

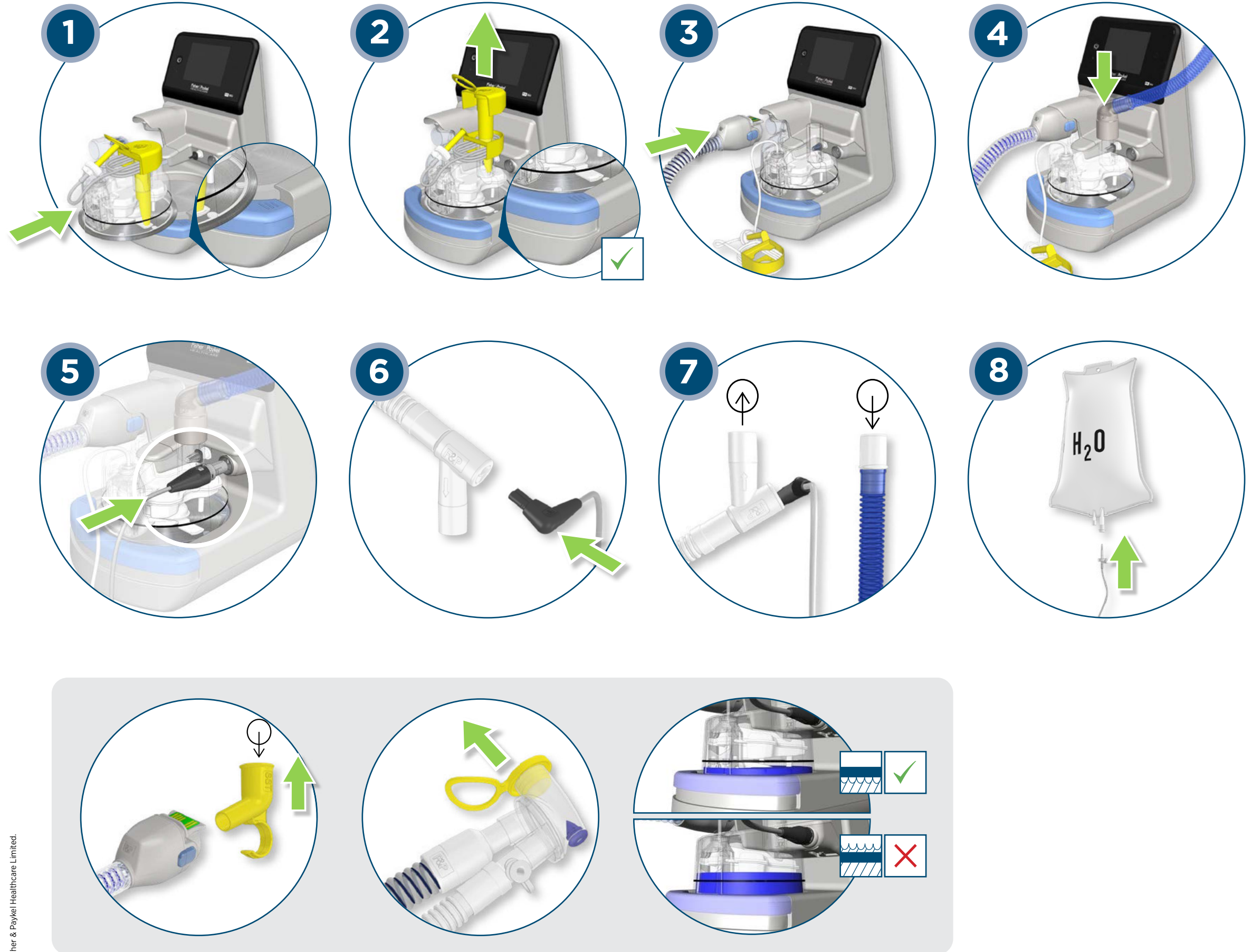
F&P 950

Neonatal Ventilator Dual Heated Circuit Kit

USER INSTRUCTIONS

REF **950N80**
950N81

CE 0123



Manufacturer Fisher & Paykel Healthcare Ltd, 15 Maurice Paykel Place, East Tamaki, Auckland 2013, PO Box 14 348 Panmure, Auckland 1741, New Zealand Tel: +64 9 574 0100 Fax: +64 9 574 0158 Email: info@fphcare.co.nz Web: www.fphcare.com Importer/ Distributor **Australia** (Sponsor) Fisher & Paykel Healthcare Pty Ltd, 19-31 King Street, Nunawading, Melbourne, Victoria 3131, Tel: +61 3 9871 4900 Fax: +61 3 9871 4998 **Austria** Tel: 0800 29 31 23 Fax: 0800 29 31 22 **Benelux** Tel: +31 40 216 3555 Fax: +31 40 216 3554 **Brazil** Fisher & Paykel do Brasil, Rua Sampaio Viana, 277 cj 21, Paraíso, 04004-000, São Paulo - SP, Brazil Tel: +55 11 2548 7002 **China** 代理人/ 售后服务机构: 费雪派克医疗保健 (广州) 有限公司. 广州高新技术产业开发区科学城科丰路31号G12栋301号 电话: +86 20 32053486 传真: +86 20 32052132 **Denmark** Tel: +45 70 26 37 70 Fax: +46 83 66 310 **Finland** Tel: +358 9 251 66 123 Fax: +46 83 66 310 **France** 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: cs@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 Sağlık 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, Clivernock 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

F&P and F&P 950 are trademarks of Fisher & Paykel Healthcare Limited. For patent information, see www.fphcare.com/ip

www.fphcare.com

Fisher & Paykel
HEALTHCARE

REF 606849 REV E 2021-12 © 2021 Fisher & Paykel Healthcare Limited.

Komplet dvostrukog grijanog kruga za neonatalni ventilator F&P 950™

Indikacije за употребу

Komplet за дисање је додатак овлаживачу ваздуха F&P 950. Namijenjen је за dostavljanje zagrijanih vlažnih respiratornih gasova neonatalnim i pedijatrijskim pacijentima, у границама наведених техничких спецификација.

Kontraindikacije

Nema kontraindikacija за влажење zagrijanог respiratornog ваздуха.

Nuspojave

Nema znanih nuspojava влажења zagrijanог respiratornog ваздуха.

Техничке спецификације

Kompatibilnost с овлаживачем ваздуха F&P 950.
Dodatna upozorenja, opomene, kontraindikacije, nuspojave i informacije о систему потражите у корисничком упутству за овлаживач ваздуха, прибор i интерфејс пацијента.

Respiratorni volumen:	<300 mL
Spojevi за интерфејс:	ISO 5356-1 Konusni konektori
Dužina cijevi за дисање:	
Udisajni:	1,75 m
Izdisajni:	1,60 m
Curenje gasa (60 cmH₂O, BTPS):	
Dvojna grana	<30 mL/min
Otpor protoku (15 L/min, BTPS):	
Udisajni:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Izdisajni:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>S priborom:</i>	
Udisajni:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Izdisajni:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(uključuje mjernu nesigurnost od 0,02 cmH ₂ O)	
Usklađenost (60 cmH₂O, BTPS):	
Dvojna grana:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>S priborom:</i>	
Dvojna grana:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(uključuje mjernu nesigurnost od 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Minimalni unutrašnji prečnik cijevi:	11,2 mm
Maksimalna temperatura površine cijevi:	44 °C (<25 cm od priključka за пацијента)
Maksimalni radni притисак:	80 cmH ₂ O
Opseg radnog protoka (Ventilator):	0,5–40 L/min
Sobna temperatura:	20–26 °C
Maksimalna температура inkubatora:	37 °C
Maksimalna zapremina vode u komori:	160 mL

Definicije simbola

	Pratite uputstva за употребу - сигурност.
	Pogledajte uputstva за употребу. fphcare.com/950IFU
	Jednokratna употреба.
	Pravilan nivo vode u komori за воду.
	Nepravilan nivo vode; не користите комору за воду.
	Komponenta се може одложити током постављања.
	Primijenjeni dio tipa BF.
	Udisajni priključak на ventilatoru (protok до пацијента).
	Izdisajni priključak на ventilatoru (protok од пацијента).
	Ovaj proizvod nije израđen од lateksа од prirodne gume.
SST	Označava komponentu potrebnu за kratko samotestiranje ventilatora.
	Temperaturna ograničenja.
	Произвођач.
	Datum proizvodnje.
	Rok trajanja.

Upozorenja, opomene i napomene

⚠ UPOZORENJA

- Uvijek се мора вршити odgovarajući nadzor pacijenata (npr. zasićenje kisikom). Neuspjeh у nadzoru pacijenta (npr. у slučaju prekida protoka gasа) може довести до озбиљних povredа или смрти.
- Jednokratna употреба. Nemojte ponovo koristiti ovaj proizvod. Ponovna употреба може довести до инфекције дисајних puteva.
- Upotreba (или izmjene) kombinacija sistema за дисање i komora koje не preporučuje kompanija Fisher & Paykel Healthcare може довести до lošeg овлаживања, kvara ventilatora или озбиљних povredа.
- Nemojte koristiti proizvod у близини izvora paljenja. Izloženost kisiku povećava rizik од požара koji може uzrokovati озбиљне povrede или смрт.

Непоштовање следећих упозорења може умањити ефикас уређаја или угрожити сигурност (укључујући потенцијално озбиљну штету):

- Ovaj proizvod је осмишљен за snabdjevanje vazduhom, kisikom i/или azot oksidom. Nije prikladan за snabdjevanje zapaljivim smjesama anestetičkih gasova или helioksom.
- Ne drobite, не razvlačite i не gnječite cijevi.
- Nemojte čistiti или sterilizirati ovaj proizvod. Izbjegavajte kontakt с hemikalijama, sredstvima за чишћење или sredstvima за dezinfekciju ruku.
- Postavite odgovarajuće alarme за ventilator или izvor protoka да biste mogli pratiti dotok terapije.
- Prije povezivanja с pacijentom obavite test pritiska i propuštanja на систему за дисање.
- Prije upotrebe provjerite jesu li svi spojevi zategnuti.
- Pratite kondenzat у систему да biste mogli spriječiti зацепљење или nakupljanje tečnosti. Po potrebi ispuštite vodu.
- Ovlaživač ваздуха мора uvijek бити postavljen horizontalno i ниже од pacijenta.
- Nemojte koristiti komoru ако је vidno oštećena или је bila ispuštena.
- Nemojte koristiti komoru ако је bilo koji poklopac senzora pomjeren или nedostaje iz komore.
- Nemojte koristiti komoru ако nivo vode poraste iznad linije maksimalnog nivoа vode.
- Nemojte puniti komoru vodom iznad 37 °C.
- Nemojte koristiti lijekove koji sadrže tiloksapol (poput taholikvina) jer mogu oštetiti cijevi i довести до gubitka ventilacijskog pritiska.
- 14 Nemojte koristiti duže од 14 dana maksimalnog roka upotrebe.

⚠ OPOMENE

- Ne dodirujte Hot Surface (vrelu površinu) postolja komore. Ako то učinite, може doći до nastanka opekotina на кожи.
- Ne prekrivajte sistem materijalima kao što su peškiri, jastuci или posteljina. Ako то učinite, може doći до nastanka opekotina на кожи.
- Izbjegavajte duži kontakt cijevi с kožom pacijenta. Ako то učinite, може doći до nastanka opekotina на кожи.
- Nemojte upravljati komorom bez protoka vode или gasа. Ako то učinite, може doći до smanjenja nivoа vlažnosti.
- Izvor vode морате postaviti на najmanje 50 cm iznad komore. Ako то učinite, може doći до smanjenja nivoа vlažnosti.
- Ako koristite ventilatore Puritan Bennett™™ 840 или Puritan Bennett™™ 980, upotrijebite žuti SST adapter да biste mogli obaviti kratko samotestiranje (short self-test, SST). За последице nepridržavanja SST-a се obratite proizvođaču ventilatora.

Napomene

- За natapanje koristite USP sterilnu или neku sličnu vodu. Dodavanje drugih supstanci може imati štetna dejstva.
- Korisnik може tokom odlaganja biti izložen tečnostima respiratornog trakta. Disajna kola се moraju tretirati kao да su kontaminirana. Odlaganje у skladu са lokalnim, entitetskim или državnim zakonima i propisima о zaštiti životne sredine.
- Ako tokom korištenja ovog uređaja dođe до озбиљног incidentа, obavijestite lokalnog predstavnika kompanije Fisher & Paykel Healthcare, а за zemlje članice Evropske unije obavijestite nadležno tijelo у vašoj zemlji.

*Puritan Bennett је заštitni znak kompanije Medtronic, Inc.

Комплект дихателен шланг с двойно нагряване за новородени F&P 950™

Показания за употреба

Комплектът за обдишване е принадлежност към респираторния овлажнител F&P 950. Той е предназначен за подаване на затоплени овлажнени дихателни газове до новородени и педиатрични пациенти, в рамките на заявените технически спецификации.

Противопоказания

Няма противопоказания за затопленото респираторно овлажняване.

Странични ефекти

Няма известни странични ефекти на затопленото респираторно овлажняване.

Технически спецификации

Съвместим с респираторен овлажнител F&P 950. Вижте инструкциите за потребителя на овлажнителя, аксесоарите и пациентските назални каноли за допълнителни предупреждения, сигнали за внимание, противопоказания, странични ефекти и информация за системата.

Дихателен обем:	<300 mL
Връзки за назални каноли:	Конични конектори ISO 5356-1
Дължина на дихателната тръба:	
Инспираторна:	1,75 m
Експираторна:	1,60 m
Изтичане на газ (60 cmH₂O, BTPS):	
Двойно рамо	<30 mL/min
Съпротивление към потока (15 L/min, BTPS):	
Инспираторно:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Експираторно:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>С принадлежности:</i>	
Инспираторно:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Експираторно:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(включително 0,02 cmH ₂ O несигурност на измерването)	
Къмплайънс (60 cmH₂O, BTPS):	
Двойно рамо:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>С принадлежности:</i>	
Двойно рамо:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(включително 0,08 mL/cmH ₂ O несигурност на измерването)	
Минимален вътрешен диаметър на тръбата:	11,2 mm
Максимална температура на повърхността на тръбата:	44 °C (<25 cm от пациентския порт)
Максимално работно налягане:	80 cmH ₂ O
Работен диапазон на потока (респиратор):	0,5–40 L/min
Стайна температура:	20–26 °C
Максимална температура на инкубатора:	37 °C
Максимален обем на водата в камерата:	160 mL

Определения на символите

	Спазвайте инструкциите за употреба – безопасност.
	Консултирайте се с инструкциите за употреба. fphcare.com/950IFU
	За еднократна употреба.
	Правилно ниво на водата в камерата.
	Неправилно ниво; не използвайте водната камера.
	Компонентът може да се изхвърли в съоръжение.
	Приложена част тип BF.
	Инспираторен порт на респиратора (поток към пациента).
	Експираторен порт на респиратора (поток от пациента).
	Този продукт не е произведен от естествен каучуков латекс.
SST	Показва, че компонентът изисква кратък автотест на респиратора.
	Температурни ограничения.

	Производител.
	Дата на производство.
	Дата на срока на годност.

Предупреждения, внимание и забележки

⚠ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- През цялото време пациентът трябва да бъде наблюдаван по подходящ начин (напр. наблюдение на сатурацията на кислорода). Ако пациентът не се наблюдава (напр. в случай на прекъсване на газовия поток), може да се стигне до сериозно увреждане или смърт.
- За еднократна употреба. Не използвайте повторно този продукт. Повторната употреба може да доведе до инфекция на дихателните пътища.
- Използването (или модификацията) на комбинации от дихателен шланг и камера, които не са препоръчани от Fisher & Paykel Healthcare, може да доведе до слабо овлажняване, повреда на респиратора и сериозно нараняване.
- Не използвайте продукта близо до източник на възпламеняване. Излагането на кислород повишава риска от пожар, който може да причини травма или смърт.

Неспазването на следните предупреждения може да повлияе работата на изделието или да компрометира безопасността (включително потенциално да причини сериозно нараняване):

- Този продукт е проектиран за подаване на въздух, кислород и/или азотен оксид. Той не е подходящ за подаване на запалими анестетични газови смеси или хелиокс.
- Не пречупвайте, не разтягайте и не изстисквайте тръбите.
- Не почиствайте и не стерилизирате този продукт. Избягвайте контакт с химикали, почистващи препарати или дезинфектанти за ръце.
- Настройте подходящите аларми за респиратора или източника на поток, за да наблюдавате подаването на терапията.
- Направете тест за налягане и утечка на обдишващата система, преди да я свържете към пациент.
- Преди употреба проверете дали всички връзки са затегнати.
- Наблюдавайте кондензацията в шланга, за да предотвратите оклузия или натрупване на течност. Изисква се източване.
- Овлажнителят винаги трябва да е разположен на ниво, по-ниско от пациента.
- Не използвайте камерата, ако видимо е повредена или е изпускана.
- Не използвайте камерата, ако някоя от капачките на сензорите са разместени или не са на камерата.
- Не използвайте камерата, ако нивото на водата превиши линията за максимално ниво на водата.
- Не пълнете камерата с вода над 37 °C.
- Не използвайте лекарства, съдържащи тилоксапол (като тахоликвин), тъй като това може да повреди тръбите и да доведе до загуба на вентилационно налягане.
- 14 Не използвайте след 14-дневния максимален период на употреба.

⚠ ВНИМАНИЕ

- Не докосвайте горещата повърхност на основата на камерата. Ако не спазвате това, може да се стигне до кожно изгаряне.
- Не покривайте шланга с материали като кърпи, възглавници или чаршафи. Ако не спазвате това, може да се стигне до кожно изгаряне.
- Избягвайте да оставяте тръбите в продължителен контакт с кожата на пациента. Ако не спазвате това, може да се стигне до кожно изгаряне.
- Камерата не трябва да работи без приток на вода или газ. Ако не спазвате това, може да се стигне до ниски нива на влажност.
- Източникът на вода трябва да се намира на поне 50 cm по-високо от камерата. Ако не спазвате това, може да се стигне до ниски нива на влажност.

- Ако използвате респиратор Puritan Bennett™™ 840 или Puritan Bennett™™ 980, използвайте жълтия SST адаптер, за да направите краткия автотест (short self-test, SST). Обърнете се към производителя на респиратора за последствия при неспазване на SST.

Забележки

- За иригация използвайте стерилна вода USP или еквивалентна. Добавянето на други вещества към водата може да има нежелани ефекти.
- Потребителят може да бъде изложен на течности от дихателните пътища по време на изхвърляне. Дихателните шлангове трябва да се третират като замърсени. Изхвърлете в съответствие с местните, щатските или специфичните за страната закони и разпоредби за околната среда.
- Ако има сериозен инцидент при използването на изделието, моля, информирайте Вашия местен представител на Fisher & Paykel Healthcare и за страните-членки на Европейския съюз - компетентния орган за Вашата страна.

*Puritan Bennett е търговска марка на Medtronic, Inc.

F&P 950™ 新生儿呼吸机双加热带路套装

适用范围

该呼吸套装是费雪派克 F&P 950 呼吸湿化器的附件。它旨在在其规定的技术规格范围内向新生儿和儿童患者输送加热湿化呼吸道气体。

使用禁忌

加热呼吸湿化无使用禁忌。

副作用

加热呼吸湿化没有已知的副作用。

技术规格

与费雪派克 F&P 950 呼吸湿化器兼容。请参阅兼容呼吸湿化器、附件和患者界面使用说明，以了解其他警告、注意、禁忌症、副作用和系统信息。

潮气量：	<300 mL
接口连接：	ISO 5356-1 圆锥 接头
呼吸管长度：	
吸气：	1.75 m
呼气：	1.60 m
气体泄漏（60 cm H₂O，BTPS）：	
双管：	<30 mL/min
气流阻力（15 L/min, BTPS）：	
吸气：	1.05 ± 0.06 cm H ₂ O
呼气：	1.11 ± 0.09 cm H ₂ O
配备附件：	
吸气：	1.05 ± 0.06 cm H ₂ O
呼气：	1.11 ± 0.09 cm H ₂ O
（含 0.02 cm H ₂ O 的测量误差）	
顺应性（60 cm H₂O, BTPS）：	
双管：	1.01 ± 0.13 mL/cm H ₂ O
配备附件：	
双管：	1.02 ± 0.13 mL/cm H ₂ O
（含 0.08 mL/cm H ₂ O 的测量误差）	
管路最小内径：	11.2 mm
最高管路表面温度：	44 °C（距患者端口 <25 cm）
最高工作压力：	80 cm H ₂ O
工作流量范围 （呼吸机）：	0.5–40 L/min
室温：	20–26 °C
保育箱最高温度：	37 °C
培养室最大水量：	160 mL

符号定义

	遵循使用说明 - 安全性。
	请参阅使用说明。 fphcare.com/950IFU
	供一次性使用。
	湿化水罐中的水位正确。
	水位不正确；请勿使用湿化水罐。
	组件可以在设置期间处置。
	BF 型触身部件。
	呼吸机吸气端口（流向患者）。
	呼吸机呼气端口（从患者流出）。
	本产品不含天然乳胶。
	SST 表示呼吸机短自检所需的组件。
	温度限制。
	生产商。
	生产日期。
	到期日。

警告、注意和附注

⚠ 警告

- 必须始终对患者进行相应的监护（例如，血氧饱和度）。不监护患者（例如，发生气流中断时）可能会导致严重伤害或死亡。
- 供一次性使用。请勿重复使用本产品。重复使用可能会导致气道感染。
- 使用（或改装）未经 Fisher & Paykel Healthcare 推荐的呼吸管路和湿化水罐组合可能会导致湿化性能不佳、呼吸机工作异常或严重伤害。
- 请勿在任何火源附近使用产品。接触氧气可增加火灾风险，这可能会导致严重受伤或者死亡。

不遵守以下警告可能影响产品性能或安全性（包括可能造成严重伤害）：

- 本品设计用于输送空气、氧气和/或一氧化氮。不适用于输送可燃麻醉混合气体或氮氧混合气体。
- 请勿压扁、拉伸或挤压管路。
- 请勿对本产品进行清洁或灭菌。避免接触化学品、清洁剂或洗手液。
- 设置适当的呼吸机或气源报警参数监测治疗输送情况。
- 在接通患者之前，请先对呼吸系统进行压力和漏气测试。
- 使用前检查以确保所有连接均牢固。
- 监控管路冷凝水以防冷凝水堵塞或积聚。必要时倒掉。
- 呼吸湿化器应始终水平放置在低于患者位置。
- 如果湿化水罐明显损坏或曾经掉落，请勿使用。
- 如果湿化水罐上的温度探头反射防热贴有任何脱落或缺失，请勿使用湿化水罐。
- 如果水位超过最高水位线，请勿使用湿化水罐。
- 请勿往湿化水罐内加超过 37 °C 的水。
- 请勿使用含有四丁酚醛的药物（例如 Tacholiquin），因为这可能会损坏管路并导致通气压力下降。
-  使用时间不要超过 14 天的最长持续使用时间。

⚠ 注意

- 请勿触摸水罐底座的热表面。否则可能导致皮肤灼伤。
- 请勿将毛巾、枕头或床单等物品覆盖在管路上。否则可能导致皮肤灼伤。
- 避免管路长时间接触患者皮肤。否则可能导致皮肤灼伤。
- 请勿让湿化水罐在没有水或气流的情况下工作。否则可能会导致湿度偏低。
- 水源必须至少高于湿化水罐 50 厘米。否则可能会导致湿度偏低。
- 如果使用 Puritan Bennett™* 840 或 Puritan Bennett™ 980 呼吸机，请使用黄色的 SST 转接头完成短自检（Short Self-Test, SST）。有关不遵循 SST 的后果，请咨询呼吸机制造商。

附注

- 请使用符合美国药典规定的灌注用无菌水或同类产品。添加其他物质可能会产生不良影响。
- 在进行终末处理过程中，用户可能会接触到呼吸道液体。呼吸管路必须视为受污染。根据当地、州/省或国家特定的环境法律法规进行处置。
- 如果在使用本设备时发生严重事件，请通报当地 Fisher & Paykel Healthcare 代表，如果是欧盟成员国，还请通报您所在国家的主管部门。

*Puritan Bennett 是 Medtronic, Inc. 的商标。

F&P 950™ 新生兒呼吸器雙端加熱管路套組

適用用途

此呼吸套組為 F&P 950 呼吸潮濕加熱器之配件，它旨在所規定的技術規格範圍內，為新生兒和兒科病患輸送加熱的濕化呼吸氣體。

禁忌症

呼吸加熱濕化並無禁忌症。

副作用

呼吸加熱濕化並無已知副作用。

技術規格

此呼吸套組為 F&P 950 呼吸潮濕加熱器之配件。請參閱潮濕加熱器、配件及病患介面之使用說明書，瞭解更多警告、注意、禁忌症、副作用以及系統資訊。

潮氣容積：	<300 mL
介面連接：	ISO 5356-1 錐形連接頭
呼吸管路長度：	
吸氣：	1.75 m
吐氣：	1.60 m
漏氣量（60 cmH₂O，BTPS）：	
雙管：	<30 mL/min
氣流阻力（15 L/min, BTPS）：	
吸氣：	1.05 ± 0.06 cmH ₂ O
吐氣：	1.11 ± 0.09 cmH ₂ O
含配件：	
吸氣：	1.05 ± 0.06 cmH ₂ O
吐氣：	1.11 ± 0.09 cmH ₂ O
（含測量誤差 0.02 cmH ₂ O）	
順應性（60 cmH₂O, BTPS）：	
雙管：	1.01 ± 0.13 mL/cmH ₂ O
含配件：	
雙管：	1.02 ± 0.13 mL/cmH ₂ O
（含測量誤差 0.08 mL/cmH ₂ O）	
管路最小內徑：	11.2 mm
管路表面溫度上限：	44 °C（距病患端口 <25 cm）
最大工作壓力：	80 cmH ₂ O
工作流量範圍 （呼吸器）：	0.5–40 L/min
室溫：	20–26 °C
保溫箱溫度上限：	37 °C
加濕水罐最大注水量：	160 mL

標誌定義

	請按照使用說明 - 安全性。
	參照使用說明。 fphcare.com/950IFU
	單次使用。
	加濕水罐中的水位正確。
	加濕水罐水位錯誤；不要使用加濕水罐。
	此組件可在組裝及設定時棄置。
	Type BF 觸身部件。
	呼吸器吸氣端口（流向病患）。
	呼吸器呼氣端口（從病患流出）。
	本產品不含天然乳膠。
	SST 表示呼吸器簡短自我測試所需的組件。
	溫度限值。
	製造商。
	製造日期。
	有效期限。

警告、注意與備註

⚠ 警告

- 必須始終對病患進行適當的監控（例如氧氣飽和度）。未妥善監控病患(例如在氣流中斷的情況下)可能導致嚴重傷害或死亡。
- 單次使用。請勿重複使用本產品。重複使用可能導致呼吸道感染。
- 若使用的（或改装）呼吸管路和加濕水罐組合非 Fisher & Paykel Healthcare 所建議，則可能導致加濕系統效能不佳、呼吸器故障或嚴重傷害。
- 請勿在任何引火源附近使用本產品。暴露 在氧氣中會增加火災風險，而導致嚴重傷害或死亡。

未遵守下列警告可能有損設備效能或危及安全（包括可能造成嚴重的傷害）：

- 本產品專為輸送空氣、氧氣及/或一氧化氮所設計。不適合於輸送易燃麻醉混合氣體或氮氧混合氣體。
- 請勿輾壓、拉伸或擠壓管路。
- 請勿對本產品進行清潔或滅菌。避免與化學品、清潔劑或乾式洗手液接觸。
- 設定適當的呼吸器或氣流來源警報，以監測療程之執行。
- 連接至病患前，請先進行呼吸系統的壓力及漏氣測試。
- 使用前請先檢查所有連接都已接牢。
- 監測管路冷凝情形，以避免阻塞或累積液體。必要時予以排乾。
- 潮濕加熱器應隨時保持水平，且位置低於病患。
- 如果加濕水罐有明顯損傷或曾經掉落，請勿使用此加濕水罐。
- 如果加濕水罐的感測器蓋脫落或遺失，請勿使用此加濕水罐。
- 如果水位超過最高水位線，請勿使用此加濕水罐。
- 請勿在加濕水罐中裝入溫度高於 37 °C 的水。
- 請勿使用含有四丁酚醛（例如 Tacholiquin）的藥物，因為這會破壞管路及導致通氣壓力流失。
-  最長使用期限不得超過 14 天。

⚠ 注意

- 請勿觸摸加濕水罐底座的高溫表面。未能遵守將導致皮膚灼傷。
- 請勿將毛巾、枕頭或床單等材料覆蓋在管路上。未能遵守將導致皮膚灼傷。
- 避免管路與病患皮膚長時間接觸，未能遵守將導致皮膚灼傷。
- 請勿在無水或無氣流情形下操作加濕水罐。未能遵守可能會導致濕度偏低。
- 水源必須至少比加濕水罐高 50 cm 以上。未能遵守可能會導致濕度偏低。
- 如果使用 Puritan Bennett™* 840 或 Puritan Bennett™ 980 呼吸器，則使用黃色的 SST 轉接頭完成簡短自我測試（Short Self-Test, SST）。未遵守 SST 的後果請參閱呼吸器製造商的使用說明書。

備註

- 使用美國藥典（USP）認證的無菌蒸餾水或同等級的水進行灌注。添加其他物質可能導致不良反應。
- 處理廢棄物時，使用者可能會接觸到病患呼吸道液體。呼吸管路必須視為已污染。根據當地、州或國家特定的環境法律和法規進行廢棄物處理。
- 若使用本設備時發生嚴重事件，請通知您當地的 Fisher & Paykel Healthcare 代表以及（若為歐盟會員國）您所在國家的主管機關。

*Puritan Bennett 為 Medtronic, Inc. 之商標。

Komplet sklopa ventilatora s dvostrukim grijanjem za novorođenčad F&P 950™

Indikacije za uporabu

Komplet za disanje dodatni je pribor za respiratorni ovlaživač F&P 950. Namijenjen je za dovod grijanih ovlaženih respiratornih plinova neonatalnim i pedijatrijskim bolesnicima unutar ograničenja navedenih tehničkih specifikacija.

Kontraindikacije

Nema kontraindikacija za respiratorno ovlaživanje s grijanjem.

Nuspojave

Nema poznatih nuspojava respiratornog ovlaživanja s grijanjem.

Tehničke specifikacije

Kompatibilan je s respiratornim ovlaživačem F&P 950. Dodatna upozorenja, mjere opreza, kontraindikacije, nuspojave i informacije o sustavu potražite u korisničkim uputama za ovlaživač, dodatni pribor i masku za lice za bolesnika.

Izdisajni volumen:	<300 mL
Spojevi sučelja:	ISO 5356-1 stožasti priključci
Duljina cijevi za disanje:	
Udisajna:	1,75 m
Izdisajna:	1,60 m
Curenje plina (60 cmH₂O, BTPS):	
Dva ogranka	<30 mL/min
Otpor na protok (15 L/min, BTPS):	
Udisajno:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Izdisajno:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>S pomoćnim priborom:</i>	
Udisajno:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Izdisajno:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(uključuje mjernu nesigurnost od 0,02 cmH ₂ O)	
Sukladnost (60 cmH₂O, BTPS):	
Dva ogranka:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>S pomoćnim priborom:</i>	
Dva ogranka:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(uključuje mjernu nesigurnost od 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Minimalni unutrašnji promjer cijevi:	11,2 mm
Maksimalna površinska temperatura cijevi:	44 °C (<25 cm od priključka za bolesnika)
Maksimalan radni tlak:	80 cmH ₂ O
Raspon radnog protoka (ventilator):	0,5–40 L/min
Sobna temperatura:	20–26 °C
Maksimalna temperatura u inkubatoru:	37 °C
Maksimalna zapremnina vode u komori:	160 mL

Definicije simbola

	Pridržavajte se uputa za uporabu – sigurnost.
	Pogledajte upute za uporabu. fphcare.com/950IFU
	Samo za jednokratnu uporabu.
	Ispravna razina vode u komori za vodu.
	Neispravna razina vode, nemojte upotrebljavati komoru za vodu.
	Komponentu je moguće odložiti tijekom postavljanja.
	Primijenjeni dio tipa BF.
	Udisajni otvor ventilatora (protok prema bolesniku).
	Izdisajni otvor ventilatora (protok od bolesnika).
	Proizvod nije proizveden od lateksa prirodne gume.
	Označava komponentu potrebnu za kratko samoispitivanje ventilatora (Short Self-Test; SST).
	Ograničenja temperature.
	Proizvođač.
	Datum proizvodnje.
	Datum isteka.

Upozorenja, mjere opreza i napomene

⚠ UPOZORENJA

- Uvijek je potreban odgovarajući nadzor bolesnika (npr. zasićenosti kisikom). Nenadziranje pacijenta (npr. u slučaju prekida protoka plina) može za posljedicu imati tešku ozljedu ili smrt.
- Samo za jednokratnu uporabu. Nemojte ponovno upotrebljavati ovaj proizvod. Ponovna uporaba može uzrokovati infekciju dišnih putova.
- Uporaba (ili izmjena) kombinacija sustava za disanje i komore koje nije preporučio Fisher & Paykel Healthcare može dovesti do lošeg ovlaživanja, kvara ventilatora ili teške ozljede.
- Nemojte upotrebljavati proizvod u blizini izvora zapaljenja. Izlaganjem kisiku povećava se opasnost od požara koji može uzrokovati teške ozljede ili smrt.

Nepridržavanje sljedećih upozorenja može ugroziti radna svojstva uređaja ili sigurnost (te potencijalno uzrokovati ozbiljne ozljede):

- Ovaj proizvod dizajniran je za dovod zraka, kisika i/ili dušikova oksida. Nije prikladan za dovod zapaljivih smjesa anestetičkih plinova ili helioksa.
- Cijevi nemojte lomiti ili razvlačiti, kao ni pritiskati da biste ih ispraznili.
- Nemojte čistiti ni sterilizirati ovaj proizvod. Izbjegavajte kontakt proizvoda s kemikalijama, sredstvima za čišćenje ili dezinfekcijskim sredstvima za ruke.
- Postavite odgovarajuće alarme ventilatora ili izvora protoka za nadzor isporuke terapije.
- Prije spajanja na bolesnika izvršite provjeru tlaka i curenja u sustavu disanja.
- Prije uporabe provjerite jesu li svi spojevi čvrsti.
- Nadzirite stvaranje kondenzata u sustavu kako biste spriječili začepljenje ili nakupljanje tekućine. Ocijedite kondenzat prema potrebi.
- Ovlaživač uvijek treba biti postavljen ravno te niže u odnosu na bolesnika.
- Ne upotrebljavajte komoru ako ima vidljivih znakova oštećenja ili ako vam je ispala iz ruku.
- Ne upotrebljavajte komoru ako je jjeđan pokrov senzora na komori pomaknut ili ako nedostaje.
- Ne upotrebljavajte komoru ako je razina vode iznad oznake maksimalne razine.
- Ne punite komoru vodom temperature više od 37 °C.
- Ne upotrebljavajte lijekove koji sadržavaju Tyloxapol (kao što je Tacholiquin) jer to može oštetiti cijevi i dovesti do gubitka ventilacijskog tlaka.
- Ne upotrebljavajte duže od 14 dana maksimalnog trajanja uporabe.

⚠ MJERE OPREZA

- Ne dirajte vruću površinu baze komore. Nepridržavanje uputa može dovesti do opekлина na koži.
- Nemojte prekrivati sustav materijalima kao što su ručnici, jastuci ili posteljina. Nepridržavanje uputa može dovesti do opekлина na koži.
- Izbjegavajte dugotrajan kontakt cijevi s kožom bolesnika. Nepridržavanje uputa može dovesti do opekлина na koži.
- Nemojte rukovati komorom ako nema protoka vode ili plina. Nepridržavanje uputa može dovesti do niskih razina vlage.
- Izvor vode mora biti najmanje 50 cm viši od komore. Nepridržavanje uputa može dovesti do niskih razina vlage.
- Ako upotrebljavate ventilator Puritan Bennett™* 840 ili Puritan Bennett™ 980, upotrijebite žuti SST adapter za izvršavanje kratkog samoispitivanja (SST; short self-test). Posljedice nepridržavanja SST-a potražite u uputama proizvođača ventilatora.

Napomene

- Za irigaciju upotrijebite sterilnu vodu po USP-u ili ekvivalentnu. Dodavanje drugih tvari može imati negativan utjecaj.
- Prilikom odlaganja u otpad korisnik može biti izložen tekućinama iz dišnog sustava. Sa sustavima za disanje mora se postupati kao da su kontaminirani. Odložite u otpad u skladu s lokalnim ili državnim zakonima i propisima o zaštiti okoliša.

- Ako je tijekom uporabe ovog proizvoda došlo do ozbiljnog incidenta, obratite se svom lokalnom predstavniku tvrtke Fisher & Paykel Healthcare te, ako se nalazite u državi članici Europske unije, nadležnom tijelu u vašoj zemlji.

*Puritan Bennett zaštitni je znak tvrtke Medtronic, Inc.

Sada duálního vyhříváného okruhu pro ventilátor pro novorozence F&P 950™

Indikace k použití

Tato dýchací souprava je příslušenstvím ke zvlhčovači dýchacích plynů F&P 950. Je určena k přívodu zahřátých, zvlhčených dýchacích plynů novorozeneckým a pediatrickým pacientům v rámci mezních hodnot uvedených technických specifikací.

Kontraindikace

S vyhříváním zvlhčováním dýchacích cest nejsou spojeny žádné kontraindikace.

Vedlejší účinky

Nejsou známy žádné vedlejší účinky vyhříváného zvlhčování dýchacích cest.

Technické specifikace

Kompatibilní se zvlhčovačem dýchacích plynů F&P 950. Další varování, upozornění, kontraindikace, vedlejší účinky a informace o systému naleznete v příručkách ke zvlhčovači, příslušenství a rozhraní pacienta.

Dechový objem:	<300 mL
Připojky rozhraní:	Kuželové konektory podle ISO 5356-1
Délka dýchací hadice:	
Nádechová:	1,75 m
Výdechová:	1,60 m
Únik plynu (60 cmH₂O, BTPS):	
Dvojitá větev	<30 mL/min
Odpor vůči průtoku (15 L/min, BTPS):	
Nádechový:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Výdechový:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>S příslušenstvím:</i>	
Nádechový:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Výdechový:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(včetně nejistoty měření 0,02 cmH ₂ O)	
Soulad (60 cmH₂O, BTPS):	
Dvojitá větev:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>S příslušenstvím:</i>	
Dvojitá větev:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(včetně nejistoty měření 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Minimální vnitřní průměr hadice:	11,2 mm
Maximální povrchová teplota hadice:	44 °C (<25 cm od portu pacienta)
Maximální provozní tlak:	80 cmH ₂ O
Provozní rozsah průtoku (Ventilátor):	0,5–40 L/min
Pokožová teplota:	20–26 °C
Maximální teplota inkubátoru:	37 °C
Maximální objem vody v komoře:	160 mL

Definice symbolů

	Postupujte podle návodu k použití – bezpečnost.
	Prostudujte si návod k použití. fphcare.com/950IFU
	Na jedno použití.
	Správná hladina vody ve vodní komoře.
	Nesprávná hladina vody, vodní komoru nepoužívejte.
	Součást může být zlikvidována v rámci konfigurace.
	Příložná část typu BF.
	Nádechový port ventilátoru (průtok k pacientovi).
	Výdechový port ventilátoru (průtok od pacienta).
	Při výrobě tohoto výrobku nebyl použit přírodní kaučukový latex.
	Označuje součást požadovanou pro krátký samočinný test ventilátoru.
	Teplotní omezení.
	Výrobce.
	Datum výroby.
	Datum expirace.

Varování, upozornění a poznámky

⚠ VAROVÁNÍ

- Vždy je nutné zajistit řádné monitorování pacienta (například kontrolu saturace kyslíkem). Pokud pacient nebude monitorován, může dojít k vážnému poškození zdraví nebo úmrtí (například v případě přerušení průtoku plynu).
- Na jedno použití. Nepoužívejte tento výrobek opakovaně. Opakované použití může vést k infekci dýchacích cest.
- Používání (nebo úprava) kombinací dýchacích okruhů a komor nedoporučených společností Fisher & Paykel Healthcare může vést k nedostatečnému zvlhčování, poruše ventilátoru nebo závažné újmě.
- Výrobek nepoužívejte v blízkosti zdrojů vznícení. Vystavení kyslíku zvyšuje riziko požáru, který může způsobit poranění nebo úmrtí pacienta.

