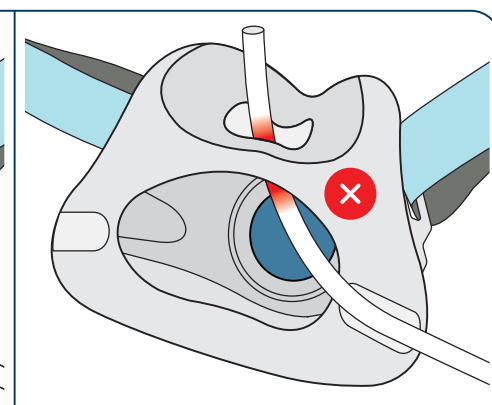
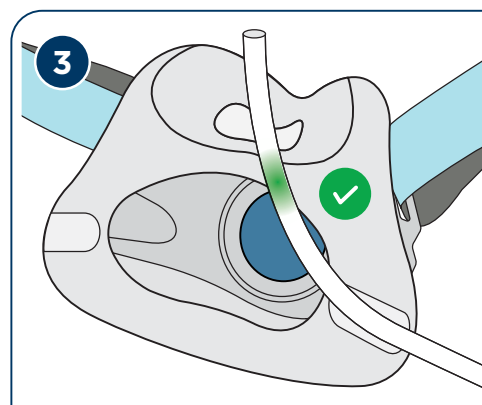
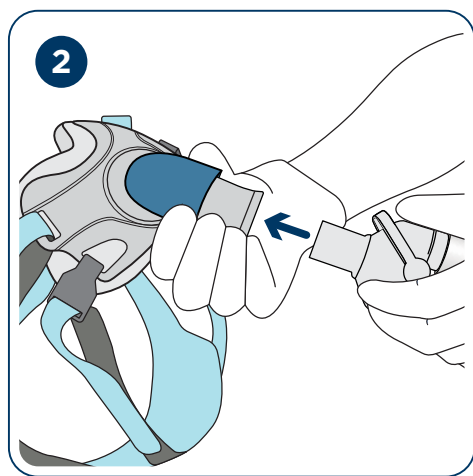
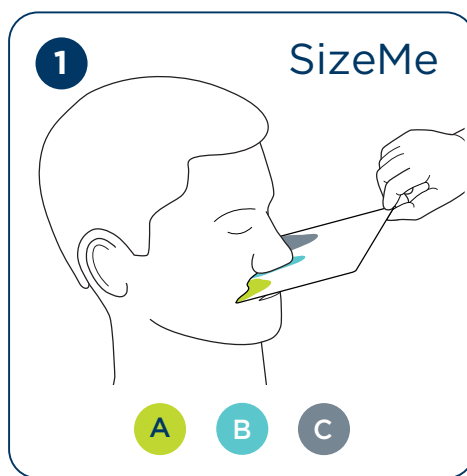
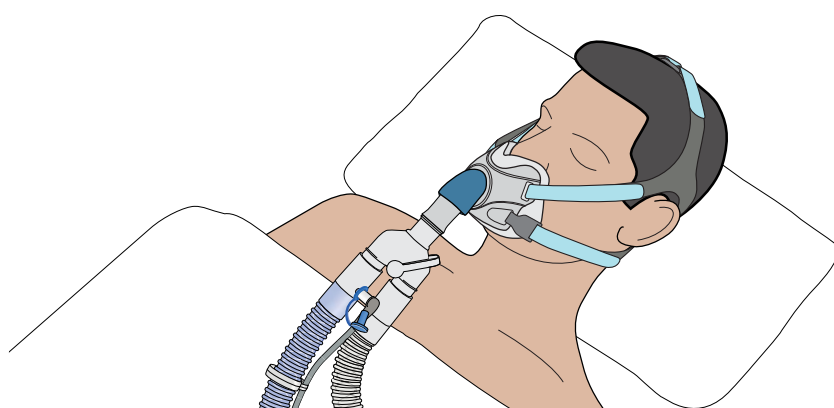
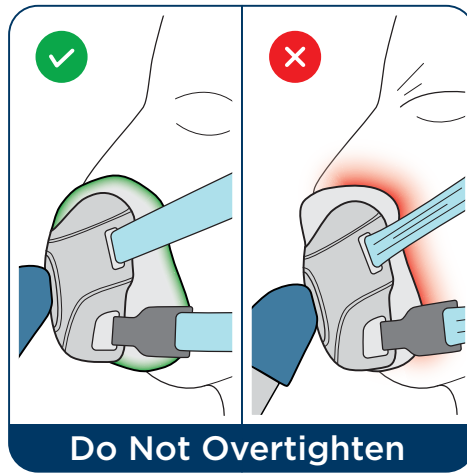
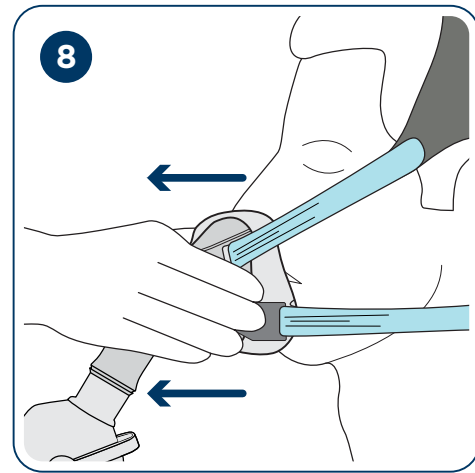
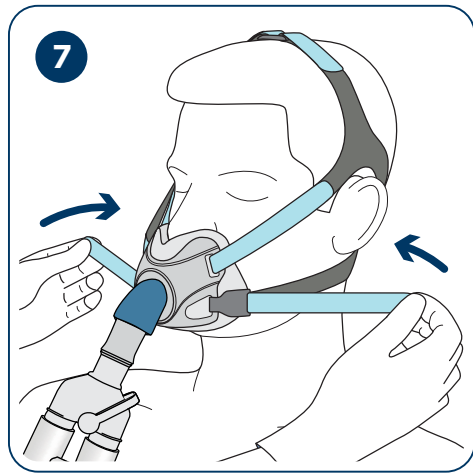
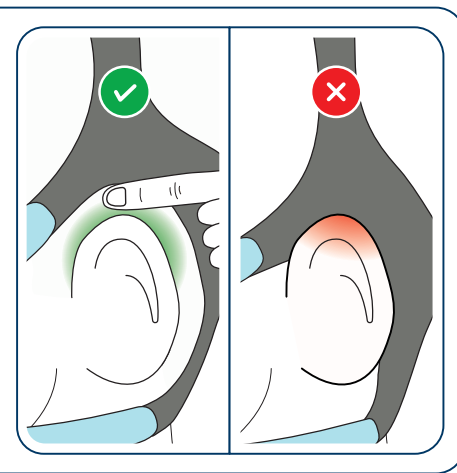
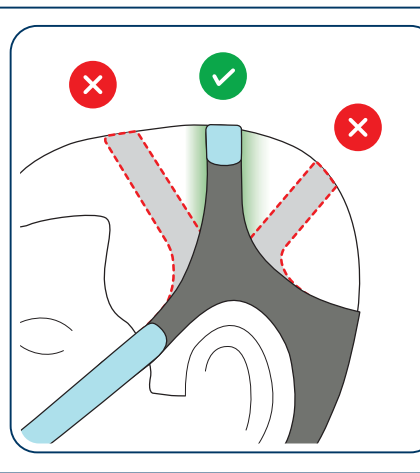
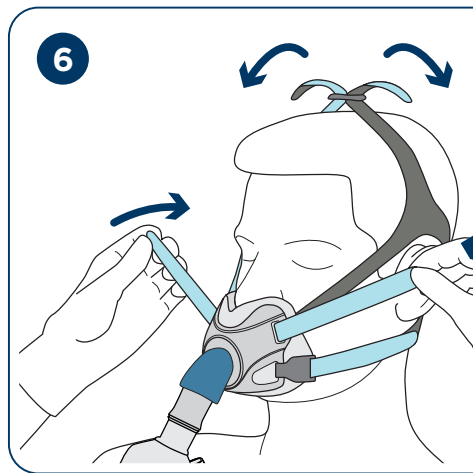
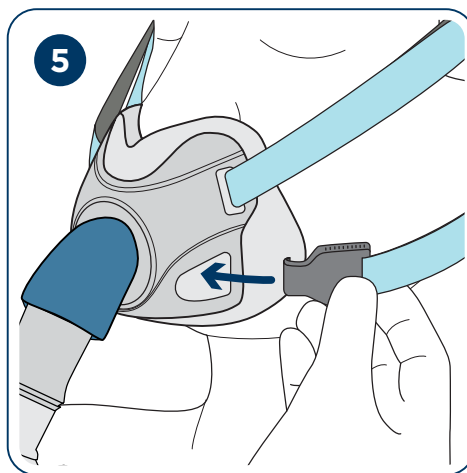
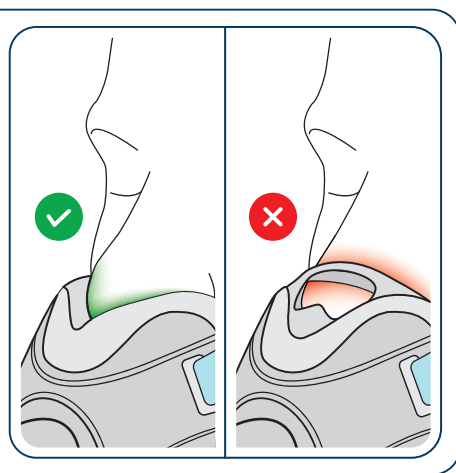
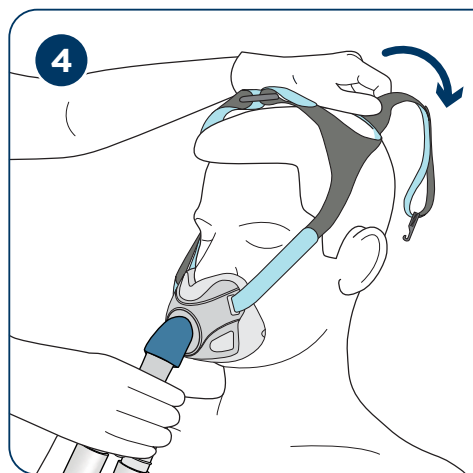


