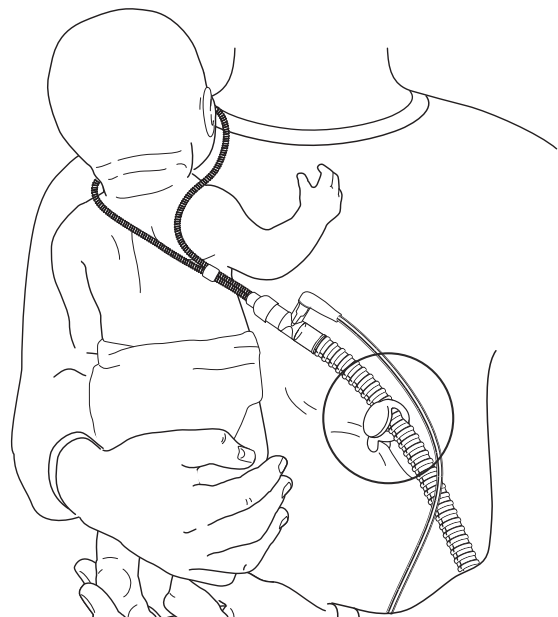
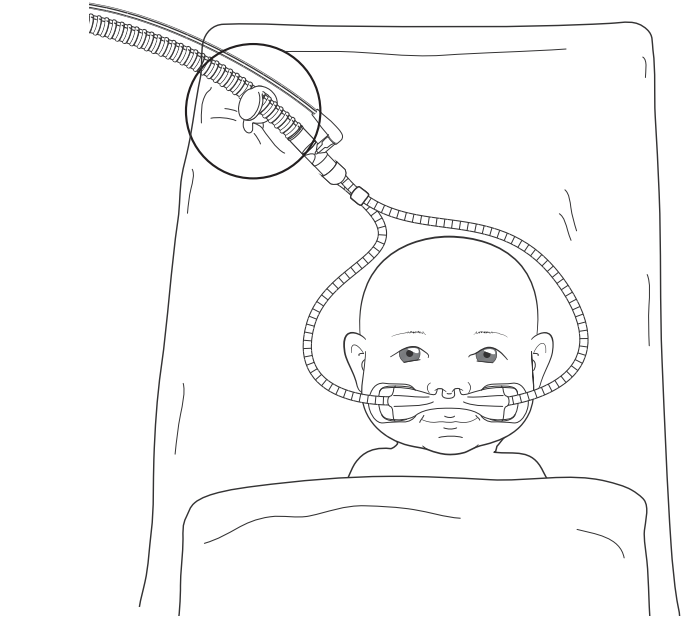
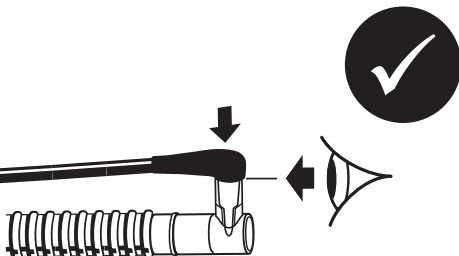
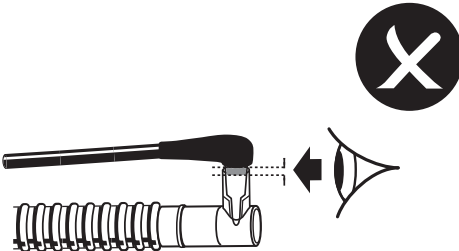
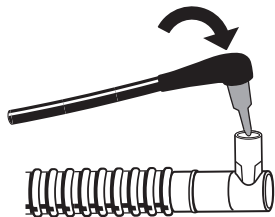
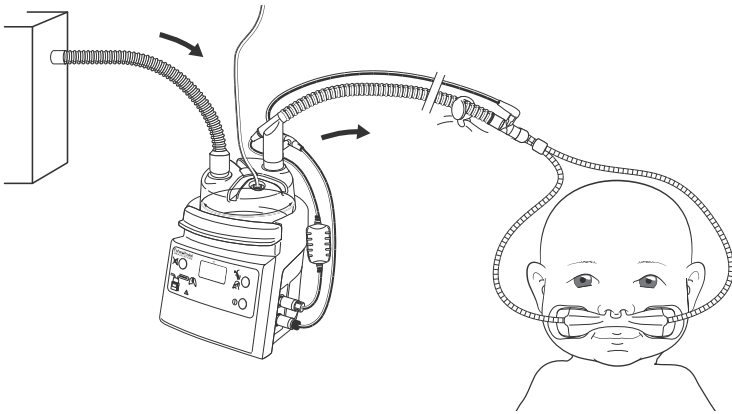
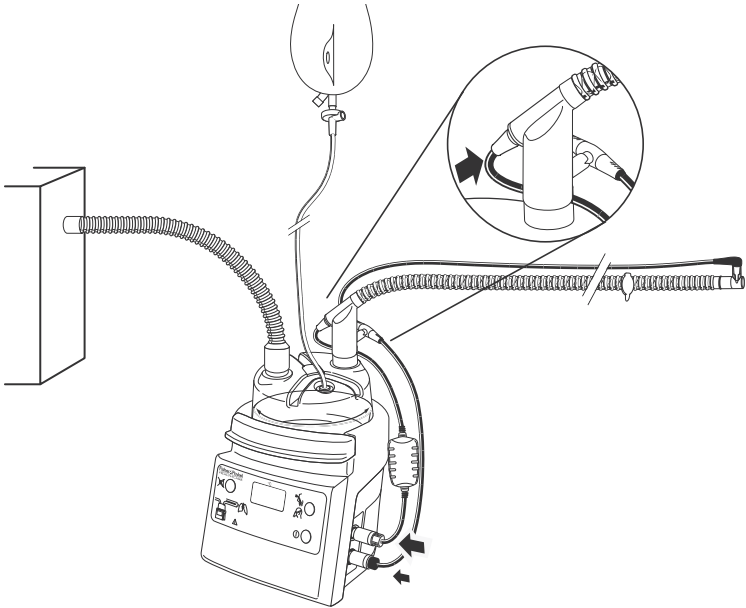
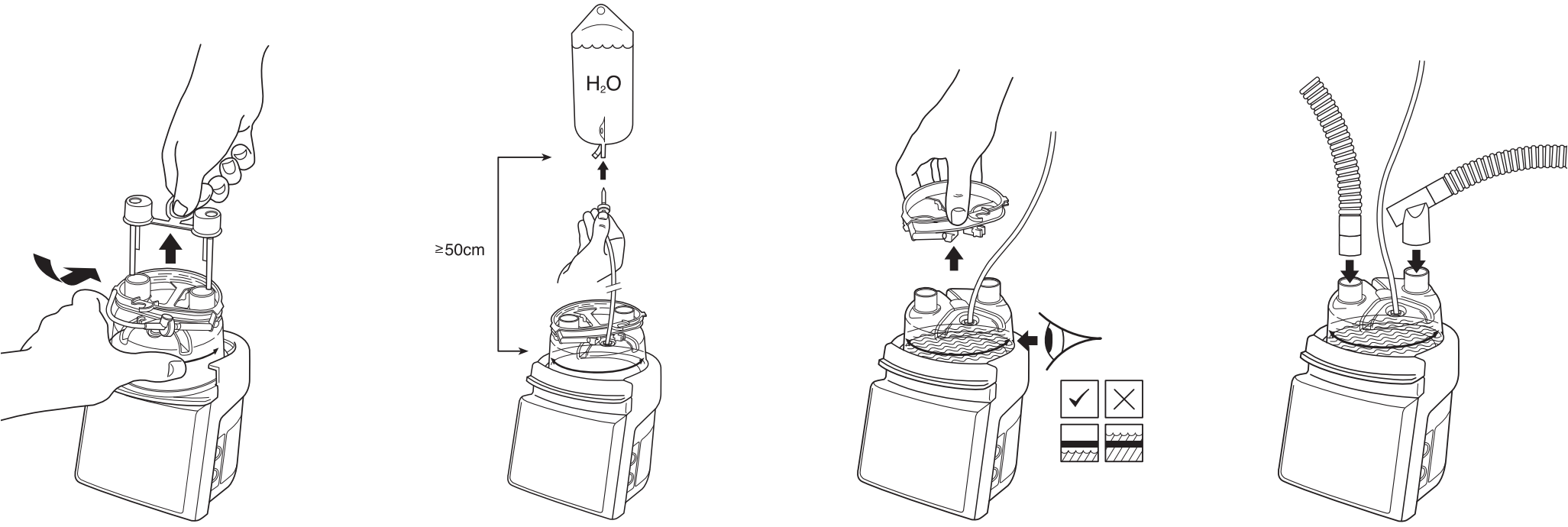




CE 0123

Rx only

Optiflow is a trademark of Fisher and Paykel Healthcare.
For patent information, see www.fphcare.com/ip

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 Email: info@fphcare.co.nz Web: www.fphcare.com
Australia (AU) (Sponsor) Fisher & Paykel Healthcare Pty Ltd, 19-31 King Street, Nunawading, Melbourne, Victoria 3131. Tel: +61 3 9871 4900 **Brazil (BR)** Fisher & Paykel do Brasil, Rua Sampaio Viana, 277 cj 21, Paraíso, 04004-000, São Paulo – SP, Brazil Tel: +55 11 2548 7002 **China (CN)** 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 **France (FR)** Fisher & Paykel Healthcare SAS, 10 Av. du Québec, Bât F5, BP 512, Villebon-sur-Yvette, 91946 Courtaboeuf Cedex, France Tel: +33 1 6446 5201 Email: c.s.fphcare.fr **Germany (DE)** Fisher & Paykel Healthcare GmbH, Wiesenstrasse 49, 73614 Schorndorf, Germany Tel: +49 7181 98599 0 **Hong Kong (HK)** Tel: +852 2116 0032 **India (IN)** Tel: +91 80 2309 6400 **Japan (JP)** Tel: +81 3 5117 7110 Fax: +81 3 5117 7115 **Korea (KR)** Tel: +82 2 6205 6900 **Mexico (MX)** Tel: +52 55 9130 1626 **Poland (PL)** Fisher & Paykel Healthcare Poland Sp. z o.o., Pl. Andersa 7, 61-894 Poznań, Poland Tel: +48 664 846 464 **Russia (RU)** Tel: +7 495 782 21 50 **Switzerland (CH)** Fisher & Paykel Healthcare GmbH, Säntisstrasse 2, 9501 Wil / SG, Switzerland Tel: 0800 83 47 63 **Taiwan (TW)** Tel: +886 2 8751 1739 **Turkey (TR)** İthalatçı Firma: Fisher Paykel Sağlık Ürünleri Ticaret Limited Şirketi, İletişim Bilgileri: Ostim Mahallesi 1249. Cadde No:6, Yenimahalle, Ankara, Türkiye 06374, Tel: +90 312 354 34 12 **UK (GB)** Fisher & Paykel Healthcare Ltd, Unit 16, Cordwallis Park, Clivemont Road, Maidenhead, Berkshire SL6 7BU, UK Tel: 0800 132 189 **USA (US)/Canada (CA)** Tel: 1800 446 3908 or +1 949 453 4000

Austria (AT) Tel: 0800 29 31 23 **Benelux (BE NL LU)** Tel: +31 40 216 3555 **Denmark (DK)** Tel: +45 70 26 37 70 **Finland (FI)** Tel: +358 9 251 66 123 **Ireland (IE)** Tel: 1800 409 011 **Italy (IT)** Tel: +39 06 7839 2939 **Norway (NO)** Tel: +47 21 60 13 53 **Spain (ES)** Tel: +34 902 013 346 **Sweden (SE)** Tel: +46 8 564 76 680

Ελληνικά

ΣΕΤ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ OPTIFLOW JUNIOR
Το RT331 της Fisher & Paykel Healthcare είναι ένα σετ αναλύσιμων μίας χρήσης που προορίζεται για χρήση με το MR850 και έναν ρινικό καθετήρα Optiflow Junior για την παροχή θεραπείας ένρινης υψηλής ροής με θερμαινόμενη ύγρανση σε ασθενείς που αναπνέουν αυθόρμητα οι οποίοι απαιτούν αναπνευστική υποστήριξη.

Το προϊόν είναι σχεδιασμένο για χρήση στο νοσοκομειακό περιβάλλον και πρέπει να συνταγογραφείται από ιατρό.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Συμβατός με υγραντήρες της Fisher & Paykel Healthcare MR850. Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του αναπνευστικού υγραντήρα MR850 για πρόσθετες πληροφορίες ασφαλείας, κλινικές αξιώσεις και οδηγίες εγκατάστασης και χρήσης.

Οι μέγιστοι ρυθμοί ροής που επιτυγχάνονται εξαρτώνται από τον αναπνευστήρα. Ανατρέξτε στις οδηγίες του κατασκευαστή για τη σωστή χρήση.

Εγκεκριμένο για χρήση με τον ρινικό καθετήρα Optiflow Junior και Optiflow Junior 2/2+ της Fisher & Paykel. Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης του καθετήρα για τους μέγιστους ρυθμούς ροής. Οι τιμές ροής προορίζονται μόνο για την καθοδήγησή σας. Εκτός εάν αναφέρεται διαφορετικά, οι ρυθμοί ροής εκφράζονται σε συνήθες BTPS (κορεσμένος αέρας με υδρατμούς σε θερμοκρασία σώματος και πίεση περιβάλλοντος).

ΣΥΝΔΕΣΕΙΣ ΔΙΑΣΥΝΔΕΣΗΣ	Κωνικοί σύνδεσμοι ISO 5356-1
ΣΥΜΠΙΕΣΙΜΟΣ ΟΓΚΟΣ	0,55 L
ΑΝΤΙΣΤΑΣΗ ΣΤΗ ΡΟΗ ΣΤΑ 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
(συμπεριλαμβανομένης αβεβαιότητας μέτρησης 0,03 cmH ₂ O)	
ΜΕΓΙΣΤΗ ΠΙΕΣΗ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ	8 kPa
ΜΗΚΟΣ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΙΚΟΥ ΣΩΛΗΝΑ	1,75 m
ΔΙΑΡΡΟΗ ΑΕΡΙΟΥ ΣΤΑ 60 cmH₂O	<30 mL/min

ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΠΟΔΟΣΗ ΣΕ ΘΕΡΜΟΚΡΑΣΙΑ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΟΣ 20 °C ΕΩΣ 26 °C	
Τρόπος λειτουργίας υγραντήρα	ΕΠΕΜΒΑΤΙΚΟΣ ΤΡΟΠΟΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ
Έξοδος ύγρανσης	>12 mg/L
Ρυθμός ροής	1,1 – 45 L/min

	Λανθασμένη στάθμη νερού, αντικαταστήστε τον θάλαμο MR290	Rx only	Μόνο με συνταγή
	Σωστή στάθμη νερού στον θάλαμο MR290	CE 0123	Ευρωπαϊκή συμμόρφωση
	Συμβουλευθείτε τις οδηγίες χρήσης		Ημερομηνία και χώρα κατασκευής CC NZ: Νέα Ζηλανδία MX: Μεξικό
	Μίας χρήσης		Κατασκευαστής
LOT	Αριθμός παρτίδας		Ημερομηνία λήξης
REF	Αριθμός αναφοράς		Προσοχή/ Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης
MD	Ιατροτεχνολογικό προϊόν		Μέγιστη διάρκεια χρήσης 7 ημερών
	Εισαγωγέας		Όρια θερμοκρασίας μεταφοράς και αποθήκευσης
	Διανομέας	EC REP	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος για την Ευρωπαϊκή Ένωση
UK REP	Υπεύθυνο πρόσωπο για το Ηνωμένο Βασίλειο	CH REP	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος για την Ελβετία

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ, ΣΥΣΤΑΣΕΙΣ ΠΡΟΣΟΧΗΣ ΚΑΙ ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

 ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Υπάρχουν υπολειπόμενοι κίνδυνοι που συνδέονται με τη χρήση αυτού του προϊόντος, ακόμα και εάν χρησιμοποιείται όπως προβλέπεται. Ακολουθώντας όλες τις παρεχόμενες οδηγίες και προειδοποιήσεις, παραμένουν οι κίνδυνοι υποξικής βλάβης, δερματικών εγκαυμάτων, εγκαυμάτων του αεραγωγού, τραυματισμού του αεραγωγού, τραυματισμού των πνευμόνων, τραυματισμού από ηλεκτροπληξία, μυοσκελετικού τραυματισμού και υποθερμίας. Αυτοί οι κίνδυνοι μπορεί να οδηγήσουν σε σοβαρό τραυματισμό ή θάνατο.
- MHN επαναχρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν. Η επαναχρησιμοποίηση μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα τη μετάδοση μολυσματικών ουσιών, τη διακοπή της θεραπείας, σοβαρή βλάβη ή θάνατο.

- Η χρήση αναπνευστικών κυκλωμάτων, θαλάμων, παρελκομένων ή συνδυασμών που δεν έχουν εγκριθεί από την Fisher & Paykel Healthcare μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα κακή απόδοση του συστήματος ύγρανσης, δυσλειτουργία του αναπνευστήρα και βλάβη στον ασθενή/χρήστη.
- Πρέπει να χρησιμοποιείται κατάλληλη παρακολούθηση του ασθενούς (π.χ. κορεσμός οξυγόνου) κάθε στιγμή. Η μη παρακολούθηση του ασθενούς (π.χ. σε περίπτωση διακοπής της ροής αερίου) μπορεί να προκαλέσει σοβαρή βλάβη ή θάνατο. Η μη συμμόρφωση μπορεί να οδηγήσει σε δερματικό έγκαυμα.
- MHN αγιάζετε τη θερμαντική πλάκα ή τη βάση του θαλάμου. Η θερμοκρασία των επιφανειών μπορεί να υπερβαίνει τους 85 °C. Η μη συμμόρφωση μπορεί να οδηγήσει σε δερματικό έγκαυμα.
- Πρέπει να χρησιμοποιείται αναπνευστήρας με λειτουργία Ένρινης Υψηλής Ροής και κατάλληλα όρια πίεσης. Η μη τήρηση αυτής της σύστασης μπορεί να διακυβεύσει τη θεραπεία, προκαλώντας σοβαρή βλάβη στον ασθενή (π.χ. υποξία ή βαρότραυμα).

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

- Όταν τοποθετείτε έναν υγραντήρα δίπλα σε έναν ασθενή, διασφαλίστε ότι ο υγραντήρας είναι πάντοτε τοποθετημένος σε χαμηλότερο επίπεδο από τον ασθενή.
-  ΜΗ χρησιμοποιείτε πέραν της μέγιστης διάρκειας χρήσης 7 ημερών.
- MHN καλύπτετε το κύκλωμα με υλικά όπως κουβέρτες, πετσέτες ή κλινοσκεπάσματα.
- MHN τεντώνετε και μη συμπιέζετε τον σωλήνα.
- MHN εμβαπτίζετε, πλένετε ή αποστειρώνετε αυτό το προϊόν. Αποφεύγετε την επαφή με χημικές ουσίες, καθαριστικούς παράγοντες ή απολυμαντικά χεριών.
- MH χρησιμοποιείτε τον θάλαμο εάν η στάθμη του νερού αυξηθεί πάνω από τη γραμμή μέγιστης στάθμης νερού.
- MH χρησιμοποιείτε τον θάλαμο εάν οι σφραγίσεις δεν είναι άθικτες κατά την παραλαβή ή εάν έχει πειστεί.
- MH θετέτε τον θάλαμο σε λειτουργία υπό γωνία μεγαλύτερη από 10°.
- MHN τριπτάει την πηγή νερού προτού αφαιρεθούν τα μπλε πιάματα. Εάν το κύριο φλότερ αστοχήσει, μπορεί να παρουσιαστεί εκτίναξη υγρού στο κύκλωμα, εάν ο θάλαμος λειτουργεί με ροή υψηλότερη από 80 L/min.
- Ελέγξτε οπτικά τα αναπνευστικά σετ για ζημιές (π.χ. συμπιεσμένος σωλήνας ή ραγισμένος σύνδεσμος) πριν από τη χρήση και αντικαταστήστε το προϊόν αν υπάρχουν ζημιές.
- Η πηγή νερού πρέπει να βρίσκεται τουλάχιστον 50 cm ψηλότερα από τον θάλαμο.
- MH χρησιμοποιείτε αναπνευστικά κυκλώματα με θερμαντικό σύρμα χωρίς ροή αερίου. Εάν η ροή αερίου διακοπεί, απενεργοποιήστε τον υγραντήρα.
- Βεβαιωθείτε ότι η παροχή νερού είναι συνδεδεμένη στον θάλαμο και ότι υπάρχει νερό στο εσωτερικό του θαλάμου.
- MH γεμίζετε τον θάλαμο με νερό που έχει θερμοκρασία υψηλότερη από 37 °C.
- Εάν χρησιμοποιείται συμπληρωματικό οξυγόνο, διατηρείτε τις πηγές ανάφλεξης μακριά από τον ασθενή και το προϊόν.
- MH χρησιμοποιείτε μαγνητικό τομογράφο (MRI) ή παρόμοιο αραωτή μαγνητικής βάση κατά τη χρήση με συμβατό καθετήρα Optiflow Junior. Η σωλήνωση του καθετήρα περιέχει ανοξείδωτο ατσάλι.

ΠΡΟΣΟΧΗ

- Η μη εφαρμογή και χρήση αυτού του προϊόντος σύμφωνα με τις οδηγίες, τις συνθήκες μεταφοράς, φύλαξης και λειτουργίας που καθορίζονται στην επισήμανση και τις οδηγίες χρήσης μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση αυτού του προϊόντος ή να διακυβεύσει την ασφάλεια (συμπεριλαμβανομένης δυναμικά της πρόκλησης σοβαρής βλάβης στον ασθενή).
- Το προϊόν προορίζεται για χρήση μόνο με παροχές αερίου ιατρικής κατηγορίας. Η παροχή αερίου που χρησιμοποιείται με αυτήν τη συσκευή μπορεί απροσδόκητα να μη χορηγεί οξυγόνο ή ροή.

ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

- Για χρήση υπό την επίβλεψη εκπαιδευμένου ιατρικού προσωπικού.
- Απορρίψτε το προϊόν σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου. Ο χρήστης μπορεί να εκτεθεί σε υγρά του αναπνευστικού συστήματος κατά τη διάρκεια της απορρίψης.
- Ο υπεύθυνος οργανισμός φέρει την ευθύνη για τη συμβατότητα του υγραντήρα και όλων των εξαρτημάτων και παρελκομένων που χρησιμοποιούνται για τη σύνδεση του ασθενούς και άλλου εξοπλισμού πριν τη χρήση.
- Σημείωση προς τον χρήστη: Σε περίπτωση που συμβεί κάποιο σοβαρό περιστατικό κατά τη χρήση αυτής της συσκευής, ενημερώστε τον τοπικό αντιπρόσωπο της Fisher & Paykel Healthcare και την αρμόδια αρχή στη χώρα σας.

Eesti keel

VENTILAATORIKONTUURI KOMPLEKT OPTIFLOW JUNIOR
Ettevõtte Fisher & Paykel Healthcare RT331 on ühekordselt kasutatav tarvikukomplekt, mis on ette nähtud kasutamiseks koos MR850 ja ninakanüüliga Optiflow Junior soojendatud ja niisutatud nasaalse suure vooluga ravi tegemiseks spontaanselt hingavatele patsientidele, kes vajavad hingamistuge.

Toode on ette nähtud kasutamiseks haiglakeskonnas ja selle peab ette kirjutama arst.

TEHNILISED ANDMED

Ühildub ettevõtte Fisher & Paykel Healthcare MR850 niisutitega. Täiendava ohutusteabe, kliinilised väätd ning seadistamise ja kasutamise juhised leiate toote MR850 Respiratory Humidifier kasutusjuhendist.

Saavutatavad maksimaalsed voolukiirused sõltuvad ventilaatorist. Oige kasutamise kohta lugege tootja juhendist.

Heaks kiidetud kasutamiseks koos ettevõtte Fisher & Paykel ninakanüüliga Optiflow Junior ja Optiflow Junior 2/2+. Maksimaalseid voolukiirusi vaadake kanüüli kasutusjuhendist. Voolukiirused on toodud vaid suunisena. Kui pole öeldud teisiti, on voolukiirused väljendatud BTPS (kehatemperatuur ja rõhk, küllastunud) tingimustes.

LIIDESE ÜHENDUSED	ISO 5356-1 koonilised liitmikud
KOKKUSURUTAV MAHT	0,55 L
VOOLUTAKISTUS 2,5 L/min JUURES	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(sh 0,03 cmH ₂ O mõõtemääramatus)
MAKSIMAALNE TÖÖRÕHK	8 kPa
HINGAMISVOOLIKU PIKKUS	1,75 m
GAASILEKE 60 cmH₂O JUURES	<30 mL/min

ÜLDINE JÕUDLUS KESKKONNATEMPERAatuurIL 20 °C KUNI 26 °C	
Niisutirežiim	INVASIIVNE REŽIIM
Niisutusvõimsus	>12 mg/L
Voolukiirus	1,1-45 L/min

	Vale veetase, vahetage MR290 kamber välja	Rx only	Ainult retsepti alusel
	Õige veetase MR290 kambriis	CE 0123	Euroopa vastavus
	Lugege kasutusjuhendit		Tootmiskuupäev ja -riik NZ: Uus-Meremaa MX: Mehhiko
	Ühekordselt kasutatav		Tootja
LOT	Partii number		Kõlblikkusaeg
REF	Viitenumber		Ettevaatust! / Lugege kasutusjuhendit
MD	Meditsiiniseade		Maksimaalne kasutusaeg 7 päeva
	Importija		Temperatuur-ripiirangud transportimisel ja hoiustamisel
	Edasimüüja	EC REP	Volitatud esindaja Euroopa Liidus
UK REP	ÜK vastutav isik	CH REP	Šveitsi volitatud esindaja

HOIATUSED, ETTEVAATUSABINÕUD JA MÄRKUSED

 HOIATUSED

- Selle toote kasutamisega kaasnevad jääkriskid, isegi kui seda kasutatakse ettenähtud viisil. Järgides kõiki antud juhiseid ja hoiatusi, säilib hüpoksiliste vigastuste, nahapõletuste, hingamisteede põletuste, hingamisteede vigastuste, kopsuvigastuste, elektrilöögivigastuse, luu-lihas-konna vigastuste ja hüpotermia oht. Need ohud võivad põhjustada tõsiseid vigastusi või surma.
- ÄRGE kasutage seda toodet korduvalt. Korduskasutus võib põhjustada nakkusetekitajate ülekandumise, raviprotseduri katkemise, tõsiseid vigastusi või surma.
- Hingamiskontuuride, kambrite, tarvikute või nende kombinatsioonide, mida Fisher & Paykel Healthcare ei ole heaks kiitnud, kasutamine võib vähendada niisutussüsteemi jõudlust, põhjustada ventilaatori talitlushäire ja vigastada patsienti/kasutajat.
- Patsienti peab kogu aeg sobival viisil jälgima (nt hapniküülastuse suhtes). Patsiendi mittejälgimine (nt gaasivoolu katkemise korral) võib viia tõsiste vigastuste või surmani.

- ÄRGE puudutage kütteplaati ega kambri alust. Pinnatemperatuur võib ületada 85 °C. Hoiatuse eiramine võib põhjustada nahapõletusi.
- Kasutada tuleb nasaalse suure voolu režiimi ja sobivate rõhupirangutega ventilaatorit. Vastasel korral võib tekkida raviprotseduuril probleeme, mille tulemuseks on patsiendi tõsised vigastused (nt hüpoksia või barotrauma).