Nerespektování následujících varování může negativně ovlivnit funkci přístroje nebo snížit jeho bezpečnost (včetně potenciální závažné újmy na zdraví):

- Tento výrobek je určen pro podávání vzduchu, kyslíku a/nebo oxidu dusnatého. Není vhodný pro podání hořlavých anestetických plyných směsí nebo směsi Heliox.
- Nestlačujte a nenatahujte hadičku a nevymačkávejte z ní tekutinu.
- Tento výrobek se nesmí čistit ani sterilizovat. Zamezte kontaktu s chemikáliemi, čistícími prostředky nebo dezinfekčními prostředky na ruce.
- Nastavte příslušné alarmy ventilátoru nebo zdroje průtoku, abyste mohli sledovat poskytování léčby.
- Před připojením k pacientovi proveďte test tlaku a netěsností dýchacího systému.
- Před použitím zkontrolujte, zda jsou všechny spoje těsné.
- Sledujte kondenzát v okruhu, abyste zabránili ucpání nebo hromadění tekutin. Podle potřeby kondenzát odvádějte.
- Zvlhčovač by měl vždy stát rovně a měl by být níže než pacient.
- Komoru nepoužívejte, jestliže upadla nebo je viditelně poškozená.
- Komoru nepoužívejte, pokud jsou v komoře uvolněné kryty některých senzorů nebo úplné chybi.
- Komoru nepoužívejte, pokud hladina vody stoupne nad rysku maximální povolené hladiny vody.
- Komoru neplňte vodou o teplotě vyšší než 37 °C.
- Nepoužívejte medikace obsahující Tyloxapol (například Tacholiquin), mohlo by dojít k poškození hadic a ke ztrátě ventilačního tlaku.
- Nepoužívejte déle než po maximální dobu 14 dnů.

⚠ UPOZORNĚNÍ

- Nedotýkejte se horkého povrchu základny komory. Mohlo by to vést k popálení pokožky.
- Nepřikrývejte okruh materiály, jako jsou ručníky, polštáře nebo prostěradla. Mohlo by to vést k popálení pokožky.
- Nenechávejte hadici v delším kontaktu s pokožkou pacienta. Mohlo by to vést k popálení pokožky.
- Neprovozujte komoru bez průtoku vody nebo plynu. Nedodržení by mohlo vést k nízké úrovni zvlhčování.
- Zdroj vody musí být nejméně o 50 cm výše než komora. Nedodržení by mohlo vést k nízké úrovni zvlhčování.
- Pokud používáte ventilátor Puritan Bennett™* 840 nebo Puritan Bennett™ 980, proveďte krátký samočinný test (Short Self-Test, SST) pomocí žlutého adaptéru SST. Následky nedodržení podmínek SST konzultujte s výrobcem ventilátoru.

Poznámky

- K inhalaci použijte sterilní vodu dle ČL nebo ekvivalent. Přidávání dalších látek může mít nepříznivé účinky.
- Během likvidace může být uživatel vystaven působení tekutin z dýchacích cest. S dýchacími okruhy je nutné zacházet jako s kontaminovanými. Likvidaci provádějte v souladu s místními nebo národními zákony a předpisy týkajícími se ochrany životního prostředí.

- Pokud při používání tohoto přístroje došlo k vážné nehodě, informujte zástupce společnosti Fisher & Paykel Healthcare a v případě členských zemí Evropské unie příslušný orgán ve vaší zemi.

* Puritan Bennett je ochranná známka společnosti Medtronic, Inc.

F&P 950™ Dobbelt opvarmet slangesæt til neonatal respirator

Indikationer

Åndedrætssættet er en tilbehørsdel til F&P 950 respiratorisk befugter. Det er beregnet til levering af opvarmet befugtet respirationsgas til neonatale og pædiatriske patienter inden for de grænser, som er angivet i dets tekniske specifikationer.

Kontraindikationer

Der er ingen kontraindikationer for opvarmet respiratorisk befugtning.

Bivirkninger

Der er ingen kendte bivirkninger ved opvarmet respiratorisk befugtning.

Tekniske specifikationer

Kompatibel med F&P 950 respiratorisk befugter. Se brugsanvisningen til befugteren, tilbehøret og patientinterfacet vedrørende yderligere advarsler, forsigtighedsregler, kontraindikationer, bivirkninger og systeminformation.

Tidalvolumen:	<300 mL
Interface-forbindelser:	ISO 5356-1 koniske konnektorer
Patientslangens længde:	
Inspiratorisk:	1,75 m
Ekspiratorisk:	1,60 m
Gaslækage (60 cmH₂O, BTPS):	
Dobbeltslange	<30 mL/min
Flowmodstand (15 L/min, BTPS):	
Inspiratorisk:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratorisk:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Med tilbehør:</i>	
Inspiratorisk:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratorisk:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(inkluderer måleusikkerhed på 0,02 cmH ₂ O)	
Komplians (60 cmH₂O, BTPS):	
Dobbeltslange:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Med tilbehør:</i>	
Dobbeltslange:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(inkluderer måleusikkerhed på 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Minimum indvendig diameter for slange:	11,2 mm
Slangens maksimale overfladetemperatur:	44 °C (<25 cm fra patientport)
Maksimalt driftstryk:	80 cmH ₂ O
Flowområde ved drift (respirator):	0,5–40 L/min
Rumtemperatur:	20–26 °C
Maksimal inkubator-temperatur:	37 °C
Kammerets maksimale vandvolumen:	160 mL

Symbolforklaring

 Følg brugsanvisningen - sikkerhed.

 Se brugsanvisningen. fphcare.com/950IFU

 Til engangsbrug.

  Korrekt vandniveau i vandkammeret.

  Forkert vandniveau. Vandkammeret må ikke benyttes.

 Komponenten kan bortskaffes ved opsætning.

 Type BF anvendt del.

 Respiratorens inspirationsport (flow til patient).

 Respiratorens eksspirationsport (flow fra patient).

 Dette produkt er ikke fremstillet med naturlig gummilatex.

SST Angiver komponent, som er påkrævet til respiratorens korte selvtest.

 Temperaturbegrænsninger.

 Producent.

 Fremstillingsdato.

 Udløbsdato.

Advarsler, forsigtighedsregler og bemærkninger

⚠ ADVARSLER

- Patienten skal konstant monitoreres (f.eks. iltmætning) på passende vis. Manglende monitorering af patienten (f.eks. i tilfælde af afbrydelse af luftflow) kan resultere i alvorlig personskade eller død.

- Til engangsbrug. Dette produkt må ikke genbruges. Genbrug kan forårsage luftvejsinfektion.
- Brug (eller modifikation) af slangesæt og kammerkombinationer, som ikke er anbefalet af Fisher & Paykel Healthcare, kan medføre ringe befugtning, respiratorsvigt eller alvorlig personskade.
- Må ikke anvendes i nærheden af nogen antændelseskilde. Eksponering for ilt øger risikoen for brand, der kan forårsage alvorlig personskade eller dødsfald.

Manglende overholdelse af følgende advarsler kan nedsætte udstyrets ydelse eller kompromittere sikkerheden (herunder potentielt forårsage alvorlig personskade):

- Dette produkt er beregnet til administration af luft, ilt og/eller nitrogenoxid. Det er ikke egnet til administration af brandbare anæstesisgasblandinger eller heliox-gas.
- Slangen må ikke klemmes, strækkes eller malkes.
- Dette produkt må ikke rengøres eller steriliseres. Undgå kontakt med kemikalier, rengøringsmidler eller håndrensemidler.
- Indstil relevante respirator- eller flowkildealarmen for at overvåge behandlingen.
- Foretag en tryk- og lækagetest på åndedrætssystemet, inden det kobles til en patient.
- Kontrollér, at alle tilslutninger er stramme før brug.
- Overvåg kondensat i slangesættet for at forhindre tilstopning eller ansamling af væske. Dræn efter behov.
- Befugteren skal altid være placeret plant og anbragt lavere end patienten.
- Kammeret må ikke benyttes, hvis det er synligt beskadiget eller har været tabt.
- Kammeret må ikke benyttes, hvis nogen af sensordækslerne har løsnet sig eller mangler i kammeret.
- Kammeret må ikke benyttes, hvis vandstanden stiger over den maksimale vandstandslinje.
- Fyld ikke kammeret med vand, der er varmere end 37 °C.
- Undgå at benytte lægemidler, der indeholder tyloxapol (såsom Tacholiquin), da dette kan beskadige slangerne og føre til tab af ventilationstryk.
-  Må ikke anvendes længere end den maksimale brugsvarighed på 14 dage.

⚠ FORSIGTIGHEDSREGLER

- Rør ikke ved kammerbundens varme overflade. Manglende overholdelse kan medføre forbrænding af huden.
- Slangesættet må ikke tildækkes med materialer såsom håndklæder, puder eller sengetøj. Manglende overholdelse kan medføre forbrænding af huden.
- Undgå at lade slangen være i langvarig berøring med patientens hud. Manglende overholdelse kan medføre forbrænding af huden.
- Kammeret må ikke betjenes uden vand eller luftflow. Manglende overholdelse kan medføre lave fugtighedsniveauer.
- Vandkilden skal være mindst 50 cm højere end kammeret. Manglende overholdelse kan medføre lave fugtighedsniveauer.
- Hvis du anvender en Puritan Bennett™ 840- eller Puritan Bennett™ 980-respirator, skal du bruge den gule SST-adapter til at udføre en kort selvtest (Short Self-Test, SST). Respiratorens producent kan oplyse om konsekvenser af manglende overholdelse af SST.

Bemærkninger

- Anvend sterilt USP-vand til skylning, eller tilsvarende. Tilsætning af andre stoffer kan have uønskede virkninger.
- Brugeren kan udsættes for luftvejsvæsker under bortskaffelse. Slangesæt skal håndteres som kontaminerede. Bortskaffes i henhold til lokale, statslige eller landespecifikke miljølovgivning og -forordninger.

- Hvis der har fundet en alvorlig hændelse sted under brug af dette produkt, bedes du kontakte din lokale Fisher & Paykel Healthcare-repræsentant og, for EU-medlemslande, den ansvarlige myndighed i dit land.

*Puritan Bennett er et varemærke tilhørende Medtronic, Inc.

F&P 950™ Dubbel verwarmd beademingscircuitset voor neonaten

Indicaties voor gebruik

De beademingsset is een accessoire voor de F&P 950-luchtwegbevochtiger. Het is bedoeld voor toediening van verwarmde, bevochtigde ademhalingsgasen aan neonatale en pediatrische patiënten, binnen de grenzen van de vermelde technische specificaties.

Contra-indicaties

Er zijn geen contra-indicaties voor verwarmde luchtwegbevochtiging.

Neveneffecten

Er zijn geen bekende neveneffecten van verwarmde luchtwegbevochtiging.

Technische specificaties

Compatibel met de F&P 950-luchtwegbevochtiger. Raadpleeg de gebruiksaanwijzingen van de bevochtiger, accessoires en patiëntinterface voor aanvullende waarschuwingen, aandachtspunten, contra-indicaties, neveneffecten en systeem informatie.

Teugvolume:	<300 mL
Interface-aansluitingen:	ISO 5356-1 conische connectoren
Lengte beademingsslang:	
Inademingsslang:	1,75 m
Uitademingsslang:	1,60 m
Gaslekkage (60 cmH₂O, BTPS):	
Twee slangen	<30 mL/min
Flowweerstand (15 L/min, BTPS):	
Inademing:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Uitademing:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Met accessoires:</i>	
Inademing:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Uitademing:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(inclusief 0,02 cmH ₂ O meetonzekerheid)	
Therapietrouw (60 cmH₂O, BTPS):	
Twee slangen:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Met accessoires:</i>	
Twee slangen:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(inclusief 0,08 mL/cmH ₂ O meetonzekerheid)	
Minimale binnendiameter slang:	11,2 mm
Maximale oppervlakte-temperatuur slang:	44 °C (<25 cm vanaf de patiëntpoort)
Maximale bedrijfsdruk:	80 cmH ₂ O
Bedrijfsflowbereik (beademingstoestel):	0,5–40 L/min
Kamertemperatuur:	20–26 °C
Maximale couveuse temperatuur:	37 °C
Maximaal watervolume kamer:	160 mL

Symbooldefinities

 Volg de gebruiksaanwijzing - Veiligheid.

 Raadpleeg de gebruiksaanwijzing. fphcare.com/950IFU

 Voor eenmalig gebruik.

  Correct waterniveau in waterkamer.

  Incorrect waterniveau; gebruik de waterkamer niet.

 Onderdeel kan tijdens installatie worden weggegooid.

 Toegepast onderdeel van type BF.

 Inademingspoort van het beademingstoestel (flow naar patiënt).

 Uitademingspoort van het beademingstoestel (flow vanaf de patiënt).

 Voor de vervaardiging van dit product is geen natuurrubberlatex gebruikt.

SST Geeft component aan vereist voor de korte zelftest van het beademingstoestel.

 Temperatuurbeperingen.

 Fabrikant.

 Fabricagedatum.

 Vervaldatum.

Waarschuwingen, aandachtspunten en opmerkingen

⚠ WAARSCHUWINGEN

- Patiënten moeten te allen tijde op geschikte wijze worden gemonitord (bijv. zuurstofsaturatie). Het niet bewaken van de patiënt kan (bijv. bij onderbreking van de flow) resulteren in ernstig letsel of overlijden.
- Voor eenmalig gebruik. Dit product mag niet worden hergebruikt. Hergebruik kan leiden tot infectie van de luchtwegen.
- Het gebruik (of de aanpassing) van combinaties van beademingscircuit en kamer die niet worden geadviseerd door Fisher & Paykel Healthcare kan leiden tot slechte bevochtiging, een onjuiste werking van het beademingstoestel of ernstig letsel.
- Gebruik het product niet in de buurt van ontstekingsbronnen. Blootstelling aan zuurstof vergroot het risico op brand, wat kan leiden tot letsel of overlijden van de patiënt.

Het niet in acht nemen van de volgende waarschuwingen kan de prestaties of de veiligheid van het apparaat aantasten (met mogelijk ernstig letsel tot gevolg):

- Dit product is ontworpen voor de toediening van lucht, zuurstof en/of stikstofoxide. Het is niet geschikt voor de toediening van brandbare anesthesiegasmengsels of heliox.
- De slang mag niet worden geplet of uitgerekt en er mag niet in worden geknepen.
- Dit product niet onderdompelen of steriliseren. Vermijd contact met chemische stoffen, schoonmaakmiddelen en handontsmettingsmiddelen.
- Stel passende alarmen in voor het beademingstoestel of de flowbron om de therapietoediening te bewaken.
- Voer een druk- en lekkagetest uit op het beademingssysteem alvorens het aan te sluiten op een patiënt.
- Controleer vóór gebruik of alle aansluitingen goed vastzitten.
- Bewaak op circuitcondens om occlusie of ophoping van vocht te voorkomen. Tap zo nodig vloeistof af.
- De bevochtiger moet altijd waterpas en lager dan de patiënt staan.
- Gebruik de kamer niet als deze zichtbaar is beschadigd of is gevallen.
- Gebruik de kamer niet als de sensorafdekkingen zijn losgeraakt of ontbreken aan de kamer.
- Gebruik de kamer niet als het waterniveau tot boven het aangegeven maximale waterniveau stijgt.
- Vul de kamer niet met water warmer dan 37 °C.
- Gebruik geen geneesmiddelen die tyloxapol bevatten (zoals Tacholiquin); dit kan leiden tot beschadiging van de slangen en tot verlies van de beademingsdruk.
-  Niet gebruiken na de maximale gebruiksduur van 14 dagen.

⚠ AANDACHTSPUNTEN

- Raak het hete oppervlak van de kamerbodem niet aan. Als deze instructie wordt genegeerd, kunnen er brandwonden ontstaan.
- Bedek het circuit niet met materialen zoals handdoeken, kussens of beddengoed. Als deze instructie wordt genegeerd, kunnen er brandwonden ontstaan.
- Voorkom langdurig contact van slangen met de huid van de patiënt. Als deze instructie wordt genegeerd, kunnen er brandwonden ontstaan.
- Gebruik de kamer niet zonder water of gasflow. Als deze instructie wordt genegeerd, kan er een lage luchtvochtigheid ontstaan.
- De waterbron moet ten minste 50 cm hoger dan de kamer worden geplaatst. Als deze instructie wordt genegeerd, kan er een lage luchtvochtigheid ontstaan.
- Als u een Puritan Bennett™ 840- of Puritan Bennett™ 980-beademingstoestel gebruikt, voert u met behulp van de gele SST-adapter de korte zelftest (short self-test; SST) uit. De fabrikant van het beademingstoestel kan u inlichten over de gevolgen van het niet in acht nemen van de SST.

Opmerkingen

- Gebruik USP steriel water of een vergelijkbaar product voor irrigatie. Het toevoegen van andere stoffen kan leiden tot bijwerkingen.
- De gebruiker kan worden blootgesteld aan vloeistoffen uit de luchtwegen tijdens afvoer.Beademingscircuits moeten als besmet worden behandeld. Weggooien volgens lokale, regionale of landspecifieke milieuwetten en -voorschriften.
- Als er zich tijdens het gebruik van dit apparaat een ernstig incident heeft voorgedaan, informeer dan uw plaatselijke Fisher & Paykel Healthcare-vertegenwoordiger en, voor EU-lidstaten, de bevoegde autoriteit in uw land.

*Puritan Bennett is een handelsmerk van

Medtronic, Inc.

F&P 950™ vastsündinu topeftsoojendusega ventilaatorikontuuri komplekt

Kasutusnäidustused

Hingamiskomplekt on F&P 950 hingamisteede niisuti lisavarustus. See on ette nähtud soojendusega niisutatud hingamisgaaside manustamiseks vastsündinutele ja lastele ettenähtud tehniliste spetsifikatsioonide piires.

Vastunäidustused

Hingamisteede soojendatud niisutamiseks pole vastunäidustusi.

Kõrvaltoimed

Hingamisteede soojendatud niisutamisel pole teadaolevaid kõrvaltoimeid.

Tehnilised andmed

Ühildub F&P 950 hingamisteede niisutiga. Täiendavate hoiatuste, ettevaatuste, vastunäidustuste, kõrvaltoimete ja süsteemi kohta leiate teavet niisuti, lisaseadme ja patsiendiliidese kasutusjuhendist.

Hingamismaht:	<300 mL
Liidese ühendused:	ISO 5356-1 koonilised liitmikud
Hingamisvooliku pikkus:	
Inspiratoorne:	1,75 m
Ekspiratoorne:	1,60 m
Gaasileke (60 cmH₂O, kehatemperatuuril rõhuga küllastunud):	
Kaheharuline	<30 mL/min
Voolutakistus (15 L/min, kehatemperatuuril rõhuga küllastunud):	
Inspiratoorne:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratoorne:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Tarvikutega:</i>	
Inspiratoorne:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratoorne:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(sh mõõtmise ebatäpsus 0,02 cmH ₂ O)	
Vastavus (60 cmH₂O, kehatemperatuuril rõhuga küllastunud):	
Kaheharuline:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Tarvikutega:</i>	
Kaheharuline:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(sh mõõtmise ebatäpsus 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Vooliku minimaalne siseläbimõõt:	11,2 mm
Vooliku maksimaalne pinnatemperatuur:	44 °C (<25 cm patsiendipordist)
Maksimaalne töö rõhk:	80 cmH ₂ O
Töö vooluhulgavahe­mik (Ventilaator):	0,5–40 L/min
ruumitemperatuur:	20–26 °C
Maksimaalne inkubaatori temperatuur:	37 °C
Kambri maksimaalne veemaht:	160 mL

Sümbolite tähendused

	Järgige kasutusjuhendit – ohutus.
	Lugege kasutusjuhendit. fphcare.com/950IFU
	Ühekordseks kasutamiseks.
	Õige veetase veekambris.
	Vale veetase; ärge kasutage veekambrit.
	Komponendi võib ülesseadmisel ära visata.
	Patsiendiga ühendatav BF-tüüpi osa.
	Ventilaatori sissehingamisport (vool patsiendile).
	Ventilaatori väljahingamisport (vool patsiendilt).
	Selle toote valmistamisel ei ole kasutatud looduslikku kummilateksit.
SST	Näitab ventilaatori lühikese enesetest i jaoks vajalikku komponenti.
	Temperatuuripiirangud.
	Tootja.
	Valmistamiskuupäev.
	Aegumiskuupäev.

Hoiatused, ettevaatusabinõud ja märkused

⚠️ HOIATUSED

- Patsiendi seisundit (nt hapnikuküllastust) tuleb kogu aeg nõuetekohaselt jälgida. Patsiendi mittejälgimine võib (nt gaasivoolu katkemise korral) põhjustada tõsist kahju või surma.
- Ühekordseks kasutamiseks. Ärge kasutage seda toodet korduvalt. Korduvkasutamine võib põhjustada hingamisteede nakkust.
- Fisher & Paykel Healthcare soovituseta hingamiskontuuride ja kambrite kombinatsioonide kasutamine või modifitseerimine võib vähendada niisutuse jõudlust, põhjustada ventilaatori talitlushäire või tõsise vigastuse.
- Ärge kasutage toodet ühegi sünteallika läheduses. Hapnikuga kokkupuude suurendab tuleohtu, mis võib põhjustada tõsiseid vigastusi või surma.

Järgnevate hoiatuste eiramine võib halvendada seadme toimivust või vähendada ohutust (sh põhjustada tõsiseid vigastusi):

- See toode on mõeldud õhu, hapniku ja/või lämmastikoksiidi manustamiseks. See ei sobi tuleohtlike anesteetiliste gaasidegude ega Helioxi gaaside manustamiseks.
- Ärge muljuge, venitage ega pigistage voolikuid.
- Ärge puhastage ega steriliseerige seda toodet. Vältige kokkupuudet kemikaalide, puhastusvahendite või kätepuhastusvahenditega.
- Ravimanustamise jälgimiseks määrake sobivad ventilaatori või vooluallika alarimid.
- Enne patsiendiga ühendamist tehke hingamissüsteemi rõhu- ja lekkekatsed.
- Enne kasutamist veenduge, et kõik ühendused oleksid tihedad.
- Oklusiooni või vedeliku kogunemise vältimiseks jälgige kondensaati kontuuris. Tühjendage vastavalt vajadusele.
- Niisuti peab olema alati tasasel pinnal ja patsiendist madalamal.
- Ärge kasutage kambrit, kui see on nähtavalt kahjustatud või maha kukkunud.
- Ärge kasutage kambrit, kui mõni anduri kate on kambri küljest lahti või puudub.
- Ärge kasutage kambrit, kui veetase tõuseb üle maksimaalse veetaseme joone.
- Ärge täitke kambrit üle 37 °C temperatuuriga veega.
- Ärge kasutage tüloksapooli sisaldavaid ravimeid (nagu Tacholiquin), sest need võivad voolikut kahjustada ja põhjustada ventilatsioonirõhu languse.
- 14

Ärge kasutage kauem kui maksimaalselt 14 päeva.

⚠️ ETTEVAATUSABINÕUD

- Ärge puudutage kambri aluse kuuma pinda. Hoiatuse eiramine võib põhjustada nahapõletusi.
- Ärge katke kontuuri esemetega, nagu rätikud, padjad või voodipesu. Hoiatuse eiramine võib põhjustada nahapõletusi.
- Vältige voolikute pikaajalist kokkupuudet patsiendi nahaga. Hoiatuse eiramine võib põhjustada nahapõletusi.
- Ärge kasutage kambrit ilma vee- või gaasivooluta. Hoiatuse eiramine võib põhjustada madala niiskustaseme.
- Veeallikas peab paiknema vähemalt 50 cm kambrist kõrgemal. Hoiatuse eiramine võib põhjustada madala niiskustaseme.
- Kui kasutate ventilaatorit Puritan Bennett™* 840 või Puritan Bennett™ 980, kasutage lühikese enesetest i (Short Self-Test, SST) tegemiseks kollast SST-adapterit. SST tegemata jätmise tagajärgede teada saamiseks pöörduge ventilaatori tootja poole.

Märkused

- Kasutage steriilset irrigatsioonivett USP või samaväärset. Muude ainete lisamisel võib olla kahjulik mõju.
- Kasutaja võib kõrvaldamise käigus puutuda kokku hingamisteedest pärinevate vedelikega. Hingamiskontuure tuleb käidelda saastununa. Hävitada vastavalt kohalikele, riiklikele või riigispetsiifilistele keskkonnaseadustele ja -eeskirjadele.
- Kui selle seadme kasutamisel on juhtunud tõsine ohujuhtum, teavitage sellest oma kohalikku Fisher & Paykel Healthcare'i esindajat ja Euroopa Liidu liikmesriikide puhul oma riigi pädevat asutust.

F&P 950™ Neonatal Ventilator Dual Heated Circuit Kit

Mga indikasyon para sa paggamit

Ang paghinga na set ay isang aksesorya para sa F&P 950 Panghinga na Humidifier. Inilaan ito para sa paghahatid ng pinainit na mamasa-masang mga panghinga na gas sa mga bagong panganak at batang pasyente, sa loob ng mga limitasyon ng nakasaad na mga teknikal na espesipikasyon nito.

Mga Kontraindikasyon

Walang mga kontraindikasyon para sa pinainit na panghinga na pamamasa-basa.

Mga epekto

Walang mga kilalang epekto ng pinainit na panghinga na pamamasa-basa.

Mga teknikal na espesipikasyon

Katugma sa F&P 950 Panghinga na Humidifier. Sumangguni sa mga tagubilin sa gumagamit ng humidifier, aksesorya, at interface ng pasyente para sa mga karagdagang babala, mga pag-iingat, mga kontraindikasyon, mga epekto, at impormasyon sa sistema.

Tidal volume:	<300 mL
Mga interface na koneksyon:	Mga ISO 5356-1 Conical Connector
Haba ng tubo para sa paghinga:	
Paglanghap:	1.75 m
Pagbuga ng hininga:	1.60 m
Pagtagas ng gas (60 cmH₂O, BTPS):	
Dual limb	<30 mL/min
Paglaban sa daloy (15 L/min, BTPS):	
Paglanghap:	1.05 ± 0.06 cmH ₂ O
Pagbuga ng hininga:	1.11 ± 0.09 cmH ₂ O
<i>Kasama ang mga aksesorya:</i>	
Paglanghap:	1.05 ± 0.06 cmH ₂ O
Pagbuga ng hininga:	1.11 ± 0.09 cmH ₂ O
(may kasamang kawalan ng katiyakan sa pagsukat na 0.02 cmH ₂ O)	
Pagsunod (60 cmH₂O, BTPS):	
Dual limb:	1.01 ± 0.13 mL/cmH ₂ O
<i>Kasama ang mga aksesorya:</i>	
Dual limb:	1.02 ± 0.13 mL/cmH ₂ O
(may kasamang kawalan ng katiyakan sa pagsukat na 0.08 mL/cmH ₂ O)	
Pinakamaliit na panloob na dyametro ng tubo:	11.2 mm
Pinakamataas na temperatura sa ibabaw ng tubo:	44 °C (<25 cm mula sa port ng pasyente)
Pinakamataas na presyon sa pagpapatakbo:	80 cmH ₂ O
Saklaw ng daloy sa pagpapatakbo (Bentilador):	0.5–40 L/min
Temperatura ng silid:	20–26 °C
Pinakamataas na temperatura ng incubator:	37 °C
Pinakamataas na dami ng tubig sa chamber:	160 mL

Mga kahulugan ng simbolo

	Sundin ang mga tagubilin sa paggamit - kaligtasan.
	Sumangguni sa mga tagubilin sa paggamit. fphcare.com/950IFU
	Paggamit nang isang beses.
	Tamang antas ng tubig sa chamber ng tubig.
	Maling antas ng tubig; huwag gamitin ang chamber ng tubig.
	Maaaring itapon ang bahagi sa pag-setup.
	Type BF na inilapat na bahagi.
	Paglanghap na port ng bentilador (daloy tungo sa pasyente).
	Pagbuga ng hininga na port ng bentilador (daloy mula sa pasyente).
	Ang produktong ito ay hindi yari sa natural na latex na goma.
SST	Ipinapahiwatig ang kinakailangang bahagi para sa Maikling Pansariling Pagsubok sa bentilador.
	Mga limitasyon sa temperatura.

	Tagagawa.
	Petsa ng paggawa.
	Petsa ng pagkawalang bisa.

Mga babala, mga pag-iingat, at mga dapat tandaan

⚠️ MGA BABALA

- Dapat gamitin ang naaangkop na pagsubaybay sa pasyente (hal. saturation ng oxygen) sa lahat ng oras. Ang kabiguang subaybayan ang pasyente (hal. sa kaganapan ng pagkagambala sa daloy ng gas) ay maaaring magresulta sa malubhang pinsala o pagkamatay.
- Paggamit nang isang beses. Huwag muling gamitin ang produktong ito. Ang muling paggamit ay maaaring magresulta sa impeksyon sa daluyan ng hangin.
- Ang paggamit (o pagbabago) sa mga kumbinasyon ng circuit at chamber sa paghinga na hindi inirerekomenda ng Fisher & Paykel Healthcare ay maaaring magresulta sa mahinang pamamasa-basa, maling paggana ng bentilador, o malubhang pinsala.
- Huwag gamitin ang produkto nang malapit sa anumang pinagmulan ng pag-aapoy. Ang pagkakalantad sa oxygen ay nagdaragdag sa panganib ng sunog na maaaring maging sanhi ng malubhang pinsala o pagkamatay.

Ang pagkabigong sumunod sa mga sumusunod na babala ay maaaring makapinsala sa pagganap ng aparato o makompromiso ang kaligtasan (kabilang ang potensyal na maging sanhi ng malubhang pinsala):

- Ang produktong ito ay idinisenyo para sa paghahatid ng hangin, oxygen, at/o nitric oxide. Hindi ito angkop para sa paghahatid ng nasusunog na mga anestetikong halo ng gas o Heliox na gas.
- Huwag durugin, anatinb, o i-milk ang tubo.
- Huwag linisin o isterilisado ang produktong ito. Iwasang malagyan ng mga kemikal, mga panlinis na ahente, o mga sanitizer ng kamay.
- Itakda ang naaangkop na mga alarma para sa bentilador o pinagmulan ng daloy upang masubaybayan ang paghahatid ng terapiya.
- Magsagawa ng pagsubok sa presyon at tagas sa sistema ng paghinga bago ikabit sa isang pasyente.
- Suriin na mahigpit ang lahat ng mga koneksyon bago gamitin.
- Subaybayan ang condensate ng circuit upang maiwasan ang pagbara o akumulasyon ng likido. Alisan ng tubig kung kinakailangan.
- Ang humidifier ay dapat palaging nakapantay at nakaposisyon na mas mababa kaysa sa pasyente.
- Huwag gamitin ang chamber kung ito ay nakikita na nasira o nahulog na.
- Huwag gamitin ang chamber kung ang alinman sa mga takip ng sensor ay natanggal o nawawala mula sa chamber.
- Huwag gamitin ang chamber kung ang antas ng tubig ay tumataas nang mas mataas sa linya ng pinakamataas na antas ng tubig.
- Huwag punan ang chamber ng tubig na higit sa 37 °C.
- Huwag gumamit ng mga gamot na naglalaman ng Tyloxapol (tulad ng Tacholiquin) dahil maaari nitong mapinsala ang tubo at humantong sa pagkawala ng presyon ng bentilasyon.
- 14

Huwag gamitin nang lampas sa 14 na araw na pinakahabang tagal ng paggamit.

⚠️ MGA PAG-IINGAT

- Huwag hawakan ang mainit na ibabaw ng ilalim ng chamber. Ang kabiguang sumunod ay maaaring magresulta sa isang pagkasunog ng balat.
- Huwag takpan ang circuit ng mga materyales na tulad ng mga tuwalya, mga unan, o sapin ng kama. Ang kabiguang sumunod ay maaaring magresulta sa pagkasunog ng balat.
- Iwasang mapabayaang dumikit nang matagal ang tubo sa balat ng pasyente. Ang kabiguang sumunod ay maaaring magresulta sa isang pagkasunog ng balat.

- Huwag paganahin ang chamber nang walang daloy ng tubig o gas. Ang kabiguang sumunod ay maaaring magresulta sa mga mababang antas ng kahalumigmigan.
- Ang pinagmulan ng tubig ay dapat mas mataas nang hindi bababa sa 50 cm kaysa sa chamber. Ang kabiguang sumunod ay maaaring magresulta sa mga mababang antas ng kahalumigmigan.
- Kung gumagamit ng Puritan Bennett™* 840 o Puritan Bennett™ 980 na bentilador, gamitin ang dilaw na SST adapter upang kumpletuhin ang maikling pansariling pagsubok (short self-test, SST). Sumangguni sa tagagawa ng bentilador para sa mga kahihinatnan ng pagkabigo na sumunod sa SST.

Mga dapat tandaan

- Gumamit ng USP Isterilisadong Tubig para sa Irigasyon, o katumbas. Ang pagdagdag ng ibang mga sangkap ay maaaring may masamang epekto.
- Ang gumagamit ay maaaring malantad sa mga likido ng mga daluyan ng paghinga habang tinatapon. Ang mga circuit ng paghinga ay dapat isaalang-alang bilang kontaminado. Itapon ito ayon sa mga partikular na batas at regulasyon sa kapaligiran ng lokal, estado o bansa.
- Kung may seryosong insidenteng nangyari habang ginagamit ang aparatong ito, mangyaring abisuhan ang iyong lokal na kinatawan ng Fisher & Paykel Healthcare at, para sa mga miyembrong bansa ng European Union, ang Karapatang Awtoridad sa iyong bansa.

^{*}Ang Puritan Bennett ay isang marka ng kalakal ng Medtronic, Inc.

^{*}Puritan Bennett on Medtronic, Inc. kaubamärk.

F&P 950™ Vastasyntyneen ventilaattorin kaksoislämmitetty letkustosarja

Käyttöaiheet

Hengitysletkusto on F&P 950 -hengityskostuttimen lisävaruste. Se on tarkoitettu antamaan, laitteen ilmoitettujen teknisten tietojen rajoissa, lämmitettyä ja kostutettua hengityskaasua vastasyntyneille ja lapsipotilaille.

Vasta-aiheet

Lämmitetylle hengitysteiden kosteutekselle ei ole vasta-aiheita.

Haittavaikutukset

Lämmitetyllä hengitysteiden kosteuteksella ei ole tunnettuja haittavaikutuksia.

Tekniset tiedot

Yhteensopiva F&P 950 -hengityskostuttimen kanssa. Lue kostuttimen, lisävarusteen ja potilasliitännän käyttöohjeiden lisävaroitukset, huomiotekstit, vasta-aiheet, haittavaikutukset sekä järjestelmätiedot.

Kertahengitystilavuus:	<300 mL
Käyttöliittymän liitännät:	ISO 5356-1 -kartioliittimet
Hengitysletkun pituus:	
Sisäänhengitys:	1,75 m
Uloshengitys:	1,60 m
Kaasun vuoto (60 cmH₂O, BTPS):	
Kaksoisletkusto	<30 mL/min
Virtausvastus (15 L/min, BTPS):	
Sisäänhengitys:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Uloshengitys:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Lisävarusteiden kanssa:</i>	
Sisäänhengitys:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Uloshengitys:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(sisältää mittausepävarmuuden 0,02 cmH ₂ O)	
Komplianssi (60 cmH₂O, BTPS):	
Kaksoisletkusto:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Lisävarusteiden kanssa:</i>	
Kaksoisletkusto:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(sisältää mittausepävarmuuden 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Letkun vähimmäissisä-halkaisija:	11,2 mm
Letkun pinnan enimmäislämpötila:	44 °C (<25 cm potilasportista)
Enimmäiskäyttöpaine:	80 cmH ₂ O
Käyttövirtausalue (ventilaattori):	0,5–40 L/min
Huoneen lämpötila:	20–26 °C
Inkubaattorin enimmäislämpötila:	37 °C
Säiliön veden enimmäistilavuus:	160 mL

Symbolien määritelmät

	Noudata käyttöohjeiden kohtaa "Turvallisuus".
	Tutustu käyttöohjeisiin. fphcare.com/950IFU
	Kertakäyttöinen.
	Oikea vesimäärä vesisäiliössä.
	Väärä vesimäärä; älä käytä vesisäiliötä.
	Osa voidaan hävittää alkuasennuksen yhteydessä.
	Tyypin BF potilasliityntäosa.
	Ventilaattorin sisäänhengitysportti (virtaus potilaaseen).
	Ventilaattorin uloshengitysportti (virtaus potilaasta).
	Tämän tuotteen valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumilateksia. Ilmoittaa, että osaa tarvitaan ventilaattorin lyhyeen itsesttiin.
SST	
	Lämpötilarajoitukset.
	Valmistaja.
	Valmistuspäivä.
	Viimeinen käyttöpäivä.

Varoitukset, huomiot ja huomautukset

VAROITUKSET

- Potilasta on valvottava (esim. happisaturaatiota) asianmukaisesti koko ajan. Jos potilasta ei valvota (esim. kaasuvirtauksen keskeytyessä), voi seurata vakavaa vahinkoa tai kuolema.
- Kertakäyttöinen. Ei saa käyttää uudelleen. Uudelleenkäyttö voi johtaa hengitystieinfektioon.
- Muiden kuin Fisher & Paykel Healthcaren suosittelemien hengitysletkusto- ja säiliöyhdistelmien käyttö (tai muuntelu) voi johtaa huonoon kostutukseen, ventilaattorin toimintahäiriöön tai vakavaan vahinkoon.
- Tuotetta ei saa käyttää syttymislähteen lähellä. Altistus hapelle lisää tulipalon riskiä ja voi aiheuttaa vakavan vamman tai kuoleman.

Mikäli seuraavia varoituksia ei noudateta, laitteen toiminta tai turvallisuus voi vaarantua (mistä voi mahdollisesti aiheutua vakavaa haittaa):

- Tämä tuote on tarkoitettu ilman, hapen ja/tai typpioksiduulin antamiseen. Se ei sovellu syttyvien anestesiakaasuseosten tai Heliox-kaasun antamiseen.
- Letkuja ei saa venyttää, puristella tai vedellä.
- Tuotetta ei saa puhdistaa tai steriloida. Vältä kosketusta kemikaalien, puhdistusaineiden tai käsidesien kanssa.
- Määritä soveltuvat ventilaattorin tai virtauslähteen hälytykset hoidon annon seuraamista varten.
- Suorita hengitysjärjestelmän paine- ja vuototesti ennen potilaaseen liittämistä.
- Tarkista kaikkien liitosten tiiviys ennen käyttöä.
- Ehkäise tukkeutumista tai nesteen kertymistä seuraamalla letkuston kondensattia. Tyhjennä vesi tarvittaessa.
- Kostuttimen on aina oltava tasaisella alustalla ja alempana kuin potilas.
- Säiliötä ei saa käyttää, jos se on näkyvästi vahingoittunut tai pudonnut.
- Säilötä ei saa käyttää, jos jokin anturin kansi on pois paikoiltaan tai puuttuu säiliöstä.
- Säiliötä ei saa käyttää, jos veden pinta nousee yli maksimirajan.
- Älä täytä säiliötä vedellä, jonka lämpötila ylittää 37 °C.
- Älä käytä tyloksapolia sisältäviä lääkkeitä (kuten Tacholiquinia), sillä ne voivat vahingoittaa letkua ja johtaa ventilaatiopaineen menetykseen.
- Tuotetta ei saa käyttää 14 vuorokautta pidempään.

HUOMIOT

- Älä koske säiliön pohjan kuumaan pintaan. Muuten seurauksena saattaa olla palovamma.
- Letkuja ei saa peittää esimerkiksi peitoilla, pyyhkeillä tai liinavaatteilla. Muutoin seurauksena saattaa olla palovamma.
- Vältä letkuston pitkäaikaista kosketusta potilaan ihoon. Muuten seurauksena saattaa olla palovamma.
- Säiliötä ei saa käyttää ilman veden tai kaasun virtausta. Muuten seurauksena saattaa olla matala kosteustaso.
- Vesilähteen täytyy olla ainakin 50 cm säiliötä korkeammalla. Muuten seurauksena saattaa olla matala kosteustaso.
- Jos käytät Puritan Bennett™™ 840- tai Puritan Bennett™ 980 -ventilaattoria, tee SST-testi (lyhyt itsestesti; short self-test) käyttämällä keltaista SST-sovitinta. Katso ventilaattorin valmistajan asiakirjoista itsestin ohjeiden noudattamatta jättämisen vaikutukset.

Huomautukset

- Käytä huuhteluun steriiliä vettä (USP tai vastaava). Muiden aineiden lisääminen voi aiheuttaa haittavaikutuksia.
- Käyttäjä saattaa altistua hengitysteiden nesteille hävittämisen aikana. Hengitysletkustoja tulee käsitellä kontaminoituneina tarvikkeina. Tarvikkeet tulee hävittää paikallisten tai maakohtaisten ympäristönsuojelulakien ja -säädösten mukaisesti.
- Jos tämän laitteen käytön yhteydessä on sattunut vakava vaaratilanne, ilmoita siitä paikalliselle Fisher & Paykel Healthcaren edustajalle. Euroopan unionin sisällä tapahtuneista vakavista vaaratilanteista on lisäksi ilmoitettava jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle.

