

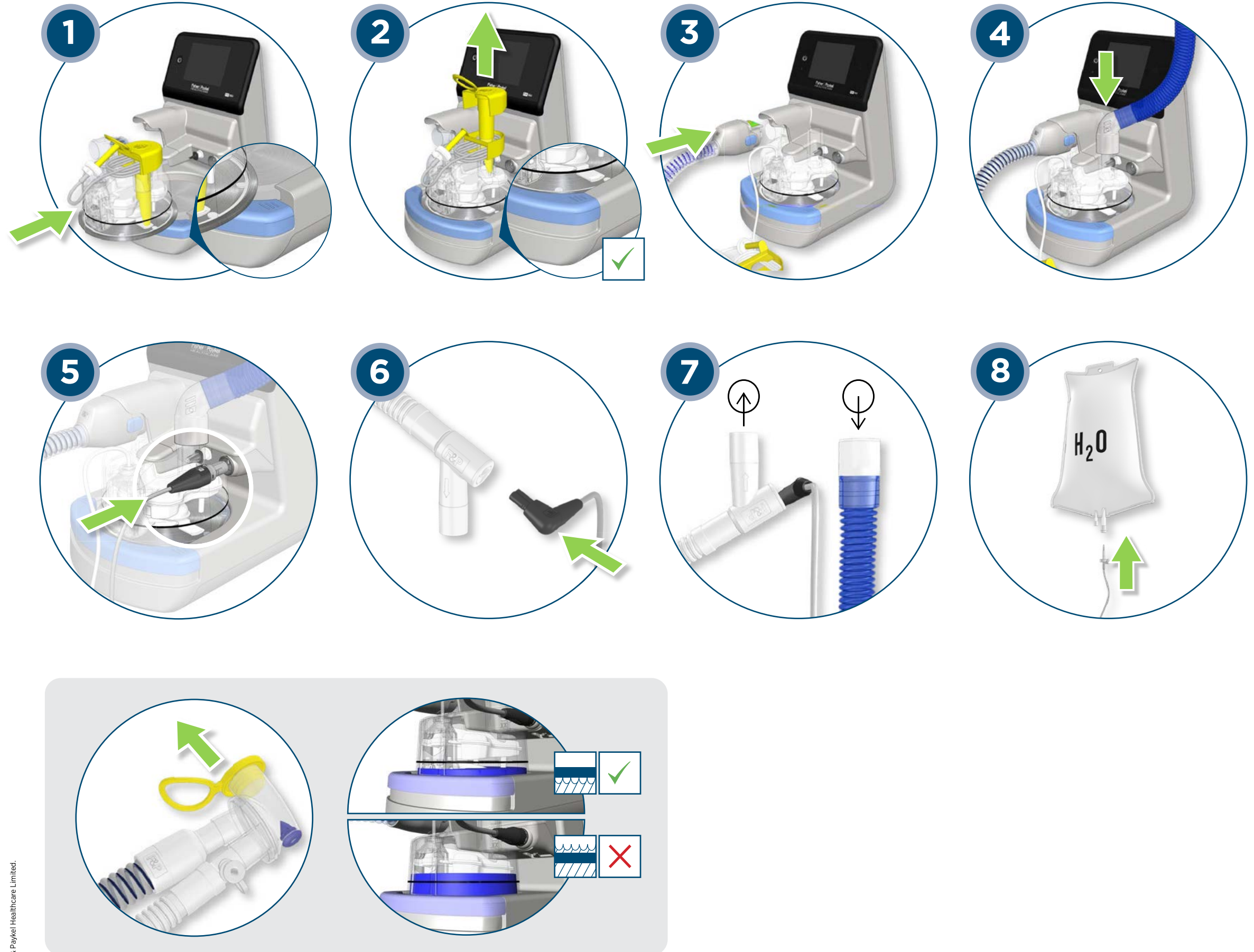
F&P 950

Paediatric Ventilator Dual Heated Circuit Kit

USER INSTRUCTIONS

REF **950P81**

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 23 **Benelux** Tel: +31 40 216 3555 Fax: +31 40 216 3554 **Brazil** Fisher & Paykel do Brasil, Rua Sampaio Viana, 277 cj 21, Paraíso, 04004-000, São Paulo - SP, Brazil Tel: +55 11 2548 7002 **China** 代理人/售后服务机构: 费雪派克医疗保健 (广州) 有限公司, 广州高新技术产业开发区科学城科丰路31号G12栋301号 电话: +86 20 32053486 传真: +86 20 32052132 **Denmark** Tel: +45 70 26 37 70 Fax: +46 83 66 310 **Finland** Tel: +358 9 251 66 123 Fax: +46 83 66 310 **France** **EC REP** Fisher & Paykel Healthcare SAS, 10 Av. du Québec, Bât F5, BP 512, Villebon-sur-Yvette, 91946 Courtaboeuf Cedex, France Tel: +33 1 6446 5201 Fax: +33 1 6446 5221 Email: c.s@fphcare.fr **Germany** Fisher & Paykel Healthcare GmbH & Co. KG, 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 **Norway** Tel: +47 21 60 13 53 Fax: +47 22 99 60 10 **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: Östim Mahallesi 1249. Cadde No:6, Yenimahalle, Ankara, Türkiye 06374, Tel: +90 312 354 34 12 Fax: +90 312 354 31 01 **UK** Fisher & Paykel Healthcare Ltd, Unit 16, Cordwallis Park, Clivemont Road, Maidenhead, Berkshire SL6 7BU, UK Tel: 0800 132 189 Fax: +44 1628 626 146 **USA/Canada** Tel: 1800 446 3908 or +1 949 453 4000 Fax: +1 949 453 4001

F&P 950 is a trademark of Fisher & Paykel Healthcare Limited. For patent information, see www.fphcare.com/ip

REF 901014 REV B 2021-12 © 2021 Fisher & Paykel Healthcare Limited.

www.fphcare.com

Fisher & Paykel
HEALTHCARE

F&P 950™ Paediatric Ventilator Dual Heated Circuit Kit

Indications for use

The breathing set is an accessory to the F&P 950 Respiratory Humidifier. It is intended for delivery of heated humidified respiratory gases to paediatric and neonatal patients, within the limits of its stated technical specifications.

Contraindications

There are no contraindications for heated respiratory humidification.

Side effects

There are no known side effects of heated respiratory humidification.

Technical specifications

Compatible with the F&P 950 Respiratory Humidifier. Refer to humidifier, accessory, and patient interface user instructions for additional warnings, cautions, contraindications, side effects, and system information.

Tidal volume:	<300 mL
Interface connections:	ISO 5356-1 Conical Connecors

Breathing tube length:	
Inspiratory:	1.75 m
Expiratory:	1.60 m

Gas leakage (60 cmH₂O, BTPS):	
Dual limb:	<30 mL/min

Resistance to flow (15 L/min, BTPS):	
Inspiratory:	0.46 ± 0.05 cmH ₂ O
Expiratory:	1.06 ± 0.11 cmH ₂ O

With accessories:

Inspiratory:	0.48 ± 0.06 cmH ₂ O
Expiratory:	1.19 ± 0.10 cmH ₂ O
(includes measurement uncertainty of 0.02 cmH ₂ O)	

Compliance (60 cmH₂O, BTPS):	
Dual limb:	1.20 ± 0.14 mL/cmH ₂ O
<i>With accessories:</i>	
Dual limb:	1.21 ± 0.14 mL/cmH ₂ O
(includes measurement uncertainty of 0.08 mL/cmH ₂ O)	

Tube minimum internal diameter:	11.2 mm
--	---------

Maximum tube surface temperature:	44 °C (<25 cm from patient port)
--	---

Maximum operating pressure:	80 cmH ₂ O
Operating flow range:	1–60 L/min
Room temperature:	20–26 °C
Chamber maximum volume of water:	160 mL

Symbol definitions

	Follow instructions for use - safety.
	Consult instructions for use. fphcare.com/950IFU
	Single use.
	Correct water level in water chamber.
	Incorrect water level; do not use water chamber.
	Component can be disposed of in setup.
	Type BF applied part.
	Ventilator inspiratory port (flow to patient).
	Ventilator expiratory port (flow from patient).
	This product is not made with natural rubber latex.
	Temperature limitations.
	Manufacturer.
	Date of manufacture.
	Date of expiration.

Warnings, cautions, and notes

⚠️ WARNINGS

- Appropriate patient monitoring (e.g. oxygen saturation) must be used at all times. Failure to monitor the patient (e.g. in the event of an interruption to gas flow) may result in serious harm or death.
- Single use. Do not reuse this product. Reuse may result in infection of the airway.
- The use (or modification) of breathing circuit/chamber combinations not recommended by Fisher & Paykel Healthcare may result in poor humidification, ventilator malfunction, or serious harm.
- Do not use product near any ignition source. Exposure to oxygen increases the risk of fire that may cause serious injury or death.

Failure to comply with the following warnings may impair performance of the device or compromise safety (including potentially cause serious harm):

- This product is designed for the delivery of air, oxygen, and/or nitric oxide. It is not suitable for the delivery of flammable anesthetic gas mixes or Heliox gas.
- Do not crush, stretch, or milk the tubing.
- Do not clean or sterilize this product. Avoid contact with chemicals, cleaning agents, or hand sanitizers.
- Set appropriate ventilator or flow source alarms to monitor therapy delivery.
- Perform a pressure and leak test on the breathing system before connecting to a patient.
- Check all connections are tight before use.
- Monitor circuit condensate to prevent occlusion or build-up of fluid. Drain as required.
- The humidifier should always be level and positioned lower than the patient.
- Do not use the chamber if it has been visibly damaged or dropped.
- Do not use the chamber if any of the sensor covers are dislodged or missing from the chamber.
- Do not use the chamber if the water level rises above the maximum water level line.
- Do not fill the chamber with water in excess of 37 °C.
- Do not use medications containing Tyloxapol (such as Tacholiquin) as this may damage the tubing and lead to a loss of ventilation pressure.
-  Do not use beyond the 14-day maximum duration of use.

⚠️ CAUTIONS

- Do not touch the hot surface of the chamber base. Failure to comply may result in a skin burn.
- Do not cover the circuit with materials such as towels, pillows, or bed linen. Failure to comply may result in skin burn.
- Avoid leaving tubing in prolonged contact with patient's skin. Failure to comply may result in a skin burn.
- The water source must be at least 50 cm higher than the chamber. Failure to comply may result in low levels of humidity.
- The water source must be at least 50 cm higher than the chamber. Failure to comply may result in low levels of humidity.

NOTES

- Use USP Sterile Water for Irrigation, or equivalent. Adding other substances may have adverse effects.
- User may be exposed to breathing tract fluids during disposal. Breathing circuits must be treated as contaminated. Dispose of according to local, state or country specific environmental laws and regulations.
- If a serious incident has occurred while using this device, please inform your local Fisher & Paykel Healthcare representative and, for European Union member countries, the Competent Authority in your country.

Paketë ventilatori pediatrik me qark të dyfishtë me ngrohje F&P 950™

Udhëzimet për përdorim

Paketa për frymëmarrjes është një aksesor për Humidifikuesin e frymëmarrjes F&P 950. Është projektuar për të administruar gaz të humidifikuar të frymëmarrjes nëpërmjet nxehtësisë te pacientët pediatrik dhe neonat, brenda kufijve të dhëna në specifikimet teknike.

Kundërrindikacionet

Nuk ka kundërrindikacione për humidifikimin e gazrave të frymëmarrjes nëpërmjet nxehtësisë.

Efektet anësore

Nuk ka efekte anësore të njohura për humidifikimin e gazrave të frymëmarrjes nëpërmjet nxehtësisë.

Specifikimet teknike

I përshatshëm me Humidifikuesin e frymëmarrjes F&P 950. Për paralajmërime, masa kujdesi, kundërrindikacione, efekte anësore dhe informacion të mëtejshëm për sistemin referohuni udhëzimeve të përdoruesit të humidifikuesit, aksesorit dhe ndërfaqes së pacientit.

Vëllimi i frymëmarrjes:	<300 mL
Lidhjet e ndërfaqes:	Konektorë konik ISO 5356-1
Gjatësia e tubit të frymëmarrjes:	
Frymëthithje:	1,75 m
Frymënxjerrje:	1,60 m

Rrjedhje e gazit (60 cmH₂O, BTPS):	
Dy gjymtyrë:	<30 mL/min

Rezistencë ndaj rrjedhjes (15 L/min, BTPS):	
Frymëthithje:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Frymënxjerrje:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Me aksesorë:</i>	
Frymëthithje:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Frymënxjerrje:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(përshfin pasiguri në matje prej 0,02 cmH ₂ O)	

Paftueshmëri (60 cmH₂O, BTPS):	
Dy gjymtyrë:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

<i>Me aksesorë:</i>	
Dy gjymtyrë:	1,21 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
(përshfin pasiguri në matje prej 0,08 mL/cmH ₂ O)	

Diametri minimal i brendshëm i tubit:	11,2 mm
Temperatura maksimale e sipërfaqes së tubit:	44 °C (<25 cm nga porta e pacientit)

Presioni maksimal në gjendje pune:	80 cmH ₂ O
Diapazoni i rrjedhjes në gjendje pune:	1–60 L/min
Temperaturë ambienti:	20–26 °C
Vëllimi maksimal i ujit në dhomë:	160 mL

Përkufizimet e simbolit

	Ndiqui udhëzimet për përdorim - siguria.
	Konsultoni udhëzimet për përdorim. fphcare.com/950IFU
	Njëpërdorimësh.
	Niveli i duhur i ujit në dhomën e ujit.
	Niveli jo i duhur i uji; të mos përdoret dhoma e ujit.
	Përbërësi mund të asgjësohet në montim.
	Lloji BF për pjesën e aplikimit.
	Porta e ventilatorit të frymëthithjes (rrjedhja te pacientit).
	Porta e ventilatorit të frymënxjerrjes (rrjedhja nga pacientit).
	Ky produkt nuk është prej lateksi gome natyrale.
	Kufizimet e temperaturës.
	Prodhuesi.

	Data e prodhimit.
--	-------------------

	Data e skadencës.
---	-------------------

Paralajmërime. masa kujdesi dhe shënime

⚠️ PARALAJMËRIME

- Pacienti duhet të monitorohet në mënyrë të përshtatshme (p.sh. ngopja me oksigjen) gjatë të gjithë kohës. Mosmonitorimi i pacientit (p.sh. në rast ndërprerjeje të rrjedhjes së gazit) mund të rezultojë në një dëmtim të rëndë ose vdekje.
- Njëpërdorimësh. Mos e ripërdorni këtë produkt. Ripërdorimi mund të shkaktojë infekson të rrugëve të frymëmarrjes.
- Përdorimi (ose modifikimi) i kombinimeve të qarkut të frymëmarrjes/dhomës që nuk rekomandohen nga Fisher & Paykel Healthcare mund të shkaktojë humidifikim të dobët, defekt në ventilator ose lëndim të rëndë.
- Produkti të mos përdoret në afërsi të burimeve të zjarrit. Ekspozimi ndaj oksigjenit rrit rrezikun e ndezjes së zjarrit dhe mund të shkaktojë lëndim të rëndë ose vdekje.

Mosbatimi i paralajmërimeve të mëposhtme mund të dëmtojë performancën e pajisjes ose të komprometojë sigurinë (përfshi këtu shaktimin e një dëmtimi të rëndë të mundshëm):

- Ky produkt është projektuar për të administruar ajër, oksigjen dhe/ose oksid nitrik. Nuk është i përshatshëm për administrimin e gazeve anestezike të ndezshme të përziera ose të gazit helioks.
- Mos e shtypni, zgjatni ose shtrydhni tubin.
- Mos pastroni ose sterilizoni këtë produkt. Shmangni kontaktin me substanca kimike, agjentë pastrues ose higjienizues duarsh.
- Vendosni alarmet e duhura të ventilatorit ose të burimit të rrjedhjes për të monitoruar administrimin e terapisë.
- Testoni sistemin e frymëmarrjes për të kontrolluar presionin dhe rrjedhjen përpara se ta lidhni te pacienti.
- Kontrolloni që të gjitha pikat e lidhjes të jenë të shtërnguara përpara përdorimit.
- Monitoroni kondensimin e qarkut për të parandaluar bllokimin ose grumbullimin e lëngjeve. Shkarkoni siç kërkohet.
- Humidifikuesi duhet të jetë gjithmonë në nivel dhe të vendoset më poshtë se pacienti.
- Mos e përdorni dhomën nëse duket qartë që është dëmtuar ose nëse ka rënë në tokë.
- Mos e përdorni dhomën nëse një prej kapakëve të sensorit është vendosur keq ose nuk është në dhomë.
- Mos e përdorni dhomën nëse niveli i ujit rritet mbi vijën maksimale të nivelit të ujit.
- Mos e mbushni dhomën me ujë që tejkalon temperaturën 37 °C.
- Mos përdorni barna që përmbajnë Tiloksapol (si p.sh. Takolikin) pasi kjo mund të dëmtojë tubin dhe të rezultojë në humbje të presionit të ventilimit.
-  Mos e përdorni përtej kohëzgjatjes maksimale të përdorimit prej 14 ditësh.

⚠️ MASA KUJDESI

- Mos prekni sipërfaqen e nxehtë të bazës së dhomës. Moszbatimi mund të shkaktojë djegie të lëkurës.
- Mos mbuloni qarkun me materiale të tilla, si peshqirë, jastëk ose shtroje krevati. Moszbatimi mund të shkaktojë djegie të lëkurës.
- Shmangni lënien e tubit në kontakt të zgjatur me lëkurën e pacientit. Moszbatimi mund të shkaktojë djegie të lëkurës.
- Mos e përdorni dhomën kur nuk ka ujë ose rrjedhje gazi. Moszbatimi mund të shkaktojë nivele të ulëta lagështie.
- Burimi i ujit duhet të jetë të paktën 50 cm më lart se dhoma. Moszbatimi mund të shkaktojë nivele të ulëta lagështie.

SHËNIME

- Për irrigim të përdoret ujë steril USP ose një produkt i barasvlershëm. Shtimi i substancave të tjera mund të shkaktojë efekte anësore.