Non-vented Hospital Under Nose Mask  
Standard Elbow Version



When using NG/OG Tubes



CE 0123 Rx only  [14]

F&P, Tubefit, Visairo and F&P 950 are trademarks of Fisher and Paykel Healthcare Limited.

## English (en)

Non-vented Hospital Under Nose Mask, Standard Elbow Version

### INTENDED USE

The Fisher & Paykel Healthcare single-patient-use masks are intended for use as an accessory to ventilators to enable noninvasive positive pressure ventilation (NPPV) therapy (CPAP or bi-level) to be delivered to spontaneously breathing adult patients (>66 lb, >30 kg) with respiratory insufficiency or respiratory failure who have been prescribed NPPV. The masks are to be fitted and therapy maintained by trained medical practitioners in a hospital/institutional environment with patient monitoring in place.

### TECHNICAL SPECIFICATIONS

OPERATING PRESSURE RANGE	4 - 40 cmH <sub>2</sub> O
INTERFACE CONNECTIONS	ISO 5356-1 Conical Connectors
MASK DEAD SPACE	<200 cm <sup>3</sup>
RESISTANCE TO FLOW THROUGH MASK	0.07 cmH <sub>2</sub> O @ 50 L/min, 0.33 cmH <sub>2</sub> O @ 100 L/min

- **[14]** This product is intended for use for a maximum of 14 days.
- For use with pressurized gases provided by an external flow source or ventilator.
- For use with ventilators/devices delivering 'NIV' therapy using dual limb circuit system.
- Can be used with a heated pass over humidifier to deliver humidified gases to the patient.
- When humidifying gases, use as part of Fisher & Paykel Healthcare noninvasive humidification systems F&P MR850 or F&P 950™.
- Note:** F&P 950 System may not be available in all countries. F&P 950 System is currently not cleared for sale in the USA.
- This product was not made with natural rubber latex.
- Dispose of mask according to hospital protocol.
- If a serious incident has occurred while using this device, please contact your local Fisher & Paykel Healthcare representative and Competent Authority.

### LABEL - MASK SYMBOLS



### SYMBOL DEFINITIONS

	Caution/Consult instructions for use	Rx only	Prescription only	<b>[14]</b>	14 Days maximum use
	Single use	CE 0123	CE Marking 93/42/EEC		European Union authorised representative
	Reference number		Do not use if package is damaged		

### BEFORE USE

- Ensure you have read and understood the instructions completely.
- Remove all packaging prior to use.
- Do not use if package is damaged.
- Inspect the mask for damage. Discard the mask if any parts are broken or if the seal is torn.
- Ensure that the correct mask is being used for the therapy device. Refer to setup guide on the front most page.
- Verify that the mask is the correct size for the patient.
- Verify that the therapy device (i.e. ventilator or flow source), including all alarms and safety systems, are functioning correctly and that it is supplying the correct pressure(s).
- Clean the patient's face and then inspect for signs of redness, irritation or discomfort. Do not use if these such signs are present.
- Ensure adequate patient monitoring is in place.

### WARNINGS, CAUTIONS AND CONTRAINDICATIONS

#### ⚠ WARNINGS

- Verify that the therapy device, including alarms and safety systems, are functioning correctly prior to use.
- This device is not fitted with an anti-asphyxiation valve and is not for use with single limb ventilation. Use with single limb ventilation may result in excessive carbon dioxide rebreathing in the event of flow disruption.
- The mask must only be worn when the therapy is being delivered.
- The mask must be fitted and therapy established by an appropriately trained medical practitioner or care provider.
- This mask may only be used in a hospital or clinical setting where the patient is adequately monitored by trained medical staff. Failure to monitor the patient may result in loss of therapy, serious injury or death.
- This mask is for single patient use. **Do not reuse.** Reuse may result in transmission of infectious substances, interruption to treatment, serious harm or death. Do not soak, wash, sterilize, or reuse this product. Avoid contact with chemicals, cleaning agents, or hand sanitizers.
- Facial hair, missing teeth/dentures and facial structure irregularities may compromise mask seal.

#### CAUTIONS

- Do not overtighten any of the headgear straps. Overtightening may cause patient discomfort and/or leaks.
- If the patient experiences skin redness, irritation or discomfort, discontinue use and contact a physician.

#### CONTRAINDICATIONS

This mask should not be used on patient who:

- Have cardiac or respiratory arrest, or severe hemodynamic instability
- Are unconscious, unable to breathe spontaneously, uncooperative, unresponsive or unable to remove the mask
- Have an upper airway obstruction, or an inability to clear secretions (impaired cough or swallow reflexes, excessive reflux, epistaxis, hiatal hernia)
- Have copious secretions, at risk of nausea/vomiting, or at high risk of aspiration of emesis
- Have had head or facial surgery, trauma or burns
- Have severe upper gastro-intestinal bleeding, or barotrauma (un-drained pneumothorax).