*Puritan Bennett on Medtronic, Inc.:n tavaramerkki.

Kit de circuit de ventilation bi-chauffé néonatal F&P 950™

Indications d'utilisation

Le kit de ventilation est un accessoire de l'humidificateur respiratoire F&P 950. Il est destiné à l'administration de gaz respiratoires humidifiés et chauffés aux patients néonataux et pédiatriques, dans les limites de ses spécifications techniques déclarées.

Contre-indications

Il n'existe aucune contre-indication pour l'humidification respiratoire chauffée.

Effets secondaires

Il n'existe aucun effet secondaire connu à l'humidification des gaz respiratoires chauffés.

Caractéristiques techniques

Compatible avec l'humidificateur respiratoire F&P 950. Se reporter aux instructions d'utilisation de l'humidificateur, des accessoires et de l'interface patient pour connaître les avertissements, les mises en garde, les contre-indications, les effets secondaires et les informations système supplémentaires.

Volume courant :	<300 mL
Raccords d'interface :	Raccords coniques conformes à la norme ISO 5356-1
Longueur du circuit respiratoire :	
Branche inspiratoire :	1,75 m
Branche expiratoire :	1,60 m
Fuite de gaz (60 cmH₂O, BTPS) :	
Bi-branche	<30 mL/min
Résistance au débit (15 L/min, BTPS) :	
Branche inspiratoire :	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Branche expiratoire :	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Avec accessoires :</i>	
Branche inspiratoire :	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Branche expiratoire :	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(inclut une incertitude de mesure de 0,02 cmH ₂ O)	
Conformité (60 cmH₂O, BTPS) :	
Bi-branche :	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Avec accessoires :</i>	
Bi-branche :	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(inclut une incertitude de mesure de 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Diamètre interne minimal du tuyau :	11,2 mm
Température maximale à la surface du tuyau :	44 °C (<25 cm depuis le raccord patient)
Pression maximale de fonctionnement :	80 cmH ₂ O
Plage de débit de fonctionnement (ventilateur) :	0,5–40 L/min
Température ambiante :	20–26 °C
Température maximale de l'incubateur :	37 °C
Volume d'eau maximum de la chambre :	160 mL

Définition des symboles

	Suivre les instructions d'utilisation - sécurité.
	Consulter les instructions d'utilisation. fphcare.com/950IFU
	Usage unique.
	Niveau d'eau correct dans la chambre d'humidification.
	Niveau d'eau incorrect, ne pas utiliser la chambre d'humidification.
	Le composant peut être éliminé après l'installation.
	Pièce appliquée de type BF.
	Sortie inspiratoire du ventilateur (débit vers le patient).
	Entrée expiratoire du ventilateur (débit en provenance du patient).
	Ce produit ne contient pas de latex de caoutchouc naturel.
SST	
	Indique le composant requis pour l'autotest rapide du ventilateur.
	Limites de température.
	Fabricant.
	Date de fabrication.

	Date d'expiration.
--	--------------------

Avertissements, mises en garde et remarques

AVERTISSEMENTS

- Le patient doit faire l'objet d'une surveillance appropriée (p. ex. saturation en oxygène) en permanence. L'absence de surveillance du patient (p. ex. en cas d'interruption du débit de gaz) peut lui occasionner des lésions graves pouvant s'avérer fatales.
- Usage unique. Ne pas réutiliser ce produit. La réutilisation peut provoquer une infection des voies respiratoires.
- L'utilisation (ou la modification) d'associations circuit respiratoire et chambre non recommandées par Fisher & Paykel Healthcare, peut entraîner une mauvaise humidification, un mauvais fonctionnement du ventilateur, ou des blessures graves.
- Ne pas utiliser le produit à proximité d'une source de chaleur. L'exposition à l'oxygène augmente le risque d'incendie pouvant causer de graves blessures ou la mort.

Le non-respect des avertissements suivants peut entraver les performances du dispositif ou compromettre la sécurité (en risquant notamment d'entraîner des blessures graves) :

- Ce produit est conçu pour l'administration d'air, d'oxygène et/ou de monoxyde d'azote. Il n'est pas conçu pour l'administration de mélanges de gaz anesthésiants inflammables ou de gaz HélioX.
- Ne pas écraser, étirer ni pincer les tuyaux.
- Ne pas nettoyer ou stériliser ce produit. Éviter tout contact avec des produits chimiques, des produits de nettoyage ou des produits désinfectants pour les mains.
- Régler les alarmes appropriées pour le ventilateur ou la source de débit afin de surveiller l'administration du traitement.
- Effectuer un test d'étanchéité et de fuite sur le système respiratoire avant de le brancher sur un patient.
- Vérifier que tous les raccords sont correctement serrés avant utilisation.
- Contrôler la condensation dans le circuit pour prévenir toute obstruction ou accumulation de liquide. Vidanger si nécessaire.
- L'humidificateur doit toujours être de niveau et placé plus bas que le patient.
- Ne pas utiliser la chambre si elle est visiblement endommagée ou si elle est tombée.
- Ne pas utiliser la chambre si l'une des protections des capteurs s'est délogée ou si elle est manquante.
- Ne pas utiliser la chambre si le niveau d'eau dépasse le niveau de remplissage maximum.
- Ne pas remplir la chambre d'eau à une température supérieure à 37 °C.
- Ne pas utiliser de médication contenant du tyloxapol (Tacholiquin par exemple), car cela pourrait endommager les tuyaux et causer une perte de pression de ventilation.
- Ne pas utiliser au-delà de la période maximale d'utilisation de 14 jours.

MISES EN GARDE

- Ne pas toucher la surface chaude de la base de la chambre. Le non-respect de cette consigne peut entraîner des brûlures cutanées.
- Ne pas couvrir le circuit avec une serviette, un oreiller ou un drap. Le non-respect de cette consigne peut entraîner des brûlures cutanées.
- Éviter tout contact prolongé des tuyaux avec la peau du patient. Le non-respect de cette consigne peut entraîner des brûlures cutanées.
- Ne pas utiliser la chambre sans eau ni débit de gaz. Le non-respect de cette consigne peut réduire le taux d'humidité.
- La poche d'eau doit se trouver à au moins 50 cm au-dessus de la chambre. Le non-respect de cette consigne peut réduire le taux d'humidité.
- En cas d'utilisation d'un ventilateur Puritan Bennett™™ 840 ou Puritan Bennett™ 980, utiliser l'adaptateur SST jaune pour réaliser l'autotest rapide (SST pour short self-test). Consulter la documentation du fabricant du ventilateur pour connaître les conséquences de la non-exécution de l'autotest rapide.

Remarques

- Utiliser de l'eau stérile USP pour irrigation (pharmacopée américaine) ou équivalent. L'ajout d'autres substances peut avoir des effets indésirables.
- L'utilisateur peut être exposé aux fluides respiratoires du patient pendant l'élimination. Les circuits respiratoires doivent être traités comme s'ils étaient contaminés. Éliminer conformément aux lois et réglementations environnementales locales, de l'état ou nationales.
- Si un incident grave se produit lors de l'utilisation de ce dispositif, veuillez contacter votre représentant local Fisher & Paykel Healthcare ainsi que l'organisme compétent, et pour les pays membres de l'Union européenne, l'autorité compétente dans votre pays.

*Puritan Bennett est une marque commerciale de Medtronic, Inc.

Kit de circuit chauffé à deux branches pour ventilateur néonatal F&P 950™

Indications d'utilisation

L'ensemble de respiration est un accessoire de l'humidificateur respiratoire F&P 950. Il est destiné à l'administration de gaz respiratoires chauffés et humidifiés aux patients néonataux et pédiatriques, dans les limites des spécifications techniques énoncées.

Contre-indications

Il n'existe aucune contre-indication pour l'humidification respiratoire chauffée.

Effets secondaires

Il n'existe aucun effet secondaire connu de l'humidification respiratoire chauffée.

Caractéristiques techniques

Compatible avec l'humidificateur respiratoire F&P 950. Se reporter aux instructions d'utilisation de l'humidificateur, des accessoires et de l'interface patient pour obtenir des avertissements, mises en garde, contre-indications, renseignements sur les effets secondaires et informations supplémentaires sur le système.

Volume courant :	<300 mL
Raccords de l'interface:	Raccords coniques ISO 5356-1
Longueur du tube respiratoire :	
Inspiratoire :	1,75 m
Expiratoire :	1,60 m
Fuite de gaz (60 cmH₂O, BTPS) :	
Double branche	<30 mL/min
Résistance au débit (15 L/min, BTPS) :	
Inspiratoire :	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiratoire :	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Avec accessoires :</i>	
Inspiratoire :	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiratoire :	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(comprend une incertitude de mesure de 0,02 cmH ₂ O)	
Conformité (60 cmH₂O, BTPS) :	
Double branche :	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Avec accessoires :</i>	
Double branche :	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(comprend une incertitude de mesure de 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Diamètre interne minimal du tube :	11,2 mm
Température maximale de la surface du tube :	44 °C (<25 cm du port du patient)
Pression de fonctionnement maximale :	80 cmH ₂ O
Plage de débit de fonctionnement (ventilateur) :	0,5–40 L/min
Température ambiante :	20–26 °C
Température maximale de l'incubateur :	37 °C
Volume maximal d'eau de la chambre :	160 mL

Définitions des symboles

	Suivre les instructions d'utilisation – sécurité
	Consulter les instructions d'utilisation fphcare.com/950IFU
	À usage unique
	Corriger le niveau d'eau dans la chambre à eau
	Niveau d'eau incorrect, ne pas utiliser la chambre à eau
	Le composant peut être jeté après la configuration
	Pièce appliquée de type BF
	Port inspiratoire du ventilateur (flux vers le patient)
	Port expiratoire du ventilateur (flux à partir du patient)
	Ce produit n'a pas été fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel
SST	Indique un composant requis pour l'auto-test court du ventilateur
	Limite de température

	Fabricant
	Date de fabrication
	Date d'expiration

Avertissements, mises en garde et remarques

⚠ Avertissements

- Un dispositif de surveillance approprié du patient (p. ex., la saturation en oxygène) doit être utilisé en tout temps. Tout défaut de surveillance du patient (p. ex., en cas d'interruption du débit de gaz) peut causer des lésions graves ou la mort.
- À usage unique Ne pas réutiliser ce produit. La réutilisation peut provoquer une infection des voies respiratoires.
- L'utilisation (ou la modification) des combinaisons circuit respiratoire-chambre non recommandées par Fisher & Paykel Healthcare peut entraîner une mauvaise humidification, un dysfonctionnement du ventilateur ou des dommages graves.
- Ne pas utiliser le produit près d'une source d'ignition. L'exposition à l'oxygène augmente le risque d'incendie, ce qui peut causer des lésions graves ou la mort.

Le défaut de se conformer aux mises en garde suivantes peut nuire à la performance de l'appareil, compromettre la sécurité et provoquer des blessures graves :

- Ce produit est conçu pour la distribution d'air, d'oxygène et/ou d'oxyde nitrique. Il ne convient pas à l'administration de mélanges de gaz anesthésiques inflammables ou de gaz héliox.
- Ne pas écraser, étirer ou appuyer sur les tuyaux.
- Ne pas nettoyer ou stériliser ce produit. Éviter tout contact avec des produits chimiques, des agents nettoyants ou des désinfectants pour les mains.
- Régler les alarmes appropriées du ventilateur ou de la source de débit pour surveiller l'administration de la thérapie.
- Effectuer un test de pression et d'étanchéité sur le système respiratoire avant de brancher le système au patient.
- Vérifier que tous les raccords sont bien serrés avant l'utilisation.
- Surveiller la condensation dans le circuit pour prévenir l'occlusion ou l'accumulation de fluide. Vider au besoin.
- L'humidificateur doit toujours être de niveau et positionné plus bas que le patient.
- Ne jamais utiliser la chambre si elle a été visiblement endommagée ou si elle a été laissée tomber.
- Ne pas utiliser la chambre si l'un des couvercles du capteur est délogé ou absent de la chambre.
- Ne pas utiliser la chambre si le niveau d'eau monte au-dessus de la ligne de niveau d'eau maximal.
- Ne pas remplir la chambre avec de l'eau dont la température est supérieure à 37 °C.
- Ne pas utiliser de médicaments contenant du Tyloxapol (comme le Tacholiquin), car cela risque d'endommager la tubulure et d'entraîner une perte de pression de la ventilation.
- 14

Ne pas utiliser l'appareil au-delà de la durée maximale d'utilisation de 14 jours.

⚠ MISES EN GARDE

- Ne pas toucher la surface chaude de la base de la chambre. Le défaut de se conformer à cette directive peut causer des brûlures à la peau.
- Ne pas couvrir le circuit avec des matériaux tels qu'une serviette, un oreiller ou un drap de lit. Le défaut de se conformer à cette directive peut causer des brûlures à la peau.
- Éviter tout contact prolongé du tube avec la peau du patient. Le défaut de se conformer à cette directive peut causer des brûlures à la peau.
- Ne pas faire fonctionner la chambre sans eau ou débit de gaz. Le défaut de se conformer à cette directive peut entraîner un faible taux d'humidité.
- La source d'eau doit être positionnée au moins 50 cm plus haute que la chambre. Le défaut de se conformer à cette directive peut entraîner un faible taux d'humidité.

- Si vous utilisez un ventilateur Puritan Bennett™ 840 ou un ventilateur Puritan Bennett™ 980, utilisez l'adaptateur SST jaune pour terminer l'auto-test court (Short Self-Test, SST). Consulter le fabricant du ventilateur pour connaître les conséquences de la non-conformité au SST.

Remarques

- Utiliser l'eau stérile USP pour l'irrigation ou un produit équivalent. L'ajout d'autres substances peut avoir des effets indésirables.
- La mise au rebut peut exposer l'utilisateur à des fluides des voies respiratoires. Les circuits respiratoires doivent être traités comme étant contaminés. Mettre les circuits au rebut conformément aux lois et réglementations environnementales locales, régionales ou nationales.
- Si un incident grave se produit lors de l'utilisation de cet appareil, veuillez en informer le représentant de Fisher & Paykel Healthcare dans votre localité et, si vous êtes situé dans un des pays membres de l'Union européenne, l'autorité compétente de votre pays.

^{*}Puritan Bennett est une marque de commerce de Medtronic, Inc.

ქართული — 164

F&P 950™ სასუნთქი კონტურის კომპლექტი ორმაგი გათბობით ახალშობილებისთვის

გამოყენების დანიშნულება

სასუნთქი აპარატი არის F&P 950 რესპირატორული დამატენიანებლის დამხმარე ნაწილი. ის გათვალისწინებულია ნეონატალური და პედიატრიული პაციენტებისადმი გამთბარი დატენიანებული რესპირატორული აირების მიწოდებისთვის, მასში მითითებული ტექნიკური მახასიათებლების ფარგლებში.

უპრევენებები

გამთბარ რესპირატორულ დატენიანებას უპრევენებები არ გააჩნია.

გვერდითი მოვლენები

გამთბარ რესპირატორულ დატენიანებას არ გააჩნია გვერდითი მოვლენები.

ტექნიკური სპეციფიკაციები

შეთავსებადია F&P 950 რესპირატორულ დამატენიანებელთან. გაფრთხილებების, სიფრთხილის ზომების, უპრევენებების და სისტემის შესახებ დამატებითი ინფორმაციის მისაღებად იხილეთ დამატენიანებლის, დამხმარე მოწყობილობისა და პაციენტის ინტერფეისის ინსტრუქცია.

სასუნთქი მოცულობა:	<300 მლ
ინტერფეისის მათრთებლები:	ISO 5356-1 კონუსური მათრთებლები
ენდორატექალური მილის სიგრძე:	ინსპირატორული: 1,75 მ
	ექსპირატორული: 1,60 მ
აირის გაჟონვა (60 სმH₂O, BTPS):	ორფეხიანი <30 მლ/წთ
ნაკადის მიმართ მედეგობა (15 ლ/წთ, BTPS):	ინსპირატორული: 1,05 ± 0,06 სმH ₂ O
	ექსპირატორული: 1,11 ± 0,09 სმH ₂ O
<i>დამხმარე ნაწილებით:</i>	
ინსპირატორული:	1,05 ± 0,06 სმH ₂ O
ექსპირატორული:	1,11 ± 0,09 სმH ₂ O
(მოიცავს გაზომვის უზუსტობას 0,02 სმH ₂ O რაოდენობით)	
შესაბამისობა (60 სმH₂O, BTPS):	
ორფეხიანი:	1,01 ± 0,13 მლ/სმH ₂ O
<i>დამხმარე ნაწილებით:</i>	
ორფეხიანი:	1,02 ± 0,13 მლ/სმH ₂ O
(მოიცავს გაზომვის უზუსტობას 0,08 მლ/სმH ₂ O რაოდენობით)	
მილის მინიმალური შიდა დიამეტრი:	11,2 მმ
მილის მაქსიმალური ზედაპირული ტემპერატურა:	44 °C (<25 სმ პაციენტის მისაერთებელი პორტიდან)
მაქსიმალური საშუაო წნევა:	80 სმH ₂ O
საშუაო ნაკადის დიაპაზონი (ფილტვების ხელოვნური ვენტილაციის აპარატი):	0,5–40 ლ/წთ
ოთახის ტემპერატურა:	20–26 °C
ინკუბატორის მაქსიმალური ტემპერატურა:	37 °C
კამერაში წყლის მაქსიმალური მოცულობა:	160 მლ

სიმბოლოების განსაზღვრებები

	მიჰყევით გამოყენების ინსტრუქციას - უსაფრთხოება.
	გაეცანით გამოყენების ინსტრუქციას. fphcare.com/950IFU
	ერთჯერადი გამოყენების.
	წყლის სწორი დონე წყლის კამერაში.
	წყლის არასწორი დონე; არ გამოიყენოთ წყლის კამერა.
	შეიძლება კომპონენტის უტილიზება.
	BF ტიპის გამოყენებული ნაწილი.

	ვენტილაციის აპარატის ინსპირატორული პორტი (პაციენტისკენ მიმართული ნაკადი).
	ვენტილატორის ექსპირაციული პორტი (პაციენტიდან მიმართული ნაკადი).
	მოცემული პროდუქტი არ არის დაშაბებული ბუნებრივი რეზინის ლატექსისგან.
SST	მითითებს კომპონენტზე, რომელიც საჭიროა ვენტილაციის აპარატის მოკლე თვითტესტირებისთვის.
	ტემპერატურული ფარგლები.
	მწარმოებელი.
	წარმოების თარიღი.
	მოქმედების ვადა.

გაფრთხილებები, სიფრთხილის ზომები და შენიშვნები

⚠ გაფრთხილებები

- მუდმივად უნდა წარმოებდეს პაციენტზე სათანადო მონიტორინგი (მაგ., ჟანგბადის სატურაცია). თუ პაციენტის მონიტორინგი არ გახზორციელდება (მაგ., აირის ნაკადის შეჩერების შემთხვევაში), ამას შეიძლება მოჰყვეს სერიოზული დაზიანება ან სიკვდილი.
- ერთჯერადი გამოყენების. არ გამოიყენოთ მოცემული პროდუქტი ხელშეორედ, ხელშეორედ გამოყენებას შეიძლება მოჰყვეს სასუნთქი გზების იზექცია.
- სასუნთქი კონტურის/კამერის კომბინაციების გამოყენებას (ან მოდიფიკაციას), რომელიც არ არის რეკომენდირებული Fisher & Paykel Healthcare-ის მიერ, შეიძლება შედეგად მოჰყვეს არასათანადო დატენიანება, სასუნთქი აპარატის გაუმართაობა ან სერიოზული დაზიანება.
- არ გამოიყენოთ პროდუქტი აალების წყაროს სიახლოვეში. ჟანგბადის ზემოქმედება ზრდის ხანძრის გაჩენის რისკს, რამაც შეიძლება გამოიწვიოს სერიოზული დაზიანება ან სიკვდილი.

შემდეგი გაფრთხილებების გაუთვალისწინებლობამ შეიძლება ზიანი მიაყენოს მოწყობილობის მუშაობას ან უსაფრთხოებას (მათ შორის, შეიძლება გამოიწვიოს მნიშვნელოვანი დაზიანება):

- მოცემული პროდუქტი გათვალისწინებულია აირის, და/ან ჟანგბადის მისაწოდებლად. მისი გამოყენება დაუშვებელია აალებადი საანესთეზიო აირების ნაზავების ან ჰელიუმისა და ჟანგბადის ნაზავის მისაწოდებლად.
- არ გაჭყლიტოთ, არ გაჭიმოთ მილები და არ გამოწვოთ ისინი.
- არ გაწმინდოთ და არ გაასტერილოთ ეს პროდუქტი. მოერიდეთ კონტაქტს ქიმიურ ნივთიერებებთან, სანშენდ საშუალებებთან ან ხელის ანტიცეპტიკებთან.
- დააყენეთ სასუნთქი აპარატის ან ნაკადის წყაროს სათანადო გაფრთხილებები მკურნალობის მონიტორინგის მიზნით.
- პაციენტის მიერთებამდე შეასრულეთ სასუნთქი სისტემის წნევის და გაჟონვის ტესტი.
- გამოყენებამდე დარწმუნდით, რომ ყველა მიერთება მჭიდროდ არის დამაგრებული.
- ანარმოეთ წრედის კონდენსატის მონიტორინგი იმისთვის, რომ ხელი შეუშალოთ გაჭედვას ან სითხის დაგროვებას. დრენირება ჩაატარეთ საჭიროებისამებრ.
- დამატენიანებელი ყოველთვის უნდა იყოს განოწმასწორებელი და განლაგებული უნდა იყოს პაციენტზე დაბლა.
- არ გამოიყენოთ კამერა თუ ვიზუალურად შესაჩჩნევია, რომ დაზიანდა ან დავარდა.
- არ გამოიყენოთ კამერა თუ სენსორის რომელიმე თავსახური თავისი ადგილიდან წანაცვლებულია ან კამერაში აკლია.

- არ გამოიყენოთ კამერა თუ წყლის დონე გადააჭარბებს წყლის მაქსიმალური დონის ხაზს.
- არ შეავსოთ კამერა წყლით, რომლის ტემპერატურა აღემატება 37 °C-ს.
- არ გამოიყენოთ მედიკამენტები, რომლებიც შეიცავენ ტილოქსაპოლს (როგორიცაა ტაქოლიკინი), რადგან მათ შეიძლება დააზიანონ მილები და გამოიწვიონ ვენტილაციის ნაკადის შემცირება.
- 14

არ გამოიყენოთ 14 დღეზე მეტი ხნის განმავლობაში.

⚠ სიფრთხილის ზომები

- არ შეეხოთ კამერის ფუძის ცხელ ზედაპირს. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამან შეიძლება გამოიწვიოს კანის დამწვრობა.
- არ დააფაროთ სასუნთქ კონტურს ისეთი მასალა, როგორიცაა პირსახოცები, ბალიშები ან თეთრეული. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამან შეიძლება გამოიწვიოს კანის დამწვრობა.
- მოერიდეთ მილების ხანგრძლივ კონტაქტს პაციენტის კანთან. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამან შეიძლება გამოიწვიოს კანის დამწვრობა.
- არ ამუშავოთ კამერა წყლის ან აირის ნაკადის გარეშე. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამას შეიძლება შედეგად მოჰყვეს დატენიანების დონის შემცირება.
- წყლის წყარო უნდა იყოს მინიმუმ 50 სმ-ით ზემოთ კამერასთან შედარებით. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამას შეიძლება შედეგად მოჰყვეს დატენიანების დონის შემცირება.
- იმ შემთხვევაში, თუ გამოიყენება Puritan Bennett™ 840 ან Puritan Bennett™ 980 ვენტილაციის აპარატი, გამოიყენეთ ყვითელი SST ადაპტერი მოკლე თვითტესტირების შესასრულებლად (Short Self-Test, SST). SST-ს მოთხოვნების შეუსრულებლობის გამო დამდგარ შედეგთან დაკავშირებით მიმართეთ ვენტილაციის აპარატის მწარმოებელს.

შენიშვნები

- გამოიყენეთ USP სტერილური წყალი ამორეცხვისთვის ან მისი ეკვივალენტური მოქმედებისთვის. სხვა ნივთიერებების დამატებამ შეიძლება გამოიწვიოს გვერდითი მოვლენა.
- უტილიზაციის დროს მომხმარებელმა შეიძლება განიცადოს სასუნთქი გზების სითხეების ზემოქმედება. სასუნთქ კონტურებს ისე უნდა მოეპყროთ, როგორც დაბინძურებულს. მოახდინეთ უტილიზაცია გარემოს დაცვის შესახებ ადგილობრივი, სახელმწიფო ან ქვეყნის კანონებისა და წესების შესაბამისად.
- ამ მოწყობილობის გამოყენებისას სერიოზული ინციდენტის შემთხვევაში, შეატყობინეთ Fisher & Paykel Healthcare-ის თქვენს ადგილობრივ წარმომადგენელს და, ევროკავშირის წევრი ქვეყნების შემთხვევაში, თქვენი ქვეყნის კომპეტენტურ უწყებას.

^{*}Puritan Bennett არის Medtronic, Inc.-ის სავაჭრო ნიშანი.

F&P 950™ Dual beheiztes Beatmungsschlauchsystem-Kit für Neugeborene

Anwendungsbereich

Das Beatmungskit wird als Zubehör zum F&P 950 Atemgasbefeuchter verwendet. Es ist zur Abgabe von erwärmten befeuchteten Atemgasen an neugeborene und pädiatrische Patienten im Rahmen der angegebenen technischen Spezifikationen vorgesehen.

Kontraindikationen

Es bestehen keine Kontraindikationen für die beheizte Atemgasbefeuchtung.

Nebenwirkungen

Es gibt keine bekannten Nebenwirkungen der beheizten Atemgasbefeuchtung.

Technische Daten

Kompatibel mit dem F&P 950 Atemgasbefeuchter. Zusätzliche Warnhinweise, Vorsichtshinweise, Kontraindikationen, Nebenwirkungen und Systeminformationen sind in den Gebrauchsanweisungen des Atemgasbefeuchters, der Zubehörteile und des Patienten-Interface zu finden.

Tidalvolumen:	<300 mL
Interface-Anschlüsse:	ISO 5356-1 Konische Konnektoren
Länge des Beatmungsschlauchs:	
Inspiration:	1,75 m
Expiration:	1,60 m
Gasleckage (60 cmH₂O, BTPS):	
Doppelschlauch	<30 mL/min
Flow-Widerstand (15 L/min, BTPS):	
Inspiration:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiration:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Mit Zubehör:</i>	
Inspiration:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiration:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(einschließlich Messungenaugkeit von 0,02 cmH ₂ O)	
Compliance (60 cmH₂O, BTPS):	
Doppelschlauch:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Mit Zubehör:</i>	
Doppelschlauch:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(einschließlich Messungenaugkeit von 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Minimaler Innendurchmesser des Schlauchs:	11,2 mm
Maximale Oberflächen-temperatur des Schlauchs:	44 °C (<25 cm vom Patientenanschluss entfernt)
Maximaler Betriebsdruck:	80 cmH ₂ O
Flowbereich (Beatmungsgerät):	0,5–40 L/min
Raumtemperatur:	20–26 °C
Maximale Inkubatortemperatur:	37 °C
Maximales Volumen an Wasser in der Kammer:	160 mL

Symbolerläuterungen

	Gebrauchsanleitung beachten – Sicherheitshinweise.
	Gebrauchsanleitung beachten fphcare.com/950IFU
	Zum Einmalgebrauch.
	Korrekter Wasserstand in der Wasserkammer.
	Falscher Wasserstand; Wasserkammer nicht verwenden.
	Komponente kann bei der Einrichtung entsorgt werden.
	Anwendungsteil vom Typ BF.
	Inspirationsanschluss des Beatmungsgeräts (Flow zum Patienten).
	Exspirationsanschluss des Beatmungsgeräts (Flow vom Patienten).
	Dieses Produkt wurde ohne Naturkautschuklatex hergestellt.
	Bezeichnet erforderliche Komponente für kurzen Selbsttest des Beatmungsgeräts.

	Temperaturbegrenzung.
	Hersteller.
	Herstellungsdatum.
	Ablaufdatum.

Warnhinweise, Vorsichtshinweise und Hinweise

WARNHINWEISE

- Der Patient muss jederzeit angemessen überwacht werden (z. B. Sauerstoffsättigung). Wird der Patient nicht überwacht (z. B. im Fall einer Unterbrechung des Gasflows), kann dies zu schwerwiegenden Verletzungen oder zum Tod führen.
- Zum Einmalgebrauch. Das Produkt nicht wiederverwenden. Eine Wiederverwendung kann zu einer Infektion der Atemwege führen.
- Die Verwendung (Modifizierung) von Beatmungsschlauchsystem/Kammer-Kombinationen, die von Fisher & Paykel Healthcare nicht empfohlen werden, kann zu unzureichender Atemgasbefeuchtung, Fehlfunktionen des Beatmungsgeräts oder schweren Verletzungen führen.
- Das Produkt nicht in der Nähe von Zündquellen verwenden. Die Einwirkung von Sauerstoff erhöht die Brandgefahr, die zu schweren oder tödlichen Verletzungen führen kann.

Eine Nichtbeachtung der folgenden Warnhinweise kann die Leistung des Produkts beeinträchtigen oder die Sicherheit gefährden (einschließlich potenzieller schwerer Verletzungen):

- Dieses Produkt ist für die Bereitstellung von Luft, Sauerstoff und/oder Stickstoffmonoxid bestimmt. Es ist nicht geeignet für die Bereitstellung von entflammbaren Anästhesiegemischnen oder Helioxgas.
- Die Schläuche nicht quetschen, dehnen oder walken.
- Das Produkt nicht säubern oder sterilisieren. Kontakt mit Chemikalien, Reinigungsmitteln oder Handdesinfektionsmitteln vermeiden.
- Stellen Sie geeignete Alarme für das Beatmungsgerät oder die Flowquelle ein, um die Therapieabgabe zu überwachen.
- Druck- und Leckagetest am Beatmungssystem durchführen, bevor das Gerät an den Patienten angeschlossen wird.
- Vor dem Gebrauch alle Anschlüsse auf festen Sitz überprüfen.
- Kondensat im Schlauchsystem überwachen, um Verstopfungen oder Ansammlungen von Flüssigkeit zu vermeiden. Nach Bedarf entleeren.
- Der Atemgasbefeuchter sollte immer waagerecht stehen und tiefer als der Patient positioniert sein.
- Die Kammer nicht verwenden, wenn sie sichtbar beschädigt ist oder fallen gelassen wurde.
- Die Kammer nicht verwenden, wenn eine Sensorabdeckung verrutscht ist oder an der Kammer fehlt.
- Die Kammer nicht verwenden, wenn der Wasserstand über die Höchstmarkierung ansteigt.
- Die Kammer nicht mit Wasser anfüllen, das wärmer als 37 °C ist.
- Keine Arzneimittel mit Tyloxapol (wie z. B. Tacholiquin) verwenden, da diese Schäden an den Schläuchen verursachen und zum Abfall des Beatmungsdrucks führen können.
-  Nicht über eine Anwendungsdauer von 14 Tagen hinaus verwenden.

VORSICHTSHINWEISE

- Nicht die heiße Oberfläche der Kammerbasis berühren. Nichteinhaltung kann zu Hautverbrennungen führen.
- Das Schlauchsystem nicht mit Materialien wie Handtüchern, Kissen oder Betttüchern bedecken. Nichteinhaltung kann zu Hautverbrennungen führen.
- Verlängerten Kontakt der Schläuche mit der Haut des Patienten vermeiden. Nichteinhaltung kann zu Hautverbrennungen führen.

- Die Kammer nicht ohne Wasser- oder Gasflow betreiben. Nichteinhaltung kann zu einem niedrigen Feuchtigkeitsniveau führen.
- Die Wasserquelle muss mindestens 50 cm höher sein als die Kammer. Nichteinhaltung kann zu einem niedrigen Feuchtigkeitsniveau führen.
- Wenn Sie ein Puritan Bennett™™ 840 oder Puritan Bennett™ 980 Beatmungsgerät nutzen, verwenden Sie den gelben SST-Adapter, um den kurzen Selbsttest (Short Self-Test, SST) durchzuführen. Die Konsequenzen für das Nichtbestehen des kurzen Selbsttests erfahren Sie vom Hersteller des Beatmungsgeräts.

Hinweise

- Zur Befeuchtung USP steriles Wasser oder Gleichwertiges verwenden. Das Hinzufügen anderer Substanzen kann nachteilige Auswirkungen haben.
- Der Benutzer kann bei der Entsorgung in Kontakt mit Flüssigkeiten aus den Atemwegen kommen. Beatmungsschlauchsysteme müssen als kontaminiert behandelt werden. Gemäß den örtlichen, bundesstaatlichen oder landesspezifischen Umweltgesetzen und -vorschriften entsorgen.
- Wenn bei Verwendung dieses Produkts ein schwerwiegender Vorfall aufgetreten ist, wenden Sie sich bitte an Ihre örtliche Vertretung von Fisher & Paykel Healthcare und in Mitgliedsländern der Europäischen Union an die zuständige Behörde in Ihrem Land.

*Puritan Bennett ist eine Marke von Medtronic, Inc.

Νεογνικό Σετ Διπλού Θερμαινόμενου Κυκλώματος Αναπνευστήρα F&P 950™

Ενδείξεις χρήσης

Το αναπνευστικό σετ είναι ένα παρελκόμενο για τον αναπνευστικό υγραντήρα F&P 950. Προορίζεται για την παροχή θερμαινόμενων αναπνευστικών αερίων κατόπιν ύγρανσης για νεογνικούς και παιδιατρικούς ασθενείς εντός των ορίων των δηλούμενων τεχνικών προδιαγραφών.

Αντενδείξεις

Δεν υπάρχουν αντενδείξεις για την ύγρανση θερμαινόμενων αναπνευστικών αερίων.

Παρενέργειες

Δεν υπάρχουν γνωστές παρενέργειες για την ύγρανση θερμαινόμενων αναπνευστικών αερίων.

Τεχνικές προδιαγραφές

Συμβατό με τον αναπνευστικό υγραντήρα F&P 950. Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του υγραντήρα, των παρελκομένων και της διασύνδεσης ασθενούς για πρόσθετες προειδοποιήσεις, συστάσεις προσοχής, αντενδείξεις, παρενέργειες και πληροφορίες του συστήματος.

Αναπνευστικός όγκος:	<300 mL
Συνδέσεις διασύνδεσης:	Κωνικοί σύνδεσμοι ISO 5356-1
Μήκος αναπνευστικού σωλήνα:	
Εισπνευστική:	1,75 m
Εκπνευστικός:	1,60 m
Διαρροή αερίου (60 cmH₂O, BTPS):	
Διπλού σκέλους	<30 mL/min
Αντίσταση στη ροή (15 L/min, BTPS):	
Εισπνευστική:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Εκπνευστική:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Με παρελκόμενα:</i>	
Εισπνευστική:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Εκπνευστική:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(περιλαμβάνει αβεβαιότητα μέτρησης 0,02 cmH ₂ O)	
Ενδοτικότητα (60 cmH₂O, BTPS):	
Διπλού σκέλους:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Με παρελκόμενα:</i>	
Διπλού σκέλους:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(περιλαμβάνει αβεβαιότητα μέτρησης 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Ελάχιστη εσωτερική διάμετρος σωλήνα:	11,2 mm
Μέγιστη επιφανειακή θερμοκρασία σωλήνα:	44 °C (<25 cm από τη θύρα ασθενούς)
Μέγιστη πίεση λειτουργίας:	80 cmH ₂ O
Εύρος ροής λειτουργίας (Αναπνευστήρας):	0,5–40 L/min
Θερμοκρασία δωματίου:	20–26 °C
Μέγιστη θερμοκρασία θερμοκοιτίδας:	37 °C
Μέγιστος όγκος νερού θαλάμου:	160 mL

Ορισμοί συμβόλων

	Ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης – ασφάλειας.
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης. fphcare.com/950IFU
	Μίας χρήσης.
	Σωστή στάθμη νερού στον θάλαμο νερού.
	Λανθασμένη στάθμη νερού, μη χρησιμοποιείτε τον θάλαμο νερού.
	Το εξάρτημα μπορεί να απορριφθεί κατά την προετοιμασία.
	Εφαρμοζόμενο μέρος τύπου BF.
	Εισπνευστική θύρα του αναπνευστήρα (ροή προς ασθενή).
	Εκπνευστική θύρα του αναπνευστήρα (ροή από ασθενή).
	Αυτό το προϊόν δεν έχει κατασκευαστεί με λάτεξ από φυσικό καουτσούκ.
	Υποδεικνύει εξάρτημα που απαιτείται για την εκτέλεση της σύντομης εσωτερικής δοκιμής του αναπνευστήρα.
	Ορία θερμοκρασίας.

	Κατασκευαστής.
	Ημερομηνία κατασκευής.
	Ημερομηνία λήξης.

Προειδοποιήσεις, συστάσεις προσοχής και σημειώσεις

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Ο ασθενής πρέπει να παρακολουθείται με κατάλληλο τρόπο (π.χ. κορεσμός οξυγόνου) συνεχώς. Η μη παρακολούθηση του ασθενούς (π.χ. σε περίπτωση διακοπής της ροής αερίου) μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρή βλάβη ή θάνατο.
- Μίας χρήσης. Μην επαναχρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν. Η επαναχρησιμοποίηση μπορεί να προκαλέσει λοίμωξη του αεραγωγού.
- Η χρήση (ή τροποποίηση) συνδυασμών αναπνευστικού κυκλώματος/θαλάμου που δεν συνιστώνται από την Fisher & Paykel Healthcare μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα κακή ύγρανση, δυσλειτουργία του αναπνευστήρα ή σοβαρή βλάβη.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν κοντά σε οποιαδήποτε πηγή ανάφλεξης. Η έκθεση σε οξυγόνο αυξάνει τον κίνδυνο εκδήλωσης φωτιάς, η οποία μπορεί να προκαλέσει σοβαρό τραυματισμό ή θάνατο.

Η μη συμμόρφωση με τις ακόλουθες προειδοποιήσεις μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση της συσκευής ή να διακυβεύσει την ασφάλεια (συμπεριλαμβανομένης δυνητικά της πρόκλησης σοβαρής βλάβης):

- Αυτό το προϊόν είναι σχεδιασμένο για την παροχή αέρα, οξυγόνου ή/και μονοξειδίου του αζώτου. Δεν είναι κατάλληλο για τη χορήγηση μειγμάτων εύφλεκτων αναισθητικών αερίων ή αερίου Heliox.
- Μη συνθλίβετε, τεντώνετε ή συμπίεζετε τον σωλήνα.
- Μην καθαρίζετε και μην αποστειρώνετε αυτό το προϊόν. Αποφεύγετε την επαφή με χημικές ουσίες, καθαριστικούς παράγοντες ή απολυμαντικά χερίων.
- Ρυθμίστε τους κατάλληλους συναγερμούς στον αναπνευστήρα ή στην πηγή ροής για την παρακολούθηση της χορήγησης της θεραπείας.
- Διενεργήστε έναν έλεγχο πίεσης και διαρροής στο αναπνευστικό σύστημα προτού συνδέσετε το σύστημα σε ασθενή.
- Ελέγξτε ότι όλες οι συνδέσεις είναι ασφαλείς πριν από τη χρήση.
- Παρακολουθείτε το συμπύκνωμα του κυκλώματος για να αποφύγετε την έμφραξη ή τη συσσώρευση υγρού. Αποστραγγίζετε όπως απαιτείται.
- Ο υγραντήρας πρέπει να είναι πάντα οριζόντιος και τοποθετημένος χαμηλότερα από τον ασθενή.
- Μη χρησιμοποιείτε τον θάλαμο εάν έχει υποστεί ορατή ζημιά ή έχει πέσει.
- Μη χρησιμοποιείτε τον θάλαμο εάν αποιοδηήσετε από τα καλύμματα των αισθητήρων έχει μετατοπιστεί ή λείπει από τον θάλαμο.
- Μη χρησιμοποιείτε τον θάλαμο εάν η στάθμη του νερού αυξηθεί πάνω από τη γραμμή μέγιστης στάθμης νερού.
- Μη γεμίζετε τον θάλαμο με νερό που έχει θερμοκρασία υψηλότερη από 37 °C.
- Μη χρησιμοποιείτε φάρμακα που περιέχουν τυλοζαπολή (όπως το Tacholiquin), καθώς αυτό θα μπορούσε να καταστρέψει τη σωλήνωση και να οδηγήσει σε απώλεια πίεσης αερισμού.
-  Μη χρησιμοποιείτε πέραν της μέγιστης διάρκειας χρήσης των 14 ημερών.