- Gjatë asgjësimit përdoruesi mund të ekspozohet ndaj lëngjeve të aparatit të frymëmarrjes. Qarqet e frymëmarrjes duhet të trajtohen si të kontaminuara. Të asgjësohen në përputhje me ligjet dhe rregulloret vendase, shtetërore ose kombëtare.
- Nëse gjatë përdorimit të kësaj pajisjeje ka ndodhur një incident i rëndë, jeni të lutur të informoni përfaqësuesin tuaj vendas të Fisher & Paykel Healthcare dhe, për shtetet anëtare të Bashkimit Evropian, autoritetin kompetent të vendit tuaj.

- La تستخدم المنتج بالقرب من أي من مصادر الاشتعال. يزيد التعرض للأكسجين من خطر نشوب حريق مما قد يتسبب في حدوث إصابة بالغة أو الوفاة.

قد يؤدي عدم الالتزام بالتحذيرات الآتية إلى ضعف أداء الجهاز أو الإضرار بالسلامة (بما في ذلك احتمالية التسبب في ضرر خطير):

- هذا المنتج مصمم لتوصيل الهواء والأكسجين والأكسيد النيتريك. وهو غير مناسب لتوصيل خليط غاز مخدر قابل للاشتعال أو غاز هيليوكس.
- لا تقم بسحق الأنبوب أو تمديده أو استخراج محتوياته من الداخل.
- لا تنظف هذا المنتج أو تعقمه. تجنب ملامسة المنتج للمواد الكيميائية أو مواد التنظيف أو معقمات اليدين.
- قم بإعداد تشيئات جهاز التهوية أو مصدر التدفق بطريقة مناسبة لمراقبة توصيل العلاج.
- قم بإجراء اختبار الضغط واختبار التسرب على جهاز التهوية قبل التوصيل بالمريض.
- تحقق من إحكام ربط جميع الموصلات قبل الاستخدام.
- قم بمراقبة الكثف في الدارة لمنع الاسداد أو تراكم السائل. قم بالتصريف حسب الحاجة.
- يجب أن يكون جهاز الترطيب دائمًا مستوي ويوضع في ارتفاع أقل من المريض.
- لا تستخدم الحجرة إذا كانت قد تضررت أو أسقطت بشكل واضح.
- لا تستخدم الحجرة إذا كان أي من أغشية المستشعر قد ترخلعه أو مفقود من الحجرة.
- لا تستخدم الحجرة في حالة ارتفاع مستوى الماء عن الحد الأقصى لمنسوب الماء.
- لا تملأ الحجرة بماء ذي درجة حرارة تزيد عن 37 درجة مئوية.
- لا تستخدم أي أدوية تحتوي على التيلوكسapol (مثل التاكوليكوين) وذلك لأنها قد تتسبب في الإضرار بالأنبوب، ما قد يؤدي إلى فقدان ضغط التنفس.
-  لا تستخدم المنتج لمدة تتجاوز الحد الأقصى لفترة الاستخدام والبالغة 14 يومًا.

⚠️ تنبيهات

- لا تلمس السطح الساخن لقاعدة الحجرة. قد يؤدي عدم الالتزام بهذا إلى حدوث حروق بالجلد.
- لا تغطي الدارة بمواد مثل المناشف أو الوسادات أو شراشف السريр. قد يؤدي عدم الالتزام بهذا إلى حدوث حروق بالجلد.
- تجنب ترك الأنبوب ملامسًا لجلد المريض لفترات طويلة. قد يؤدي عدم الالتزام بهذا إلى حدوث حروق بالجلد.
- لا تُشغل الحجرة بدون الماء أو تدفق الغاز. قد يؤدي عدم الالتزام بهذا إلى انخفاض مستوى الرطوبة.
- يجب أن يكون مصدر الماء أعلى بمقدار 50 سم على الأقل من الحجرة. قد يؤدي عدم الالتزام بهذا إلى انخفاض مستوى الرطوبة.

ملاحظات

- استخدم ماء معقم مطابق مع دستور الأدوية الأمريكي USP للإرواء أو ما يعادله. فقد تتسبب إضافة مواد أخرى في تأثيرات سلبية.
- قد يتعرض المستخدم لسوائل مسلك التنفس خلال التخلص من المنتج. يجب التعامل مع الدارات التنفسية على أنها ملوثة. تخلص منها وفق القوانين واللوائح البيئية المحلية أو الخاصة بالولاية أو الدولة.
- في حالة وقوع حادث خطير أثناء استخدام هذا الجهاز، يرجى إبلاغ ممثل شركة Fisher & Paykel Healthcare المحلي لديك، وللبلدان الأعضاء في الاتحاد الأوروبي، أبلغ السلطة المختصة في بلدك.

العربية — (ar)	
مجموعة دارة مزدوجة مُسخنة لجهاز تنفس الأطفال F&P 950™	
دواعي الاستخدام	مجموعة التنفس هي أحد مُلحقات جهاز الترطيب التنفسي F&P 950. وهي مصممة لتوصيل الغازات التنفسية المسخنة والمربطة إلى المرضى حديثي الولادة والأطفال ضمن حدود مواصفاتها الفنية المذكورة.

موانع الاستعمال

لا توجد موانع لاستخدام الترطيب التنفسي المُسخن.

التأثيرات السلبية

لا توجد تأثيرات سلبية معروفة للترطيب التنفسي المُسخن.

المواصفات الفنية

متوافقة مع جهاز الترطيب التنفسي F&P 950. ارجع إلى تعليمات مستخدم جهاز الترطيب والملحقات ووصلة المريض فيما يتعلق بالتحذيرات، والتنبيهات، وموانع الاستخدام والتأثيرات السلبية، ومعلومات النظام الإضافية.

المستوى المدمّي:	>300 مل
وصلات قناع الوجه:	موصلات مخروطية متوافقة مع المعيار ISO 5356-1

طول أنبوب التنفس:	
الشهيق:	1.75 متر
الرقيقري:	1.60 متر
تسريب الغاز عند (60 سر ماء، BTPS):	
الطرف المزودج:	>30 مليلتر/الدقيقة
مقاومة التدفق عند (15 لتر/الدقية، BTPS):	
الشهيق:	0.46 ± 0.05 سر ماء
الرقيقري:	1.06 ± 0.11 سر ماء
مع ملحقات:	
الشهيق:	0.48 ± 0.06 سر ماء
الرقيقري:	1.19 ± 0.10 سر ماء
(يشمل عدم اليقين التقاس بقيمة 0.02 سر ماء)	
التوافق عند (60 سر ماء، BTPS):	
الطرف المزودج:	1.20 ± 0.14 مل/سر ماء
مع ملحقات:	
الطرف المزودج:	1.21 ± 0.14 مل/سر ماء
(يشمل عدم اليقين التقاس بقيمة 0.08 مل/سر ماء)	
الحد الأدنى للقطر الداخلي للأنبوب:	11.2 مم
أقصى درجة حرارة لسطح الأنبوب:	44 درجة مئوية (>25 سر من منفذ المريض)
أقصى ضغط تشغيل:	80 سر ماء
التشغيل مدى التدفق:	10-60 لتر/الدقيقة
درجة حرارة الغرفة:	20-26 درجة مئوية
أقصى حجم للماء في الحجرة:	160 مل

تعريفات الرموز

	اتبع تعليمات الاستخدام - السلامة.
	راجع تعليمات الاستخدام. fphcare.com/950IFU
	مصمم للاستخدام مرة واحدة.
	مستوى الماء صحيح في حجرة الماء.
	مستوى الماء غير صحيح؛ لا تستخدم حجرة الماء.
	يُمكن التخلص من العنصر في التركيب.
	الجزء المستخدم من نوع BF.
	المنفذ الشهيق لجهاز التهوية (التدفق إلى المريض).
	المنفذ الرقيقري لجهاز التهوية (التدفق من المريض).
	هذا المنتج غير مصنوع من مطاط اللاتكس الطبيعي.
	قيود درجة الحرارة.
	الجهة المصنعة.
	تاريخ التصنيع.
	تاريخ انتهاء الصلاحية.

التحذيرات والتنبيهات والملحوظات

⚠️ التحذيرات

- يجب إجراء مراقبة ملائمة للمريض (مثل تشيع الأكسجين) في جميع الأوقات. قد يؤدي الفشل في مراقبة المريض (في حالة انقطاع تدفق الغاز مثلاً) إلى ضرر جسيم أو الوفاة.
- مصمم للاستخدام مرة واحدة. لا يُعد استخدام هذا المنتج. قد تتسبب إعادة الاستخدام في حدوث عدوى في مجرى الهواء.
- قد يؤدي استخدام (أو تعديل) مجموعات الدارة التنفسية/الحجرة غير الموصى بها من قبل Fisher & Paykel Healthcare إلى ضعف الترطيب أو خلل في جهاز التهوية أو التسبب في ضرر جسيم.

Komplet dvostrukog grijanog kruga за pedijatrijski ventilator F&P 950™

Indikacije за употребу

Komplet за дисање је додатак овлаживачу ваздуха F&P 950. Namijenjen је за достављање загријаних влаžних respiratornih gasova дјечјим пацијентима и neonatalnim пацијентима, у границама наведених техничких спецификација.

Kontraindikacije

Nema kontraindikacija за влажење загријаног respiratornog ваздуха.

Nuspojave

Nema znanih nuspojava влажења загријаног respiratornog ваздуха.

Tehničke specifikacije

Kompatibilnost с овлаживачем ваздуха F&P 950.
Dodatna upozorenja, opomene, kontraindikacije, nuspojave и информације о систему потражите у корисничком упутству за овлаживач ваздуха, прибор и 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Izdisajni:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O
<i>S priborom:</i>	
Udisajni:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Izdisajni:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(uključuje mjernu nesigurnost od 0,02 cmH ₂ O)	
Usklađenost (60 cmH₂O, BTPS):	
Dvojna grana:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
<i>S priborom:</i>	
Dvojna grana:	1,21 ± 0,14 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:	1–60 L/min
Sobna temperatura:	20–26 °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 lateksa од природне гуме.
	Temperaturna ograničenja.
	Proizvođač.
	Datum proizvodnje.
	Rok trajanja.

Upozorenja, opomene и napomene

⚠ UPOZORENJA

- Uvijek се мора вршити одговарајући надзор пацијената (npr. zasićenje kisikom). Neuspjeh у надзору пацијента (npr. у случају prekida protoka gasa) може довести до озбиљних povreda или смрти.
- Jednokratna употреба. Nemojte ponovo koristiti ovaj proizvod. Ponovna употреба може довести до инфекције дисајних puteva.
- Upotreba (или izmjene) kombinacija disajnog kola /komora koje не preporučuje kompanija Fisher & Paykel Healthcare може довести до lošeg овлаживања, kvara ventilatora или озбиљних povreda.
- Nemojte koristiti proizvod у близини izvora paljenja. Izloženost kisiku povećava rizik од požara koji може uzrokovati озбиљне povrede или smrt.

Nepoštovanje sljedećih upozorenja može umanjiti učinak uređaja или угрозити сигурност (uključujući potencijalno озбиљну štetu):

- Ovaj proizvod је осмишљен за снабдијевање ваздухом, kisikom и/или azot oksidom. Nije prikladan за снабдијевање запaljivim smjesama anestetičkih gasova или helioksom.
- Ne drobite, не razvlačite и 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 и propuštanja на систему за дисање.
- Prije upotrebe provjerite jesu li svi spojevi zategnuti.
- Pratite kondenzat у систему да biste mogli spriječiti začepljenje или nakupljanje tečnosti. Po potrebi ispuštite vodu.
- Ovlaživač ваздуха мора uvijek бити постављен horizontalno и niže од пацијента.
- Nemojte koristiti komору ако је vidno oštećena или је bila ispuštena.
- Nemojte koristiti komору ако је bilo koji poklopac senzora pomjeren или nedostaje iz komore.
- Nemojte koristiti komору ако nivo vode poraste iznad linije maksimalnog nivoa vode.
- Nemojte punishi komору vodom iznad 37 °C.
- Nemojte koristiti lijekove koji sadrže tiloksapol (poput taholikvina) jer mogu oštetiti cijevi и 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 koži.
- Ne prekrivajte sistem materijalima kao što su peškiri, jastuci или posteljina. Ako то učinite, може doći до nastanka opekotina на koži.
- Izbjegavajte duži kontakt cijevi с kožom pacijenta. Ako то učinite, може doći до nastanka opekotina на koži.
- Nemojte upravljati komorom bez protoka vode или gasa. Ako то učinite, може doći до smanjenja nivoa vlažnosti.
- Izvor vode морате postaviti на najmanje 50 cm iznad komore. Ako то učinite, може doći до smanjenja nivoa vlažnosti.

NAPOMENE

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

Педиатричен комплект дихателен шланг с двойно нагряване за респиратор 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 педиатрични и новородени 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Експираторно:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O
<i>С принадлежности:</i>	
Инспираторно:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Експираторно:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(включително 0,02 cmH ₂ O несигурност на измерването)	
Къмплайънс (60 cmH₂O, BTPS):	
Двойно рамо:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
<i>С принадлежности:</i>	
Двойно рамо:	1,21 ± 0,14 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:	1–60 L/min
Стайна температура:	20–26 °C
Максимален обем на водата в камерата:	160 mL

Дефиниции 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.
	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/камера, които не са препоръчани от Fisher & Paykel Healthcare, може да доведе до слабо овлажняване, повреда на респиратора или 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 стерилизирайте 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.

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.

F&P 950™ 儿科呼吸机双加热带管路套装

适用范围

该呼吸套装是 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儿童和新生儿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 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：	0.46 ± 0.05 cm H ₂ O
呼气：	1.06 ± 0.11 cm H ₂ O

配备附件：	
吸气：	0.48 ± 0.06 cm H ₂ O
呼气：	1.19 ± 0.10 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：	1.20 ± 0.14 mL/cm H ₂ O

配备附件：	
双管：	1.21 ± 0.14 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
操作 流量范围：	1–60 L/min
室温：	20–26 °C
湿化水罐最大水量：	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）。
	本产品不含天然乳胶。
	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/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流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了压力和漏气测试。
- 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。
- ^[14] 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 cm。否则可能会导致湿度偏低。

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。

F&P 950™ 兒童呼吸器雙端加熱式管路套件

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，為兒童和新生兒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：	0.46 ± 0.05 cmH ₂ O
吐氣：	1.06 ± 0.11 cmH ₂ O

含配件：	
吸氣：	0.48 ± 0.06 cmH ₂ O
吐氣：	1.19 ± 0.10 cmH ₂ O
（含測量誤差 0.02 cmH ₂ O）	

順應性（60 cmH₂O, BTPS）：	
雙管：	1.20 ± 0.14 mL/cmH ₂ O

含配件：	
雙管：	1.21 ± 0.14 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
操作 流量範圍：	1–60 L/min
室温：	20–26 °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。
	此組件可在設置時棄置。
	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。
	溫度限值。
	製造商。
	製造日期。
	有效期限。

警告、注意及備註

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（或改裝）呼吸管路/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。
- 請勿輻壓、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。
- ^[14] 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。

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。

Komplet sklopa ventilatora s dvostrukim grijanjem za djecu 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 pedijatrijskim i neonatalnim 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: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Izdisajno: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

S pomoćnim priborom:
Udisajno: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Izdisajno: 1,19 ± 0,10 cmH₂O
(uključuje mjernu nesigurnost od 0,02 cmH₂O)

Sukladnost (60 cmH₂O, BTPS):
Dva ogranka: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

S pomoćnim priborom:
Dva ogranka: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O
(uključuje mjernu nesigurnost od 0,08 mL/cmH₂O)

Minimalni unutrašnji promjer cijevi: 11,2 mm
Maksimalna površinska temperatura cijevi: 44 °C (<25 cm od priključka za bolesnika)

Maksimalan radni tlak: 80 cmH₂O
Raspon radnog protoka: 1–60 L/min
Sobna temperatura: 20–26 °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.
	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 ijedan 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.

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.

Pediatrická sada duálního vyhříváního okruhu pro ventilátor 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 pediatrickým a novorozeneckým 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 vyhříváního 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: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Výdechový: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

S příslušenstvím:
Nádechový: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Výdechový: 1,19 ± 0,10 cmH₂O
(včetně nejistoty měření 0,02 cmH₂O)

Soulad (60 cmH₂O, BTPS):
Dvojitá větev: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

S příslušenstvím:
Dvojitá větev: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O
(včetně nejistoty měření 0,08 mL/cmH₂O)

Minimální vnitřní průměr hadice: 11,2 mm
Maximální povrchová teplota hadice: 44 °C (<25 cm od portu pacienta)

Maximální provozní tlak: 80 cmH₂O
Provozní rozsah průtoku: 1–60 L/min
Pokojeová teplota: 20–26 °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.
	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 / komor nedoporučených společností Fisher & Paykel Healthcare může vést k nedostatečnému zvlhčování, poruše ventilátoru nebo závažné újme.
- 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 směsí 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 netěsnosti dýchacího systému.
- Před použitím zkontrolujte, zda jsou všechny spoje těsné.
- Sledujte kondenzát v okruhu, abyste zabránili ucpaní 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 úplně chybí.
- 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.

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.

F&P 950™ Dobbelt opvarmet slangesæt til pædiatrisk respirator

Indikationer

Åndedrætssættet er en tilbehørsdel til F&P 950 respiratorisk befugter. Det er beregnet til levering af opvarmet befugtet respirationsgas til pædiatriske og neonatale og patienter inden for de grænser, der 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
Eksspiratorisk:	1,60 m

Lækage (60 cmH₂O, BTPS):
Dobbeltslange: <30 mL/min

Flowmodstand (15 L/min BTPS):
Inspiratorisk: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Eksspiratorisk: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

Med tilbehør:
Inspiratorisk: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Eksspiratorisk: 1,19 ± 0,10 cmH₂O
(inkluderer måleusikkerhed på 0,02 cmH₂O)

Komplians (60 cmH₂O, BTPS):
Dobbeltslange: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

Med tilbehør:
Dobbeltslange: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O
(inkluderer måleusikkerhed på 0,08 mL/cmH₂O)

Minimum indvendig diameter for slange: 11,2 mm

Slangens maksimale overfladetemperatur: 44 °C (<25 cm fra patientport)

Maksimalt driftstryk: 80 cmH₂O

Arbejds-flowinterval: 1–60 L/min
Stuetemperatur: 20–26 °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.
	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/kammer-kombinationer, 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.
- Monitorér 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.