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

- Niisuti paigaldamisel patsiendi juurde veenduge, et niisuti paikneks alati patsiendist madalamal.
-  ÄRGE kasutage kauem kui maksimaalselt 7 päeva.
- ÄRGE katke kontuuri esemetega, nagu tekid, rätikud või voodipesu.
- ÄRGE venitage ega pigistage voolikuid.
- ÄRGE leotage, peske ega steriliseerige seda toodet. Vältige kokkupuudet kemikaalide, puhastusvahendite või kätepuhastusvahenditega.
- ÄRGE kasutage kambrit, kui veetase tõuseb üle maksimaalse veetaseme joone.
- ÄRGE kasutage kambrit, kui tihendid ei ole kättesaamisel terved või kui seade on maha kukkunud.
- ÄRGE kasutage kambrit rohkem kui 10° nurga all.
- ÄRGE torgake veeallikat läbi enne siniste korkide eemaldamist. Primaarse ujuki tõrke korral võib vedelik kontuuri pritsida, kui kambrit kasutatakse kiirusel üle 80 L/min.
- Enne kasutamist kontrollige hingamiskomplekte visuaalselt kahjustuste (nt muljutud vooliku või mõranenud liitmiku) suhtes ja kahjustuste korral vahetage välja.
- Veeallikas peab paiknema vähemalt 50 cm kambrist kõrgemal.
- ÄRGE kasutage kütetraadiga hingamiskontuure ilma gaasivooluta. Gaasivoolu katkemisel liitlitage niisuti välja.
- Veenduge, et kambriaga oleks ühendatud veeallikas ja et kambriis oleks vett.
- ÄRGE täitke kambrit veega temperatuuriga üle 37 °C.
- Lisahapniku kasutamisel hoidke süttimisallikad patsiendist ja tootest eemal.
- ÄRGE kasutage MRT- ega sarnases magnetipõhises skanneris, kui seadet kasutatakse koos ühilduva kanüüliga Optiflow Junior. Kanüüli voolik sisaldab roostevara terast.

Tähelepanu

- Enne hingamiskomplekti patsiendiga ühendamist veenduge, et vajalikud ventilaatori või vooluallika alarimid oleksid seadistatud.
- Vältige soojendatud voolikute pikaajalist kokkupuudet patsiendi nahaga.
- Enne patsiendiga ühendamist tehke hingamissüsteemi voolukatse ja kontrollige seda ummistuste suhtes.
- Kasutage niisutamiseks USP steriliseit vett või samaväärset. ÄRGE lisage vette muid aineid.
- Kontrollige hingamiskontuure kondensatsiooni suhtes ja vajaduse korral tühjendage.
- Enne kasutamist veenduge, et kõik ühendused oleksid tihedad.
- Veenduge, et kütetraat oleks ühtlaselt üle kogu kontuuri jaotunud ja poleks puntras ega keerdus.
- ÄRGE kasutage koos MR810 niisutiga.

ETTEVAATUST

- Kui seda toodet ei paigaldata ega kasutata juhiste ning transportimise, hoiustamise ja kasutamise tingimuste järgi, mis on toodud märgistusel ja kasutusjuhendis, võib toote toimivus halveneda või ohutus väheneda (muu hulgas võivad tekkida patsiendi tõsised vigastused).

Toodet võib kasutada ainult meditsiinilise gaasivarustusega. Koos seadmega kasutataval gaasivarustusel võib ootamatult esineda hapniku manustamise või voolu häire.

MÄRKUSED

- Kasutamiseks väljaõppinud meditsiinitöötaja järelevalve all.
- Kõrvaldage toode haigla eeskirjade järgi. Kasutaja võib kõrvaldamise käigus puutuda kokku hingamisteedest pärinevate vedelikega.
- Vastutav organisatsioon vastutab selle eest, et enne kasutamist veendutaks niisuti ja kõikide osade ning tarvikute, mida kasutatakse patsiendi ja teiste seadmete ühendamiseks, ühildumises.
- Teade kasutajale. Kui selle seadme kasutamisel on toimunud tõsine ohujuhtum, siis teavitage sellest oma kohalikku Fisher & Paykel Healthcare'i esindajat ja oma riigi pädevad asutust.

Suomi

OPTIFLOW JUNIOR -VENTILAATTORIN LETKUSTOSARJA
Fisher & Paykel Healthcaren RT331 on kertakäyttöinen kulutusosasarja, joka on tarkoitettu käytettäväksi MR850- ja Optiflow Junior -nenäkanyylin kanssa lämmitetyn ja kostutetun korkean virtauksen nenäkanyylihoidon antamiseen spontaanisti hengittävälle potilaalle, jotka tarvitsevat hengitystukea.

Tuote on tarkoitettu käyttöön sairaalaympäristössä, ja siihen on saatava lääkärin määräys.

TEKNISET TIEDOT

Yhteensopiva Fisher & Paykel Healthcaren MR850-kostuttimien kanssa.

Lue hengityslaitteen MR850-kostuttimen käyttöohjeista lisätietoja turvallisuudesta, kliinisistä väitteistä sekä asennus- ja käyttöohjeista.

Suurimmat saavutettavat virtausnopeudet ovat ventilaattorikohtaisia. Katso valmistajan ohjeista oikea käyttötapa.

Hyväksytty käytettäväksi Fisher & Paykel Healthcaren Optiflow Junior- ja Optiflow Junior 2/2+ -nenäkanyylin kanssa. Katso suurimmat virtausnopeudet kanyylin käyttöohjeista. Virtausnopeudet ovat vain viitteellisiä. Ellei muuta ole mainittu, virtausarvot ilmoitetaan BTPS:nä (kehon lämpötila, paine, saturatio).

LAITELIITÄNNÄT	ISO 5356-1 -kartioliittimet
TILAVUUS KOKOON PURISTETTUNA	0,55 L
VIRTAUSVASTUSTUS 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(mittausepävarmuus 0,03 cmH ₂ O mukaan laskettuna)
SUURIN KÄYTTÖPAINE	8 kPa
HENGITYSPUTKEN PITUUS	1,75 m
KAASUN VUOTO 60 cmH₂O:SSA	<30 mL/min

YLEINEN SUORITUSKYKY YMPÄRISTÖN LÄMPÖTILASSA 20–26 °C	
Kostuttimien tila	INVASIIVINEN TILA
Kosteutusteho	>12 mg/L
Virtausnopeus	1,1-45 L/min

SYMBOLIEN MÄÄRITELMÄT

	Väärä veden taso, vaihda MR290-säiliö	Rx only	Vain reseptillä myytävä
	Vesi oikealla tasolla MR290-säiliössä	CE 0123	Eurooppalainen vaatimustenmukaisuus
	Katso käyttöohjeet		Valmistuspäivä ja -maa CC NZ: Uusi-Seelanti MX: Meksiko
	Kertakäyttöinen		Valmistaja
LOT	Eränumero		Viimeinen käyttöpäivämäärä
REF	Tuotenumero		Huomio / Katso käyttöohjeet
MD	Lääkinnällinen laite		Enintään 7 päivän käyttö
	Maahantuoja		Kuljetuksen ja säilytyksen lämpötilarajoitukset
	Jakelija	EC REP	Valtuutettu edustaja Euroopan unionin alueella
UK REP	Vastuuhenkilö Yhdistyneessä kuningaskunnassa	CH REP	Valtuutettu edustaja Sveitsissä

VAROITUKSET, HUOMIOT JA HUOMAUTUKSET

 VAROITUKSET

- Tämän tuotteen käyttöön liittyy jäännösriskejä, vaikka sitä käytettäisiin tarkoitettulla tavalla. Vaikka kaikkia annettuja ohjeita ja varoituksia noudatettaisiin, hypoksisen vammaan, ihon palovammaan, hengitysteiden palovammaan, hengitysteiden vammaan, keuhkovammaan, sähköiskun aiheuttaman vammaan, lihaksien ja luuston vammaan ja hypotermian riskit säilyvät. Nämä riskit voivat johtaa vakavaan vammaan tai kuolemaan.
- Ei SAA käyttää uudelleen. Uudelleenkäyttö voi johtaa tartuntavaarallisten aineiden välittymiseen, hoidon keskeytymiseen, vakavaan vahinkoon tai hengenvaaraan.
- Muiden kuin Fisher & Paykel Healthcaren hyväksymien hengityslekustojen, säiliöiden, lisävarusteiden tai näiden yhdistelmien käyttö voi johtaa heikkoon kostutusjärjestelmän suorituskyykyin tai ventilaattorin toimintahäiriöön ja aiheuttaa haittaa potilaalle/käyttäjälle.
- Potilasta (esim. happisaturaatiota) on valvottava asianmukaisesti koko ajan. Jos potilasta ei valvota (esim. kaasuvirtauksen keskeytyessä), voi seurata vakavaa vahinkoa tai kuolema.

- Lämmitinlevyyin tai säiliön alustaan Ei SAA koskea. Pintojen lämpötila voi olla yli 85 °C. Koskemisen seurauksena saattaa olla palovamma.
- Ventilaattorin korkean nenävirtauksen tilaa ja soveltuvia paineroajoituksia on käytettävä. Tämän laiminlyöminen saattaa vaarantaa hoidon onnistumisen ja aiheuttaa potilaalle vakavaa vahinkoa (esim. hapenpuutteen tai painevaurion).

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

- Kun kiinnität kostutinta potilaan viereen, varmista, että kustutin on aina alempana kuin potilas.
-  Tuotetta Ei SAA käyttää 7 vuorokautta pidempään.
- Letkuja Ei SAA käyttää, jos veden pinta nousee yli linnaavaatteilla.
- Letkuja Ei SAA venyttää tai puristaa.
- Tätä tuotetta Ei SAA liottaa, pestä tai steriloida. Vältä kosketusta kemikaalien, puhdistusaineiden tai kädesien kanssa.
- Säiliötä Ei SAA käyttää, jos veden pinta nousee yli enimmäistäytörajan.
- Säiliötä Ei SAA käyttää, jos tiivistee eivät ole ehjät tai jos se on pudotettu.
- Säiliötä Ei SAA käyttää yli 10 asteen kaltevuuskulmassa.
- Vesipussia Ei SAA puhkaista ennen kuin siniset suojukset on poistettu. Jos pääuimuri lakkaa toimimasta, hengitysletkuihin saattaa roiskua vettä, jos säiliön virtausnopeus on yli 80 L/min.
- Tarkista hengityslekustot ennen käyttöä vaurioiden varalta (esim. litistynytt letku tai haljennut liitin) ja vaihda ne, jos ne ovat vaurioituneet.
- Säiliöiden täytyy olla ainakin 50 cm säiliötä korkeammalla.
- Lämpöhengitysletkuja Ei SAA käyttää ilman kaasuvirtausta. Jos kaasuvirtaus keskeytyy, sammuta kustutin.
- Varmista, että säiliöön on liitetty vesiastia ja että säiliössä on vettä.
- ÄLÄ täytä säiliötä vedellä, jonka lämpötila ylittää 37 °C.
- Jos käytetään lisähappea, syttymislähteet on pidettävä kaukana potilaasta ja tuotteesta.
- ÄLÄ käytä magneettikuvaslaitetta tai vastaavaa magneettiperusteista kuvauslaitetta yhteensopivan Optiflow Junior -kanyylin kanssa käytettäessä. Kanyylin letkusto sisältää ruostumatonta terästä.

Huomio

- Ennsta, että soveltuvat vent

Hrvatski ^{hr}

KOMPLET SKLOPA VENTILATORA OPTIFLOW JUNIOR

Proizvod RT331 tvrtke Fisher & Paykel Healthcare jednokrtni je komplet namijenjen upotrebi s ovlaživačem MR850 i nazalnom kanilom Optiflow Junior radi dovodenja zagrijanih i ovlaženih plinova velikog protoka do bolesnika koji dišu samostalno, no trebaju pomoć pri disanju.

Proizvod je namijenjen upotrebi u bolnicama, a mora ga propisati liječnik.

TEHNIČKE SPECIFIKACIJE

Kompatibilan s ovlaživačima MR850 tvrtke Fisher & Paykel Healthcare.

Dodatne informacije o sigurnosti, kliničke tvrdnje i upute za postavljanje i uporabu potražite u uputama za uporabu respiratornog ovlaživača MR850.

Maksimalne postignute brzine protoka ovisе o ventilatoru. Za ispravnu uporabu pogledajte upute proizvođača.

Odobreno za uporabu s nazalnom kanilom Optiflow Junior i Optiflow Junior 2/2+ tvrtke Fisher & Paykel. Maksimalne brzine protoka potražite u uputama za upotrebu kanile. Protoci služe samo kao okvirna smjernica. Ako nije drukčije navedeno, brzine protoka izražene su u BTPS uvjetima (tjelesna temperatura i tlak, zasićeno).

PRIKLJUČCI SUČELJA	ISO 5356-1 stožasti priključci
VOLUMEN KOJI SE MOŽE STLAČITI	0,55 L
OTPOR NA PROTOK PRI 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(uključujući mjernu nesigurnost od 0,03 cmH ₂ O)
MAKSIMALNI RADNI TLAK	8 kPa
DULJINA CIJEVI ZA DISANJE	1,75 m
CURENJE PLINA PRI 60 cmH₂O	<30 mL/min

OPĆENITA RADNA SVOJSTVA PRI SOBNOJ TEMPERATURI OD 20 °C DO 26 °C	
Način rada ovlaživača	INVAZIVNI NAČIN
Izlazna vlažnost	>12 mg/L
Brzina protoka	1,1 – 45 L/min

DEFINICIJE SIMBOLA

	Neispravna razina vode, zamijenite komoru MR290	Rx only	Samo uz liječnički recept
	Ispravna razina vode u komori MR290	CE 0123	Sukladnost s propisima Europske unije
	Proučite upute za rad		Datum i šifra države proizvođnje NZ: Novi Zeland MX: Meksiko
	Samo za jednokratnu uporabu		Proizvođač
LOT	Broj serije		Datum „upotrijebiti do“
REF	Broj reference		Oprez/proučite upute za uporabu
MD	Medicinski proizvod		Maksimalna uporaba od 7 dana
	Uvoznik		Ograničenja temperature za prijevoz i skladištenje
	Distributer	EC REP	Ovlašteni predstavnik u Europskoj uniji
UK REP	Odgovorna osoba u Ujedinjenoj Kraljevini	CH REP	Ovlašteni predstavnik za Švicarsku

UPOZORENJA, MJERE OPREZA I NAPOMENE

⚠ UPOZORENJA

- Postoje rezidualni rizici povezani s uporabom ovog proizvoda čak i ako se upotrebljava kako je predviđeno. Rizici od hipoksičnih ozljeda, opeklina kože, opeklina dišnih putova, ozljeda dišnih putova, ozljeda pluća, ozljeda uzrokovanih električnim udarom, muskuloskeletalnih ozljeda i hipotermije postoji i ako se slijede sve navedene upute i upozorenja. Ti rizici mogu za posljedicu imati teške ozljede ili smrt.
- NEMOJTE ponovno upotrebljavati ovaj proizvod. Ponovnom se uporabom mogu prenijeti zarazne tvari, može se izazvati prekid terapije, može doći do teške ozljede ili smrti.
- Uporaba sklopova za disanje, komora, pomoćnog pribora ili kombinacija koje nije odobrila tvrtka Fisher & Paykel Healthcare može dovesti do loših radnih svojstava sustava za ovlaživanje, kvara ventilatora i ozljede bolesnika/korisnika.
- Uvijek je potreban odgovarajući nadzor bolesnika (npr. zasićenosti kisikom). Nenadziranje bolesnika (npr. u slučaju prekida protoka plina) može za posljedicu imati tešku ozljedu ili smrt.

- NE dirajte ploču grijača ili bazu komore. Temperatura tih površina može biti viša od 85 °C. Nepridržavanje uputa može dovesti do opeklina na koži.
- Potrebno je upotrebljavati ventilator s načinom rada visokog protoka kisika kroz nos i odgovarajuća ograničenja tlaka. Nepridržavanje navedenog može ugroziti terapiju i izazvati teške ozljede pacijenta (npr. hipoksija ili barotrauma).

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

- Ako ovlaživač postavljate pored bolesnika, pobrinite se da je uređaj uvijek postavljen ispod razine bolesnika.
-  NE upotrebljavajte duže od 7 dana maksimalnog trajanja uporabe.
- Sklop NE pokrivajte materijalima kao što su deke, ručnici i posteljina.
- NEMOJTE razvlačiti ili potezati cijev.
- NEMOJTE namakati, prati ili sterilizirati ovaj proizvod. Izbjegavajte kontakt proizvoda s kemikalijama, sredstvima za čišćenje ili dezinfekcijskim sredstvima za ruke.
- NE upotrebljavajte komoru ako je razina vode iznad oznake maksimalne razine.
- NE upotrebljavajte komoru ako su njene brtve oštećene prilikom isporuke ili ako vam je komora ispalja.
- NEMOJTE rukovati komorom pod kutom većim od 10°.
- NE bušite izvor vode dok se ne uklone plave kapice. Ako je primarni plovak neispravan, može doći do prskanja u sklopu ako se komora upotrebljava s protokom većim od 80 L/min.
- Vizualno pregledajte komplete za disanje kako biste utvrdili ima li na njima oštećenja (primjerice, zgnjčena cijevi ili napukao priključak) prije uporabe te ih zamijenite ako su oštećeni.
- Izvor vode mora biti najmanje 50 cm viši od komore.
- NE upotrebljavajte sklopove za disanje grijane žicom bez protoka plina. Ako je protok plina prekinut, isključite ovlaživač.
- Pobrinite se da je na komoru priključen izvor vode i provjerite ima li u komori vode.
- NE punite komoru vodom temperature veće od 37 °C.
- Ako upotrebljavate dodatni kisik, izvore zapaljenja držite podalje od bolesnika i proizvoda.
- NE upotrebljavajte magnetsku rezonanciju ni slična magnetska snimanja ako proizvod upotrebljavate s kompatibilnom kanilom Optiflow Junior. Cijev kanile sadržava nehrđajući čelik.

- Pozor**
- Priпаžite na to da su postavljeni odgovarajući alarmi ventilatora ili izvora protoka prije priključivanja kompleta za disanje na bolesnika.
- Izbjegavajte dugotrajan dodir zagrijanih cijevi s kožom bolesnika.
- Prije spajanja na bolesnika izvršite provjeru protoka na sustavu disanja te provjerite je li došlo do začepljenja.
- Za ovlaživanje upotrebljavajte vodu koja je sterilna prema kriterijima Američke farmakopeje (USP) ili ekvivalentnu. NEMOJTE dodavati druge tvari vodi.
- Provjeravajte ima li u sklopovima za disanje kondenzacije i osušite ih ako je potrebno.
- Prije uporabe provjerite jesu li svi spojevi čvrsti.
- Provjerite je li žica grijača ravnomjerno raspoređena uzduž sklopa te je li zapetljana ili presavijena.
- NE primjenjujte s ovlaživačem MR810.

OPREZ

- Primjena i upotreba ovog proizvoda koja nije u skladu s uputama, uvjetima za prijenos, skladištenje i rad navedenima na oznakama i u uputama za upotrebu može utjecati na radna svojstva proizvoda ili ugroziti sigurnost (uključujući mogućе teške ozljede bolesnika).
- Proizvod se smije koristiti samo s izvorima plina za medicinsku upotrebu. Izvor plina koji se koristi s ovim proizvodom mogao bi neočekivano prestati dovoditi kisik ili omogućivati protok zraka.

NAPOMENE

- Proizvod se smije upotrebljavati samo pod nadzorom kvalificiranog zdravstvenog osoblja.
- Proizvod odložite u otpad prema bolničkom protokolu. Prilikom odlaganja u otpad korisnik može biti izložen tekućinama iz dišnog sustava.
- Nadležna organizacija snosi odgovornost za kompatibilnost ovlaživača i svih dijelova i pomoćnog pribora koji se upotrebljavaju za priključivanje na bolesnika i drugu opremu prije uporabe.
- Obavijest korisniku: ako tijekom uporabe ovog uređaja dođe do ozbiljnog incidenta, obavijestite o tome lokalnog predstavnika tvrtke Fisher & Paykel Healthcare i nadležno tijelo u svojoj zemlji.

Magyar ^{hu}

OPTIFLOW JUNIOR LÉLEGEZTETŐKÖR-KÉSZLET

A Fisher & Paykel Healthcare RT331 egy egyszerű használatos fogýoeszközkészlet az MR850 készülékkel és Optiflow Junior orrkánüllel történő használatra tervezve, fűtött és párasított magas nazális áramlású kezelés biztosítására olyan spontán lélegző betegek számára, akik légzéstámogatásra szorulnak. Ezt a terméket a kezelőorvos rendelvénye szerinti, kórházi környezetben történő használatra tervezték.

MŰSZAKI ADATOK

A Fisher & Paykel Healthcare MR850-es párasító készülékekkel kompatibilis.

A biztonságosságra vonatkozó további információért, klinikai állításokért, valamint üzembe helyezési és használati utasításokért tekintse meg az MR850 légzőkörü párasító használati útmutatóját.

A maximális áramlási sebesség a lélegeztetőgéptől függ. A megfelelő használattal kapcsolatban olvassa el a gyártó használati utasítását.

Alkalmazása jóváhagyott a Fisher & Paykel Optiflow Junior és Optiflow Junior 2/2+ orrkánülőkkel. A maximális áramlási sebességeket lásd a kanül használati utasításában. Az áramlási értékek csak tájékoztató jellegűek. Amennyiben másképp nem jelölük, az áramlási sebesség értékei testhőmérséklet és szaturált nyomás (BTPS feltételek) mellett értendőek.

INTERFÉSZKAPCSOLATOK	ISO 5356-1 kúpos csatlakozók
ÖSSZENYOMHATÓ TÉRFOGAT	0,55 L
ÁRAMLÁSSAL SZEMBENI ELLENÁLLÁS 2,5 L/percen	0,10 ± 0,03 H ₂ Ocm
	(beleszámolva a 0,03 H ₂ Ocm-es mérési pontatlanságot)
MAXIMÁLIS MŰKÖDÉSI NYOMÁS	8 kPa
A LÉLEGEZTETŐ CSŐ HOSSZA	1,75 m
GÁZSZIVÁRGÁS 60 H₂Ocm-EN	<30 mL/perc

ÖSSZTELJESÍTMÉNY 20 °C ÉS 26 °C KÖZÖTTI KÖRNYEZETI HŐMÉRSÉKLETEN	
Párasító üzemmód	INVAZÍV ÜZEMMÓD
Párasító kimenet	>12 mg/L
Áramlási sebesség	1,1–45 L/perc

SZIMBÓLUMOK JELENTÉSE

	Nem megfelelő vízszint, cserélje le az MR290-es tartályt	Rx only	Kizárólag orvosi rendelvényre!
	Megfelelő vízszint az MR290-es tartályban	CE 0123	Európai megfelelőség
	Nézzén utána a használati utasításban		Gyártás dátuma és országa (CC) NZ: Új-Zéland MX: Mexikó
	Egyszer használatos		Gyártó
LOT	Tételszám		Lejártai dátum
REF	Hivatkozási szám		Figyelem/olvassa el a használati utasítást
MD	Orvostechnikai eszköz		Legfeljebb 7 napig használható
	Importőr		Szállítási és tárolási hőmér-sékletkorlátok
	Forgalmazó	EC REP	Meghatalmazott képviselő az Európai Unióban
UK REP	Felelős személy az Egyesült Királyságban	CH REP	Svájci meghatalmazott képviselő

FIGYELMEZTETÉSEK, ÓVINTÉZKEDÉSEK ÉS MEGJEGYZÉSEK

⚠ FIGYELMEZTETÉSEK

- Még rendeltétésszerű használat mellett is vannak a termék használatával kapcsolatos fennmaradó kockázatok. Minden rendelkezésre bocsátott utasítást és figyelmeztetést követve is fennmarad a hipoxiás károsodás, a bőr és a légutak égési sérüléseinek, a légutak és a tüdő sérülésének, áramütés okozta sérülés, a mozgásszervrendszeri sérülés és a hipotermia kockázata. Ezek a kockázatok súlyos sérüléseket vagy halált okozhatnak.
- NE használja fel többször ezt a terméket. Az ismételt felhasználás fertőző kórokozók átviteléhez, a kezelés megszakításához, súlyos sérüléshez vagy a beteg halálához vezethet.
- A Fisher & Paykel Healthcare által nem jóváhagyott légzőkörök, tartályok, tartozékok vagy ezek kombinációi a párasító rendszert elégtelen működéséhez, a lélegeztetőgépg meghibásodásához, valamint a beteg/felhasználó sérüléséhez vezethet.

- Mindig gondoskodjon a beteg megfelelő monitorizálásáról (pl. oxigénszaturáció). A beteg monitorizálásának elmaradása (pl. a gázáram megszakadása esetén) súlyos sérüléssel vagy halállal is végződhet.
- NE érjen a fűtőlaphoz és a tartály aljához. A felületek hőmérséklete meghaladhatja a 85 °C-ot. A figyelmeztetés be nem tartása égési sérüléshez vezethet.
- Magas nazális áramlás üzem móddal és megfelelő nyomáskorlátozással rendelkező lélegeztetőgépet kell használni. Ennek elmulasztása ronthatja a kezelés hatásfokát, ami a beteg súlyos sérüléséhez (pl. oxigénhiányos állapot vagy barotrauma) vezethet.

Az alábbi figyelmeztetések be nem tartása ronthatja a készülék teljesítményét és biztonságosságát (ideértve az esetleges súlyos sérülések bekövetkeztét):

- Amikor a párasító készüléket elhelyezi a beteg mellé, ügyeljen arra, hogy mindig a beteg helyzeténél alacsonyabb helyen legyen a készülék.
-  NE használja a maximális 7 napnál tovább a készüléket.
- NE takarja le a légzőkört anyagokkal, például lepedővel, törülközővel vagy ágyneművel.
- NE nyújtsa a csővezetékét, és ne préseljen ki belőle semmit, ha eltömődik.
- NE áztassa vízbe, ne mossa le és ne sterilizálja ezt a terméket. Ügyeljen arra, hogy a készülék ne érintkezzen vegyszerekkel, tisztítószerekkel vagy kézfertőtlenítővel.
- NE használja a tartályt, ha a vízszint a maximális vízszintet jelölő vonal fölé emelkedik.
- NE használja a tartályt, ha átvételkor azt észleli, hogy a szigetelések nem sérülésmentesek, valamint ha leejtették.
- NE használja a tartályt 10°-nál nagyobb dőlésszögben.
- NE használja át a vízforrást, amíg a kék kupakokat el nem távolította. Amennyiben az elsődleges üsző meghibásodik, a légzőkörbe folyadék kerülhet, ha a tartályt 80 L/perc felett működtetik.
- Használat előtt szabad szemmel ellenőrizze, hogy van-e sérülés a légzőkészleten (pl. megtört csővezeték vagy megrepedt csatlakozó) és ha igen, akkor cserélje le.
- A vízforrás legalább 50 cm-rel a tartály szintje felett kell, hogy legyen.
- NE használjon fűtőszálas légzőkört gázáram nélkül. Ha a gázáram megszakad, kapcsolja ki a párasító készüléket.
- Ügyeljen rá, hogy a víztartály rá legyen kötve a vízforrásra, és hogy mindig legyen benne víz.
- SOHA NE töltsön a tartályba 37 °C-nál magasabb hőmérsékletű vizet.
- Amennyiben kiegészítő oxigénellátást alkalmaz, minden gyújtóforrást tartson távol a betegtől és a terméktől.
- Amikor kompatibilis Optiflow Junior kanüllel együtt alkalmazza, NE használja MRI vagy hasonló, mágneses képkalkotó berendezésben. A kanül csővezetéke rozsdamentes acélt tartalmaz.

Figyelem!