ΣΥΣΤΑΣΕΙΣ ΠΡΟΣΟΧΗΣ

- Μην αγγίζετε την καυτή επιφάνεια της βάσης του θαλάμου. Σε αντίθετη περίπτωση, μπορεί να προκληθεί δερματικό έγκαυμα.
- Μην καλύπτετε το κύκλωμα με υλικά όπως πετσέτες, μαξιλάρια ή κλινοσκεπάσματα. Σε αντίθετη περίπτωση, μπορεί να προκληθεί δερματικό έγκαυμα.
- Αποφύγετε να αφήσετε τη σωλήνωση σε παρατεταμένη επαφή με το δέρμα του ασθενούς. Σε αντίθετη περίπτωση, μπορεί να προκληθεί δερματικό έγκαυμα.
- Μη λειτουργείτε τον θάλαμο χωρίς νερό ή ροή αερίου. Σε αντίθετη περίπτωση, μπορεί να προκληθούν χαμηλά επίπεδα υγρασίας.
- Η πηγή νερού πρέπει να βρίσκεται τουλάχιστον 50 cm ψηλότερα από τον θάλαμο. Σε αντίθετη περίπτωση, μπορεί να προκληθούν χαμηλά επίπεδα υγρασίας.

- Εάν χρησιμοποιείτε αναπνευστήρα Puritan Bennett™™ 840 ή Puritan Bennett™ 980, χρησιμοποιήστε τον κίτρινο προσαρμογέα SST για την εκτέλεση της σύντομης εσωτερικής δοκιμής (Short Self-Test, SST). Ανατρέξτε στον κατασκευαστή του αναπνευστήρα για τις συνέπειες της μη συμμόρφωσης με την SST.

Σημειώσεις

- Χρησιμοποιήστε αποστειρωμένο νερό κατά USP για καταιόνηση, ή ισοδύναμο. Η προσθήκη άλλων ουσιών μπορεί να προκαλέσει δυσμενείς επιπτώσεις.
- Ο χρήστης μπορεί να εκτεθεί σε υγρά της αναπνευστικής οδού κατά τη διάρκεια της απόρριψης.Τα αναπνευστικά κυκλώματα πρέπει να αντιμετωπίζονται ως μολυσμένα. Απορρίψτε σύμφωνα με τους τοπικούς, πολιτειακούς ή κρατικούς περιβαλλοντικούς νόμους ή κανονισμούς.
- Σε περίπτωση που συμβεί κάποιο σοβαρό περιστατικό κατά τη χρήση αυτού του προϊόντος, παρακαλούμε επικοινωνήστε με τον τοπικό ρας αντιπρόσωπο της Fisher & Paykel Healthcare και, για τις χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης, με την αρμόδια αρχή της χώρας σας.

*Το Puritan Bennett είναι εμπορικό σήμα της Medtronic, Inc.

Lejárat dátuma.

„Vigyázat” szintű figyelmeztetések, „Figyelem” szintű figyelmeztetések és megjegyzések

⚠ VIGYÁZAT!

- Mindig megfelelő betegmegfigyelést (például oxigénszaturáció) kell alkalmazni. A betegmegfigyelés elmulasztása (például a gázáramlás megszakadása esetén) súlyos károsodást vagy halált okozhat.
- Egyszer használatos. Ne használja fel többször ezt a terméket. Az ismételt felhasználás a légút fertőzését eredményezheti.
- A Fisher & Paykel Healthcare által nem javasolt légzőkör és tartály kombináció használata (vagy ezek módosítása) esetén előfordulhat, hogy a párástítás nem lesz megfelelő, a lélegeztetőgép nem működik megfelelően, vagy súlyos sérülés lép fel.
- Ne használja a terméket gyújtóforrások közelében. Az oxigénnel való érintkezés növeli a tűz kockázatát, ami súlyos sérülést vagy halált okozhat.

A következő figyelmeztetések betartásának elmulasztása ronthatja a készülék teljesítményét és csökkentheti biztonságosságát (beleértve a potenciális súlyos károsodást is):

- Ezt a terméket levegő, oxigén és/vagy nitrogén-monoxid továbbítására tervezték. Nem alkalmas gyúlékony altatógáz-keverékek vagy Heliox-gáz bejuttatására.
- Ne törje meg, ne nyújtsa meg és ne préselje össze a csővezetékét.
- Ne tisztítsa meg és ne sterilizálja ezt a terméket. Ügyeljen arra, hogy ne érintkezzen vegyszerekkel, tisztítószerekkel vagy kézfertőtlenítővel.
- A terápia eljuttatásának nyomon követéséhez állítsa be a megfelelő lélegeztetőgép- vagy áramlási forrás riasztásokat.
- Mielőtt a beteghez csatlakoztatja a lélegeztető rendszert, végezzen nyomás- és szivárgás-ellenőrzést.
- Használat előtt ellenőrizze, hogy minden csatlakozás szoros-e.
- Ellenőrizze a légzőkörben felgyűlt kondenzátumot az elzáródás és a folyadékgyülem elkerülése érdekében. Szükség szerint ürítse ki.
- A párástító készüléknek mindenkor vízszintesen és a betegnél alacsonyabban kell elhelyezkednie.
- Ne használja a tartályt, ha az láthatóan megsérült, vagy leejtették.
- Ne használja a tartályt, ha az érzékelő fedele elmozdult, vagy hiányzik a tartályról.
- Ne használja a tartályt, ha a vízszint a maximális vízszintet jelölő vonal fölé emelkedik.
- Ne töltsön a tartályba 37 °C-ot meghaladó hőmérsékletű vizet.
- Ne használjon tiloxapol-tartalmú gyógyszereket (mint pl. Tacholiquin), mivel az károsíthatja a csővezetékét, így csökkenhet a lélegeztetési nyomás.
- ⓘ‏ Ne használja a maximális 14 napnál tovább a készüléket.

⚠ FIGYELEM!

- Ne érintse meg a tartály aljának forró felületét. A figyelmeztetés be nem tartása égési sérüléshez vezethet.
- Ne takarja le a légzőkört anyagokkal, például törülközővel, párnával vagy ágyneművel. A figyelmeztetés be nem tartása égési sérüléshez vezethet.
- Kerülje a csővezeték és a beteg bőre közötti hosszas érintkezést. A figyelmeztetés be nem tartása égési sérüléshez vezethet.
- Ne üzemeltesse a tartályt víz- vagy gázáramlás nélkül. Ennek be nem tartása alacsony páratartalmat eredményezhet.
- A vízforrás legalább 50 cm-rel a tartály szintje felett kell, hogy legyen. Ennek be nem tartása alacsony páratartalmat eredményezhet.
- Ha Puritan Bennett™* 840-es vagy Puritan Bennett™ 980-as lélegeztetőgépet használnak, akkor a gyors önteszt (Short Self-Test, SST) elvégzéséhez a sárga SST-adaptert kell használni. Az SST elmulasztásának következményeivel kapcsolatosan forduljon a lélegeztetőgép gyártójához.

F&P 950™ Újszülöttkori lélegeztető készülék kettős fűtöttlégzőkör-készlettel

Felhasználási javallatok

A légzőkörkészlet az F&P 950-es lélegeztető-párásító készülék tartozéka. Újszülöttek és gyermekek fűtött, párástított lélegeztető gázokkal való ellátására szolgál, meghatározott műszaki adatainak határain belül.

Ellenjavallatok

A fűtött lélegeztető-párásításnak nincsenek ellenjavallatai.

Mellékhatások

A fűtött lélegeztető-párásításnak nincsenek ismert mellékhatásai.

Műszaki adatok

Kompatibilis az F&P 950-es lélegeztető-párásító készülékkel. A további „Vigyázat” szintű figyelmeztetésekkel, „Figyelem” szintű figyelmeztetésekkel, ellenjavallatokkal, mellékhatásokkal és rendszerinformációkkal kapcsolatosan tekintse meg a párásító készülék, a tartozék és a betegcsatlakozó felhasználói útmutatóját.

Légzési térfogat:	<300 mL
Interfész csatlakozásai:	ISO 5356-1 kúpos csatlakozók
A lélegeztető cső hossza:	
Belégzési:	1,75 m
Kilégzési:	1,60 m
Gázszivárgás (60 H₂Ocm, BTPS):	
Kétágú	<30 mL/perc
Áramlási ellenállás (15 L/perc, BTPS):	
Belégzési:	1,05 ± 0,06 H ₂ Ocm
Kilégzési:	1,11 ± 0,09 H ₂ Ocm
<i>Tartozékokkal:</i>	
Belégzési:	1,05 ± 0,06 H ₂ Ocm
Kilégzési:	1,11 ± 0,09 H ₂ Ocm
(beleértve a 0,02 H ₂ Ocm mérési bizonytalanságot)	
Megfelelőség (60 H₂Ocm, BTPS):	
Kétágú:	1,01 ± 0,13 mL/H ₂ Ocm
<i>Tartozékokkal:</i>	
Kétágú:	1,02 ± 0,13 mL/H ₂ Ocm
(beleértve a 0,08 mL/H ₂ Ocm mérési bizonytalanságot)	
A cső minimális belső átmérője:	11,2 mm
A cső maximális felületi hőmérséklete:	44 °C (<25 cm a betegnyílástól)
Maximális üzemi nyomás:	80 H ₂ Ocm
Üzemi áramlási tartomány (lélegeztetőgép):	0,5-40 L/perc
Szobahőmérséklet:	20–26 °C
Inkubátor maximális hőmérséklete:	37 °C
Tartály maximális víztérfogata:	160 mL

Szimbólumok meghatározásai

- ⓘ‏ Kövesse a használati útmutató – biztonság szakaszát.
- ⓘ‏ Olvassa el a használati útmutatót. fphcare.com/950IFU

- ⓘ‏ Egyszer használatos.
- ☑‏ Megfelelő vízszint a víztartályban.
- ☒‏ Nem megfelelő vízszint; ne használja a víztartályt.

- 👤‏ Az alkatrész az összeállítás során ártalmatlanítható.
- 👤‏ BF típusú alkalmazott alkatrész.
- 🕒‏ Lélegeztetőgép belégzési nyílása (beteghez jutó áramlás).
- 🕒‏ Lélegeztetőgép kilégzési nyílása (betegtől elhaladó áramlás).
- 🚫‏ A termék természetes gumilátex felhasználása nélkül készült.
- SST** A lélegeztetőgép rövid öntesztjéhez szükséges összetevőt jelzi.
- 🌡‏ Hőmérsékleti határértékek.

- 🏭‏ Gyártó.
- 📅‏ Gyártás időpontja.

ערכת מעגלי הנשמה בחימום כפול למנשם לילודים F&P 950™

התוויות שימוש

מערכת הנשימה היא אביזר במכשיר האדים F&P 950. המכשיר מיועד להזרמת גזי נשימה מחוממים ולחים למטופלים יילודים וילדים, במסגרת הנובלות המופיעות במפרט הטכני.

התוויות נגד

אין התוויות נגד להנשמה באספקת אוויר לח ומוחום.

תופעות לוואי

אין תופעות לוואי ידועות להנשמה באספקת אוויר לח ומוחום.

מפרט טכני

תואם למכשיר האדים F&P 950. יש לקרוא את הוראות השימוש של מכשיר האדים, של האביזר ושל ממשק המטופל כדי לראות אזהרות, התראות, התוויות נגד, תופעות לוואי ומידע על המערכת.

נכח מתחלף: חיבורים לממשק:	>300 מ"ל ISO 5356-1 מחברים קוניים
אורך צינור הנשימה:	שאיפה: 1.75 מ' נשיפה: 1.60 מ' דליפת גז (BTPS, cmH₂O 60): שתי יציאות >30 מ"ל/דקה התנגדות לזרימה (15 ל/דקה, BTPS): שאיפה: 0.06 ± 1.05 cmH₂O נשיפה: 0.09 ± 1.11 cmH₂O עם אביזרים: שאיפה: 0.06 ± 1.05 cmH₂O נשיפה: 0.09 ± 1.11 cmH₂O (כולל חוסר רדאות מדידה של 0.02 cmH₂O)
תאימות (BTPS, cmH₂O 60):	שתי יציאות: 1.01 ± 0.13 מ"ל cmH₂O עם אביזרים: שתי יציאות: 1.02 ± 0.13 מ"ל cmH₂O (כולל חוסר רדאות מדידה של 0.08 cmH₂O/ל')
מינימום קוטר פנימי של הצינור:	11.2 מ"מ
מקסימום טמפרטורת פני שטח הצינור:	44 °C (>25 ס"מ מיציאת המטופל)
מקסימום לחץ הפעלה:	80 cmH₂O
טווח זרימת ההפעלה (מנשם):	0.5-40 ל/דקה 20–26 °C
טמפרטורת החדר:	37 °C
מקסימום נכח המים במכל:	160 מ"ל

הגדרות הסמלים

👤 ‏ יש לציית להוראות השימוש – בטיחות.	📖 ‏ נא לעיין בהוראות השימוש. fphcare.com/950IFU
⌚ ‏ לשימוש חד פעמי.	
☑ ‏ מכלים מים נכון במכל.	
☒ ‏ מכלים מים לא נכון במכל; אין להשתמש במכל המים.	
👤 ‏ אפשר לדרוק את המרכיב בעת ההתקנה.	
👤 ‏ חלק פעיל במגע ישיר מסוג BF.	
🕒 ‏ יציאת השאיפה של המנשם (זרימה אל עבר המטופל).	🕒 ‏ יציאת הנשיפה של המנשם (זרימה מהמטופל).
👤 ‏ מוצר זה אינו מכיל לטקס גומי טבעי.	
SST לציין המרכיב הנדרש לבדיקה עצמית קצרה של המנשם.	
🏭 ‏ מגבלות טמפרטורה.	
🏭 ‏ יצרן.	
📅 ‏ תאריך ייצור.	
🕒 ‏ תאריך תפוגה.	

אזהרות, אמצעי זהירות והערות

⚠ אזהרות

- יש להקפיד כל הזמן על מעקב הולם אחר המטופל (למשל, מצב רויית החמצן). כשל במעקב אחר המטופל (למשל במקרה של הפסקת זרימת הגז) עשוי להביא לנזק רציני למטופל או למוות.
- לשימוש חד פעמי. מוצר זה נועד לשימוש חד פעמי בלבד. שימוש חוזר עלול לגרום לזיהום בדרכי האוויר.
- השימוש (או השינוי) בשילובים במכל ומעגל הנשימה שאינו מומלץ על ידי Fisher & Paykel Healthcare עלול לגרום לרמת לחות נמוכה, לקלקול המנשם או לנזק חמור.
- אין להשתמש במוצר ליד אף מקור אש. חשיפה לחמצן מגבירה את הסיכון לשריפה, אשר עלולה לגרום לפגיעה במטופל או למוות.

אי ציות לאחת מהאזהרות הבאות עלול לפגוע בביצועי המכשיר או לפגוע בבטיחות (ועלול גם לגרום לנזק חמור):

- המוצר מיועד להזרמת אוויר, חמצן ו/או חנקן חמצני. המוצר אינו מתאים להזרמת תערובות גז הרדמה דליקות או גז Heliox.
- אין למעוך, למתוח או לחלוב את הצינורות.
- אין לנקות או לחטא את המוצר הזה. יש להימנע ממגע עם כימיקלים, עם תכשירי ניקוי או עם חומרי חיסוי לידיים.
- יש לכונן את התראות המנשם או מקור הזרימה על מנת לנטר את מתן הטיפול.
- יש לבצע בדיקת דליפת ולחץ במערכת הנשימה לפני החיבור למטופל.
- יש לוודא שכל החיבורים מהודקים לפני השימוש.
- יש לעקוב אחר העיבוי בצינורות כדי למנוע היווצרות סתימה או הצטברות נוזלים. יש לנקז לפי הצורך.
- מכשיר האדים צריך להיות תמיד ישר ומוקם נמוך יותר מהמטופל.
- אין להשתמש במכל אם הוא מופל או אם יש בו פגיעה נראית לעין.
- אין להשתמש במכל אם אחד ממכסי החיישנים דז ממקומו או חסר מהמכל.
- אין להשתמש במכל המים אם מפלס המים עולה מעל לקו מפלס המים המרבי.
- אין למלא את המכל במים שהטמפרטורה שלהם גבוהה מ-37 °C.
- אין להשתמש בתרופות המכילות Tyloxapal (כגון Tacholiquin) מכיוון שהדבר עלול לפגוע בצינורות ולהוביל לאובדן לחץ במנשם.
- ⓘ‏ אין להשתמש מעבר למשך המרבי של 14 ימי שימוש.

⚠ אמצעי זהירות

- אין לגעת במשטח החם שבבסיס המכל. אי ציות להוראות עלול לגרום לכוויה בעור.
- אין לכסות את הצינורות באמצעות חומרים כגון שמיות, מגבות או מצעי מיטה. אי ציות להוראות עלול לגרום לכוויה בעור.
- יש להימנע ממגע ממושך של הצינורות עם עור המטופל. אי ציות להוראות עלול לגרום לכוויה בעור.
- אין להפעיל את המכל ללא מים או זרימת גז. אי ציות להוראות עלול לגרום לרמות לחות נמוכות.
- מקור המים חייב להיות גבוה לפחות ב-50 ס"מ מהמכל. אי ציות להוראות עלול לגרום לרמות לחות נמוכות.
- אם משתמשים במנשם Puritan Bennett™* 840 או Puritan Bennett™ 980, יש להשתמש במתאם SST הצהוב כדי להשלים את הבדיקה העצמית הקצרה (Short Self-Test, SST). יש לקרוא את הוראות היצרן של המנשם כדי לדעת מה הן ההשלכות של אי ציות לכללי SST.

הערות

- לשטיפה יש להשתמש במים מעוקרים USP, או בחומר דומה. הוספת חומרים אחרים עלולה לגרום להשפעות מזיקות.
- המשתמש עשוי להיחשף לנוזלים בדרכי הנשימה במהלך הסילוק. יש להתייחס אל מעגלי הנשימה כמזוהמים. יש להשליך בהתאם לחוקים ולתקנות המקומיים, המדינתיים או הארציים הספציפיים בנושאי איכות הסביבה.
- אם קרה אירוע חמור בעת השימוש במכשיר, יש ליידע את הנציג המקומי של חברת Fisher & Paykel Healthcare ובארצות האיחוד האירופאי, את הרשות המתאימה במדינתך.

* Puritan Bennett הוא סימן מסחרי של Medtronic, Inc.

F&P 950™ Tvískipt upphitað hringrásarsett fyrir öndunarvél nýbura

Ábendingar

Öndunarsettið er aukahlutur fyrir F&P 950 öndunarrakatakíð. Tilgangur þess er að veita nýburum og börnum upphitað, rakabætt innöndunarloft, innan marka uppgefinna tækniforskrifta.

Frábendingar

Það eru engar frábendingar fyrir notkun öndunarrakatakís.

Aukaverkanir

Það eru engar bekktrar aukaverkanir með notkun öndunarrakatakéis.

Tæknilegar uppýsingar

Samhæft með F&P 950 öndunarrakatakínu. Sjá notendaleiðbeiningar fyrir rakatakíð, aukabúnað og tengingar sjúklings fyrir frekari viðvaranir, varúðarráðstafanir, frábendingar, aukaverkanir og kerfisupplýsingar.

Rúmmál við útöndun:	<300 mL
Tengingar milli hluta búnaðarins:	ISO 5356-1 keilulaga tengi
Lengd öndunarslöngu:	
Innöndun:	1,75 m
Útöndun:	1,60 m
Loftleki við (60 cmH₂O, BTPS):	
Tvískipt slanga	<30 mL/mín
Flæðisviðnám (15 L/mín, BTPS):	
Innöndun:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Útöndun:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Með fylgihlutum:</i>	
Innöndun:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Útöndun:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O (þar með talin 0,02 cmH ₂ O mælióvissa)
Reglufylgni (60 cmH₂O, BTPS):	
Tvískipt slanga:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Með fylgihlutum:</i>	
Tvískipt slanga:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O (þar með talin 0,08 mL/cmH ₂ O mælióvissa)
Lágmarks innanþvermál slöngu:	11,2 mm
Hámarksyfirborðshiti slöngu:	44 °C (<25 cm frá loftopi sjúklings)
Hámarksþrýstingur við notkun:	80 cmH ₂ O
Flæðishraðasvið (öndunarvél):	0,5–40 L/mín
Hítastig í herbergi:	20–26 °C
Hámarkshitastig hitakassa:	37 °C
Hámarksmagn vatns í hólfi:	160 mL

Skilgreiningar á táknum

	Fylgið leiðbeiningum fyrir notkun – öryggi.
	Sjá notkunarleiðbeiningar. fphcare.com/950IFU
	Einnota.
	Rétt vatnsmagn í vatnshólfi.
	Rangt vatnsmagn; ekki nota vatnshólfið.
	Hægt er að farga einingu við uppsetningu.
	Notaður varahlutur af gerð BF.
	Innöndunarop öndunarvélarinnar (flæði til sjúklings).
	Útöndunarop öndunarvélarinnar (flæði frá sjúklingi).
	Þessi vara er ekki framleidd úr náttúrulegu gúmmilatexi. Gefur til kynna ihlutsem er nauðsynlegur fyrir stutta sjálfsprófun öndunarvélarinnar.
	Takmörk hitastigs.
	Framleiðandi.
	Framleiðsludagsetning.
	Fyrningardagsetning.

Varnaðarorð, varúðarreglur og athugasemdir

VARNAÐARORÐ

- Stöðugt vídeigandi eftirlit með sjúklingnum er nauðsynlegt (t.d. með súrefnismettun). Sé ekki haft eftirlit með sjúklingnum (t.d. ef truflun verður á loftflæði) getur það valdið alvarlegu líkamstjóni eða dauða.

- Einnota. Ekki má endurnýta þessa vöru. Endurnýting getur valdið sykingu í öndunarvegi.
- Notkun (eða breyting) á öndunarhringrás og hólfasamsetningum sem ekki samræmist því sem Fisher & Paykel Healthcare mælir með, getur valdið skertri rakagjöf, bilun í öndunarvél eða alvarlegu líkamstjóni.
- Ekki má nota vöruna nálægt kveikjugjafa. Útsetning fyrir súrefni eykur eldhættu og slíkt getur leitt til alvarlegra áverka eða dauða.

Ef ekki er farið eftir eftirfarandi viðvörðunum getur það skert afköst tækisins eða dregið úr öryggi þess (og hugsanlega valdið alvarlegu líkamstjóni):

- Þessi vara er hönnuð til þess að skammta loft, súrefni og/eða köfnunarefniseinoxíð. Hún hentar ekki til skömmtunar á eldfimum blöndum af svæfingargasi eða Heliox-gasi.
- Ekki má kremja, teygja eða mjólka slöngurnar.
- Ekki má hreinsa eða sæfa vöruna. Forðist snertingu við iðefni, hreinsiefni eða handsóttthreinsiefni.
- Stíllið vídeigandi viðvaranir fyrir öndunarvél eða flæðisgjafa til að vakta meðferðarskömmtn.
- Framkvæma skal þrýsti- og lekapróf á öndunarkerfinu áður en sjúklingur er tengdur við það.
- Gangið úr skugga um að allar tengingar séu þéttar fyrir notkun.
- Fylgist með rakapéttingu í hringrásinni til að koma í veg fyrir stíflu eða vökvaupsöfnun. Tæmið eftir þörfum.
- Rakatakíð á alltaf að standa á sléttu yfirborði og vera staðsett neðar en sjúklingurinn.
- Ekki má nota hólfið ef það má greina að það hafi orðið fyrir skemmdum eða dottið í gólfið.
- Ekki má nota hólfið ef einhverjar af skynjarahlífum hafa losnað eða dottið af hólfinu.
- Ekki má nota hólfið ef vatnshæðin fer yfir línuna sem gefur til kynna hámarksvatnshæð.
- Ekki má fylla á hólfið með vatni sem er heitara en 37 °C.
- Ekki nota lyf sem innihalda tylóxapól (eins og Tacholiquin) þar sem slík lyf geta skemmt slönguna og leitt til þess að loftþrýstingur tapist.
- [14] Ekki má nota tækíð fram yfir 14 daga hámarksnotkunartímann.

VARÚÐARREGLUR

- Ekki snerta heita yfirborðið neðst á hólfinu. Sé þessu ekki fylgt getur það valdið húðbruna.
- Ekki má hylja hringrásarbúnaðinn með efnum eins og handklæðum, koddum eða rúmfötum. Sé þessu ekki fylgt getur það valdið húðbruna.
- Forðist að láta slöngur liggja upp við húð sjúklingsins til lengri tíma. Sé þessu ekki fylgt getur það valdið húðbruna.
- Ekki nota hólfið án vatns- eða loftflæðis. Sé þessu ekki fylgt getur það leitt til þess að rakamagn verði of lágt.
- Vatnslátið þarf að vera staðsett að minnsta kosti 50 cm fyrir ofan hólfið. Sé þessu ekki fylgt getur það leitt til þess að rakamagn verði of lágt.
- Ef notað er Puritan Bennett™™ 840 eða Puritan Bennett™™ 980 öndunartæki skal nota SST-millistykkið til að ljúka stuttu sjálfsprófuninni. Leitið upplýsinga hjá framleiðanda öndunartækisins varðandi afleiðingar þess að framfylgja ekki sjálfsprófunarkröfum.

Athugasemdir

- Notið sæft vatn sem nota má fyrir skolon eða sambærilegt. Sé öðrum efnum bætt við getur það haft skaðleg áhrif.
- Þegar búnaðinum er fargað getur verið hættu á að notandi komist í snertingu við vökva frá öndunarvegi. Nauðsynlegt er að meðhöndla öndunarhringrás sem mengaða. Fargið í samræmi við gildandi umhverfislöggjöf og reglugerðir á staðnum, í ríki eða landi.

- Ef alvarlegt atvik hefur átt sér stað við notkun þessa tækis, skal vinsamlegast láta staðarfulltrúa Fisher & Paykel Healthcare vita og í þeim tilfellum þar sem um er að ræða aðildarland Evrópusambandsins skal einnig upplýsa lögbær yfirvöld í eigin landi um atvikið.

- Puritan Bennett er vörumerki Medtronic, Inc.

Kit Sirkuit Berpemanas Ganda Ventilator Neonatus F&P 950™

Petunjuk penggunaan

Set pernapasan adalah aksesori untuk Humidifier Respirasi F&P 950. Alat ini ditujukan untuk pemberian gas pernapasan yang dipanaskan dan dilembapkan untuk pasien neonatal dan anak-anak, dalam batas spesifikasi teknis yang dinyatakan.

Kontraindikasi

Tidak ada kontraindikasi untuk humidifikasi pernapasan yang dipanaskan.

Efek samping

Tidak ada efek samping yang diketahui dari humidifikasi pernapasan yang dipanaskan.

Spesifikasi teknis

Kompatibel dengan Humidifier Respirasi F&P 950. Lihat petunjuk pengguna humidifier, aksesori, dan interface pasien untuk mengetahui peringatan, perhatian, kontraindikasi, efek samping, dan informasi sistem tambahan.

Tidal volume:	<300 mL
Koneksi interface:	Konektor Berbentuk Kerucut ISO 5356-1
Panjang selang pernapasan:	
Inspirasi:	1,75 m
Ekspirasi:	1,60 m
Kebocoran gas (60 cmH₂O, BTPS):	
Selang Ganda	<30 mL/mnt
Hambatan Aliran (15 L/mnt, BTPS):	
Inspirasi:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspirasi:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Dengan aksesori:</i>	
Inspirasi:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspirasi:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(termasuk ketidakpastian pengukuran sebesar 0,02 cmH ₂ O)	
Kepatuhan (60 cmH₂O, BTPS):	
Selang Ganda:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Dengan aksesori:</i>	
Selang Ganda:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(termasuk ketidakpastian pengukuran sebesar 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Diameter internal selang minimum:	11,2 mm
Suhu permukaan selang maksimum:	44 °C (<25 cm dari porta pasien)
Tekanan pengoperasian maksimum:	80 cmH ₂ O
Rentang aliran pengoperasian (Ventilator):	0,5–40 L/mnt
Suhu ruang:	20–26 °C
Suhu inkubator maksimum:	37 °C
Volume air maksimum dalam wadah air:	160 mL

Definisi simbol

	Ikuti petunjuk penggunaan - keselamatan.
	Lihat petunjuk penggunaan. fphcare.com/950IFU
	Sekali pakai.
	Ketinggian air dalam wadah air sudah benar.
	Ketinggian air tidak benar; jangan gunakan wadah air.
	Komponen dapat dibuang saat pemasangan.
	Komponen terapan Tipe BF.
	Port inspirasi ventilator (aliran ke pasien).
	Port ekspirasi ventilator (aliran dari pasien).
	Produk ini tidak terbuat dari lateks karet alami.
	Menunjukkan komponen yang diperlukan untuk Short Self-Test ventilator.
	Batasan suhu.
	Produsen.
	Tanggal produksi.
	Tanggal kedaluwarsa.

Peringatan, perhatian, dan catatan

⚠ PERINGATAN

- Pemantauan pasien yang tepat (misalnya saturasi oksigen) harus selalu diterapkan. Kegagalan memantau pasien (misalnya jika terjadi interupsi aliran gas) dapat menimbulkan bahaya yang serius atau bahkan kematian.
- Sekali pakai. Jangan menggunakan ulang produk ini. Penggunaan ulang dapat menyebabkan infeksi saluran napas.
- Penggunaan (atau modifikasi) kombinasi sirkuit pernapasan dan wadah air yang tidak disarankan oleh Fisher & Paykel Healthcare dapat mengakibatkan pelembapan udara yang buruk, malfungsi ventilator, atau bahaya serius.
- Jangan menggunakan produk di dekat sumber api. Paparan terhadap oksigen meningkatkan risiko kebakaran yang dapat menyebabkan cedera serius atau kematian.

Kegagalan untuk mematuhi peringatan berikut ini dapat mengganggu kinerja perangkat atau membahayakan keselamatan (termasuk berpotensi menimbulkan bahaya serius):

- Produk ini dirancang untuk pengantaran udara, oksigen, dan/atau nitrat oksida. Produk ini tidak sesuai untuk pengantaran campuran gas anestesi yang mudah terbakar atau gas Heliox.
- Jangan memencet, meregangkan, atau memeras selangnya.
- Jangan membersihkan atau mensterilkan produk ini. Hindari kontak dengan bahan kimia, bahan pembersih, atau cairan pembersih tangan.
- Atur alarm ventilator atau sumber aliran yang tepat untuk memantau pengantaran terapi.
- Lakukan uji tekanan dan kebocoran pada sistem pernapasan sebelum menyambungkan ke pasien.
- Periksa apakah semua sambungannya sudah kencang sebelum digunakan.
- Pantau kondensasi sirkuit untuk mencegah sumbatan atau penumpukan cairan. Keringkan bila perlu.
- Humidifier harus selalu sejajar dan diposisikan lebih rendah daripada pasien.
- Jangan menggunakan wadah air jika terlihat rusak atau terjatuh.
- Jangan menggunakan wadah air jika ada penutup sensor yang bergeser atau hilang dari wadah air.
- Jangan menggunakan wadah air jika ketinggian air melebihi garis ketinggian air maksimum.
- Jangan mengisi wadah air dengan air bersuhu lebih dari 37 °C.
- Jangan menggunakan obat yang mengandung Tiloksapol (misalnya Takolikuin) karena dapat merusak selang dan menyebabkan hilangnya tekanan ventilasi.
- [14] Jangan gunakan melebihi durasi penggunaan maksimum 14 hari.

⚠ PERHATIAN

- Jangan menyentuh permukaan panas alas wadah air. Kegagalan untuk mematuhi hal ini dapat mengakibatkan luka bakar pada kulit.
- Jangan menutupi sirkuit dengan bahan seperti handuk, bantal, atau spre. Kegagalan mematuhi hal ini dapat mengakibatkan luka bakar pada kulit.
- Hindari membiarkan selang berkontak dalam waktu lama dengan kulit pasien. Kegagalan untuk mematuhi hal ini dapat mengakibatkan luka bakar pada kulit.
- Jangan mengoperasikan wadah air tanpa aliran air atau gas. Kegagalan untuk mematuhi hal ini dapat mengakibatkan tingkat kelembapan yang rendah.
- Sumber air setidaknya harus 50 cm lebih tinggi dari wadah air. Kegagalan untuk mematuhi hal ini dapat mengakibatkan tingkat kelembapan yang rendah.
- Jika menggunakan ventilator Puritan Bennett™™ 840 atau Puritan Bennett™™ 980, gunakan adaptor SST berwarna kuning untuk melakukan short self-test (SST). Lihat petunjuk pengguna dari produsen ventilator untuk mengetahui akibat dari kelalaian dalam mematuhi SST.

Catatan

- Gunakan Air Steril USP untuk Irigasi, atau yang setara. Menambahkan zat lain dapat menyebabkan efek merugikan.

- Pengguna bisa terpapar cairan dari saluran pernapasan selama proses pembuangan. Sirkuit pernapasan harus diperlakukan sebagai terkontaminasi. Buang sesuai dengan undang-undang dan peraturan lingkungan spesifik lokal, negara bagian atau negara.
- Jika terjadi insiden serius saat menggunakan perangkat ini, beritahukan kepada perwakilan Fisher & Paykel Healthcare setempat dan, untuk negara-negara anggota Uni Eropa, kepada Otoritas yang Kompeten di negara Anda.

- *Puritan Bennett adalah merek dagang dari Medtronic, Inc.

Kit circuito doppio riscaldato per ventilazione neonatale F&P 950™

Istruzioni per l'uso

Il kit respiratorio è un accessorio per l'umidificatore respiratorio F&P 950. È indicato per l'erogazione di gas respiratori umidificati riscaldati a pazienti neonatali e pediatrici, entro i limiti delle specifiche tecniche indicate.

Controindicazioni

Non esistono controindicazioni per gas respiratori umidificati riscaldati.

Effetti collaterali

Non sono noti effetti collaterali per gas respiratori umidificati riscaldati.

Specifiche tecniche

Compatibile con l'umidificatore respiratorio F&P 950. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso dell'umidificatore, dell'accessorio e dell'interfaccia paziente per ulteriori avvertenze, messaggi di attenzione, controindicazioni, effetti collaterali e informazioni relative al sistema.

Volume corrente:	<300 mL
Connessioni interfaccia:	Connettori conici ISO 5356-1
Lunghezza del circuito respiratorio:	
Tratto inspiratorio:	1,75 m
Tratto espiratorio:	1,60 m
Perdita di gas (60 cmH₂O, BTPS):	
Circuito doppio	<30 mL/min
Resistenza al flusso (15 L/min, BTPS):	
Tratto inspiratorio:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Tratto espiratorio:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Con accessori:</i>	
Tratto inspiratorio:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Tratto espiratorio:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(include un margine d'incertezza di 0,02 cmH ₂ O)	
Compliance (60 cmH₂O, BTPS):	
Circuito doppio:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Con accessori:</i>	
Circuito doppio:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(include un margine d'incertezza di 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Diametro interno minimo del tubo:	11,2 mm
Temperatura massima della superficie del tubo:	44 °C (<25 cm dalla porta del paziente)
Pressione operativa massima:	80 cmH ₂ O
Intervallo di flusso operativo (ventilatore):	0,5–40 L/min
Temperatura ambiente:	20–26 °C
Temperatura massima incubatrice:	37 °C
Volume massimo della camera di umidificazione:	160 mL

Definizioni dei simboli

	Seguire le istruzioni per l'uso – sicurezza.
	Consultare le istruzioni per l'uso. fphcare.com/950IFU
	Monouso.
	Livello d'acqua corretto nella camera di umidificazione.
	Livello d'acqua non corretto; non utilizzare la camera di umidificazione.
	Il componente può essere eliminato nella configurazione.
	Parte applicata di tipo BF.
	Porta di inspirazione del ventilatore (flusso al paziente).
	Porta di espirazione del ventilatore (flusso dal paziente).
	Questo prodotto non è realizzato con lattice di gomma naturale.
SST	Indica un componente richiesto per l'autotest rapido del ventilatore.
	Limiti di temperatura.
	Produttore.
	Data di produzione.

	Data di scadenza.
--	-------------------

Avvertenze, precauzioni e note

AVVERTENZE

- È necessario effettuare un adeguato monitoraggio costante del paziente (ad es. saturazione di ossigeno). Il mancato monitoraggio del paziente (ad es. in caso di interruzione del flusso di gas) può causare gravi lesioni o il decesso.
- Monouso. Non riutilizzare questo prodotto. Il riutilizzo può causare l'infezione delle vie respiratorie.
- L'utilizzo (o la modifica) di combinazioni del circuito respiratorio e della camera di umidificazione non consigliate da Fisher & Paykel Healthcare può comportare una scarsa umidificazione, malfunzionamento del ventilatore o gravi lesioni.
- Non utilizzare il prodotto in prossimità di fonti infiammabili. L'esposizione all'ossigeno aumenta il rischio di incendio, che potrebbe causare gravi lesioni o il decesso.

Il mancato rispetto delle seguenti avvertenze può compromettere le prestazioni del dispositivo o la sicurezza (e causare potenzialmente gravi lesioni):

- Questo prodotto è progettato per l'erogazione di aria, ossigeno e/o ossido nitrico. Non è adatto all'erogazione di mix di gas anestetici infiammabili o gas Heliox.
- Non schiacciare, tirare né allungare il tubo.
- Non pulire o sterilizzare questo prodotto. Evitare il contatto con sostanze chimiche, agenti pulenti o disinfettanti per le mani.
- Impostare allarmi adeguati al ventilatore o alla sorgente di flusso per monitorare la somministrazione della terapia.
- Eseguire un test di pressione e perdite sul sistema di respirazione prima del collegamento ad un paziente.
- Controllare che tutti i collegamenti siano ben saldi prima dell'uso.
- Monitorare la condensa nel circuito per evitare occlusioni o l'accumulo di liquido. Drenare se necessario.
- L'umidificatore deve essere sempre posizionato in piano e più in basso rispetto al paziente.
- Non utilizzare la camera di umidificazione se è visibilmente danneggiata o se è caduta.
- Non utilizzare la camera di umidificazione se i copri sensore sono staccati o mancanti.
- Non utilizzare la camera di umidificazione se il livello dell'acqua supera la linea del livello d'acqua massimo.
- Non riempire la camera di umidificazione con acqua ad una temperatura superiore a 37 °C.
- Non utilizzare farmaci contenenti Tyloxapol (come Tacholiquin) che possono danneggiare il tubo e causare una perdita della pressione di ventilazione.
- 14

 Non utilizzare oltre la durata di utilizzo massima di 14 giorni.

PRECAUZIONI

- Non toccare la superficie calda della base della camera di umidificazione. La mancata osservanza può causare ustioni.
- Non coprire il circuito con materiali quali asciugamani, cuscini o lenzuola. La mancata osservanza può causare ustioni.
- Evitare il contatto prolungato del tubo con la pelle del paziente. La mancata osservanza può causare ustioni.
- Non utilizzare la camera di umidificazione senza acqua o flusso di gas. La mancata osservanza può causare bassi livelli di umidità.
- Il contenitore dell'acqua deve essere almeno 50 cm più in alto della camera di umidificazione. La mancata osservanza può causare bassi livelli di umidità.
- Se si impiega un ventilatore Puritan Bennett™* 840 o un ventilatore Puritan Bennett™ 980, usare l'adattatore SST giallo per completare l'autotest rapido (short self-test, SST). Consultare il produttore del ventilatore per informazioni sulle conseguenze della mancata ottemperanza all'autotest.

Note

- Usare acqua sterile per irrigazione USP o equivalente. L'aggiunta di altre sostanze può avere effetti avversi.

- Durante lo smaltimento, l'utente può essere esposto a fluidi del tratto respiratorio.I circuiti respiratori devono essere trattati come contaminati. Smaltire secondo le leggi e le normative ambientali specifiche locali, statali o nazionali.
- Se si verifica un incidente grave durante l'utilizzo di questo dispositivo, informare il rappresentante Fisher & Paykel Healthcare locale e, nei Paesi membri dell'Unione europea, l'autorità competente del proprio Paese.

*Puritan Bennett è un marchio commerciale di Medtronic, Inc.