If symptoms of these conditions occur, discontinue treatment immediately.

#### FITTING INSTRUCTIONS

1. Using the SizeMe guide, size the patient by positioning the guide under the patient's nose. The three colored nasal profiles should be facing upward. The correct mask size is determined by the colored nasal profile that the patient's nose best fits inside: A, B or C.
2. Connect the mask to the flow source. Ensure the flow source is turned on.
3. If the patient has an orogastric or nasogastric tube, ensure the tube is placed under the integrated TubeFit™ zone to achieve an effective seal around the tube. Do not pass the tube through the nasal opening of the mask seal. The tape holding the orogastric/nasogastric tube on the nose should be as smooth as possible to ensure a good seal.
4. Undo the lower clip(s) on the headgear. Hold the mask to the patient's face with the small opening underneath the patient's nose and slide the loose headgear over the patient's head.
5. Connect the headgear clip(s) back onto the mask.
6. Adjust the upper headgear side straps and the crown straps as needed, so that the mask seal sits comfortably under the patient's nose. Ensure that:
  - the crown headgear strap is positioned in the middle of the patient's head
  - there is approximately a finger-width gap between the patient's ear and the headgear
  - the headgear straps are not too close to the patient's eyes.
7. Adjust the lower headgear side straps so that the mask seal rests securely on the patient's chin.
8. Gently pull the mask away from the patient's face, allowing the seal to inflate and minimize leak.

**Note:** Readjust headgear/mask as required to achieve an effective seal. Do not overtighten the mask. When fitted properly, you should be able to slide a finger underneath the upper and lower side straps.

The F&P Visairo mask is available in two headgear sizes. The standard size is designed to fit most patients. If your patient population has a smaller head size, you may wish to use the Visairo mask with Small Headgear for better strap adjustment and accessibility. 'Small Headgear' is stated on the packaging and headgear. For more information, please contact your local F&P representative.

For patent information, refer to [www.fphcare.com/ip](http://www.fphcare.com/ip)

### French (fr)

Masque sous le nez sans fuite pour utilisation en milieu hospitalier, avec coude standard

#### DOMAINE D'APPLICATION

Les masques Fisher & Paykel Healthcare, destinés à une utilisation sur un patient unique, sont conçus comme des accessoires pour ventilateurs, pour permettre l'administration d'un traitement de ventilation non invasive en pression positive (VNPP) (CPAP ou à deux niveaux de pression) à des patients adultes (>30 kg, >66 lb), respirant spontanément et présentant une insuffisance respiratoire. Les masques doivent être ajustés et le traitement administré par des praticiens dûment formés, dans un hôpital/établissement ayant mis en place une surveillance du patient.

#### CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

##### PLAGE DE PRESSION DE FONCTIONNEMENT

4 à 40 cmH<sub>2</sub>O

##### RACCORDES D'INTERFACE

Raccords coniques conformes à la norme ISO 5356-1

##### ESPACE MORT DU MASQUE

<200 cm<sup>3</sup>

##### RÉSISTANCE AU DÉBIT DANS LE MASQUE

0.07 cmH<sub>2</sub>O à 50 L/min,  
0.33 cmH<sub>2</sub>O à 100 L/min

- **[14]** Ce produit est destiné à une utilisation ne dépassant pas 14 jours.

- À utiliser avec des gaz sous pression fournis par une source de débit externe ou un ventilateur.
- À utiliser avec des ventilateurs/dispositifs délivrant un traitement NIV au moyen d'un circuit à deux branches.
- Peut être utilisé avec un humidificateur chauffant à l'échage pour délivrer des gaz humidifiés au patient.

- En cas d'humidification des gaz, l'utiliser dans le cadre des systèmes d'humidification non invasive Fisher & Paykel Healthcare F&P MR850 ou F&P 950™.
- Remarque :** le système F&P 950 est susceptible de ne pas être disponible dans tous les pays. Le système F&P 950 n'est actuellement pas autorisé à la vente aux États-Unis.

- Ce produit ne comporte pas de latex de caoutchouc naturel.
- Mettre le masque au rebut conformément au protocole de l'hôpital.
- Si un incident grave se produit lors de l'utilisation de ce dispositif, veuillez contacter votre représentant local Fisher & Paykel Healthcare ainsi que l'organisme compétent.

#### ÉTIQUETTE – SYMBOLES DU MASQUE

	Joint Taille A			Joint Taille B			Joint Taille C		
	Sans fuite			Harnais standard					
	Masque sous le nez								
	Petit harnais								

#### DÉFINITIONS DES SYMBOLES

	Mise en garde/Consulter le mode d'emploi	Rx only	Seulement sur ordonnance	<b>[14]</b>	Période d'utilisation maximale de 14 jours
	Usage unique	CE 0123	Marquage CE 93/42/CEE		Représentant agréé pour l'Union européenne
	Numéro de référence		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé		

#### AVANT L'UTILISATION

- Veiller à lire et à assimiler l'ensemble des instructions.
- Retirer l'ensemble de l'emballage avant utilisation.
- Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.
- Vérifier que le masque n'est pas endommagé. Jeter le masque si l'un de ses composants est cassé ou si la jupe est déchirée.
- Vérifier que le masque approprié est utilisé pour le dispositif de traitement. Consulter le guide d'installation à la première page.
- Vérifier que la taille du masque est adaptée au patient.
- Vérifier que le dispositif de traitement (c'est-à-dire le ventilateur ou la source de débit) ainsi que l'ensemble des alarmes et systèmes de sécurité fonctionnent correctement et qu'ils délivrent la ou les pressions appropriées.
- Nettoyer le visage du patient puis rechercher les signes de rougeur, d'irritation ou de gêne. Ne pas l'utiliser en présence de tels signes.
- Vérifier qu'une surveillance adéquate du patient a été mise en place.

### AVERTISSEMENTS, PRÉCAUTIONS ET CONTRE-INDICATIONS

#### ⚠ AVERTISSEMENTS

- Vérifier que le dispositif de traitement ainsi que les alarmes et systèmes de sécurité fonctionnent correctement avant utilisation.
- Ce dispositif n'est pas équipé d'une valve anti-asphyxie et n'est pas destiné à être utilisé avec une ventilation dotée d'un système mono-branche. L'utilisation d'une ventilation avec un système mono-branche pourrait entraîner la réinhalation excessive de dioxyde de carbone en cas de perturbation du débit.
- Le masque doit être porté uniquement pendant l'administration du traitement.
- Le masque doit être ajusté et le traitement administré par un praticien ou un professionnel de santé dûment formé.
- Ce masque ne peut être utilisé qu'en milieu hospitalier ou dans un environnement clinique offrant une surveillance adéquate du patient par du personnel médical formé. L'absence de surveillance du patient risque de compromettre le traitement, d'entraîner de graves lésions ou le décès.
- Ce masque est à usage unique. **Ne pas réutiliser.** La réutilisation peut entraîner la transmission de substances infectieuses, l'interruption du traitement, des blessures graves ou le décès. Ne pas tremper, laver, stériliser ou réutiliser ce produit. Éviter tout contact avec des produits chimiques, des agents nettoyants ou des produits désinfectants pour les mains.
- Les pilosités faciales, les dents/dentiers absents et les structures faciales irrégulières peuvent compromettre l'étanchéité du masque.

#### ATTENTION

- Ne pas serrer trop fort les sangles du harnais. Un serrage excessif peut causer une gêne au patient et/ou des fuites.
- Si le patient présente des rougeurs de la peau, une irritation ou une gêne, interrompre l'utilisation et contacter un médecin.