- Mielőtt a légzőkört a beteghez csatlakoztatja, ellenőrizze, hogy a lélegeztetőgéphez vagy a légforráshoz kapcsolódó riasztások megfelelően vannak beállítva.
- Ügyeljen rá, hogy a fűtött csővek tartósan ne érjenek a beteg bőréhez.
- Mielőtt a beteghez csatlakoztatja a lélegeztető rendszert, végezzen áramlási ellenőrzést, és ellenőrizze, hogy nincs-e eldugulva.
- Az Egyesült Államok Gyógyszerkönyve (USP) szerinti vagy azzal egyenértékű steril vizet használjon a párasításhoz. NE adjon semmilyen egyéb anyagot a vízhez.
- Ellenőrizze a légzőkört, hogy van-e benne kicsapódott folyadék, és szükség szerint csapolja le.
- Használat előtt ellenőrizze, hogy minden csatlakozás szoros-e.
- Ellenőrizze, hogy a fűtőszál egyenletesen oszlik el a légzőkörben és nincs összecsomózódva vagy megtört.
- NE használja MR810 párasító készülékkel.

VIGYÁZATI

- A termék címkéjén és használati utasításában megadott irányelvek, szállítási, tárolási és üzemeltetési feltételek betartásának és alkalmazásának elmulasztása ronthatja a termék teljesítményét vagy biztonságosságát (ideértve a súlyos betegkárosodás bekövetkeztét is).
- A terméket kizárólag orvosi célú gázellátással lehet használni. Az ezzel a készülékkel használt gázellátás váratlan meghibásodása az oxigénellátás vagy áramlás zavarát okozhatja.

MEGJEGYZÉSEK

- Képzett egészségügyi szakemberek felügyelete mellett használható.
- A kórházi szabályzatnak megfelelően ártalmatlanítsa a terméket. A felhasználó légúti folyadékokkal érintkezhet az ártalmatlanítás során.
- A felelős szervezet felelőssége, hogy használatba vétel előtt a betegre csatlolandó párasító készülék, illetve minden alkatrész és tartozék és egyéb berendezés kompatibilis legyen.
- Megjegyzés a felhasználónak: Ha az eszköz használata során súlyos esemény történik, kérjük, értesítse a Fisher & Paykel Healthcare helyi képviselőjét és országa illetékes hatóságát.

Bahasa Indonesia ^{id}

KIT SIRKUIT VENTILATOR OPTIFLOW JUNIOR

Fisher & Paykel Healthcare RT331 merupakan kit bahan habis pakai dan sekali pakai yang ditujukan untuk digunakan dengan MR850 dan kanula nasal Optiflow Junior untuk memberikan terapi nasal high flow yang dipanaskan dan dilembapkan bagi pasien yang bernapas secara spontan dan membutuhkan bantuan pernapasan.

Produk ini dirancang untuk digunakan di lingkungan rumah sakit dan harus diresepkan oleh dokter.

SPESTIFIKASI TEKNIS

Kompatibel dengan pelembap udara Fisher & Paykel Healthcare MR850.

Lihat petunjuk penggunaan Pelembap Pernapasan MR850 untuk mendapatkan informasi keselamatan tambahan, klaim klinis, serta petunjuk persiapan dan penggunaan.

Laju aliran maksimum yang dicapai tergantung pada ventilator. Lihat petunjuk produsen untuk penggunaan yang benar.

Disetujui untuk digunakan dengan kanula nasal Fisher & Paykel Optiflow Junior dan Optiflow Junior 2/2+. Lihat petunjuk pengguna kanula untuk mendapatkan laju aliran maksimum. Aliran hanya digunakan sebagai panduan. Kecuali bila dinyatakan secara berbeda, laju aliran dinyatakan pada kondisi BTPS (suhu tubuh dan tekanan, jenuh).

SAMBANGUN ALAT PENGHUBUNG	Konektor Kerucut ISO 5356-1
VOLUME YANG BISA DIKOMPRESI	0,55 L
RESISTENSI TERHADAP ALIRAN PADA 2,5 L/mnt	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(termasuk ketidakpastian pengukuran 0,03 cmH ₂ O)
TEKANAN OPERASIONAL MAKSIMUM	8 kPa
PANJANG SELANG PERNAPASAN	1,75 m
KEBOCORAN GAS PADA 60 cmH₂O	<30 mL/mnt

KINERJA KESELURUHAN PADA SUHU AMBIEN 20 °C HINGGA 26 °C	
Mode Pelembap Udara	MODE INVASIF
Output Humidifikasi	>12 mg/L
Laju Aliran	1,1 – 45 L/mnt

DEFINISI SIMBOL

	Level air salah, ganti wadah MR290	Rx only	Berdasarkan resep saja
	Level air yang benar dalam wadah MR290	CE 0123	Kesesuaian Eropa
	Baca petunjuk pengoperasian		Tanggal dan CC negara produsen NZ: Selandia Baru MX: Meksiko
	Sekali pakai		Produsen
LOT	Nomor lot		Gunakan sebelum tanggal
REF	Nomor referensi		Perhatian/ Baca petunjuk penggunaan
MD	Perangkat medis		Maksimum penggunaan 7 hari
	Importir		Batas suhu pengangkutan dan penyimpanan
	Distributor	EC REP	Perwakilan resmi Uni Eropa
UK REP	Penanggung jawab untuk Britania Raya	CH REP	Perwakilan resmi Swiss

PERINGATAN, PERHATIAN, DAN CATATAN

⚠ PERINGATAN

- Ada beberapa risiko residual yang berkaitan dengan penggunaan produk ini, meski telah digunakan sesuai yang dimaksudkan. Meski semua petunjuk dan peringatan yang diberikan telah dipatuhi, tetap ada risiko karena cedera hipoksia, luka bakar pada kulit, luka bakar pada saluran napas, cedera saluran napas, cedera paru, cedera sengatan listrik, cedera muskuloskeletal, dan hipotermia. Risiko ini bisa mengakibatkan cedera serius atau kematian.
- JANGAN menggunakan ulang produk ini. Penggunaan ulang dapat menyebabkan penyebaran zat menular, gangguan pengobatan, bahaya serius, atau kematian.
- Penggunaan sirkuit pernapasan, wadah, aksesoris, atau kombinasi yang tidak disetujui oleh Fisher & Paykel Healthcare bisa mengakibatkan kinerja sistem humidifikasi yang buruk, kegagalan fungsi ventilator, dan membahayakan pasien/ pengguna.

- Pasien harus selalu dipantau (misalnya saturasi oksigen) dengan benar. Kelalaian dalam memantau pasien (misalnya jika terjadi gangguan aliran gas) dapat mengakibatkan bahaya serius atau kematian.
- JANGAN menyentuh pelat pemanas atau alas wadah. Suhu permukaan bisa melebihi 85 °C. Kelalaian dalam mematuhi petunjuk ini bisa menyebabkan luka bakar pada kulit.
- Ventilator dengan mode Nasal High Flow dan batas tekanan yang sesuai harus digunakan. Kelalaian dalam melakukan hal ini bisa mengganggu kinerja terapi, sehingga mengakibatkan bahaya serius bagi pasien (misalnya hipoksia atau barotrauma).

Kelalaian dalam mematuhi peringatan berikut ini bisa mengganggu kinerja perangkat atau membahayakan keselamatan (termasuk berpotensi menyebabkan bahaya serius):

- Saat memasang pelembap udara di dekat pasien, pastikan bahwa pelembap udara selalu ditempatkan pada posisi yang lebih rendah dari pasien.
-  JANGAN digunakan melampaui durasi maksimum penggunaan 7 hari.
- Jangan menutupi sirkuit dengan bahan seperti selimut, handuk, atau seprai.
- JANGAN merengkan atau memeras selangnya.
- JANGAN merendam, mencuci, atau mensterilkan produk ini. Jangan sampai terkena bahan kimia, bahan pembersih, atau cairan pembersih tangan.
- JANGAN menggunakan wadahnya jika level air melebihi garis level air maksimum.
- JANGAN menggunakan wadahnya jika segel tidak utuh saat diterima, atau jika pernah terjatuh.
- JANGAN menggunakan wadahnya pada sudut lebih dari 10°.
- JANGAN menusuk sumber airnya sampai tutup birunya telah dilepas. Apabila pelampung primer tidak berfungsi, sirkuitnya bisa terkena cipratan bila wadahnya dioperasikan lebih dari 80 L/mnt.
- Periksa kerusakan pada set pernapasan (misalnya selang yang terkenan atau konektor yang retak) sebelum digunakan, dan ganti jika kerusakan ditemukan.
- Sumber air harus setidaknya 50 cm lebih tinggi dari wadah.
- JANGAN menggunakan sirkuit pernapasan yang dilengkapi kawat pemanas tanpa aliran gas. Jika aliran gas terganggu, matikan pelembap udara.
- Pastikan ada persediaan air yang terhubung ke wadah dan wadahnya berisi air.
- JANGAN mengisi wadahnya dengan air lebih dari 37 °C.
- Jika oksigen tambahan digunakan, jauhkan sumber pengapian dari pasien dan produk.
- JANGAN digunakan dalam MRI atau pemindai berbasis magnet lainnya yang serupa saat digunakan dengan kanula Optiflow Junior yang kompatibel. Selang kanula mengandung bahan baja tahan karat.

Perhatian

- Pastikan alarm ventilator atau sumber aliran yang sesuai ditetapkan sebelum menghubungkan perangkat pernapasan ke pasien.
- Hindari kontak yang terlalu lama antara selang yang dipanaskan dan kulit pasien.
- Lakukan uji aliran pada sistem pernapasan dan periksa untuk mengetahui adanya sumbatan sebelum menghubungkannya ke pasien.
- Gunakan air steril USP atau yang setara untuk humidifikasi. JANGAN menambahkan zat lainnya ke dalam air.
- Periksa kondensasi pada sirkuit pernapasan dan kuras bila diperlukan.
- Periksa apakah semua sambungannya sudah erat sebelum digunakan.
- Periksa untuk mengetahui apakah kawat pemanasnya didistribusikan secara merata di sepanjang sirkuit dan tidak berkumpul atau tertekuk.
- JANGAN digunakan dengan pelembap udara MR810.

PERHATIAN

- Kelalaian dalam menerapkan dan menggunakan produk ini berdasarkan arahan, kondisi pengangkutan, penyimpanan, dan pengoperasian yang ditentukan

OPTIFLOW JUNIOR-HRINGRÁSARSETT FYRIR ÖNDUNARVÉL

Fisher & Paykel Healthcare RT331 er einnota sett sem ætlað er til notkunar með MR850- og Optiflow Junior-nefslöngu fyrir háflæðimeðferð með hita og raka í nef sjúklinga sem anda sjálfir en þurfa öndunarstöðning.

Búnaðurinn er hannaður til notkunar á sjúkrahúsi og krefst ávísunar læknis.

TÆKNILEGAR UPPLÝSINGAR

Samhæft með Fisher & Paykel Healthcare MR850-rakatakjüm. Vísa til leiðbeininga um notkun MR850 öndunarfararakatakís fyrir frekari upplýsingar um öryggi, klínískar fullyrðingar og leiðbeiningar um uppsetningu og notkun.

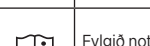
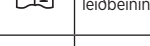
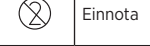
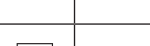
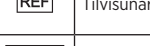
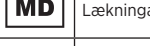
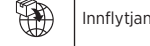
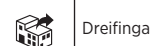
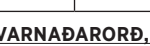
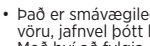
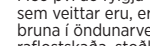
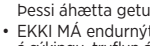
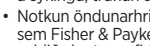
Hámarksflæði er háð öndunarvélinni. Sjá leiðbeiningar frá framleiðanda varðandi rétta notkun.

Samþykkt til notkunar með Fisher & Paykel Optiflow Junior- og Optiflow Junior 2/2+ -nefslöngu. Upplýsingar um hámarksflæði eru í notkunarleiðbeiningum með nefslöngunni. Upplýsingar um flæði eru eingöngu til leiðbeiningar. Nema annað sé tekið fram er rennsli gefið upp við BTPS (líkamshita og þrýstings, mettuð) skilyrði.

TENGINGAR MILLI HLUTA BÚNAÐARINS	ISO 5356-1 keilulaga tengi
ÞJAPPANLEGT RÚMMÁL	0,55 L
FLÆÐISVIÐNÁM VIÐ 2,5 L/mín.	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(þar með talin 0,03 cmH ₂ O mæliðvissa)
HÁMARKSVINNSLUÐRÝSTINGUR	8 kPa
LENGD ÖNDUNARSLÖNGU	1,75 m
LOFTLEKI VIÐ 60 cmH₂O	<30 mL/mín.

HEILDARAFKÖST VIÐ UMHVERFISHITA Á BILINU 20 °C TIL 26 °C	
Rakatakíshamur	NOTKUN MEÐ INNGRIPI
Rakagjöf	>12 mg/L
Flæðishraði	1,1–45 L/mín.

SKILGREININGAR Á TÁKNUM

	Röng vatnshæð, skiptið um MR290-hólf	Rx only	Einungis afhent gegn lyfjaávísun
	Rétt vatnshæð í MR290-hólf	CE 0123	Samræmi í Evrópu
	Fylgið notkunar-leiðbeiningum	 YYY-MM-DD	Dagsetning og land framleiðslu CC NZ: Nýja-Sjáland MX: Mexíkó
	Einnota		Framleiðandi
	Lotunúmer	 YYY-MM-DD	Fyrningar-dagsetning
	Tilvísunarnúmer		Varúð/Fylgið notkun-arleiðbeiningum
	Lækningatæki		Notist ekki lengur en 7 daga
	Innflytjandi		Hitamörk við flutning og geymslu
	Dreifingaraðili		Viðurkenndur umboðsaðili fyrir Evrópusambandið
	Ábyrgðaraðili fyrir Bretland		Viðurkenndur fulltrúi Sviss

VARNAÐARORÐ, VARÚÐARREGLUR OG ATHUGASEMDIR

⚠️ VARNADARORÐ

- Það er smávægileg áhætta í tengslum við notkun þessarar vöru, jafnvel þótt hún sé notuð eins og til er ætlast. Með því að fylgja öllum leiðbeiningum og víðvörunum sem veittar eru, er hættan á súrenniskaða, húðbruna, bruna í öndunarvegi, öndunarvegsskaða, lungnaskaða, raflostskaða, stoðkerfisskaða og ofkælingu áfram til staðar. Þessi áhætta getur leitt til alvarlegra áverka eða dauða.
- EKKI MÁ endurnýta vöruna. Endurnýting skapar hættu á sýkingu, truflun á meðferð, alvarlegum skaða eða dauða.
- Notkun öndunarhringrása, hólfra, fylgihluta eða samsetninga sem Fisher & Paykel Healthcare hefur ekki samþykkt getur valdið skertum afköstum rakakerfisins, bilun í öndunarvélinni og skaðað sjúkling/notanda.
- Stöðugt víðeigandi eftirlit með sjúklingnum er nauðsynlegt (t.d. með súrennismettun). Sé ekki haft eftirlit með sjúklingnum (t.d. ef truflun verður á loftflæði) getur það valdið alvarlegum skaða eða dauða.

- EKKI MÁ snerta hitaþlötuna eða undirstöðu hölfsins. Yfirborðið getur orðið heitara en 85 °C. Sé ekki farið eftir þessu getur það valdið húðbruna.
- Nota þarf öndunarvél með stillingu fyrir háflæði í nef og víðeigandi þrýstmörk. Sé það ekki gert getur það truflað meðferðina og valdið alvarlegum skaða hjá sjúklingi (t.d. súrennisskorti eða þrýstingsáverka).

Ef ekki er farið eftir eftirfarandi víðvörunum getur það skert afköst tækisins eða dregið úr öryggi (og hugsanlega valdið alvarlegum skaða):

- Þegar rakatakí er sett upp nálægt sjúklingi þarf að tryggja að rakatakíð sé ávallt staðsett neðar en sjúklingurinn.
-  EKKI MÁ nota tækio fram yfir 7 daga hámarksnotkunartímann.
- EKKI MÁ hylja hringrásarbúnaðinn með efnum eins og teppum, handklæðum eða rúmfötum.
- EKKI MÁ teygja eða mjólka slönguna.
- EKKI MÁ gegnvæta, þvo eða sæfa vöruna. Forðist snertingu við íðefni, hreinsiefni eða handsóttihreinsiefni.
- EKKI MÁ nota hólfíð ef vatnshæðin fer yfir línuna sem gefur til kynna hámarksvatnshæð.
- EKKI MÁ nota hólfíð ef innisiglin eru ekki heil við móttöku, eða ef það hefur dottið.
- EKKI MÁ láta hólfíð halla um meira en 10° við notkun.
- EKKI MÁ stinga á vatnslátið fyrr en búið er að fjarlægja bláu hetturnar. Ef aðalfotholtið gefur sig getur vökví farið inn í hringrásina ef loftflæði um hólfíð fer yfir 80 L/mín.
- Skoða þarf öndunarsettin með tilliti til skemmda (t.d. kramin slanga eða sprungið tengi) fyrir notkun og skipta um þau ef skemmdir koma í ljós.
- Vatnslátið þarf að vera staðsett að minnsta kosti 50 cm fyrir ofan hólfíð.
- EKKI MÁ nota öndunarhringrás með hitunarvri án loftflæðis. Slökkvið á rakatakínu ef truflun verður á loftflæðinu.
- Gangið úr skugga um að vatnslát sé tengt við hólfíð og að vatn sé í hólfinu.
- EKKI MÁ setja vatn sem er heitara en 37 °C í hólfíð.
- Ef viðbótarsúrefni er notað skal halda íkveikjувöldum frá sjúklingnum og vörunni.
- Þegar búnaðurinn er notaður með samhæfðri Optiflow Junior-slöngu MÁ EKKI nota hann við segulömun eða með svipuðum segulmögnum skanna. Slöngurnar innihalda ryðfritt stál.

Athugið

- Gangið úr skugga um að víðeigandi víðvaranir fyrir öndunarvél eða flæðisveitu séu stilltar áður en öndunarsettið er tengt við sjúkling.
- Forðist að láta hitaðar slöngur liggja upp við húð sjúklingsins.
- Framkvæmið flæðispróf á öndunarkerfinu og tryggið að engar lokanir séu til staðar áður en það er tengt við sjúkling.
- Notið sæft USP-vatn eða samþærieglt til rakagjafar. EKKI MÁ bæta öðrum efnum í vatnið.
- Athugið rakapéttingu í öndunarhringrásinni og fjarlægið rakann ef þörf krefur.
- Gangið úr skugga um að allar tengingar séu þéttar fyrir notkun.
- Gangið úr skugga um að hitunarvirinn liggji jafnt meðfram hringrásarbúnaðinum og að hann sé ekki klemmdur eða með broti.
- MÁ EKKI nota með MR810-rakatakí.

VARÚÐ

- Sé varan ekki notuð samkvæmt leiðbeiningum eða skilyrðum um flutning, geymslu og notkun sem tilgreind eru í merkingum og notendaleiðbeiningum getur það skert nothæfi eða öryggi vörunnar (þ.m.t. hugsanlega valdið sjúklingi alvarlegum skaða).
- Vara sem eingöngu má nota með loftveitu sem samþykkt er til notkunar á sjúkrahúsum. Hugsanlegt er að flæði súrefnis eða lofts sem notað er með tækinu stöðvist skyndilega.

ATHUGASEMDIR

- Til notkunar undir eftirliti þjálfaðra heilbrigðisstarfsmanna.
- Vörunni skal fargað samkvæmt verklagsreglum sjúkrahússins. Þegar búnaðinum er fargað getur verið hætt á að notandi komist í snertingu við vökva frá öndunarvegi.
- Víðkomandi stofnun ber ábyrgð á samhæfi rakatakísins við alla hluta og fylgihluti sem notaðir eru til að tengjast sjúklingi og öðrum búnaði fyrir notkun.
- Tilkynning til notanda: Ef alvarlegt atvik hefur átt sér stað við notkun þessa tækis, skal tilkynna það staðarfulltrúa Fisher & Paykel Healthcare og lögbærum yfirvöldum í þínu landi.

日本語 (ja)

OPTIFLOW JUNIOR 人工呼吸器回路キット

Fisher & Paykel Healthcare RT331 は、MR850 およびOptiflow Junior 鼻カニューレで使用することを意図した使い捨て消耗品キットであり、呼吸補助を必要とする自発呼吸患者に加温加湿ネーザルハイフロー治療を提供します。本製品の設計は病院環境での使用を意図しており、医師にやる処方が必要です。

技術仕様

Fisher & Paykel Healthcare MR850 加湿器と互換性があります。
「詳しい安全情報、臨床情報、セットアップ方法、および使用方法については、MR850加湿器の取扱説明書を参照してください。

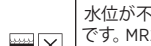
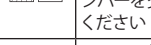
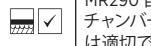
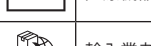
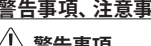
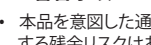
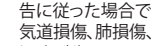
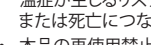
供給される最大流量は、人工呼吸器によって異なります。正しい使用方法については、製造元の取扱説明書を参照してください。

Fisher & Paykel Optiflow Junior および Optiflow Junior 2/2+鼻カニューレでの使用が承認されています。最大流量はカニューレの取扱説明書を参照してください。
流量は目安としてのみ使用してください。
特に明記しない限り、流量はBTPS（測定時の大気圧および体温における水蒸気飽和状態）条件下で表されます。

インターフェース接続	ISO 5356-1 円錐コネクター
圧縮可能容量	0.55 L
流量抵抗 @ 2.5 L/分	0.10 ± 0.03 cmH ₂ O
	(0.03 cmH ₂ Oを含む【計測の不確実性】)
最大作動圧力	8 kPa
呼吸チューブの長さ	1.75 m
ガス漏れ @60 cmH₂O	<30 mL/分

周囲温度 20 °C～26 °C での総合的な性能	
加湿器のモード	侵襲モード
加湿出力	>12 mg/L
流量	1.1～45 L/分

記号の定義

	水位が不正です。MR290 チャンバーを交換してください	Rx only	医師の処方によってのみ使用
	MR290 自動給水チャンバーの水位は適切です	CE 0123	欧州基準適合
	取扱説明書を参照	 YYY-MM-DD	製造年月日と製造国コード NZ：ニュージーランド MX：メキシコ
	単一使用		製造元
	ロット番号	 YYY-MM-DD	使用期限
	参照番号		注意事項／取扱説明書を参照
	医療機器		最長使用期間は7日間
	輸入業者		輸送および保管の制限温度
	販売代理店		欧州連合認定代理
	英国の責任者		スイス認定代理店

警告事項、注意事項、および注記

⚠️ 警告事項

- 本品を意図した通りに使用した場合でも、本品の使用に関連する残余リスクがあります。提供されたすべての指示および警告に従った場合でも、低酸素障害、皮膚の火傷、気道の熱傷、気道損傷、肺損傷、感電による損傷、筋骨格損傷、および低体温症が生じるリスクがあります。これらのリスクは重篤な障害または死亡につながる恐れがあります。
- 本品の再使用禁止。再使用すると、感染性物質の伝播、治療の中断、重篤な危害または死亡に繋がる恐れがあります。
- Fisher & Paykel Healthcare が認めていない形で呼吸回路、チャンバー、備品を組み合わせて使用すると、加湿システムの性能低下、人工呼吸器の故障、患者/使用者の被害を引き起こす可能性があります。
- 常に適切な患者モニタリング（例、酸素飽和度）を行ってください。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、重大な危害や死をまねくことがあります。

- ヒータープレートまたはチャンバーベースを手で触れないでください。表面温度が 85 °C を超えることがあり、使用方法に従わないと火傷することがあります。
- 人工呼吸器は必ずネーザルハイフローモードおよび適切な圧力上限で使用してください。使用方法に従わないと治療が正常に実施されず、患者に重篤な危害が及ぼされる可能性があります（例えば、例、低酸素や圧外傷）。

以下の警告に従わないと、装置の性能または安全性を損なうことがあります（深刻な害を与える可能性も含みます）：

- 患者の近に加湿器を取り付けるときは、加湿器が患者よりも低く配置されていることを必ず確認してください。
-  最長使用期間の 7 日を超えて使用しないでください。
- 回路に毛布、タオルまたはベッドシーツなどを覆いかぶせないでください。
- チューブを引き伸ばしたり搾乳動作をしないでください。
- 本品を浸漬、洗浄、滅菌しないでください。化学物質、洗剤、手指用除菌剤と接触しないようにしてください。
- 水位が最大水位ラインを超えた場合はチャンバーを使用しないでください。
- 納品時にシールに破損がある場合、または落下した場合はチャンバーを使用しないでください。
- 10 度以上の角度でチャンバーを動作させないでください。
- 青色のキャップを取り外す前に水源にスパイクをしないでください。第一フロートが故障した場合、80 L/分以上で動作していると回路内に水がほとばしることがあります。
- 使用前に呼吸器セットの破損（例、チューブのつぶれ、コネクターのひび割れ）を、目視で点検してください。破損していた場合、交換してください。
- 給水源がチャンバーよりも最低 50 cm 高い位置にあることを確認してください。
- ガス・フローのない状態で熱線入り呼吸回路を使用しないでください。ガス・フローが中断された場合は、加湿器のスイッチを切ってください。
- 水の供給源がチャンバーに接続しており、チャンバー内に水があることを確認してください。
- チャンバーには、37 °C を超える水を入れしないでください。
- 酸素補給をする場合、発火源を患者および製品から離してください。
- 互換性のある Optiflow Junior カニューレの使用時は、MRI や同様の磁気ベースのスキャナーで使用しないでください。カニューレチューブにはステンレススチールが含まれています。

注記

- 患者に呼吸器セットを接続する前に、人工呼吸器または流量源アラームが適切に設定されているか確認してください。
- 患者の皮膚と熱くなったチューブの長時間接触を避けてください。
- 患者に接続する前に呼吸システムのフロー試験を実施し、閉塞が無いか確認してください。
- 加湿には、USP 滅菌水または同等品を使用してください。他の物質を水に加えないでください。
- 呼吸回路で結露が生じていないか確認し、必要に応じて排水してください。
- 使用前に全ての接続部分に漏れがないか点検してください。
- ヒーターワイヤが、回路にそって均等に分布されていて、束になっていたり振れていないことを確認してください。
- MR810 加湿器と併用しないでください。

注意

- 本製品の装着や使用が、ラベルや使用説明書に記載の指示、輸送、保管、作動条件から外れる場合、本製品の性能に影響を与えたり、安全性が損なわれることがあります（患者に重大な危害をもたらす可能性を含む）。
- 医療グレードのガス供給でのみ使用する製品です。本装置で使用されるガス供給により、酸素やフローの供給が予期せず中断されることがあります。

注記

- 訓練を受けた医療従事者の監視下で、使用してください。
- 病院の規定に従って本品を処分してください。使用者は、廃棄処分中に呼吸管の液体に触れる可能性があります。
- 担当機関が、加湿器と患者に接続するために使用するすべての部品や付属品および使用前の他の機器との互換性について、責任を有します。
- 使用者への注意：本品の使用中に重大な事故が発生した場合は弊社代理店および当該国の管轄当局に報告してください。

한국어 (ko)

OPTIFLOW JUNIOR 환기 장치 순환 키트

Fisher & Paykel Healthcare RT331은 MR850 및 Optiflow Junior 비강 삽입관과 함께 사용하여 보조 호흡이 필요한 자발 호흡 환자를 대상으로 높은 유량의 가온 가습 비강 캐롤라요법을 제공하도록 고안된 일회용 키트입니다. 본 제품은 병원 환경에서 사용되도록 설계되었고 본 제품의 지方は 의사가 담당해야 합니다.

기술적 요구

Fisher & Paykel Healthcare MR850 가습기와 호환 가능.

추가적인 안전 정보, 임상적 주장, 설정 및 사용 지침은 MR850 호흡 가습기 사용 지침을 참조하십시오.