F&P 950™ 乳幼児用 RT 回路デュアル熱線キット

使用目的

F&P 950 加温加湿器用の呼吸回路セットです。記載の技術仕様範囲内で、新生児および小児患者に加熱加湿呼吸ガスを送達することを目的としています。

禁忌

加温加湿器に関する禁忌はありません。

副作用

加温加湿器の既知の副作用はありません。

技術仕様

F&P 950加温加湿器に適合します。その他の警告、注意、禁忌、副作用およびシステム情報については、加温加湿器、付属品、患者用インターフェースの取扱説明書/添付文書をご参照ください。

一回換気量:	<300 mL
インターフェイス接続:	ISO 5356-1 円錐コネクター
呼吸チューブの長さ:	
吸気:	1.75 m
呼気:	1.60 m
ガスリーク (60 cmH₂O, BTPS):	
デュアルリム回路	<30 mL/min
流量抵抗 (15 L/min, BTPS):	
吸気:	1.05 ± 0.06 cmH ₂ O
呼気:	1.11 ± 0.09 cmH ₂ O
付属品あり:	
吸気:	1.05 ± 0.06 cmH ₂ O
呼気:	1.11 ± 0.09 cmH ₂ O
(0.02 cmH ₂ Oの測定の不確実性を含む)	
コンプライアンス(60 cmH₂O, BTPS):	
デュアルリム回路:	1.01 ± 0.13 mL/cmH ₂ O
付属品あり:	
デュアルリム回路:	1.02 ± 0.13 mL/cmH ₂ O
(0.08 mL/cmH ₂ Oの測定の不確実性を含む)	
回路の最小内径:	11.2 mm
回路の表面最大温度:	44 °C (患者側ポートから <25 cm)
	80 cmH ₂ O
最大作動圧:	
作動流量範囲 (人工呼吸器):	0.5–40 L/min
室温:	20–26 °C
保育器最高温度:	37 °C
チャンバー最大水容量:	160 mL

記号の定義

	取扱説明書に従ってください-安全性。
	取扱説明書/添付文書を参照。fphcare.com/950IFU
	単回使用。
	適切水位。
	不適切水位。加湿チャンバー要交換。
	セットアップ時に構成部品の処分可。
	BFタイプ適合部品。
	人工呼吸器の吸気ポート (患者へのフロー)。
	人工呼吸器の呼気ポート (患者からのフロー)。
	本品には、天然ゴムラテックスは使用していません。
SST	人工呼吸器のショートセルフテストに必要な構成部品を示します。
	温度限界。
	製造元。
	製造年月日。
	使用期限。

警告、注意事項、および備考

警告

- 常に適切な患者モニタリング (例、酸素飽和度)を行う必要があります。患者をモニタリングしない (例えば、ガス・フローの中断の場合) と、重大な危害や死亡に繋がるおそれがあります。
- 単回使用 本品の再使用禁止。再使用は気道感染につながる恐れがあります。

- 弊社推奨の呼吸回路および加湿チャンバー以外を組み合わせて使用する (または変更する) と、加湿の低下、人工呼吸器の故障、重大な危害が生じる可能性があります。
- 本品は発火源の近くで使用しないでください。酸素への曝露によって火災のリスクが高まり、重篤な障害または死亡につながる恐れがあります。

以下の警告に従わない場合、装置の性能または安全性を損なうことがあります (重大な危害を生じる可能性も含みます):

- 本品は、空気、酸素、および／または酸化窒素の供給を目的としています。可燃性麻酔ガス混合物またはヘリオックスガスの供給には適していません。
- 回路を捻じったり、引き伸ばしたり押しつぶしたりしないでください。
- 本品の洗浄、滅菌は行わないでください。化学物質、洗剤、手指用消毒剤との接触を避けて下さい。
- 人工呼吸器またはガス供給源のアラームを適切に設定して、治療の実施をモニタリングしてください。
- 呼吸システムの圧およびリーク試験は、患者に接続する前に実施してください。
- 使用前にすべての接続部分に漏れがないか点検してください。
- 閉塞や液体の貯留を防ぐため、回路の結露をモニタリングしてください。必要に応じて排水してください。
- 加温加湿器は常に患者よりも低い位置に置いてください。
- 目に見える破損や水漏れがある加湿チャンバーは使用しないでください。
- センサカバーが外れている、または加湿チャンバーにない場合には加湿チャンバーを使用しないでください。
- 水位が最高水位線を超えた場合は、その加湿チャンバーは使用しないでください。
- 加湿チャンバーには、37 °Cを超える水を入れしないでください。
- チロキサポールは回路を損傷し、換気圧力を低下させる恐れがあるため、本品を含有する薬剤は使用しないでください。
- 14

 最長使用期間の14日を超えて使用しないでください。

注意事項

- 加湿チャンバー底部の高温部分に触れないでください。使用方法に従わない場合、火傷することがあります。
- タオル、枕、ベッドリネンなどで呼吸回路を覆わないでください。使用方法に従わない場合、火傷することがあります。
- 呼吸回路が患者の皮膚と長時間接触することは避けてください。使用方法に従わない場合、火傷することがあります。
- 水またはガスフローがない状態でチャンバーを作動させないでください。使用方法に従わない場合、湿度の低下につながる可能性があります。
- 滅菌蒸留水バッグがチャンバーよりも 50 cm 以上高い位置にあることを確認してください。使用方法に従わない場合、湿度の低下につながる可能性があります。
- Puritan Bennett™* 840または Puritan Bennett™ 980人工呼吸器を使用する際は、黄色のSSTアダプターを使って、ショートセルフテスト(SST)を実施してください。SSTを実施しない場合の不具合については、人工呼吸器の説明書を参照してください。

備考

- 洗浄には、USP (アメリカ薬局法) で規定の滅菌蒸留水または同等品を使用してください。他の物質を加えると悪影響を及ぼすことがあります。
- 廃棄の過程で、ユーザーは呼吸器分泌物に暴露される可能性があります。呼吸回路は汚染されたものとして扱わなければなりません。地域、州、または国固有の環境法規制に従って廃棄してください。
- 本製品を使用中に重大な事故が生じた場合は、弊社担当営業までご連絡ください。

*Puritan BennettはMedtronic, Inc.の商標です。

F&P 950™ Қыздырылатын қос тізбекті неонатальдік өжж аппаратының жиынтығы

Пайдалану көрсетімдері

Тыныс алу жинағы — F&P 950 респираторлық ылғалдатқышының аксессуары. Ол жаңа туған және бала жасындағы пациенттерге жылы ылғалдандырылған тыныс алу газдарын өз техникалық спецификациялары шегінде жеткізуге арналған.

Қарсы көрсетілімдері

Қыздырылған респираторлық ылғалдандыруға қатысты қарсы көрсетілімдері жоқ.

Жанана әсерлері

Қыздырылған респираторлық ылғалдандырудың белгілі жанана әсерлері жоқ.

Техникалық сипаттамалары

F&P 950 респираторлық ылғалдатқышымен үйлесімді. Қосымша ескертулерді, сақтандыруларды, пайдалануға болмайтын жағдайларды, теріс әсерлерді және жүйе туралы ақпаратты ылғалдатқышқа, аксессуарға және пациент интерфейсіне қатысты пайдаланушы нұсқаулығынан қараңыз.

Тыныс көлемі: <300 мл
Интерфейстік қосылымдар: ISO 5356-1 конустық коннекторлар

Тыныс алу түтікшесінің ұзындығы:

Инспираторлық: 1,75 м
Экспираторлық: 1,60 м

Газдың шығып кетуі (60 смH₂O, дене температурасы және қысымы, ауа су буына қанық):

Қос түтік <30 мл/мин

Ағынға қарсы кедергі (15 л/мин, дене температурасы және қысымы, ауа су буына қанық):

Инспираторлық: 1,05 ± 0,06 смH₂O
Экспираторлық: 1,11 ± 0,09 смH₂O

Аксессуарлармен бірге:

Инспираторлық: 1,05 ± 0,06 смH₂O
Экспираторлық: 1,11 ± 0,09 смH₂O
(0,02 смH₂O құрайтын өлшем қателігін қамтиды)

Созылмалылық (60 смH₂O, дене температурасы және қысымы, ауа су буына қанық):

Қос түтік: 1,01 ± 0,13 мл/смH₂O
Аксессуарлармен бірге:

Қос түтік: 1,02 ± 0,13 мл/смH₂O
(0,08 мл/смH₂O құрайтын өлшем қателігін қамтиды)

Түтікшенің минималды ішкі диаметрі: 11,2 мм

Түтікшенің максималды беткі температурасы: 44 °C (пациент портынан <25 см қашықтықта)

Максималды жұмыс қысымы: 80 смH₂O
Жұмыс ағынының диапазоны (ӨЖЖ аппараты): 0,5–40 л/мин
Бөлме температурасы: 20–26 °C
Инкубатордың максималды температурасы: 37 °C
Камераның максималды су көлемі: 160 мл

Таңба анықтамалары

-  Пайдалану (қауіпсіздік) нұсқауларын орындаңыз.
-  Пайдалану нұсқауларын қараңыз. fphcare.com/950IFU
-  Бір рет пайдалануға арналған.
-  Су камерасындағы су деңгейі дұрыс.
-  Қате су деңгейі; су камерасын пайдалануға болмайды.
-  Компонентті орнату кезінде тастауға болады.
-  BF түріндегі қолданбалы бөлшек.
-  ӨЖЖ аппаратының инспираторлық порты (ауа пациентке қарай ағады).

-  ӨЖЖ аппаратының экспираторлық порты (ауа пациенттен сыртқа қарай ағады).
-  Осы өнім табиғи резеңке латексті пайдаланып жасалмаған.
-  ӨЖЖ аппаратының қысқа өзіндік тексерісіне қажетті компонентті білдіреді.
-  Температура шектеулері.
-  Өндіруші.
-  Өндірілген күні.
-  Жарамдылық мерзімінің аяқталу күні.

Ескертулер, сақтандырулар және ескертпелер

⚠ ЕСКЕРТУЛЕР

- Пациентті әрдайым тиісті түрде (мысалы, оттегі сатурациясын) бақылау қажет. Пациент бақыланбаса (мысалы, газ ағыны тоқтаған жағдайда), пациент ауыр зақым алуы немесе мерт болуы мүмкін.
- Бір рет пайдалануға арналған. Осы өнімді қайта-қайта пайдалануға болмайды. Қайта-қайта пайдаланылған жағдайда, тыныс алу жолына инфекция түсуі мүмкін.
- Fisher & Paykel Healthcare компаниясы ұсынбаған тыныс алу контуры мен камера бірге пайдаланылса (немесе өзгертілсе), ылғалдандыру нашарлауы, ӨЖЖ аппараты қате істеуі немесе ауыр зақым алынуы мүмкін.
- Өнімді ешбір тұтану көзінің жанында пайдалануға болмайды. Оттегінің әсерінен өрт қауіп артып, адам ауыр жарақат алуы немесе мерт болуы мүмкін.

Төмендегі ескертулер орындалмаса, құрылғының жұмысына зиян келуі немесе қауіпті жағдай (соның ішінде ауыр зақым келтіре алатын жағдай) туындауы мүмкін:

- Осы өнім ауа, оттегі және/немесе азот оксидін жеткізуге арналған. Ол анестезиялық жанғыш газ қоспаларын немесе гелий-оттегі газын жеткізуге жарамайды.
- Түтікшені мыжуға, созуға немесе сығуға болмайды.
- Осы өнімді тазалауға немесе зарарсыздандыруға болмайды. Химиялық заттарға, тазалағыш құралдарға немесе қол санитаризерлеріне тигізуге болмайды.
- Терапиялық қоспаның жеткізілу барысын бақылау үшін ӨЖЖ аппаратына немесе ағын көзіне қатысты тиісті сигналдарды орнатыңыз.
- Пациентке жалғамай тұрып, тыныс алу жүйесіндегі қысымды тексеріп, ауа шығарып тұрмағанын сынап тексеріңіз.
- Пайдалану алдында барлық қосылымның мықты орнатылғанын тексеріңіз.
- Бітеліп қалмауы немесе сұйықтық жиналмауы үшін, контур конденсатын бақылап отырыңыз. Қажетінше ағызып отырыңыз.
- Ылғалдатқыш әрдайым тегіс жерде тұрып, пациенттен төмен деңгейде орналасуы керек.
- Көзге көрінетін зақымы бар немесе құлаған камераны пайдалануға болмайды.
- Сенсор жабындарының кез келгені орнынан жылжып кетсе немесе камерада жоқ болса, камераны пайдалануға болмайды.
- Су деңгейі максималды су деңгейі сызығынан асып кетсе, камераны пайдалануға болмайды.
- Камераға температурасы 37 °C-тан асатын су толтыруға болмайды.
- Құрамында тилоксаполы бар дәрілерді (мысалы, Тахолихин) пайдалануға болмайды, себебі бұдан түтікше зақымдануы және желдету қысымы төмендеуі мүмкін.
- 14

 14 күндік максималды пайдалану ұзақтығынан артық пайдалануға болмайды.

⚠ САҚТАНДЫРУЛАР

- Камера негізінің ыстық бетін ұстауға болмайды. Осы нұсқау орындалмаса, адам тері күйігін алуы мүмкін.
- Контурды сүлгілер, жастықтар немесе төсек жапқыштары сияқты материалдармен жабуға болмайды. Осы нұсқау орындалмаса, адам тері күйігін алуы мүмкін.
- Түтікшені пациенттің терісіне ұзақ уақыт тигізіп қоюға болмайды. Осы нұсқау орындалмаса, адам тері күйігін алуы мүмкін.
- Камераны ағынды сусыз немесе газсыз пайдалануға болмайды. Осы нұсқау орындалмаса, ылғалдың деңгейлері төмендеуі мүмкін.
- Су көзі камерадан кемінде 50 см биік тұруы тиіс. Осы нұсқау орындалмаса, ылғалдың деңгейлері төмендеуі мүмкін.
- Puritan Bennett™* 840 немесе Puritan Bennett™ 980 ӨЖЖ аппараты пайдаланылған жағдайда, қысқа өзіндік тексерісті (Short Self-Test, SST) сары түсті SST адаптерін пайдаланып орындаңыз. SST орындамау салдары туралы ақпаратты ӨЖЖ аппаратының өндірушісінен алыңыз.

Ескертпелер

- Шаюға арналған USP стерильді суын немесе теңін пайдаланыңыз. Басқа заттарды қоссаңыз, теріс әсерлер пайда болуы мүмкін.
- Қоқысқа тастаған кезде, пайдаланушыда тыныс алу жолдарындағы сұйықтықтар пайда болуы мүмкін. Тыныс алу контурлары ластанған болып қарастырылуы тиіс. Тұрғылықты жеріңіздің, өңіріңіздің немесе еліңіздің арнайы экологиялық заңдары мен ережелеріне сәйкес тастаңыз.
- Осы құрылғыны пайдаланған кезде елеулі оқиға орын алса, орналасқан жеріңіздері Fisher & Paykel Healthcare өкіліне, ал Еуропа одағына мүше елдерде құзыретті органға хабар беріңіз.

*Puritan Bennett — «Medtronic, Inc.» компаниясының сауда белгісі.

F&P 950™ 신생아용 환기 장치 이중 가온 회로 키트

사용 지침

호흡 세트는 F&P 950 호흡 가습기의 부속품입니다. 이는 명시된 기술 사양의 한도 내에서 신생아 및 소아 환자에게 가온 가습 호흡 가스를 전달하기 위한 것입니다.

금기사항

가온 호흡 가습기에 대한 금기사항은 없습니다.

부작용

가온 호흡 가습에 대해 알려진 부작용은 없습니다.

기술 규격

F&P 950 호흡 가습기와 함께 사용할 수 있습니다. 추가 경고, 주의, 금기 사항, 부작용 및 시스템 정보는 가습기, 부속품 및 환자 인터페이스 사용자 안내서를 참조하십시오.

환기량:	<300mL
인터페이스 연결:	ISO 5356-1 원뿔형 커넥터
호흡 튜브 길이	
흡기:	1.75m
호기:	1.60m
가스 누출(60cmH₂O, BTPS):	
듀얼 림	<30mL/min
Flow에 대한 저항(15L/min, BTPS):	
흡기:	1.05 ± 0.06cmH ₂ O
호기:	1.11 ± 0.09cmH ₂ O
부속품 포함:	
흡기:	1.05 ± 0.06cmH ₂ O
호기:	1.11 ± 0.09cmH ₂ O
(0.02cmH ₂ O의 측정값 불확실성 포함)	
컴플라이언스(60cmH₂O, BTPS):	
듀얼 림:	1.01 ± 0.13mL/cmH ₂ O
부속품 포함:	
듀얼 림:	1.02 ± 0.13mL/cmH ₂ O
(0.08mL/cmH ₂ O의 측정 불확실성 포함)	
튜브 최소 내경:	11.2mm
튜브 표면 최고 온도:	44 °C(환자 포트에서 <25cm)
최대 작동 압력: 작동 유량 범위 (환기 장치):	0.5–40L/min
실온:	20–26 °C
최대 인큐베이터 온도:	37 °C
물통 최대 물 용량:	160mL

기호 정의

-  사용 지침을 준수하십시오 – 안전.

-  사용 지침을 참조하십시오. fphcare.com/950IFU

-  일회용.

-  물통 내 수위가 적절합니다.

-  수위가 적절하지 않음. 물통을 사용하지 마십시오.

-  셋업에서 구성품을 처분할 수 있습니다.

-  BF형 적용 부품.

-  환기 장치 흡기 포트(환자 쪽으로 유입).

-  환기 장치 호기 포트(환자 쪽에서 유출).

-  본 제품에는 천연 고무 라텍스가 사용되지 않습니다.

-  환기 장치 짧은 셀프테스트에 요구되는 구성품을 표시합니다.

-  온도 제한.

-  제조사.

-  제조일.

-  만료일.

경고, 주의 및 참고

⚠ 경고

- 항상 환자를 적절히 모니터링해야 합니다 (예: 산소 포화도). 환자를 모니터링하지 않을 경우(예: 가스 흐름이 중단되는 경우) 환자가 심각한 피해를 입거나 사망할 수 있습니다.
- 일회용. 본 제품을 재사용하지 마십시오. 재사용하면 기도가 감염될 수 있습니다.
- Fisher & Paykel Healthcare에서 권장하지 않는 호흡 회로/물통 조합을 사용(또는 개조) 할 경우 가습 불량, 인공호흡기 오작동 및 심각한 상태의 원인이 될 수 있습니다.
- 정화된 부근에서 제품을 사용하지 마십시오. 산소에 노출되면 심각한 부상 또는 사망을 야기할 수 있는 화재 위험이 높아집니다.

아래 경고를 준수하지 않을 경우 본 장치의 성능을 저하시키거나 (심각한 상태 유발 가능성을 포함해) 안전성을 손상시킬 수 있습니다.

- 본 제품은 공기, 산소 및/또는 산화질소를 전달하도록 설계되었습니다. 가연성 마취 혼합 가스 또는 Heliox 가스의 전달에는 적합하지 않습니다.
- 튜브를 찌그러뜨리거나 당기거나 비틀지 마십시오.
- 이 제품을 세척하거나 살균하지 마십시오. 화학물질, 세정제 또는 손소독제가 제품에 묻지 않게 하십시오.
- 적절한 환기 장치 또는 유량 공급원 경보를 설정하여 요법 전달을 모니터링하십시오.
- 호흡 시스템을 환자에게 연결하기 전에 압력 및 누수 테스트를 수행하십시오.
- 사용하기 전에 모든 연결부가 단단히 연결되어 있는지 확인합니다.
- 회로 응결액을 모니터링하여 폐색 즉 액체 축적을 예방하십시오. 요구되는 경우 응결액을 빼내십시오.
- 가습기는 언제나 수평을 유지해야 하며 환자보다 낮은 곳에 배치해야 합니다.
- 육안으로 보이는 손상이나 멀어뜨렸을 경우 물통을 사용하지 마십시오.
- 센서 덮개가 자리에서 벗어나 있거나 잃어버린 경우 물통을 사용하지 마십시오.
- 수위가 최고 수위선보다 높아질 경우 물통을 사용하지 마십시오.
- 물통에 37 °C 보다 높은 온도의 물을 채우면 안 됩니다.
- Tyloxapol(예: Tacholiquin)이 함유된 약물을 사용하지 마십시오. 튜브를 손상시켜 환기 압력 손실이 발생할 수 있습니다.
- 14

 최대 사용 기간인 14일을 초과하여 사용하지 마십시오.

⚠ 주의

- 물통 바닥의 뜨거운 표면을 만지지 마십시오. 이 지침을 준수하지 않을 경우 피부 화상을 초래할 수 있습니다.
- 타월, 베게 또는 침대보 등으로 회로를 덮지 마십시오. 이 지침을 준수하지 않을 경우 피부 화상을 초래할 수 있습니다.
- 튜브가 환자의 피부와 장기간 접촉하도록 방지하지 마십시오. 이 지침을 준수하지 않을 경우 피부 화상을 초래할 수 있습니다.
- 물 또는 가스 흐름 없이 물통을 작동하지 마십시오. 이 지침을 준수하지 않으면 가습 수준이 떨어질 수 있습니다.
- 물 공급원은 물통보다 50cm 이상 높은 위치에 있어야 합니다. 이 지침을 준수하지 않으면 가습 수준이 떨어질 수 있습니다.
- Puritan Bennett™* 840 또는 Puritan Bennett™ 980 환기 장치를 사용하는 경우, 노란색 SST 어댑터를 사용하여 짧은 셀프테스트(Short Self-Test, SST)를 완료합니다. SST를 준수하지 않은 결과에 대해서는 환기 장치 제조업체에 문의하십시오.

참고

- 흡입용 USP 멸균수 또는 이에 상당하는 물을 사용하십시오. 다른 물질을 추가하면 부작용을 일으킬 수 있습니다.
- 폐기하는 동안 사용자가 호흡관 체액에 노출될 수 있습니다. 호흡 회로는 오염된 것으로 취급해야 합니다. 지역, 주 또는 국가별 환경 법률 및 규정에 따라 폐기하십시오.
- 본 장치의 사용 중 심각한 사고가 발생할 경우, 현지 Fisher & Paykel Healthcare 요원에게, 그리고 유럽연합 회원국의 경우 해당 국가의 관할 당국에 이를 알려주십시오.

*Puritan Bennett는 Medtronic, Inc.의 상표입니다.

F&P 950™ комплет со двојно загреано коло на неонатален респиратор

Индикации за употреба

Комплетот за дишење е додаток на респираторниот навлажнувач F&P 950. Наменет е за достава на загреани навлажнети респираторни гасови кај новороденчиња и педијатриски пациенти, во границите на неговите наведени технички спецификации.

Контраиндикации

Нема контраиндикации за загреано респираторно навлажнување.

Несакани дејства

Нема познати несакани дејства од загреаното респираторно навлажнување.

Технички спецификации

Компатибилен со респираторниот навлажнувач F&P 950.
Погледнете ги упатствата за корисникот на навлажнувачот, додаточите и интерфејсите за пациенти за да ги дознаете дополнителните предупредувања, мерки на претпазливост, контраиндикации, несакани дејства и информации за системот.

Плимен волумен:	<300 mL
Интерфејс поврзувања:	ISO 5356-1 Конусни конектори
Должина на дишната цевка:	
Инспираторен:	1,75 m
Експираторен:	1,60 m
Истекување на гас (60 cmH₂O, BTPS):	
Со два краја	<30 mL/min

Отпорност на проток (15 L/min, BTPS):
Инспираторен: 1,05 ± 0,06 cmH₂O
Експираторен: 1,11 ± 0,09 cmH₂O

Со додатоци:
Инспираторен: 1,05 ± 0,06 cmH₂O
Експираторен: 1,11 ± 0,09 cmH₂O
(вклучува несигурност во мерењето од 0,02 cmH₂O)

Усогласеност (60 cmH₂O, BTPS):
Со два краја: 1,01 ± 0,13 mL/cmH₂O
Со додатоци:
Со два краја: 1,02 ± 0,13 mL/cmH₂O
(вклучува несигурност во мерењето од 0,08 mL/cmH₂O)

Минимален внатрешен дијаметар на цевката:	11,2 mm
Максимална температура на површината на цевката:	44 °C (<25 cm од приклучокот на пациентот)

Максимален работен притисок:	80 cmH ₂ O
Опсег на работен проток (Респиратор):	0,5–40 L/min
Собна температура:	20–26 °C
Максимална температура на инкубаторот:	37 °C
Коморен максимум волумен на вода:	160 mL

Дефиниции на симболи

 Следете го упатството за употреба – безбедност.

 Погледнете го упатството за употреба. fphcare.com/950IFU

 За еднакратна употреба.

 Точно ниво на вода во комората за вода.

 Неточно ниво на вода; не користете ја комората за вода.

 Компонентата може да се отстрани при поставувањето.

 Применет дел од типот BF.

 Инспираторен приклучок на респираторот (проток до пациентот).

 Експираторен приклучок на респираторот (проток од пациентот).

 Овој производ не е направен од природен гумен латекс.

 Ја означува компонентата потребна за краток само-тест на респираторот.

 Ограничувања на температурата.

 Производител.

 Датум на производство.

 Рок на траење.

Предупредувања, мерки на претпазливост и белешки

ПРЕДУПРЕДУВАЊА

- Мора да се врши соодветно следење на пациентот во секое време (на пример, сатурација со кислород). Нследењето на пациентот (пр., во случај на прекин на протокот на гас) може да доведе до сериозни последици или смрт.
- За еднакратна употреба. Производот не е за повеќекратна употреба. Повеќекратната употреба може да доведе до инфекција на дишните патишта.
- Употребата (или модификација) на комбинациите на дишни кола/комори кои не се препорачани од Fisher & Paykel Healthcare може да доведе до недоволно навлажнување, дефект на респираторот или сериозни последици.
- Не користете го производот во близина на каков било запалив извор. Изложеноста на кислород го зголемува ризикот од пожар што може да предизвика сериозни повреди или смрт.

Непочитувањето на следните предупредувања може да ја наруши работата на уредот или да ја загрози безбедноста (вклучително и да предизвика потенцијални сериозни последици):

- Овој производ е наменет за достава на воздух, кислород и/или азотен оксид. Не е погоден за достава на запаливи мешавини на анестетични гасови или Heliox.
- Цевката не смее да се нагмечува, истегнува ниту да се тиска.
- Овој производ не смее да се чисти ниту да се стерилизира. Избегнувајте контакт со хемикалии, средства за чистење или средства за дезинфекција на рацете.
- Поставете соодветни аларми за респираторот или изворот на проток со кои ќе ја следите доставата на терапија.
- Направете тест за притисок и за истекување на системот за дишење пред да го поврзете со пациент.
- Проверете дали сите врски се затегнати пред употреба.
- Следете го кондензатот од колото за да спречите затнување или насобирање на течност. Исцедувајте по потреба.
- Навлажнувачот треба секогаш да биде рамно поставен и во пониска положба од пациентот.
- Не користете ја комората ако е видливо оштетена или ако паднала.
- Не користете ја комората ако некој од капаците на сензорите е изместен или го нема во комората.
- Не користете ја комората ако нивото на вода се покачи над линијата за максимално ниво на вода.
- Не полнете ја комората со вода над 37 °C.
- Не користете лекови што содржат Тилоксапол (како што е Тахоликин) бидејќи така може да се оштети цевката и да дојде до губење на притисокот на респирацијата.
-  Не користете го подолго од 14-дневното максимално времетраење на употребата.

МЕРКИ НА ПРЕТПАЗЛИВОСТ

- Не допирајте ја жешката површина на основата на комората. Непочитувањето на ова може да резултира со изгореници на кожата.

- Не покривајте го колото со материјали како што се крипи, перници или постелнина. Непочитувањето на ова може да резултира со изгореници на кожата.
- Избегнувајте долготраен контакт на цевките со кожата на пациентот. Непочитувањето на ова може да резултира со изгореници на кожата.
- Не користете ја комората без проток на вода или гас. Непочитувањето на ова може да доведе до ниски нивоа на влажност.
- Изворот на вода мора да биде најмалку 50 cm повисок од комората. Непочитувањето на ова може да доведе до ниски нивоа на влажност.
- Ако користите респиратор Puritan Bennett™* 840 или Puritan Bennett™ 980, користете го жолтиот адаптер SST за да го завршите краткиот само-тест (Short Self-Test, SST). Обратете се кај производителот на респираторот во врска со последиците од неусогласеност со SST.

Белешки

- Користете УСП стерилна вода за иригација или еквивалентна. Додавањето други супстанции може да има негативни ефекти.
- Корисникот може да биде изложен на течности од дишните патишта при фрлање на производот. Дишните кола мора да се третираат како контаминирани. Фрлете го според локалните, државните или националните специфични закони и прописи за животна средина.
- Доколку се случи сериозен инцидент при користење на овој уред, информирајте го вашиот локален претставник на Fisher & Paykel Healthcare, а во земјите-членки на Европската Унија, надлежниот орган во вашата земја.

*Puritan Bennett е заштитена трговска марка на Medtronic, Inc.

Комплет neonatalnog sistema mehanичke ventilacije sa dvostrukim grijanjem F&P 950™

Indikacije za upotrebu

Комплет за disanje je dodatak F&P 950 respiratornom ovlaživaču. Namijenjen je za isporuku zagrijanih vlažnih respiratornih gasova novorođenčadi i pedijatrijskim pacijentima, u granicama navedenih tehničkih specifikacija.

Kontraindikacije

Ne postoje kontraindikacije za grijano respiratorno ovlaživanje.

Neželjeni efekti

Nisu poznati neželjeni efekti grijanog respiratornog ovlaživanja.

Tehničke specifikacije

Kompatibilno sa F&P 950 respiratornim ovlaživačem. Pogledajte korisnička uputstva za ovlaživač, dodatnu opremu i interfejs pacijenta za dodatna upozorenja, mjere opreza, kontraindikacije, neželjene efekte i informacije o sistemu.

Respiratorni volumen:	<300 mL
Priključci interfejsa:	Konusni priključci po normi ISO 5356-1
Dužina respiratorne cijevi:	
Inspiratorna:	1,75 m
Ekspiratorna:	1,60 m
Curenje gasa (60 cmH₂O, BTPS):	
Dvojni krak	<30 mL/min
Otpor protoka (15 L/min, BTPS):	
Inspiratorno:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratorno:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Spriborom:</i>	
Inspiratorno:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratorno:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(uključujući mjernu nepouzdanost od 0,02 cmH ₂ O)	
Uskladenost (60 cmH₂O, BTPS):	
Dvojni krak:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Spriborom:</i>	
Dvojni krak:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(uključujući mjernu nepouzdanost od 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Minimalni unutrašnji prečnik cijevi:	11,2 mm
Maksimalna temperatura površine cijevi:	44 °C (<25 cm od otvora za pacijenta)
Maksimalni radni pritisak:	80 cmH ₂ O
Opseg radnog protoka (Respirator):	0,5–40 L/min
Sobna temperatura	20–26 °C
Maksimalna temperatura inkubatora:	37 °C
Maksimalna zapremina vode u komori:	160 mL

Definicije simbola

 Pridržavajte se uputstva za upotrebu – bezbjednost.

 Pogledajte uputstvo za upotrebu. fphcare.com/950IFU

 За еднакратну употребу.

 Исправан ниво воде у комори.

 Неисправан ниво воде; не користите комору за воду.

 Компонента се може одложити током podešavanja.

 Radni dio tipa BF.

 Inspiratorni otvor respiratora (protok od pacijenta).

 Ekspiratorni otvor respiratora (protok od pacijenta).

 Ovaj proizvod nije izrađen od prirodnog gumenog lateksa.

SST Označava komponentu neophodnu za kratko samotestiranje respiratora.

 Temperaturna ograničenja.

 Proizvođač.

 Datum proizvodnje.

 Datum isteka roka upotrebe.

Upozorenja, mjere opreza i napomene

UPOZORENJA

- U svakom trenutku mora da se sprovodi odgovarajući nadzor pacijenata (npr. saturacija krvi kiseonikom). Ako se nadzor ne sprovodi (npr. u slučaju prekida protoka gasa), može da dođe do ozbiljne povrede ili smrti.
- Za jednokratnu upotrebu. Ne koristite ovaj proizvod više puta. Ponovna upotreba može rezultirati infekcijom disajnih puteva.
- Korišćenje (ili modifikacija) kombinacija kola/komora za disanje koje ne preporučuje kompanija Fisher & Paykel Healthcare može za posljedicu imati loše ovlaživanje, neispravnost respiratora ili ozbiljnu povredu.
- Ne koristite proizvod u blizini izvora paljenja. Izloženost kiseoniku povećava rizik od požara koji može prouzrokovati ozbiljne povrede ili smrt.

Nepoštovanje sljedećih upozorenja može da ugrozi rad uređaja ili bezbjednost (uključujući mogućnost pojave teške povrede):

- Ovaj proizvod je dizajniran za isporuku vazduha, kiseonika i/ili azotnog oksida. Nije pogodan za isporuku mješavina zapaljivih anestetičkih gasova ili gasa Heliox.
- Nemojte da lomite, istežete ili stiskate cijevi.
- Nemojte da čistite ili sterilišete ovaj proizvod. Izbjegavajte kontakt s hemijskim sredstvima, sredstvima za čišćenje ili sredstvima za dezinfekciju ruku.
- Podesite odgovarajuće alarme za respirator ili izvor protoka za nadgledanje isporuke terapije.
- Obavite test pritiska i curenja na sistemu mehaničke ventilacije prije povezivanja sa pacijentom.
- Prije upotrebe, provjerite da li su svi priključci pričvršćeni.
- Nadgledajte kondenzat kola da biste spriječili začepljenje ili nakupljanje tečnosti. Po potrebi isпустите течност.
- Ovlaživač vazduha uvijek treba da bude u ravni i postavljen niže od pacijenta.
- Ne koristite komoru ako je vidljivo oštećena ili je pala.
- Ne koristite komoru ako je bilo koji poklopac senzora izmaknut ili ga nema u komori.
- Nemojte da koristite komoru ako je nivo vode iznad linije maksimalnog nivoa vode.
- Nemojte da punite komoru vodom čija je temperatura iznad 37 °C.
- Ne koristite lijekove koji sadrže tiloksaпол (poput lijeka Tacholiquin), jer mogu oštetiti cijev i dovesti do gubitka ventilacionog pritiska.
-  Не користите дуže од 14 дана максималног трајања употребе.

МЈЕРЕ ОПРЕЗА

- Не додирујте врлу површину основе коморе. Nepoštovanje uputstava može da dovede do pojave opekotina.
- Не покривајте систем материјалима као што су пеškiri, јастуци или постелјина. Nepridržavanje može dovesti do opekotina kože.
- Izbjegavajte duži kontakt cijevi s pacijentovom kožom. Nepoštovanje uputstava može da dovede do pojave opekotina.
- Не употребљивајте комору без протока воде или gasa. Nepridržavanje može dovesti do niskih nivoa vlažnosti.
- Izvor vode mora da bude najmanje 50 cm виši od komore. Nepridržavanje može dovesti do niskih nivoa vlažnosti.
- Ako koristite Puritan Bennett™* 840 ili Puritan Bennett™ 980 respirator, koristite žuti SST adapter da biste završili kratko samotestiranje (Short Self-Test, SST). Obratite se proizvođaču respiratora za posljedice nepridržavanja SST-a.

Napomene

- Za ispiranje koristite USP sterilnu vodu ili slično. Dodavanje drugih supstanci može imati negativne efekte.
- Korisnik može da bude izložen tečnostima respiratornog sistema za vrijeme odlaganja. Kolo za disanje se mora tretirati kao da je kontaminirano. Odložiti u skladu sa lokalnim, državnim ili regionalnim zakonima i propisima o životnoj sredini.

- Ako se tokom korišćenja ovog uređaja dogodio ozbiljan incident, obavijestite lokalnog predstavnika kompanije Fisher & Paykel Healthcare i, za zemlje članice Evropske unije, nadležni organ u vašoj zemlji.

*Puritan Bennett je zaštitni znak kompanije Medtronic, Inc.