#### CONTRE-INDICATIONS

- Ce masque ne doit pas être utilisé chez les patients qui :
- ont été victimes d'un arrêt cardiaque ou respiratoire ou qui présentent une grave instabilité hémodynamique ;
  - sont inconscients, incapables de respirer spontanément, non coopératifs, ne répondent pas ou sont incapables de retirer le masque ;
  - présentent une obstruction des voies respiratoires supérieures ou une incapacité à éliminer les sécrétions (toux ou réflexe de déglutition altérés, reflux excessif, épistaxis, hernie hiatale) ;
  - présentent des sécrétions importantes, des risques de nausées/vomissements ou des risques élevés d'aspiration de vomissures ;
  - ont fait l'objet d'une intervention chirurgicale, d'un traumatisme ou de brûlures à la tête ou au visage ;
  - présentent des hémorragies gastro-intestinales supérieures graves ou un barotraumatisme (pneumothorax non drainé).
- Si les symptômes de ces pathologies apparaissent, interrompre immédiatement le traitement.

#### INSTRUCTIONS DE MISE EN PLACE

1. À l'aide du guide SizeMe, mesurer le patient en plaçant le guide sous son nez. Les trois profils nasaux colorés doivent être orientés vers le haut. La taille correcte du masque est déterminée par le profil nasal coloré dans lequel le nez du patient s'adapte le mieux : A, B ou C.
2. Raccorder le masque à la source de débit. Vérifier que la source de débit est en marche.
3. Si le patient porte une sonde orogastrique ou nasogastrique, vérifier que la sonde est placée sous la zone TubeFit™ intégrée pour obtenir une étanchéité efficace autour de la sonde. Ne pas faire passer le tube par l'ouverture nasale du joint du masque. Le ruban qui retient la sonde orogastrique/nasogastrique sur le nez doit être aussi lisse que possible pour assurer une bonne étanchéité.
4. Retirer la ou les attaches du harnais. Tenir le masque contre le visage du patient avec la petite

## Spanish (es)

Máscara bucal no ventilada para hospitales: versión con codo estándar

### USO PREVISTO

Las máscaras Fisher & Paykel Healthcare para uso de un único paciente están diseñadas para utilizarse como accesorio de los ventiladores con el fin de posibilitar que la terapia (CPAP/BIPAP) de ventilación de presión positiva no invasiva (NPPV) se suministre a pacientes adultos (>30 kg, >66 lb) con insuficiencia respiratoria que respiren espontáneamente y a los que se haya prescrito NPPV. Estas máscaras han de ser colocadas por un médico con la debida formación, que debe encargarse de mantener la terapia, en un entorno hospitalario o institucional con monitorización del paciente.

### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

RANGO DE PRESIÓN DE FUNCIONAMIENTO	4-40 cmH <sub>2</sub> O
CONEXIONES DE LA INTERFAZ	Conectores cónicos ISO 5356-1
ESPACIO MUERTO DE LA MÁSCARA	<200 cm <sup>3</sup>
RESISTENCIA AL FLUJO A TRAVÉS DE LA MÁSCARA	0,07 cmH <sub>2</sub> O a 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O a 100 L/min

- **[14]** Este producto está diseñado para usarse un máximo de 14 días.
- Para el uso con gases presurizados suministrados por un ventilador o fuente de flujo externo.
- Para el uso con ventiladores/dispositivos que suministren terapia de ventilación no invasiva (NIV) con un sistema de circuito ventilado de doble ramal.
- Se puede utilizar con un humidificador de paso calentado para suministrar gases humidificados al paciente.
- Cuando humidifique gases, utilícela como parte de los sistemas de humidificación no invasiva F&P MR850 o F&P 950™ de Fisher & Paykel Healthcare.
- Nota:** Puede que el sistema F&P 950 no esté disponible en todos los países. La venta del sistema F&P 950 no está actualmente autorizada en EE. UU.
- Este producto no está hecho de látex de caucho natural.
- Deseche la máscara según el protocolo del hospital.
- Si se ha producido un incidente grave durante el uso de este producto, póngase en contacto con el representante local de Fisher & Paykel Healthcare y con la autoridad competente.

### ETIQUETA: SÍMBOLOS DE LA MÁSCARA



### DEFINICIONES DE LOS SÍMBOLOS

	Precaución/ Consultar las instrucciones de uso	<b>Rx only</b>	Solo con receta médica	<b>[14]</b>	14 días de uso máximo
	Producto de un solo uso	<b>CE 0123</b>	Marcado CE 93/42/CEE		Representante autorizado para la Unión Europea
	Número de referencia		No utilizar si el paquete está dañado		

### ANTES DEL USO

- Asegúrese de haber leído y comprendido por completo las instrucciones.
- Quite todo el embalaje antes del uso.
- No la utilice si el embalaje está dañado.
- Inspeccione la máscara para comprobar que no haya daños. Deseche la máscara si cualquier pieza está rota o si la vaina está rasgada.
- Asegúrese de que se esté utilizando la máscara correcta para el dispositivo terapéutico. Consulte la guía de instalación en la primera página.
- Verifique que la máscara tenga el tamaño adecuado para el paciente.
- Verifique que el dispositivo terapéutico (es decir, el ventilador o la fuente de flujo), incluyendo todas las alarmas y sistemas de seguridad, esté funcionando correctamente y que suministre la presión correcta.
- Limpie la cara al paciente y, a continuación, compruebe si hay signos de enrojecimiento, irritación o molestias. No la utilice si aparecen estos signos.
- Asegúrese de que esté preparada la monitorización adecuada del paciente.

### ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES Y CONTRAINDICACIONES

#### ! ADVERTENCIAS

- Verifique que el dispositivo terapéutico, incluyendo las alarmas y sistemas de seguridad, esté funcionando correctamente antes del uso.
- Este dispositivo no va equipado con una válvula antiásfixia y no está pensado para usarse con sistemas de ventilación de un solo ramal. Si se utiliza con sistemas de ventilación de un solo ramal, se puede provocar la reinhalación excesiva de dióxido de carbono, en caso de interrumpirse el flujo.
- La máscara solo debe estar puesta cuando se esté administrando la terapia.
- La máscara ha de ser colocada por un médico o profesional sanitario con la debida formación, que determinará la terapia.
- Esta máscara solo se puede usar en un hospital o clínica donde el paciente esté debidamente monitorizado por personal médico capacitado. Si no se monitoriza al paciente, este podría no recibir la terapia, o resultar gravemente herido o provocarle la muerte.
- Esta máscara es para su uso con un único paciente. **No reutilizar.** La reutilización puede provocar la transmisión de sustancias infecciosas, la interrupción del tratamiento, lesiones graves o la muerte. No sumerja, lave, esterilice ni reutilice este producto. Evite el contacto con sustancias químicas, productos de limpieza o antisépticos para manos.
- El vello facial, los dientes/las dentaduras que falten o las irregularidades de la estructura facial pueden afectar a la estanqueidad de la máscara.

#### PRECAUCIONES

- No apriete demasiado las correas del arnés. Si lo hace, puede causar molestias al paciente o fugas.
- Si el paciente tiene enrojecimientos en la piel, irritación o molestias, interrumpa el uso y póngase en contacto con un médico.