BEMÆRKNINGER

- Anvend sterilt USP-vand til skylning, eller tilsvarende. Tilsætning af andre stoffer kan have uønskede virkninger.
- Brugeren kan blive eksponeret 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.

F&P 950™ Dubbel verwarmde circuitset voor pediatrisch beademingstoestel

Indicaties voor gebruik

De beademingsset is een accessoire voor de F&P 950-luchtwegbevochtiger. Het is bedoeld voor toediening van verwarmde, bevochtigde ademhalingsgassen aan pediatrische en pasgeboren 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 systeeminformatie.

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: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Uitademing: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

Met accessoires:
Inademing: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Uitademing: 1,19 ± 0,10 cmH₂O
(inclusief 0,02 cmH₂O meetonzekerheid)

Therapietrouw (60 cmH₂O, BTPS):
Twee slangen: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

Met accessoires:
Twee slangen: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O
(inclusief 0,08 mL/cmH₂O meetonzekerheid)

Minimale binnendiameter slang: 11,2 mm
Maximale oppervlaktetemperatuur slang: 44 °C (<25 cm vanaf de patiëntpoort)

Maximale bedrijfsdruk: 80 cmH₂O
Bedrijfs flowbereik: 1–60 L/min
Kamertemperatuur: 20–26 °C
Maximaal watervolume kamer: 160 mL

Betekenis van symbolen

	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.
	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/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 beademingsstelsysteem 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 luchtflow. 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.

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.

F&P 950™ lapse ventilaatori topeeltsoojendusega kontuuri komplekt

Kasutusnäidustused

Hingamiskomplekt on F&P 950 hingamisteede niisuti lisavarustus. See on ette nähtud soojendusega niisutatud hingamisgaaside manustamiseks lastele ja vastsündinutele 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: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Ekspiratoorne: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

Tarvikutega:
Inspiratoorne: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Ekspiratoorne: 1,19 ± 0,10 cmH₂O (sh mõõtmise ebatäpsus 0,02 cmH₂O)

Vastavus (60 cmH₂O, kehatemperatuuril rõhuga küllastunud):
Kaheharuline: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O
Tarvikutega:
Kaheharuline: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O (sh mõõtmise ebatäpsus 0,08 mL/cmH₂O)

Vooliku minimaalne siseläbimõõt: 11,2 mm

Vooliku maksimaalne pinnatemperatuur: 44 °C (<25 cm patsiendipordist)

Maksimaalne töörõhk: 80 cmH₂O
Töövoolu vahemik: 1–60 L/min
ruumitemperatuur: 20–26 °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.
	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. Korduvasutamine võib põhjustada hingamisteede nakkust.
- Fisher & Paykel Healthcare soovituseta hingamiskontuuride/kambrite kombinatsioonide kasutamine või modifitseerimine võib vähendada niisutuse jõudlust, põhjustada ventilaatori talitlushäire või tõsise vigastuse.
- Ärge kasutage toodet ühegi süüteallika 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 gaasisegude 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.
- 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.

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™ Pediatric 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 batang pasyente at bagong panganak, 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: 0.46 ± 0.05 cmH₂O
Pagbuga ng hininga: 1.06 ± 0.11 cmH₂O

Kasama ang mga aksesorya:
Paglanghap: 0.48 ± 0.06 cmH₂O
Pagbuga ng hininga: 1.19 ± 0.10 cmH₂O (may kasamang kawalan ng katiyakan sa pagsukat na 0.02 cmH₂O)

Pagsunod (60 cmH₂O, BTPS):
Dual limb: 1.20 ± 0.14 mL/cmH₂O
Kasama ang mga aksesorya:
Dual limb: 1.21 ± 0.14 mL/cmH₂O (may kasamang kawalan ng katiyakan sa pagsukat na 0.08 mL/cmH₂O)

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 cmH₂O
Saklaw ng daloy sa pagpapatakbo: 1–60 L/min
Temperatura ng silid: 20–26 °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 applied 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.
	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/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, banatin, o i-milk ang tubo.
- Huwag linisin o iisterilasado 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.
- 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 ibaba 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.

MGA DAPAT TANDAAN

- Gumamit ng USP Sterile na 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 insidente 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 Karampatang Awtoridad sa iyong bansa.

F&P 950™ Lasten ventilaattorin kaksoislämmitetty letkustopakkaus

Käyttöaiheet

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

Vasta-aiheet

Lämmitetyllä 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Uloshengitys:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Lisävarusteiden kanssa:</i>	
Sisäänhengitys:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Uloshengitys:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O

(sisältää mittausepävarmuuden 0,02 cmH₂O)

Komplianssi (60 cmH₂O, BTPS):	
Kaksoisletkusto:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
<i>Lisävarusteiden kanssa:</i>	
Kaksoisletkusto:	1,21 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

(sisältää mittausepävarmuuden 0,08 mL/cmH₂O)

Letkun vähimmäissisähal-kaisija:	11,2 mm
---	---------

Letkun pinnan enimmäislämpötila:	44 °C (<25 cm potilasportista)
---	--

Enimmäiskäyttöpaine:	80 cmH ₂ O
-----------------------------	-----------------------

Käyttö-virtausalue:	1–60 L/min
Huoneen lämpötila:	20–26 °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 potilasliityntöosa.
	Ventilaattorin sisäänhengitysportti (virtaus potilaaseen).
	Ventilaattorin uloshengitysportti (virtaus potilaasta).
	Tämän tuotteen valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumilateksia.
	Lämpötilarajoitukset.
	Valmistaja.
	Valmistuspäivä.
	Viimeinen käyttöpäivä.

Varoitukset, huomiot ja huomaautukset

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-/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 käsisiesien kanssa.
- Määritä soveltuvat ventilaattorin tai virtauslähteen hälytykset hoidon annon seuraamista varten.
- Suorita hengitysjärjestelmän paine- ja vuototesti ennen potilaaseen liittämistä.
- Tarkista kaikkien liitosten tiiviyv ennen käyttöä.
- Ehkäise tukkeutumista tai nesteen kertymistä seuraamalla letkuston kondensaattia. 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.
- 14

 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.

HUOMAUTUKSET

- Käytä huuhteluun steriiliä vettä (USP tai vastaava). Muiden aineiden lisääminen voi aiheuttaa haittavaikutuksia.
- Käyttäjä voi altistaa hengitystienesteille 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.

Kit de circuit de ventilateur pédiatrique chauffé à double branche 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 chauffés aux patients pédiatriques et nouveau-nés, 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 :	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Branche expiratoire :	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O
<i>Avec accessoires :</i>	
Branche inspiratoire :	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Branche expiratoire :	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O

Conformité (60 cmH₂O, BTPS) :	
Bi-branche :	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
<i>Avec accessoires :</i>	
Bi-branche :	1,21 ± 0,14 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
Fonctionnement Plage de débit :	1–60 L/min
Température ambiante :	20–26 °C
Volume d'eau maximal dans la chambre :	160 mL

Définitions des symboles

	Suivre les instructions d'utilisation - sécurité.
	Consulter les instructions d'utilisation. fphcare.com/950IFU
	À 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.
	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 occasionner des lésions graves au patient qui peuvent 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/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.
- 14

 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.

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.

Kit de circuit de ventilateur pédiatrique bi-chauffé 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
Expiratory :	1,60 m

Fuite de gaz (60 cmH₂O, BTPS) :	
Double branche :	<30 mL/min

Résistance au débit (15 L/min, BTPS) :	
Inspiratoire :	0,46 ± 0,05 cmH₂O
Expiratoire :	1,06 ± 0,11 cmH₂O

<i>Avec accessoires :</i>	
Inspiratoire :	0,48 ± 0,06 cmH₂O
Expiratoire :	1,19 ± 0,10 cmH₂O
(comprend une incertitude de mesure de 0,02 cmH₂O)	

Conformité (60 cmH₂O, BTPS) :	
Double branche :	1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

<i>Avec accessoires :</i>	
Double branche :	1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O
(comprend une incertitude de mesure de 0,08 mL/cmH₂O)	

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 cmH₂O
Fonctionnement Plage de débits :	1–60 L/min
Température ambiante :	20–26 °C
Volume maximal d'eau dans 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'est pas fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel
	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 risque de provoquer une infection des voies respiratoires.
- L'utilisation (ou la modification) de 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 du traitement.
- 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 de faibles taux d'humidité.
- La source d'eau doit être positionnée au moins 50 cm plus haut que la chambre. Le défaut de se conformer à cette directive peut entraîner de faibles taux d'humidité.

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.

ქართული — ka

F&P 950™ პედიატრიული სასუნთქი კონტური კომბინირებული გათბობით

დანიშნულება გამოყენებისთვის

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

უკუჩვენებები

გამთბარ რესპირატორულ დატენიანებას უკუჩვენებები არ გააჩნია.

გვერდითი მოვლენები

გამთბარ რესპირატორულ დატენიანებას არ გააჩნია გვერდითი მოვლენები.

ტექნიკური სპეციფიკაციები

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

სასუნთქი მოცულობა:	<300 მლ
ინტერფეისის მათრეთებლები:	ISO 5356-1 კონესური მათრეთებლები

ენდოტრაქეალური მილის სიგრძე:
ინსპირატორული: 1,75 მ
ექსპირატორული: 1,60 მ

აირის გაჟონვა (60 სმH₂O, BTPS):
ორფეხა: <30 მლ/წთ

ნაკადის მიმართ შედეგობა (15 ლ/წთ, BTPS):
ინსპირატორული: 0,46 ± 0,05 სმH₂O
ექსპირატორული: 1,06 ± 0,11 სმH₂O
დამხმარე ნაწილებით:
ინსპირატორული: 0,48 ± 0,06 სმH₂O
ექსპირატორული: 1,19 ± 0,10 სმH₂O (მოიცავს გაზომვის უზუსტობას 0,02 სმH₂O რაოდენობით)
შესაბამისობა (60 სმH₂O, BTPS):
ორფეხა: 1,20 ± 0,14 მლ/სმH₂O
დამხმარე ნაწილებით:
ორფეხა: 1,21 ± 0,14 მლ/სმH₂O
(მოიცავს გაზომვის უზუსტობას 0,08 მლ/სმH₂O)
მილის მინიმალური შიდა დიამეტრი: 11,2 მმ
მილის მაქსიმალური ზედაპირული ტემპერატურა: 44 °C (<25 სმ პაციენტის მისაერთებელი პორტიდან)

მაქსიმალური საშუაო წნევა:	80 სმH₂O
საშუაო ნაკადის დიაპაზონი:	1–60 ლ/წთ
ოთახის ტემპერატურა:	20–26 °C
კამერაში წყლის მაქსიმალური მოცულობა:	160 მლ

სიმბოლოების განსაზღვრებები

	შეასრულეთ გამოყენების ინსტრუქცია – 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 ექსპირატორული პორტი (პაციენტიდან მიმართული ნაკადი).
	მოცემული პროდუქტი არ არის დაშვადებული ბუნებრივი რეზინის ლატექსისგან.
	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 განხორციელდება (მაგ., აირის ნაკადის შეჩერების შემთხვევაში), ამას შეიძლება მოჰყვეს სერიოზული დაზიანება ან სიკვდილი.
- ერთჯერადი გამოყენების. არ გამოიყენოთ მოცემული პროდუქტი ხელმოწოდ. ხელმოწოდ გამოყენებას შეიძლება მოჰყვეს სასუნთქი გზების ინფექცია.
- 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 სახელოვეში. 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, ჟანგბადის და/ან აზოტის ოქსიდის მისაწოდებლად. მისი გამოყენება დაუშვებელია აალებადი საანესთეზიო აირების ნაზავების ან ჰელიუმისა და ჟანგბადის ნაზავის მისაწოდებლად.
- არ გაჭყლიტოთ, არ გაჭიმოთ მილები და არ გამოწვოთ ისინი.
- არ განმინდოთ ეს პროდუქტი და არ აწარმოოთ მისი სტერილიზაცია. მოერიდეთ კონტაქტს ქიმიურ ნივთიერებებთან, საწმენდ საშუალებებთან ან ხელის ანტისეპტიკებთან.
- 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.
- აწარმოეთ კონტურის კონდენსატის მონიტორინგი იმისთვის, რომ ხელი შეუშალოთ გაჭედვას ან სითხის დაგროვებას. მოახდინეთ დრენირება საჭიროებისამებრ.
- დამატენიანებელი ყოველთვის უნდა იყოს განოწანსწორებული ფა განლაგებული უნდა იყოს პაციენტზე დაბლა.

- არ გამოიყენოთ კამერა თუ ვიზუალურად შესამჩნევია, რომ დაზიანდა ან დაგარდა.
- არ გამოიყენოთ კამერა თუ სენსორის რომელიმე თავსახური თავისი ადგილიდან წანაცვლებულია ან კამერაში აკლია.
- არ გამოიყენოთ კამერა თუ წყლის დონე გადაჭარბებს 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.

შენიშვნები

- გამოიყენეთ USP სტერილური წყალი ამორეცხვისთვის ან მისი ეკვივალენტური მოქმედებისთვის. სხვა ნივთიერებების დამატებამ შეიძლება გამოიწვიოს გვერდითი ეფექტები.
- უტილიზაციის დროს მომხმარებელმა შეიძლება განიცადოს სასუნთქი გზების სითხეების ზემოქმედება. სასუნთქ კონტურებს ისე უნდა მოეპყროთ, თითქოს დაბინძურებულია. მოახდინეთ უტილიზაცია გარემოს დაცვის შესახებ ადგილობრივი, სახელმწიფო ან ქვეყნის კანონების 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.

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

Anwendungsbereich

Das Beatmungskit wird als Zubehör zum F&P 950 Atemgasbefeuchter verwendet. Es ist zur Abgabe von erwärmten befeuchteten Atemgasen an pädiatrische und neugeborene 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Expiration:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Mit Zubehör:</i>	
Inspiration:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiration:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O (einschließlich Messungenaugkeit von 0,02 cmH ₂ O)

Compliance (60 cmH₂O, BTPS):	
Doppelschlauch:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

<i>Mit Zubehör:</i>	
Doppelschlauch:	1,21 ± 0,14 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
---------------------------------	-----------------------

Flow-Bereich:	1–60 L/min
Raumtemperatur:	20–26 °C
Maximales Volumen an Wasser in der Kammer:	160 mL

Symbolerläuterungen

	Gebruiksaanleitung beachten – Sicherheitshinweise.
--	--

	Gebruiksaanleitung beachten fphcare.com/950IFU.
--	---

	Zum Einmalgebrauch.
--	---------------------

	Korrektter 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).
--	---

	Expirationsanschluss des Beatmungsgeräts (Flow vom Patienten).
--	--

	Dieses Produkt wurde ohne Naturkautschuklatex hergestellt.
--	--

	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 Anästhesiegasgemischen 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 Bettüchern 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.

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.

Παιδιατρικό Kit Διπλά 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Εκπνευστική:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Με παρελκόμενα:</i>	
Εισπνευστική:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Εκπνευστική:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O (περιλαμβάνει αβεβαιότητα μέτρησης 0,02 cmH ₂ O)

Ενδοτικότητα (60 cmH₂O, BTPS):	
Διπλού σκέλους:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

<i>Με παρελκόμενα:</i>	
Διπλού σκέλους:	1,21 ± 0,14 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
-----------------------------------	-----------------------

Λειτουργία εύρος ροής:	1–60 L/min
Θερμοκρασία δωματίου:	20–26 °C
Μέγιστος όγκος νερού θαλάμου:	160 mL

Ορισμοί συμβόλων

	Ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης – ασφαλείας.
---	---

	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.
---	--

	Όρια 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 συμπιέζετε τον σωλήνα.
- Μην καθαρίζετε και μην αποστειρώνετε αυτό το προϊόν. Αποφεύγετε την επαφή με χημικές ουσίες, καθαριστικούς παράγοντες ή απολυμαντικά χεριών.
- 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 συμπίκνωμα 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 οποιοδήποτε 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 τυλοζαπόλη (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.

ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

- 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 σας αντιπρόσωπο της Fisher & Paykel Healthcare και, για τις χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης, με την αρμόδια αρχή της χώρας σας.

עברית (he)

מכונת הנשמה לילדים ערכת מעגל חמום כפול F&P 950™

התוויות שימוש

מערכת הנשימה היא אביזר במכשיר האדים F&P 950. המכשיר מיועד להזרים גזי נשימה ממוזממים ולחים למטופלים יילודים, במסגרת המגבלות המופיעות במפרט הטכני.

התוויות נגד

אין התוויות נגד להנשמה באספקת אוויר לח מוחומם.

תופעות לוואי

אין תופעות לוואי ידועות להנשמה באספקת אוויר לח ומחומם.

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.

נפח מתחפי: <300 מ"ל
חיבורים לממשק: ISO 5356-1 מחברים קוניים

אורך צינור הנשימה:

שאיפה: 1.75 מ'
נשיפה: 1.60 מ'

דליפת גז (60 cmH₂O, BTPS):

שתי יציאות: <30 מ"ל/דקה

התנגדות לזרימה (15 ל/דקה, BTPS):

שאיפה: 0.46 ± 0.05 cmH₂O
נשיפה: 1.06 ± 0.11 cmH₂O

עם אביזרים:

שאיפה: 0.48 ± 0.06 cmH₂O
נשיפה: 1.19 ± 0.10 cmH₂O

(כולל חוסר רדאות מדידה של 0.02 cmH₂O)

תאימות (60 cmH₂O, BTPS):

שתי יציאות 1.20 ± 0.14 מ"ל/cmH₂O

עם אביזרים:

שתי יציאות 1.21 ± 0.14 מ"ל/cmH₂O
(כולל חוסר רדאות מדידה של 0.08 מ"ל/cmH₂O)

מינימום קוטר פנימי של הצינור:

מקסימום טמפרטורת פני שטח הצינור: 44 °C (25 ס"מ מיציאת המטופל)

מקסימום לחץ הפעלה: 80 cmH₂O

הפעלה

טווח ספיקה: 1–60 ל/דקה
טמפרטורות החדר: 20–26 °C

מקסימום נפח המים במכל: 160 מ"ל

הגדרות הסמלים

	יש לציית להוראות השימוש – בטיחות.
	נא לעיין בהוראות השימוש. fphcare.com/950IFU
	לשימוש חד פעמי.
	מפלט מים נכון במכל.
	מפלט מים לא נכון במכל; אין להשתמש במכל המים.
	אפשר לזרוק 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.
	מגבלות טמפרטורה.
	יצרן.
	תאריך ייצור.
	תאריך תפוגה.