F&P ९५०™ नियोनेटल भेन्टिलेटर डुअल हिटेड सर्किट किट

प्रयोगका संकेतहरू

ब्रिदिङ सेट F&P ९५० रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफायरको एक सहायक उपकरण हो । यो नवजात र बाल रोगका बिरामीहरूलाई उल्लेखित प्राविधिकविनिर्देशहरूको सीमाभित्र हिटेडरेस्पिरेटरी ह्युमिडिफिकेसन (रेस्पिरेटरी) ग्यासहरू पुर्याउन प्रयोग गरिन्छ ।

नकारात्मक संकेतहरू

हिटेड रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफिकेसनका कुनै नकारात्मक संकेतहरू छैनन् ।

साइड इफेक्टहरू

हिटेड रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफिकेसनका कुनै ज्ञात साइड इफेक्टहरू छैनन् ।

प्राविधिक विशेषताहरू

F&P ९५० रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफायरसँग मेल खाने । अतिरिक्त चेतावनी, सावधानी, नकारात्मक संकेत, साइड इफेक्ट र प्रणाली जानकारीका लागि ह्युमिडिफायर, सहायक उपकरण र बिरामी इन्टरफेस प्रयोगकर्ता निर्देशनहरू हेर्नुहोस् ।

टाइडल भल्युम:	<300 mL
इन्टरफेस जडानहरू:	ISO ५३५६-१ कोनिकल कनेक्टरहरू
श्वास नलीको लम्बाइ:	
श्वासग्रहण:	१.75 m
एक्सपाइरेटरी:	१.६० m
ग्यास चुहावट (६० cmH₂O, BTPS):	
दोहोरो अङ्ग	<30 mL/min
प्रवाहको प्रतिरोध (१५ L/min, BTPS):	
श्वासग्रहण:	१.०५ ± ०.०६ cmH ₂ O
एक्सपाइरेटरी:	१.११ ± ०.०९ cmH ₂ O
<i>सहायक उपकरणहरू सहित:</i>	
श्वासग्रहण:	१.०५ ± ०.०६ cmH ₂ O
एक्सपाइरेटरी:	१.११ ± ०.०९ cmH ₂ O (०.०२ cmH ₂ O को मापन अनिश्चितता समावेश छ)
अनुपालन (६० cmH₂O, BTPS):	
दोहोरो अङ्ग:	१.०१ ± ०.१३ mL/cmH ₂ O
<i>सहायक उपकरणहरू सहित:</i>	
दोहोरो अङ्ग:	१.०२ ± ०.१३ mL/cmH ₂ O (०.०८ mL/cmH ₂ O को मापन अनिश्चितता समावेश छ)
ट्यूबको न्यूनतम भित्री व्यास:	११.२ mm
ट्यूबको अधिकतम सतह तापमान:	४४ °C (बिरामीको पोर्टदेखि <२५ cm)
अधिकतम सञ्चालन दबाव:	८० cmH ₂ O
सञ्चालन प्रवाह दायरा (भेन्टिलेटर):	०.५–४० L/min
कोठाको तापमान:	२०–२६ °C
इन्क्युबेटरको अधिकतम तापमान:	३७ °C
च्याम्बरमा पानीको अधिकतम मात्रा:	१६० mL

संकेतका परिभाषाहरू

	प्रयोगका लागि निर्देशनहरू पालना गर्नुहोस् - सुरक्षा ।
	प्रयोगका लागि निर्देशनहरू परामर्श गर्नुहोस् । fphcare.com/९५०IFU
	एकल प्रयोग ।
	वाटरच्याम्बरमा पानीको सही तह ।
	पानीको गलत तह, वाटरच्याम्बरको प्रयोग नगर्नुहोस् ।
	पोर्टपुर्जा सेटअप गर्दा व्यवस्थापन गर्न सकिन्छ ।
	टाइप BF लागू गरिएको भाग ।
	भेन्टिलेटर एक्सपरेटरी पोर्ट (बिरामीबाट प्रवाह हुने)।
	भेन्टिलेटर एक्सपरेटरी पोर्ट (बिरामीबाट प्रवाह हुने)।
	यो उत्पादन प्राकृतिक रबर लेटेक्सले बनेको होइन ।
SST	भेन्टिलेटर छोटो स्व-परीक्षणका लागि आवश्यक घटक संकेत गर्दछ ।
	तापमानसम्बन्धी सीमाहरू ।
	उत्पादक ।
	उत्पादन मिति ।
	म्याद सकिने मिति ।

चेतावनी, सावधानी र नोटहरू

⚠ चेतावनीहरू

- जहिले पनि रोगीको उचित निगरानी (जस्तै अक्सिजन संतृप्ति) गरिनु पर्दछ । बिरामीको निगरानी गर्न नसक्दा (उदाहरणका लागि ग्यासको प्रवाहमा बाधा उत्पन्न हुँदा) गम्भीर क्षति पुग्न वा मृत्यु हुन सक्छ ।
- एकल प्रयोग । यो उत्पादन पुनः प्रयोग नगर्नुहोस् । पुनः प्रयोग गर्नाले वायुमार्गमा सङ्क्रमण हुन सक्छ ।
- Fisher & Paykel Healthcare द्वारा सिफारिश नगरिएको ब्रिदिङ सर्किट र च्याम्बर संयोजनहरूको प्रयोग (वा परिमार्जन) ले खराब ह्युमिडिफिकेसन, भेन्टिलेटरमा खराबी वा गम्भीर हानि पुर्याउन सक्छ ।
- कुनै पनि आगो बल्न सक्ने स्रोत नजिकै सो यन्त्रको प्रयोग नगर्नुहोस् । अक्सिजनको सम्पर्कले आगोको जोखिम बढाउँछ जसले गम्भीर चोटपटक वा मृत्यु निम्त्याउन सक्छ ।

निम्न चेतावनीहरूलाई ध्यानमा राखेर निर्देशनहरू पालना नगर्नाले यन्त्रको कार्यसम्पादनमा बाधा पुर्याउन वा सुरक्षामा खतरा (सम्भावित गम्भीर क्षति पुर्याउने लगायत) निम्त्याउन सक्ने छ:

- यो यन्त्र हावा, अक्सिजन र/वा नाइट्रिक अक्साइड पुर्याउनका लागि डिजाइन गरिएको हो । यो प्रज्वलनशील एनेस्थेटिक ग्यास मिश्रण वा हेलीक्स ग्याँस डेलिभरीका लागि उपयुक्त छैन ।
- ट्युबलाई कुच्याउने, तन्काउने वा दूध दुह्ने जस्तो नगर्नुहोस् ।
- यन्त्रलाई सफा वा जीवाणु रहित नबनाउनुहोस् । रसायन, सरसफाइ एजेन्ट वा ह्यान्ड सेनिटाइजरबाट टाढा राख्नुहोस् ।
- थेरापी डेलिभरी निगरानी गर्नका लागि उपयुक्त भेन्टिलेटर वा प्रवाह स्रोत अलार्म सेट गर्नुहोस् ।
- बिरामीसँग जोड्नु अघि श्वासप्रश्वास प्रणालीमा दबाव तथा चुहावट परीक्षण गर्नुहोस् ।
- प्रयोग गर्नुभन्दा पहिले सबै जडानहरू कसिप-नकसिएको जाँच गर्नुहोस् ।
- रोकावट वा तरल पदार्थ जम्मा हुन नदिन सर्किट घनीभूत भएनभएको निगरानी गर्नुहोस् । आवश्यकता अनुसार तरल पदार्थ निकाल्नुहोस् ।
- ह्युमिडिफायर जहिले पनि रोगी भन्दा तल तेर्सो पारेर राखिनु पर्छ ।
- च्याम्बर स्पष्ट रूपमा बिग्रिएको वा झरेको देखिन्छ भने त्यसको प्रयोग नगर्नुहोस् ।
- कुनै पनि सेन्सर कभरहरू हटाइएको छ वा च्याम्बरमा दैँखिँदैन भने च्याम्बरको प्रयोग नगर्नुहोस् ।
- यदि पानीको तह अधिकतम पानी तह रेखाभन्दा माथि पुगेमा च्याम्बरको प्रयोग नगर्नुहोस् ।
- ३७ °C भन्दा बढी तापमान भएको वाटरच्याम्बरमा नभर्नुहोस् ।
- टायलोक्सापोल (जस्तै टाकोलिकिन) युक्त औषधिको प्रयोग नगर्नुहोस् किनकि यसले ट्यूबिङलाई क्षति पुर्याउन सक्छ र भेन्टिलेसन दबाबमा क्षति पुर्याउन सक्छ ।
- [**^१**]** प्रयोगको १४-दिने अधिकतम अवधिभन्दा बढी प्रयोग नगर्नुहोस् ।

⚠ सावधानी

- च्याम्बरको पिँधको तातो सतह नछुनुहोस् । पालना नगरेमा छाला जल्न सक्छ ।
- सर्किटलाई तौलिया, सिरानी वा चादर जस्ता सामग्रीले नछोभ्नुहोस् । पालना नगरेमा छाला जल्न सक्छ ।
- ट्यूबिङलाई बिरामीको छालासँग लामो समयसम्म सम्पर्कमा रहन नदिनुहोस् । पालना नगरेमा छाला जल्न सक्छ ।
- पानी वा ग्याँस प्रवाह बिना च्याम्बर सञ्चालन नगर्नुहोस् । पालन गर्न नसकेमा आर्द्रताको स्तर न्यून हुन सक्छ ।
- पानीको स्रोत च्याम्बरभन्दा कम्तीमा ५० cm उच्च हुनु पर्छ । पालन गर्न नसकेमा आर्द्रताको स्तर न्यून हुन सक्छ ।
- यदि Puritan Bennett™* ८४० वा Puritan Bennett™ ९८० भेन्टिलेटरको प्रयोग गरिरहनुभएको छ भने, छोटो स्व-परीक्षण (Short Self-Test, SST) पूरा गर्न पहेंलो SST एडाप्टरको प्रयोग गर्नुहोस् । SST को पालना गर्न नसक्दाका परिणामहरूका लागि भेन्टिलेटर उत्पादकलाई सम्पर्क गर्नुहोस् ।

नोट

- सिँचाइ वा समकक्षका लागि USP जीवाणु रहित पानी प्रयोग गर्नुहोस् । अन्य पदार्थहरू थप्दा प्रतिकूल असर पर्न सक्छ ।
- व्यवस्थापन गर्दा प्रयोगकर्ता श्वास नलीमा रहेको तरल पदार्थको सम्पर्कमा आउन सक्छन् । ब्रिदिङ सर्किट दूषित भए सरह मान्नु पर्छ । स्थानीय, प्रान्तीय वा देश विशेष पर्यावरण कानून तथा नियमहरू बमोजिम व्यवस्थापन गर्नुहोस् ।
- यदि यो यन्त्र प्रयोग गर्दा कुनै गम्भीर घटना घटेमा, कृपया आफ्नो स्थानीय Fisher & Paykel Healthcare प्रतिनिधि र युरोपेली संघ सदस्य देशहरूको हकमा, आफ्नो देशका सक्षम निकायलाई सूचित गर्नुहोस् ।

^{*}Puritan Bennett Medtronic, Inc. को ट्रेडमार्क हो ।

F&P ९५०™ Dobbeltoppvarmet ventilatorslangesett for neonatale

Bruksanvisning

Slangesettet er et tilbehør til F&P ९५०-respirasjonsfukteren. Det er beregnet for tilførsel av oppvarmet, fuktet innåndingsgass til pædiatriske og neonatale pasienter, innenfor grenseverdiene i de angitte tekniske spesifikasjonene.

Kontraindikasjoner

Det er ingen kontraindikasjoner for oppvarmet respirasjonsfukting.

Bivirkninger

Det er ingen kjente bivirkninger for oppvarmet respirasjonsfukting.

Tekniske spesifikasjoner

Kompatibel med F&P ९५०-respirasjonsfukteren. Se instruksjoner for fukter, tilbehør og pasientgrensesnitt for ytterligere advarsler, forsiktighetsregler, kontraindikasjoner, bivirkninger og systeminformasjon.

Tidevolum:	<300 mL
Grensesnitt-kontakter:	ISO ५३५६-१ koniske kontakter
Slangelengde:	
Inspiratorisk:	१,७५ m
Ekspiratorisk:	१,६० m
Gasslekkasje (६० cmH₂O, BTPS):	
Dobbeltgrenet	<३० mL/min
Flowmotstand (१५ L/min, BTPS):	
Inspiratorisk:	१,०५ ± ०,०६ cmH ₂ O
Ekspiratorisk:	१,११ ± ०,०९ cmH ₂ O
<i>Med tilbehør:</i>	
Inspiratorisk:	१,०५ ± ०,०६ cmH ₂ O
Ekspiratorisk:	१,११ ± ०,०९ cmH ₂ O (inkl. måleusikkerhet på ०,०२ cmH ₂ O)
Samsvar (६० cmH₂O, BTPS):	
Dobbeltgrenet:	१,०१ ± ०,१३ mL/cmH ₂ O
<i>Med tilbehør:</i>	
Dobbeltgrenet:	१,०२ ± ०,१३ mL/cmH ₂ O (inkl. måleusikkerhet på ०,०८ mL/cmH ₂ O)
Slangens minste interne diameter:	११,२ mm
Slangens maksimale overflatetemperatur:	४४ °C (<२५ cm fra pasientport)
Maksimalt driftstrykk:	८० cmH ₂ O
Flowområde under drift (respirator):	०,५–४० L/min
Romtemperatur:	२०–२६ °C
Maks inkubator-temperatur:	३७ °C
Kammerets maksimale volum med vann:	१६० mL

Symboldefinisjoner

 Følg bruksanvisningen – Sikkerhet.

 Se bruksanvisningen. fphcare.com/९५०IFU

 Engangsbruk.

 Riktig vannivå i vannkammeret.

 Feil vannivå; ikke bruk vannkammer.

 Komponenten kan kastes under oppsett.

 Type BF pasientnær del.

 Inspiratorisk respiratorport (flow til pasient).

 Ekspiratorisk respiratorport (flow fra pasient).

 Dette produktet er ikke laget av naturgummilateks.

SST Indikerer komponent som kreves for kort selvtest av respirator.

 Temperaturbegrensninger.

 Produsent.

 Produksjonsdato.

 Utløpsdato.

Advarsler, forsiktighetsregler og merknader

⚠ ADVARSLER

- Det må brukes pasientovervåkning (f.eks. oksygenmetning) til enhver tid. Hvis pasienten ikke overvåkes (f.eks. hvis gassflow avbrytes), kan dette føre til alvorlig personskade eller død.
- Engangsbruk. Dette produktet må ikke gjenbrukes. Gjenbruk kan føre til luftveisinfeksjon.
- Bruk (eller modifisering) av kombinasjoner av slangesett og kammer som ikke anbefales av Fisher & Paykel Healthcare, kan føre til dårlig fukting, respiratorsvikt eller alvorlig personskade.
- Produktet må ikke brukes nær antenneskeskilder. Eksponering for oksygen øker risikoen for brann som kan føre til alvorlig pasientskade eller død.

Hvis følgende advarsler ikke tas til følge, kan det redusere ytelsen til enheten og gi redusert sikkerhet (inkludert risiko for alvorlig personskade):

- Dette produktet er designet for tilførsel av luft, oksygen og/eller nitrogenoksid. Det er ikke egnet for tilførsel av brennbare anestesigassblandinger eller Heliox-gass.
- Slangen må ikke klemmes, strekkes eller melkes.
- Ikke rengjør eller steriliser dette produktet. Unngå kontakt med kjemikalier, rengjøringsmidler eller hånddesinfeksjonsmidler.
- Still inn passende respirator- eller flowkildealarmer for å overvåke behandlingstilførsel.
- Utfør en trykk- og lekkasjetest på pustesystemet før du kobler til en pasient.
- Kontroller at alle tilkoplinger sitter godt, før bruk.
- Følg med på eventuell kondens i slangesettet for å forhindre okklusjon eller oppsamling av væske. Fjern etter behov.
- Fukteren skal alltid være i vater og plassert lavere enn pasienten.
- Ikke bruk kammeret hvis det har blitt synlig skadet, eller hvis det har falt.
- Ikke bruk kammeret hvis noen av sensordekslene er løse eller mangler fra kammeret.
- Ikke bruk kammeret dersom vannivået stiger over maksimalt vannivå.
- Ikke fyll kammeret med vann på over ३७ °C.
- Ikke bruk legemidler som inneholder tyloksapol (som Tacholiquin), da dette kan skade slangen og føre til tap av ventilasjonstrykk.
- [**^१**]** Skal ikke brukes utover maksimal brukstid på १४ dager.

⚠ FORSIKTIGHETSREGLER

- Ikke ta på den varme overflaten på kammerbunnen. Det kan føre til brannskader.
- Ikke dekk slangesettet med materialer slik som håndklær, puter eller sengetøy. Det kan føre til brannskader.
- Ikke la slangen være i langvarig kontakt med pasientens hud. Det kan føre til brannskader.
- Ikke bruk kammeret uten vann eller gassflow. Det kan føre til lave fuktighetsnivåer.
- Vannkilden må være minst ५० cm høyere enn kammeret. Det kan føre til lave fuktighetsnivåer.
- Hvis du bruker en Puritan Bennett™* 840- eller Puritan Bennett™ 980-respirator, skal den gule SST-adapteren brukes til å fullføre den korte selvtesten (Short Self-Test, SST). Respiratorprodusenten vil kunne gi informasjon om mulige konsekvenser av at SST ikke utføres.

Merknader

- Bruk USP-sterilt vann for skylling, eller tilsvarende. Tilsetning av andre stoffer kan ha bivirkninger.
- Brukeren kan bli utsatt for væsker fra luftrøret under avhending. Slangesett må behandles som kontaminert. Avhendes i samsvar med lokale, regionale eller nasjonale spesifikke miljølover og forskrifter.
- Hvis det har skjedd en alvorlig hendelse ved bruk av denne enheten, ta kontakt med din lokale Fisher & Paykel Healthcare-representant og, for medlemsland i EU, aktuelle myndigheter i ditt land.

^{*}Puritan Bennett er et registrert varemerke som tilhører Medtronic, Inc.

Zestaw podwójnie podgrzewanego układu respiratora dla noworodków F&P 950™

Wskazania do stosowania

Zestaw oddechowy stanowi akcesorium do nawilzacza oddechowego F&P 950. Jest przeznaczony do dostarczania ogrzanych i nawilżonych gazów oddechowych noworodkom i pacjentom pediatrycznym wymagającym wsparcia oddechowego w zakresie parametrów wskazanych w danych technicznych.

Przeciwwskazania

Brak przeciwwskazań do stosowania ogrzewanego nawilżania dróg oddechowych.

Działania niepożądane

Nie są znane żadne działania niepożądane związane z ogrzewanym nawilżaniem dróg oddechowych.

Dane techniczne

Kompatybilny z nawilżaczem oddechowym F&P 950. Dodatkowe ostrzeżenia, przestrogi, przeciwwskazania, działania niepożądane i informacje o systemie podano w instrukcji obsługi nawilzacza, wyposażenia dodatkowego i interfejsu pacjenta.

Objętość oddechowa:	<300 mL
Połączenia interfejsu:	Złącza stożkowe ISO 5356-1
Długość rurki do oddychania:	
Wdechowej:	1,75 m
Wydechowej:	1,60 m
Wyciek gazu (60 cmH₂O, BTPS):	
Podwójne ramię	<30 mL/min
Opór przepływu (15 L/min w warunkach BTPS):	
Wdechowy:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Wydechowy:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Z akcesoriami:</i>	
Wdechowy:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Wydechowy:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(uwzględnia błąd pomiaru o wartości 0,02 cmH ₂ O)	
Podatność (60 cmH₂O, BTPS):	
Podwójne ramię:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Z akcesoriami:</i>	
Podwójne ramię:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(uwzględnia niepewność pomiaru o wartości 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Minimalna średnica wewnętrzna rury:	11,2 mm
Maksymalna temperatura powierzchni rury:	44 °C (<25 cm od portu pacjenta)
Maksymalne ciśnienie robocze:	80 cmH ₂ O
Zakres roboczej prędkości przepływu (respirator):	0,5–40 L/min
Temperatura pokojowa:	20–26 °C
Maksymalna temperatura inkubatora:	37 °C
Maksymalna ilość wody w komorze:	160 mL

Definicje symboli

	Przestrzegać instrukcji użytkowania – bezpieczeństwo.
	Należy zapoznać się z instrukcją użytkowania. fphcare.com/950IFU
	Produkt jednorazowego użytku.
	Prawidłowy poziom wody w komorze nawilzacza.
	Nieprawidłowy poziom wody, nie korzystać z komory nawilzacza.
	Komponent można zutylizować podczas montażu.
	Część aplikacyjna typu BF.
	Port wdechowy respiratora (przepływ do pacjenta).
	Port wydechowy respiratora (przepływ od pacjenta).
	Ten produkt wyprodukowano bez użycia naturalnej gumy lateksowej.
SST	Wskazuje komponent wymagany do krótkiego autotestu respiratora.
	Granice temperatury.
	Producent.

	Data produkcji.
	Data ważności.

Ostrzeżenia, przestrogi i uwagi

⚠ OSTRZEŻENIA

- Pacjenta należy nieustannie monitorować (np. pod kątem saturacji tlenu). Niezachowanie wymogu monitorowania pacjenta (np. w razie przerwania przepływu gazu) może doprowadzić do poważnych obrażeń lub zgonu.
- Produkt jednorazowego użytku. Produktu nie używać ponownie. Ponowne użycie może doprowadzić do infekcji dróg oddechowych.
- Stosowanie kombinacji (lub modyfikacje) układów oddechowych i komór nie zalecanych przez firmę Fisher & Paykel Healthcare może spowodować słabą wydajność nawilżania, nieprawidłowe działanie respiratora lub poważne obrażenia.
- Nie używać produktu w pobliżu jakiegokolwiek źródła zapłonu. Ekspozycja na tlen zwiększa ryzyko wystąpienia pożaru, który może prowadzić do poważnego urazu lub zgonu.

Nieprzestrzeganie tych zaleceń może pogorszyć działanie urządzenia lub zagrozić bezpieczeństwu (w tym również potencjalnie spowodować poważne obrażenia ciała):

- Niniejszy produkt jest przeznaczony do podawania powietrza, tlenu i/lub tlenu azotu. Urządzenie nie jest przystosowane do podawania palnej mieszanki gazów anestetycznych lub gazu Heliox.
- Nie wolno rozciągać, zgniatać ani ścisnąć rury.
- Nie czyścić ani nie sterylizować produktu. Unikać kontaktu z substancjami chemicznymi, środkami czyszczącymi lub środkami do dezynfekcji rąk.
- Ustawić odpowiednie alarmy respiratora lub źródła przepływu, aby monitorować skuteczność leczenia.
- Przed podłączeniem pacjenta przeprowadzić na układzie oddechowym test ciśnienia i szczelności.
- Przed rozpoczęciem użytkowania upewnić się, że wszystkie połączenia są szczelne.
- Należy monitorować ilość kondensatu w układzie, aby nie dopuścić do okluzji lub nadmiernego gromadzenia się płynu. W razie potrzeby należy wylewać płyn.
- Nawilzacz należy zawsze umieszczać w pozycji poziomej i poniżej pacjenta.
- Nie używać komory, jeśli ma widoczne uszkodzenia lub została upuszczona.
- Nie używać komory, jeśli osłony czujników uległy rozłączeniu lub jeśli ich brakuje.
- Nie używać komory, jeżeli poziom wody wzrośnie powyżej linii maksymalnego poziomu wody.
- Nie napełniać komory wodą o temperaturze powyżej 37 °C.
- Nie wolno stosować leków zawierających tyloksapol (takich jak Tacholiquin), gdyż może to doprowadzić do uszkodzenia rur i utraty ciśnienia wentylacji.
-  Nie używać dłużej niż przez 14 dni.

⚠ PRZESTROGI

- Nie dotykać gorącej powierzchni podstawy komory. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może powodować oparzenia skóry.
- Układu nie wolno zakrywać materiałami takimi jak ręczniki, poduszki lub prześcieradła. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może powodować oparzenia skóry.
- Unikać przedłużonego kontaktu rur ze skórą pacjenta. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może powodować oparzenia skóry.
- Nie stosować komory bez wody lub bez przepływu gazu. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może powodować niskie poziomy wilgotności.
- Źródło wody musi znajdować się co najmniej 50 cm powyżej komory. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może powodować niskie poziomy wilgotności.

- W przypadku używania respiratora Puritan Bennett™ 840 lub respiratora Puritan Bennett™ 980 należy korzystać z żółtego łącznika SST w celu przeprowadzenia krótkiego auto-testu (Short Self-Test, SST). Więcej informacji na temat konsekwencji niewykonania SST można uzyskać u producenta respiratora.

Uwagi

- Do przepłukiwania należy stosować sterylną wodę USP lub jej odpowiednik. Dodawanie innych substancji może powodować wystąpienie działań niepożądanych.
- Użytkownik może być narażony na działanie płynów z układu oddechowego podczas utylizacji.Układy oddechowe muszą być traktowane jako zanieczyszczone. Utylizować zgodnie z lokalnymi lub krajowymi ustawami i regulacjami w zakresie ochrony środowiska.
- W przypadku wystąpienia poważnego zdarzenia podczas używania tego urządzenia należy skontaktować się z lokalnym przedstawicielem firmy Fisher & Paykel Healthcare i – w przypadku krajów należących do Unii Europejskiej – właściwym organem.

*Puritan Bennett jest znakiem towarowym firmy Medtronic, Inc.

Kit de circuito aquecido duplo de ventilador neonatal F&P 950™

Indicações de utilização

O conjunto de respiração é um acessório do Humidificador respiratório F&P 950. Destina-se a ser utilizado na administração de gases respiratórios humidificados aquecidos a doentes neonatais e pediátricos, dentro dos limites das especificações técnicas indicadas.

Contraindicações

Não existem contraindicações para humidificação respiratória aquecida.

Efeitos secundários

Não existem efeitos secundários da humidificação respiratória aquecida.

Especificações técnicas

Compatível com o Humidificador respiratório F&P 950. Consulte as instruções de utilização do humidificador e dos acessórios para obter avisos, precauções, contraindicações, efeitos secundários e informações adicionais do sistema.

Volume corrente:	<300 mL
Ligações de interface:	Conectores cónicos ISO 5356-1
Comprimento do circuito respiratório:	
Inspiratório:	1,75 m
Expiratório:	1,60 m
Fuga de gás (60 cmH₂O, BTPS):	
Ramo duplo	<30 mL/min
Resistência ao fluxo (15 L/min, BTPS):	
Inspiratório:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiratório:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Com acessórios:</i>	
Inspiratório:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiratório:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(inclui uma incerteza de medição de 0,02 cmH ₂ O)	
Adesão (60 cmH₂O, BTPS):	
Ramo duplo:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Com acessórios:</i>	
Ramo duplo:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(inclui uma incerteza de medição de 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Diâmetro interno mínimo do circuito:	11,2 mm
Temperatura máxima da superfície do circuito:	44 °C (<25 cm desde a porta do doente)
Pressão de funcionamento máxima:	80 cmH ₂ O
Intervalo do fluxo de funcionamento (ventilador):	0,5–40 L/min
Temperatura ambiente:	20–26 °C
Temperatura máxima da incubadora:	37 °C
Volume máximo de água da câmara:	160 mL

Definições do símbolo

	Cumprir Instruções de Utilização – segurança.
	Consultar as instruções de utilização. fphcare.com/950IFU
	Utilização única.
	Nível de água correto na câmara de água.
	Nível de água incorreto; não utilizar a câmara de água.
	O componente pode ser eliminado na configuração.
	Peça aplicada do Tipo BF.
	Porta inspiratória do ventilador (fluxo para o doente).
	Porta expiratória do ventilador (fluxo do doente).
	Este produto não foi fabricado com látex de borracha natural.
SST	Indica componente necessário para um autoteste breve do ventilador.
	Limitações de temperatura.
	Fabricante.
	Data de fabrico.

	Data de validade.
--	-------------------

Avisos, precauções e notas

⚠ AVISOS

- O doente deve ser sempre adequadamente monitorizado (por exemplo, a saturação de oxigénio). A não monitorização do doente (por exemplo, em caso de interrupção do fluxo de gás) pode resultar em lesões graves ou morte.
- Utilização única. Não reutilize este produto. A reutilização poderá resultar na infeção da via respiratória.
- A utilização (ou modificação) de combinações de circuito respiratório e câmara não recomendadas pela Fisher & Paykel Healthcare pode resultar numa humidificação inadequada, avaria do ventilador ou lesões graves.
- Não utilize o produto perto de qualquer fonte de ignição. A exposição ao oxigénio aumenta o risco de incêndio que pode causar lesões graves ou morte.

O não cumprimento dos seguintes avisos pode comprometer o desempenho do dispositivo ou a segurança (sendo que também pode causar lesões graves):

- Este produto destina-se a ser utilizado para o fornecimento de ar, oxigénio e/ou óxido nítrico. Não se destina a ser utilizado para o fornecimento de misturas de gases anestésicos inflamáveis ou gás Heliox.
- Não esmague, estique ou esprema a tubagem.
- Não limpe ou esterilize este produto. Evite o contacto com químicos, agentes de limpeza ou desinfetantes de mãos.
- Configure alarmes apropriados no ventilador e na fonte de fluxo para monitorizar a administração de terapia.
- Realize um teste de pressão e fugas no sistema respiratório antes de ligar a um doente.
- Verifique se todos os conectores estão bem apertados antes de utilizar.
- Monitorize a condensação no circuito para prevenir a oclusão ou acumulação de fluido. Escoe conforme necessário.
- O humidificador deve estar sempre nivelado e colocado numa posição inferior ao doente.
- Não utilize a câmara se esta apresentar danos visíveis ou se a tiver deixado cair.
- Não utilize a câmara se alguma das tampas do sensor estiver deslocada ou em falta na câmara.
- Não utilize a câmara caso o nível de água ultrapasse a linha de nível máximo de água.
- Não encha a câmara com água a uma temperatura superior a 37 °C.
- Não utilize medicações que contenham Tyloxapol (como Tacholiquin), uma vez que tal pode danificar a tubagem e resultar em perda de pressão de ventilação.
-  Não utilize para além da duração de utilização máxima de 14 dias.

⚠ PRECAUÇÕES

- Não toque na superfície quente da base da câmara. O não cumprimento desta precaução pode resultar numa queimadura da pele.
- Não cubra o circuito com toalhas, almofadas ou roupa de cama. O não cumprimento desta precaução pode resultar em queimadura da pele.
- Evite o contacto prolongado da tubagem com a pele do doente. O não cumprimento desta precaução pode resultar numa queimadura da pele.
- Não utilize a câmara sem um fluxo de água ou gás. O não cumprimento desta precaução pode resultar em níveis de humidade baixos.
- A fonte de água deve ser posicionada pelo menos 50 cm acima da câmara. O não cumprimento desta precaução pode resultar em níveis de humidade baixos.
- Se utilizar um ventilador Puritan Bennett™ 840 ou Puritan Bennett™ 980, utilize o adaptador de SST amarelo para completar o autoteste curto (Short Self-Test, SST). Consulte o fabricante do ventilador para obter informações sobre as consequências da não realização do SST.

Notas

- Utilize água estéril USP ou equivalente para a irrigação. A adição de outras substâncias pode ter efeitos adversos.
- O utilizador pode ser exposto a fluidos do trato respiratório durante a eliminação. Os circuitos respiratórios têm de ser tratados como contaminados. Elimine de acordo com as leis e regulamentos ambientais específicos locais, do país ou estado.
- Se ocorreu um incidente grave durante a utilização deste dispositivo, contacte o seu representante local da Fisher & Paykel Healthcare e, para países membros da União Europeia, a Autoridade competente no seu país.

*Puritan Bennett é uma marca registada da Medtronic, Inc.

Português (ptbr)

Kit de circuito respiratório neonatal com duplo aquecimento F&P 950™

Indicações de uso

O conjunto de circuito respiratório é um acessório do Umidificador Respiratório F&P 950. Ele se destina a fornecer gases respiratórios umidificados aquecidos a pacientes neonatais e pediátricos, dentro dos limites de suas especificações técnicas declaradas.

Contraindicações

Não há contraindicações para a umidificação aquecida.

Efeitos colaterais

Não há efeitos colaterais conhecidos da umidificação aquecida.

Especificações técnicas

Compatível com o Umidificador Respiratório F&P 950. Consulte as instruções de uso do umidificador, do acessório e da interface para paciente para obter avisos, precauções, contraindicações, efeitos colaterais e informações adicionais do sistema.

Volume corrente:	<300 mL
Conexões do circuito:	Conectores cônicos ISO 5356-1
Comprimento do circuito respiratório:	
Inspiratório:	1,75 m
Expiratório:	1,60 m
Vazamento de gás (60 cmH₂O, BTPS):	
Ramo duplo	<30 mL/min
Resistência ao fluxo (15 L/min, BTPS):	
Inspiratório:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiratório:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Com acessórios:</i>	
Inspiratório:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiratório:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(inclui a incerteza de medição de 0,02 cmH ₂ O)	
Conformidade (60 cmH₂O, BTPS):	
Ramo duplo:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Com acessórios:</i>	
Ramo duplo:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(inclui incerteza de medição de 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Diâmetro interno mínimo do circuito:	11,2 mm
Temperatura máxima da superfície do circuito:	44 °C (<25 cm da entrada do paciente)
Pressão máxima de operação:	80 cmH ₂ O
Faixa do fluxo de operação (ventilador):	0,5–40 L/min
Temperatura ambiente:	20–26 °C
Temperatura máxima da incubadora:	37 °C
Volume máximo de água da câmara:	160 mL

Definições do símbolo

	Siga as instruções de uso - segurança.
	Consulte as instruções de uso. fphcare.com/950IFU
	Uso único.
	Nível de água correto na câmara de água.
	Nível de água incorreto; não use a câmara de água.
	O componente pode ser descartado na montagem.
	Parte aplicada tipo BF.
	Entrada inspiratória do ventilador (fluxo para o paciente).
	Entrada expiratória do ventilador (fluxo do paciente).
	Este produto não é produzido com borracha natural de látex.
SST	Indica o componente necessário para o Autoteste Rápido do ventilador.
	Limites de temperatura.
	Fabricante.
	Data de fabricação.

	Data de expiração.
Advertências, precauções e observações	
	ADVERTÊNCIAS
	- O monitoramento adequado do paciente (por exemplo, saturação de oxigênio) deve ser realizado continuamente. O não monitoramento do paciente (por exemplo, no caso de haver uma interrupção do fluxo de gás) pode resultar em lesões graves ou morte. - Uso único. Não reutilize este produto. A reutilização pode resultar em infecção das vias aéreas. - A utilização (ou modificação) das combinações de circuito respiratório/ câmara não recomendadas pela Fisher & Paykel Healthcare pode resultar em umidificação inapropriada, falha do ventilador ou causar danos sérios. - Não utilize o produto perto de nenhuma fonte de ignição. A exposição ao oxigênio aumenta o risco de incêndio que pode resultar em ferimentos graves ou morte.
O não cumprimento das advertências a seguir pode prejudicar o desempenho do equipamento ou comprometer sua segurança (incluindo possível risco de causar danos graves):	
	- Este produto foi projetado para a administração de ar, de oxigênio e/ou de óxido nítrico. Não é adequado para a administração de misturas de gases anestésicos inflamáveis ou de gás Heliox. - Não comprima, estique nem puxe o circuito. - Não lave nem esterilize este produto. Evite o contato com produtos químicos, agentes de limpeza ou desinfetantes para as mãos. - Defina os alarmes adequados do ventilador ou da fonte do fluxo para monitorar a administração do tratamento. - Realize um teste de pressão e de vazamento no sistema respiratório, antes de conectá-lo ao paciente. - Antes de utilizar, verifique se todas as conexões estão firmes. - Monitore a condensação do circuito para evitar a oclusão ou o acúmulo de fluidos. Drene conforme necessário. - O umidificador deve estar sempre nivelado e posicionado mais baixo que o paciente. - Não use a câmara, se ela estiver visivelmente danificada ou se tiver sido derrubada. - Não utilize a câmara, se estiver faltando alguma cobertura para sensor, ou se alguma delas estiver desalojada. - Não utilize a câmara, caso o nível de água ultrapasse a linha de nível máximo de água. - Não encha a câmara com água com temperatura superior a 37 °C. - Não utilize medicamentos contendo Tiloxapol (por exemplo, Tacoliquina), pois poderá danificar o circuito e provocar perda de pressão ventilatória.  Não use além do período máximo de utilização de 14 dias.
	PRECAUÇÕES
	- Não toque na superfície quente da base da câmara. O não cumprimento pode ocasionar queimaduras na pele. - Não cubra o circuito com materiais como toalhas, travesseiros nem lençóis. O não cumprimento pode ocasionar queimaduras na pele. - Evite deixar a cânula em contato prolongado com a pele do paciente. O não cumprimento pode ocasionar queimaduras na pele. - Não opere a câmara sem fluxo de gás ou água. O não cumprimento pode resultar em baixos níveis de umidade. - A fonte de água deve estar, no mínimo, 50 cm acima da câmara. O não cumprimento pode resultar em baixos níveis de umidade. - Se estiver utilizando um ventilador Puritan Bennett™* 840 ou Puritan Bennett™ 980, use o adaptador SST amarelo para concluir o autoteste rápido (short self-test, SST). Consulte as instruções de uso do fabricante do ventilador para saber sobre as consequências da não realização do SST.

Observações

- Use Água Estéril USP para inalação ou equivalente. A incorporação de outras substâncias pode provocar efeitos adversos.
- O usuário pode ser exposto a fluidos do trato respiratório durante o descarte. Os circuitos respiratórios devem ser tratados como contaminados. Descarte de acordo com as leis e regulamentações ambientais específicas do local, estado ou país.
- Se um incidente sério tiver ocorrido durante o uso deste equipamento, informe o representante local da Fisher & Paykel Healthcare e, para os países da União Europeia, a autoridade competente do país.

*Puritan Bennett é uma marca registrada da Medtronic, Inc.

Română (ro)

Set de circuit dublu încălzit pentru ventilator pentru nou-născuți F&P 950™

Indicații de utilizare

Setul respirator este un accesoriu la umidificatorul respirator F&P 950. Acesta este destinat administrării de gaze respiratorii umidificate și încălzite pentru pacienții nou-născuți și pediatrici, în limitele specificațiilor sale tehnice declarate.

Contraindicații

Nu există contraindicații pentru umidificarea respiratorie încălzită.

Reacții adverse

Nu există reacții adverse cunoscute ale umidificării respiratorii încălzite.

Specificații tehnice

Compatibil cu umidificatorul respirator F&P 950. Accesați instrucțiunile de utilizare ale umidificatorului, ale accesoriilor și ale interfeței pacientului pentru avertizări, atenționări, contraindicații, reacții adverse și informații despre sistem suplimentare.

Volum curent:	<300 mL
Conexiuni pentru interfață:	Racorduri conice ISO 5356-1
Lungime tub respirator:	
Inspirator:	1,75 m
Expirator:	1,60 m
Scurgere de gaz (60 cmH₂O, BTPS):	
Cu două tuburi respiratorii	<30 mL/min
Rezistență la debit (15 L/min, BTPS):	
Inspirator:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expirator:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Cu accesorii:</i>	
Inspirator:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expirator:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(include incertitudinea de măsurare de 0,02 cmH ₂ O)	
Conformitate (60 cmH₂O, BTPS):	
Cu două tuburi respiratorii:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Cu accesorii:</i>	
Cu două tuburi respiratorii:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(include incertitudinea de măsurare de 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Diametrul intern minim al tubului:	11,2 mm
Temperatura maximă a suprafeței tubului:	44 °C (<25 cm de la portul pacientului)
Presiunea maximă de funcționare:	80 cmH ₂ O
Intervalul debitului de funcționare (aparat de ventilație):	0,5–40 L/min
Temperatura camerei:	20–26 °C
Temperatura maximă din incubator:	37 °C
Volum maxim de apă al camerei:	160 mL

Definițiile simbolurilor

	Respectați instrucțiunile de utilizare – siguranță.
	Consultați instrucțiunile de utilizare. fphcare.com/950IFU
	De unică folosință.
	Nivel corect al apei în camera de apă.
	Nivel incorect al apei; nu folosiți camera de apă.
	Componenta poate fi eliminată în configurare.
	Piesă aplicată de tip BF.
	Port inspirator al aparatului de ventilație (debit către pacient).
	Port expirator al aparatului de ventilație (debit de la pacient).
	Acest produs nu este fabricat cu latex din cauciuc natural.
SST	Indică componentele necesare pentru autotestul scurt al aparatului de ventilație.
	Limite de temperatură.
	Producător.

	Data fabricației.
	Data expirării.
Avertismente, precauții și note	
	AVERTISMENTE
	- Trebuie utilizată permanent o monitorizare corespunzătoare a pacientului (de exemplu a saturației de oxigen). Lipsa monitorizării pacientului (de exemplu în cazul unei întreruperi a debitului de gaz) poate duce la vătămări grave sau la deces. - De unică folosință. Nu reutilizați acest produs. Reutilizarea poate duce la infecții ale căilor respiratorii. - Utilizarea (sau modificarea) combinațiilor de circuit respirator și cameră nerecomandate de Fisher & Paykel Healthcare poate avea ca rezultat umidificarea slabă, defectarea aparatului de ventilație sau vătămarea gravă. - Nu utilizați produsul în apropierea unei surse de aprindere. Expunerea la oxigen crește riscul de incendiu, care poate duce la vătămare sau deces.
Dacă nu se respectă următoarele avertismente, performanța dispozitivului poate fi afectată sau se poate compromite siguranța (inclusiv se pot produce leziuni grave):	
	- Acest produs este conceput pentru a furniza aer, oxigen și/sau monoxid de azot. Nu este adecvat pentru furnizarea amestecurilor de gaze anestezice inflamabile sau a gazelor Heliox. - Nu striviți, nu întindeți și nu stoarceți tubulatura. - Nu curățați și nu sterilizați acest produs. Evitați contactul cu substanțe chimice, agenți de curățare sau dezinfectanți pentru mâini. - Setați alarme corespunzătoare pentru aparatul de ventilație sau sursa de debit pentru a monitoriza administrarea terapiei. - Efectuați o probă de presiune și de etanșeitate pentru sistemul respirator înainte de a-l conecta la un pacient. - Verificați ca toate racordurile să fie bine fixate înainte de utilizare. - Monitorizați condensul pe circuit, pentru a preveni ocluzia sau acumularea de lichide. Scurgeți după cum este necesar. - Umidificatorul trebuie să fie întotdeauna amplasat drept față de orizontală și poziționat mai jos decât pacientul. - Nu utilizați camera dacă a fost vizibil deteriorată sau a căzut. - Nu utilizați camera dacă vreunul dintre capacele senzorilor s-a desprins sau lipsește de pe cameră. - Nu utilizați camera dacă nivelul apei se ridică peste cel marcat ca fiind maximum admis. - Nu umpleți camera cu apă la mai mult de 37 °C. - Nu utilizați medicamente care conțin tiloxapol (de exemplu, Tacholiquin), deoarece acest lucru poate să deterioreze tubulatura și să ducă la pierderea presiunii de ventilație.  Nu depășiți durata maximă de utilizare de 14 zile.
	PRECAUȚII
	- Nu atingeți suprafața fierbinte de la bazei camerei. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la producerea unor arsuri cutanate. - Nu acoperiți circuitul cu obiecte precum prosoape, perne sau lenjerie de pat. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la producerea unor arsuri cutanate. - Evitați lăsarea tubulaturii în contact prelungit cu pielea pacientului. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la producerea unor arsuri cutanate. - Nu acționați camera fără debit de apă sau gaz. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la scăderea nivelului de umiditate. - Sursa de apă trebuie să se afle cu cel puțin 50 cm mai sus decât camera. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la scăderea nivelului de umiditate. - Dacă folosiți un aparat de ventilație Puritan Bennett™* 840 sau Puritan Bennett™ 980, utilizați adaptorul SST galben pentru a finaliza autotestul scurt (Short Self-Test, SST). Contactați producătorul aparatului de ventilație pentru consecințele nerespectării SST.

Note

- Pentru irigare, utilizați apă sterilă USP sau echivalentul acesteia. Adăugarea altor substanțe poate avea efecte adverse.
- În timpul eliminării, utilizatorul poate să fie expus la fluidele din aparatul respirator. Circuitele de ventilație trebuie tratate ca fiind contaminate. Eliminați în conformitate cu legile și reglementările de mediu locale, de stat sau specifice țării.
- Dacă s-a produs un incident grav în timpul utilizării acestui dispozitiv, vă rugăm să informați reprezentantul local Fisher & Paykel Healthcare și, pentru țările membre ale Uniunii Europene, autoritatea competentă din țara dvs.

*Puritan Bennett este o marcă înregistrată a Medtronic, Inc.

Неонатальный дыхательный контур аппарата ИВЛ с двойным подогревом F&P 950™

Показания к применению

Комплект дыхательного контура представляет собой дополнительную принадлежность к дыхательному увлажнителю F&P 950. Он предназначен для доставки нагретой и увлажненной дыхательной смеси новорожденным и детям в соответствии с указанными техническими характеристиками.

Противопоказания

Противопоказания для обогрева и увлажнения респираторных газов отсутствуют.

Побочные явления

Обогрев и увлажнение респираторных газов не имеет известных побочных явлений.

Технические характеристики

Совместим с дыхательным увлажнителем F&P 950. Дополнительные предупреждения, меры предосторожности, противопоказания, побочные явления и сведения о системе смотрите в инструкции пользователя увлажнителей, принадлежностей и интерфейсов пациента.