#### CONTRAINDICACIONES

Esta máscara no se debe usar en pacientes que:

- tengan parada cardíaca o respiratoria, o inestabilidad hemodinámica grave;
- estén inconscientes, no sean capaces de respirar por sí mismos, no cooperen, no reaccionen o sean incapaces de quitarse la máscara;
- tengan las vías respiratorias superiores obstruidas o no sean capaces de eliminar las secreciones (reflejos de tos o deglución disminuidos, refluo excesivo, epistaxis o hernia de hiato);
- tengan secreciones copiosas, con riesgo de náusea o vómito, o con alto riesgo de aspiración de la emesis;
- hayan sufrido cirugía, traumatismos o quemaduras faciales o craneales;
- sufren hemorragia gastrointestinal superior grave o barotraumatismo (neumotórax sin drenar). Si se produce alguno de estos síntomas, interrumpa el tratamiento inmediatamente.

#### INSTRUCCIONES DE COLOCACIÓN

1. Utilizando la guía SizeMe, calcule la talla del paciente colocando la guía debajo de la nariz del paciente. Los perfiles nasales, de tres colores distintos, deberán mirar hacia arriba. El tamaño correcto de la máscara estará determinado por el perfil nasal, de distintos colores, que mejor se adapte a la nariz del paciente: A, B o C.
2. Conecte la máscara a la fuente de flujo. Asegúrese de que la fuente de flujo esté activada.
3. Si el paciente tiene un tubo orogástrico o nasogástrico, asegúrese de que el tubo esté colocado debajo de la zona TubeFit™ integrada, para lograr la estanqueidad adecuada alrededor del tubo. No pase el tubo a través de la abertura nasal de la vaina de la máscara. Para garantizar la adecuada estanqueidad, la cinta que sujetla el tubo orogástrico/nasogástrico a la nariz deberá ser lo más lisa posible.
4. Desconecte el/los cierre(s) de hebilla inferiores del arnés. Sostenga la máscara contra la cara del paciente colocando la pequeña abertura debajo de la nariz, y deslice por encima de la cabeza el arnés suelto.
5. Vuelva a conectar el/los cierre(s) de hebilla del arnés a la máscara.
6. Ajuste las correas laterales superiores del arnés y las cintas de la corona, de modo que la vaina de la máscara esté cómodamente debajo de la nariz del paciente. Asegúrese de que:
  - las cintas del arnés de la corona están colocadas en el centro de la cabeza del paciente
  - haya aproximadamente un dedo de espacio entre la oreja del paciente y el arnés
  - las correas del arnés no estén demasiado cerca de los ojos del paciente
7. Ajuste las correas laterales inferiores del arnés de modo que la vaina de la máscara descanse firmemente sobre la barbilla del paciente.
8. Para permitir que la vaina se dilate y minimice las fugas, retire con cuidado la máscara de la cara del paciente.

**Nota:** Reajuste el arnés/la máscara según sea necesario para lograr que la estanqueidad sea eficaz. No apriete demasiado la máscara. Cuando se ajuste correctamente, se deberá poder deslizar un dedo por debajo de las correas laterales superior e inferior.

La máscara F&P Visairo está disponible en dos tamaños de arnés. El tamaño estándar está diseñado para adaptarse a la mayoría de los pacientes. Si su población de pacientes tiene un tamaño de cabeza más pequeño, es posible que desee utilizar la máscara Visairo con arnés pequeño para un mejor ajuste y accesibilidad de la correa. En el embalaje y en el arnés se indica «Arnés pequeño». Para obtener más información, póngase en contacto con su representante local de F&P.

### German (de)

Unter der Nase sitzende Maske ohne Ausatemöffnung mit Standard-Winkelstück für den Einsatz in Krankenhäusern

#### VERWENDUNGSZWECK

Die Masken von Fisher & Paykel Healthcare für die Verwendung bei einem einzelnen Patienten sind als Beatmungsgeräte-Zubehör für eine Therapie mit nicht-invasiver Positivdruckbeatmung (NPPV) (CPAP oder Bi-Level) bei spontan atmenden erwachsenen Patienten (>30 kg, >66 lb) mit Ateminsuffizienz oder Atemversagen vorgesehen, bei denen eine NPPV verordnet wurde. Das Anbringen der Masken und die Durchführung der Therapie müssen mit geeigneter Überwachung und durch entsprechend geschultes Fachpersonal in einer Krankenhaus- oder Klinikumgebung erfolgen.

#### TECHNISCHE DATEN

BETRIEBSDRUCKBEREICH	4-40 cmH <sub>2</sub> O
INTERFACE-ANSCHLÜSSE	Konische Konnektoren gemäß ISO 5356-1
TOTRAUM DER MASKE	<200 cm <sup>3</sup>
RESISTENZA TO FLOW DURCH MASKE	0,07 cmH <sub>2</sub> O bei 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O bei 100 L/min

■ **[14]** Es empfiehlt sich, dieses Produkt nicht länger als maximal 14 Tage einzusetzen.

- Für den Gebrauch mit unter Druck stehenden Gasen, die über eine externe Flowquelle oder ein externes Beatmungsgerät zugeführt werden.
- Für den Gebrauch mit Beatmungsgeräten/Geräten, die eine NIV-Therapie unter Verwendung eines Doppelanschluss-Beatmungssystems bieten.
- Kann mit einem beheizten Atemgasbefeuchter verwendet werden, um den Patienten mit befeuchteten Gasen zu versorgen.
- Wenn Sie Gase befeuchten, verwenden Sie dazu das nichtinvasive Befeuchtungssystem F&P MR850 oder F&P 950™ von Fisher & Paykel Healthcare.

**Hinweis:** Das System F&P 950 ist ggf. nicht in allen Ländern erhältlich. Das System F&P 950 ist derzeit in den USA nicht zum Verkauf zugelassen.

• Bei der Herstellung dieses Produkts wurde kein Naturkautschuklatex verwendet.

• Entsorgen Sie die Maske gemäß den Klinikrichtlinien.

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

#### KENNZEICHNUNG – MASKENSYMBOLE

	Ohne Ausatemöffnung	Maskenkissen Größe A		
	Unter der Nase sitzende Maske			
	Kleines Kopfband			

#### SYMBOL DEFINITIONS

	<b>Rx only</b>	Verschreibungspflichtig	<b>[14]</b>	Maximale Anwendungsdauer 14 Tage
	<b>CE 0123</b>	CE-Kennzeichnung 93/42/EWG		Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Union
	Artikelnummer		Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden	

#### VOR DEM GEBAUCH

- Stellen Sie sicher, dass Sie die Anweisungen vollständig gelesen und verstanden haben.
- Entfernen Sie vor dem Gebrauch die gesamte Verpackung.
- Verwenden Sie die Maske nicht, wenn die Verpackung beschädigt ist.
- Untersuchen Sie die Maske auf Beschädigungen. Entsorgen Sie die Maske, wenn Teile beschädigt sind oder die Abdichtung gerissen ist.
- Stellen Sie sicher, dass die richtige Maske für das Therapiegerät verwendet wird. Siehe Anleitung zum Anlegen auf der vordersten Seite.
- Stellen Sie sicher, dass die Maske die richtige Größe für den Patienten hat.
- Stellen Sie sicher, dass das Therapiegerät (z. B. Beatmungsgerät oder Flowquelle), einschließlich aller Alarme und Sicherheitssysteme, ordnungsgemäß funktioniert und dass es den korrekten Druck liefert.
- Reinigen Sie das Gesicht des Patienten und untersuchen Sie es auf Anzeichen von Rötung, Reizung oder Beschwerden. Verwenden Sie die Maske nicht, wenn derartige Anzeichen vorhanden sind.
- Stellen Sie eine angemessene Überwachung des Patienten sicher.