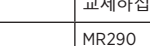
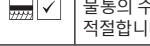
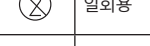
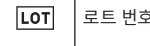
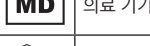
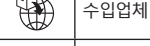
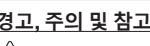
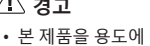
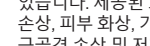
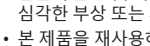
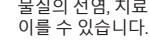
달성 최대 유량은 인공호흡기에 따라 다릅니다. 올바른 사용법에 대해서는 제조업체의 지침을 참조하십시오.

Fisher & Paykel Optiflow Junior와 Optiflow Junior 2/2+ 비강 삽입관과의 사용 승인. 최대 유량에 대해서는 삽입관 사용자 지침을 참조하십시오.
유량은 지침용으로 사용하기 위한 것입니다.
달리 명시된 경우를 제외하고, 표시되는 유속은 BTPS(체온 및 압력, 포화됨) 조건에서의 유속입니다.

인터페이스 연결	ISO 5356-1 원뿔형 커넥터
압축 가능 부피	0.55 L
2.5 L/min 유량에 대한 저항	0.10 ± 0.03 cmH ₂ O
	(0.03 cmH ₂ O 측정 불확도 포함)
최대 작동 압력	8 kPa
호흡 튜브 길이	1.75 m
60 cmH₂O에서 가스 유출	<30 mL/min

주변 온도 20 °C – 26 °C에서 전체적 성능	
가습기 모드	침습 모드
가습 출력	>12 mg/L
유량	1.1 – 45 L/min

기호 정의

	수위가 잘못됨. MR290 물통을 교체하십시오	Rx only	처방 전용
	MR290 물통의 수위가 적절합니다	CE 0123	유럽 적합성
	사용 설명서를 참조할 것	 YYY-MM-DD	제조일자 및 제조국가 CC NZ: 뉴질랜드 MX: 멕시코
	일회용		제조사
	로트 번호	 YYY-MM-DD	사용 기한
	참조 번호		주의/사용 지침 참조
	의료 기기		최대 7일 사용
	수입업체		운반 및 보관 온도 제한
	유통업체		유럽연합 지정 대표자
	영국 담당자		스위스 지정 대표자

경고, 주의 및 참고

⚠️ 경고

- 본 제품을 용도에 맞게 사용하더라도 여전히 위험은 있습니다. 제공된 모든 지침과 경고에 따르더라도 저산소 손상, 피부 화상, 기도 화상, 기도 손상, 폐 손상, 감전 손상, 근골격 손상 및 저체온증의 위험이 있습니다. 이러한 위험은 심각한 부상 또는 사망을 초래할 수 있습니다.
- 본 제품을 재사용하지 마십시오. 재사용으로 인해 감염 물질의 전염, 치료 방해, 심각한 상태를 유발하거나 사망에 이를 수 있습니다.
- Fisher & Paykel Healthcare에서 승인하지 않는 호흡 회로, 물통, 부속품 또는 조합을 사용할 경우 가습 시스템 성능 저하, 환기 장치 오작동 및 환자/사용자 상해의 원인이 될 수 있습니다.

- 항상 환자를 적절한 모니터링해야 합니다(예: 산소 포화도). 환자를 모니터링하지 못할 경우(예: 가스 유량이 중단되는 경우) 환자가 심각한 피해를 입거나 사망할 수 있습니다.
- 열판 또는 물통 바닥을 만지지 마십시오. 표면 온도가 85 °C 를 초과할 수 있습니다. 규정을 준수하지 않을 경우 피부 화상을 초래할 수 있습니다.

- Nasal High Flow 모드 및 적절한 압력 제한을 가진 환기 장치를 사용해야만 합니다. 그렇지 않으면 환자에게 중대한 해(예:저산소증 또는 기압장애풀)를 끼치며 요법을 손상시킬 수 있습니다.

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

- 가습기를 환자 가까이 장착할 때 가습기가 항상 환자보다 낮은 위치에 놓이도록 하십시오.
-  최대 사용 기간인 7일을 초과하여 사용하지 마십시오.
 - 담요, 타월 또는 침대보 등으로 회로를 덮지 마십시오.
 - 튜브를 당기거나 짜내지 마십시오.
- 본 제품을 액체에 담거나, 세척하거나, 살균하지 마십시오. 화학물질, 세정제 또는 소소소독제가 제품에 묻지 않게 하십시오.
- 수위가 최고 수위선보다 높아질 경우 물통을 사용하지 마십시오.
- 물통을 받았을 때 봉인이 손상된 경우나 물통을 떨어뜨린 경우에는 사용하지 마십시오.
- 물통을 10° 이상 기울여 작동하지 마십시오.
- 파란색 뚜껑을 제거하기 전까지는 물 공급원에 꽂지 마십시오. 1차 부구에 장애가 발생해 80 L/min을 초과하여 물통을 작동할 경우 회로 안으로 물방울이 튀는 현상이 발생할 수 있습니다.
- 사용 전에 호흡 세트에 손상이 있는지 육안으로 확인하고 (예, 눌려진 튜브 또는 갈라진 커넥터) 손상된 경우 교체합니다.
- 물 공급원은 물통보다 50 cm 이상 높은 위치에 있어야 합니다.
- 가스 유량이 없는 상태에서 열선 호흡 회로를 사용하지 마십시오. 가스 유량이 중단되면 가습기의 전원을 끄십시오.
- 물통에 물 공급 장치가 연결되어 있고 물통 내에 물이 있는지 확인하십시오.
- 물통에 37 °C보다 높은 온도의 물을 채우지 마십시오.
- 보충 산소를 사용하는 경우 환자가 발화원에 노출되지 않도록 해야 합니다.
- 호환 가능한 Optiflow Junior 비강 삽입관과 사용자 MRI 또는 그와 유사한 자기력 기반 스캐너에 사용하지 마십시오. 삽입관 튜빙은 스테인리스 스틸을 포함합니다.

주의

- 호흡 세트를 환자에 연결하기 전에 적절한 환기 장치 또는 유동 소스 경보가 설정되었는지 확인합니다.
- 가열된 튜브가 환자 피부와 장기간 접촉하지 않도록 합니다.
- 환자에게 연결하기 전에 호흡 시스템에 대해 유량 테스트를 수행하고 막힘 증상이 있는지 확인하십시오.
- USP 멸균수 또는 이에 상응하는 물을 가습에 사용하십시오. 물에 다른 물질을 첨가하지 마십시오.
- 호흡 회로에 응축이 없는지 확인하고 필요할 경우 빼내십시오.
- 사용하기 전에 모든 연결부가 단단히 연결되어 있는지 확인합니다.
- 열선이 회로를 따라 고르게 배치되어 있고 문져 있거나 구부러져 있지 않은지 확인합니다.
- MR810 가습기에는 사용하지 마십시오.

주의

- 라벨 표기와 사용자 지침에 명시된 지침, 운반, 보관 및 사용 환경에 따라 본 제품을 적용 및 사용하지 못하는 경우 본 제품의 성능이 저하되거나 안전을 위협할 수 있습니다 (환자를 대상으로 심각한 피해를 유발할 가능성 포함).
- 의약품 가스 공급품과의 사용만을 위한 제품. 이 기기와 사용된 가스 공급품은 예상치 못하게 산소 혹은 유량 전달에 실패할 수 있습니다.

참고

- 숙련된 의료진의 감독 하에 사용하십시오.
- 병원 프로토콜에 따라 제품을 폐기하십시오. 폐기하는 동안 사용자나 호흡관 체액에 노출될 수 있습니다.
- 책임 기관은 사용 전 환자 및 기타 장비에 연결하기 위해 사용되는 모든 부품 및 부속품과 가습기의 호환성을 확인할 책임이 있습니다.
- 사용자에게 알릴: 본 장치 사용 중 심각한 사고가 발생한 경우, 현지의 Fisher & Paykel Healthcare 직원과 해당 국가의 관련 당국에 알려십시오.

Lietuvių k. ^(lt)

„OPTIFLOW JUNIOR“ VENTILIATORIAUS KONTŪRO RINKINYS „Fisher & Paykel Healthcare“ RT331 yra vienkartinio naudojimo rinkinys, skirtas naudoti su MR850 ir „Optiflow Junior“ nosies kaniule tiekiant stiprų sušildyto ir sudrėkinto oro srautą į nosį savaimio kvėpuojantiems pacientams, kuriems reikia pagalbino kvėpavimo.

Gaminys skirtas naudoti ligininės aplinkoje, jį naudoti turi paskirti gydytojas.

TECHNINĖS SPECIFIKACIJOS

Suderinama su „Fisher & Paykel Optiflow Healthcare“ MR850 drėkintuvais. Papildomos informacijos apie saugumą, klinikinių teiginių ir sąrankos bei naudojimo instrukcijų ieškokite MR850 kvėpavimo dujų drėkintuvo naudojimo instrukcijose.

Didžiausią pasiekiamą srauto greitį lemia ventilatorius. Dėl tinkamo naudojimo žr. gamintojo instrukcijas.

Patvirtinta naudoti su „Fisher & Paykel Optiflow Junior“ ir „Optiflow Junior“ 2/2+ nosies kaniule. Didžiausias srauto greitis nurodytas kaniulės naudojimo instrukcijose. Nurodyti srauto greičiai yra tik rekomendacinio pobūdžio. Jeigu nenurodyta kitaip, srauto intensyvumas išreiškiamas BTPS (angl. „body temperature and pressure, saturated“ – kūno temperatūra ir slėgis, vandens garų prisotintas oras) sąlygomis.

SĄSAJOS JUNGTYS	ISO 5356-1 kūginės jungtys
SUSPAUDŽIAMAS TŪRIS	0,55 L
ATSPARUMAS SRAUTUI ESANT 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
(įskaitant 0,03 cmH ₂ O matavimo neapibrėžtį)	
MAKSIMALUS DARBINIS SLĖGIS	8 kPa
KVĖPAVIMO VAMZDELIO ILGIS	1,75 m
DUJŲ NUOTĖKIS ESANT 60 cmH₂O	<30 mL/min

BENDROSIOS EKSPLOATACINĖS SAVYBĖS 20–26 °C APLINKOS TEMPERATŪROJE	
Drėkintuvo režimas	INVAZINIS REŽIMAS
Drėkinimo išvestis	>12 mg/L
Srauto greitis	1,1–45 L/min

SIMBOLIŲ PAAIŠKINIMAI

	Netinkamas vandens lygis, pakeiskite MR290 kamerą	Rx only	Tik pagal receptą
	Tinkamas vandens lygis MR290 kameroje	CE 0123	Atitiktis Europos teisės aktams
	Žr. darbo nurodymus	 YYYY-MM-DD	Data ir šalies gamintojos KK NZ: Naujoji Zelandija MX: Meksika
	Skirta vienkartiniam naudojimui		Gamintojas
LOT	Partijos numeris	 YYYY-MM-DD	Tinkamumo naudoti data
REF	Nuorodos numeris		Įspėjimas arba žr. naudojimo instrukcijas
MD	Medicinos prietaisas		7 dienų maksimali naudojimo trukmė
	Importuotojas		Gabenimo ir laikymo temperatūros ribojimai
	Platintojas	EC REP	Igaliotasis atstovas Europos Sąjungoje
UK REP	Atsakingas asmuo JK	CH REP	Šveicarijos igaliotasis atstovas

ĮSPĖJIMAI, PERSPĖJIMAI IR PASTABOS

⚠️ ĮSPĖJIMAI

- Egzistuoja liekamoji rizika, siejama su šio gaminio naudojimu, net ir naudojant pagal paskirtį. Net ir laikantis visų nurodytų instrukcijų bei įspėjimų išlieka hipoksijos traumas, odos nudegimų, kvėpavimo takų nudegimų, kvėpavimo takų sužalojimo, plaučių sužalojimo, sužalojimo dėl elektros smūgio, raumenų ir skeleto sužalojimo bei hipotermijos rizika. Ši rizika gali lemti sunkų sužalojimą arba mirtį.
- Šio gaminio NENAUDOKITE pakartotinai. Pakartotinai naudojant kyla pavojus perduoti infekcijos sukėlėjus, nutraukti gydymą, sukelti sunkų sužalojimą ar net mirtį.
- Naudojant „Fisher & Paykel Healthcare“ nepatvirtintus kvėpavimo kontūrus, kameras, priedus ar derinius gali prastai veikti drėkinimo sistema, sugesti ventilatorius, galima sužaloti pacientą arba naudotoją.
- Visada turi būti taikoma atitinkama paciento stebėjimo procedūra (pvz., prisotinimas deguonies). Nestebint paciento (pvz., nutrūkus dujų srautui) kyla pavojus sukelti sunkų sužalojimą ar net mirtį.

- NELIESKITE šildymo plokštės ar kameros pagrindo. Paviršių temperatūra gali būti aukštesnė nei 85 °C. Nesilaikant šio reikalavimo kyla odos nudegimo pavojus.
- Būtina taikyti ventilatoriaus didelio nosies srauto „Nasal High Flow“ režimą ir atitinkamai riboti slėgį. Nesilaikant šio reikalavimo gali sutrikti gydymojo procedūra ir lemti sunkų paciento sužalojimą (pvz., hipoksiją ar barotraumą).

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

- Montuodami drėkintuvą greta paciento pasirūpinkite, kad drėkintuvas visada būtų pastatytas žemiau paciento.
-  NENAUDOKITE pasibaigus 7 dienų maksimaliai naudojimui trukmei.
- Kontūrų NEUŽDENKITE tikiomis medžiagomis kaip atklodės, rankšluosčiai ar patalynė.
- NEIŠTEMPKITE ar kitaip netinkamai netraukykite vamzdelių.
- NEBANDYKITE šio gaminio mirkyti, plauti ir sterilizuoti. Venkite sąlyčio su cheminėmis medžiagomis, valymo priemonėmis ar rankų dezinfekantais.
- Kameros NENAUDOKITE vandens lygiui pakilus virš maksimalios ribos.
- Kameros NENAUDOKITE, jeigu ją gavę pastebite pažeistas plombas arba jeigu ji buvo nusta.
- NENAUDOKITE kameros didesniu nei 10° kampu.
- NENAUDOKITE vandens šaltinio nenuėmę mėlynos spalvos dangtelių. Jei pirminė plūdė neveikia, kamera eksploatuojant didesniu kaip 80 L/min srautu į kontūrą gali patekti purslų.
- Prieš pradėdami naudoti apžiūrėkite, ar nepažeisti kvėpavimo rinkiniai (pvz., ar nesuskaldytas vamzdelis, neįtrūkusi jungtis); jei pažeisti, pakeiskite.
- Vandens šaltinis turi būti bent 50 cm aukštesnis už kamerą.
- NENAUDOKITE šildomos vielos kvėpavimo kontūrų be dujų srauto. Jei dujų srautas sutrikdytas, drėkintuvą išjunkite.
- Įsitinkinkite, kad prie kameros prijungtas vandens šaltinis, o vanduo patenka į kamerą.
- J kamera NEPILKITE vandens, kurio temperatūra yra aukštesnė nei 37 °C.
- Jei naudojamas papildomai tiekiamas deguonis, liepsnos šaltinius laikykite atokiau nuo paciento ir nuo gaminio.
- Naudodami su suderinama „Optiflow Junior“ kaniule NENAUDOKITE MRI ar panašių magnetinių skenerių. Kaniulės vamzdeliuose yra nerūdijančio plieno.

Dėmesio!

- Prieš prijungdami kvėpavimo rinkinį prie paciento kūno pasirūpinkite, kad būtų nustatyti tinkami ventilatoriaus arba srauto šaltinio pavojaus signalai.
- Venkite ilgalaikio šildomų vamzdelių sąlyčio su paciento oda.
- Prieš prijungdami prie paciento kūno, kvėpavimo sistemoje atlikite srauto testavimą, taip pat patikrinkite, ar sistema neužsikimšusi.
- Drėkindami naudokite sterilų arba lygiavertį USP standartus atitinkantį vandenį. Į vandenį NEPILKITE kitų medžiagų.
- Tikrinkite, ar kvėpavimo kontūruose nėra kondensato; jei reikia, kondensatą išleiskite.
- Prieš naudodami patikrinkite, ar tvirtai sujungtos visos jungtys.
- Patikrinkite, ar šildytuvo viela tolygiai paskirstyta palei kontūrą, ar ji nesusuklostyta ir nesusipynusi.
- NENAUDOKITE su MR810 drėkintuvu.

ĮSPĖJIMAS

- Šį gaminį naudojant nesilaikant naudotojui skirtose instrukcijose ir ženklinio dokumentuose pateiktų gabenimo, laikymo ir veikimo sąlygų gali pakisti gaminio eksploatacinės savybės ir kilti grėsmė paciento saugumui (įskaitant sunkaus paciento sužalojimo galimybę).
- Gaminį galima naudoti tik su medicininės klasės dujų šaltiniais. Su šiuo prietaisu naudojami dujų šaltiniai gali netikėtai neužtikrinti deguonies ar srauto tiekimo.

PASTABOS

- Skirtas naudoti prižiūrint kvalifikuotiems medicinos darbuotojams.
- Gaminį išmeskite laikydamiesi ligininės protokolo. Šalinant atliekas naudotoja gali paveikti kvėpavimo takų skysčiai.
- Atsakinga organizacija atsako už drėkintuvo, visų prie paciento kūno prijungiamų dalių ir priedų bei kitos įrangos suderinamumą prieš naudojimą.
- Pastaba naudotojui. Jei naudojant šį prietaisą įvyko rimtas incidentas, praneškite apie tai savo vietiniam „Fisher & Paykel Healthcare“ atstovui ir savo šalies kompetentingai institucijai.

Latviski ^(lv)

OPTIFLOW JUNIOR VENTILĀCIJAS KONTŪRA KOMPLEKTS Fisher & Paykel Healthcare RT331 ir vienreizējas lietošanas palīgkomplekts, kas paredzēts lietošanai ar MR850 mitrinātāju un Optiflow Junior nazālajām kaniļēm, lai pievadītu apsilđītu un mitrinātu augstas plūsmas deguna terapiju spontāni elpojošiem pacientiem, kuriem nepieciešama maksīgā elpināšana.

Šis produkts ir radīts lietošanai slimnīcas vidē, un tā lietošana ir atļauta tikai ar ārsta nozīmējumu.

TEHNISKĀS SPECIFIKĀCIJAS

Saderīgs ar Fisher & Paykel Healthcare MR850 mitrinātājiem. Papildu informāciju par drošību, klīniskos apgalvojumus, kā arī uzstādīšanas un lietošanas norādījumus skatiet MR850 elpcēlu mitrinātāja lietošanas pamācībā.

Sasniegtais maksimālais plūsmas ātrums ir atkarīgs no ventilatora. Informāciju par pareizu lietošanu skatiet ražotāja norādījumos.

Apstiprināts lietošanai ar Fisher & Paykel Optiflow Junior un Optiflow Junior 2/2+ nazālajām kaniļēm. Informāciju par maksimālo plūsmas ātrumu skatiet kaniļu lietošanas norādījumos. Plūsmas drīkst izmantot tikai kā orientieri. Ja nav norādīts citādi, plūsmas ātrums norādīts BTPS (ķermeņa temperatūra un spiediens, piesātināts) apstākļos.

SASKARNES SAVIENOJUMI	ISO 5356-1 koniskie savienojumi
SASPIEZAMAIS TILPUMS	0,55 L
PLŪSMAS PRETESTĪBA PIE 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
(iekļaujot 0,03 cmH ₂ O mērījumu nenoteiktību)	
MAKSIMĀLAIS DARBA SPIEDIENS	8 kPa
ELPOŠANAS CAURULES GARUMS	1,75 m
GĀZES NOPLŪDE PIE 60 cmH₂O	<30 mL/min

KOPĒJĀ VEIKTSPĒJA APĶĀRTĒJĀ TEMPERATŪRĀ NO 20 °C LĪDZ 26 °C	
Gaisa mitrinātāja režims	INVAZĪVĀ REŽIMĀ
Mitrināšanas izvade	>12 mg/L
Plūsmas ātrums	1,1–45 L/min

SIMBOLU DEFINĪCIJAS

	Nepareizs ūdens līmenis, nomainiet MR290 kameru	Rx only	Lietošanai tikai ar ārsta nozīmējumu
	Pareizs ūdens līmenis MR290 kamerā	CE 0123	Eiropas atbilstība
	Skatiet lietošanas norādījumus	 YYYY-MM-DD	Ražošanas datums un ražotājvalsts (valsts kods) NZ: Jaunzēlande MX: Meksika
	Vienreizējai lietošanai		Ražotājs
LOT	Partijas numurs	 YYYY-MM-DD	Izlietot līdz
REF	Atsauces numurs		Uzmanīgi/ skatīt lietošanas instrukciju
MD	Medicīnas ierīce		Lietošanai ne ilgāk kā 7 dienas
	Importētājs		Transportēšanas un uzglabāšanas temperatūras ierobežojumi
	Izplatītājs	EC REP	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Savienībā
UK REP	Atbildīgā persona Apvienotajā Karalistē	CH REP	Pilnvarotais pārstāvis Šveicē

BRĪDINĀJUMI, PIESARDZĪBAS PASĀKUMI UN PIEZĪMES

⚠️ BRĪDINĀJUMI

- Ar šī izstrādājuma lietošanu saistītie atlikušie riski pastāv arī tad, ja to lieto, kā paredzēts. Ievērojot visus sniegtos norādījumus un brīdinājumus, saglabājas hipoksiska bojājuma, ādas apdegumu, elpcēlu apdegumu, elpcēlu traumas, plaušu bojājuma, elektrotraumas, skeleta un muskuļu sistēmas bojājuma un hipotermijas riski. Šie riski var izraisīt nopietnu ievainojumu vai nāvi.
- NELIETOJIET šo produktu ATKĀRTOTI. Atkārtota lietošana var izraisīt infekciju izplatīšanos, ārstēšanas pārtraukšanu, nopietnu kaitējumu vai nāvi.
- Elpošanas kontūru, kameru, piederumu vai to kombināciju lietošana, ko nav apstiprinājis uzņēmums Fisher & Paykel Healthcare, var izraisīt nepietiekamu mitrinātāja sistēmas darbību, ventilatora darbības traucējumus un kaitēt pacientam/lietotājam.
- Pacienta uzraudzībai (piem., skābekļa piesātinājuma uzraudzībai) vienmēr jābūt pienācīgai. Pacienta neuzraudzīšana (piem., pārtrauktas gāzes padaves gadījumā) var izraisīt nopietnu kaitējumu vai nāvi.

- NEPIESKARIETIES sildīšanas platei vai kameras pamatnei. Virsmas var pārsniegt 85 °C temperatūru. Brīdinājumu neievērošana var izraisīt ādas apdegumus.
- Ir jāizmanto ventilators ar augstas deguna plūsmas režīmu un piemērotiem spiediena ierobežojumiem. Šo nosacījumu neievērošana var ietekmēt terapijas kvalitāti, izraisot nopietnas pacienta traumas (piem., hipoksiju vai barotraumu).

Tālāk minēto brīdinājumu neievērošana var bojāt ierīces veikspēju vai ietekmēt tās drošumu (tostarp iespējams radīt nopietnu kaitējumu).

- Uzstādot mitrinātāju blakus pacientam, pārliecinieties, ka mitrinātājs vienmēr ir novietots zemāk par pacientu.
-  NELIETOJIET pēc 7 dienu maksimālā lietošanas perioda.
- NENOŠEDZIET kontūru ar tādiem materiāliem kā palagi, dvieļi vai gultasveļa.
- NENOSTIEPIET un NESASPIEDIET caurules.
- NEMĒRCĒJIET, nemazgājiet un nesterilizējiet šo produktu. Nepielaujiet saskari ar ķīmikālijām, tīršanas līdzekļiem vai roku dezinficēšanas līdzekļiem.
- NELIETOJIET kameru, ja ūdens līmenis ir augstāks par maksimālā ūdens līmeņa līniju.
- NELIETOJIET šo kameru, ja, saņemot ierīci, plombas ir atplēstas vai ierīce ir nokritusi zemē.
- NELIETOJIET kameru lēņķī, kas ir lielāks par 10°.
- NEPAPILDINIET ūdens avotu, kamēr nav noņemti zīlie aizbāžņi. Primārajam pludinām nedarbojoties, kontūrā var rasties šķastīšanās, ja kamera tiek lietota ar tilpumu, kas pārsniedz 80 L/min.
- Pirms lietošanas vizuāli pārbaudiet, vai elpošanas komplektiem nav bojājumu (piem., saplēstas caurules vai saplaisājuši savienotāji), un nomainiet detaļas, ja tās ir bojātas.
- Ūdens avotam jāatrodas vismaz 50 cm augstāk par kameru.
- NELIETOJIET apslīdāmo vadu elpošanas kontūrus bez gāzes plūsmas. Izslēdziet mitrinātāju, ja gāzes plūsma ir pārtraukta.
- Pārliecinieties, vai kamera ir savienota ar ūdensapgādi un vai kamerā ir ūdens.
- NEIPELDIET kamerā ūdeni, kura temperatūra pārsniedz 37 °C.
- Lietojot papildus skābekļa avotus, turiet aizdegšanās avotus prom no pacienta un produkta.
- NELIETOJIET MR vai līdzīgu uz magnētiskuo starojumu balstītu attēlveidotāju, lietojot ar saderīgu Optiflow Junior kaniļi. Kaniļes caurules satur nerūsējošo tēraudu.

Uzmanību!

- Pirms elpošanas shēmas savienošanas ar pacientu pārliecinieties, ka ir iestatīti atbilstoši ventilatora plūsmas avota trauksmes signāli.
- Pacienta āda nedrīkst ilgstoši saskarties ar apslīdāmajām caurulēm.
- Veiciet plūsmas testus un pirms savienošanas ar pacientu pārbaudiet, vai sistēmai nav aizsprostojumu.
- Mitrināšanai izmantojiet USP sterilo ūdeni vai ekvivalentu. NEPIEVIENOJIET ūdenim citas vielas.
- Pārbaudiet un, ja nepieciešams, novadiet elpošanas kontūru kondensātu.
- Pirms lietošanas pārliecinieties, ka visi savienojumi ir cieši savienoti.
- Pārbaudiet, vai sildītāja vads ir vienmērīgi izvietots pa visu kontūru, nav samezgļojies un sapīnies.
- NELIETOJIET ar MR810 mitrinātāju.

UZMANĪBU!

- Produkta marķējuma norāžu, transportēšanas, uzglabāšanas un lietošanas apstākļu specifikācija, kā arī lietotāja norādījumu neievērošana var ietekmēt šī produkta veikspēju vai samazināt tā drošumu (tostarp, iespējams, izraisīt nopietnas pacienta traumas).
- Šo produktu drīkst lietot, tikai lietojot medicīniskas kvalitātes gāzes apgādi. Ar šo ierīci lietotā gāzes apgāde var negaidīti nepievadīt skābekli vai plūsmu.

PIEZĪMES

- Lietošanai tikai apmācīta medicīniskā personāla uzraudzībā.
- Likvidējiet produktu atbilstoši slimnīcas protokolam. Utilizācijas laikā lietotājs var nonākt saskarē ar elpošanas trakta šķidrumiem.
- Atbildīgā institūcija uzņemas atbildību par mitrinātāja un visu pacienta savienošanā lietoto daļu un piederumu, kā arī cita pirms procedūras izmantotā aprīkojuma sadarbību.
- Piezīme lietotājam. Ja, lietojot šo ierīci, noticis nopietns negadījums, lūdzim, informējiet vietējo Fisher & Paykel Healthcare pārstāvi un kompetento iestādi jūsu valstī.

Norsk ^(no)

OPTIFLOW JUNIOR RESPIRATORSLANGESETT Fisher & Paykel Healthcare RT331 er et forbrukssett til engangsbruk som skal brukes sammen med MR850 og Optiflow Junior nesekanyle for å levere oppvarmet og fuktet høy nasal flow til spontant pustende pasienter som krever respirasjonsstøtte.