אזהרות, אמצעי זהירות והערות

אזהרות

- יש להקפיד כל הזמן על מעקב הולם אחר המטופל (למשל, מצב רוייתי החמצן). כשל במעקב אחר המטופל (למשל במקרה ש הפסקת זרימת הגז) עשוי להביא לנזק רציני למטופל או למוות.

Magyar (hu)

F&P 950™
Gyermekgyógyászati lélegeztetőgép kettős fűtésű légzőkörkészlet

Felhasználási javallatok

A légzőkörkészlet az F&P 950-es lélegeztető-párásító készülék tartozéka. Gyermekek és újszülöttek fűtött, párásított 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 „Vigyzát” 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

Gázszívárgás (60 H₂Ocm, BTPS):
Kétágú: <30 mL/perc

Áramlási ellenállás (15 L/perc, BTPS):

Belégzési: 0,46 ± 0,05 H₂Ocm
Kilégzési: 1,06 ± 0,11 H₂Ocm

Tartozékokkal:
Belégzési: 0,48 ± 0,06 H₂Ocm
Kilégzési: 1,19 ± 0,10 H₂Ocm
(beleértve a 0,02 H₂Ocm mérési bizonytalanságot)

Megfelelőség (60 H₂Ocm, BTPS):
Kétágú: 1,20 ± 0,14 mL/H₂Ocm

Tartozékokkal:
Kétágú: 1,21 ± 0,14 mL/H₂Ocm
(beleértve a 0,08 mL/H₂Ocm 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 H₂Ocm

Üzemi áramlási tartomány: 1–60 L/perc
Szobahőmérséklet: 20–26 °C
Tartály maximális víztérfogata: 160 mL

Szimbólumok jelentése

	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.
	Hőmérsékleti határértékek.
	Gyártó.
	Gyártás időpontja.

	Lejárat dátuma.
----------------------------	-----------------

„Vigvázat” 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/tartály kombináció használata (vagy ezek módosítása) esetén előfordulhat, hogy a párásítás 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 párásító 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.

MEGJEGYZÉSEK

- Használjon belégzésre alkalmas, USP-minőségű steril vagy azzal egyenértékű vizet. Mellékhatásokat okozhat, ha más anyagot is hozzáad.

- לשימוש חד פעמי. מוצר זה נועד לשימוש חד פעמי בלבד. שימוש חוזר עלול לגרום לזיהום בדרכי האוויר.
- השימוש (או השינוי) בשילובים של מכל ומעגל הנשימה אינו מומלץ על ידי Fisher & Paykel Healthcare והוא 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 דלקיות או גז Heliox.
- אין למעוך, למתוח או לחלוב את הצינורות.
- אין לנקות או לחטא את המוצר הזה. יש להימנע ממגע עם כימיקלים, עם תנשיירי ניקוי או עם חומרי חיסוי לידיים.
- יש לכונן את התוראות המנשם או מקור הזרימה על מנת לנטר את מתן הטיפול.
- יש לבצע בדיקת דליפה ולחץ במערכת הנשימה לפני החיבור למטופל.
- יש לוודא שכל החיבורים מהדוקים לפני השימוש.
- יש לעקוב אחר העיבוי בצינורות כדי למנוע היווצרות סתימה או הצטברות נוזלים. יש לנקז לפי הצורך.
- מכשיר האדים צריך להיות תמיד ישר וממוקם נמוך יותר מהמטופל.
- אין להשתמש במכל אם הוא מופל או אם יש בו פגיעה נראית לעין.
- אין להשתמש במכל אם אחד ממכסי החיישנים זז ממקומו או חסר מהמכל.
- אין להשתמש במכל המים אם מפלט המים עולה מעל לקו מפלט המים המרבי.
- אין למלא את המכל במים שהטמפרטורה שלהם גבוהה מ-37 °C.
- אין להשתמש בתרופות המכילות Tyloxapol (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 אצעי 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.

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 ובאמצות האיחוד האירופאי, את הרשות המתאימה במדינתך.

F&P 950™ Tvískipt upphitað hringrásarsett fyrir öndunarvél barna

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 þekktar aukaverkanir með notkun öndunarrakatakís.

Tæknilegar upplýsingar

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/min

Flæðisviðnám (15 L/mín, BTPS):

Innöndun: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Útöndun: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

Með fylgihlutum:

Innöndun: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Útöndun: 1,19 ± 0,10 cmH₂O
(þar með talin 0,02 cmH₂O mælióvissa)

Reglufylgni (60 cmH₂O, BTPS):

Tvískipt slanga: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

Með fylgihlutum:

Tvískipt slanga: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O
(þar með talin 0,08 mL/cmH₂O mælióvissa)

Lágmarks innanþvermál: 11,2 mm

Hámarksyfirborðshiti slöngu: 44 °C (<25 cm frá loftpti sjúklings)

Hámarksprýstingur við notkun: 80 cmH₂O

Er starfandi

Flæðishraðasvið: 1–60 L/min

Hítastig í herbergi: 20–26 °C

Hámarksmagn vatns í hólfi: 160 mL

Skilgreiningar á táknum

	Fylgidi 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.
	Tákmörk hitastigs.
	Framleiðandi.
	Framleiðsludagsetning.
	Fyrningardagsetning.

Varnaðarorð, varúðarreglur og athugasemdir

⚠ VARNADARORÐ

- Stöðugt viðeigandi 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/ hölfasamsetningum 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 íkveikjuvaldi. 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 skömmtnar 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 handsótthreinsiefni.
- Stíllið viðeigandi viðvaranir fyrir öndunarvél eða flæðisgjafa til að vakta meðferðarskömmtnun.
- 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 vökvauppsöfnun. 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 skynjarahlífunum 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 týloxapól (eins og Tacholiquin) þar sem slík lyf geta skemmt slönguna og leitt til þess að loftþrýstingur tapist.
-  Ekki má nota tækid 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.

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. Fargid í samræmi við gildandi umhverfisloggjöf og reglugerdir a stadnum,
- 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.

Kit Sirkuit Ventilator Pediatri Berpemanas Ganda F&P 950™

Petunjuk penggunaan

Set pernapasan adalah aksesoris untuk Humidifier Respirasi F&P 950. Alat ini ditujukan untuk pemberian gas pernapasan yang dipanaskan dan dilembabkan 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, aksesoris, 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: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Ekspirasi: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

Dengan aksesoris:

Inspirasi: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Ekspirasi: 1,19 ± 0,10 cmH₂O
(termasuk ketidakpastian pengukuran sebesar 0,02 cmH₂O)

Kepatuhan (60 cmH₂O, BTPS):

Selang ganda: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

Dengan aksesoris:

Selang ganda: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O
(termasuk ketidakpastian pengukuran sebesar 0,08 mL/cmH₂O)

Diameter internal selang minimum: 11,2 mm

Suhu permukaan selang maksimum: 44 °C (<25 cm dari port pasien)

Tekanan pengoperasian maksimum: 80 cmH₂O
Pengoperasian: rentang aliran: 1–60 L/mnt
Suhu ruang: 20–26 °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.
	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 pernapasan.
- Penggunaan (atau modifikasi) kombinasi sirkuit pernapasan/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 alat atau membahayakan keselamatan (termasuk berpotensi menimbulkan bahaya serius):

- Produk ini dirancang untuk penghantaran udara, oksigen, dan/atau nitrat oksida. Produk ini tidak sesuai untuk penghantaran 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 penghantaran 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.
-  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 spreï. 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.

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.

Kit circuito pediatrico doppio riscaldato per ventilazione 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 pediatrici e neonatali, 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Tratto espiratorio:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Con accessori:</i>	
Tratto inspiratorio:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Tratto espiratorio:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(include un margine d'incertezza di 0,02 cmH ₂ O)	

Compliance (60 cmH₂O, BTPS):	
Circuito doppio:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

<i>Con accessori:</i>	
Circuito doppio:	1,21 ± 0,14 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:	1-60 L/min
Temperatura ambiente:	20-26 °C

Volume d'acqua 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.
	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/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.
-  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.

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.

F&P 950™ 小児用人工呼吸器用回路キット

使用目的

F&P 950 加温加湿器用の呼吸回路セットです。加熱加湿した呼吸用ガスを、小児および新生児患者に、記載された技術仕様の範囲内で供給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

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:	0.46 ± 0.05 cmH ₂ O
呼気:	1.06 ± 0.11 cmH ₂ O

付属品あり:	
吸気:	0.48 ± 0.06 cmH ₂ O
呼気:	1.19 ± 0.10 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:	1.20 ± 0.14 mL/cmH ₂ O

付属品あり:	
デュアルリム回路:	1.21 ± 0.14 mL/cmH ₂ O
(0.08 mL/cmH ₂ O の測定不確実性を含む)	
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)
最大動作圧:	80 cmH ₂ O

操作中	
流量範囲:	1-60 L/min
室温:	20-26 °C
加湿チャンバー最大水量:	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。
	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/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。
-  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があります。

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令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。

F&P 950™ Педиатриялық желдеткіш Қыздырылған электр тізбегі

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.

Жанама әсерлері

Қыздырылған респираторлық ылғалдандырудың белгілі жанама әсерлері жоқ.

Техникалық сипаттамалары

F&P 950 респираторлық ылғалдатқышымен үйлесімді. Қосымша ескертулерді, сақтандыруларды, қарсы көрсетілімдерді, жанама әсерлерді және жүйе туралы ақпаратты ылғалдатқышқа, аксессуарға және пациент интерфейсіне қатысты ақпаратты пайдалану нұсқауларынан 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: 0,46 ± 0,05 смH₂O
Экспираторлық: 1,06 ± 0,11 смH₂O

Аксессуарлармен бірге:

Инспираторлық: 0,48 ± 0,06 смH₂O
Экспираторлық: 1,19 ± 0,10 смH₂O
(0,02 смH₂O құрайтын өлшем қателігін қамтиды)

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

Қос түтік: 1,20 ± 0,14 мл/смH₂O

Аксессуарлармен бірге:

Қос түтік: 1,21 ± 0,14 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: 1–60 л/мин
Бөлме температурасы: 20–26 °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.
-  Су деңгейі қате. 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.
-  Температура шектеулері.
-  Өндіріші.
-  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 кезінің жанында пайдалануға болмайды. Оттегінің әсерінен өрт қаупі 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 тилоксаполи бар дәрілерді (мысалы, Тахолихин) пайдалануға болмайды, себебі бұдан түтікше зақымдануы және желдету қысымы төмендеуі мүмкін.
-  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.

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 жеріңіздегі Fisher & Paykel Healthcare өкіліне, ал Еуропа одағына мүше елдерде құзыретті органға хабар беріңіз.

F&P 950™ 소아용 인공호흡기 이중 가온 회로 키트

사용 지침

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

금기사항

가온 호흡 가슴기에 대한 금기사항은 없습니다.

부작용

가온 호흡 가슴에 대해 알려진 부작용은 없습니다.

기술 규격

F&P 950 호흡 가슴기와 함께 사용할 수 있습니다. 추가 경고, 주의, 금기 사항, 부작용 및 시스템 정보는 가슴기, 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 램: <30mL/min

Flow에 대한 저항(15L/min BTPS):
흡기: 0.46 ± 0.05cmH₂O
호기: 1.06 ± 0.11cmH₂O
부속품 포함:
흡기: 0.48 ± 0.06cmH₂O
호기: 1.19 ± 0.10cmH₂O
(0.02cmH₂O의 측정 불확실성 포함)

컴플라이언스(60cmH₂O, BTPS):
듀얼 램: 1.20 ± 0.14mL/cmH₂O

부속품 포함:
듀얼 램: 1.21 ± 0.14mL/cmH₂O
(0.08mL/cmH₂O의 측정 불확실성 포함)
튜브 최소 내경: 11.2mm
튜브 표면 최고 온도: 44 °C(환자 포트에서 <25cm)

최대 작동 압력: 80cmH₂O
작동 Flow 범위: 1–60L/min
실온: 20–26 °C
물통 최대 물 용적: 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.
-  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 가슴 불량, 환기 장치 오작동 및 심각한 상해의 원인이 될 수 있습니다.
- 정화원 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 상해 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 찢고르뜨거나 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.
- 가슴기는 언제나 수평을 유지해야 하며 환자보다 낮은 곳에 배치해야 합니다.
- 육안으로 보이는 손상이 있거나 떨어뜨렸을 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.
-  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 가슴 수준이 떨어질 수 있습니다.
- 물 공급원은 물통보다 50cm 이상 높은 위치에 있어야 합니다. 이 지침을 준수하지 않으면 가슴 수준이 떨어질 수 있습니다.

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.

Kurdî (ku)

Kîta Dewrê Germkîrî ya Cotalî ya Amûra Henasedana Zarokan a F&P 950™

Destûra Bikaranînê

Seta Nefesqışandinê ya pêreyî ya Nêmcêker (terker) a “F&P 950” ye. Ev set ji bo gihandina gazên bêhnqışandinê yên germ û şil (ter) bo nexweşên bersîr û zarokên biçûk, di asta taybetmendiyên teknîkî yên navbirî da, hatiye çêkirin.

Babetên Qedexetiya Bikaranînê

Babetên Qedexetiya Bikaranînê ji bo nêmcêkera nefesqışandinê bi hewayê germ nehatine hilêxistin.

Dûhatên pêreyî

Dûhatên pêreyî yên taybet ji bo Nêmcêkera nefesqışandinê bi hewayê germ nehatine hilêxistin.

Taybetmendiyên teknîkî

Sazgar di gel nêmcêkera nefesqışandinê ya F&P 950. Ji bo dîtina hişyariyên zêdetir, xalên baldariyê, Babetên Qedexetiya Bikaranînê, dûhatên pêreyî û pêzanînên pergalê serdana destûrkara bikaranîna Nêmcêker, amûrên Pêreyî û Pêkvegirêdera nexweş bike.

Volûma (hecma)	
Hilkêş-Dakêşî:	<300 mL
Girêdenên Pêkvegirêder:	ISO 5356-1 Girêdanên Pêkvegirêder

Dirêjahiya boriya Bêhnqışandinê:	
Bêhnqışandini:	1.75 m
Bêhnvedanî:	1.60 m

Teşenekirina Gazê (60 cmH₂O, BTPS):	
Du-borî:	<30 mL/min

Berxwedan li hemberî Herrikînê (flow) (15 L/min, BTPS):	
Bêhnqışandini:	0.46 ± 0.05 cmH ₂ O
Bêhnvedanî:	1.06 ± 0.11 cmH ₂ O

Bi amûrên pêreyî:

Bêhnqışandini:	0.48 ± 0.06 cmH ₂ O
Bêhnvedanî:	1.19 ± 0.10 cmH ₂ O
(Tevî nebûna Tekûziya Pivandinê ya bi qasî 0.02 cmH ₂ O)	

Sazbûn (60 cmH₂O, BTPS):	
Du-borî:	1.20 ± 0.14 mL/cmH ₂ O

Bi amûrên pêreyî:

Du-borî:	1.21 ± 0.14 mL/cmH ₂ O
(Tevî nebûna Tekûziya Pivandinê ya bi qasî 0.08 mL/cmH ₂ O)	

Diyametra (qutra) hundirîn a boriyê:	11.2 mm
Tîna herî pirr a rûveka boriyê:	44 °C (<25 cm ji dergeha nexweş)

Fişara (guvaşa) herî pirr a bibandor:	80 cmH ₂ O
Bere Herrikîna (flow) bibandor:	1–60 L/min
Germahiya Odeyê:	20–26 °C
Volûma (hecma) herî pirr a ava Çaviyê:	160 mL

Danasîna sembolan

	Serdana destûrkarên bikaranîn-ewlehiyê bike.
	Serdana destûrkarên bikaranînê bike. fphcare.com/950IFU
	Yekcar bikaranîn.
	Asta guncan a avê li nav çaviya (chamber) avê.
	Asta nedurust a avê; Çaviya avê bi kar neyîne.
	Tike (Component) dikare di dema birêxistinê da were avêtin.
	Tikeya sûdmend a cûreya BF.
	Dergeha Bêhnqışandini ya Ventilatorê (Herrikin ber bi nexweş va).
	Dergeha Bêhnvedanê ya Ventilatorê (Herrikin ji aliyê nexweş va).
	Ev berhem bi lateksa (latex) lastîkî ya xwezayî nehatiye çêkirin.
	Sinordariyên pileya germayê.

	Çêker.
	Roja Berhemanînê.
	Roja Jikarketinê (derbasbûna demê).

Hisyarî, Xalên Baldariyê û Daxuyanî

⚠️ HİŞYARİ

- Bercavgirtina xalên şopandina guncan a nexweş (wek mînak têrbûna Oksijenê) hertim pêwîst e. Kêmasîkirin di şopandina nexweş da (wek mînak di rewşa qutbûna gazê da) renge bibe sebeba qewimîna ziyana cidî an jî mirinê.
- Yekcar bikaranîn. Bikaranîna dubare ya vê berhemê qedexe ye. Bikaranîna dubare renge bibe sebeba înfeksiyona Riya Hewa.
- Bikaranîna (an guherandina) xeleka Bêhnqışandinê û pêkhateyên caviyê (chamber) ku ji aliyê “Fisher & Paykel Healthcare” va nehatiye pistrastkirin, renge bibe sebeba daketina quwalîteya Nêmcêkirinê, xerabûna Ventilatorê an qewimîna ziyân û zirara cidî.
- Amûrê li kêleka çavkaniyaku qabiliyeta sewitînê heye bi kar neyîne. Nêzikbûna li Oksijenê ihtimala agirpêketinê zêde dike û renge bibe sebeba qewimîna ziyân û zirara cidî an jî mirinê.