### WARNHINWEISE, VORSICHTSHINWEISE UND KONTRAINDIKATIONEN

#### ! WARNHINWEISE

- Stellen Sie vor dem Gebrauch sicher, dass das Therapiegerät, einschließlich aller Alarme und Sicherheitssysteme, richtig funktioniert.
- Dieses Gerät ist nicht mit einem Anti-Asphyxie-Ventil ausgestattet und nicht für die Verwendung mit Einschlauch-Beatmungssystemen geeignet. Die Verwendung mit Einschlauch-Beatmungssystemen kann bei Unterbrechung des Flows zu übermäßiger Rückatmung von Kohlendioxid führen.
- Die Maske darf nur während der Therapie getragen werden.
- Das Anbringen der Maske und die Durchführung der Therapie muss durch eine(n) entsprechend geschulte(n) Arzt oder Pflegekraft erfolgen.
- Die Maske darf nur in einem Krankenhaus oder einer klinischen Umgebung verwendet werden, wo der Patient von geschultem medizinischem Personal angemessen überwacht wird. Andernfalls kann es zum Ausfall des Therapiesystems, zu schwerwiegenden Schäden oder zum Tod kommen.
- Diese Maske ist nur für den Einmalgebrauch bei einem einzelnen Patienten vorgesehen. **Nicht wiederverwenden.** Eine Wiederverwendung kann zur Übertragung infektiöser Agenzen, zur Unterbrechung der Therapie, zu schweren Schädigungen oder zum Tod führen. Dieses Produkt nicht einweichen, waschen, sterilisieren oder wiederverwenden. Kontakt mit Chemikalien, Reinigungsmitteln oder Handdesinfektionsmitteln vermeiden.
- Gesichtsbehaarung, fehlende Zähne/Zahnprothesen und Unregelmäßigkeiten der Gesichtsstruktur können die Maskenabdichtung beeinträchtigen.

#### VORSICHTSHINWEISE

- Ziehen Sie die Kopfbandbänder nicht zu fest an. Wenn sie zu fest ange

## Italian it

Maschera sotto naso non ventilata per uso ospedaliero, versione a gomito standard

### INDICAZIONI D'USO

Le maschere monopattente Fisher & Paykel Healthcare sono previste per l'uso come accessorio dei ventilatori nella terapia di ventilazione a pressione positiva non invasiva (NPPV) (CPAP o Bi-Level) per pazienti adulti (>30 kg (>66 libbre)) che respirano spontaneamente, ma con insufficienza respiratoria o difficoltà respiratorie a cui è stata prescritta la NPPV. L'applicazione delle maschere e l'esecuzione della terapia devono essere effettuate da personale medico qualificato in un ambiente ospedaliero/istituzionale dotato di monitoraggio paziente.

### SPECIFICHE TECNICHE

INTERVALLO DELLA PRESSIONE DI FUNZIONAMENTO	4-40 cmH <sub>2</sub> O
COLLEGAMENTI INTERFAZIA	Connettori conici ISO 5356-1
SPAZIO MORTO DELLA MASCHERA	<200 cm <sup>3</sup>
RESISTENZA AL FLUSSO ATTRAVERSO LA MASCHERA	0,07 cmH <sub>2</sub> O a 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O a 100 L/min

- [14]** Questo prodotto è previsto per essere usato per un massimo di 14 giorni.
  - Per l'uso con gas pressurizzati erogati da una sorgente di flusso esterna o un ventilatore.
  - Per l'uso con ventilatori/dispositivi che erogano la terapia NIV usando un sistema con circuito respiratorio a doppio tratto.
  - Questo prodotto può essere usato con un umidificatore "pass-over" riscaldato per erogare al paziente gas umidificati.
  - Durante l'umidificazione dei gas, usare come parte dei sistemi di umidificazione non invasivi Fisher & Paykel Healthcare F&P MR850 o F&P 950™.
- Nota:** il sistema F&P 950 potrebbe non essere disponibile in tutti i Paesi. Al momento la vendita del sistema F&P 950 non è autorizzata negli Stati Uniti.
- Questo prodotto non è stato realizzato con lattice di gomma naturale.
  - Smaltire la maschera in conformità al protocollo ospedaliero.
  - Se si verifica un incidente grave durante l'utilizzo di questo dispositivo, contattare il rappresentante Fisher & Paykel Healthcare di zona e l'autorità competente.

### ETICHETTA - SIMBOLI DELLA MASCHERA

		Cuscinetto Misura A	Cuscinetto Misura B	Cuscinetto Misura C
	Non ventilata	Fascia nucrale standard		
	Maschera sotto naso	Fascia nucrale Small		

### DEFINIZIONI DEI SIMBOLI

	Attenzione/ Consultare le Istruzioni per l'uso	Rx only	Solo su prescrizione	<b>[14]</b>	Utilizzo massimo di 14 giorni
	Monouso	CE 0123	Marchio CE 93/42/CEE		Rappresentante autorizzato nell'Unione Europea
	Numeri di riferimento			Non utilizzare se la confezione non è integra	

### PRIMA DELL'USO

- Verificare di aver letto e compreso completamente le istruzioni.
- Rimuovere tutto l'imballo prima dell'uso.
- Non utilizzare se la confezione è danneggiata.
- Controllare che la maschera non sia danneggiata. Gettare la maschera se le sue parti sono rotte o se il cuscinetto è lacerato.
- Verificare che venga utilizzata la maschera corretta per il dispositivo per la terapia. Fare riferimento alla guida di configurazione riportata sulla primissima pagina.
- Verificare che la maschera sia della misura corretta per il paziente.
- Verificare che il dispositivo per la terapia (ad es. il ventilatore o la sorgente di flusso), compresi tutti gli allarmi e i sistemi di sicurezza, funzioni correttamente e che fornisca la pressione corretta.
- Pulire il viso del paziente, quindi ispezionarlo per verificare l'eventuale presenza di arrossamenti, irritazioni o dolenza. Non utilizzare la maschera se sono presenti tali segni.
- Verificare che vi sia un monitoraggio paziente adeguato.

### AVVERTENZE, PRECAUZIONI E CONTRAINDICAZIONI

#### AVVERTENZE

- Prima dell'uso verificare che il dispositivo per la terapia, compresi tutti gli allarmi e i sistemi di sicurezza, funzioni correttamente.
- Questo dispositivo non è dotato di valvola anti-asfissia e non è adatto all'uso con la ventilazione a circuito singolo. L'uso con la ventilazione a circuito singolo può provocare la reinspirazione dell'anidride carbonica in eccesso in caso di interruzione del flusso.
- La maschera deve essere indossata solamente quando viene erogata la terapia.
- L'applicazione della maschera e la definizione della terapia devono essere eseguite da un medico o da un operatore sanitario adeguatamente qualificato.
- Questa maschera può essere utilizzata solamente in un ospedale o una struttura clinica in cui il paziente viene adeguatamente monitorato da personale medico addestrato. Il mancato monitoraggio del paziente può causare perdite della terapia, gravi lesioni o il decesso.
- Questa maschera è destinata all'uso su un solo paziente. **Non riutilizzare.** Il riutilizzo potrebbe provocare la trasmissione di sostanze infettive, l'interruzione del trattamento, gravi lesioni o il decesso. Non bagnare, lavare, sterilizzare o riutilizzare questo prodotto. Evitare il contatto con sostanze chimiche, detergenti o disinfettanti per le mani.
- La peluria facciale, denti mancanti/protesi dentarie e irregolarità strutturali del viso possono compromettere la tenuta della maschera.

#### PRECAUZIONI

- Non stringere troppo le cinghie della fascia nucrale. Un serraggio eccessivo potrebbe causare il disagio del paziente e/o perdite.
- Se il paziente manifesta arrossamenti cutanei, irritazioni o dolenza, smettere di utilizzare la maschera e contattare un medico.