Produktet er utformet for bruk i et sykehusmiljø og må foreskrives av en lege.

TEKNISKE SPESIFIKASJONER

Kompatible med Fisher & Paykel Healthcare MR850-fuktere. Se bruksanvisningen til MR850-respirasjonsfukteren for å få mer informasjon om sikkerhet, kliniske spesifikasjoner og instruksjoner for oppsett og bruk.

Maksimal flowhastigheter som oppnås, er ventilatoravhengig. Se produsentens instruksjoner for riktig bruk.

Godkjent for bruk med Fisher & Paykel Optiflow Junior og Optiflow Junior 2/2+ nesekanyle. Se bruksanvisning for kanylen for maksimal flowhastigheter. Flow skal bare brukes som en veiledning. Med mindre annet er angitt, uttrykkes flowhastigheter ved BTPS-betingelser (kroppstemperatur og trykk, mettet).

GRENSENITTKONTAKTER	ISO 5356-1 koniske koblinger
KOMPRIMERBART VOLUM	0,55 L
FLOWMOTSTAND VED 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
(inkludert 0,03 cmH ₂ O målesikkerhet)	
MAKSIMALT DRIFTSTRYKK	8 kPa
SLANGELENGDE	1,75 m
GASLEKKASJE VED 60 cmH₂O	<30 mL/min

TOTAL YTELSE VED 20 TIL 26 °C OMGIVELSESTEMPERATUR	
Luftfuktermodus	INVASIV MODUS
Fuktingseffekt	>12 mg/L
Flowhastighet	1,1–45 L/min

SYMBOLFORKLARING

	Ikke riktig vannivå, bytt ut MR290-kammer	Rx only	Kun på resept
	Riktig vannivå i MR290-kammeret	CE 0123	Europeisk samsvar
	Se bruksanvisningen	 YYYY-MM-DD	Produksjonsdato og -land CC NZ: New Zealand MX: Mexico
	Engangsbruk		Produsent
LOT	Lotnummer	 YYYY-MM-DD	Utløpsdato
REF	Referansenummer		Forsiktig / Se bruksanvisningen
MD	Medisinsk apparat		Maksimalt 7 dagers bruk
	Importør		Temperaturgrenser for oppbevaring og transport
	Distributør	EC REP	Autorisert representant i EU
UK REP	Ansvarlig person i Storbritannia	CH REP	Autorisert representant i Sveits

ADVARSLER, FORSIKTIGHETSREGLER OG MERKNADER

⚠️ ADVARSLER

- Det er restrisikoer forbundet med bruk av dette produktet, også når det brukes som tiltenkt. Selv når alle angitte instruksjoner og advarsler følges, vil det være fare for hypoksisk skade, hudforbrenninger, forbrenninger i luftveiene, skader i luftveiene, skader i lungene, skader ved elektrisk støt, skader på muskler og skjelett og hypotermi. Slik risiko kan føre til alvorlig personskade eller død.
- Dette produktet SKAL IKKE gjenbrukes. Gjenbruk kan føre til overføring av smittefarlige stoffer, avbrudd i behandlingen, alvorlig skade eller død.
- Bruk av slangesett, kamre, tilbehør eller kombinasjoner som ikke er godkjent av Fisher & Paykel Healthcare, kan føre til dårlig ytelse for fuktighetssystemet, funksjonsfeil for ventilatoren og skade på pasienten/brukeren.
- Det må gjennomføres pasientovervåkning (f.eks. oksygenmetning) til enhver tid. Hvis pasienten ikke overvåkes (f.eks. hvis gassflow avbrytes), kan dette føre til alvorlig personskade eller død.
- IKKE ta på varmeplaten eller kammerets base. Overflatene kan være varmere enn 85 °C. Det kan føre til brannskader.
- En ventilator medodus for høy nasal flow og passende trykkgrenser må brukes. Unnlatelse av å gjøre dette kan gå utover behandlingen, og føre til alvorlig pasientskade (f.eks. hypoksi eller barotraume).

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

- Når du monterer en fukter ved siden av en pasient, må du sikre at fukteren alltid er plassert lavere enn pasienten.
-  SKAL IKKE brukes utover maksimal brukstid på 7 dager.
- IKKE dekk slangesettet med materialer slik som tepper, håndklær eller sengetøy.
- Slangen skal IKKE strekkes eller melkes.
- Dette produktet SKAL IKKE bløtlegges, vaskes eller steriliseres. Unngå kontakt med kjemikalier, rengjøringsmidler eller hånddesinfeksjonsmidler.
- IKKE bruk kammeret dersom vannivået stiger over maksimalt vannivå.
- IKKE bruk kammeret hvis forseglingene ikke er intakte ved mottak, eller hvis kammeret har blitt utsatt for støt ved fall.
- IKKE bruk kammeret med større vinkel enn 10°.
- IKKE punkter vannkilden før de blå hettene er fjernet. Hvis den primære flottøren svikter, kan det komme sprut i slangesettet hvis kammeret blir brukt ved over 80 L/min.
- Inspiser slangesett for skader (f.eks. sammenklemt slange eller sprukket kontakt) før bruk, og erstatt skadde komponenter.
- Vannkilden må være minst 50 cm høyere enn kammeret.
- IKKE bruk oppvarmede slangesett uten gassflow. Hvis gassflowen blir avbrutt, skal fukteren slås av.
- Påse at det er en vannforsyning koblet til kammeret, og at det er vann i kammeret.
- IKKE fyll kammeret med vann på over 37 °C.
- Antennelseskiller må holdes unna pasienten og produktet ved bruk av supplerende oksygen.
- IKKE bruk i MR eller lignende magnetbaserte skannere når den brukes med kompatibel Optiflow Junior kanyle. Kanyleslangen inneholder rustfritt stål.

Obs!

Polski ^[pl]

ZESTAW UKŁADÓW DO RESPIRATORA OPTIFLOW JUNIOR Zestaw RT331 firmy Fisher & Paykel Healthcare to zestaw elementów eksploatacyjnych jednorazowego użytku, przeznaczony do stosowania z MR850 i kaniałą donosową Optiflow Junior w celu dostarczenia nosowej wentylacji wysokoprzepływowej ograniczamy i nawilżonym powietrzem samodzielnie oddychającym pacjentom, którzy wymagają wspomagania oddechu.

Produkt jest przeznaczony do stosowania w środowisku szpitalnym, a jego stosowanie musi być zalecone przez lekarza.

DANE TECHNICZNE

Kompatybilny z nawilżaczami serii MR850 firmy Fisher & Paykel Healthcare.

Dodatkowe informacje dotyczące bezpieczeństwa, oświadczenia dotyczące skuteczności klinicznej oraz instrukcje dotyczące konfiguracji i korzystania znajdują się w instrukcji użytkowania nawilżacza oddechowego MR850.

Maksymalna prędkość przepływu zależy od respiratora. Informację na temat prawidłowego stosowania znajdują się w instrukcji dostarczonej przez producenta.

Zatwierdzony do stosowania z kaniałami donosowymi Optiflow Junior i Optiflow Junior 2/2+ firmy Fisher & Paykel. Informacje dotyczące maksymalnych prędkości przepływu znajdują się w instrukcji użytkowania kaniali.

Podane wartości przepływów należy traktować jedynie orientacyjnie.

O ile nie zaznaczono inaczej, wartości prędkości przepływu są wyrażone w warunkach BTPS (temperatura ciała i ciśnienie, nasycenie).

PODŁĄCZENIA	Złącza stożkowe ISO 5356-1
OBJĘTOŚĆ ŚCIŚLIWA	0,55 L
OPÓR PRZEPŁYWU PRZY 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(uwzględnia niepewność pomiaru wynoszącą 0,03 cmH ₂ O)
MAKSYMALNE CIŚNIENIE ROBOCZE	8 kPa
DŁUGOŚĆ RURY ODDECHOWEJ	1,75 m
WYCIĘK GAZU PRZY 60 cmH₂O	<30 mL/min

OGÓLNA WYDAJNOŚĆ PRZY TEMPERATURZE OTOCZENIA WYNSZĄCEJ OD 20 °C DO 26 °C	
Tryb nawilżacza	TRYB INWAZYJNY
Wartości nawilżania na wyjściu	>12 mg/L
Prędkość przepływu	1,1–45 L/min

DEFINICJE SYMBOLI

	Rx only	Tylko na receptę
	CE 0123	Zgodność europejska
		Data i kraj produkcji CC NZ: Nowa Zelandia MX: Meksyk
		Producent
LOT	Numer serii	
REF	Numer referencyjny	
MD	Wyrób medyczny	
		Zakresy temperatur transportu i przechowywania
	Osoba odpowiedzialna w Wielkiej Brytanii	

OSTRZEŻENIA, PRZESTROGI I UWAGI

⚠️ OSTRZEŻENIA

- Ze stosowaniem tego produktu związane jest ryzyko rezydualne, nawet jeśli jest on stosowany zgodnie z przeznaczeniem. Postępowanie zgodnie ze wszystkimi podanymi instrukcjami i ostrzeżeniami nadal wiąże się z ryzykiem wystąpienia niedotlenienia, oparzeń skóry, oparzeń dróg oddechowych, urazów dróg oddechowych, urazów płuc, porażenia prądem elektrycznym, urazów układu mięśniowo-szkieletowego oraz hipotermii. Zagrożenia te mogą prowadzić do poważnych urazów lub zgonu.

- NIE używać ponownie tego produktu. Ponowne użycie może skutkować przeniesieniem substancji zakaźnych, przerwaniem leczenia, poważnym urazem lub zgonem.

- Stosowanie układów oddechowych, komór, akcesoriów lub kombinacji niezatwierdzonych przez firmę Fisher & Paykel Healthcare może spowodować słabą wydajność systemu nawilżania, nieprawidłowe działanie respiratora oraz urazy pacjenta/użytkownika.
- Pacjenta należy nieustannie monitorować (np. pod kątem saturacji tlenu). Niezachowanie wymogu monitorowania pacjenta (np. w razie przerwania przepływu gazu) może doprowadzić do poważnego urazu lub zgonu.
- NIE dotykać płytki grzałki ani podstawy komory. Temperatura powierzchni może przekraczać 85 °C. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może spowodować oparzenia skóry.
- Należy używać respiratora z trybem nosowej wentylacji wysokoprzepływowej i odpowiednimi wartościami granicznymi ciśnienia. Niezachowanie tego wymogu może negatywnie wpłynąć na prowadzoną terapię i prowadzić do poważnych urazów pacjenta (np. do hipoksji lub barotraumy).

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

- Montując nawilżacz w pobliżu pacjenta, należy upewnić się, że nawilżacz znajduje się poniżej poziomu pacjenta.
- NIE przekraczać maksymalnego czasu użytkowania, który wynosi 7 dni.
- Układu NIE WOLNO zakrywać materiałami takimi jak koce, ręczniki lub prześcieradła.
- NIE rozciągać ani odciągać rury.
- NIE namaczać, nie myć ani nie sterylizować tego produktu. Unikać kontaktu z substancjami chemicznymi, środkami czyszczącymi lub środkami do dezynfekcji rak.
- NIE używać komory, jeżeli poziom wody wzrośnie powyżej linii maksymalnego poziomu wody.
- NIE używać komory, jeżeli stwierdza się przy odbiorze, że uszczelki zostały naruszone lub że została ona upuszczona.
- NIE obsługiwać komory pod kątem większym niż 10°.
- NIE przekłuwac źródła wody, do czasu aż zostaną usunięte niebieskie zatyczki. W razie awarii podstawowego pływaka podczas pracy komory przy wartościach powyżej 80 L/min może nastąpić przeciekanie do układu.
- Przed użyciem należy wzrokowo skontrolować zestawy oddechowe pod kątem uszkodzeń (np. zgniecenia rury lub pęknięcia złącza) i w razie potrzeby wymienić.
- Źródło wody musi znajdować się co najmniej 50 cm powyżej komory.
- NIE stosować układów oddechowych z ogrzewanym przewodem przy wyłączonym przepływie gazów. W razie przerwania przepływu gazu należy wyłączyć nawilżacz.
- Upewnić się, że do komory podłączono źródło zasilania w wodę i że w komorze znajduje się woda.
- Komory NIE wolno napelniać wodą o temperaturze powyżej 37 °C.
- Jeżeli jest używany dodatkowy tlen, należy utrzymywać źródła zapłonu z dala od pacjenta i produktu.
- NIE WOLNO używać w skanerach MR ani innych skanerach, których działanie opiera się na wykorzystaniu pól magnetycznych, gdy urządzenie jest używane z kompatybilną kaniałą Optiflow Junior. Przewody kaniali zawierają stal nierdzewną.

- Uwaga**
- Przed podłączeniem zestawu oddechowego do pacjenta należy upewnić się, że zostały ustawione odpowiednie alarmy respiratora lub źródła przepływu.
 - Unikać przedłużonego kontaktu ogrzewanych rur ze skórą pacjenta.
 - Przed podłączeniem pacjenta przeprowadzić na układzie oddechowym test przepływu oraz skontrolować go pod kątem niedrożności.
 - Do nawilżania należy używać sterylnej wody USP lub jej odpowiednika. Do wody NIE należy dodawać innych substancji.
 - Sprawdzić układy oddechowe pod kątem występowania skroplin i w razie konieczności opróżnić je.
 - Przed rozpoczęciem użytkowania upewnić się, że wszystkie połączenia są szczelne.
 - Upewnić się, że przewód grzałki jest równomiernie rozłożony wzdłuż układu i sprawdzić, czy nie jest zagięty ani splątany.
 - NIE używać z nawilżaczem MR810.

PRZESTROGA

- Niezachowanie wymogu zakładania oraz używania tego produktu zgodnie z instrukcjami, przestrzegania warunków transportu, przechowywania oraz użytkowania podanych w oznakowaniu oraz w instrukcjach dla użytkownika może pogorszyć działanie niniejszego produktu lub zagrozić jego bezpieczeństwu (w tym również potencjalnie spowodować poważne obrażenia u pacjenta).
- Produkt może być używany wyłącznie ze źródłami gazów do zastosowań medycznych. Źródło gazu używane z tym urządzeniem może nieoczekiwanie przerwać podawanie tlenu lub przepływ gazu.

UWAGI

- Do użytku pod nadzorem przeszkolonego personelu medycznego.
- Zutylizować produkt zgodnie z protokołem szpitalnym. Podczas utylizacji użytkownik może być narażony na działanie płynów z układu oddechowego.
- Placówka jest odpowiedzialna za sprawdzenie kompatybilności nawilżacza oraz wszystkich części i akcesoriów wykorzystywanych do podłączania urządzenia do pacjenta, a także innego sprzętu przed użyciem.
- Uwaga dla użytkownika: W przypadku wystąpienia poważnego incydentu podczas używania tego urządzenia należy poinformować o tym lokalnego przedstawiciela firmy Fisher & Paykel Healthcare oraz właściwy organ krajowy.

Română ^[ro]

SET PENTRU CIRCUITE DE VENTILAȚIE OPTIFLOW JUNIOR Fisher & Paykel Healthcare RT331 este un set de consumabile de unică folosință destinat utilizării împreună cu MR850 și cu canula nazală Optiflow Junior pentru a asigura terapia cu debit nazal ridicat umidificat și încălzit, pentru pacienții cu respirație spontană care necesită asistență respiratorie. Produsul este conceput pentru utilizare în mediul spitalicesc și trebuie să fie prescris de către un medic.

SPECIFICAȚII TEHNICE

Compatibil cu umidificatorul MR850 de la Fisher & Paykel Healthcare.

Consultați instrucțiunile de utilizare ale umidificatorului respirator MR850 pentru informații suplimentare despre siguranță, acțiuni clinice și instrucțiuni de instalare și utilizare.

Debitele maxime obținute sunt în funcție de ventilator. Pentru utilizarea corectă, consultați instrucțiunile producătorului.

Aprobat pentru utilizarea cu canulele nazale Fisher & Paykel Optiflow Junior i Optiflow Junior 2/2+. Pentru debitele maxime, consultați instrucțiunile de utilizare ale canulelor. Debitele trebuie să fie folosite numai ca îndrumare. Dacă nu se specifică altfel, debitele sunt exprimate în condiții BTPS (temperatura corpului cu presiune saturată).

RACORDURILE INTERFEȚEI	Conectoare conice ISO 5356-1
VOLUMUL COMPRESIBIL	0,55 L
REZISTENȚA LA DEBIT LA 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(inclusiv incertitudinea de măsurare de 0,03 cmH ₂ O)
PRESIUNEA MAXIMĂ DE FUNCȚIONARE	8 kPa
LUNGIME TUB RESPIRATOR	1,75 m
SCURGERE DE GAZ LA 60 cmH₂O	<30 mL/min

PERFORMANȚA GENERALĂ LA O TEMPERATURĂ AMBIANTĂ CUPRINSĂ ÎNTRE 20 °C ȘI 26 °C	
Modul umidificator	MODUL INVAZIV
Umiditatea produsă	>12 mg/L
Debitul	1,1 - 45 L/min

DEFINIȚIILE SIMBULURILOR

	Rx only	Numer pe bază de prescripție medicală
	CE 0123	Conformitate europeană
		Data și codul țării de producție CC NZ: Noua Zeelandă MX: Mexic
		Producătorul
LOT	Număr lot	
REF	Număr de referință	
MD	Dispozitiv medical	
		Limite de temperatură pentru transport și depozitare
		Reprezentant autorizat în Uniunea Europeană
	Persoană responsabilă în Regatul Unit	

AVERTISMENTE, ATENȚIONĂRI ȘI NOTE

⚠️ AVERTISMENTE

- Există riscuri reziduale asociate utilizării acestui produs, chiar dacă acesta este utilizat așa cum este indicat. Chiar și urmând toate instrucțiunile și avertizările furnizate, rămân riscuri de leziuni hipoxice, arsuri ale pielii, arsuri ale căilor respiratorii, leziuni ale căilor respiratorii, leziuni pulmonare, leziuni provocate de socuri electrice, leziuni musculo-scheletale și hipotermie. Aceste riscuri pot duce la vătămări grave sau la deces.
- NU refolosiți produsul. Refolosirea poate să ducă la transmiterea unor substanțe infecțioase, întreruperea tratamentului, leziuni corporale grave sau deces.
- Utilizarea circuitelor de ventilație, a camerelor, a accesoriilor sau a combinațiilor neagreate de Fisher & Paykel Healthcare poate să ducă la performanțe slabe ale sistemului de umidificare, la defecțiuni ale ventilatorului și la producerea unor leziuni pacientului/utilizatorului.
- Pacienții trebuie să fie monitorizați corespunzător (de exemplu, saturația în oxigen) în permanență. Nerespectarea obligației de monitorizare a pacientului (de exemplu, în cazul întreruperii debitului de gaz) poate să aibă drept rezultat producerea unor leziuni corporale grave sau chiar decesul.

- NU atingeți placa încălzitorului sau baza camerei. Suprafețele pot să depășească 85 °C. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la producerea unor arsuri cutanate.

- Trebuie să fie folosit un ventilator cu modul de debit nazal ridicat și limite adecvate de presiune. În caz contrar, terapia poate să fie compromisă, ducând la vătămarea gravă a pacientului (de exemplu, hipoxie sau barotraumatism).

Nerespectarea următoarelor avertismente poate afecta performanța dispozitivului sau poate compromite siguranța (poate provoca inclusiv defecțiuni grave):

- Atunci când instalați un umidificator lângă un pacient, asigurați-vă că umidificatorul este poziționat întotdeauna mai jos decât pacientul.
- NU dispozitivul folosiți mai mult decât durata maximă de utilizare de 7 zile.
- NU acoperiți circuitul cu obiecte precum păături, prosoape sau lenjerie de pat.
- NU întindeți și nu stoarceți tubulatura.
- NU îmbibați cu apă, NU splăați și NU sterilizați acest produs. Evitați contactul cu substanțe chimice, cu agenți de curățare sau cu dezinfectanți pentru mâini.
- NU utilizați camera dacă nivelul apei este peste cel marcat ca fiind maximum admis.
- NU utilizați camera dacă etanșările nu sunt intacte atunci când o primiți sau dacă a fost scăpată pe jos.
- NU utilizați camera la un unghi mai mare de 10°.
- NU înțeptați sursa de apă înainte de a scoate capacele albastre. Dacă primul fltor al camerei este defect, în circuit pot pătrunde stropi de apă, în cazul în care camera se folosește la peste 80 L/min.
- Înainte de utilizare, inspecțiati vizual aparatele de respirat pentru ca acestea să nu fie deteriorate (de exemplu, un tub strivit sau un conector fisurat) și înlocuiți-le dacă sunt deteriorate.
- Sursa de apă trebuie să se afle cu cel puțin 50 cm mai sus decât camera.
- NU folosiți circuite de ventilație cu rezistență de încălzire fără flux de gaz. Dacă fluxul de gaz este întrerupt, opriți umidificatorul.
- Asigurați-vă că există o sursă de alimentare cu apă conectată la cameră și că în cameră există apă.
- NU umpleți camera cu apă la mai mult de 37 °C.
- La folosirea oxigenului suplimentar, țineți sursele de scânteii la distanță de pacient și produs.
- NU folosiți intr-un scanner IRM sau magnetic similar, la utilizarea împreună cu o canulă Optiflow Junior compatibilă. Tubul canulei conține oțel inoxidabil.

- Atenție**
- Înainte de a conecta aparatul de respirat la pacient, asigurați-vă că au fost configurate armele corespunzătoare pentru ventilator sau sursa de debit.
 - Evitați contactul prelungit al tuburilor încălzite cu pielea pacientului.
 - Efectuați un test de debit pentru sistemul respirator și verificați dacă există eventuale blocaje, înainte de a-l conecta la un pacient.
 - Pentru umidificare, utilizați exclusiv apă sterilă conform USP sau echivalentă. NU adăugați alte substanțe în apă.
 - Verificați dacă circuitele de ventilație prezintă condens și drenați dacă este necesar.
 - Verificați ca toate racordurile să fie bine fixate înainte de utilizare.
 - Verificați dacă firul încălzitor este distribuit uniform de-a lungul circuitului și dacă nu este răscuit sau indoit.
 - NU folosiți cu umidificatorul MR810.

ATENȚIE

- În cazul în care nu operați și nu folosiți acest produs conform instrucțiunilor, condițiilor de transport, de depozitare și de operare specificate în etichetă și instrucțiunile de utilizare, performanța produsului poate să fie afectată sau siguranța compromisă (inclusiv potențiala vătămare gravă a pacientului).
- Produsul trebuie să fie folosit numai alimentat cu gaz medical. Alimentarea cu gaz folosită cu acest dispozitiv poate, în mod neașteptat, să nu mai furnizeze oxigen sau debit.

NOTE

- Se va utiliza numai sub supravegherea personalului medical instruit.
- Eliminai produsul conform protocolului spitalicesc. În timpul eliminării, utilizatorul poate să fie expus la fluidele din aparatul respirator.
- Organizația este responsabilă de compatibilitatea umidificatorului și a tuturor componentelor și accesorilor utilizate pentru conectarea la pacient și la celelalte echipamente, înainte de utilizare.
- Notificare către utilizator: dacă s-a produs un incident grav în timpul utilizării acestui dispozitiv, vă rugăm să informați reprezentantul local Fisher & Paykel Healthcare și autoritatea competentă din țara dumneavoastră.

Русский ^[ru]

КОМПЛЕКТ КОНТУРА ДЛЯ АППАРАТА ИВЛ OPTIFLOW JUNIOR

Комплект Fisher & Paykel Healthcare RT331 представляет собой одноразовый комплект, предназначенный для применения с MR850 и назальной канюлей Optiflow Junior для проведения высокоточной назальной терапии с подачей согретой и увлажненной дыхательной смеси самостоятельно дышащим пациентам, имеющим показания к респираторной поддержке.

Это изделие предназначено для использования в стационаре, и его применение назначает врачoм.

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Совместимость с увлажнителями Fisher & Paykel Healthcare MR850.

Дополнительную информацию о безопасности, медицинские показания, а также указания по настройке и применению см. в инструкции пользователя увлажнителя дыхательных смесей MR850.

Максимально достижимые скорости потока зависят от аппарата ИВЛ. См. инструкции изготовителя для получения информации о правильном использовании.

Одобен для применения с назальными канюлями Fisher & Paykel Optiflow Junior и Optiflow Junior 2/2+. Максимальные скорости потока приведены в инструкции пользователя назальных канюль.

Значения потоков представлены только для ориентира. Если не указано иное, скорости потока приведены для условий BTPS (температура и давление тела, поток насыщен водяными парами).

ИНТЕРФЕЙСНЫЕ СОЕДИНИТЕЛИ	Конические соединители, соответствующие стандарту ISO 5356-1
СЖИМАЕМЫЙ ОБЪЕМ СОПРОТИВЛЕНИЯ ПОТОКУ ПРИ 2,5 Л/МИН	0,55 л
	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(включая неопределенность измерения 0,03 cmH ₂ O)
МАКСИМАЛЬНОЕ РАБОЧЕЕ ДАВЛЕНИЕ	8 кПа
ДЛИНА ДЫХАТЕЛЬНОЙ ТРУБКИ	1,75 м
УТЕЧКА ГАЗА ПРИ 60 cmH₂O	<30 мл/мин

ОБЩИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИ ОКРУЖАЮЩЕЙ ТЕМПЕРАТУРЕ ОТ 20 °C ДО 26 °C	
Режим увлажнителя	ИНВАЗИВНЫЙ РЕЖИМ
Увлажнение на выходе	>12 мг/л
Скорость потока	1,1–45 л/мин

ЗНАЧЕНИЯ СИМВОЛОВ

	Rx only	Только по назначению врача
	CE 0123	Европейское соответствие
		Дата и страна изготовления (код страны) CC NZ: Новая Зеландия MX: Мексика
		Изготовитель
LOT	Номер партии	
REF	Идентификационный номер	
MD	Медицинское устройство	
		Диапазон температур транспортировки и хранения
		Уполномоченный представитель в Евросоюзе
	Ответственное лицо в Великобритании	

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И ПРИМЕЧАНИЯ

⚠️ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Использование изделия, даже по назначению, сопряжено с остаточными рисками. При соблюдении всех приведенных инструкций и предупреждений сохраняются риски гипоксической травмы, ожогов кожи, ожогов дыхательных путей, повреждения дыхательных путей, повреждения легких, поражения электрическим током, скелетно-мышечных повреждений и гипотермии. Это может нанести серьезный вред здоровью или привести к летальному исходу.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ повторное использование изделия. Повторное использование может стать причиной переноса инфекционных веществ, прерывания терапии, серьезного вреда здоровью или летального исхода.

- Применение дыхательных контуров, камер, принадлежностей или комбинаций, не утвержденных компанией Fisher & Paykel Healthcare, может привести к ухудшению характеристик системы увлажнения или неправильной работе аппарата ИВЛ либо причинить вред пациенту/пользователю.

- Соответствующее наблюдение за пациентом (например, с оценкой уровня сатурации кислорода) должно осуществляться постоянно. Отсутствие дыхания за пациентом (например, в случае прерывания подачи газа) может нанести серьезный вред или стать причиной смерти.
- НЕ прикасайтесь к нагревательной пластине или основанию камеры. Температура поверхностей может превышать 85 °C. Несоблюдение этого правила может привести к ожогам кожи.
- Используйте аппарат ИВЛ с режимом высокоскоростного назального потока и соответствующими предельными значениями давления для наддувжащей терапии без причинения серьезного вреда пациенту (например, гипоксии или баротравмы).