Berçavnegirtina hişyariyên jêr renge bibe sebeba qewimîna nakokiyê di xebata amûrê da an qewimîna pîrsqirêkên ewlehiyê (ji wan ziyana cidî ya ihtîmalî):

- Ev berhem ji bo gihandina hewa, Oksijen û / an jî Oksîda Nitrikê hatiye çêkirin. Ev berhem ji bo gihandina pêkhateyên gazî yên ku qabiliyeta wan a şewitînê heye ên Bêhşkirinê an gazê Heliox’ê guncan nîne.
- Boriyê nepelçiqîne, nekişîne an nepêçîne.
- Pakkirin an strîlkirina vê berhemê qedexe ye. Bila haya te ji lêketina madeyên kîmyayî, madeyên şûştinê an dije-înfeksiyona dest di gel pişkên vê amûrê hebe.
- Ji bo şopandina pêvajoya Gihandina dermanî (therapy delivery), hişyariyên guncan ji bo ventilator an çavkaniya herrikînê (flow source) eyar bike.
- Beriya girêdana boriyê li nexweş, testa fişar û teşenekirinê li pergala nefesqışandinê cih bine.
- Beriya bikaranînê, bila ji qahêmbûna hemî girêdanan pistrast bibî.
- Ji bo pêşilêgirtin li astengbûn an pêkhatina Şilavê, asta Xestbûna (condensate) xelekê (circuit) vekoline. Eger pêwîst bike, xelekê vala bike.
- Nêmcêker divê hertim hevseng be û di asteke xwartir ji nexweş da cih bigire.
- Eger çavî (chamber) tûşî ziyana aşkira bûbe an ketibe, nabe ku were bikaranîn.
- Eger her yek ji serpûşên Hiskerê liviyabin an ji Çaviyê veqetiyabin, nabe ku çavî were bikaranîn.
- Eger asta avê bigihêje jortir ji hêla herî pirr a asta avê, nabe ku çavî were bikaranîn.
- Çaviyê bi ava bi tîna zêde ji 37 °C tijî neke.
- Dermanên pêkhati ji Tyloxapol’ê (wek mînak Tacholiquin) bi kar neyîne, ji ber ku ev derman dibe ku ziyane li boriyê xinin an bibin sebeba daketina zext û Fişara Ventilatorê.
-
Heyama herî pirr a bikaranînê, 14 roj e.

⚠️ XALÊN BALDARIYÊ

- Hot surface a bingeha Çaviyê nepelîne (destê xwe lê nede). Bercavnegirtîna vê mijarê dibe ku çermî bişewitîne.
- Xelekê (circuit) bi amûrine mîna Xawîl, Balgeh an lihêfê nenixumîne. Bercavnegirtîna vê mijarê dibe ku çermî bişewitîne.
- Bila haya te jê hebe ku borî di demeke dirêj da li nêzikî çermê nexweş nebe. Bercavnegirtîna vê mijarê dibe ku çermî bişewitîne.
- Çaviyê bêyî hebûna avê an gazê danemezirîne anku nexebitîne. Bercavnegirtîna vê yekê renge bibe sebeba daketina asta nêmê (şilahiye).
- Bilindahiya çavkaniyê divê herî kêm 50 cm (santî meter) jortir ji ya çaviyê be. Bercavnegirtîna vê yekê renge bibe sebeba daketîna asta nêmê (şilahiye).

DAXUYANÎ

- Ava Strîl a USP’yê ya taybetî Avgihandinê, an cûreya hevseng, bi kar bine. Zêdekirina madeyên din renge dûhatên nebaş bi xwe ra bine.

- Bikarêner renge di pêvajoya Jêbirina berhemê da, tûşî madeyên teşenekirî û şilikên riya Bêhnqışandinê bibe. Xelekên Bêhnqışandinê divê wek Lewitî bèn hesibandin. Jêbirin û wêdadayîna berhemê divê li gorî qanûn û rêzikên Jîngehî yên xwecihî, parêzgehî an welatî pêk were.
- Eger bûyereke nexweş di pêvajoya bikaranîna vê amûrê da biqewime, divê mijar ji nûnerê xwecihî yê “Fisher & Paykel Healthcare” û derbarê welatên endamê Yekîtiya Ewropayê, ji saziya têkildar a wan welatan ra were ragihandin.

ພາສາລາວ (lo)

ເຄື່ອງຊ່ວຍຫາຍໃຈສໍາລັບເດັກນ້ອຍ ຊຸດ ເຄື່ອງມືວົງຈອນໃຫ້ຄວາມຮ້ອນຄູ່ F&P 950™

ຂໍ້ບໍ່າໃຊ້

ຊຸດການຫາຍໃຈແມ່ນອຸປະກອນເສີມສໍາລັບເຄື່ອງເພີ່ມຄວາມຊຸ່ມຊື່ນໃນການຫາຍໃຈ F&P 950. ມັນມີຈຸດປະສົງເພື່ອສົ່ງແກັສຊ່ວຍຫາຍໃຈທີ່ໃຫ້ຄວາມຊຸ່ມຊື່ນດ້ວຍຄວາມຮ້ອນແກ່ຄົນເຈັບທີ່ເປັນເດັກນ້ອຍ ແລະ ເດັກນ້ອຍເກີດໃໝ່ພາຍໃນຂອບເຂດຂອງຂໍ້ກຳນົດສະເພາະທາງເດັກນິກທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້.

ຂໍ້ຫ້າມ

ບໍ່ມີຂໍ້ຫ້າມໃນການນໍາໃຊ້ສໍາລັບການເຮັດຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຊ່ວຍຫາຍໃຈດ້ວຍຄວາມຮ້ອນ.

ຜົນຂ້າງຄວາງ

ບໍ່ມີຜົນຂ້າງຄວາງທີ່ຮັບຮູ້ໄດ້ສໍາລັບການສ້າງຄວາມຮຸ່ມຊື່ນຊ່ວຍຫາຍໃຈດ້ວຍຄວາມຮ້ອນ.

ຂໍ້ກຳນົດສະເພາະທາງເດັກນິກ

ເຂົ້າກັນໄດ້ກັບເຄື່ອງເພີ່ມຄວາມຊຸ່ມຊື່ນໃນການຫາຍໃຈ F&P 950. ກະລຸນາເບິ່ງຄໍາແນະນໍາຜູ້ໃຊ້ເຄື່ອງເພີ່ມຄວາມຊຸ່ມຊື່ນ, ອຸປະກອນເສີມ ແລະ ສ່ວນຕໍ່ປະສານກັບຄົນເຈັບສໍາລັບຄໍາເຕືອນ, ຂໍ້ຄວນລະວັງ, ຂໍ້ຫ້າມການນໍາໃຊ້ເພີ່ມເຕີມ, ຜົນຂ້າງຄວາງ ແລະ ຂໍ້ມູນລະບົບ.

ປະລິມານການຂຶ້ນໆລົງໆ: <300 ມລ

ການເຊື່ອມຕໍ່ສ່ວນປະສານ:	ISO 5356-1 ຂໍ້ຕໍຮູບຈວຍ
ຄວາມຍາວຂອງທໍ່ຊ່ວຍຫາຍໃຈ:	
ຫາຍໃຈເຂົ້າ:	1.75 ມ
ຫາຍໃຈອອກ:	1.60 ມ

ການຮົ່ວໄຫຼຂອງແກັສ (60 cmH₂O, BTPS):	
ສາຍມີສອງຫົວແຈກ:	<30 ມລ/ນາທີ

ຄວມດ້ານທານຕໍ່ການໄຫຼ (15 ລິດ/ນາທີ, BTPS):	
ຫາຍໃຈເຂົ້າ:	0.46 ± 0.05 cmH ₂ O
ຫາຍໃຈອອກ:	1.06 ± 0.11 cmH ₂ O

ພ້ອມອຸປະກອນເສີມ:

ຫາຍໃຈເຂົ້າ:	0.48 ± 0.06 cmH ₂ O
ຫາຍໃຈອອກ:	1.19 ± 0.10 cmH ₂ O
(ລວມເອົາຄວາມບໍ່ແນ່ນອນໃນການວັດແທກທີ່ 0.02 cmH ₂ O)	

ການປະຕິບັດຕາມ (60 cmH₂O, BTPS):	
ສາຍມີສອງຫົວແຈກ:	1.20 ± 0.14 mL/cmH ₂ O

ພ້ອມອຸປະກອນເສີມ:

ສາຍມີສອງຫົວແຈກ:	1.21 ± 0.14 mL/cmH ₂ O
(ລວມເອົາຄວາມບໍ່ແນ່ນອນໃນການວັດແທກທີ່ 0.08 mL/cmH ₂ O)	

ເສັ້ນຕ່າງາງ

ພາຍໃນທໍ່ຕໍ່າສຸດ:

ອຸນຫະພູມພື້ນຜິວສູງສຸດຂອງທໍ່:	44 °C (<25 ຊມ ຈາກຊ່ອງຂອງຄົນເຈັບ)
-------------------------------------	---

ລະດັບແຮງດັນການໃຊ້ງານສູງສຸດ:	80 cmH ₂ O
ການໃຊ້ງານລະດັບການໄຫຼວຽນ:	1–60 ລິດ/ນາທີກ
ອຸນຫະພູມຫ້ອງ:	20–26 °C
ລະດັບນໍ້າສູງສຸດໃນຖັງບັນຈຸ:	160 ມລ

ຄໍານິຍາມສັ້ນຍາລັກ

	ປະຕິບັດຕາມຄໍາແນະນໍາສໍາລັບການນໍາໃຊ້ - ຄວາມປອດໄພ.
	ເບິ່ງຄໍາແນະນໍາສໍາລັບການໃຊ້. fphcare.com/950IFU
	ໃຊ້ຄັ້ງດຽວ.
	ລະດັບນໍ້າທີ່ຖືກຕ້ອງໃນຖັງເກັບນໍ້າ.
	ລະດັບນໍ້າທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ; ຢ່າໃຊ້ຖັງເກັບນໍ້າ.
	ສ່ວນປະກອບສາມາດຖືກກໍາຈັດໄດ້ໃນການຕັ້ງ.
	ສ່ວນນໍາໃຊ້ປະເພດ BF.
	ຊ່ອງທາງຫາຍໃຈເຂົ້າເຄື່ອງຊ່ວຍຫາຍໃຈ (ໄຫຼໄປຫາຄົນເຈັບ).
	ຊ່ອງທາງຫາຍໃຈອອກເຄື່ອງຊ່ວຍຫາຍໃຈ (ໄຫຼຈາກຄົນເຈັບ).
	ສິນຄ້ານີ້ບໍ່ໄດ້ເຮັດມາຈາກນໍ້າຢາງທໍາມະຊາດ.
	ການຈຳກັດຂອງອຸນຫະພູມ.
	ຜູ້ຜະລິດ.
	ວັນທີຜະລິດ.
	ວັນທີໝົດອາຍຸ.

ຄໍາເຕືອນ, ຂໍ້ຄວນລະວັງ ແລະ ໝາຍເຫດ

⚠️ ຄໍາເຕືອນ

- ການຕິດຕາມຄົນເຈັບທີ່ເໝາະສົມ (ຕົວຢ່າງ: ຄວາມອົມດົວຂອງອົກຊີເຈນ) ຕ້ອງຖືກນໍາໃຊ້ຕະຫຼອດເວລາ. ຄວາມປໍສາມາດໃນການຕິດຕາມຄົນເຈັບ (ຕົວຢ່າງ: ໃນກໍລະນີທີ່ມີການຢູ່ລູກຮຸ່ງກະຂອງການໄຫຼວຽນຂອງແກັສ) ອາດຈະເຮັດໃຫ້ເກີດອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງ ຫຼື ເສຍຊີວິດໄດ້.
- ໃຊ້ຄັ້ງດຽວ. ຢ່ານໍາໃຊ້ຜະລິດຕະພັນນີ້ສໍ່າ. ການນໍາກັບມາໃຊ້ໃໝ່ອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ມີການຕິດເຊື້ອທາງເດີນຫາຍໃຈ.
- Fisher & Paykel Healthcare ບໍ່ແນະນໍາໃຫ້ມີການນໍາໃຊ້ (ຫຼື ການປັບປ່ຽນ) ວົງຈອນການຫາຍໃຈ/ການລ່ວມຫ້ອງ, ເຊິ່ງອາດຈະສົ່ງຜົນຕໍ່ຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຕ່ໍາ, ເຄື່ອງຊ່ວຍຫາຍໃຈເຮັດວຽກຜິດປົກກະຕິ ຫຼື ອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງ.
- ຢ່ານໍາໃຊ້ຜະລິດຕະພັນໃກ້ກັບແຫຼ່ງກຳເນີດປະກາຍໄຟໃດໆ. ການສຳຜັດກັບອົກຊີເຈນເພີ່ມຄວາມສ່ຽງຕໍ່ໄຟໄໝ້ທີ່ອາດຈະກໍ່ໃຫ້ເກີດອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງ ຫຼື ເຖິງແກ່ຊີວິດ.

ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມຄໍາເຕືອນດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້ອາດຈະເຮັດໃຫ້ປະສິດທິພາບຂອງອຸປະກອນຫຼຸດລົງ ຫຼື ເຮັດໃຫ້ຄວາມປອດໄພຫຼຸດລົງ (ລວມເຖິງອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງທີ່ອາດຈະເກີດຂຶ້ນໄດ້):

- ຜະລິດຕະພັນນີ້ຖືກອອກແບບເພື່ອນໍາສົ່ງອາກາດ, ອົກຊີເຈນ ແລະ/ຫຼື ໂນທຣິກ ອອກຊາຍ. ມັນບໍ່ເໝາະສໍາລັບການຂຶ້ນສົ່ງແກັສປະສົມຢ່າລະງັບທີ່ຕິດໄຟໄດ້ງ່າຍ ຫຼື ແກັສເຮລົອອກ.
- ຢ່າບີບ, ຍືດ ຫຼື ອີດທໍ່.
- ຢ່າທຳຄວາມສະອາດ ຫຼື ຂ້າເຊື້ອຜະລິດຕະພັນນີ້. ຫຼືກລ້ຽງການສຳຜັດກັບສານເຄມີ, ສານທຳຄວາມສະອາດ ຫຼື ເຈວລ້າງມື.
- ຕັ້ງການເຕືອນການເຄື່ອງຊ່ວຍຫາຍໃຈ ຫຼື ການແຈ້ງເຕືອນແຫຼ່ງຂອງການໄຫຼວຽນໃຫ້ເໝາະສົມເພື່ອຕິດຕາມການສົ່ງມອບການບໍາບັດ.
- ດຳເນີນການທົດສອບແຮງດັນ ຫຼື ການຮົ່ວໄຫຼໃນລະບົບຫາຍໃຈກ່ອນຈະເຊື່ອມຕໍ່ກັບຄົນເຈັບ.
- ກວດເບິ່ງການເຊື່ອມຕໍ່ທັງໝົດວ່າແໜ້ນດີກ່ອນການນໍາໃຊ້.
- ຕິດຕາມວົງຈອນຂອງແກັສທີ່ຈະຄວບແໜ້ນເປັນຂອງແຫຼວເພື່ອປ້ອງກັນກາງນອດຕົ້ນ ຫຼື ການຈັບຕົວຂອງທາດແຫຼວ. ລະບາຍນ້ຳອອກຕາມຄວາມຈຳເປັນ.
- ຕົວຈັດການຄວາມຮຸ່ມຊື່ນຄວນຢູ່ໃນລະດັບ ແລະ ຕຳແໜ່ງທີ່ດຳກວ່າຄົນເຈັບຢູ່ສະເໝີ.
- ຢ່ານໍາໃຊ້ຖັງບັນຈຸ ຖ້າຫາກມັນຕົກ ຫຼື ເສຍຫາຍຢ່າງເຫັນໄດ້ຊັດເຈນ.
- ຢ່ານໍາໃຊ້ຖັງບັນຈຸ ຖ້າຫາກຝາປິດເຊັ່ນເຊີຫຼຸດອອກ ຫຼື ບໍ່ມີຢູ່ໃນຖັງບັນຈຸ.
- ຢ່ານໍາໃຊ້ຖັງບັນຈຸ ຖ້າຫາກລະດັບນໍ້າເພີ່ມຂຶ້ນສູງກວ່າເສັ້ນລະດັບນໍ້າສູງສຸດ.
- ຢ່າຕື່ມນໍ້າໃສ່ຖັງບັນຈຸເກີນ 37 °C.
- ຢ່ານໍາໃຊ້ຢາທີ່ມີ Tyloxapol (ໄທໂລຊາໂປນ) (ເຊັ່ນ: Tacholiquin (ທາໂກລີເຄນ) ເນື່ອງຈາກສິ່ງນີ້ອາດຈະເຮັດໃຫ້ທໍ່ເສຍຫາຍ ແລະ ນໍາໄປສູ່ການສູນເສຍແຮງດັນການຊ່ວຍການຫາຍໃຈ.
-
ຢ່າໃຊ້ເກີນກວ່າໄລຍະເວລານໍາໃຊ້ສູງສຸດ 14 ວັນ.

⚠️ ຂໍ້ຄວນລະວັງ

- ຢ່າຈັບພື້ນຜິວທີ່ຮ້ອນຂອງຖານຖັງບັນຈຸ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ເກີດຜິວໜັງໄໝ້ໄດ້.
- ຢ່າປົກປິດວົງຈອນດ້ວຍອຸປະກອນ ເຊັ່ນ: ຜ້າ, ໝອນ ຫຼື ຜ້າປູບ່ອນນອນ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ເກີດຜິວໜັງໄໝ້ໄດ້.
- ຫຼີກລ້ຽງການປ່ອຍທໍ່ໃຫ້ສຳຜັດກັບຜິວໜັງຂອງຄົນເຈັບເປັນເວລາດົນ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ເກີດຜິວໜັງໄໝ້ໄດ້.
- ຢ່າເປີດໃຊ້ງານຖັງບັນຈຸໂດຍປາສະຈາກນ້ຳ ຫຼື ແກັສໝູນວຽນ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ລະດັບຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຕ່ໍາ.
- ແຫຼ່ງນໍ້າຕ້ອງຢູ່ສູງກວ່າຖັງບັນຈຸຢ່າງໜ້ອຍ 50 ຊມ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ລະດັບຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຕ່ໍາ.