#### CONTRAINDICAZIONI

Non utilizzare questa maschera su pazienti che:

- Hanno un arresto cardiaco o respiratorio, o una grave instabilità emodinamica.
- Sono in uno stato di incoscienza, non riescono a respirare spontaneamente, non collaborano, non reagiscono o non riescono a rimuovere la maschera.
- Hanno un'ostruzione delle vie aeree superiori o non riescono a rimuovere le secrezioni (alterazione dei riflessi per tossire o deglutire, reflusso eccessivo, epistassi, ertesi iatale).
- Producono secrezioni copiose, sono a rischio di nausea/vomito o ad alto rischio di aspirazione dell'emesis.
- Hanno subito un intervento chirurgico, traumi o ustioni alla testa o al viso.
- Hanno una grave emorragia del tratto gastrointestinale superiore o barotrauma (pneumotorace non drenato).

Se si manifestano i sintomi di tali condizioni, interrompere immediatamente il trattamento.

#### ISTRUZIONI D'INSTALLAZIONE

- Utilizzando la guida SizeMe, individuare la dimensione adatta posizionando la guida sotto il naso del paziente. I tre profili nasal colorati dovrebbero essere rivolti verso l'alto. La dimensione corretta della maschera è determinata dal profilo nasale colorato al quale si adatta meglio il naso del paziente: A, B o C.
- Collegare la maschera alla sorgente di flusso. Assicurarsi che la sorgente di flusso sia accesa.
- Se il paziente ha un tubo orogastrico o nasogastrico, accertarsi che il tubo sia posizionato sotto la zona integrata TubeFit™ per ottenere una tenuta efficace intorno al tubo. Non passare il tubo attraverso l'apertura nasale del cuscinetto della maschera. Il nastro che tiene il tubo orogastrico/nasogastrico sul naso deve essere il più morbido possibile per garantire una buona tenuta.
- Aprire le clip inferiori sulla fascia nucrale. Tenere la maschera sul viso del paziente con la piccola apertura sotto il naso del paziente e far scorrere la fascia nucrale allentata sopra la testa del paziente.
- Collegare nuovamente le clip della fascia nucrale alla maschera.

- Regolare le cinghie laterali superiori della fascia nucrale e le fasce a corona come opportuno, in modo che il cuscinetto della maschera sia appoggiato comodamente sotto il naso del paziente. Assicurarsi che:

- la fascia a corona sia posizionata al centro della testa del paziente;
- c'è una distanza di circa un dito tra l'orecchio del paziente e la fascia nucrale;
- le cinghie della fascia nucrale non siano troppo vicine agli occhi del paziente.

- Regolare le cinghie laterali inferiori della fascia nucrale in modo che il cuscinetto della maschera appoggi saldamente sul mento del paziente.
- Allontanare delicatamente la maschera dal viso del paziente, consentendo al cuscinetto di gonfiarsi e ridurre al minimo le perdite.

**Nota:** regolare nuovamente la fascia nucrale/maschera se necessario per ottenere una tenuta efficace. Non stringere troppo la maschera. Se indossata correttamente, dovrebbe essere possibile far scorrere un dito sotto le cinghie laterali superiori e inferiori.

La maschera F&P Visairo è disponibile con fasce nucali di due misure. La misura standard è progettata per adattarsi alla maggior parte dei pazienti. Se la popolazione di pazienti interessata ha una testa di dimensioni inferiori, si potrebbe utilizzare la maschera Visairo con fascia nucrale Small per una migliore regolazione e accessibilità della cinghia. Sulla confezione e sulla fascia nucrale è riportata la dicitura "Fascia nucrale Small". Per ulteriori informazioni, contattare il rappresentante F&P di zona.

## Dutch nl

Niet-geventileerd masker voor onder de neus voor gebruik in het ziekenhuis, standaard elleboogversie

#### BOEGGD GEbruIK

De Fisher & Paykel Healthcare-maskers voor eenmalig patiëntgebruik zijn bedoeld voor gebruik als een accessoire bij beademingstoestellen om non-invasieve beademingstherapie met positieve druk (NPPV) (CPAP of bi-level) toe te kunnen passen bij spontaan ademende volwassen patiënten (>30 kg, >66 lb) met respiratoire insufficiëntie of respiratoire falen aan wie NPPV is voorgeschreven. De maskers moeten passend worden gemaakt en de behandeling moet worden gecontroleerd door getrainde artsen in een ziekenhuis/instelling waar patiëntbewaking mogelijk is.

#### TECHNISCHE SPECIFICATIES

BEDRIJFSDRUKBEREIK	4 - 40 cmH <sub>2</sub> O
INTERFACE-AANSLUITINGEN	ISO 5356-1 conische aansluitingen
DODE RUIJMTE IN MASKER	<200 cm <sup>3</sup>
WEERSTAND TEGEN FLOW VIA MASKER	0,07 cmH <sub>2</sub> O bij 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O bij 100 L/min

- [14]** Dit product is bedoeld voor maximaal 14 dagen gebruik.

- Voor gebruik met gassen onder druk geleverd door een externe flowbron of een beademingstoestel.

- Voor gebruik met beademingstoestellen/apparaten die 'NIV'-therapie toedienen via een circuitsysteem met twee slangen.

- Kan worden gebruikt met een verwarmde bevochtiger voor het toedienen van bevochtigde gassen aan de patiënt.

- Als gassen worden bevochtigd, moet het product worden gebruikt als onderdeel van Fisher & Paykel Healthcare non-invasieve bevochtigingssystemen F&P MR850 of F&P 950™.

**Opmerking:** Het F&P 950-systeem is mogelijk niet beschikbaar in alle landen. Het F&P 950-systeem is momenteel niet vrijgegeven voor verkoop in de VS.

- Dit product is niet vervaardigd met natuurrubberlatex.

- Voer het masker af volgens het ziekenhuisprotocol.

- Als er zich tijdens het gebruik van dit apparaat een ernstig incident heeft voorgedaan, neem dan contact op met uw plaatselijke Fisher & Paykel Healthcare-vertegenwoordiger en de bevoegde autoriteit.

#### ETIKET - MASKERSYMBOLEN

	Afdichting Maat A	Afdichting Maat B	Afdichting Maat C
	Zonder ventilatie		
	Standaard hoofdband		

#### SYMBOOLSCHRIJVINGEN

	Rx only	Uitsluitend op voorschrijf	<b>[14]</b>	Maximaal gebruik 14 dagen
	CE 0123	CE-markering 93/42/EEG		Bevoegde vertegenwoordiger in de Europese Unie
	Referentienummer		Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is	

#### VÓOR GEBRUIK

- Zorg dat u de instructies volledig hebt gelezen en goed begrijpt.

- Verwijder vóór gebruik alle verpakkingsmaterialen.

- Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is.

- Inspecteer het masker op beschadiging. Voer het masker af als onderdelen kapot zijn of als de verpakking niet intact is.

- Controleer of het juiste masker voor het therapietool wordt gebruikt. Raadpleeg de installatiegids op de voorpagina.

- Controleer of het masker de juiste maat heeft voor de patiënt.

- Controleer of het therapietool (d.w.z. beademingstoestel of flowbron), inclusief alle alarmen en veiligheidssystemen, correct functioneert en de juiste druk(ken) levert.

- Reinig het gezicht van de patiënt en let op tekenen van roodheid, irritatie of ongemak. Als u dit soort tekenen ziet, mag het masker niet worden gebruikt.

- Overtuig u ervan dat de patiënt wordt bewaakt.