Несоблюдение приведенных ниже предупреждений может ухудшить характеристики устройства или поставить под угрозу безопасность (в том числе потенциально привести к серьезному ущербу):

- Обязательно располагайте увлажнитель ниже пациента, если увлажнитель находится в непосредственной близости от него.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ использовать после истечения максимального 7-дневного периода использования.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ накрывать контур какими-либо материалами, например одеялами, полотенцами или постельным бельем.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ растягивать или сминать трубки.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ замачивать изделие в воде, мыть или стерилизовать его. Избегайте контакта с химическими веществами, чистящими средствами или антисептиками для рук.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ использовать камеру, если уровень воды выше линии максимального уровня воды.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ использовать камеру, если при получении герметичность упаковки была нарушена или камеру уронили.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ использовать камеру под наклоном более 10°.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ прокалывать упаковку с водой до удаления синих каплячков. Если основной поплавок не срабатывает, то при работе камеры на скорости выше 80 л/мин вода может выплескиваться в контур.
- Перед использованием визуально изучите комплекты дыхательных контуров на предмет повреждений (например, смятой трубки или треснувшего соединителя) и при необходимости замените их.
- Упаковка с водой должна располагаться по меньшей мере на 50 см выше камеры.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ использовать дыхательные контуры с подогревом при отсутствии подачи газа. В случае прекращения подачи газа выключите увлажнитель.
- Убедитесь в том, что система подачи воды подключена к камере и что в камере имеется вода.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ наполнять камеру водой, температура которой выше 37 °C.
- При использовании дополнительного кислорода держите источники возгорания как можно дальше от пациента и изделия.
- НЕ используйте в МР-томографе или схожем магнитном сканере при применении с совместимой канюлей Optiflow Junior. Канюля содержит детали из нержавеющей стали.

Внимание!

- Перед подключением дыхательного контура к пациенту убедитесь в правильной настройке сигналов тревоги аппарата ИВЛ или источника потока.
- Избегайте длительного контакта нагретых трубок с кожей пациента.
- Перед подключением аппарата к пациенту выполните испытание дыхательной системы на прохождение потока, а также убедитесь в отсутствии закупорок.
- Для увлажнения использовать стерильную воду, соответствующую требованиям Фармакопеи США, или эквивалентную жидкость. ЗАПРЕЩАЕТСЯ добавлять в воду другие вещества.
- Проверьте дыхательные контуры на предмет конденсата и при необходимости сливайте его.
- Перед использованием убедитесь в герметичности всех соединений.
- Убедитесь, что спираль нагревателя равномерно распределена по всей длине контура, не сгруппирована и не перекручена.
- ЗАПРЕЩАЕТСЯ использовать вместе с увлажнителем MR810.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

- Несоблюдение указаний, условий транспортировки, хранения и эксплуатации, указанных в маркировке и инструкциях пользователя, при установке и использовании этого изделия может снизить его производительность или нарушить безопасное использование (в том числе с возможным причинением серьезного вреда пациенту).
- Изделие разрешено использовать только с источниками газа медицинского стандарта. Источник газа, используемый совместно с этим устройством, может неопижданно прекратить подачу кислорода или воздуха.

ПРИМЕЧАНИЯ

- Используйте только под надзором обученного медицинского персонала.
- Следуйте правилам лечебного учреждения для утилизации. При утилизации пользователь может подвергнуться воздействию жидкостей из дыхательных путей.
- Ответственность за проведение перед использованием проверку совместимости увлажнителя и всех деталей и принадлежностей, применяемых для подключения к другому оборудованию и пациенту, несет ответственная организация.
- Уведомление для пользователя: если при использовании данного устройства произошел серьезный инцидент, обратитесь к местному представителю Fisher & Paykel Healthcare и в уполномоченный орган в своей стране.

Slovenčina ^{sk}

SÚPRAVA DÝCHACIEHO OKRUHU OPTIFLOW JUNIOR Fisher & Paykel Healthcare RT331 predstavuje súpravu spotrebného materiálu na jedno použitie určenú na použitie s MR850 a nosnou kanylou Optiflow Junior, ktorá je určená na prívod ohrievanej a zvlhčenej nosnej vysokoprietokovej terapie k spontánne dýchajúcim pacientom, ktorí vyžadujú podporu dýchania.

Produkt je navrhnutý na použitie v nemocničnom prostredí a musí ho predpísať lekár.

TECHNICKÉ ŠPECIFIKÁCIE

Kompatibilné so zvlhčovačmi Fisher & Paykel Healthcare MR850.
Ďalšie informácie o bezpečnosti, klinické tvrdenia a pokyny na nastavenie a používanie nájdete v návode na používanie zvlhčovača dýchania MR850.

Maximálne dosahované prietoky závisia od dýchacieho prístroja. Správne používanie nájdete v pokynoch od výrobcu.

Schválené na použitie s nosnou kanylou Fisher & Paykel Optiflow Junior a Optiflow Junior 2/2+. Maximálne prietoky nájdete v používateľských pokynoch od kanyly.

Prietoky je potrebné používať len ako vodítko.

Pokiaľ nie je uvedené inak, prietokové množstvá sú vyjadrené v podmienkach BTPS (telesná teplota a tlak, saturované).

PRIPOJENIA ROZHRRANIA	Kónické konektory podľa normy ISO 5356-1
STLAČITELNÝ OBJEM	0,55 L
OTPOR PROTI PRIETOKU PRI 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(vrátane odchýlky merania 0,03 cmH ₂ O)
MAXIMÁLNY PREVÁDZKOVÝ TLAK	8 kPa
DĹŽKA DÝCHACEJ TRUBICE	1,75 m
UNIKAJÚCI PLYN PRI 60 cmH₂O	<30 mL/min

CELKOVÝ VÝKON PRI TEPLOTE OKOLIA OD 20 °C DO 26 °C	
Režim Zvlhčovača	INVAZÍVNY REŽIM
Výkon zvlhčovania	>12 mg/L
Prietoková rýchlosť	1,1 - 45 L/min

DEFINÍCIE SYMBOLOV

	Nesprávna hladina vody, vymeňte komoru MR290	Rx only	Len na predpis
	Správna hladina vody v komore MR290	CE 0123	Zhoda s predpismi EÚ
	Pozrite si prevádzkové pokyny		Dátum a kód krajiny výroby NZ: Nový Zéland MX: Mexiko
	Na jedno použitie		Výrobca
LOT	Číslo šarže		Dátum spotreby
REF	Referenčné číslo		Upozornenie/ pozrite si návod na použitie
MD	Zdravotnícka pomôcka		Maximálna doba používania je 7 dní
	Dovozca		Teplotné obmedzenia pri preprave a skladovaní
	Distribútor	EC REP	Autorizovaný zástupca v Európskej únii
UK REP	Zodpovedná osoba pre Spojené kráľovstvo	CH REP	Oprávnený zástupca pre Švajčiarsko

VAROVANIA, VÝSTRAHY A POZNÁMKY

VAROVANIA

- S používaním tohto výrobku aj v prípade zamýšľaného použitia súvisia zvyškové riziká. Aj pri dodržaní všetkých uvedených pokynov a výstrah naďalej hrozí riziko hypoxického poranenia, popálenín kože, popálenín dýchacích ciest, poranenia dýchacích ciest, poranenia pľúc, poranenia elektrickým prúdom, poranenia pohybového aparátu a podchladenia. Tieto riziká môžu mať za následok vážne zranenie alebo smrť.
- Tento produkt NEPOUŽÍVAJTE OPAKOVANE. Opakované použitie môže viesť k prenosu infekčných substancií, prerušeniu liečby, vážnemu poškodeniu zdravia či smrti.
- Používanie dýchacích okruhov, komôr, príslušenstva alebo kombinácií, ktoré nie sú schválené spoločnosťou Fisher & Paykel Healthcare, môže mať za následok zlý výkon systému zvlhčovania, poruchu ventilátora a ujmu pre pacienta/používateľa.

- Pacient musí byť vždy náležite monitorovaný (napr. saturácia kyslíkom). Ak sa pacient nemonitoruje (napr. v prípade prerušenia toku plynu), môže to mať za následok závažnú ujmu alebo smrť.
- NEDOTÝKAJTE SA vyhrievacej platne ani základne komory. Teplota povrchov môže byť vyššia ako 85 °C. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok popálenie pokožky.
- Musí sa použiť dýchaci prístroj s režimom vysokého nosného prietoku s a náležitými limitmi tlaku. Ak tak nevykonáte, môže to narušiť terapiu, čo by viedlo k vážnemu zraneniu pacienta (napr. hypoxia alebo barotrauma).

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

- Pri montáži zvlhčovača v blízkosti pacienta sa uistite, že zvlhčovač je vždy umiestnený nižšie ako pacient.
- NEPOUŽÍVAJTE materiámi ako deky, uteráky alebo posteľné plachty.
- Trubicu NENAPÍNAJTE ani NENAŤAHUJTE.
- Tento produkt NENAMÁČAJTE, NEPERTE ani NESTERILIZUJTE. Zabráňte kontaktu s chemickými látkami, čistiacimi prostriedkami a dezinfekčnými prostriedkami na ruky.
- Komoru NEPOUŽÍVAJTE, ak hladina vody stúpne nad značku maximálnej hladiny.
- Komoru NEPOUŽÍVAJTE, ak tesnenia pri dodaní nie sú neporušené, alebo ak došlo k pádu komory.
- Komoru NEPREVÁDZKUJTE, ak je naklonená o viac ako 10°.
- NEPREPICHUJTE zdroj vody, kým sa neodstránia modré uzávery. Ak hlavný plavák zlyhá, môže dôjsť k vniknutiu vody do okruhu, ak sa komora prevádzkuje na viac ako 80 L/min.
- Pred použitím vizuálne skontrolujte, či dýchacie súpravy nie sú poškodené (napr. stlačená trubica alebo prasknutý konektor). Ak sú poškodené, vymeňte ich.
- Zdroj vody musí byť najmenej o 50 cm vyšší ako komora.
- Ak plyn neprúdi, NEPOUŽÍVAJTE vyhrievané dýchacie okruhy. Ak sa prietok plynu preruší, vypnite zvlhčovač.
- Skontrolujte, či je ku komore pripojený prívod vody a či sa v komore nachádza voda.
- NEPLŇTE komoru vodou o teplotu viac ako 37 °C.
- Ak používate doplnkový kyslík, uchovajte zápalné zdroje z dosahu pacienta a produktu.
- NEPOUŽÍVAJTE v MRI alebo podobnom snímači založenom na magnetne, keď sa používa s kompatibilnou kanylou Optiflow Junior. Trubica kanyly obsahuje nehrdzavejúcu oceľ.

Upozornenie

- Pred pripojením dýchacej súpravy k pacientovi sa uistite, že sú nastavené príslušné alarmy ventilátora alebo zdroja prietoku.
- Zabráňte dlhšiemu kontaktu vyhrievaných hadičiek s pokožkou pacienta.
- Pred pripojením k pacientovi vykonajte skúšku prietoku dýchacieho systému a skontrolujte, či nedochádza k upchatiu.
- Na zvlhčovanie použite sterilnú (USP) vodu alebo ekvivalent. Do vody NEPRIDÁVAJTE žiadne ďalšie látky.
- Kontrolujte, či v dýchacích okruhoch nedochádza ku kondenzácii. V prípade potreby vypustíte kondenzát.
- Pred použitím skontrolujte tesnosť všetkých pripojení.
- Skontrolujte, či je vodič ohrievača rovnomerne rozložený po okruhu a či nie je viazaný alebo zauzlený.
- NEPOUŽÍVAJTE so zvlhčovačom MR810.

UPOZORNENIE

- Ak tento produkt nebudete používať v rámci pokynov a v súlade s podmienkami prepravy, skladovania a používania, ktoré sú uvedené na štítkoch a v používateľských pokynoch, mohlo by to narušiť výkon tohto produktu alebo ohroziť bezpečnosť (a to vrátane potenciálneho spôsobenia vážneho fyzického zranenia pacientovi).
- Produkt sa môže používať výlučne s prívodmi plynu na lekárskej úrovni. Prívod plynu používaný s týmito zariadením môže nečakane zlyhať pri prívádzaní kyslíku alebo prietoku.

POZNÁMKY

- Na použitie pod dohľadom vyškoleného zdravotníckeho personálu.
- Produkt zlikvidujte v súlade s nemocničným protokolom. Počas likvidácie môže byť používateľ vystavený kvapalinám z dýchacieho traktu.
- Príslušná organizácia zodpovedá za kompatibilitu zvlhčovača a všetkých častí, príslušenstva a ďalších zariadení, ktoré sa pred použitím použijú na pripojenie k pacientovi.
- Poznámka pre používateľa: Ak počas používania tohto zariadenia dôjde k závažnej nehode, informujte miestneho zástupcu spoločnosti Fisher & Paykel Healthcare a príslušný orgán.

Slovenščina ^{sl}

KOMPLET VENTILATORSKEGA DIHALNEGA SISTEMA OPTIFLOW JUNIOR

Izdelek RT331 družbe Fisher & Paykel Healthcare je komplet potrošnega materiala za enkratno uporabo, ki je namenjen uporabi z vlažilnikom MR850 in nosno kanilo Optiflow Junior za dovajanje ogrevane in navlažene nosne terapie z visokim pretokom pri bolniških, ki dihajo spontano in potrebujejo dihalno spodbudo.

Izdelek je zasnovan za uporabo v bolnišničnem okolju in ga mora predpisati zdravnik.

TEHNIČNI PODATKI

Zdržljivo z vlažilniki Fisher & Paykel Healthcare MR850.
Dodatne varnostne informacije, klinične trditve ter navodila za nastavitve in uporabo nájdete v navodilih za uporabo respiratornega vlažilnika MR850.

Najvišji doseženi pretoki so odvisni od ventilatorja. Glede pravilne uporabe glejte proizvajalčeva navodila.

Odobreno za uporabo z nosno kanilo Optiflow Junior in Optiflow Junior 2/2+ družbe Fisher & Paykel. Za najvišji pretok glejte navodila za uporabo kanile.

Pretoke je treba uporabljati le kot vodilo.

Če ni navedeno drugače, so pretoki izraženi pri pogojih BTPS (telesna temperatura in tlak, nasičeno).

PRIKLJUČKI VMESNIKOV	Stožčasti priključki ISO 5356-1
STISLJIV VOLUMEN	0,55 L
UPOR PRI PRETOKU 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(vključno z merilno negotovostjo 0,03 cmH ₂ O)
NAJVIŠJI DELOVNI TLAK	8 kPa
DOLŽINA DIHALNE CEVI	1,75 m
UHAJANJE PLINA PRI 60 cmH₂O	<30 mL/min

SPLOŠNA UČINKOVITOST PRI TEMPERATURI OKOLJA 20 °C DO 26 °C	
Način vlažilnika	INVAZIVNI NAČIN
Dovajanje vlažnosti	>12 mg/L
Hitrost pretoka	1,1–45 L/min

OPREDELITVE SIMBOLOV

	Nepravilen nivo vode, zamenajte posodico MR290	Rx only	Samo na recept
	Pravilen nivo vode v posodici MR290	CE 0123	Skladnost z evropskimi standardi
	Glejte navodila za uporabo		Datum in država proizvodnje CC NZ: Nova Zélandija MX: Mehika
	Samo za enkratno uporabo		Proizvajalec
LOT	Številka serije		Rok uporabnosti
REF	Referenčna številka		Svarilo/Upoštevajte navodila za uporabo
MD	Medicinski pripomoček		Uporabljati največ 7 dni
	Uvoznik		Temperaturne omejitve za transport in shranjevanje
	Distributer	EC REP	Pooblaščen predstavnik v Evropski skupnosti
UK REP	Odgovorna oseba v Združenem kraljestvu	CH REP	Pooblaščen predstavnik v Švici

OPOZORILA, SVARILA IN OPOMBE

OPOZORILA

- Pri uporabi tega izdelka obstajajo preostala tveganja, tudi če se uporablja, kot je predvideno. Ob upoštevanju vseh navedenih navodil in opozoril ostaja tveganje za hipoksične poškodbe, opekline kože, opekline dihalnih poti, poškodbe dihalnih poti, poškodbe pľjuč, poškodbe zaradi električnega udara, mišično-skeletne poškodbe in podhladitev. Ta tveganja lahko povzročijo hude poškodbe ali smrt.
- Tega izdelka NE SMETE ponovno uporabiti. Ponovna uporaba lahko povzroči prenos kužnih snovi, prekinitev zdravljenja, resno škodo ali smrt.
- Uporaba dihalnih sistemov, vlažilnih posodic, dodatkov ali kombinacij, ki jih ni odobrila družba Fisher & Paykel Healthcare, lahko povzroči slabo delovanje vlažilnega sistema, okvaro ventilatorja ter poškodbe bolnika/uporabnika.
- Ves čas je treba skrbeti za ustrezno spremljanje bolnika (npr. nasičenost s kisikom). Če bolnika ne spremljate (npr. v primeru prekinitve dotoka plina), lahko pride do hudih telesnih poškodb ali smrti.

- NE dotikajte se grelne plošče ali dna posodice. Temperatura teh površin lahko preseže 85 °C. Če tega ne upoštevate, lahko dobite kožne opekline.
- Uporabiti je treba ventilator z načinom visokega nosnega pretoka in ustreznimi tlačnimi omejitvami. Če tega ne upoštevate, lahko ogrozite zdravljenje in povzročite hude poškodbe bolnika (npr. hipoksijo ali barotravmo).

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

- Če vlažilnik namestite zraven bolnika, zagotovite, da je vedno postavljen nižje od bolnika.
- NE UPORABLJAJTE več kot 7 dni, kolikor znaša trajanje uporabe.
- NE pokrivajte sistema s predmeti, kot so odeje, brisače ali posteljnina.
- Cevi NE raztegujte ali stiskajte.
- Izdelka NE močite, perite ali sterilizirajte. Izogibajte se stiku s kemikalijami, čistilnimi sredstvi ali razkužili za roke.
- NE uporabljajte posodice, če se nivo vode dvigne nad črto, ki označuje najvišji dovoljeni nivo vode.
- NE uporabljajte posodice, če tesnila ob dobavi niso brezhibna ali če je posodica padla na tla.
- Posodice NE uporabljajte pod kotom več kot 10°.
- NE nameščajte nastavka za vodni vir, dokler niste odstranili modrih pokrovčkov. Če glavni plovec odpove, lahko pride do skropljenja v dihalni sistem, če se posodica uporablja s pretokom nad 80 L/min.
- Pred uporabo preglejte dihalne komplete za poškodbe (npr. zmečkane cevi ali počen priključek) ter dele po potrebi zamenjajte.
- Vodni vir mora biti najmanj 50 cm višji od posodice.
- Ogrevanje dihalnih sistemov NE uporabljajte brez pretoka plinov. Če je pretok plina prekinjen, izklopite vlažilnik.
- Zagotovite, da je na posodico priključen dovod vode in da je voda v posodici.
- Vlažilne posodice NE napolnite z vodo, katere temperatura presega 37 °C.
- Če uporabljate dodatni kisik, naj bosta bolnik in izdelek stran od virov vžiga.
- NE UPORABLJAJTE v napravi za MR ali podobni napravi za slikanje na osnovi magneta, če se uporablja z združljivo kanilo Optiflow Junior. Cevka kanile vsebuje nerjavno jeklo.

Pozor

- Pred priključitvijo dihalnega kompleta na bolnika preverite, ali so nastavljeni ustrezni alarmi za ventilator oziroma vir pretoka.
- Preprečite dolgotrajni stik segrethi cevi z bolnikovo kožo.
- Pred priključitvijo na bolnika izvedite preizkus pretoka dihalnega sistema ter preverite za zamašitve.
- Za vlaženje uporabljajte sterilno vodo po USP ali enakovreden izdelek. Vodi NE dodajajte nobenih snovi.
- Dihalne sisteme preverite za prisotnost kondenza, ki ga po potrebi odtočite.
- Pred uporabo preverite, ali so vse povezave čvrste.
- Preverite, ali je grelna žica enakomerno porazdeljena vzdolž dihalnega sistema ter ni nikjer nakopičena ali prepognjena.
- NE uporabljajte z vlažilnikom MR810.

SVARILO

- Uporaba izdelka v nasprotju z napotki, pogoji za transport, shranjevanje in delovanje, ki so navedeni na oznaki, ter z navodili za uporabo lahko negativno vpliva na delovanje izdelka in ogrozi varnost (vključno z morebitno povzročitvijo hudih poškodb bolnika).
- Izdelek je dovoljeno uporabljati samo z dovodi plina medicinske kakovosti. Dovod plina, ki se uporablja s to napravo, lahko nenadoma preneha dovajati kisik ali zagotavljati pretok.

OPOMBE

- Izdelek se sme uporabljati samo pod nadzorom usposobljenega medicinskega osebj.
- Izdelek zavrzite v skladu z bolnišničnim protokolom. Med odstranjevanjem je lahko uporabnik izpostavljen tekočinam iz dihalnih poti.
- Odgovorna organizacija je pred uporabo dolžna preveriti združljivost vlažilnika ter vseh delov in dodatkov, ki se uporabljajo za priključitev na bolnika, ter druge opreme.
- Opomba za uporabnika: Če je med uporabo tega pripomočka prišlo do resnega dogodka, o tem obvestite lokalnega predstavnika družbe Fisher & Paykel Healthcare in pristojni organ v vaši državi.

Srpski ^{sr}

KOMPLET KRUŽNOG SISTEMA ZA RESPIRATOR OPTIFLOW JUNIOR

Uredaj RT331 kompanije Fisher & Paykel Healthcare predstavlja komplet za jednokratnu upotrebu namenjen za korišćenje sa uređajem MR850 i nazalnom kanilom Optiflow Junior u cilju pružanja nazalne terapije visokog protoka zagrevanjem i vlaženjem pacijentima koji spontano dišu i zahtevaju pomoć pri disanju.

Proizvod je osmišljen za upotrebu u bolničkom okruženju i mora ga propisati lekar.

TEHNIČKE SPECIFIKACIJE

Kompatibilno sa ovlaživačima kompanije Fisher & Paykel Healthcare MR850.

Pogledajte uputstva za upotrebu za respiratorni ovlaživač MR850 za dodatne informacije o bezbednosti, kliničke tvrdnje i uputstva za podešavanje i upotrebu.

Maksimalne dostignute stope protoka zavise od respiratora. Pogledajte uputstva proizvođača u cilju pravilne upotrebe.

Odobreno za upotrebu sa uređajima Optiflow Junior i Optiflow Junior 2/2+ sa nazalnom kanilom kompanije Fisher & Paykel. Informacije o maksimalnim stopama protoka potražite u korisničkim uputstvima za kanilu.

Protoke treba koristiti samo kao smernicu.

Osim ako nije drugačije navedeno, brzine protoka su izražene u BTPS (telesna temperatura i pritisak, zasićenje) stanjima.

PRIKLJUČKI INTERFEJSA	Konusni priključci u skladu sa standardom ISO 5356-1
KOMPRESIBILNI VOLUMEN	0,55 L
OTPOR PROTOKU NA 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(uključujući mernu nesigurnost od 0,03 cmH ₂ O)
MAKSIMALNI RADNI PRITISAK	8 kPa
DUŽINA CREVA ZA DISANJE	1,75 m
CURENJE GASA NA 60 cmH₂O	<30 mL/min

SVEUKUPNE PERFORMANSE NA TEMPERATURI OKOLINE OD 20 °C DO 26 °C	
Režim Ovlaživača	INVAZIVNI REŽIM
Izlazna vrednost vlaženja	>12 mg/L
Brzina protoka	1,1–45 L/min

DEFINICIJE SIMBOLA

	Pogrešan nivo vode, zameniti komoru MR290	Rx only	Samo na recept
	Ispravan nivo vode u komori MR290	CE 0123	Evropska usklađenost
	Pogledati uputstvo za upotrebu		Datum i zemlja proizvodnje CC NZ: Novi Zeland MX: Meksiko
	Za jednokratnu upotrebu		Proizvođač
LOT	Broj serije		Rok upotrebe
REF	Referentni broj		Oprez / Pročitati uputstvo za upotrebu
MD	Medicinsko sredstvo		Maksimalna dužina upotrebe 7 dana
	Uvoznik		Granične vrednosti prilikom prevoza i skladištenja
	Distributer	EC REP	Ovlašćen zastupnik za Evropsku uniju
UK REP	Odgovorno lice u Ujedinjenom Kraljevstvu	CH REP	Ovlašćen zastupnik za Švajcarsku

UPOZORENJA, MERE OPREZA I NAPOMENE

UPOZORENJA

- Postoje rezidualni rizici povezani sa upotrebom ovog proizvoda, čak i ako se koristi kako je predviđeno. Uz praćenje svih isporučenih uputstava i upozorenja, ostaju rizici od hipoksičnih povreda, opekotina kože, opekotina disajnih puteva, povreda disajnih puteva, povreda pluća, povreda strujnog udara, mišično-skeletnih povreda i hipotermije. Ovi rizici mogu dovesti do ozbiljnih povreda ili smrtnog ishoda.
- NE koristiti ovaj proizvod više puta. Višekratna upotreba može dovesti do prenosa zaraznih supstanci, prekida terapije, ozbiljnih posledica ili smrti.
- Upotreba kružnih sistema za disanje, komora, pribora ili kombinacija sredstava koje nije odobrila kompanija Fisher & Paykel Healthcare može dovesti do slabljenja performansi sistema za vlaženje, kvara respiratora i neželjenih posledica po pacijenta/korisnika.

- Odgovarajući sistem za praćenje pacijenta (npr. za praćenje zasićenosti kiseonikom) mora se stalno koristiti. Ako se stanje pacijenta ne prati (npr. u slučaju prekida protoka gasa), može doći do ozbiljnih posledica ili smrti.
- NE dodirivati grejnu pločicu ili bazu komore. Temperatura površine može da pređe 85 °C. Ako se ne pridržavate ovog uputstva, možete opeći kožu.
- Mora se koristiti respirator sa režimom velikog nazalnog protoka i odgovarajućim ograničenjima pritiska. U suprotnom može doći do ugrožavanja terapije i, posledično, ozbiljnih posledica za pacijenta (npr. hipoksije ili barotraume).

Ako se ne pridržavate upozorenja u nastavku, možete narušiti performanse medicinskog sredstva ili ugroziti bezbednost (uključujući i to da može doći do potencijalno ozbiljnih posledica):

- Ovlaživač uvek mora biti namešten ispod nivoa pacijenta ako ga postavljate pored pacijenta.
- NE UPORABLJAJTE duže od maksimalne dužine upotrebe od 7 dana.
- NE prekrivati kružni sistem materijalima poput čebadi, peškira ili posteljine.
- NE rastezati i ne povlačiti crevo prstima.
- NE potapati, ne prati i ne sterilisati ovaj proizvod. Izbegavati kontakt sa hemikalijama, sredstvima za čišćenje ili sredstvima za dezinfekciju ruku.
- NE koristiti komoru ako je nivo vode iznad linije za maksimalni nivo vode.
- NE koristiti komoru ako je vakuumsko pakovanje oštećeno prilikom isporuke ili ako ste ispustili komoru.
- NE koristiti komoru pod uglom većim od 10°.
- NE bušiti kesu sa vodom dok ne skinete plave poklopce. Ako se primarno spremište sa plovkom pokvari, može doći do izbacivanja vode u kružni sistem u slučaju da je protok u komori veći od 80 L/min.
- Pre upotrebe proverite da li je komplet za disanje oštećen (npr. da li je crevo zgriječeno ili da li je priključak napukao) i zamenite ga ako je oštećen.
- Kesa sa vodom mora biti najmanje 50 cm iznad komore.
- NE koristiti kružni sistem za disanje sa grejnim žicama ako nema protoka gasa. Ako dođe do prekida protoka gasa, isključiti ovlaživač.
- Dovod vode mora biti povezan sa komorom i u komori mora biti vode.
- NE puniti komoru vodom čija je temperatura viša od 37 °C.
- Ako koristite dodatni kiseonik, držite izvore plamena dalje od pacijenta i proizvoda.
- NE koristiti sa uređajima za MR ili sličnim magnetnim skenerima prilikom korišćenja sa kompatibilnom kanilom Optiflow Junior. Crevo kanile sadrži nerđajući čelik.