Дыхательный объем: Подключение интерфейса:	<300 мл Конические соединители, соответствующие стандарту ISO 5356-1
Длина дыхательной трубки: Инспираторная линия: Экспираторная линия:	1,75 м 1,60 м
Утечка газа (60 см H₂O, BTPS): Дыхательный контур с двумя линиями	<30 мл/мин
Сопротивление потоку (15 л/мин, BTPS): Инспираторная линия: Экспираторная линия:	1,05 ± 0,06 см H₂O 1,11 ± 0,09 см H₂O
<i>С принадлежностями:</i> Инспираторная линия: Экспираторная линия: (включая погрешность измерения 0,02 см H₂O)	1,05 ± 0,06 см H₂O 1,11 ± 0,09 см H₂O
Растяжимость (60 см H₂O, BTPS): Дыхательный контур с двумя линиями: <i>С принадлежностями:</i> Дыхательный контур с двумя линиями: (включая погрешность измерения 0,08 мл/см H₂O)	1,01 ± 0,13 мл/см H₂O 1,02 ± 0,13 мл/см H₂O
Минимальный внутренний диаметр трубки:	11,2 мм
Максимальная температура поверхности трубки:	44 °C (<25 см от порта пациента)
Максимальное рабочее давление: Рабочий диапазон скорости потока (аппарат ИВЛ): Температура в помещении: Максимальная температура в инкубаторе:	80 см H₂O 0,5–40 л/мин 20–26 °C 37 °C
Максимальный объем воды в камере:	160 мл

Значения символов

	Следуйте инструкциям пользователя — безопасность
	Ознакомьтесь с инструкцией пользователя fphcare.com/950IFU
	Для однократного использования
	Верный уровень воды в камере для воды
	Неверный уровень воды; не используйте камеру для воды
	Компонент можно утилизировать при подготовке
	Рабочая часть типа BF
	Инспираторный порт аппарата ИВЛ (поток к пациенту)

	Экспираторный порт аппарата ИВЛ (поток от пациента)
	Это изделие изготовлено без использования натурального латекса
	Обозначает компонент, необходимый для краткой самодиагностики аппарата ИВЛ
	SST
	Температурные ограничения
	Изготовитель
	Дата изготовления
	Годен до

Предупреждения, меры предосторожности и примечания

⚠ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Соответствующее наблюдение за пациентом (например, с оценкой уровня сатурации кислорода) должно осуществляться постоянно. Отсутствие мониторинга состояния пациента (например, в случае прерывания подачи газа) может нанести ему серьезный вред или стать причиной летального исхода.
- Для однократного использования. Запрещается повторное использование изделия. Повторное использование может привести к инфекции дыхательных путей.
- Применение (или модификация) комбинаций дыхательных контуров и камер, не рекомендованных компанияй Fisher & Paykel Healthcare, может привести к ухудшению увлажнения или неправильной работе аппарата ИВЛ либо причинить серьезный вред пациенту/пользователю.
- Не используйте изделие вблизи источника возгорания. Воздействие кислорода увеличивает риск возникновения пожара, который может привести к серьезной травме или смерти пациента.

Несоблюдение нижеприведенных предупреждений может стать причиной ухудшения характеристик аппарата или поставить под угрозу безопасность (в частности, привести к нанесению серьезного вреда):

- Данное изделие предназначено для подачи воздуха, кислорода и (или) оксида азота. Оно не подходит для подачи горючих смесей анестезирующих газов или гелиево-кислородных газов.
- Не сжимайте, не растягивайте и не сминяйте трубку.
- Запрещается чистить или стерилизовать изделие. Избегайте контакта с химическими и очищающими веществами или антисептиками для рук.
- Установите соответствующие сигналы тревоги аппарата ИВЛ или источника потока, чтобы отслеживать проведение терапии.
- Перед подключением аппарата к пациенту выполните проверку давления и утечки в дыхательной системе.
- Перед использованием убедитесь в герметичности всех соединений.
- Следите за образованием конденсата в дыхательном контуре для предотвращения закупорки или скопления жидкости. Удаляйте конденсат по мере накопления.
- Всегда располагайте увлажнитель в горизонтальном положении ниже пациента.
- Не используйте камеру, если она падала или имеет видимые повреждения.
- Не используйте камеру, если колпачки датчика смещены или отсутствуют.
- Не используйте камеру, если уровень воды превышает максимально допустимый.
- Не заполняйте камеру водой, температура которой выше 37 °C.
- Запрещается использовать медицинские препараты, в состав которых входит тилоксапол (например, тахоликвин), поскольку они могут вызвать повреждение трубок и привести к потере давления при вентиляции легких.
-  Запрещается использовать после истечения максимального 14-дневного периода использования.

⚠ МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Не прикасайтесь к горячей поверхности основания камеры. Несоблюдение этого правила может привести к ожогам кожи.
- Запрещается накрывать дыхательный контур какими-либо материалами, например полотенцами, подушками или постельным бельем. Несоблюдение этого правила может привести к ожогам кожи.
- Не допускайте длительного контакта трубки с кожей пациента. Несоблюдение этого правила может привести к ожогам кожи.
- Не используйте камеру без воды или подачи газа. Несоблюдение этого правила может привести к снижению уровня влажности.
- Источник воды следует располагать не менее чем на 50 см выше камеры. Несоблюдение этого правила может привести к снижению уровня влажности.
- В случае применения аппаратов ИВЛ Puritan Bennett™ 840 или Puritan Bennett™ 980 для выполнения их краткой самодиагностики (Short self-test, SST) используйте желтый адаптер SST. Оценку последствий несоблюдения соответствию SST смотрите в документации производителя аппарата ИВЛ.

Примечания

- Для орошения используйте стерильную воду, соответствующую критериям Фармакопеи США, или ее эквивалент. Добавление других веществ может привести к нежелательным эффектам.
- При утилизации пользователь может подвергаться воздействию жидких выделений дыхательных путей. Дыхательные контуры следует рассматривать как загрязненные. Утилизируйте в соответствии с местными, региональными или национальными законами и нормативными актами об охране окружающей среды.
- Если при использовании данного аппарата произошел серьезный инцидент, обратитесь к местному представителю компании Fisher & Paykel Healthcare и, для стран-членов Европейского союза, в уполномоченный орган вашей страны.

* Puritan Bennett является товарным знаком компании Medtronic, Inc.

F&P 950™ Komplet za kružni sistem za respirator sa dvostrukim zagrevanjem za novorođenčad

Indikacije za upotrebu

Komplet za disanje je dodatak za F&P 950 respiratorni ovlaživač. Namenjen je za isporuku zagrejanih vlažnih respiratornih gasova novorođenčadima i pedijatrijskim pacijentima, u granicama navedenih tehničkih specifikacija.

Kontraindikacije

Ne postoje kontraindikacije za zagrevano respiratorno ovlaživanje.

Neželjena dejstva

Nisu poznata neželjena dejstva zagrevanog respiratornog ovlaživanja.

Tehničke specifikacije

Kompatibilan je sa F&P 950 respiratornim ovlaživačem. Za dodatna upozorenja, mere opreza, kontraindikacije, neželjena dejstva i informacije o sistemu pogledajte korisnička uputstva za ovlaživač, dodatke i uputstva za korisnika interfejsa za pacijenta.

Respiratorni volumen: Priključci interfejsa:	<300 mL Konusni priključci u skladu sa standardom ISO 5356-1
Dužina creva za disanje: Inspiratorno: Ekspiratorno:	1,75 m 1,60 m
Curenje gasa (60 cmH₂O, BTPS): Dva kraka	<30 mL/min
Otpor protoku (15 L/min, BTPS): Inspiratorno: Ekspiratorno:	1,05 ± 0,06 cmH₂O 1,11 ± 0,09 cmH₂O
<i>Sa priborom:</i> Inspiratorno: Ekspiratorno:	1,05 ± 0,06 cmH₂O 1,11 ± 0,09 cmH₂O
(uključuje mernu nesigurnost od 0,02 cmH ₂ O)	
Usklađenost (60 cmH₂O, BTPS): Dva kraka:	1,01 ± 0,13 mL/cmH₂O
<i>Sa priborom:</i> Dva kraka:	1,02 ± 0,13 mL/cmH₂O
(uključuje mernu nesigurnost od 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Minimalni unutrašnji prečnik creva:	11,2 mm
Maksimalna temperatura površine creva:	44 °C (<25 cm od otvora za pacijenta)
Maksimalni radni pritisak:	80 cmH ₂ O
Radni opseg protoka (Respirator):	0,5–40 L/min
Sobna temperatura:	20–26 °C
Maksimalna temperatura inkubatora:	37 °C
Maksimalna zapremina vode u komori:	160 mL

Definicije simbola

	Sledite uputstvo za upotrebu – bezbednost.
	Pročitati uputstvo za upotrebu. fphcare.com/950IFU
	Za jednokratnu upotrebu.
	Pravilan nivo vode u komori za vodu.
	Nepravilan nivo vode; nemojte koristiti komoru za vodu.
	Komponenta se može odložiti tokom podešavanja.
	Primenjeni deo tipa BF.
	Inspiratorni otvor respiratora (protok do pacijenta).
	Ekspiratorni otvor respiratora (protok od pacijenta).
	Ovaj proizvod nije izrađen od prirodnog gumenog lateksa.
	Označava komponentu potrebnu za kratku samoproveru respiratora.
	Temperaturna ograničenja.
	Proizvođač.
	Datum proizvodnje.

	Datum isteka.
--	---------------

Upozorenja, mere opreza i napomene

⚠ UPOZORENJA

- U svakom trenutku mora se koristiti odgovarajući nadzor nad pacijentom (npr. praćenje zasićenosti kiseonikom). Ukoliko se pacijent ne prati (npr. u slučaju prekida protoka gasa), može doći do ozbiljnih posledica ili do smrtnog ishoda.
- Za jednokratnu upotrebu. Nemojte koristiti ovaj proizvod više puta. Ponovna upotreba može dovesti do infekcije disajnog puta.
- Upotreba (ili modifikacija) kombinacija kružnih sistema za disanje/komora koje nije preporučila kompanija Fisher & Paykel Healthcare može dovesti do slabog ovlaživanja, kvara respiratora ili ozbiljnih posledica.
- Ne koristite proizvod u blizini izvora paljenja. Izloženost kiseoniku povećava rizik od požara koji može prouzrokovati ozbiljnu povredu ili smrt.

Ukoliko se ne pridržavate sledećih upozorenja, radne karakteristike uređaja mogu biti narušene ili može doći do ugrožavanja bezbednosti (uključujući i moguće ozbiljne posledice):

- Ovaj proizvod je predviđen za dopremanje vazduha, kiseonika i/ili azot-monoksida. Nije pogodan za dopremanje mešavina zapaljivih anestetičkih gasova ili mešavine helijuma i kiseonika.
- Nemojte gnječiti, rastezati ili istiskivati crevo.
- Ne perite i ne sterilišite ovaj proizvod. Izbegavajte kontakt sa hemikalijama, sredstvima za čišćenje ili sredstvima za dezinfekciju ruku.
- Postavite odgovarajuće alarme za respirator ili izvor protoka da biste nadgledali dopremanje terapije.
- Testirajte pritisak i curenje na sistemu za disanje pre povezivanja sa pacijentom.
- Proverite da li su svi priključci zategnuti pre upotrebe.
- Nadgledajte kondenzat kola da biste sprečili začepljenje ili nakupljanje tečnosti. Po potrebi drenirajte.
- Ovlaživač uvek treba da bude položen ravno i postavljen niže od pacijenta.
- Ne koristite komoru ako je vidljivo oštećena ili ako vam je ispala.
- Nemojte koristiti komoru ako je bilo koji poklopac senzora pomeren ili ga nema u komori.
- Nemojte koristiti komoru ako je nivo vode iznad linije za maksimalni nivo vode.
- Nemojte puniti komoru vodom temperature preko 37 °C.
- Nemojte koristiti lekove koji sadrže tlioksaпол (poput leka Tacholiquin) jer to možete oštetiti crevo i dovesti do gubitka pritiska ventilacije.
-  Nemojte koristiti duže od maksimalne dužine upotrebe od 14 dana.

⚠ МЕРЕ ОПРЕЗА

- Nemojte dodirivati vruću površinu osnove komore. Ako se ne pridržavate ovog uputstva, možete zadobiti opekotine kože.
- Nemojte prekrivati kružni sistem materijalima kao što su peškiri, jastuci ili posteljina. Ako se ne pridržavate ovog uputstva, možete zadobiti opekotine kože.
- Izbegavajte produženi kontakt creva i kože pacijenta. Ako se ne pridržavate ovog uputstva, možete zadobiti opekotine kože.
- Nemojte upotrebljavati komoru bez protoka vode ili gasa. Ako se ne pridržavate ovog uputstva može doći do niskog nivoa vlažnosti.
- Kesa sa vodom mora biti najmanje 50 cm iznad komore. Ako se ne pridržavate ovog uputstva može doći do niskog nivoa vlažnosti.
- Ako koristite respirator Puritan Bennett™** 840 ili Puritan Bennett™ 980, upotrebite žuti adapter za SST da biste završili kratku samoproveru (Short Self-Test, SST). Kontaktirajte proizvođača respiratora da biste dobili informacije o posledicama ukoliko ne ispoštujete uputstva za SST.

Napomene

- Za irigaciju koristite sterilnu vodu po standardu USP ili ekvivalent. Dodavanje drugih supstanci može imati štetne efekte.

- Korisnik može da bude izložen tečnostima iz disajnog trakta prilikom odlaganja. Kružni sistemi za disanje moraju se tretirati kao kontaminirani. Odložiti u skladu sa lokalnim, državnim ili regionalnim zakonima i propisima o životnoj sredini.

- Ako se tokom korišćenja ovog uređaja desi ozbiljan incident, obavestite lokalnog predstavnika kompanije Fisher & Paykel Healthcare, a za zemlje članice Evropske unije nadležni organ u vašoj zemlji.

*Puritan Bennett je zaštitni znak kompanije Medtronic, Inc.

Súprava ventilátora s dvojitým vyhrievaným okruhom pre novorodencov F&P 950™

Indikácie na použitie

Dychacia súprava je prislúšenstvo pre respiračný zvlhčovač F&P 950. Je určená na dodávanie ohriatych a zvlhčených dýchacích plynov novorodencom a detským pacientom v rámci obmedzených v uvedených v technických špecifikáciách.

Kontraindikácie

Na používanie ohriatych a zvlhčených dýchacích plynov sa nevzťahujú žiadne kontraindikácie.

Vedľajšie účinky

Na používanie ohriatych a zvlhčených dýchacích plynov sa nevzťahujú žiadne vedľajšie účinky.

Technické špecifikácie

Kompatibilná s respiračným zvlhčovačom F&P 950. Ďalšie varovania, upozornenia, kontraindikácie, vedľajšie účinky a informácie o systéme nájdete v pokynoch pre používateľa zvlhčovača, príslušenstva a rozhrania na pripojenie pacienta.

Dýchový objem:	<300 mL
Pripojenia rozhrania:	Kónické konektory podľa normy ISO 5356-1
Dĺžka dýchacej hadice:	
Nádechová:	1,75 m
Výdechová:	1,60 m
Únik plynu (60 cmH₂O, BTPS):	
Dvojitá vetva	<30 mL/min
Odpor proti prietoku (15 L/min, BTPS):	
Nádechový:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Výdechový:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>S prísľušenstvom:</i>	
Nádechový:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Výdechový:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O (vrátane odchýlky merania 0,02 cmH ₂ O)
Poddajnosť (60 cmH₂O, BTPS):	
Dvojitá vetva:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>S prísľušenstvom:</i>	
Dvojitá vetva:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O (vrátane odchýlky merania 0,08 mL/cmH ₂ O)
Minimálny vnútorný priemer hadice:	
	11,2 mm
Maximálna teplota povrchu hadice:	
	44 °C (<25 cm od portu pacienta)
Maximálny prevádzkový tlak:	
	80 cmH ₂ O
Rozsah prevádzkového prietoku (ventilátor):	
	0,5–40 L/min
Izbová teplota:	
	20–26 °C
Maximálna teplota v inkubátore:	
	37 °C
Maximálny objem vody v komore:	
	160 mL

Definície symbolov

-  Postupujte podľa návodu na použitie i bezpečnosť.
-  Prečítajte si návod na použitie.
fphcare.com/950IFU
-  Na jedno použitie.
-  Správna hladina vody v komore na vodu.
-  Nesprávna hladina vody - nepoužívajte komoru na vodu.
-  Komponent je možné zlikvidovať v rámci zostavy.
-  Aplikovaná časť typu BF.
-  Nádychový port ventilátora (tok plynu smerom k pacientovi).
-  Výdychový port ventilátora (tok plynu smerom od pacienta).
-  Tento výrobok nie je vyrobený s použitím prírodného kaučukového latexu.
-  SST Označuje komponent potrebný pre krátky samočinný test ventilátora.
-  Teplotné obmedzenia.
-  Výrobca.
-  Dátum výroby.
-  Dátum expirácie.

Varovania, upozornenia a poznámky

VAROVANIA

- Vždy je nutné používať vhodné monitorovanie pacienta (napr. saturácia kyslíkom). Zanedbanie monitorovania pacienta (napr. v prípade prerušenia prítoku plynu) môže mať za následok závažné poškodenie zdravia alebo úmrtie.
- Na jedno použitie. Tento produkt nepoužívajte opakovane. Opakované použitie môže viesť k infekcii dýchacích ciest.
- Použitie (alebo zmena) kombinácií dýchacieho okruhu a komory, ktoré spoločnosť Fisher & Paykel Healthcare neodporúča, môže viesť k nedostatočnému znečisteniu, poruche ventilátora alebo závažnej ujme na zdraví.
- Produkt nepoužívajte v blízkosti zdroja vznietenia. Vystavenie kyslíku zvyšuje riziko vzniku požiaru, ktorý môže spôsobiť závažné poranenie alebo smrť.

**Nedodržanie nasledujúcich varovaní
môže nepriaznivo ovplyvniť výkon
pomôcky alebo ohroziť bezpečnosť
(vrátane potenciálne závažnej ujmy):**

- Tento produkt je navrhnutý na dodávanie vzduchu, kyslíka a/alebo oxidu dusnatého. Nie je vhodný na dodávanie horľavých zmesí anestetických plynov alebo plynu Heliox.
 - Hadicu nestláčajte, nenapínajte ani nenahŕajte.
 - Tento produkt nečistite ani nesterilizujte. Zabráňte kontaktu s chemickými látkami, čistiacimi prostriedkami a dezinfekčnými prostriedkami na ruky.
 - S cieľom sledovania dodávky plynov počas liečby nastavte príslušné alarmy ventilátora alebo zdroja prístroja.
 - Pred pripojením k pacientovi vykonajte skúšku tlaku a tesnosti dýchacieho systému.
 - Pred použitím skontrolujte, či sú všetky pripojenia tesné.
 - Monitorujte kondenzát v okruhu, aby sa zabránilo oklúzií alebo nahromadeniu tekutiny. V prípade potreby ho vypustite.
 - Zvlhčovač musí byť vždy vo vodorovnej polohe a pod úroveň pacienta.
 - Komoru nepoužívajte, ak je viditeľne poškodená alebo ak spadla.
 - Komoru nepoužívajte, ak ktorýkoľvek z krytov senzorov nie je na správnom mieste alebo ak chýba.
 - Komoru nepoužívajte, ak hladina vody stúpane nad značku maximálnej hladiny.
 - Nepĺňte komoru vodou s teplotou vyššou ako 37 °C.
 - Nepoužívajte lieky obsahujúce tyloxapal (ako je Tacholiquin), pretože by to mohlo poškodiť hadice a viesť k strate ventiláčného tlaku.
- 14** Neprekračujte maximálne trvanie používania 14 dní.

 UPOZORNENIA

- Nedotýkajte sa horúceho povrchu základne komory. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok popálenie pokožky.
- Okruh nezakrývajte materiálmi, ako sú úteráky, vankúše alebo posteľná bielizeň. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok popálenie pokožky.
- Zabráňte dlhodobému kontaktu hadice s pokožkou pacienta. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok popálenie pokožky.
- Komoru nepoužívajte bez prítoku vody alebo plynu. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok nízku vlhkosť.
- Zdroj vody musí byť najmenej o 50 cm vyššie ako komora. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok nízku vlhkosť.
- Ak používate ventilátor Puritan Bennett™TM 840 alebo Puritan Bennett™TM 980, pri krátkom samočinnom teste (Short Self-Test, SST) použite žltý adaptér SST. Následky nedodržania správneho postupu pri SST sú uvedené v pokynoch výrobcu ventilátora.

Poznámky

- Na irigáciu použité sterilnú vodu podľa USP alebo jej ekvivalent. Pridávanie ďalších látok môže mať nepriaznivé účinky.
- Počas likvidácie môže byť používateľ vystavený kvapalinám z dýchacích ciest. S dýchacími okruhmi sa musí zaobchádzať, akoby boli kontaminované. Zlikvidujte v súlade so špecifickými miestnymi, štátnymi alebo národnými zákonmi a nariadeniami o životnom prostredí.

- Ak počas používania tohto zariadenia dôjde k závažnej nehode, informujte miestneho zástupcu spoločnosti Fisher & Paykel Healthcare a v prípade členských štátov EÚ príslušný orgán vo svojej krajine.

* Puritan Bennett je ochranná známka spoločnosti Medtronic, Inc.

Slovenščina (sl)

Dihalni sistem za ventilator za novorojenčke z dvojnim ogrevanjem F&P 950™

Indikacije za uporabo

Dihalni komplet je dodatek za vlažilnik dihalnih poti F&P 950. Namenjen je dovajanju ogretyh navlaženih dihalnih plinov novorojenčkom in pediatričnim bolnikom v okviru omejitev navedenih tehničnih podatkov.

Kontraindikacije

Kontraindikacije za ogrevano vlaženje dihal
niso podane.

Neželeni učinki

Ni znanih neželenih učinkov ogrevanega vlaženja dihal.

Tehnični podatki

Združljivo z vlažilnikom dihalnih poti F&P 950. Glejte navodila za uporabo vlažilnika, dodatka in bolnikovega vmesnika za dodatna opozorila, svarila, kontraindikacije, neželene učinke in informacije o sistemu.

Dihalna prostornina:	<300 mL
Priključki za vmesnik:	Stožčasti priključki ISO 5356-1
Dolžina dihalne cevi:	
Za vdih:	1,75 m
Za izdih:	1,60 m
Uhajanje plina (60 cmH₂O, BTPS):	
Dva kraka	<30 mL/min
Upor pri pretoku (15 L/min, BTPS):	
Za vdih:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Za izdih:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
Z dodatno opremo:	
Za vdih:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Za izdih:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
	(vključuje merilno negotovost 0,02 cmH ₂ O)
Skladnost (60 cmH₂O, BTPS):	
Dva kraka:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
Z dodatno opremo:	
Dva kraka:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
	(vključuje merilno negotovost 0,08 mL/cmH ₂ O)
Najmanjši notranji premer cevi:	11,2 mm
Najvišja temperatura površine cevi:	44 °C (<25 cm od bolnikove odprtine)
Najvišji delovni tlak:	80 cmH ₂ O
Razpon pretoka med delovanjem (ventilator):	0,5–40 L/min
Sobna temperatura:	20–26 °C
Najvišja temperatura inkubatorja:	37 °C
Največja prostornina vode v posodici:	160 mL

Opredelitve simbolov

 Upoštevajte navodila za uporabo – varnost.

 Glejte navodila za uporabo.
fphcare.com/950IFU

 Samo za enkratno uporabo.

 Pravilna raven vode v vlažilni posodici.

 Neustrezna raven vode; ne uporabljajte vlažilne posodice.

 Setstavi del se lahko odstrani med namestitvijo.

 Uporabljeni del vrste BF.

 Inspiratorna odprtina ventilatorja (pretok do bolnika).

 Ekspiratorna odprtina ventilatorja (pretok od bolnika).

 Izdelek ni narejen iz naravnega lateksa.

SST Označuje sestavni del, ki je potreben za kratko samopreskušanje ventilatorja.

 Temperaturne omejitve.

 Proizvajalec.

 Datum proizvodnje.

 Datum poteka roka trajanja.

Opozorila, svarila in opombe

⚠ OPOZORILA

- Ves čas morate ustrezno spremljati bolnika (npr. nasičenost krvi s kisikom). Neustrezno spremljanje bolnika (npr. v primeru prekinitve pretoka plinov) lahko povzroči resne poškodbe ali smrt.
- Samo za enkratno uporabo. Tega izdelka ne smete ponovno uporabiti. Pri ponovni uporabi lahko pride do okužbe dihalnih poti.
- Uporaba (ali spreminjanje) kombinacij dihalnega sistema in posodice, ki jih ne priporoča družba Fisher & Paykel Healthcare, lahko povzroči nezadostno vlaženje, okvaro ventilatorja ali hudo škodo.
- Izdelka ne uporabljajte v bližini katerega koli vira žara. Izpostavljenost kisiku poveča nevarnost za pojav požara, ki lahko povzroči resne telesne poškodbe ali smrt.

Neupoštevanje naslednjih opozoril lahko poslabša delovanje naprave ali ogrozi varnost (vključno z morebitno povzročitvijo večje škode):

- Ta izdelek je zasnovan za dovajanje zraka, kisika in/ali dušikovega oksida. Ni primeren za dovajanje vnetljivih anestetičnih plinskih mešanic ali mešanice helija in kisika (heliox).
 - Cevja ne pretiskajte, razguzajte ali stiskajte.
 - Izdelka ne čistite ali sterilizirajte. Izogibajte se stiku s kemikalijami, čistilnimi sredstvi ali razkužili za roke.
 - Za nadzorovanje terapije nastavite ustrezne alarme za ventiliranje ali vir pretoka.
 - Pred priključitvijo na bolnika izvedite tlačni preizkus in preizkus puščanja dihalnega sistema.
 - Pred uporabo preverite, ali so vse povezave čvrste.
 - Spremljajte kondenzat v tokokrogu, da preprečite zamašitve ali nabiranje tekočine. Po potrebi ga odtočite.
 - Vlažilnik mora biti vedno nameščen naravnost in nižje od bolnika.
 - Ne uporabljajte posodice, če je vidno poškodovana ali je padla na tla.
 - Ne uporabljajte posodice, če so pokrovi senzorjev iztaknjeni ali jih v posodici ni.
 - Ne uporabljajte posodice, če se nivo vode dvigne nad črto, ki označuje najvišji dovoljeni nivo vode.
 - Vlažilne posodice ne napolnite z vodo, katere temperatura presega 37 °C.
 - Ne uporabljajte zdravil, ki vsebujejo tioksapol (kot je Tacholiquin), saj lahko poškodujejo cevi in povzročijo izgubo ventilacijskega tlaka.
- [14]** Ne uporabljajte več kot 14 dni, kolikor znaša trajanje uporabe.

SVARILA

- Ne dotikajte se vroče površine na dnu posodice. Če tega ne upoštevate, lahko dobite kožne opekline.
- Ne pokrivajte sistema s predmeti, kot so brišnice, zgvalniki ali posteljina. Če tega ne upoštevate, lahko dobite kožne opekline.
- Izogibajte se dolgotrajnemu stiku cevja z bolnikovo kožo. Če tega ne upoštevate, lahko dobite kožne opekline.
- Posodice ne uporabljajte brez vode ali pretoka plinov. Če tega ne upoštevate, lahko pride do nizkih ravnih vlažnosti.
- Vodni vir mora biti najmanj 50 cm višje od posodice. Če tega ne upoštevate, lahko pride do nizkih ravnih vlažnosti.
- Če uporabljate ventilator Puritan Bennett™ 840 ali Puritan Bennett™ 980, za dokončanje kratkega samopreskušanja (Short Self-Test, SST) uporabite rumen adapter SST. Glede posledic neupoštevanja samopreskušanja glejte navodila za uporabo proizvajalca ventilatorja.

Opombe

- Za izpiranje uporabite sterilno vodo ali enakovredno tekočino. Dodajanje drugih snovi ima lahko neželeno učinke.
- Med odstranjevanjem je lahko uporabnik izpostavljen tekočinam iz dihalnih poti. Dihalne tokokroge je treba obravnavati kot kontaminirane. Odstranite skladno z ustreznimi lokalnimi, regionalnimi ali državnimi okoljskimi zakoni in predpisi.

- Če je med uporabo te naprave prišlo do resnega zapleta, o tem obvestite svojega lokalnega predstavnika družbe Fisher & Paykel Healthcare, v državah Evropske unije pa obvestite tudi pristojni organ v svoji državi.

* Puritan Bennett je blagovna znamka družbe Medtronic, Inc.

Kit de circuito de ventilador con calefacción doble para neonatos F&P 950™

Indicaciones de uso

El conjunto respiratorio es un accesorio para el humidificador respiratorio F&P 950. Está destinado para la administración de gases respiratorios calentados humidificados a pacientes neonatales y pediátricos, dentro de los límites de las especificaciones técnicas indicadas.

Contraindicaciones

No hay contraindicaciones para la humidificación respiratoria calentada.

Efectos adversos

No existen efectos adversos conocidos para la humidificación respiratoria calentada.

Especificaciones técnicas

Compatible con el humidificador respiratorio F&P 950. Consulte las instrucciones de uso del humidificador, accesorio y la interfaz del paciente para obtener advertencias, precauciones, contraindicaciones, efectos adversos e información del sistema adicionales.

Volumen tidal:	<300 mL
Conexiones de interfaz:	Conectores cónicos ISO 5356-1
Longitud del tubo respiratorio:	
Inspiratorio:	1,75 m
Espiratorio:	1,60 m
Fuga de gas (60 cmH₂O, BTPS):	
Vía doble	<30 mL/min
Resistencia al flujo (15 L/min, BTPS):	
Inspiratorio:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Espiratorio:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Con accesorios:</i>	
Inspiratorio:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Espiratorio:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(incluye una incertidumbre de medición de 0,02 cmH ₂ O)	
Cumplimiento (60 cmH₂O, BTPS):	
Vía doble:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Con accesorios:</i>	
Vía doble:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(incluye una incertidumbre de medición de 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Diámetro interno mínimo del tubo:	11,2 mm
Temperatura de superficie máxima del tubo:	44 °C (<25 cm del puerto del paciente)
Presión de funcionamiento máxima:	80 cmH ₂ O
Intervalo de flujo de funcionamiento (ventilador):	0,5–40 L/min
Temperatura ambiente:	20–26 °C
Temperatura máxima de incubadora:	37 °C
Volumen máximo de agua de la cámara:	160 mL

Definiciones de símbolos

	Seguir las instrucciones de uso y seguridad.
	Consultar las instrucciones de uso. fphcare.com/950IFU
	Producto de un solo uso.
	Nivel de agua correcto en la cámara de agua.
	Nivel de agua incorrecto; no utilizar la cámara de agua.
	El componente puede desecharse en la instalación.
	Pieza aplicada de tipo BF.
	Puerto inspiratorio del ventilador (flujo al paciente).
	Puerto espiratorio del ventilador (flujo del paciente).
	Este producto no está fabricado con látex de caucho natural.
SST	Indica el componente requerido para la autoprueba corta del ventilador.
	Limitaciones de temperatura.
	Fabricante.

	Fecha de fabricación.
	Fecha de caducidad.

Advertencias, precauciones y notas

ADVERTENCIAS

- Es necesario supervisar al paciente (p. ej., saturación de oxígeno) de modo adecuado en todo momento. Si no se supervisa al paciente, podrían provocarse lesiones graves o la muerte (p. ej., en caso de una interrupción del flujo de gas).
- Producto de un solo uso. No reutilizar este producto. La reutilización puede causar la infección de las vías respiratorias.
- El uso (o la modificación) de combinaciones de circuito respiratorio y cámara no recomendadas por Fisher & Paykel Healthcare puede provocar una humidificación insuficiente, un mal funcionamiento del ventilador o lesiones graves.
- No use este producto cerca de una fuente de ignición. La exposición al oxígeno aumenta el riesgo de incendio, que puede causar lesiones graves o la muerte.

El incumplimiento de las siguientes advertencias puede perjudicar el rendimiento del dispositivo o comprometer la seguridad (incluida la posibilidad de lesiones graves):

- Este producto está diseñado para la administración de aire, oxígeno y óxido nítrico. No es adecuado para la administración de mezclas de gas anestésicas o gas de helio inflamables.
- No aplaste, estire ni apriete los tubos para extraer su contenido.
- No limpie ni esterilice este producto. Evite el contacto con sustancias químicas, productos de limpieza o antisépticos para manos.
- Configure las alarmas del ventilador o la fuente de flujo adecuadas para controlar la administración del tratamiento.
- Realice una prueba de presión y fugas en el sistema de respiración antes de conectar el dispositivo a un paciente.
- Antes del uso, compruebe que todas las conexiones estén bien apretadas.
- Vigile la condensación del circuito para evitar la oclusión o la acumulación de líquidos. Drene según sea necesario.
- El humidificador siempre debe estar nivelado y colocarse en una posición más baja que el paciente.
- No use la cámara si presenta daños visibles o se ha caído.
- No use la cámara si alguna de las cubiertas del sensor está suelta o no se encuentra en la cámara.
- No use la cámara si el nivel de agua supera la línea del nivel de agua máximo.
- No llene la cámara con agua a más de 37 °C.
- No use medicamentos que contengan tiloxapol (por ejemplo Tacholiquin), dado que el hacerlo podría causar daños en los tubos y dar lugar a una pérdida de presión de ventilación.
-  No lo use transcurridos los 14 días de duración máxima de uso.

PRECAUCIONES

- No toque la superficie caliente de la base de la cámara. De lo contrario, podrían producirse quemaduras en la piel.
- No cubra el circuito con elementos como toallas, almohadas o ropa de cama. En caso contrario, podrían producirse quemaduras en la piel.
- Evite que el tubo esté en contacto prolongado con la piel del paciente. De lo contrario, podrían producirse quemaduras en la piel.
- No utilice la cámara sin agua ni sin flujo de gas. De lo contrario, podrían producirse niveles bajos de humedad.
- La fuente de agua debe estar al menos 50 cm por encima de la cámara. De lo contrario, podrían producirse niveles bajos de humedad.
- Si utiliza un ventilador Puritan Bennett™* 840 o Puritan Bennett™ 980, utilice el adaptador de SST amarillo para completar la autoprueba breve (SST, short self-test). Consulte con el fabricante del ventilador las consecuencias del fallo de la SST.

Notas

- Use agua estéril para irrigación según la USP o equivalente. La adición de otras sustancias podría tener efectos adversos.
- El usuario podría quedar expuesto a líquidos de las vías respiratorias durante la eliminación del equipo. Los circuitos respiratorios deben tratarse como contaminados. Deséchelo de acuerdo con las leyes y normativas medioambientales locales, regionales o nacionales específicas.
- Si se ha producido un incidente grave durante el uso de este producto, póngase en contacto con su representante local de Fisher & Paykel Healthcare y, para países miembros de la Unión Europea, con la autoridad competente en su país.

*Puritan Bennett es una marca comercial de Medtronic, Inc.

Kit de circuito de doble calefacción para ventilador Neonatal F&P 950™

Indicaciones de uso

El equipo de respiración es un accesorio del humidificador respiratorio F&P 950. Está diseñado para la administración de gases respiratorios humidificados calentados a pacientes neonatales y pediátricos, dentro de los límites de sus especificaciones técnicas establecidas.

Contraindicaciones

No hay contraindicaciones para la humidificación respiratoria calentada.

Efectos secundarios

No se conocen efectos secundarios de la humidificación respiratoria calentada.

Especificaciones técnicas

Compatible con el humidificador respiratorio F&P 950. Consulte las instrucciones de uso del humidificador, los accesorios y la interfaz del paciente para conocer otras advertencias, precauciones, contraindicaciones, efectos secundarios e información sobre el sistema.

Volumen tidal:	<300 mL
Conexiones de interfaz:	Conectores cónicos ISO 5356-1
Longitud del tubo de respiración:	
Inspiratorio:	1,75 m
Escape:	1,60 m
Fuga de gas (60 cmH₂O, BTPS):	
Doble rama	<30 mL/min
Resistencia al flujo (15 L/min, BTPS):	
Inspiratorio:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Escape:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Con accesorios:</i>	
Inspiratorio:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Escape:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(incluye incertidumbre de medición de 0,02 cmH ₂ O)	
Cumplimiento (60 cmH₂O, BTPS):	
Doble rama:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Con accesorios:</i>	
Doble rama:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(incluye incertidumbre de medición de 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Diámetro interno mínimo del tubo:	11,2 mm
Temperatura máxima de la superficie del tubo:	44 °C (<25 cm desde el puerto del paciente)
Presión máxima de funcionamiento:	80 cmH ₂ O
Rango de flujo operativo (ventilador):	0,5–40 L/min
Temperatura ambiente:	20–26 °C
Temperatura máxima de la incubadora:	37 °C
Volumen máximo de agua de la cámara:	160 mL

Definiciones de símbolos

	Seguir las instrucciones de uso - Seguridad.
	Consultar instrucciones de uso. fphcare.com/950IFU
	De un solo uso.
	Nivel correcto en la cámara de agua.
	Nivel de agua incorrecto; no utilice la cámara de agua.
	El componente se puede eliminar de la configuración.
	Pieza aplicada tipo BF.
	Puerto inspiratorio del ventilador (flujo hacia el paciente).
	Puerto de escape del ventilador (flujo desde el paciente).
	Este producto no está fabricado con látex de caucho natural.
SST	Indica el componente requerido para una autoverificación breve del ventilador.
	Limitaciones de temperatura.
	Fabricante.
	Fecha de fabricación.

	Fecha de vencimiento.
--	-----------------------

Advertencias, precauciones y notas

ADVERTENCIAS

- En todo momento se debe usar un monitoreo adecuado del paciente (por ejemplo, la saturación de oxígeno). La falta de monitoreo del paciente (por ejemplo, en caso de que se interrumpa el flujo de gas) puede causar daños serios o incluso la muerte.
- De un solo uso. No reutilice este producto. La reutilización puede provocar la infección de las vías respiratorias.
- El uso (o la modificación) de combinaciones de circuitos respiratorios y cámaras no recomendadas por Fisher & Paykel Healthcare puede provocar una humidificación deficiente, un mal funcionamiento del ventilador o lesiones graves.
- No use el producto cerca de fuentes de ignición. La exposición al oxígeno aumenta el riesgo de incendio, lo que puede provocar daños graves o incluso la muerte.

El incumplimiento de las siguientes advertencias puede afectar el rendimiento del dispositivo o comprometer la seguridad (incluso podría causar lesiones graves):

- Este producto está diseñado para el suministro de aire, oxígeno y/u óxido nítrico. No es adecuado para el suministro de mezclas de gases anestésicos inflamables o helio.
- No aplaste, estire ni exprima el tubo.
- No limpie ni esterilice este producto. Evite el contacto con productos químicos, agentes de limpieza o desinfectantes para manos.
- Establezca las alarmas adecuadas del ventilador o de la fuente de flujo para monitorear la administración del tratamiento.
- Realice una prueba de fugas y de presión en el sistema respiratorio antes de conectarlo a un paciente.
- Verifique que todas las conexiones estén ajustadas antes de usarlo.
- Controle la condensación del circuito para evitar obstrucciones o acumulaciones de líquido. Drene según sea necesario.
- El humidificador debe estar siempre nivelado y ubicado por debajo del paciente.
- No use la cámara si está visiblemente dañada o se ha caído.
- No use la cámara si alguna de las cubiertas del sensor está desprendida o falta en la cámara.
- No use la cámara si el nivel de agua sube por encima de la línea máxima de nivel de agua.
- No llene la cámara con agua a más de 37 °C.
- No use medicamentos que contengan tyloxapol (como Tacholiquin), ya que esto puede dañar el tubo y provocar una pérdida de la presión de ventilación.
-  No use el producto más allá de la duración máxima de uso de 14 días.

PRECAUCIONES

- No toque la superficie caliente de la base de la cámara. Si lo hace, pueden producirse quemaduras en la piel.
- No cubra el circuito con materiales tales como toallas, almohadas o ropa de cama. Si lo hace, pueden producirse quemaduras en la piel.
- Evite que el tubo tenga un contacto prolongado con la piel del paciente. Si lo hace, pueden producirse quemaduras en la piel.
- No utilice la cámara sin agua o flujo de gas. Hacerlo puede provocar bajos niveles de humedad.
- La fuente de agua debe estar al menos 50 cm más alta que la cámara. Hacerlo puede provocar bajos niveles de humedad.
- Si utiliza un ventilador Puritan Bennett™* 840 o Puritan Bennett™ 980, utilice el adaptador amarillo SST para completar la autoverificación breve (Short Self-Test, SST). Consulte con el fabricante del ventilador para conocer las consecuencias de no cumplir con la SST.

Notas

- Utilice agua estéril USP para la irrigación, o equivalente. El agregado de otras sustancias puede tener efectos adversos.
- El usuario puede estar expuesto a fluidos del tracto respiratorio durante la eliminación. Los circuitos respiratorios deben tratarse como contaminados. Deseche el producto de acuerdo con las leyes y regulaciones ambientales locales, estatales o específicas del país.
- Si se produjo un incidente grave mientras usaba este dispositivo, infórmeselo a su representante de Fisher & Paykel Healthcare local y en el caso de los países miembros de la Unión Europea, a la autoridad competente en su país.