ໝາຍເຫດ

- ໃຊ້ນໍ້າຂົ້າເຊື້ອ USP ຫຼື ສິ່ງທີ່ຄືກັນສໍາລັບການລະບາຍນໍ້າ. ການເພີ່ມສານອື່ນໆເພີ່ມເຕີມອາດຈະສົ່ງຜົນກະທົບໃນທາງກົງກັນຂ້າມ.
- ຜູ້ໃຊ້ອາດຈະສຳຜັດກັບຂອງແຫຼວໃນລະບົບທາງເດີນຫາຍໃຈໃນລະຫວ່າງການກຳຈັດຖິ້ມ. ວົງຈອນການຫາຍໃຈຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະຕິບັດຄືກັບມີການປົນເປື້ອນ. ກຳຈັດຖິ້ມຕາມກົດໝາຍ ແລະ ຂໍ້ບັງຄັບດ້ານສິ່ງແວດລ້ອມໂດຍສະເພາະຂອງປະເທດ ຫຼື ລັດ, ຫ້ອງຖິ້ນ.
- ຖ້າຫາກເກີດເຫດການທີ່ຮ້າຍແຮງຂຶ້ນໃນຂະນະທີ່ກຳລັງໃຊ້ອຸປະກອນນີ້, ກະລຸນາແຈ້ງຜູ້ຕາງໜ້າ Fisher & Paykel Healthcare ໃນທ້ອງຖິ່ນຂອງທ່ານ ແລະ ສຳລັບປະເທດສະມາຊິກສະຫະພາບເອີຣົບແມ່ນໜ່ວຍງານທີ່ມີອຳນາດໃນປະເທດຂອງທ່ານ.

F&P 950™ Bērnū ventilatora duālā apsildāmā kontūra komplekts

Lietošanas indikācijas

Elpošanas komplekts ir F&P 950 elpceļu mitrinātāja piederums. Tas ir paredzēts sasildīt, mitrinātū respirācijas gāzu piegādei pediatriiskiem un neonatāliem pacientiem robežās, kas norādītas tā tehniskajās specifikācijās.

Kontrindikācijas

Elpceļu sasildītai mitrināšanai nav kontrindikāciju.

Blakusparādības

Elpceļu sasildītai mitrināšanai nav zināmu blakusparādību.

Tehniskās specifikācijas

Saderīgs ar F&P 950 elpceļu mitrinātāju. Skatiet mitrinātāja, piederuma un pacienta saskarnes lietotāja pamācību, lai iegūtu informāciju par papildu brīdinājumiem, piesardzības pasākumiem, kontrindikācijām, blakusparādībām un sistēmas informāciju.

Ielpas tilpums:	<300 mL
Saskarnes savienojumi:	Koniskie savienojumi ISO 5356-1

Elpošanas caurules garums:	
Ielpas:	1,75 m
Izelpas:	1,60 m

Gāzes noplūde (60 cmH₂O, BTPS):	
Duālā pievadē:	<30 mL/min

Plūsmas pretestība (15 L/min, BTPS):	
Ielpas:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Izelpas:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Ar piederumiem:</i>	
Ielpas:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Izelpas:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(iekļauj mērījuma nenoteiktību 0,02 cmH ₂ O)	

Saderība (60 cmH₂O, BTPS):	
Duālā pievadē:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

<i>Ar piederumiem:</i>	
Duālā pievadē:	1,21 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
(iekļauj mērījuma nenoteiktību 0,08 mL/cmH ₂ O)	

Caurules minimālais iekšējais diametrs:	11,2 mm
Caurules virsmas maksimālā temperatūra:	44 °C (<25 cm no pacienta pieslēgvietas)

Maksimālais darba spiediens:	80 cmH ₂ O
-------------------------------------	-----------------------

Darba plūsmas ātruma diapazons:	1–60 L/min
Istabas temperatūra:	20–26 °C
Maksimālais ūdens tilpums kamerā:	
tilpums kamerā:	160 mL

Simbolu definīcijas

	Ievērot lietošanas instrukciju – drošums.
	Skatīt lietošanas pamācību. fphcare.com/950IFU
	Vienreizējai lietošanai.
	Pareizs ūdens līmenis ūdens kamerā.
	Nepareizs ūdens līmenis, nelietot ūdens kameru.
	Veicot uzstādīšanu, sastāvdaļu var izlietēt.
	BF tipa lietojamā daļa.
	Ventilatora ieelpas pieslēgvietā (plūsma uz pacientu).
	Ventilatora izelpas pieslēgvietā (plūsma no pacienta).
	Produkts nav izgatavots ar dabiskā kaučuka lateksu.
	Temperatūras ierobežojumi.
	Ražotājs.
	Ražošanas datums.
	Derīguma termiņa datums.

Brīdinājumi, piesardzības pasākumi un piezīmes

⚠ BRĪDINĀJUMI

- Pacients ir nepārtraukti pienācīgi jāuzrauga (piemēram, jānovēro skābekļa piesātinājums). Ja pacients netiek uzraudzīts (un, piemēram, gāzes plūsmas padavē rodas pārtraukums), var tikt nodarīts nopietns kaitējums vai iestāties nāve.
- Vienreizējai lietošanai. Produktu nedrīkst lietot atkārtoti. Atkārtota lietošana var izraisīt elpceļu infekciju.
- Lietojot (vai pārveidojot) elpošanas kontūra/kameras kombinācijas, ko neiesaka Fisher & Paykel Healthcare, mitrināšana var pasliktināties, ventilatora darbībā var rasties traucējums un var tikt nodarīts nopietns kaitējums.
- Nelietot produktu aizdegšanās avotu tuvumā. Pakļaušana skābekļa iedarbībai palielina aizdegšanās risku, kas var izraisīt nopietnu ievainojumu vai nāvi.

Neievērojot tālāk norādītos brīdinājumus, var pasliktināties ierīces veikspēja vai tikt apdraudēts drošums (tostarp var tik nodarīts nopietns kaitējums).

- Produkts ir paredzēts gaisa, skābekļa un/vai dislāpekļa oksīda pievadīšanai. Tas nav paredzēts uzliesmojošu anestēzijas gāzu maisījumu vai Heliox gāzes pievadīšanai.
- Caurules nedrīkst saspiest, izstiept vai raustīt.
- Produktu nedrīkst ne tīrīt, ne sterilizēt. Izvairieties no kontakta ar ķīmiskām vielām, tīrīšanas līdzekļiem vai roku dezinfekcijas līdzekļiem.
- Lai uzraudzītu terapijas pievadīšanu, iestatiet pienācīgus ventilatora vai plūsmas avota trauksmes signālus.
- Veiciet elpošanas sistēmas spiediena un noplūdes testus pirms savienošanas ar pacientu.
- Pirms lietošanas pārļiecinieties, ka visi savienojumi ir cieši.
- Uzraugiet kontūra kondensātu, lai novērstu nosprostojumu vai šķidruma uzkrāšanos. Ja nepieciešams, noliejiet.
- Mitrinātājam vienmēr jābūt horizontālam un novietotam zemāk par pacientu.
- Nelietojiet kameru, ja tā ir redzami bojāta vai nomesta zemē.
- Nelietojiet kameru, ja kāds no kameras sensoru vākiem ir izkustināts no vietas vai iztrūkst.
- Nelietojiet kameru, ja ūdens līmenis ir augstāks par maksimālā ūdens līmeņa līniju.
- Neiepildiet kamerā ūdeni, kura temperatūra pārsniedz 37 °C.
- Nelietojiet medikamentus, kas satur tiloksapoli (piemēram, Tacholiquin), jo tie var sabojāt caurules un izraisīt ventilācijas spiediena zudumu.
- 14**¹⁴ Nelietojiet pēc 14 dienu maksimālā lietošanas perioda.

⚠ PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Nepieskarieties kameras pamatnes karstajai virsmai. Neievērojot šo norādījumu, var rasties ādas apdegums.
- Elpošanas kontūru nedrīkst apsegt ar tādiem materiāliem kā dvieļi, spilveni vai gultasveļa. Neievērojot šo norādījumu, var rasties ādas apdegums.
- Neatstājiet cauruli ilgstošā saskarē ar pacienta ādu. Neievērojot šo norādījumu, var rasties ādas apdegums.
- Nedarbiniet kameru bez ūdens vai gāzes plūsmas. Neievērojot šo norādījumu, var izveidoties zems mitruma līmenis.
- Ūdens avotam jāatrodas vismaz 50 cm augstāk par kameru. Neievērojot šo norādījumu, var izveidoties zems mitruma līmenis.

PIEZĪMES

- Inhalācijai lietojiet USP sterilu ūdeni vai ūdeni ar līdzvērtīgu tīrības pakāpi. Citu vielu pievienošana var izraisīt nevēlamas blakusparādības.
- Utilizācijas laikā lietotājs var nonākt saskarē ar elpošanas trakta šķidrumiem. Ar elpošanas kontūriem jārīkojas, kā ar piesārņotiem. Utilizējiet saskaņā ar vietējiem, štata vai valsts vides aizsardzības tiesību aktiem un noteikumiem.
- Ja, lietojot šo ierīci, noticis nopietns negadījums, lūdzu informējiet vietējo Fisher & Paykel Healthcare pārstāvi un, Eiropas Savienības dalībvalstīs, savas valsts kompetento iestādi.

F&P 950™ Vaikams ventiluoti skirtas dvigubo šildomo kontūro rinkinys

Naudojimo indikacijos

Kvėpavimo kontūro rinkinys yra „F&P 950“ kvėpavimo dujų drėkintuvo priedas. Jis yra skirtas pašildytoms sudrėkintoms kvėpavimo dujoms tiekti vaikams ir naujagimiams pacientams, laikantis jo nurodytų techninių specifikacijų.

Kontraindikacijos

Šildomam kvėpavimo takų drėkinimui kontraindikacijų nenustatyta.

Nepageidaujami poveikiai

Nėra jokių žinomų šildomo kvėpavimo kontūro drėkinimo nepageidaujamų poveikių.

Techniniai duomenys

Suderinamas su „F&P 950“ kvėpavimo dujų drėkintuvu. Norėdami peržiūrėti papildomus įspėjimus, atsargumo informaciją, kontraindikacijas, nepageidaujamus poveikius ir informaciją apie sistemą, skaitykite drėkintuvo, priedų ir paciento sąsajos naudojimo instrukcijas.

Kvėpuojamasis tūris:	<300 mL
Adapterio jungtys:	ISO 5356-1 kūginės Jungtys

Kvėpavimo vamzdelio ilgis:	
Ikvėpimo:	1,75 m
Iškvėpimo:	1,60 m

Dujų nuotėkis (60 cmH₂O, BTPS):	
Dviejų šakų:	<30 mL/min

Atsparumas srautui (15 L/min, BTPS):	
Ikvėpimo:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Iškvėpimo:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Su priedais:</i>	
Ikvėpimo:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Iškvėpimo:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(įskaitant 0,02 cmH ₂ O matavimo neapibrėžti)	

Atitiktis (60 cmH₂O, BTPS):	
Dviejų šakų:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
<i>Su priedais:</i>	
Dviejų šakų:	1,21 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
(įskaitant 0,08 mL/cmH ₂ O matavimo neapibrėžti)	

Mažiausias vamzdelio vidinis skersmuo:	11,2 mm
Aukščiausia vamzdelio paviršiaus temperatūra:	44 °C (<25 cm nuo paciento jungties)

Didžiausias darbinis slėgis:	80 cmH ₂ O
Naudojimo srauto intervalas:	1–60 L/min
Kambario temperatūra:	20–26 °C
Didžiausia rezervuaro vandens talpa:	160 mL

Simbolių paaiškinimas

	Vadovaukitės naudojimo instrukcijomis – sauga.
	Žr. naudojimo instrukciją. fphcare.com/950IFU
	Vienartinio naudojimo.
	Tinkamas vandens lygis vandens rezervuare.
	Netinkamas vandens lygis; nenaudokite vandens rezervuaro.
	Komponentą galima šalinti atliekant nustatymus.
	Darbinė BF tipo dalis.
	Ventiliatoriaus įkvėpimo anga (srautas į pacientą).
	Ventiliatoriaus iškvėpimo anga (srautas iš paciento).
	Šis gaminyss pagamintas nenaudojant natūralaus kaučiuko lateksu.
	Temperatūros apribojimai.
	Gamintojas.
	Pagaminimo data.

	Galiojimo pabaigos data.
--	--------------------------

Įspėjimai, perspėjimai ir pastabos

⚠ ĮSPĖJIMAI

- Visada turi būti taikoma atitinkama paciento stebėjimo procedūra (pvz., prisotinimas deguonimi). Nestebint paciento (pvz., nutrūkus dujų srautui) kyla pavojus sukelti sunkų sužalojimą ar net mirtį.
- Vienartinio naudojimo. Šio gaminio nenaudokite pakartotinai. Pakartotinis naudojimas gali nulemti kvėpavimo takų infekciją.
- Naudojant (arba modifikuojant), „Fisher & Paykel Healthcare“ nerekomenduojamus kvėpavimo kontūrus ir rezervuaro derinius gali sutrikti drėkinimo procesas, netinkamai veikti ventiliatorius ir galima rimtai pakenkti.
- Nenaudokite gaminio šalia jokio užsidegimo šaltinio. Deguonis padidina gaisro riziką, dėl kurio galimas rimtas sužalojimas ar mirtis.

Nesilaikant šių įspėjimų gali pablogėti prietaiso eksploatacinės savybės ir gali kilti pavojus saugai (įskaitant galimą sunkų sužalojimą).

- Šis gaminyss skirtas tiekti orą, deguonį ir (arba) azoto oksidą. Jis netinka degiems anestezijos dujų mišiniams ar helio dujoms tiekti.
- Nesusauskite, netemkite ar kitaip netinkamai netraukykite vamzdelių.
- Nevalykite ar nesterilizuokite šio gaminio. Venkite sąlyčio su cheminėmis medžiagomis, valymo priemonėmis ar rankų dezinfekantais.
- Nustatykite atitinkamus ventiliatoriaus ar srauto šaltinio aliarumus, kad galėtumėte stebėti terapiją.
- Prieš prijungdami prie paciento kūno, kvėpavimo sistemoje atlikite slėgio ir nuotėkio bandymą.
- Prieš pradėdami naudoti patikrinkite, ar visos jungtys tvirtai sujungtos.
- Stebėkite kontūro kondensatą, kad išvengtumėte užsikimšimo ar skysčio kaupimosi Jei reikia, išleiskite jį.
- Drėkintuvus visada turi būti pastatytas lygiai ir žemiau nei pacientas.
- Nenaudokite rezervuaro, jei jis buvo akivaizdžiai pažeistas ar numestas.
- Nenaudokite rezervuaro, jei kuris nors iš jutiklių dangtelių yra pasislinkęs rezervuare arba jo trūksta.
- Rezervuaro nenaudokite, jei vandens lygis pakyla virš maksimalios ribos.
- Nepripildykite rezervuaro vandeniu, kurio temperatūra aukštesnė nei 37 °C.
- Nesigdykite vaistais, kurių sudėtyje yra tiloksapolio (pvz., tacholikvino), nes jie gali pažeisti vamzdelius ir sumažinti ventiliacijos slėgį.
- 14**¹⁴ Nenaudokite pasibaigus maksimaliai 14 dienų naudojimo trukmei.

⚠ PERSPĖJIMAI

- Nelieskite karšto rezervuaro pagrindo paviršiaus. Nesilaikant reikalavimų, kyla pavojus nudegti odą.
- Kontūro neuždenkite tokiomis medžiagomis, kaip rankšluosčiai, pagalvės ar patalynė. Nesilaikant reikalavimų, kyla pavojus nudegti odą.
- Venkite ilgalaikio vamzdelio sąlyčio su paciento oda. Nesilaikant reikalavimų, kyla pavojus nudegti odą.
- Nenaudokite rezervuaro be vandens ar dujų srauto. Nesilaikant reikalavimų drėgmė gali būti per maža.
- Vandens šaltinis turi būti bent 50 cm aukščiau už rezervuarą. Nesilaikant reikalavimų drėgmė gali būti per maža.

PASTABOS

- Irigacijai naudokite USP (Jungtinių Amerikos Valstijų farmakopėjos) reikalavimus atitinkantį sterilų vandenį arba jam lygiavertį vandenį. Pridėjus kitų medžiagų, gali būti neigiamas poveikis.
- Šalinant atliekas, naudotoją gali paveikti kvėpavimo takų skysčiai. Kvėpavimo kontūrai turi būti priskiriami užterštai įrangai. Pašalinkite pagal vietas, valstijos arba šalies aplinkosaugos įstatymus ir kitus teisės aktus.
- Jei naudojant šį prietaisą įvyko rimtas incidentas, praneškite apie tai savo vietiniam „Fisher & Paykel Healthcare“ atstovui ir Europos Sąjungos šalims narėms bei savo šalies kompetentingai institucijai.

F&P 950™ комплет со двојно загреано коло за педијатриски 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, додатоците 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: 0,46 ± 0,05 cmH₂O

Експираторен: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

Со додатоци:

Инспираторен: 0,48 ± 0,06 cmH₂O

Експираторен: 1,19 ± 0,10 cmH₂O

(вклучува несигурност во мерењето од 0,02 cmH₂O)

Усогласеност (60 cmH₂O, BTPS):

Со два краја: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

Со додатоци:

Со два краја: 1,21 ± 0,14 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 cmH₂O

Работен

опсег на проток: 1–60 L/min

Собна

температура: 20–26 °C

Максимален

волумен

на вода во

комората: 160 mL

Дефиниции на симболите

	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 при 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.
	Ограничувања на температурата.
	Производител.
	Датум на производство.
	Датум на истекување.

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 комбинации 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 стиска.
- 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 видно 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 крпи, 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.

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 флање 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.