Pažnja

- Odgovarajući alarmi za respirator ili izvor protoka moraju se podestiti pre povezivanja kompleta za disanje sa pacijentom.
- Izbegavati produženi kontakt zagrejanih creva i kože pacijenta.
- Testirajte protok na sistemu za disanje i proverite da li je začepljen pre povezivanja sa pacijentom.
- Koristite USP sterilnu vodu ili ekvivalentnu vodu za ovlaživanje. NE dodavati druge supstance u vodu.
- Proverite da li se pojavila kondenzacija u kružnom sistemu za disanje i izvucite je ako je potrebno.
- Proverite da li su svi priključki zategnuti pre upotrebe.
- Proverite da li je žica grejača ravnomerno raspoređena duž kružnog sistema i da li je skupljena ili savijena.
- NE koristiti sa ovlaživačem MR810.

OPREZ

- Ako se prilikom primene i upotrebe ovog proizvoda ne pridržavate uputstava, uslova za transport, skladištenje i rad, kao i korisničkog uputstva, možete narušiti performanse proizvoda ili ugroziti bezbednost (uključujući potencijalno izazivanje ozbiljnih posledica za pacijenta).
- Proizvod se

Svenska (**sv**)

OPTIFLOW JUNIOR VENTILATORSLANGSET

Fisher & Paykel Healthcare RT331 är en förbrukningsartikel för engångsbruk avsedd att användas med MR850 och Optiflow Junior näsanslutning för att leverera behandling med uppvärmt och befuktat högt nasalt flöde till patienter som spontanasas och behövere andningsstöd.

Produkten är utformad för användning i sjukhusmiljö och måste förskrivas av en läkare.

TEKNISKA SPECIFIKATIONER

Kompatibel med MR850-befuktare från Fisher & Paykel Healthcare. Se bruksanvisningen för MR850 respirationsbefuktare för ytterligare säkerhetsinformation, kliniska anspråk och instruktioner för uppkoppling och användning.

Maximala uppnådda flödeshastigheter beror på ventilatorn. Se tillverkarens anvisningar för korrekt användning.

Godkänd för användning med näsanslutningarna Optiflow Junior och Optiflow Junior 2/2+ från Fisher & Paykel. Se bruksanvisningen till näsanslutningen för maximala flödeshastigheter.

Flödet ska endast användas som vägledning.

Om inget annat anges uttrycks flödeshastigheter vid BTPS-förhållanden (kroppstemperatur och tryck, mättadt).

PATIENTANSLUTNINGAR	ISO 5356-1 koniska anslutningar
KOMPRESSIBEL VOLYM	0,55 L
FLÖDESMOTSTÅND VID 2,5 L/min	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(inklusive 0,03 cmH ₂ O måtosäkerhet)
MAXIMALT DRIFTRYCK	8 kPa
ANDNINGSSLANGENS LÅNGD	1,75 m
GASLÄCKAGE @ 60 cmH₂O	<30 mL/min

TOTAL PRESTANDA VID 20 °C TILL 26 °C OMGIVNINGSTEMPERATUR	
Inställning befuktare	INVASIVT LÅGE
Befuktningsprestanda	>12 mg/L
Flödeshastighet	1,1-45 L/min

SYMBOLFÖRKLARINGAR

	Felaktigt vattennivå, byt MR290-kammare	Rx only	Receptbelagt
	Rätt vattennivå i MR290-kammaren	CE 0123	I överensstäm-melse med EU-direktiv
	Se driftsanvisningar		Produktionsdatum och kod för produktionsland NZ: Nya Zeeland MX: Mexiko
	Engångsbruk		Tillverkare
LOT	Lot-nummer		Utgångsdatum
REF	Referensnummer		Var försiktig/Se bruksanvisningen
MD	Medicinteknisk produkt		7 dagars maximal användning
	Importör		Temperaturgränser vid transport och förvaring
	Återförsäljare		Auktoriserad representant för Europeiska unionen
	Ansvarig person för Storbritannien		Auktoriserad representant för Schweiz

VARNINGAR, FÖRSIKTIGHETSUPPMANINGAR OCH ANMÄRKNINGAR

⚠ VARNINGAR

- Det finns kvarstående risker förknippade med användandet av den här produkten, även när den används som avsett. Även om alla instruktioner och varningar följs kvarstår riskerna för hypoxisk skada, brännskador på huden, luftvägsskador, lungskador, skador på grund av elektrisk stöt, muskuloskeletala skador och hypotermi. Dessa risker kan leda till allvarlig personskada eller dödsfall.
- Produkten får INTE återanvändas. Återanvändning kan leda till överföring av smittosamma ämnen, avbrott i behandlingen, allvarlig skada eller dödsfall.
- Användning av slangset, kammare, tillbehör eller kombinationer som inte är godkända av Fisher & Paykel Healthcare kan leda till att befukningssystemet fungerar dåligt, ventilatorfunktionsfel och skador på patient/användare.
- 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).

- Vidrör INTE värmeplattan eller kammarbasen. Ytor kan vara varmare än 85 °C. Bristande efterlevnad kan leda till brännskador på huden.
- En ventilator med låge för högt nasalt flöde och lämpliga tryckgränser måste användas. Underlåtenhet att göra det kan äventyra behandlingen och leda till allvarlig patientskada (t.ex. hypoxi eller barotrauma).

Bristande efterlevnad av följande varningar kan försämra **enhetens prestanda eller äventyra säkerheten (och potentiellt orsaka allvarliga skador).**

- När en befuktare monteras bredvid en patient ska befuktaren alltid vara positionerad lägre än patienten.
-  Får INTE användas längre än 7 dagar.
- Täck INTE setet med material som filter, handdukar eller sänglinne.
- Slangen får INTE sträckas eller mjölkas.
- Denna produkt får INTE blötläggas, tvättas eller steriliseras. Undvik kontakt med kemikalier, rengöringsmedel och handsprit.
- Använd INTE kammaren om vattennivån stiger över den maximala vattennivålinjen.
- Använd INTE kammaren om tätningarna inte är intakta vid leveransn eller om den har tappats.
- Kammaren får INTE användas vid en större vinkel än 10°.
- Anslut INTE spiken till vattenkällan förrän de blå locken har tagits bort. Om den primära flottören inte fungerar kan det uppstå stänk i setet om kammaren används vid över 80 L/min.
- Kontrollera om slangsetet har skador (t.ex. en klämd slang eller sprucken anslutning) före användning och byt ut det vid eventuell skada.
- Vattenkällan måste placeras minst 50 cm högre än kammaren.
- Använd INTE uppvärmda slangset utan gasflöde. Stång av befuktaren om syrgasflödet avbryts.
- Se till att det finns en vattenförsörjning ansluten till kammaren och att det finns vatten i kammaren.
- Fyll INTE kammaren med vatten som är varmare än 37 °C.
- Om extra syrgas används ska antändningskällor hållas på avstånd från patienten och produkten.
- Produkten får INTE användas i en magnetkamera eller liknande magnetisk skanner när den används med en kompatibel Optiflow Junior näsanslutning. Näsanslutningens slang innehåller rostfritt stål.

- Obs!**
- Se till att lämpliga larm för ventilator eller flödeskälla är inställda innan slangsetet ansluts till en patient.
 - Undvik långvarig kontakt mellan varma slangar och patientens hud.
 - Utför ett flödestest på andningssystemet och leta efter ocklusioner före anslutning till en patient.
 - Använd sterilit USP-vatten eller motsvarande till befuktningen. Tillsätt INTE andra substanser i vattnet.
 - Kontrollera om det finns kondens i slangsetet och töm vid behov.
 - Kontrollera att alla anslutningar sitter ordentligt fast före användning.
 - Kontrollera att värmekabeln är jämnt fördelad längs slangsetet och inte hopbuntad eller vikt.
 - Får INTE användas med MR810-befuktaren.

FÖRSIKTIGHET

- Underlåtenhet att ansluta och använda produkten enligt de anvisningar och transport-, förvarings- och användningsförhållanden som anges på etiketter och i bruksanvisningen kan försämr
- a produktens prestanda och utgåra en säkerhetsrisk (bl.a. risk för allvarlig patientskada).
- Produkten får endast användas med gasförsörjning av medicinsk kvalitet. Avbrott i leveransen av syrgas eller flöde kan oväntat uppstå med gasförsörjningen som används med den här enheten.

ANMÄRKNINGAR

- Ska användas under överinsyn av utbildad hälso- och sjukvårdspersonal.
- Kassera produkten enligt sjukhusets normer. Användaren kan utsättas för vätskor från andningsvägen vid kassering.
- Vårdinrättningen ansvarar för att befuktaren och alla delar och tillbehör som används för att ansluta till patienten och till annan utrustning är kompatibla föra användning.
- Meddelande till användaren: Informera din lokala Fisher & Paykel Healthcare-representant samt behörig myndighet i ditt land om ett allvarligt tillbud inträffat vid användning av den här produkten.

ภาษาไทย (**th**)

OPTIFLOW ชุดสายช่วยหายใจขนาดเล็ก

Fisher & Paykel Healthcare RT331 เป็นชุดอุปกรณ์แบบใช้ครั้งเดียวสำหรับใช้กับ MR850 และท่อสอดจมูก Optiflow Junior เพื่อนำส่งก๊าซที่มีความร้อนและความชื้นสำหรับการบำบัดด้วยการให้อากาศผสมออกซิเจนอัตราไหลสูงแก่ผู้ป่วยที่หายใจได้เองตามธรรมชาติ และต้องการการช่วยหายใจ

ผลิตภัณฑ์นี้ออกแบบมาสำหรับใช้ในสภาพแวดล้อมของโรงพยาบาลและต้องได้รับใบสั่งจากแพทย์

ข้อมูลจำเพาะทางเทคนิค

สำหรับใช้งานกับเครื่องทำความชื้น Fisher & Paykel Healthcare MR850

โปรดดูคำแนะนำการใช้งานเครื่องทำความชื้นแบบรวมทางเดินหายใจรุ่น MR850 สำหรับข้อมูลเพิ่มเติมด้านความปลอดภัย การกล่าวอ้างทางคลินิก และคำแนะนำในการติดตั้งและใช้งาน

อัตราการไหลสูงสุดที่ทำได้ขึ้นอยู่กับเครื่องช่วยหายใจ โปรดดูคำแนะนำของผู้ผลิตสำหรับการใช้งานที่ถูกต้อง

(รวมถึงความไม่แน่นอนในการวัด 0.03 cmH₂O)

แรงดันในการทำงานสูงสุด 8 kPa
ความยาวท่อหายใจ 1.75 เมตร
การรั่วไหลของก๊าซ @ 60 cmH₂O <30 มล./นาที

ประสิทธิภาพโดยรวมที่อุณหภูมิโดยรอบ 20 °C ถึง 26 °C	
โหมดเครื่องทำความชื้น	โหมดใส่ท่อช่วยหายใจ
ความชื้นที่ผลิตได้	>12 มก./ลิตร
อัตราการไหล	1.1 – 45 ลิตร/นาที

ความหมายของสัญลักษณ์

	ระดับน้ำไม่ถูกต้อง เปลี่ยนหมอน้ำ MR290	Rx only	ใช้ตามใบสั่งแพทย์เท่านั้น
	ระดับน้ำในหมอน้ำ MR290 ที่ถูกต้อง	CE 0123	มาตรฐานความปลอดภัยในทวีปยุโรป
	ศึกษาคำแนะนำในการทำงาน		วันที่และประเทศที่ผลิต CC NZ: นิวซีแลนด์ MX: เม็กซิโก
	ใช้ครั้งเดียว		ผู้ผลิต
LOT	หมายเลขชุดการผลิต		วันหมดอายุ
REF	หมายเลขอ้างอิง		ข้อควรระวัง/การศึกษาวิธีการใช้งาน
MD	อุปกรณ์การแพทย์		ใช้งานได้น้อยสุด 7 วัน
	ผู้นำเข้า		ขอหมดการขนส่งและอุณหภูมิการเก็บรักษา
	ผู้จัดจำหน่าย		ตัวแทนผู้มีอำนาจของสหภาพยุโรป
	บุคคลที่รับผิดชอบในสหราชอาณาจักร		ตัวแทนจำหน่ายที่ได้รับอนุญาตในสวิตเซอร์แลนด์

คำเตือน ข้อควรระวัง และหมายเหตุ

⚠ คำเตือน

- ยังคงมีความเสี่ยงที่เกี่ยวข้องกับการใช้ผลิตภัณฑ์นี้ แม้ว่าจะใช้งานตามวัตถุประสงค์แล้วก็ตาม ปฏิบัติตามคำแนะนำและคำเตือนที่ระบุไว้ทั้งหมด ยังคงมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บของเซลล์จากการขาดออกซิเจน ผิวหนังไหม้ ทางเดินหายใจไหม้ การบาดเจ็บของทางเดินหายใจ การบาดเจ็บที่ปอด การบาดเจ็บจากไฟฟ้าช็อต การบาดเจ็บของระบบกล้ามเนื้อและกระดูก และภาวะตัวเย็นเกิน ความเสี่ยงเหล่านี้อาจทำให้เกิดการบาดเจ็บสาหัสหรือเสียชีวิต
- ห้ามนำผลิตภัณฑ์นี้กลับมาใช้ซ้ำ การนำกลับมาใช้ซ้ำอาจทำให้เกิดการแพร่กระจายของสารติดเชื้อ การรบกวนการรักษา การเกิดอันตรายร้ายแรง หรือการเสียชีวิต
- การใช้ชุดสายช่วยหายใจ หมอน้ำ อุปกรณ์เสริม หรือการใช้หลายส่วนประกอบร่วมกันในรูปแบบที่ไม่ได้รับการอนุมัติจาก Fisher & Paykel Healthcare อาจส่งผลให้ประสิทธิภาพของระบบทำความชื้นลดลง เครื่องช่วยหายใจทำงานผิดปกติ และเพิ่มอันตรายต่อผู้ป่วย/ผู้ใช้

- ต้องมีการใช้ระบบติดตามสัญญาณชีพที่เหมาะสม (เช่น ค่าความอิ่มตัวของซิเจนในเลือด) ตลอดเวลา ความล้มเหลวในการติดตามสัญญาณชีพผู้ป่วย (เช่น ในกรณีที่มีการหยุดชะงักของการไหลของก๊าซ) อาจส่งผลให้เกิดอันตรายร้ายแรงหรือเสียชีวิต
- อย่าสัมผัสแผ่นท่อความร้อนหรือฐานหมอน้ำ พื้นผิวอาจร้อนกว่า 85 °C การไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดอาจส่งผลให้ผิวหนังไหม้
- ต้องใช้เครื่องช่วยหายใจที่มีโหมดการให้อากาศผสมออกซิเจนอัตราไหลสูงทางจมูก (Nasal High Flow) และใช้ตัวจำกัดแรงดันที่เหมาะสม การไม่ปฏิบัติตามอาจทำให้ประสิทธิภาพในการบำบัดลดลง และก่อให้เกิดอันตรายร้ายแรงต่อผู้ป่วย (เช่น ภาวะขาดออกซิเจนหรือการบาดเจ็บจากแรงดัน)

การไม่ปฏิบัติตามคำเตือนต่อไปนี้อาจทำให้ประสิทธิภาพการทำงานหรือความปลอดภัยของอุปกรณ์ลดลง (รวมถึงอาจก่อให้เกิดอันตรายร้ายแรง):

- เมื่อติดตั้งเครื่องทำความชื้นไว้ข้างตัวผู้ป่วย ให้ตรวจสอบให้แน่ใจว่าเครื่องทำความชื้นอยู่ในตำแหน่งที่ต่ำกว่าผู้ป่วยเสมอ
-  ห้ามใช้งานเครื่องติดต่อกันเกินระยะเวลาสูงสุด 7 วัน
- อย่าถอดชุดสายท่อด้วยวิธีดัด เช่น ผ่านหม ผ่าชนหนู หรือใช้ที่นอน
- อย่ายืดหรือรีดท่อ
- อย่าเขย่า ล้าง หรือเข้าเชื่อมผลิตภัณฑ์นี้
- หลีกเลี่ยงการสัมผัสกับสารเคมี สารทำความสะอาด หรือผลิตภัณฑ์เข้าเชื่อมที่มิใช่
- ห้ามใช้งานหมอน้ำหากระดับน้ำสูงขึ้นมาเหนือเส้นระดับน้ำสูงสุด
- อย่าใช้หมอน้ำถ้ามีกไม่อยู่ในสภาพสมบูรณ์เมื่อได้รับหรือหากอุปกรณ์แตกพื้น
- ห้ามใช้งานหมอน้ำที่วางบนพื้นที่เอียงมากกว่า 10 องศา
- ห้ามเสียบอุปกรณ์จ่ายน้ำจนกว่าจะเปิดฝาล้างน้ำเงินออกก่อน หากถูกลดลงหลังทำงานผิดพลาด อาจมีน้ำกระเด็นเข้าไปในชุดสายช่วยหายใจเมื่อหมอน้ำทำงานในอัตราที่สูงกว่า 80 ลิตร/นาที
- ตรวจสอบชุดช่วยหายใจด้วยสายตาเพื่อตรวจหาความเสียหาย (เช่น ท่อที่ฉีกขาดหรือข้อต่อที่หลุดล่อน) ก่อนการใช้งาน และเปลี่ยนชิ้นส่วนหากเกิดความเสียหาย
- แหล่งน้ำจะต้องสูงกว่าหมอน้ำอย่างน้อย 50 ซม.
- ห้ามใช้วงจรการหายใจแบบทำความร้อนด้วยขดลวดโดยไม่มีการแสกการไหลของก๊าซ หากการไหลของก๊าซถูกขัดขวาง ให้ปิดเครื่องทำความชื้น
- ตรวจสอบให้แน่ใจว่าอุปกรณ์จ่ายน้ำเชื่อมต่อกับหมอน้ำและมีน้ำอยู่ภายในหมอน้ำ
- ห้ามเติมน้ำที่อุณหภูมิสูงกว่า 37 °C ลงในหมอน้ำ
- หากใช้ออกซิเจนเสริม ต้องให้แหล่งกำเนิดประภายไฟอยู่ห่างจากผู้ป่วยและผลิตภัณฑ์
- ห้ามใช้อุปกรณ์นี้ในเครื่อง MRI หรือเครื่องสแกนแบบแม่เหล็กอื่นที่คล้ายคลึงกันเมื่อใช้กับท่อสอดจมูก Optiflow Junior ที่ใช้งานร่วมกับใบัด เนื่องจากท่อสอดจมูกมีส่วนประกอบของสแตนเลส

โปรดใส่ใจ

- ตรวจสอบให้แน่ใจว่ามีการติดตั้งค่าเครื่องช่วยหายใจหรือสัญญาณเตือนการไหลอย่างเหมาะสมก่อนที่จะเชื่อมต่อชุดการหายใจกับผู้ป่วย

- หลีกเลี่ยงการสัมผัสของท่อชนิดให้ความร้อนกับผิวหนังของผู้ป่วยเป็นเวลานาน

- ทดสอบการไหลของวงจรระบบหายใจ และตรวจสอบว่ามีการอุดตันหรือไม่ก่อนที่จะเชื่อมต่อกับผู้ป่วย

- ใช้ป้บราตรวจเช็คตามมาตรฐาน USP

หรือเทียบเท่าในการทำความชื้น อย่าเพิ่มสารอื่น ๆ ลงไปในน้ำ

- ตรวจสอบน้ำความเข้มข้นที่สะสมอยู่ในชุดสายท่อช่วยหายใจและระบายน้ำควมเข้มข้นออกถ้าเป็น

- ตรวจสอบว่าการเชื่อมต่อทั้งหมดแน่นหนาดีแล้วก่อนการใช้งาน

- ตรวจสอบว่าขดลวดทำความร้อนกระจายไปตามวงจรอย่างสม่ำเสมอและไม่มีการรบกวนหรือหักงอ

- ห้ามใช้กับเครื่องทำความชื้น MR810

ข้อควรระวัง

- การไม่สามารถปฏิบัติและใช้งานผลิตภัณฑ์นี้ตามคำแนะนำ การขนส่ง การเก็บรักษา และสภาพการใช้งานที่ระบุไว้ในฉลากและคำแนะนำผู้ใช้ อาจทำให้ประสิทธิภาพการทำงานของผลิตภัณฑ์นี้ลดลงหรือมีความปลอดภัยลดลง (รวมถึงอาจก่อให้เกิดอันตรายร้ายแรงต่อผู้ป่วย)
- ใช้ผลิตภัณฑ์นี้กับก๊าซเกรดที่ใช้ทางการแพทย์เท่านั้น แหล่งก๊าซที่ใช้กับอุปกรณ์นี้อาจไม่สามารถนำส่งออกซิเจนหรือการไหลเวียนก๊าซโดยไม่คาดคิด

หมายเหตุ

- สำหรับใช้ภายใต้การดูแลของบุคลากรทางการแพทย์ที่ผ่านการฝึกอบรม

- ทั้งผลิตภัณฑ์นี้ตามระเบียบการปฏิบัติของโรงพยาบาล ผู้ใช้อาจได้รับของเหลวจากทางเดินหายใจในระหว่างการใช้

- องค์กรที่รับผิดชอบจะต้องรับผิดชอบต่อความเข้ากันได้ของเครื่องทำความชื้นและชิ้นส่วนและอุปกรณ์เสริมทั้งหมดที่ใช้เชื่อมต่อกับผู้ป่วย และอุปกรณ์อื่น ๆ ก่อนใช้งาน

- หมายเหตุสำหรับผู้ใช้: หากเกิดเหตุการณ์ร้ายแรงในขณะที่ใช้อุปกรณ์นี้ โปรดแจ้งไปยังตัวแทนจำหน่ายของ Fisher & Paykel Healthcare และหน่วยงานที่มีอำนาจหน้าที่ในท้องถิ่นของคุณ

Türkçe (**tr**)

OPTIFLOW JUNIOR SOLUNUM CİHAZI DEVRESİ KİTİ

Fisher & Paykel Healthcare RT331, solunum desteğine ihtiyaç duyan, spontan solunumu olan hastalara ısıtılmış ve nemlendirilmiş nazal yüksek akış tedavisi sunmak üzere MR850 ile ve Optiflow Junior nazal kanülü ile kullanılmak için tasarlanmış tek kullanımlık bir tüketilebilir kittir.

Ürün, hastane ortamında kullanılmak için tasarlanmıştır ve bir doktor tarafından reçete edilmelidir.

TEKNİK ÖZELLİKLER

Fisher & Paykel Healthcare MR850 nemlendiricileri uyumludur. Ek güvenlik bilgileri, klinik iddialar ile kurulum ve kullanım talimatları için MR850 Solunum Nemlendiricisi kullanım talimatlarına bakın.

Elde edilen maksimum akış hızları, solunum cihazına bağlıdır. Doğru kullanım için üreticinin talimatlarına bakın.

Fisher & Paykel Optiflow Junior ve Optiflow Junior 2/2+ nazal kanülü ile kullanım için onaylanmıştır. Maksimum akış hızları için kanülü kullanım talimatlarına bakın. Akışlar sadece kalıvuz olarak kullanılmalıdır. Aksi belirtilmediği sürece akış hızları, BTPS (vücut sıcaklığı ve basınç, satüre) koşullarında ifade edilir.

ARAYÜZ BAĞLANTILARI	ISO 5356-1 Konik Konektörler
SIKIŞTIRILABİLİR HACİM	0,55 L
2,5 L/dak'DA AKIMA DİRENCİ	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(0,03 cmH ₂ O ölçüm belirsizliği dahil)
MAKSİMUM ÇALIŞMA BASINCI	8 kPa
SOLUNUM HORTUMU UZUNLUĞU	1,75 m
60 cmH₂O'DA GAZ SIZINTISI	<30 mL/dak

20 °C İLA 26 °C ORTAM SICAKLIĞINDA GENEL PERFORMANS	
Nemlendirici Modu	İNVAZİV MOD
Nemlendirme Çıkışı	>12 mg/L
Akış Hızı	1,1 - 45 L/dak

SEMBOL TANIMLARI

	Yanlış su seviyesi, MR290 haznesini değiştirin	Rx only	Sadece reçeteyeyle satılır
	MR290 haznesinde doğru su seviyesi	CE 0123	Avrupa Uygunluğu
	Kullanım talimatlarına bakınız		Üretim tarihi ve üretildiği ülkenin kodu NZ: Yeni Zelanda MX: Meksika
	Tek kullanımlıktır		Üretici
LOT	Parti numarası		Son kullanma tarihi
REF	Referans numarası		Dikkat/Kullanım talimatlarına bakınız
MD	Tıbbi cihaz		Maksimum 7 günlük kullanım
	İthalatçı		Taşıma ve saklama sıcaklığı sınırları
	Distribütör		Avrupa Birliği yetkili temsilcisi
	Birleşik Krallık sorumlu kişisi		İsviçre yetkili temsilcisi

UYARILAR, DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR VE NOTLAR

⚠ UYARILAR

- Kullanım amacına göre kullanılsa bile, bu ürünün kullanımıyla ilişkili rezidüel riskler mevcuttur. Verilen tüm talimatlar ve uyarılar izlense bile hipoksik yaralanma, cilt yanıkları, hava yolu yanıkları, hava yolu yaralanması, akciğer yaralanması, elektrik carpması yaralanması, kas-iskelet yaralanması ve hipotermi riskleri hala mevcuttur. Bu riskler ciddi yaralanmaya veya ölüme yol açabilir.
- Bu Ürünü YENİDEN KULLANMAYIN. Yeniden kullanım enfeksiyonlu maddelerin bulaşmasına, tedavide kesintiye, ciddi hasara veya ölüme yol açabilir.
- Fisher & Paykel Healthcare tarafından onaylanmayan solunum devreleri, hazneler, aksesuarlar veya kombinasyonların kullanımı yetersiz nemlendirme sistemi performansına, solunum cihazı arızasına ve hastanın/kullanıcının yaralanmasına yol açabilir.
- Hasta her zaman uygun şekilde izlenmelidir (ör. oksijen saturasyonu). Hastanın izlenmemesi (ör. gaz akışının kesilmesi durumunda) ciddi hasara veya ölüme yol açabilir.

- Isıticı plakaya ya da hazne tabanına DOKUNMAYIN. Yüzeyler 85 °C'den sıcak olabilir. Uyulmadığı takdirde cilt yaralanmasıyla sonuçlanabilir.
- Nazal Yüksek Akış moduna ve uygun basınç sınırlarına sahip bir solunum cihazı kullanılmalıdır. Aksi takdirde tedavi riski girebilir ve bu durum hastanın ciddi şekilde hasar görmesine (ör. hipoksiya veya barotravm) neden olabilir.