*Puritan Bennett es una marca comercial de Medtronic, Inc.

F&P 950™ neonatalslangset för ventilator, dubbeluppvärmt

Indikationer för användning

Slangsetet är ett tillbehör till F&P 950 respirationsbefuktare. Det är avsedd för leverans av uppvärmd befuktad gas till neonatala patienter som behöver andningsstöd, inom gränserna för de angivna tekniska specifikationerna.

Kontraindikationer

Det finns inga kontraindikationer för uppvärmd, befuktad andningsluft.

Biverkningar

Det finns inga kända biverkningar av uppvärmd, befuktad andningsluft.

Tekniska specifikationer

Kompatibel med F&P 950 respirationsbefuktare. Se användarinstruktionerna till befuktare, tillbehör och patientslutning för ytterligare varningar, försiktighetsåtgärder, kontraindikationer, biverkningar och systeminformation.

Tidalvolym:	<300 mL
Patientslutningar:	ISO 5356-1 koniska anslutningar

Andningsslangens längd:	
Inspiratorisk:	1,75 m
Expiratorisk:	1,60 m
Gasläckage (60 cmH₂O, BTPS):	
Dubbelslang	<30 mL/min

Flödesmotstånd (15 L/min, BTPS):	
Inspiratoriskt:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiratoriskt:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O

Med tillbehör:

Inspiratorisk:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiratoriskt:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O

(inbegriper en mätosäkerhet på 0,02 cmH₂O)

Överensstämmelse (60 cmH₂O, BTPS):	
Dubbelslang:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Med tillbehör:</i>	
Dubbelslang:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O

(inbegriper en mätosäkerhet på 0,08 mL/cmH₂O)

Slangens minsta innerdiameter:	11,2 mm
Slangens maximala ytemperatur:	44 °C (<25 cm från patientporten)
Maximalt drifttryck:	80 cmH ₂ O
Flödesintervall (ventilator):	0,5–40 L/min
Rumstemperatur:	20–26 °C
Maximal kuvöstemperatur:	37 °C
Kammarens maximala vattenvolym:	160 mL

Symboldefinitioner

	Följ bruksanvisningen – Säkerhet.
	Se bruksanvisningen. fphcare.com/950IFU
	Engångsbruk.
	Rätt vattennivå i vattenkammaren.
	Felaktig vattennivå. Använd inte vattenkammaren.
	Komponenten kan kasseras under uppkoppling.
	Patientansluten del av typ BF.
	Ventilatorns inspiratoriska port (flöde till patienten).
	Ventilatorns expiratoriska port (flöde från patienten).
	Produkten har inte tillverkats med naturgummilatex.
	Indikerar en komponent som krävs för ventilatorns korta självtest.
	Temperaturgränser.
	Tillverkare.
	Tillverkningsdatum.
	Utgångsdatum.

Varningar, försiktighetsåtgärder och anmärkningar

⚠ VARNINGAR

- Patienten måste hela tiden övervakas på lämpligt sätt (bl.a. med avseende på syremättnad). Att inte övervaka patienten kan leda till allvarlig skada eller dödsfall (t.ex. i händelse av ett avbrott i gasflödet).
- Engångsbruk. Produkten får inte återanvändas. Återanvändning kan leda till infektion i luftvägarna.
- Användning (eller modifiering) av slangset-/kammarkombinationer som inte rekommenderas av Fisher & Paykel Healthcare kan leda till dålig befuktning, fel i ventilatorn eller allvarlig skada.
- Använd inte produkten nära antändningskällor. Exponering för syrgas ökar risken för brand som kan orsaka allvarliga skador eller dödsfall.

Underlåtelse att följa varningarna nedan kan försäkra enhetens prestanda eller äventyra säkerheten (och potentiellt orsaka allvarlig skada):

- Produkten är utformad för leverans av luft, syrgas och/eller kväveoxid. Den är inte lämplig för leverans av brandfarliga anestesigasblandningar eller Heliox-gas.
- Slangen får inte klämmas, sträckas eller mjölkas.
- Produkten får inte rengöras eller steriliseras. Undvik kontakt med kemikalier, rengöringsmedel och handsprit.
- Ställ in lämpliga larm för ventilatorn eller flödeskällan för att övervaka behandlingen.
- Utför ett tryck- och läckagetest på andnings-systemet innan det ansluts till en patient.
- Kontrollera att alla anslutningar sitter ordentligt fast före användning.
- Övervaka mängden kondens i slangen för att förhindra ocklusion eller ansamling av vätska. Töm vid behov.
- Befuktaren ska alltid vara vågrät och placerad lägre än patienten.
- Använd inte kammaren om den har skadats synbart eller tappats.
- Använd inte kammaren om något av kammarens sensorskydd har lossnat eller saknas.
- Använd inte kammaren om vattennivån stiger över den maximala vattennivålinjen.
- Fyll inte kammaren med vatten som är varmare än 37 °C.
- Använd inte läkemedel som innehåller tyloxapol (t.ex. Tacholiquin), eftersom detta kan skada slangarna och leda till förlust av ventilationstryck.
-  Använd inte längre än den maximala användningstiden på 14 dagar.

⚠ FÖRSIKTIGHET

- Vidrör inte kammarbassens heta yta. Bristande efterlevnad kan leda till brännskador på huden.
- Täck inte slangen med material såsom handdukar, kuddar eller sänglinne. Bristande efterlevnad kan leda till brännskador på huden.
- Undvik att låta slangen vara i långvarig kontakt med patientens hud. Bristande efterlevnad kan leda till brännskador på huden.
- Använd inte kammaren utan vatten- eller gasflöde. Bristande efterlevnad kan leda till låga fuktighetsnivåer.
- Vattenkällan måste placeras minst 50 cm högre än kammaren. Bristande efterlevnad kan leda till låga fuktighetsnivåer.
- Vid användningen av en Puritan Bennett™* 840- eller Puritan Bennett™ 980-ventilator, använd den gula SST-adaptern för att genomföra det korta självtestet (Short Self-Test, SST). Kontakta ventilatorns tillverkare för information om konsekvenserna om SST inte genomförs.

Anmärkningar

- Använd sterilit USP-vatten eller motsvarande för sköljning. Tillsats av andra substanser kan ha skadliga effekter.
- Användaren kan utsättas för vätskor från andningsvägen vid kassering. Slangset måste behandlas som kontaminerade. Kassera enligt lokala, delstatliga eller landsspecifika miljölagar och -bestämmelser.
- Kontakta din lokala Fisher & Paykel Healthcare-representant och, för EU-länder behörig myndighet i ditt land, om något allvarligt tillbud inträffat vid användning av den här produkten.

^{*}Puritan Bennett är ett varumärke som tillhör Medtronic, Inc.

อุปกรณ์ชุดสายช่วยหายใจแบบสายคัชปิดให้ความร้อนสำหรับเครื่องช่วยหายใจทารกแรกเกิด F&P 950™

ข้อบ่งใช้

ชุดเครื่องช่วยหายใจเป็นอุปกรณ์เสริมสำหรับเครื่องทำความชื้นแกระบบทางเดินหายใจ F&P 950 มีวัตถุประสงค์สำหรับการนำส่งก๊าซในระบบทางเดินหายใจที่มีความชื้นแบบอุ่นแก่ผู้ป่วยทารกแรกเกิดและเด็กเล็กภายใต้ขอบเขตของข้อมูลจำเพาะทางเทคนิคตามที่ระบุ

ข้อห้ามใช้

ไม่มีข้อห้าม ใช้สำหรับการให้ความชื้นแบบควบคุมความร้อนในระบบทางเดินหายใจ

ผลข้างเคียง

ไม่มีผลข้างเคียงที่เป็นที่ทราบในการให้ความชื้นแบบควบคุมความร้อนในระบบทางเดินหายใจ

ข้อมูลจำเพาะทางเทคนิค

สามารถใช้งานร่วมกับเครื่องทำความชื้นทางเดินหายใจ F&P 950 ดูคำแนะนำในการใช้งานเครื่องทำความชื้น อุปกรณ์เสริม และหน้ากากแบบสอดจุมักผู้ป่วยสำหรับคำเตือน ข้อควรระวัง ข้อห้ามใช้ ผลข้างเคียง และข้อมูลระบบเพิ่มเติม

ปริมาตรลมหายใจ:	<300 มล.
การเชื่อมต่อหน้ากากแบบสอดจุมก:	ข้อต่อทรงกรวยตามมาตรฐาน ISO 5356-1

ความยาวท่อช่วยหายใจ:	
การหายใจเข้า:	1.75 ม.
การหายใจออก:	1.60 ม.

การรั่วไหลของก๊าซ (60 cmH₂O, BTPS):	
ท่อคู่	<30 มล./นาที

ความต้านทานการไหล (15 ลิตร/นาที, BTPS):	
การหายใจเข้า:	1.05 ± 0.06 cmH ₂ O
การหายใจออก:	1.11 ± 0.09 cmH ₂ O

เมื่อใช้อุปกรณ์เสริม:

การหายใจเข้า:	1.05 ± 0.06 cmH ₂ O
การหายใจออก:	1.11 ± 0.09 cmH ₂ O

(รวมค่าความไม่แน่นอนของการวัด 0.02 cmH₂O)

การปฏิบัติตามข้อกำหนด (60 cmH₂O, BTPS):	
ท่อคู่:	1.01 ± 0.13 mL/cmH ₂ O

เมื่อใช้อุปกรณ์เสริม:

ท่อคู่:	1.02 ± 0.13 mL/cmH ₂ O
---------	-----------------------------------

(รวมค่าความไม่แน่นอนในการวัด 0.08 mL/cmH₂O)

เส้นผ่านศูนย์กลางภายในท่อต่ำสุด:	11.2 มม.
อุณหภูมิพื้นผิวท่อสูงสุด:	44 °C (<25 ซม. จากพอร์ตผู้ป่วย)

แรงดันสูงสุดในการทำงาน:	80 cmH ₂ O
ช่วงอัตราการไหลในการทำงาน (เครื่องช่วยหายใจ):	0.5–40 ลิตร/นาที
อุณหภูมิห้อง:	20–26 °C

อุณหภูมิคู่อบสูงที่สุด:	37 °C
--------------------------------	----------------------

ปริมาณน้ำสูงสุดของหมอน้ำ:	160 มล.
----------------------------------	---------

ความหมายของสัญลักษณ์

	ปฏิบัติตามคำแนะนำในการใช้งาน – ความปลอดภัย
	ดูคำแนะนำในการใช้งาน fphcare.com/950IFU
	ใช้ครั้งเดียว
	ระดับน้ำในหมอน้ำที่ถูกต้อง
	ระดับน้ำไม่ถูกต้อง อย่าใช้หมอน้ำ
	สามารถกำจัดส่วนประกอบได้ในกาติดตั้ง
	ชิ้นส่วนที่นำมาใช้เป็นชนิด BF
	ช่องหายใจเข้าของเครื่องช่วยหายใจ (ไหลไปยังผู้ป่วย)
	ช่องหายใจออกของเครื่องช่วยหายใจ (ไหลออกจากผู้ป่วย)
	ผลิตภัณฑ์ไม่ได้ผลิตจากน้ำยางพาราธรรมชาติ
	ระบุส่วนประกอบที่จำเป็นสำหรับการทดสอบสั้นๆ ด้วยตัวเองของเครื่องช่วยหายใจ
	ขีดจำกัดอุณหภูมิ
	ผู้ผลิต
	วันที่ผลิต
	วันที่หมดอายุ

คำเตือน ข้อควรระวัง และหมายเหตุ

⚠ คำเตือน

- จะต้องใช้ระบบติดตามตรวจวัดผู้ป่วยที่เหมาะสม (เช่น เครื่องวัดค่าความอิ่มตัวของออกซิเจน) ตลอดเวลา หากไม่ใช้ระบบติดตามตรวจวัดผู้ป่วย (เช่น ในกรณีที่มีการไหลของก๊าซถูกขัดขวาง) อาจทำให้เกิดอันตรายร้ายแรงหรือเสียชีวิตได้
- ใช้ครั้งเดียว ห้ามนำผลิตภัณฑ์นี้กลับมาใช้ซ้ำ การใช้ซ้ำอาจส่งผลให้ติดเชื้อในทางเดินหายใจได้
- การใช้สายต่อท่อช่วยหายใจและหมอน้ำร่วมกับอุปกรณ์อื่น (หรือการดัดแปลง) ที่ Fisher & Paykel Healthcare ไม่แนะนำ อาจส่งผลให้ประสิทธิภาพการทำงานของระบบทำความชื้นลดลง เครื่องช่วยหายใจทำงานผิดปกติ หรือเกิดอันตรายร้ายแรง
- อย่าใช้ผลิตภัณฑ์ใกล้กับแหล่งกำเนิดประกายไฟ การสัมผัสกับออกซิเจนจะเพิ่มความเสี่ยงต่อการเกิดไฟลุกไหม้ซึ่งอาจทำให้ผู้ป่วยได้รับบาดเจ็บหรือเสียชีวิตได้

การไม่ปฏิบัติตามคำเตือนต่อไปนี้อาจส่งผลให้ประสิทธิภาพการทำงานของอุปกรณ์ลดลงหรือความปลอดภัยลดลง (รวมถึงอาจก่อให้เกิดอันตรายร้ายแรง):

- ผลิตภัณฑ์นี้ได้รับการออกแบบสำหรับการนำส่งอากาศ ออกซิเจน และ/หรือนิโตรเจนออกไซด์ ไม่เหมาะสำหรับการนำส่งก๊าซยาผสมหรือก๊าซเฮลิออกซ์ที่เป็นวัตถุไวไฟ
- ห้ามอง ยึด หรือรีดท่อ
- ห้ามทำความสะอาดหรือซ้ำเชื้อผลิตภัณฑ์หลักเสี่ยงการสัมผัสกับสารเคมี สารทำความสะอาด หรือผลิตภัณฑ์ทำความสะอาดมือ
- ตั้งค่าสัญญาณเตือนเครื่องช่วยหายใจหรือแหล่งกำเนิดการไหลที่เหมาะสมเพื่อตรวจสอบการให้การบำบัด
- ทำการทดสอบแรงดันและการทดสอบการรั่วของระบบการหายใจก่อนที่จะเชื่อมต่อกับผู้ป่วย
- ตรวจสอบจุดเชื่อมต่อทุกจุดว่าแน่นหรือไม่แน่นใช้งาน
- ตรวจติดตามวงจรการควบคุมเพื่อป้องกันการอุดตันหรือการสะสมของของเหลว ระบายน้ำออกได้ตามต้องการ
- เครื่องทำความชื้นควรอยู่ในระดับและตำแหน่งต่ำกว่าตัวผู้ป่วยเสมอ
- ห้ามใช้หมอน้ำหากมีความเสียหายอย่างเห็นได้ชัดหรือตกหล่น
- ห้ามใช้หมอน้ำนี้หากผ้าปิดเซนเซอร์หลุดหรือไม่มีอยู่ที่หมอน้ำ
- ห้ามใช้หมอน้ำหากระดับน้ำเพิ่มสูงเกินขีดระดับน้ำสูงสุด
- ห้ามเติมน้ำที่อุณหภูมิสูงเกิน 37 °C ลงในหมอน้ำ
- ห้ามใช้ยาที่มี Tyloxapol (เช่น Tacholiquin) เนื่องจากอาจก่อให้เกิดความเสียหายต่อท่อและทำให้เกิดการสูญเสียแรงดันไหลเวียนอากาศได้
-  ห้ามใช้งานเครื่องติดต่อกันเกินระยะเวลาสูงสุด 14 วัน

⚠ ข้อควรระวัง

- ห้ามสัมผัสพื้นผิวร้อนจัดที่ฐานหมอน้ำ การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ผิวไหม้
- ห้ามคลุมชุดวงจรช่วยหายใจด้วยวัสดุอย่างเช่นผ้าขนหนู หมอน หรือผ้าปูที่นอน การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ผิวไหม้
- หลีกเลี่ยงการปล่อยให้ท่อสัมผัสกับผิวหนังของผู้ป่วยเป็นเวลานาน การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ผิวไหม้
- อย่าใช้งานหมอน้ำโดยที่ไม่มีกการไหลของน้ำหรือก๊าซ การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ระดับความชื้นต่ำ
- แหล่งน้ำเข้าจะต้องอยู่สูงกว่าหมอน้ำอย่างน้อย 50 ซม. การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ระดับความชื้นต่ำ
- หากใช้เครื่องช่วยหายใจ Puritan Bennett™* 840 หรือ Puritan Bennett™ 980 ให้ใช้ข้อต่อลัด SST สีเหลืองเพื่อทำการทดสอบสั้น ๆ ด้วยตัวเอง (Short Self-Test, SST) ดูคำแนะนำของผู้ผลิตเครื่องช่วยหายใจสำหรับผลของการไม่ดำเนินการตาม SST

หมายเหตุ

- ใช้ náปราศจากเชื้อตามมาตรฐาน USP หรือน้ำที่มีความสะอาดเทียบเท่าสำหรับการชะล้างการเดิมสารอื่น ๆ อาจมีผลเสีย
- ผู้ใช้อาจได้รับของเหลวในทางเดินหายใจในระหว่างการกำจัด สายต่อท่อช่วยหายใจถือเป็นวัตถุปนเปื้อน กำจัดทิ้งตามกฎหมายและกฎระเบียบด้านสิ่งแวดล้อมของท้องถิ่น รัฐ หรือประเทศ
- หากมีเหตุการณ์ร้ายแรงเกิดขึ้นขณะใช้อุปกรณ์นี้ โปรดแจ้งผู้แทนจำหน่ายของ Fisher & Paykel Healthcare ในเขตพื้นที่ของท่าน และหน่วยงานผู้อำนาจในประเทศของท่านสำหรับประเทศสมาชิกสหภาพยุโรป

^{*}Puritan Bennett เป็นเครื่องหมายการค้าของ Medtronic, Inc.

F&P 950™ Çift Isıtmalı Yenidoğan Solunum Cihazı Devre Kiti

Kullanım Endikasyonları

Solunum seti, F&P 950 Solunum Nemlendiricisine yönelik bir aksesuardır. Isıtmalı nemlendirilmiş solunum gazlarının neonatal ve pediatrik hastalara belirtilen teknik özelliklerin sınırları dâhilinde verilmesi için tasarlanmıştır.

Kontrendikasyonlar

Isıtılmış solunum nemlendirmesine ilişkin herhangi bir kontrendikasyon yoktur.

Yan etkiler

Isıtılmış solunum nemlendirmesinin bilinen hiçbir yan etkisi yoktur.

Teknik özellikler

F&P 950 Solunum Nemlendiriciyle uyumludur. Ek uyarılar, ikazlar, kontrendikasyonlar, yan etkiler ve sistem bilgileri için nemlendirici, aksesuar ve hasta arayüzü kullanma talimatına bakın.

Tidal hacim:	<300 mL
Arayüz bağlantıları:	ISO 5356-1 Konik Konnektörler
Solunum hortumu uzunluğu:	
İnspiratuar:	1,75 m
Ekspiratuar:	1,60 m
Gaz sızıntısı (60 cmH₂O, BTPS):	
Çift hat	<30 mL/dk
Akışa direnç (15 L/dk, BTPS):	
İnspiratuar:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratuar:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Aksesuarlarla:</i>	
İnspiratuar:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratuar:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(0,02 cmH ₂ O'luk ölçüm belirsizliğini içerir)	
Uygunluk (60 cmH₂O, BTPS):	
Çift hat:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Aksesuarlarla:</i>	
Çift hat:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(0,08 mL/cmH ₂ O'luk ölçüm belirsizliğini içerir)	
Hortumun minimum iç çapı:	11,2 mm
Maksimum hortum yüzeyi sıcaklığı:	44 °C (Hasta portundan <25 cm)
Maksimum çalışma basıncı:	80 cmH ₂ O
Çalışma akış aralığı (Ventilatör):	0,5–40 L/dk
Oda sıcaklığı:	20–26 °C
Maksimum kuvöz sıcaklığı:	37 °C
Hazne maksimum su hacmi:	160 mL

Symbol tanımları

	Kullanma talimatını takip edin – güvenli.
	Kullanma talimatına bakın. fphcare.com/950IFU
	Tek kullanımlıktır.
	Su haznesinde uygun su seviyesi.
	Su seviyesi uygun değil; su haznesini kullanmayın.
	Bileşen, kurulum sırasında atılabilir.
	BF Tipi uygulanmış parça.
	Ventilatör inspiratuar port (hastaya akış).
	Ventilatör ekspiratuar portu (hastadan akış).
	Bu ürün doğal kauçuk lateksten üretilmemiştir.
SST	Ventilatör Kısa Otomatik Testi için gerekli bileşeni gösterir.
	Sıcaklık sınırlamaları.
	Üretici.
	Üretim tarihi.
	Son kullanma tarihi.

Uyarılar, dikkat edilecek hususlar ve notlar

⚠ UYARILAR

- Hasta her zaman uygun şekilde izlenmelidir (ör. oksijen saturasyonu). Hastanın izlenmemesi (ör. gaz akışının kesilmesi durumunda) ciddi zarara veya ölüme yol açabilir.
- Tek kullanımlıktır. Bu ürünü yeniden kullanmayın. Yeniden kullanım, hava yolu enfeksiyonuna neden olabilir.
- Fisher & Paykel Healthcare tarafından önerilmeyen solunum devresi ve hazne kombinasyonlarının kullanımı (veya modifikasyonu) yetersiz nemlendirmeye, solunum cihazı arızasına veya ciddi hasara yol açabilir.
- Ürünü herhangi bir ateşleme kaynağının yakınında kullanmayın. Oksijene maruz kalma, ciddi yaralanmaya veya ölüme neden olabilecek yangın riskini artırır.

Aşağıdaki uyarılara uyulmaması, cihazın performansını veya güvenliği olumsuz etkileyebilir (potansiyel olarak ciddi zarara yol açmak dahil):

- Bu ürün hava, oksijen ve/veya nitrik oksit dağıtımı için tasarlanmıştır. Yanıcı anestezik gaz karışımları veya Helioks gazı vermek için uygun değildir.
- Hortumları ezmeyin, germeyin veya çekmeyin.
- Bu ürünü suya batırmayın veya sterilize etmeyin. Kimyasallar, temizlik maddeleri veya el temizleyicileri ile temastan sakının.
- Terapi iletimini izlemek için uygun ventilatör veya akış kaynağı alarmlarını ayarlayın.
- Hastaya bağlamadan önce solunum sistemi üzerinde bir basınç ve kaçak testi yapın.
- Kullanmadan önce tüm bağlantıların sıkı olduğunu doğrulayın.
- Tıkanmayı veya sıvı birikmesini önlemek için devre yoğunmasını izleyin. Gereklikçe boşaltın.
- Nemlendirici her zaman hastadan daha alçak ve düz bir konumda olmalıdır.
- Gözle görülür şekilde hasar görmüş veya düşürülmüşse hazneyi kullanmayın.
- Sensör kapaklarından herhangi biri hazneden çıkarılmışsa veya eksiğe hazneyi kullanmayın.
- Su seviyesi, maksimum su seviyesi çizgisini aşmışsa hazneyi kullanmayın.
- Hazneyi 37 °C'den daha sıcak suyla doldurmayın.
- Tyloxapol (Tacholiquin gibi) içeren ilaçları kullanmayın, bu hortum sistemine zarar verebilir ve ventilasyon basıncı kaybına yol açabilir.
- 14

 14 günlük maksimum kullanım süresinden fazla kullanmayın.

⚠ DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR

- Hazne tabanının sıcak yüzeyine dokunmayın. Uyulmadığı takdirde cilt yanmasına yol açabilir.
- Devreyi havlu, yastık veya çarşaf gibi malzemelerle örtmeyin. Uyulmadığı takdirde cilt yanmasına yol açabilir.
- Hortumu, hastanın cildiyle uzun süre temas edecek şekilde bırakmayın. Uyulmadığı takdirde cilt yanmasına yol açabilir.
- Hazneyi su veya gaz akışı olmadan çalıştırmayın. Uyulmadığı takdirde nem seviyesinin düşmesine yol açabilir.
- Su kaynağı hazneden en az 50 cm yüksekte olmalıdır. Uyulmadığı takdirde nem seviyesinin düşmesine yol açabilir.
- Puritan Bennett™™ 840 veya Puritan Bennett™™ 980 ventilatör kullanılıyorsa, kısa otomatik testi (Short Self-Test, SST) tamamlamak için sarı SST adaptörünü kullanın. SST'ye uymamanın sonuçları için ventilatör üreticisine başvurun.

Notlar

- Irrigasyon için USP Steril Su ya da eş değerini kullanın. Başka maddeler ilave edilmesi advers etkilere yol açabilir.
- Kullanıcı, imha etme işlemi sırasında solunum yolu sıvılarına maruz kalabilir. Solunum devreleri kontamine olmuş olarak değerlendirilmelidir. Yerel, eyalet veya ülkeye özel çevre yasalarına ve düzenlemelerine göre bertaraf edin.
- Bu cihazı kullanırken ciddi bir olay meydana gelirse, lütfen yerel Fisher & Paykel Healthcare temsilcinizi ve Avrupa Birliği üye ülkeleri için ülkenizdeki Yetkili Makamı bilgilendirin.

*Puritan Bennett, Medtronic, Inc.in ticari markasıdır.

Комплект контуру для аппарата ШВЛ із подвійною лінією підігріву, для новонароджених F&P 950™

Показання до застосування

Цей дихальний контур є допоміжним обладнанням для зволожувача дихальної суміші F&P 950. Він призначений для доставки нагрітих зволжених дихальних газів новонародженим і педіатричним пацієнтам у межах його зазначених технічних характеристик.

Противопоказання

Протипоказань для зволоження нагрітої дихальної суміші немає.

Побічні ефекти

Побічні ефекти для зволоження нагрітої дихальної суміші не відомі.

Технічні характеристики

Сумісний зі зволожувачем дихальної суміші F&P 950. Додаткові попередження, застереження, протипоказання, побічні ефекти та системну інформацію див. в інструкціях користувача для зволожувача, допоміжного обладнання й інтерфейсу пацієнта.

Дихальний об'єм:	<300 мл
З'єднання модуля:	Конічні з'єднувачі ISO 5356-1
Довжина дихальної трубки:	
Вдих:	1,75 м
Видих:	1,60 м
Витік газу (60 смH₂O, температура і тиск тіла, повітря насичене водяними парами):	
Подвійна лінія	<30 мл/хв
Опір потоку (15 л/хв, температура і тиск тіла, повітря насичене водяними парами):	
Вдих:	1,05 ± 0,06 смH ₂ O
Видих:	1,11 ± 0,09 смH ₂ O
<i>З допоміжним обладнанням:</i>	
Вдих:	1,05 ± 0,06 смH ₂ O
Видих:	1,11 ± 0,09 смH ₂ O
(з похибкою вимірювання 0,02 смH ₂ O)	
Податливість (60 смH₂O, температура і тиск тіла, повітря насичене водяними парами):	
Подвійна лінія:	1,01 ± 0,13 мл/смH ₂ O
<i>З допоміжним обладнанням:</i>	
Подвійна лінія:	1,02 ± 0,13 мл/смH ₂ O
(з похибкою вимірювання 0,08 мл/смH ₂ O)	
Мінімальний внутрішній діаметр трубки:	11,2 мм
Максимальна температура поверхні трубки:	44 °C (<25 см від порта пацієнта)
Максимальний робочий тиск:	80 смH ₂ O
Робочий діапазон потоку (апарат ШВЛ):	0,5–40 л/хв
Кімнатна температура:	20–26 °C
Максимальна температура кувеза:	37 °C
Максимальний об'єм води в камері:	160 мл

Значення символів

	Дотримуйтесь інструкцій із використання щодо безпеки.
	Див. інструкції з використання. fphcare.com/950IFU
	Для одноразового використання.
	Правильний рівень води в камері для води.
	Неправильний рівень води; не використовуйте камеру для води.
	Компонент можна утилізувати при налаштуванні.
	Робоча частина типу BF.
	Інспіраторний порт апарата ШВЛ (потік до пацієнта).
	Експіраторний порт апарата ШВЛ (потік від пацієнта).
	Цей виріб виготовлено без використання натурального каучукового латексу.
	Позначає компонент, необхідний для короткотривалої самоперевірки апарата ШВЛ.

	Температурні обмеження.
	Виробник.
	Дата виготовлення.
	Дата завершення терміну дії.

Попередження, застереження та примітки

⚠ ПОПЕРЕДЖЕННЯ

- Необхідно постійно проводити моніторинг стану пацієнта (наприклад, насичення киснем). Відсутність нагляду за пацієнтом (наприклад, у разі переривання потоку газу) може призвести до серйозної шкоди або смерті.
- Для одноразового використання. Не використовуйте цей виріб повторно. Повторне використання може призвести до інфекції дихальних шляхів.
- Використання (або модифікація) комбінацій дихальних контурів і камер, не рекомендованих компанією Fisher & Paykel Healthcare, може зумовити незадовільне зволоження, несправність апарата ШВЛ або заподіяти серйозну шкоду.
- Не використовуйте виріб біля джерел займання. Вплив кисню збільшує ризик пожежі, яка може спричинити серйозні травми або смерть.

Порушення наведених нижче правил може негативно вплинути на роботу пристрою або загрожувати безпеці (включно з потенційним завданням серйозної шкоди).

- Цей виріб розроблено для подавання повітря, кисню і/або оксиду азоту. Він не підходить для подавання легкозаймистих газових сумішей анестетиків або гелієво-кисневої суміші.
- Не тискайте, не розтягуйте трубки та не тягніть за них.
- Цей виріб не можна чистити або стерилізувати. Уникайте контакту з хімікатами, мийними засобами й антисептиками для рук.
- Для моніторингу проведення терапії налаштуйте відповідні сигнали тривоги вентиляції або джерела потоку.
- Перед під'єднанням пацієнта до системи дихання перевірте тиск у ній, а також наявність витоків.
- Перед використанням переконайтеся в надійності з'єднань.
- Слідкуйте за конденсатом у контурі, щоб запобігти оклюзії або накопиченню рідини. Дренуйте, якщо необхідно.
- Зволожувач завжди повинен стояти рівно та розташовуватися нижче пацієнта.
- Не використовуйте камеру, якщо вона має видимі пошкодження або падала.
- Не використовуйте камеру, якщо якась кришка датчиків зміщена або відсутня в камері.
- Не використовуйте камеру, якщо рівень води перевищує лінію максимального рівня води.
- Не заповнюйте камеру водою, температура якої перевищує 37 °C.
- Не використовуйте ліки, що містять тилоксапол (як-от тахоліквін), оскільки це може призвести до пошкодження трубки й зниження тиску вентиляції.
- 14

 Виріб не можна використовувати довше 14 днів (максимальний період використання).

⚠ ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

- Не торкайтеся гарячої поверхні основи камери. Порушення цієї заборони може спричинити опіки шкіри.
- Не накривайте контур рушниками, подушками або постільною білизною. Порушення цієї заборони може спричинити опіки шкіри.
- Уникайте тривалого контакту трубок зі шкірою пацієнта. Порушення цієї заборони може спричинити опіки шкіри.
- Не використовуйте камеру без води або потоку газу. Порушення цієї заборони може призвести до низьких рівнів вологості.
- Джерело води потрібно розмістити на рівні принаймні 50 см над камерою. Порушення цієї заборони може призвести до низьких рівнів вологості.

- У разі використання апаратів ШВЛ Puritan Bennett™™ 840 або Puritan Bennett™™ 980 для виконання короткотривалої самоперевірки (short self-test, SST) використовуйте жовтий адаптер SST. Зверніться до виробника апарата ШВЛ щодо наслідків недотримання вимог SST.

Примітки

- Для зрошення використовуйте воду, що є стерильною згідно зі стандартами Фармакопеї США (USP), або її еквівалент. Додавання інших речовин може зумовити небажані ефекти.
- Під час утилізації користувачі можуть контактувати з рідинами з дихальних шляхів. Дихальні контури слід розглядати як забруднені. Утилізуйте відповідно до законів та правил в області охорони навколишнього середовища на місцевому рівні, рівні штату або країни.
- Якщо під час використання цього пристрою виникне серйозний інцидент, повідомте свого місцевого представника компанії Fisher & Paykel Healthcare, а для країн-членів Європейського Союзу — компетентний уповноважений орган у вашій країні.

*Puritan Bennett є товарним знаком компанії Medtronic, Inc.

Bộ Đường Ống Thở Kép Được Làm Ấm Của Máy Thở Dành Cho Trẻ Sơ Sinh F&P 950™

Chỉ định sử dụng

Bộ ống thở này là một phụ kiện của Máy tạo ẩm khí thở F&P 950. Nó được thiết kế để cung cấp khí hô hấp tạo ẩm được gia nhiệt cho bệnh nhân sơ sinh và trẻ em, trong giới hạn của các thông số kỹ thuật đã nêu.

Chống chỉ định

Không có chống chỉ định đối với việc tạo ẩm khí thở được gia nhiệt.

Tác dụng phụ

Không có tác dụng phụ nào được biết đến của việc tạo ẩm khí thở được gia nhiệt.

Thông số kỹ thuật

Tương thích với Máy tạo ẩm khí thở F&P 950. Tham khảo hướng dẫn sử dụng máy tạo ẩm, phụ kiện và phần giao diện với bệnh nhân để biết thêm các cảnh báo, thận trọng, chống chỉ định, tác dụng phụ và thông tin hệ thống.

Thể tích khí lưu thông:	<300 mL
Kết nối mặt phân cách:	Kết nối hình côn ISO 5356-1
Độ dài ống thở:	
Hít vào:	1,75 m
Thở ra:	1,60 m
Rò khí (60 cmH₂O, BTPS):	
Chân kép	<30 mL/phút
Sức cản dòng (15 L/phút, BTPS):	
Hít vào:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Thở ra:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
<i>Có phụ kiện:</i>	
Hít vào:	1,05 ± 0,06 cmH ₂ O
Thở ra:	1,11 ± 0,09 cmH ₂ O
(bao gồm độ bất định của phép đo là 0,02 cmH ₂ O)	
Tuần thủ (60 cmH₂O, BTPS):	
Chân kép:	1,01 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
<i>Có phụ kiện:</i>	
Chân kép:	1,02 ± 0,13 mL/cmH ₂ O
(bao gồm độ bất định của phép đo là 0,08 mL/cmH ₂ O)	
Đường kính trong tối thiểu của ống:	11,2 mm
Nhiệt độ tối đa của bề mặt ống:	44 °C (<25 cm từ cổng bệnh nhân)
Áp suất hoạt động tối đa:	80 cmH ₂ O
Mức lưu lượng hoạt động (Máy thở):	0,5–40 L/phút
Nhiệt độ phòng:	20–26 °C
Nhiệt độ tối đa của lồng áp:	37 °C
Thể tích nước tối đa của ngăn chứa nước:	160 mL

Định nghĩa ký hiệu

	Làm theo hướng dẫn sử dụng— an toàn.
	Tham khảo hướng dẫn sử dụng. fphcare.com/950IFU
	Sử dụng một lần.
	Mức nước chính xác trong ngăn chứa nước.
	Mức nước không chính xác; không sử dụng ngăn chứa nước.
	Bộ phận có thể được thải bỏ trong khi cài đặt.
	Bộ phận tiếp xúc bệnh nhân loại BF.
	Cổng hít vào của máy thở (luồng khí đến bệnh nhân).
	Cổng thở ra của máy thở (luồng khí từ bệnh nhân).
	Sản phẩm này không làm bằng mù cao su tự nhiên.
SST	Cho biết bộ phận cần phải có cho chức năng Tự kiểm tra nhanh của máy thở.
	Giới hạn nhiệt độ.
	Nhà sản xuất.
	Ngày sản xuất.
	Ngày hết hạn.

Cảnh báo, thận trọng và ghi chú

CẢNH BÁO

- Phải luôn theo dõi bệnh nhân một cách thích hợp (ví dụ: tình trạng bão hòa ô xi). Không theo dõi bệnh nhân (ví dụ: trong trường hợp gián đoạn dòng khí) có thể gây tổn thương nghiêm trọng hoặc tử vong.
- Sử dụng một lần. Không sử dụng lại sản phẩm này. Sử dụng lại có thể dẫn đến nhiễm trùng đường thở.
- Sử dụng (hoặc sửa đổi) các cách kết hợp đường ống thở và ngăn chứa nước không theo khuyến cáo của Fisher & Paykel Healthcare có thể dẫn đến tạo ẩm kém, trực tiếp máy thở hoặc thương tổn nghiêm trọng.
- Không sử dụng sản phẩm ở gần bất kỳ nguồn đánh lửa nào. Tiếp xúc với oxy làm tăng nguy cơ hỏa hoạn, có thể gây thương tổn nghiêm trọng hoặc tử vong.

Việc không tuân thủ các cảnh báo sau có thể làm giảm hiệu quả hoạt động của thiết bị hoặc ảnh hưởng đến tính an toàn (bao gồm cả khả năng gây hại nghiêm trọng):

- Sản phẩm này được thiết kế để cấp không khí, oxy và/hoặc nitric oxit. Sản phẩm này không phù hợp để cấp các hỗn hợp khí gây mê dễ cháy hoặc khí Heliox.
- Không đè bẹp, kéo căng hoặc bóp vặn đường ống.
- Không làm sạch hoặc tiết trùng sản phẩm này. Tránh tiếp xúc với hóa chất, chất tẩy rửa hoặc chất khử trùng tay.
- Đặt các bảo động thích hợp cho máy thở hoặc nguồn luồng khí để theo dõi quá trình cấp khí.
- Tiến hành kiểm tra áp suất và rò rỉ trên hệ thống thở trước khi kết nối với bệnh nhân.
- Kiểm tra xem tất cả các kết nối có chặt không trước khi sử dụng.
- Theo dõi nước ngưng tụ trong đường ống thở để ngăn ngừa bít tắc hoặc tích tụ nước. Xả nước khi cần.
- Máy tạo ẩm phải luôn bằng phẳng và đặt thấp hơn bệnh nhân.
- Không sử dụng ngăn chứa nước nếu thấy có hư hỏng hoặc bị đánh rơi.
- Không sử dụng ngăn chứa nước nếu bất kỳ nắp cấm biển nào ở ngăn chứa nước bị long ra hoặc thiếu.
- Không sử dụng ngăn chứa nước nếu mực nước lên cao hơn vạch mực nước tối đa.
- Không đổ nước quá 37 °C vào ngăn chứa nước.
- Không sử dụng các loại thuốc có chứa Tyloxapol (chẳng hạn như Tacholiquin) vì điều này có thể làm hỏng đường ống và dẫn đến mất áp lực thông khí.
- 1^[1]

 Không sử dụng quá thời gian sử dụng tối đa là 14 ngày.

THẬN TRỌNG

- Không chạm vào bề mặt nóng của đế ngăn chứa nước. Không tuân thủ có thể dẫn đến bị bỏng da.
- Không che đường ống thở bằng các vật liệu như khăn, gối hoặc khăn trải giường. Không tuân thủ có thể dẫn đến bị bỏng da.
- Tránh để đường ống tiếp xúc trong thời gian dài với da bệnh nhân. Không tuân thủ có thể dẫn đến bị bỏng da.
- Không vận hành ngăn chứa nước mà không có nước hoặc luồng khí. Không tuân thủ có thể dẫn đến mức độ ẩm thấp.
- Nguồn nước phải cao hơn ngăn chứa nước ít nhất 50 cm. Không tuân thủ có thể dẫn đến mức độ ẩm thấp.
- Nếu sử dụng máy thở Puritan Bennett™* 840 hoặc Puritan Bennett™ 980, hãy sử dụng ống nối SST màu vàng để hoàn tất tính năng tự kiểm tra nhanh (short self-test, SST). Tham khảo với nhà sản xuất máy thở để biết các hậu quả của việc không tuân thủ SST.

Ghi chú

- Sử dụng nước vô trùng USP hoặc tương đương để rửa. Thêm các chất khác có thể có tác dụng bất lợi.
- Người dùng có thể bị tiếp xúc với dịch tiết đường hô hấp trong quá trình thải bỏ. Các mạch thở phải được xử lý như bị nhiễm bẩn. Thải bỏ theo luật và quy định về môi trường cụ thể của địa phương, tiểu bang hoặc quốc gia.
- Nếu một biến cố nghiêm trọng xảy ra trong khi sử dụng thiết bị này, vui lòng thông báo cho đại diện của Fisher & Paykel Healthcare tại địa phương và Cơ quan có thẩm quyền ở quốc gia của quý vị đối với các quốc gia thành viên Liên minh châu Âu.

^[1] Puritan Bennett là thương hiệu của Medtronic, Inc.