекторы, соответствующие стандарту ISO 5356-1
Максимальное рабочее давление	80 гПа (смH ₂ 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 ухудшения свойств, таких как трещины, разрывы или повреждения. Они могут привести к утечкам газа и прекращению вентиляции легких или респираторной поддержки.
- 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.
- Запрещается использовать дыхательные контуры, камеры, дополнительное оборудование или их комбинации, не одобренные компанией Fisher & Paykel Healthcare.

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

Примечания

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

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.

Инструкция по повторной обработке

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

 **ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

- Перед очисткой изделие необходимо отключить от источника питания и газа.
- Очищайте изделие перед использованием и при наличии видимого загрязнения. Следуйте инструкции 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 производства 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 их сразу же не используют повторно.

Значения символов

	Изделие не содержит фталатов или пирогенов		Не подлежит повторной переработке		Уполномоченный представитель в Евросоюзе
	Допустимые диапазоны температур при транспортировке и хранении		Изготовлено без использования натурального каучукового латекса		Предостерегающий символ для предупреждений
	Знак CE		Срок годности		Только по назначению врача
	Рабочая часть типа BF		Дата производства		Инструкция пользователя
	Номер серии		Производитель		Медицинское изделие
	Идентификационный номер				

REF 900MR534**어댑터 22 m/15f-22 m/15f****사용 목적**

900MR534 어댑터는 가습 물통을 22 mm 성인용 재사용 튜브에 연결하는데 사용됩니다. 이 부속품은 병원 또는 임상 환경 내에서 Fisher & Paykel Healthcare 900MR761 및 900MR784 성인용 재사용 가능 호흡 회로에 사용하기 위한 것으로, 의사의 처방을 받아야 합니다.

제품 사양**인터페이스 연결**

ISO 5356-1 원추형
커넥터

최대 작동 압력

80 hPa(cmH₂O)
(8 kPa)

경고, 주의 및 참고**경고**

- 호흡 회로 및 부속품은 호흡기 치료 자격을 갖춘 의료 전문가가 처방하고 초기 설정을 해야 하며, 훈련받은 의료진의 감독하에 사용해야 합니다.
- 연결부, 튜브 또는 부속품에 윤활유를 바르지 마십시오. 이를 준수하지 않으면 화재, 화상 및 시스템 성능 저하가 발생할 수 있습니다.
- 이 제품은 재처리가 가능합니다(재사용 가능). 이 제품의 재처리 지침에 따라 재처리해야 합니다. 잘못된 재처리는 환자 간의 교차 감염 위험과 잠재적인 심각한 상해를 초래할 수 있습니다.
- 환자에게 사용하기 전마다 제품을 육안으로 검사하십시오. 결함이 있거나 균열, 찢어짐 또는 손상과 같은 손상의 징후가 있는 경우 폐기하십시오. 이는 가스 누출 및 환기요법 또는 호흡보조의 손실을 유발할 수 있습니다.
- 사용하기 전에 모든 연결부가 단단히 연결되어 있는지 확인합니다.
- 비호환, 비 ISO 5367 또는 비 ISO 80601-2-74 준수 회로 구성을 사용하면 의도하지 않은 튜브 분리 및 환기요법 또는 호흡보조의 손실이 발생할 수 있습니다.
- 이 제품을 개조하지 마십시오.
- Fisher & Paykel Healthcare의 승인을 받지 않은 호흡 회로, 물통, 부속품 또는 조합을 사용하지 마십시오.

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

참고

- 환자에게 사용하기 전에 모든 구성품을 세척 및 소독해야 합니다. 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 두 가스의 혼합을 전달하도록 설계되었습니다. 평가되지 않은 가연성 마취 혼합 가스, Heliox 또는 가스 용액, 혼탁액 또는 유화액의 전달에는 적합하지 않습니다.
- 책임 기관은 사용되는 모든 부품 및 부속품과 가습기의 호환성을 확인할 책임이 있습니다.
- 이 제품은 임산부와 수유부에게 사용하기에 안전합니다.

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

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

재처리 지침

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

경고

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

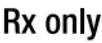
참고

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

보관

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

기호 정의

	제품에 프탈레이트 또는 발열원이 포함되어 있지 않음	 재활용하지 마십시오	 유럽연합 승인 대표자
	운반 및 보관 온도 제한	 천연 고무 라텍스로 제조되지 않음	 경고를 위한 주의 기호
	CE 마크	 사용 기한	 처방 전용
	BF형 적용 부품	 제조일자	 사용 지침
	로트 번호	 제조사	 의료 기기
	참조 번호		

REF 900MR534

アダプター22m/15f-22m/15f

使用目的

900MR534アダプターは、加温加湿器に22mmのリユーザブル呼吸回路成人用を接続するために使用します。本品は、病院または医療施設においてFisher & Paykel Healthcare社製900MR761および900MR784リユーザブル呼吸回路成人用と併用することを目的としており、医師の処方に従ってご使用ください。

製品仕様

患者用インターフェースの接続

ISO5356-1コニカル
コネクター

最大使用圧力

80 hPa (cmH₂O)
(8 kPa)

警告・注意事項・安全にご使用いただくために

！ 警告

- ・ 呼吸回路およびアクセサリーは、呼吸療法の有資格者が処方し、初期設定を実施してください。また、トレーニングを受けた医療従事者の管理下で使用してください。
- ・ 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。従わない場合には、火災や熱傷、システムの性能低下を起こすことがあります。
- ・ 本品は滅菌処理可能な(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実施してください。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、本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、破損などの劣化の兆候があ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、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。
- ・ すべての接続部がしっかりと固定されていることを確認してから使用してください。
- ・ 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。
- ・ Fisher & Paykel Healthcare社が承認していない呼吸回路、チャンバーアクセサリーとは併用しないでください。

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

安全にご使用いただくために

- ・ 患者に使用する前に、すべての構成品を洗浄、消毒してください。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。可燃性混合麻酔ガス、ヘリオックスガスまたは気溶体、懸濁液、乳濁液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。
- ・ 加温加湿器と併用するすべての部品およびアクセサリーの適合性の確認は医療機関の責任で実施してください。
- ・ 本品は、妊娠中の女性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 を参照してください。

⚠ 警告

- クリーニングを行う前に、電源およびガス供給源の両方から本品を切断してください。
- 本品の使用前および目に見えて汚れている場合には、クリーニングを実施してください。再処理の手順(UI-623716)に従ってください。他の洗浄方法では、製品の劣化や損傷が生じ、製品寿命が短くなったり、治療に支障をきたすおそれがあります。
- 次のいずれか早いタイミングで製品を交換してください：再処理回数50回または製造日から5年経過

安全にご使用いただくために

- 本品に付着した汚染物質が乾燥する前に、使用後は可能な限り速やかな再処理の実施を推奨します。
- 使用済みの製品は、汚染物としてお取り扱いください。処理担当者は、呼吸器分泌液への曝露のおそれがあります。環境保護および製品の適切な廃棄方法に関しては、各地域の規制に従ってください。

保管

- 再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。

記号の定義

	リサイクル不可	EC REP 歐州代理人
	輸送および保管の温度制限	天然ゴム(ラテックス)不使用
CE 0123 CEマーク	使用期限	Rx only 要処方箋(米国規制)
	製造年月日	添付文書／マニュアル参照
LOT ロット番号	製造元	MD 医療機器
REF 品番		

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