Aşağıdaki uyarılara uymamak, cihaz performansını düşürebilir veya güvenliği riske atabilir (potansiyel olarak ciddi hasara neden olma dahil):

- Hastanın yakınına bir nemlendirici monte ederken nemlendiricinin daima hastadan daha aşağıda bir konumda durmasını sağlayın.
-  7 günlük maksimum kullanım süresinden fazla KULLANMAYIN.
- Devreyi battanیه, havlu veya çarşaf gibi malzemelerle ÖRTMEYİN.
- Boruları GERMEYİN ya da ÇEKMEYİN.
- Bu ürünü ISLATMAYIN, YIKAMAYIN veya STERİLİZE ETMEYİN. Kimyasallar, temizlik ajanları veya el temizleyicileri ile temastan sakının.
- Su seviyesi, maksimum su seviyesi çizgisini aşmışsa hazneyi KULLANMAYIN.
- Hazne elinize ulaştığında mühürler el değmemiş değil ise ya da düşmüsse hazneyi KULLANMAYIN.
- Hazneyi 10°'den büyük bir açıda ÇALIŞTIRMAYIN.
- Mavi kapaklar çıkarılana kadar su kaynağını DELMEYİN. Birincil samandiranın başarısız olması durumunda, hazne 80 L/dk'dan yüksek hızda kullanılıyorsa devreye sıçrama olabilir.
- Kullanmadan önce solunum setlerinde hasar olup olmadığını (ör. ezilmiş tüp veya çatlamış konektör) görsel açıdan inceleyin ve hasar görmüsse değiştirin.
- Su kaynağı hazneden en az 50 cm yüksekte olmalıdır.
- Isıticılı telli solunum devrelerini gaz akışı olmadan KULLANMAYIN. Gaz akışı kesilirse nemlendiriciyi kapatın.
- Hazneye su beslemesi bağlandığından ve hazne içinde su olduğundan emin olun.
- Hazneyi 37 °C'den sıcak su ile DOLDURMAYIN.
- Oksijen desteği kullanılması durumunda ateşleme kaynaklarını hastadan ve üründen uzak tutun.
- Uyumlu Optiflow Junior kanülü ile birlikte kullanırken MRG'de veya benzer manyetik tabanlı tarayıcıda KULLANMAYIN. Kanülü hortumu paslanmaz çelik içerir.

Dikkat

- Solunum setini hastaya bağlamadan önce uygun solunum cihazı veya akış kaynağı alarmlarının ayarlandığından emin olun.
- Isıtmalı tüplerin hastanın cildi ile uzun süreli temasından kaçının.
- Hastaya bağlamadan önce solunum sistemi üzerindeki bir akış testi yapın ve tıkanma olup olmadığını kontrol edin.
- Nemlendirme için USP steril su ya da eşdeğerini kullanın. Suyu başka maddeler EKLEMEYİN.
- Solunum devrelerinde yoğunşmaları kontrol edin ve gerekiyorsa boşaltın.
- Kullanmadan önce tüm bağlantıların sıkı olduğunu kontrol edin.
- Isıticı telin devre boyunca düzgün bir şekilde yerleştirildiğini kontrol edin ve dolanmadığından ya da bükülmediğinden emin olun.
- MR810 nemlendiriciyle birlikte KULLANMAYIN.

DİKKAT

- Bu ürünün etiketinde ve kullanıcı talimatlarında belirtilen talimatları, nakliye, saklama ve dağıtım koşullarına göre uygulanmaması ve kullanılmaması, ürünün performansını olumsuz etkileyebilir veya güvenliği riske atabilir (hastaya ciddi şekilde zarar verme potansiyeli de bu risklere dahildir).
- Ürün yalnızca medical sınıf gaz kaynaklarıyla kullanılmalıdır. Bu cihazla kullanılan gaz kaynağı beklenmeyen bir şekilde oksijen veya akış sağlamayı bırakabilir.

NOTLAR

- Yalnızca eğitim almış tıbbi personel gözetiminde kullanım içindir.
- Ürünü hast

Українська [ⓘ]

НАБІР КОНТУРУ ДЛЯ ШВЛ OPTIFLOW JUNIOR Fisher & Paykel Healthcare RT331 — це одноразовий набір витратних матеріалів, призначений для використання з пристроєм MR850 і носовою канюлею Optiflow Junior. Він застосовується для здійснення назальної високопоточної терапії з нагріванням і зволоженням для пацієнтів із самостійним диханням, які потребують підтримки дихання. Виріб має використовуватися в умовах лікарні та за призначенням лікаря.

ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Сумісний зі зволожувачами Fisher & Paykel Healthscare моделі MR850.

Додаткову інформацію щодо безпеки й клінічної користі та вказівки з налаштування й експлуатації див. в інструкції з використання зволожувача дихальної суміші MR850.

Максимальні швидкості потоку залежать від апарата ШВЛ. Див. інструкції виробника для правильного використання.

Схвалено для використання з назальною канюлею Fisher & Paykel Optiflow Junior і Optiflow Junior 2/2+. Максимальні швидкості потоку див. в інструкціях із використання канюлі. Інформацію про потоки використовуйте лише для довідки. Якщо не зазначено іншого, показники потоку наводяться для умов температури й тиску тіла та повітря, насиченого водяними парами (BTPS).

З’єднання модуля	Кіничні з’єднувачі ISO 5356-1
СТИСКУВАНИЙ ОБ’ЄМ	0,55 л
ОПІР ПОТОКУ ПРИ 2,5 л/хв	0,10 ± 0,03 смH ₂ O
	(з похибкою вимірювання 0,03 смH ₂ O)
МАКСИМАЛЬНИЙ РОБОЧИЙ ТИСК	8 кПа
ДОВЖИНА ДИХАЛЬНОЇ ТРУБКИ	1,75 м
ВИТІК ГАЗУ ЗА 60 смH₂O	<30 мл/хв

ЗАГАЛЬНІ РОБОЧІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ЗА ТЕМПЕРАТУРИ НАВКОЛИШНЬОГО СЕРЕДОВИЩА ВІД 20 °C ДО 26 °C	
Режим зволожувача ІНВАЗИВНИЙ РЕЖИМ	
Вихідне зволоження >12 мг/л	
Швидкість потоку 1,1–45 л/хв	

ЗНАЧЕННЯ СИМВОЛІВ

	Неправильний рівень води, замініть камеру MR290	Rx only	Тільки за рецептом
	Правильний рівень води в камері MR290	CE 0123	Відповідність вимогам ЄС
	Див. інструкції з експлуатації	 YYYY-MM-DD	Дата й країна (CC) виготовлення NZ — Нова Зеландія MX — Мексика
	Одноразове використання		Виробник
	Номер партії		Термін придатності
	Реєстраційний номер		Увага! Див. інструкції з використання
	Медичний виріб		Максимальний період використання 7 днів
	Імпортер		Допустима температура під час перевезення та зберігання
	Дистриб'ютор		Уповноважений представник у Європейському Союзі
	Відповідальна особа у Великій Британії		Уповноважений представник у Швейцарії

ПОПЕРЕДЖЕННЯ, ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ТА ПРИМІТКИ

ПОПЕРЕДЖЕННЯ

- З використанням цього виробу пов’язані залишкові ризики, навіть якщо його використовують у належний спосіб. За дотримання й урахування всіх наведених інструкцій і попереджень залишаються ризики гіпоксичної травми, опіків шкіри, травмивання дихальних шляхів і легень, травми внаслідок ураження електричним струмом, травми опорно-рухової системи та гіпотермії. Ці ризики можуть спричинити серйозну травму або смерть.
- НЕ використовуйте цей виріб повторно. Повторне використання може призвести до передавання інфекційних речовин, порушення лікування, серйозної шкоди здоров’ю або смерті.

- Використання дихальних контурів, камер, допоміжних компонентів або комбінацій виробів, не схвалених Fisher & Paykel Healthcare, може спричинити незадовільну роботу системи зволоження, несправність апарата ШВЛ і заподіяти шкоду пацієнту/користувачу.
- Завжди має застосовуватися відповідний тип моніторингу стану пацієнта (наприклад, контроль насичення киснем). Відсутність моніторингу стану пацієнта (зокрема, в разі зупинки потоку газу) може спричинити серйозну шкоду здоров’ю або смерть.
- НЕ торкайтеся нагрівальної пластини або основи камери. Температура поверхні може перевищувати 85 °C. Порушення цієї заборони може спричинити опіки шкіри.
- Має використовуватись апарат ШВЛ із режимом високої швидкості назального потоку та належними обмеженнями тиску. Невиконання цієї вимоги може позначитися на якості терапії, що призведе до серйозної шкоди для пацієнта (наприклад, гіпоксії або баротравми).

- Порушення наведених нижче правил може негативно вплинути на роботу пристрою або загрожувати безпеці (включно з потенційним завданням серйозної шкоди).**
- У разі встановлення зволожувача біля пацієнта переконайтеся, що пристрій розташовано нижче за пацієнта.
- Пристрій НЕ можна використовувати довше 7 днів (максимальний період використання).
- НЕ накривайте контур ковдрами, рушниками, постільною білизною тощо.
- НЕ розтягуйте трубки.
- Цей виріб НЕ можна мочити, мити або стерилізувати. Уникайте контакту з хімікатами, мийними засобами й антисептиками для рук.
- НЕ використовуйте камеру, якщо рівень води перевищує лінію максимального рівня води.
- НЕ використовуйте камеру, якщо під час отримання цілісність її упаковки порушено або вона падала.
- НЕ використовуйте камеру під кутом більше 10°.
- НЕ проколюйте джерело води, поки не буде знято сині кришки. За несправності головного поплавка, коли швидкість потоку в камері перевищує 80 л/хв, вода може потрапити до контуру.
- Перед використанням здійснюйте візуальний огляд дихальних наборів і замінюйте їх у разі виявлення пошкодження (наприклад, роздавлена трубка або тріснутий з’єднувач).
- Джерело води потрібно розмістити на рівні принаймні 50 см над камерою.
- НЕ використовуйте дихальні контури з підігрівом без подавання газу. У разі зупинки подавання газу виникне зволожувач.
- Переконайтеся, що камера під’єднана до джерела води та що в ній є вода.
- НЕ заповнюйте камеру водою, температура якої перевищує 37 °C.
- Якщо використовувється додатковий кисень, тримайте джерела займання подалі від пацієнта й виробу.
- НЕ застосовуйте під час МРТ або аналогічного магнітного сканування, якщо використовується сумісна канюля Optiflow Junior. Трубка канюлі містить нержавіючу сталь.

- Увага!**
- Перед підключенням пацієнта до дихального контуру переконайтесь у налаштуванні відповідних аварійних сигналів апарата ШВЛ або джерела потоку.
- Уникайте тривалого контакту трубок із підігрівом зі шкірою пацієнта.
- Перед під’єднанням пацієнта до системи дихання перевірте потік у ній, а також відсутність закупорення.
- Для зволоження використовуйте воду, що є стерильною згідно зі стандартами Фармакопії США (USP), або її еквівалент. НЕ додавайте інші речовини до води.
- Перевіряйте дихальні контури на наявність конденсату й усувайте його за потреби.
- Перед використанням переконайтеся в надійності з’єднань.
- Перевіряйте, чи рівномірно розміщено нагрівальну спіраль по контуру, чи немає на ній вузлів або перекручувань.
- НЕ використовуйте зі зволожувачем MR810.

УВАГА!

- Недотримання вимог щодо застосування цього виробу відповідно до інструкцій, умов транспортування, зберігання й експлуатації, зазначених на маркуванні та в інструкціях із використання, може призвести до погіршення роботи виробу або позначитися на його безпеці (зокрема, заподіяти потенційну серйозну шкоду пацієнту).
 - Виріб призначений для використання тільки з джерелами газу медичної якості. Використовуване з цим приладом джерело газу може несподівано припинити подавання кисню або потоку.
- ПРИМІТКИ**
- Призначено для використання під наглядом кваліфікованих медичних працівників.
 - Утилізуйте виріб згідно з протоколом лікарні. Під час утилізації користувачі можуть контактувати з рідинами з дихальних шляхів.
 - Перед використанням відповідальна організація зобов’язана забезпечити сумісність і відповідність стандарту зволожувача та всіх деталей і допоміжних компонентів, які застосовуються для підключення виробу до пацієнта й іншого обднання.
 - Повідомлення для користувача: якщо під час використання цього виробу станеться серйозний інцидент, повідомте про це місцевого представника компанії Fisher & Paykel Healthcare та компетентний уповноважений орган у вашій країні.

Tiếng Việt [ⓘ]

БỘ DỤNG CỤ HỆ THỐNG MÁY THỞ OPTIFLOW JUNIOR Fisher & Paykel Healthcare RT331 là một bộ dụng cụ tiêu hao dùng một lần được sử dụng với MR850 và ống thông mũi Optiflow Junior để cung cấp liệu pháp cấp lưu lượng khí ẩm và ẩm cao qua đường mũi đến những bệnh nhân thở tự phát cần hỗ trợ thở. Sản phẩm này được thiết kế để sử dụng trong môi trường bệnh viện và phải được bác sĩ chỉ định.

THÔNG SỐ KỸ THUẬT

Tương thích với máy tạo độ ẩm Fisher & Paykel Healthcare MR850. Tham khảo hướng dẫn sử dụng của Máy Tạo Ẩm Khí Thở MR850 để biết thêm thông tin an toàn, các tuyên bố làm sàng cũng như hướng dẫn thiết lập và sử dụng.

Mức lưu lượng tối đa đạt được phụ thuộc vào máy thở. Tham khảo hướng dẫn của nhà sản xuất để sử dụng đúng cách.

Được chấp thuận sử dụng với ống thông mũi Fisher & Paykel Optiflow Junior và Optiflow Junior 2/2+. Tham khảo hướng dẫn sử dụng ống thông để đạt mức lưu lượng tối đa. Lưu lượng chỉ được sử dụng làm hướng dẫn. Trừ khi có ghi chú khác, các tốc độ lưu lượng được biểu thị ở điều kiện BTPS (áp suất nhiệt độ cơ thể bão hòa).

KẾT NỐI GIAO DIỆN	Khớp nối Hình côn ISO 5356-1
THỂ TÍCH NÉN	0,55 L
SỨC CẢN ĐỒNG @ 2,5 L/phút	0,10 ± 0,03 cmH ₂ O
	(bao gồm 0,03 cmH ₂ O độ không đảm bảo đo)
ÁP SUẤT HOẠT ĐỘNG TỐI ĐA	8 kPa
ĐỘ DÀI ỐNG THỞ	1,75 m
RÒ RỈ KHÍ @ 60 cmH₂O	<30 mL/phút

HIỆU SUẤT TỔNG THỂ Ở NHIỆT ĐỘ XUNG QUANH 20 °C ĐẾN 26 °C	
Chế Độ Máy Tạo Ẩm CHẾ ĐỘ XÂM LẤN	
Đầu ra Độ ẩm >12 mg/L	
Tốc độ Lưu lượng 1,1 – 45 L/phút	

ĐỊNH NGHĨA BIỂU TƯỢNG

	Mức nước không chính xác, thay ngăn chứa nước MR290	Rx only	Chỉ bán theo đơn
	Mức nước chính xác trong ngăn chứa nước MR290	CE 0123	Chứng Nhận EC
	Tham khảo hướng dẫn vận hành	 YYYY-MM-DD	Ngày và quốc gia sản xuất CC NZ: New Zealand MX: Mexico
	Chỉ sử dụng một lần		Nhà sản xuất
	Số lô		Hạn sử dụng
	Số tham chiếu		Thận trọng/Tham khảo hướng dẫn sử dụng
	Thiết bị y tế		Sử dụng tối đa 7 Ngày
	Bên nhập khẩu		Giới hạn nhiệt độ khi vận chuyển và bảo quản
	Nhà phân phối		Đại diện được ủy quyền tại Liên minh Châu Âu
	Người chịu trách nhiệm tại Vương Quốc Anh		Đại diện được Ủy Quyền tại Thụy Sĩ

CẢNH BÁO, THẬN TRỌNG VÀ GHI CHÚ

CẢNH BÁO

- Có các rủi ro tổn động gắn với việc sử dụng sản phẩm này, ngay cả khi sử dụng sản phẩm như dự định. Tuân theo tất cả các hướng dẫn và cảnh báo được cung cấp và có tồn tại các rủi ro về tổn thương do thiếu oxy, bỏng da, bỏng đường thở, tổn thương đường thở, tổn thương phổi, chấn thương do điện giật, tổn thương cơ xương và hạ thân nhiệt. Những nguy cơ này có thể dẫn đến tổn thương nghiêm trọng hoặc tử vong.
- KHÔNG sử dụng lại sản phẩm này. Việc sử dụng lại có thể dẫn đến lây truyền các chất lây nhiễm, gián đoạn điều trị, gây tổn thương nghiêm trọng hoặc tử vong.
- Việc sử dụng hệ thống dây thở, ngăn chứa nước, các phụ kiện hoặc các kết hợp khác không được Fisher & Paykel Healthcare phê duyệt có thể dẫn đến hiệu suất của hệ thống tạo ẩm kém, trực tiếp gây thở và gây hại cho bệnh nhân/người dùng.
- Phải luôn theo dõi bệnh nhân một cách thích hợp (chẳng hạn như độ bão hòa oxy). Việc không theo dõi bệnh nhân (chẳng hạn như trong trường hợp gián đoạn luồng khí thở) có thể dẫn đến thương tổn nghiêm trọng hoặc tử vong.

- KHÔNG chạm vào tấm làm nóng hoặc đế của ngăn chứa nước. Các bề mặt có thể vượt quá 85 °C. Việc không tuân thủ có thể dẫn đến bỏng da.
- Phải sử dụng máy thở với chế độ Lưu lượng khí Cao qua Đường mũi và các giới hạn áp lực thích hợp. Việc không tuân thủ có thể ảnh hưởng đến liệu pháp, dẫn đến thương tổn nghiêm trọng cho bệnh nhân (ví dụ: thiếu oxy hoặc chấn thương khí áp).

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

- Khi lắp máy tạo độ ẩm gần bệnh nhân, hãy đảm bảo rằng máy tạo độ ẩm luôn được đặt ở vị trí thấp hơn bệnh nhân.
- KHÔNG sử dụng quá thời gian sử dụng tối đa là 7 ngày.
- KHÔNG để dây thở bằng các vật liệu như chăn mền, khăn hoặc khăn trải giường.
- KHÔNG kéo căng hoặc vặn đường ống.
- KHÔNG ngâm, rửa hoặc tiết trùng sản phẩm này. Tránh tiếp xúc với hóa chất, chất tẩy rửa, hoặc nước rửa tay khử trùng.
- KHÔNG sử dụng ngăn chứa nước nếu mực nước lên cao hơn vạch mức nước tối đa.
- KHÔNG sử dụng ngăn chứa nước nếu các dấu niêm phong không còn nguyên vẹn khi nhận được, hoặc nếu thiết bị đã bị rơi.
- KHÔNG vận hành ngăn chứa nước ở góc quá 10°.
- KHÔNG tăng vọt nguồn nước cho đến khi đã tháo nắp màu xanh dương. Nếu phao chính bị hỏng, có thể xảy ra tình trạng bắn tóe nước vào hệ thống nếu ngăn chứa nước đang được vận hành ở mức vượt quá 80 L/phút.
- Kiểm tra bằng mắt các bộ dây thở xem có bị hỏng không (chẳng hạn như ống bị nứt hoặc đầu nối bị nứt) trước khi sử dụng và thay thế nếu bị hỏng.
- Nguồn nước phải cao hơn ngăn chứa nước ít nhất 50 cm.
- KHÔNG sử dụng hệ thống dây thở ẩm mà không có luồng khí. Nếu luồng khí bị gián đoạn, hãy tắt máy tạo độ ẩm.
- Đảm bảo có nguồn cấp nước được kết nối với ngăn chứa nước và có nước trong ngăn chứa.
- KHÔNG đổ nước quá 37 °C vào ngăn chứa nước.
- Nếu sử dụng thêm oxy, để các nguồn đánh lửa cách xa bệnh nhân và sản phẩm.
- KHÔNG sử dụng trong MRI hoặc máy quét từ tính tương tự khi sử dụng với ống thông Optiflow Junior tương thích. Đường ống của ống thông chứa thép không gỉ.

Chú ý

- Đảm bảo đặt bộ động nguồn lưu lượng hoặc máy thở thích hợp trước khi kết nối bộ dây thở với bệnh nhân.
- Tránh tiếp xúc ống được làm ẩm trong thời gian dài với da bệnh nhân.
- Tiến hành kiểm tra lưu lượng trên hệ thống thở và kiểm tra các chỗ bị bít trước khi kết nối với bệnh nhân.
- Sử dụng nước vô trùng USP hoặc sản phẩm tương tự để làm ẩm. KHÔNG thêm các chất khác vào nước.
- Kiểm tra các hệ thống dây thở xem có nước ngưng tụ không và thoát nước nếu cần.
- Kiểm tra xem tất cả các kết nối có chặt không trước khi sử dụng.
- Kiểm tra xem dây sợi đã được phân bố đều dọc theo hệ thống chưa và đảm bảo dây không bị bó lại hay vặn xoắn.
- KHÔNG sử dụng với máy tạo độ ẩm MR810.

THẬN TRỌNG

- Việc không áp dụng và sử dụng sản phẩm này theo hướng dẫn, các điều kiện vận chuyển, bảo quản và vận hành được chỉ định trên nhãn và hướng dẫn sử dụng có thể làm giảm hiệu suất của sản phẩm này hoặc làm ảnh hưởng đến sự an toàn (bao gồm khả năng gây ra thương tổn nghiêm trọng cho bệnh nhân).
- Chỉ được sử dụng sản phẩm với các nguồn tiếp liệu khí thở cấp y tế. Nguồn tiếp liệu khí thở được sử dụng với thiết bị này có thể bắt ngờ không cung cấp oxy hoặc luồng khí.

LƯU Ý

- Chỉ sử dụng dưới sự giám sát của nhân viên y tế đã qua đào tạo.
- Thải bỏ sản phẩm theo quy trình của bệnh viện. Người dùng có thể tiếp xúc với chất dịch đường hô hấp trong quá trình thải bỏ.
- Tổ chức chịu trách nhiệm có trách nhiệm giải trình về tính tương thích của máy tạo độ ẩm và tất cả các bộ phận và phụ kiện được sử dụng để kết nối với bệnh nhân và các thiết bị khác trước khi sử dụng.
- Lưu Ý Dành Cho Người Dùng: Nếu xảy ra biến cố nghiêm trọng 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.

繁體中文 [ⓘ]

OPTIFLOW JUNIOR 呼吸器管路套件

Fisher & Paykel Healthcare RT331 是僅限單次使用的消耗性套件，其設計用途在於搭配 MR850 和 Optiflow Junior 鼻導管，來為需要呼吸支持的自發呼吸患者提供加溫加濕的經鼻高流量氧氣治療。

本產品是設計用於醫院環境中，且只能在有醫師處方的情況下使用。

技術規格

相容於 Fisher & Paykel Healthcare MR850 潮濕加熱器。

有關其他安全資訊、臨床聲明以及安裝和使用說明，請參閱 MR850 呼吸潮濕加熱器的使用說明。

可達到的最大流速視呼吸器而定。請參閱製造商的說明以瞭解正確使用法。

經核准適用於 Fisher & Paykel Optiflow Junior 和 Optiflow Junior 2/2+ 鼻導管。最大流速請參閱導管使用說明。流量數據僅供參考。除非另有說明，否則流速以 BTPS（體溫及飽和壓力）條件表示。

介面連接	ISO 5356-1 錐形連接頭
可壓縮容室	0.55 L
氣流阻力 @ 2.5 L/min	0.10 ± 0.03 cmH ₂ O
	(測量誤差為 0.03 cmH ₂ O)
最大操作壓力	8 kPa
呼吸管路長度	1.75 m
漏氣量 @ 60 cmH₂O	<30 mL/min

在 20 °C 至 26 °C 環境溫度下的總體性能	
潮濕加熱器模式 侵入式模式	
加濕輸出 >12 mg/L	
流速 1.1 - 45 L/min	

標示定義

	水位不正確，更換 MR290 加濕水罐	Rx only	為處方產品
	MR290 加濕水罐中的水位正確	CE 0123	歐盟合規認證
	查閱操作說明	 YYYY-MM-DD	製造日期和製造地 CC NZ：紐西蘭 MX：墨西哥
	單次使用		製造商
	批號		有效日期
	參考號碼		注意/查閱使用說明
	醫療器材		最長使用 7 天
	進口商		運輸及儲存溫度限制
	經銷商		歐盟授權代表
	英國負責人		瑞士授權代表

警告、注意及備註

警告

- 即使按預期使用本產品，仍然存在剩餘風險。遵循提供的所有說明和警告，仍然存在以下風險：缺氧損傷、皮膚灼傷、氣道灼傷、氣道損傷、肺損傷、觸電損傷、肌肉骨骼損傷以及體溫過低。這些風險可能導致嚴重的傷害或死亡。
- 「請勿」重複使用本產品。重複使用可能導致感染物質的傳播、治療中斷、嚴重傷害或死亡。
- 若使用未經 Fisher & Paykel Healthcare 核准的呼吸管路、加濕水罐、配件或組合，可能會使加濕系統效能不佳、呼吸器故障，並對患者/使用者造成傷害。
- 必須隨時適當地監控患者（例如血氧飽和度）。未妥善監控患者（例如在氣流中斷的情況下）可能導致嚴重傷害或死亡。
- 「請勿」觸摸加熱底座或水罐底座。表面可能超過 85 °C。未能遵守將導致皮膚灼傷。
- 必須使用具有「經鼻高流量」模式和適當壓力限制的呼吸器。未能達到此要求可影響治療，導致對患者造成嚴重傷害（例如，低血氧或氣壓傷）。

未能遵守下列警告可能將損害設備性能或危及安全（包括造成嚴重的潛在危害）：

- 當在靠近患者位置安裝潮濕加熱器時，請務必確保潮濕加熱器高度低於患者。
- 最長使用期限「不得」超過 7 天。
- 「請勿」將毯子、毛巾或床單等材料覆蓋在管路上。
- 「請勿」拉伸或擠壓管路。
- 「請勿」浸泡、清洗或消毒本產品。避免與化學品、清潔劑或乾式洗手液接觸。
- 如果水位高過最高水位，「請勿」使用此加濕水罐。
- 若在收到加濕水罐時密封不完整或加濕水罐管經摔落，「請勿」使用。
- 使用加濕水罐時，「請勿」讓加濕水罐傾斜角度超過 10°。
- 「請勿」在取下藍色蓋子前刺穿水袋。如果加濕水罐正在超過 80 L/min 流量下工作，若浮球失效，水就會滲入管路。
- 若使用輔助供氧，請確保患者和產品遠離火源。
- 水袋必須至少比加濕水罐高 50 cm。
- 「請勿」在無氣流時使用具有加熱絲的呼吸迴路。如果氣流中斷，請關閉濕化器。
- 請確認已將供水管連接至加濕水罐，而且水罐中有水。
- 「請勿」在加濕水罐中裝入溫度高於 37 °C 的水。
- 若使用輔助供氧，請確保患者和產品遠離火源。
- 搭配相容的 Optiflow Junior 導管使用時，「請勿」在核磁共振（MRI）或相似的磁性掃描儀中使用。導管管路含有不鏽鋼材料。

請注意

- 將呼吸管路連接到患者之前，請確保已設定適當的呼吸器或氣源警報。
- 避免患者皮膚長時間接觸加熱管路。
- 在將呼吸系統連接至患者前，先進行呼吸系統的流量測試及檢查有無堵塞。
- 加濕系統常需使用美國藥典（USP）認證的無菌或同等級的水。「請勿」在水中添加其他物質。
- 檢查呼吸管路有無冷凝的情形，並在有需要時進行排空。
- 使用前請先檢查所有連接都已接牢。
- 檢查加熱絲是否沿管路均勻分佈，而沒有聚成一束或扭結。
- 「請勿」與 MR810 濕化器一起使用。

注意

- 若未能依照標籤和使用說明書中所示之指示、運輸、儲存和操作條件來配戴和使用本產品，可能會削弱本產品的性能或降低安全性（包含可能對患者造成嚴重傷害）。
- 本產品僅能搭配醫療級氣體供應使用。與本裝置搭配使用的氣體供應可能會非預期地停止傳輸氧氣或氣流。

備註

- 僅供在訓練有素的醫務人員的監督下使用。
- 請依據醫院規章處置產品。丟棄時，使用者可能會接觸到患者呼吸道液體。
- 權責機構須對產品的相容性負責，包含潮濕加熱器，以及在使用前連接患者和其他設備的所有零件和配件。
- 使用者注意事項：若使用本設備時發生嚴重事件，請通知您當地的 Fisher & Paykel Healthcare 廠商以及貴國的主管機關。