Komplet sistema respiratora sa dvostrukim grijanjem za pedijatrijske pacijente sa linijom za pritisak F&P 950™

Indikacije za upotrebu

Komplet za 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 je 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 protoku (15 L/min, BTPS):

Inspiratorno: 0,46 ± 0,05 cmH₂O

Ekspiratorno: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

S priborom:

Inspiratorno: 0,48 ± 0,06 cmH₂O

Ekspiratorno: 1,19 ± 0,10 cmH₂O

(uključujući mjernu nepouzdanost od 0,02 cmH₂O)

Uskladenost (60 cmH₂O, BTPS):

Dvojni krak: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

S priborom:

Dvojni krak: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O

(uključujući mjernu nepouzdanost od 0,08 mL/cmH₂O)

Minimalni unutrašnji prečnik cijevi:

Maksimalna temperatura površine cijevi: 44 °C (<25 cm od otvora za pacijenta)

Maksimalni radni pritisak:

80 cmH₂O

Opseg radnog toka: 1–60 L/min

Sobna temperatura: 20–26 °C

Maksimalna količina vode u komori:

160 mL

Definicije simbola

	Pridržavajte se uputstva za upotrebu – bezbjednost.
	Pogledajte uputstvo za upotrebu. fphcare.com/950IFU
	Za jednokratnu upotrebu.
	Ispravan nivo vode u komori.
	Neispravan nivo vode; ne koristite komoru za vodu.
	Komponenta se može odložiti tokom 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.
	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 ispustite tečnost.
- 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 punitе komoru vodom čija je temperatura iznad 37 °C.
- Ne koristite lijekove koji sadrže tiloksapol (poput lijeka Tacholiquin), jer mogu oštetiti cijev i dovesti do gubitka ventilacionog pritiska.
-  Ne koristite duže od 14 dana maksimalnog trajanja upotrebe.

 MJERE OPREZA

- Ne dodirujte vrelu površinu osnove komore. Nepoštovanje uputstava može da dovede do pojave opekotina.
- Ne pokrivajte sistem materijalima kao što su peškiri, jastuci ili posteljina. Nepridržavanje može dovesti do opekotina kože.
- Izbjegavajte duži kontakt cijevi s pacijentovom kožom. Nepoštovanje uputstava može da dovede do pojave opekotina.
- Ne upotrebljavajte komoru bez protoka vode ili gasa. Nepridržavanje može dovesti do niskih nivoa vlažnosti.
- Izvor vode mora da bude najmanje 50 cm viši od komore. Nepridržavanje može dovesti do niskih nivoa vlažnosti.

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.

F&P 950™ भेडियाट्रिक भेन्टिलेटर डुअल हिटेड सर्किट किट

प्रयोगका संकेतहरू
ब्रिदिङ सेट F&P 950 रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफायरको एक सहायक उपकरण हो । यो नवजात र बाल रोगका बिरामीहरूलाई उल्लेखित टेक्निकल विनिर्देशहरूको 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 950 रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफायरसँग मेल खाने । अतिरिक्त चेटावनी, सावधानी, नकारात्मक संकेल, साइड इफेक्ट र प्रणाली जानकारीका लागि ह्युमिडिफायर, सहायक उपकरण र बिरामी इन्टरफेस प्रयोगकर्ता निर्देशनहरू हेर्नुहोस् ।

टाइडल भल्युम: <300 mL
इन्टरफेस कनेक्सनहरू: ISO 5356-1 कोनिकल कनेक्टरहरू

श्वास नलीको लम्बाइ:
श्वासग्रहण: 1.75 m
श्वास नि:सारण: 1.60 m

ग्यास चुहावट (60 cmH₂O, BTPS):
दोहोरो अङ्ग: <30 mL/min

प्रवाहको प्रतिरोध (15 L/min, BTPS):
श्वासग्रहण: 0.46 ± 0.05 cmH₂O
एक्सपाइरेटरी: 1.06 ± 0.11 cmH₂O

सहायक उपकरणहरू सहित:
श्वासग्रहण: 0.48 ± 0.06 cmH₂O
एक्सपाइरेटरी: 1.19 ± 0.10 cmH₂O
(0.02 cmH₂O को मापन अनिश्चितता समावेश छ)

अनुपालन (60 cmH₂O, BTPS):
दोहोरो अङ्ग: 1.20 ± 0.14 mL/cmH₂O

सहायक उपकरणहरू सहित:
दोहोरो अङ्ग: 1.21 ± 0.14 mL/cmH₂O
(0.08 mL/cmH₂O को मापन अनिश्चितता समावेश छ)

ट्यूबको न्यूनतम भित्री व्यास:	11.2 mm
ट्यूबको अधिकतम सतह तापमान:	44 °C (बिरामीको पोर्टदेखि <25 cm)
अधिकतम सञ्चालन दबाब:	80 cmH ₂ O
सञ्चालन प्रवाह दायरा:	1–60 L/min
कोठाको तापमान:	20–26 °C
च्याम्बरमा पानीको अधिकतम मात्रा:	160 mL

प्रतीक चिन्हका परिभाषाहरू

 प्रयोगका लागि निर्देशनहरू पालना गर्नुहोस् - सुरक्षा ।	
  प्रयोगका लागि निर्देशनहरू परामर्श गर्नुहोस् । fphcare.com/950IFU	
  एकल प्रयोग ।	
  वाटरच्याम्बरमा पानीको सही तह ।	
  पानीको गलत तह; वाटर च्याम्बरको प्रयोग नगर्नुहोस् ।	
  पार्टपुर्जा सेटअप गर्दा व्यवस्थापन गर्न सकिन्छ ।	
  टाइप BF लागू गरिएको भाग ।	
  भेन्टिलेटर एक्सिपरेटरी पोर्ट (बिरामीबाट प्रवाह हुने)।	
  भेन्टिलेटर एक्सिपरेटरी पोर्ट (बिरामीबाट प्रवाह हुने)।	
  यो उत्पादन प्राकृतिक रबर लेटेक्सले बनेको होइन ।	
  तापमान सम्बन्धी सीमाहरू ।	
  उत्पादक ।	
  उत्पादन मिति ।	
  म्याद सकिने मिति ।	

चेतावनी, सावधानी र टिपोटहरू

⚠ चेतावनीहरू

- जहिले पनि रोगीको उचित निगरानी (जस्तै अक्सिजन संतृप्ति) गरिनु पर्दछ । बिरामीको निगरानी गर्न नसक्दा (उदाहरणका लागि ग्यासको प्रवाहमा बाधा उत्पन्न हुँदा) गम्भीर क्षति पुन वा मृत्यु हुन सक्छ ।
- एकल प्रयोग । यो उत्पादन पुन: प्रयोग नगर्नुहोस् । पुन: प्रयोग गर्नाले वायुमार्गमा सङ्क्रमण हुन सक्छ ।
- Fisher & Paykel Healthcare द्वारा सिफारिस नगरिएको ब्रिदिङ सर्किट/ च्याम्बर संयोजनहरूको प्रयोग (वा परिमार्जन) ले खराब ह्युमिडिफिकेसन, भेन्टिलेटरमा खराबी वा गम्भीर हानि पुर्याउन सक्छ ।
- कुनै पनि आगो बल्न सक्ने स्रोत नजिक यो 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 हेलोक्स ग्याँस डेलिभरीका लागि उपयुक्त छैन ।
- ट्यूबलाई कुच्याउने, तन्काउने वा दूध ढुहै 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 दबाब तथा चुहावट परीक्षण गर्नुहोस् ।
- प्रयोग गर्नुभन्दा पहिले सबै जडानहरू कसिए-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 देखिँदैन भने च्याम्बरको प्रयोग नगर्नुहोस् ।
- यदि पानीको तह अधिकतम पानी तह रेखाभन्दा माथि पुगेमा च्याम्बरको प्रयोग नगर्नुहोस् ।
- 37 °C भन्दा बढी तापमान भएको वाटर च्याम्बरमा नभर्नुहोस् ।
- टायलोक्सापोल (जस्तै टाकोलेकिन) युक्त औषधिको प्रयोग नगर्नुहोस् किनकि यसले ट्युबिङलाई क्षति पुर्याउन सक्छ र भेन्टिलेसन दबाबमा क्षति पुर्याउन सक्छ ।
- 1**4 प्रयोगको 14-दिने अधिकतम अवधिभन्दा बढी प्रयोग नगर्नुहोस् ।

⚠ सावधानी

- च्याम्बरको पिँधको तालो सतह नछुनुहोस् । पालना नगरेमा छाला जल्न सक्छ ।
- सर्किटलाई तौलिया, सिरानी वा चादर जस्ता सामग्रीले नछोभ्नुहोस् । पालना नगरेमा छाला जल्न सक्छ ।
- ट्युबिङलाई 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 50 cm उच्च हुनु पर्छ । पालन गर्न नसकेमा आर्द्रताको स्तर न्यून हुन सक्छ ।

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 यूरोपेली संघ सदस्य देशहरूको हकमा, आफ्नो देशका सक्षम निकायलाई सूचित गर्नुहोस् ।

F&P 950™ Dobbeltoppvarmet ventilatorslangesett til pediatriisk bruk

Bruksanvisning

Slangesettet er et tilbehør til F&P 950-respirasjonsfukteren. Det er beregnet for tilførsel av oppvarmet, fuktet innåndingsgass til pediatriiske 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 950-respirasjons-fukteren. Se instruksjoner for fukter, tilbehør og pasientgrensesnitt for ytterligere advarsler, forsiktighetsregler, kontraindikasjoner, bivirkninger og systeminformasjon.

Tidevolum:	<300 mL
Grensesnitt-kontakter:	ISO 5356-1 koniske kontakter

Slangelengde:	
Inspiratorisk:	1,75 m
Ekspiratorisk:	1,60 m

Gasslekkasje (60 cmH₂O, BTPS):
Dobbeltgrenet: <30 mL/min

Flowmotstand (15 L/min, BTPS):
Inspiratorisk: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Ekspiratorisk: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

Med tilbehør:
Inspiratorisk: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Ekspiratorisk: 1,19 ± 0,10 cmH₂O
(inkl. målesikkerhet på 0,02 cmH₂O)

Samsvar (60 cmH₂O, BTPS):
Dobbeltgrenet: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

Med tilbehør:
Dobbeltgrenet: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O
(inkl. målesikkerhet på 0,08 mL/cmH₂O)

Slangens minste interne diameter: 11,2 mm
Slangens maksimale overflatetemperatur: 44 °C (<25 cm fra pasientport)

Maksimalt driftstrykk:	80 cmH ₂ O
Drifts-flowområde:	1–60 L/min
Romtemperatur:	20–26 °C
Kammerets maksimale volum med vann:	160 mL

Symbolforklaring

 Følg bruksanvisningen – Sikkerhet.

 Se bruksanvisningen. fphcare.com/950IFU

 Engangsbruk.

 Riktig vannnivå i vannkammeret.

 Feil vannnivå; 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.

 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/kammer som ikke anbefales av Fisher & Paykel Healthcare, kan føre til dårlig fukting, respiratorsvikt eller alvorlig personskade.
- Produktet må ikke brukes nær antennelseskilder. 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 37 °C.
- Ikke bruk legemidler som inneholder tyloksapol (som Tacholiquin), da dette kan skade slangen og føre til tap av ventilasjonstrykk.
- 1**4 Skal ikke brukes utover maksimal brukstid på 14 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 50 cm høyere enn kammeret. Det kan føre til lave fuktighetsnivåer.

MERKNADER

- Bruk USP-sterilt vann for skylling, eller tilsvarende. Tilsetting av andre stoffer kan ha bivirkninger.
- Brukeren kan bli utsatt for væsker fra lufttrøret 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.

Дыхательный контур аппарата ИВЛ для детей 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 детям и новорожденным 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, принадлежности и интерфейсов пациента.

Дыхательный объем:	<300 мл
Подключение интерфейса:	Конические соединители, соответствующие стандарту ISO 5356-1

Длина дыхательной трубки:

Инспираторная линия:	1,75 м
Экспираторная линия:	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:	0,46 ± 0,05 см H ₂ O
Экспираторная линия:	1,06 ± 0,11 см H ₂ O

С принадлежностями:

Инспираторная линия:	0,48 ± 0,06 см H ₂ O
Экспираторная линия:	1,19 ± 0,10 см H ₂ O

(включая погрешность измерения 0,02 см H₂O)

Растяжимость (60 см H₂O, BTPS):

Дыхательный контур с двумя линиями: 1,20 ± 0,14 мл/см H₂O

С принадлежностями:

Дыхательный контур с двумя линиями: 1,21 ± 0,14 мл/см H₂O (включая погрешность измерения 0,08 мл/см H₂O)

Минимальный внутренний диаметр трубки:	11,2 мм
Максимальная температура поверхности трубки:	44 °C (<25 см от порта пациента)

Максимальное рабочее давление: 80 см H₂O

Рабочий диапазон скорости потока:	1–60 л/мин
Температура в помещении:	20–26 °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
	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 / камер, не рекомендованных компанией Fisher & Paykel Healthcare, может привести к ухудшению увлажнения или неправильной работе аппарата ИВЛ либо причинить серьезный вред.
- 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 сминайте 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.

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.

F&P 950™ Kružni sistem respiratora sa dvostrukim zagrevanjem za pedijatrijske pacijente

Indikacije za upotrebu

Komplet za disanje je dodatak za F&P 950 respiratorni ovlaživač. Namenjen je za isporuku zagrejanih vlažnih respiratornih gasova pedijatrijskim pacijentima i novorođenčadima, 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:	<300 mL
Priključci interfejsa:	Konusni priključci u skladu sa standardom ISO 5356-1

Dužina creva za disanje:	
Inspiratorno:	1,75 m
Ekspiratorno:	1,60 m

Curenje gasa (60 cmH₂O, BTPS):	
Dva kraka:	<30 mL/min

Otpor protoku (15 L/min, BTPS):	
Inspiratorno:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Ekspiratorno:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Sa priborom:</i>	
Inspiratorno:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratorno:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O

(uključuje mernu nesigurnost od 0,02 cmH₂O)

Usklađenost (60 cmH₂O, BTPS):	
Dva kraka:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

<i>Sa priborom:</i>	
Dva kraka:	1,21 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

(uključuje mernu nesigurnost od 0,08 mL/cmH₂O)

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
Opeseg radnog toka:	1–60 L/min
Sobna temperatura:	20–26 °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.
	Komponenta se može odložiti tokom podešavanja.
	Inspiratorni otvor respiratora (protok do pacijenta).
	Ekspiratorni otvor respiratora (protok od pacijenta).
	Ovaj proizvod nije izrađen od prirodnog gumenog latakса.
	Temperaturna ograničenja.
	Proizvođač.
	Datum proizvodnje.

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

Upozorenia, 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 pomeřen 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 tiloksaпол (poput leka Tacholiquin) jer to možete oštetiti crevo i dovesti do gubitka pritiska ventilacije.
-  Nemojte koristiti duže od maksimalne dužine upotrebe od 14 dana.

⚠ MERE OPREZA

- 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 nivoа vlažnosti.
- Kesa sa vodom mora biti najmanje 50 cm iznad komore. Ako se ne pridržavate ovog uputstva može doći do niskog nivoа vlažnosti.

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.

Súprava ventilačného okruhu duálne vyhrievaného pre detských pacientov F&P 950™

Indikácie na použitie

Dýchacia súprava je príslušenstvo pre respiračný zvlhčovač F&P 950. Je určená na dodávanie ohriatych a zvlhčených dýchacích plynov detským pacientom a novorodencom v rámci obmedzení 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.

Dychový objem: <300 mL
Pripojenia rozhrania: Kónické konektory podľa normy ISO 5356-1

Dĺžka dýchacej hadice:
Nádychová: 1,75 m
Výdychová: 1,60 m

Únik plynu (60 cmH₂O, BTPS):
Dvojité vetva: <30 mL/min

Odpor proti prietoku (15 L/min, BTPS):
Nádychový: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Výdychový: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

S príslušenstvom:

Nádychový: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Výdychový: 1,19 ± 0,10 cmH₂O
(vrátane odchýlky merania 0,02 cmH₂O)

Poddajnosť (60 cmH₂O, BTPS):
Dvojité vetva: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

S príslušenstvom:

Dvojité vetva: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O

(vrátane odchýlky merania 0,08 mL/cmH₂O)

Minimálny vnútorný priemer hadice: 11,2 mm
Maximálna teplota povrchu hadice: 44 °C (<25 cm od portu pacienta)

Maximálny prevádzkový tlak: 80 cmH₂O
Prevádzkový rozsah prietoku: 1–60 L/min
Izbová teplota: 20–26 °C
Maximálny objem vody v komore: 160 mL

Definície symbolov

-  Postupujte podľa návodu na použitie – 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.
-  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 prietoku 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 dychacieho okruhu/komory, ktoré spoločnosť Fisher & Paykel Healthcare neodporúča, môže viesť k nedostatočnému zvlhčovaniu, 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 horlavých zmesí anestetických plynov alebo plynu Heliox.
- Hadicu nestláčajte, nenapínajte ani nenatahujte.
- 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 prietoku.
- 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 oklúzii alebo nahromadeniu tekutiny. V prípade potreby ho vypustite.
- Zvlhčovač musí byť vždy vo vodorovnej polohe a pod úrovňou 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 stúpne nad značku maximálnej hladiny.
- Nepĺňte komoru vodou s teplotou vyššou ako 37 °C.
- Nepoužívajte lieky obsahujúce tyloxapol (ako je Tacholiquin), pretože by to mohlo poškodiť hadice a viesť k strate ventilačného tlaku.
-  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 uteráky, 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 prietoku 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.

POZNÁMKY

- Na irigáciu použite 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.

Komplet dvojno ogrevanega pediatričnega dihalnega sistema za ventilator F&P 950™

Indikácie za uporabo

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

Kontraindikacije

Kontraindikacije za ogrevano vlačenje dihal niso podane.

Neželeni učinki

Ni znanih neželenih učinkov ogrevanega vlačenja dihal.

Tehnični podatki

Združljivo z vlačilnikom dihalnih poti F&P 950. Glejte navodila za uporabo vlačilnika, 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

Doižna 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: 0,46 ± 0,05 cmH₂O
Za izdih: 1,06 ± 0,11 cmH₂O

Z dodatno opremo:

Za vdih: 0,48 ± 0,06 cmH₂O
Za izdih: 1,19 ± 0,10 cmH₂O
(vključuje merilno negotovost 0,02 cmH₂O)

Skladnost (60 cmH₂O, BTPS):
Dva kraka: 1,20 ± 0,14 mL/cmH₂O

Z dodatno opremo:

Dva kraka: 1,21 ± 0,14 mL/cmH₂O
(vključuje merilno negotovost 0,08 mL/cmH₂O)

Najmanjši notranji premer cevi: 11,2 mm

Najvišja temperatura površine cevi: 44 °C (<25 cm od bolnikove odprtine)

Najvišji delovni tlak: 80 cmH₂O

Razpon pretoka med delovanjem: 1–60 L/min

Sobna temperatura: 20–26 °C
Največja prostornina vode v posodici: 160 mL

Opredelitve simbolov

-  Upošteвайте navodila za uporabo – varnost.
-  Glejte navodila za uporabo. fphcare.com/950IFU
-  Samo za enkratno uporabo.
-  Pravilna raven vode v vlačilni posodici.
-  Neustrezna raven vode; ne uporabljajte vlačilne posodice.
-  Sestavni del se lahko odstrani med namestitvijo.
-  Uporabljeni del vrste BF.
-  Inspiratorna odprtna ventilatorja (pretok do bolnika).
-  Ekspiratorna odprtna ventilatorja (pretok od bolnika).
-  Izdelek ni narejen iz naravnega lateksa.
-  Temperturne 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 plynov) 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/posodice, ki jih ne priporoča družba Fisher & Paykel Healthcare, lahko povzroči nezadostno vlačenje, okvaro ventilatorja ali hudo škodo.
- Izdelka ne uporabljajte v bližini katerega koli vira vžiga. 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, raztegujte 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.
- Vlačilnik 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.
- Vlačilne posodice ne napolnite z vodo, katere temperatura presega 37 °C.
- Ne uporabljajte zdravil, ki vsebujejo tiloksapol (kot je Tacholiquin), saj lahko poškodujejo cevi in povzročijo izgubo ventilacijskega tlaka.
-  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 brisače, vzglavniki ali posteljnina. 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 plynov. Če tega ne upoštevate, lahko pride do nizkih ravni vlažnosti.
- Vodni vir mora biti najmanj 50 cm višje od posodice. Če tega ne upoštevate, lahko pride do nizkih ravni vlažnosti.

OPOMBE

- Za izpiranje uporabite sterilno vodo ali enakovredno tekočino. Dodajanje drugih snovi ima lahko neželene 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.

Kit de circuito con doble calefacción pediátrico para ventilador mecánico 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Espiratorio:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Con accesorios:</i>	
Inspiratorio:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Espiratorio:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(incluye una incertidumbre de medición de 0,02 cmH ₂ O)	

Cumplimiento (60 cm H₂O, BTPS):	
Vía doble:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

<i>Con accesorios:</i>	
Vía doble:	1,21 ± 0,14 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:	1-60 L/min
--	------------

Temperatura ambiente:	20-26 °C
------------------------------	----------

Volumen máximo de agua de la cámara:	160 mL
---	--------

Definición de los 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.
- 

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.

NOTAS

- Use agua estéril para irrigación según la USP o equivalente. La adición de otras sustancias podría tener efectos adversos.

Kit de circuito de ventilador pediátrico con doble calefacción 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 pediátricos y neonatales, 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Escape:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Con accesorios:</i>	
Inspiratorio:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Escape:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(incluye incertidumbre de medición de 0,02 cmH ₂ O)	

Cumplimiento (60 cmH₂O, BTPS):	
Doble rama:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

<i>Con accesorios:</i>	
Doble rama:	1,21 ± 0,14 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:	1-60 L/min
----------------------------------	------------

Temperatura ambiente:	20-26 °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.
- 

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.

NOTAS

- Utilice agua estéril USP para la irrigación, o equivalente. El agregado de otras sustancias puede tener efectos adversos.

F&P 950™ dubbeluppvärmt slangset för pediatrik ventilator

Indikationer för användning

Slangsetet är ett tillbehör till F&P 950 respirationsbefuktare. Det är avsett för leverans av uppvärmd befuktad gas till neonatala och pediatrika 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 patientanslutning för ytterligare varningar, försiktighetsåtgärder, kontraindikationer, biverkningar och systeminformation.

Tidalvolym:	<300 mL
Patientanslutningar:	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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Expiratoriskt:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O

<i>Med tillbehör:</i>	
Inspiratoriskt:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Expiratoriskt:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(inbegriper en mätosäkerhet på 0,02 cmH ₂ O)	

Överensstämmelse (60 cmH₂O, BTPS):	
Dubbelslang:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O

<i>Med tillbehör:</i>	
Dubbelslang:	1,21 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
(inbegriper en mätosäkerhet på 0,08 mL/cmH ₂ O)	

Slangens minsta innerdiameter:	11,2 mm
Slangens maximala yttemperatur:	
	44 °C (<25 cm från patientporten)
Maximalt drifttryck:	80 cmH ₂ O
Drifts-flödesintervall:	1–60 L/min
Rumstemperatur:	20–26 °C
Kammarens maximala vattenvolym:	160 mL

Symbolförklaringar

	Följ bruksanvisningen – Säkerhet.
	Se bruksanvisningen. fphcare.com/950IFU
	Engångsbruk.
	Rätt vattennivå i vattenkammaren.
	Felaktig vattennivå. Använd inte vattenkammaren.
	Komponenten kan kasseras under uppkoppling.
	Patientensluten del av typ BF.
	Ventilatorns inspiratoriska port (flöde till patienten).
	Ventilatorns expiratoriska port (flöde från patienten).
	Produkten har inte tillverkats med naturgummilatex.
	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 försämma 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 andningssystemet innan det ansluts till en patient.
- Kontrollera att alla anslutningar sitter ordentligt fast före användning.
- Övervaka mängden kondens i slangn 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.
- [14] Använd inte längre än den maximala användningstiden på 14 dagar.

- ⚠ FÖRSIKTIGHET**
 - Vidrör inte kammarbasens heta yta. Bristande efterlevnad kan leda till brännskador på huden.
 - Täck inte slangn med material såsom handdukar, kuddar eller sänglinne. Bristande efterlevnad kan leda till brännskador på huden.
 - Undvik att låta slangn 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.

ANMÄRKNINGAR

- Använd sterilt 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 medlemsländer i Europeiska unionen, en behörig myndighet, om något allvarligt tillbud inträffat vid användning av den här produkten.

ชุดสายช่วยหายใจชนิดให้ความร้อนแบบท่อคู่สำหรับเครื่องช่วยหายใจสำหรับเด็ก F&P 950™

ข้อบ่งใช้

ชุดเครื่องช่วยหายใจเป็นอุปกรณ์เสริมสำหรับเครื่องทำความชื้นแกระบบทางเดินหายใจ F&P 950 มีวัตถุประสงค์สำหรับการส่งน้ำก๊าซในระบบทางเดินหายใจที่มีความความชื้นแบบอุ่นแก่ผู้ป่วยทารกแรกเกิดและเด็กเล็กภายใต้ขอบเขตของข้อมูลจำเพาะทางเทคนิคตามที่ระบุ

ข้อห้ามใช้

ไม่มีข้อห้ามใช้สำหรับการให้ความชื้นแบบควบคุมความร้อนในระบบทางเดินหายใจ

ผลข้างเคียง

ไม่มีผลข้างเคียงที่เป็นที่ทราบในการให้ความชื้นแบบควบคุมความร้อนในระบบทางเดินหายใจ

ข้อมูลจำเพาะทางเทคนิค

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

ปริมาณรวมหายใจ:	<300 มล.
การเชื่อมต่อหน้ากากแบบสอดจมูก:	ข้อต่อทรงกรวยตามมาตรฐาน ISO 5356-1

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

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

ความต้านทานการไหล (15 ลิตร/นาที, BTPS):	
การหายใจเข้า:	0.46 ± 0.05 cmH ₂ O
การหายใจออก:	1.06 ± 0.11 cmH ₂ O

<i>เมื่อใช้อุปกรณ์เสริม:</i>	
การหายใจเข้า:	0.48 ± 0.06 cmH ₂ O
การหายใจออก:	1.19 ± 0.10 cmH ₂ O
(รวมค่าความไม่แน่นอนในการวัด 0.02 cmH ₂ O)	

การปฏิบัติตามข้อกำหนด (60 cmH₂O, BTPS):	
ท่อคู่:	1.20 ± 0.14 mL/cmH ₂ O

<i>เมื่อใช้อุปกรณ์เสริม:</i>	
ท่อคู่:	1.21 ± 0.14 mL/cmH ₂ O
(รวมค่าความไม่แน่นอนในการวัด 0.08 mL/cmH ₂ O)	

เส้นผ่านศูนย์กลางภายในท่อต่ำสุด:	11.2 มม.
อุณหภูมิพื้นผิวท่อสูงสุด:	44 °C (<25 ซม. จากพอร์ผู้ป่วย)
แรงดันสูงสุดในการทำงาน:	80 cmH ₂ O
การใช้งานช่วงอัตราการไหล:	1–60 ลิตร/นาที
อุณหภูมิห้อง:	20–26 °C
ปริมาณน้ำสูงสุดของหมอน้ำ:	160 มล.

ความหมายของสัญลักษณ์ต่างๆ

	ปฏิบัติตามคำแนะนำในการใช้งาน – ความปลอดภัย
	ดูคำแนะนำในการใช้งาน fphcare.com/950IFU
	ใช้ครั้งเดียว
	ระดับน้ำในหมอน้ำที่ถูกต้อง
	ระดับน้ำไม่ถูกต้อง อย่าใช้หมอน้ำ
	สามารถกำจัดส่วนประกอบใดในการตั้งค่า
	ชิ้นส่วนที่นำมาใช้เป็นชนิด BF
	ของหายใจเข้าของเครื่องช่วยหายใจ (ไหลไปยังผู้ป่วย)
	ของหายใจออกของเครื่องช่วยหายใจ (ไหลออกจากผู้ป่วย)
	ผลิตภัณฑ์ไม่ได้ผลิตจากน้ำยางพาราธรรมชาติ
	ขีดจำกัดอุณหภูมิ
	ผู้ผลิต
	วันที่ผลิต

	วันทั้งหมดอายุ
--	----------------

คำเตือน ข้อควรระวัง และหมายเหตุ

⚠ คำเตือน

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

การไม่ปฏิบัติตามคำเตือนต่อไปนี้อาจส่งผลให้ประสิทธิภาพการทำงานของอุปกรณ์ลดลงหรือความปลอดภัยลดลง (รวมถึงอาจก่อให้เกิดอันตรายร้ายแรง):

- ผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการออกแบบสำหรับการนำส่งอากาศ ออกซิเจน และ/หรือนไตรออกไซด์ ไม่เหมาะสำหรับการนำส่งก๊าซยาผสมหรือก๊าซเฮลิออกซ์ที่เป็นวัตถุไวไฟ
- ห้ามบด ยืด หรือรีดท่อ
- ห้ามทำความสะอาดหรือล้างเชื้อผลิตภัณฑ์หลักเสี่ยงการสัมผัสกับสารเคมี สารทำความสะอาด หรือผลิตภัณฑ์ทำความสะอาดมือ
- ตั้งค่าสัญญาณเตือนเครื่องช่วยหายใจหรือแหล่งกำเนิดการไหลที่เหมาะสมเพื่อตรวจสอบการให้การบำบัด
- ทำการทดสอบแรงดันและการทดสอบการรั่วของระบบการหายใจก่อนที่จะเชื่อมต่อกับผู้ป่วย
- ตรวจสอบจุดเชื่อมต่อทุกจุดว่าแน่นหรือไม่ก่อนใช้งาน
- ตรวจสอบตามวงจรควบคุมแน่นเพื่อป้องกันการอุดตันหรือการสะสมของเหลว ระบายน้ำออกได้ตามต้องการ
- เครื่องทำความชื้นควรอยู่ในระดับและตำแหน่งต่ำกว่าตัวผู้ป่วยเสมอ
- ห้ามใช้หมอน้ำหากมีความเสียหายอย่างเห็นได้ชัดหรือตกหล่น
- ห้ามใช้หมอน้ำนี้หากฝาปิดเซนเซอร์หลุดหรือไม่มีอยู่ที่หมอน้ำ
- ห้ามใช้หมอน้ำหากระดับน้ำเพิ่มสูงเกินขีดระดับน้ำสูงสุด
- ห้ามเติมน้ำที่อุณหภูมิสูงเกิน 37 °C ลงในหมอน้ำ
- ห้ามใช้ยาที่มี Tyloxapol (เช่น Tacholiquin) เนื่องจากอาจก่อให้เกิดความเสียหายต่อท่อ และทำให้เกิดการสูญเสียแรงดันไหลเวียนอากาศได้
- [14] ห้ามใช้งานเครื่องติดต่อกันเกินระยะเวลาสูงสุด 14 วัน

⚠ ข้อควรระวัง

- ห้ามสัมผัสพื้นผิวร้อนจัดที่ฐานหมอน้ำ การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ผิวไหม้
- ห้ามคลุมชุดวงจรช่วยหายใจด้วยวัสดุอย่างเช่น ผ้าขนหนู หมอน หรือผ้าปูที่นอน การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ผิวไหม้
- หลีกเลี่ยงการปล่อยให้ท่อสัมผัสกับผิวหนังของผู้ป่วยเป็นเวลานาน การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ผิวไหม้
- อย่าใช้งานหมอน้ำโดยที่ไม่มีการไหลของน้ำหรือก๊าซ การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ระดับความชื้นต่ำ
- แหล่งน้ำเข้าจะต้องอยู่สูงกว่าหมอน้ำอย่างน้อย 50 ซม. การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำอาจส่งผลให้ระดับความชื้นต่ำ

หมายเหตุ

- ใช้น้ำปราศจากเชื้อตามมาตรฐาน USP หรือน้ำที่มีความสะอาดเทียบเท่าสำหรับการชะล้างการเดิมสารอื่น ๆ อาจมีผลเสีย
- ผู้ใช้อาจได้รับของเหลวในทางเดินหายใจในระหว่างการกำจัด สายต่อท่อช่วยหายใจถือเป็นวัตถุปนเปื้อน กำจัดทิ้งตามกฎหมายและกฎระเบียบด้านสิ่งแวดล้อมของท้องถิ่น รัฐ หรือประเทศ
- หากมีเหตุการณ์ร้ายแรงเกิดขึ้นขณะใช้อุปกรณ์นี้ โปรดแจ้งผู้แทนจำหน่ายของ Fisher & Paykel Healthcare ในเขตพื้นที่ของท่าน และหน่วยงานผู้มีอำนาจในประเทศของท่านสำหรับประเทศสมาชิกสหภาพยุโรป

F&P 950™ PEDIYATRİK Ventilatörü ÇİFT Isıtmalı Devre Kiti

Kullanım Endikasyonları

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

Kontrendikasyonlar

Isıtılmış solumum nemlendirmesine ilişkin herhangi bir kontrendikasyon yoktur.

Yan etkiler

Isıtılmış solumum nemlendirmesinin bilinen hiçbir yan etkisi yoktur.

Teknik özellikler

F&P 950 Solumum 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
Solumum 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Ekspiratuar:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O
<i>Aksesuarlarla:</i>	
İnspiratuar:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Ekspiratuar:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(0,02 cmH ₂ O'luk ölçüm belirsizliğini içerir)	
Uygunluk (60 cmH₂O, BTPS):	
Çift hat:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
<i>Aksesuarlarla:</i>	
Çift hat:	1,21 ± 0,14 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:	1–60 L/dk
Oda sıcaklığı:	20–26 °C
Hazne maksimum su hacmi:	160 mL

Sembol tanımları

	Kullanma talimatını takip edin – güvenlik.
	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.
	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 solumum devresi/hazne kombinasyonlarının kullanımı (veya modifikasyonu) yetersiz nemlendirmeye, solumum 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 solumum sistemi üzerinde bir basınç ve kaçak testi yapın.
- Kullanmadan önce tüm bağlantıların sıkı olduğunu doğrulayın.
- Tıkanmayı veya sıvı birikmesini önlemek için devre yoğunlaşmasını 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 eksikse 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 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.

NOTLAR

- İrrigasyon için USP Steril Su ya da eş değerini kullanın. Başka maddeler ilave edilmesi advers etkilere yol açabilir.
- Kullanıcı, imha etme işlemi sırasında solumum yolu sıvılarına maruz kalabilir. Solumum 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.

Комплект контуру для апарата ШВЛ для дітей із подвійною лінією підігріву 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 педіатричним і новонародженим пацієнтам у межах його зазначених технічних характеристик.

Протипоказання

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:	0,46 ± 0,05 смH ₂ O
Видих:	1,06 ± 0,11 смH ₂ O
<i>З допоміжним обладнанням:</i>	
Вдих:	0,48 ± 0,06 смH ₂ O
Видих:	1,19 ± 0,10 смH ₂ O
(з похибкою вимірювання 0,02 смH ₂ O)	
Податливість (60 смH₂O, температура і тиск тіла, повітря насичене водяними парами):	
Подвійна лінія:	1,20 ± 0,14 мл/смH ₂ O
<i>З допоміжним обладнанням:</i>	
Подвійна лінія:	1,21 ± 0,14 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:	1–60 л/хв
Кімнатна температура:	20–26 °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.

	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/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 стискайте, 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.
-  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.

Bộ Đường Ống Thở Được Làm Ấm Kép của Máy Thở Dành Cho Trẻ Em 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 làm ẩm.

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:	Khớp 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:	0,46 ± 0,05 cmH ₂ O
Thở ra:	1,06 ± 0,11 cmH ₂ O
<i>Có phụ kiện:</i>	
Hít vào:	0,48 ± 0,06 cmH ₂ O
Thở ra:	1,19 ± 0,10 cmH ₂ O
(bao gồm độ bất định của phép đo là 0,02 cmH ₂ O)	
Tuần thủ (60 cmH₂O, BTPS):	
Chân kép:	1,20 ± 0,14 mL/cmH ₂ O
<i>Có phụ kiện:</i>	
Chân kép:	1,21 ± 0,14 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
Hoạt động phạm vi lưu lượng:	1–60 L/phút
Nhiệt độ phòng:	20–26 °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.
	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/ngăn chứa nước không theo khuyến cáo của Fisher & Paykel Healthcare có thể dẫn đến tạo ẩm kém, trục tắc 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 vụn 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 cảm biến 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.
-  Không sử dụng quá thời gian sử dụng tối đa là 14 ngày.

THẬN TRỌNG

- Không chạm vào bề mặt nóng của để 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.

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. Mạch thở phải được xử lý như bị ô nhiễm. 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.