## WAARSCHUWINGEN, AANMANINGEN TOT VOORZICHTIGHEID EN CONTRA-INDICATIES

#### WAARSCHUWINGEN

## Portuguese (Brazilian) ptbr

Máscara oro subnasal não ventilada hospitalar, versão padrão para cotovelo

### INDICAÇÕES

As máscaras de uso único da Fisher & Paykel Healthcare foram desenvolvidas para uso como acessório para ventiladores a fim de permitir que a terapia com ventilação por pressão positiva não invasiva (VPPNI) (CPAP ou dois níveis) seja fornecida a pacientes adultos (>30 kg) em respiração espontânea, que apresentem insuficiência respiratória e que tenham prescrição para VPPNI. As máscaras devem ser adaptadas e a terapia deve ser acompanhada por profissionais da saúde treinados em um ambiente hospitalar/institucional, com o correto monitoramento do paciente.

### ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

VARIAÇÃO DA PRESSÃO OPERACIONAL 4 - 40 cmH<sub>2</sub>O

CONEÇÕES DA MÁSCARA Conectores cônicos ISO 5356-1

ESPAÇO MORTO DA MÁSCARA <200 cm<sup>3</sup>

RESISTÊNCIA AO FLUXO ATRAVÉS DA MÁSCARA 0.07 cmH<sub>2</sub>O a 50 L/min,  
0.33 cmH<sub>2</sub>O a 100 L/min

[14] Este produto foi desenvolvido para ser usado por, no máximo, 14 dias.

- Para uso com gases de pressão fornecidos por uma fonte de fluxo externa ou um ventilador.
- Para uso com ventiladores/dispositivos, que fornecem VNI através de circuito com ramo duplo.
- Pode ser utilizado com um umidificador de passagem aquecido para fornecer gás umidificado ao paciente.
- Quando umidificar os gases, utilize-a como parte dos sistemas de umidificação invasiva da Fisher & Paykel Healthcare F&P MR850 ou F&P 950™.

**Observação:** O sistema F&P 950 pode não estar disponível em todos os países. O sistema F&P 950 atualmente não está liberado para venda nos EUA.

- Este produto não foi produzido a partir de látex de borracha natural.
- Descarte a máscara de acordo com o protocolo do hospital.
- Se um incidente sério ocorreu durante o uso deste dispositivo, entre em contato com o representante local da Fisher & Paykel Healthcare e com a autoridade competente.

### ETIQUETA - SÍMBOLOS DA MÁSCARA

	Não ventilada	Selo Tamanho A	Selo Tamanho B	Selo Tamanho C
	Aparelho de proteção da cabeça padrão			
	Pequeno aparelho de proteção da cabeça			

### DEFINIÇÕES DOS SÍMBOLOS

	Rx only	Somente com prescrição médica		Máximo de 14 dias de uso
	CE 0123	Marca CE 93/42/EEC		Representante autorizado da União Europeia
	Número de referência		Não utilize se a embalagem estiver danificada	

### ANTES DE USAR

- Assegure-se de ler e entender completamente as instruções.
- Remova toda a embalagem antes do uso.
- Não utilize se a embalagem estiver danificada.
- Inspecione a máscara à procura de danos. Descarte a máscara se qualquer parte estiver quebrada ou se o coxim estiver rasgado.
- Assegure-se de utilizar a máscara correta para o equipamento escolhido. Consulte o manual de aplicação no verso.
- Verifique se a máscara está no tamanho correto para o paciente.
- Verifique se o dispositivo terapêutico (ou seja, o ventilador ou a fonte de fluxo), incluindo todos os alarmes e sistemas de segurança, está funcionando corretamente e fornecendo a(s) pressão(ões) correta(s).
- Higienize o rosto do paciente e, em seguida, procure por sinais de vermelhidão, irritação ou desconforto. Não use se houver algum sinal presente.
- Assegure-se de que o monitoramento do paciente esteja correto.

### ADVERTÊNCIAS, PRECAUÇÕES E CONTRAINDICAÇÕES

#### ! ADVERTÊNCIAS

- Verifique se o dispositivo terapêutico, incluindo alarmes e sistemas de segurança, está funcionando corretamente antes do uso.
- Este dispositivo não está equipado com válvula anti-asfixia e não se destina a ser utilizado em circuitos ventilatórios de ramo único. O uso em circuitos ventilatórios de ramo único poderá resultar em reinaleração excessiva de dióxido de carbono em caso de interrupção do fluxo.
- A máscara deve ser utilizada apenas quando a terapia estiver sendo realizada.
- A máscara deve ser adaptada e o tratamento deve ser estabelecido por um médico ou profissional de saúde devidamente treinado.
- Esta máscara deve ser utilizada somente em um ambiente hospitalar ou clínico, em que o paciente seja devidamente monitorado por profissional de saúde treinado. A falha no monitoramento do paciente pode causar perda do tratamento, lesão grave ou morte.
- Esta máscara foi desenvolvida para uso único. **Não reutilizar.** A reutilização pode causar transmissão de substâncias infeciosas, interrupção de tratamento, lesão grave ou morte. Não coloque de molho, lave, esterilize ou reutilize este produto. Evite o contato com produtos químicos, produtos de limpeza ou antissépticos das mãos.
- Pelo facial, ausência de dentes/prótese dentária e irregularidades na estrutura facial podem comprometer a vedação da máscara.

#### PRECAUÇÕES

- Não aperte demasiadamente nenhuma das tiras do aparelho de proteção da cabeça. O aperto excessivo pode causar desconforto ao paciente e/ou vazamentos.
- Se o paciente apresentar vermelhidão no rosto, irritação ou desconforto, suspenda o uso e entre em contato com um profissional de saúde.

#### CONTRAINDICAÇÕES

Esta máscara não deve ser utilizada em pacientes que:

- Estejam em parada respiratória ou cardíaca ou apresentem instabilidade hemodinâmica grave.
- Estejam inconscientes, incapazes de respirar espontaneamente, não cooperativos, não reagentes ou incapazes de remover a máscara.
- Possuem obstrução das vias aéreas superiores ou incapacidade de eliminar secreções (reflexos para engolir ou para tossir comprometidos, refluxo excessivo, epistaxe e hérnia de hiato).
- Tenham secreções abundantes, com risco de náusea/vômito ou com alto risco de aspiração do vômito.
- Tenham submetido a uma cirurgia na cabeça ou face, apresentem trauma ou queimaduras.
- Tenham sangramento gastrointestinal grave ou barotrauma (pneumotórax não drenado).

Se ocorrerem sintomas dessas condições, suspenda o tratamento imediatamente.

#### INSTRUÇÕES PARA ADAPTAÇÃO

- Usando a guia SizeMe, meça o paciente posicionando a guia abaixo do nariz do paciente. Os três perfis coloridos devem estar voltados para cima. O tamanho correto da máscara é determinado pelo perfil nasal colorido no qual o nariz do paciente se encaixa melhor: A, B ou C.
- Conecte a máscara à fonte de fluxo. Assegure-se de que a fonte de fluxo esteja ativada.
- Se o paciente estiver usando uma sonda orogástrica ou nasogástrica, certifique-se de que a sonda seja posicionada sob a zona integrada TubeFit™ para obter uma vedação eficaz ao redor da sonda. Não passe a sonda pela abertura nasal da vedação da máscara. A fita que segura a sonda orogástrica/nasogástrica no nariz deve ser a mais uniforme possível para garantir uma boa vedação.
- Solte o(s) clipe(s) inferior(es) do fixador céfálico. Segure a máscara no rosto do paciente com a pequena abertura sob o nariz do paciente e deslide o fixador céfálico solto sobre a cabeça do paciente.
- Conecte novamente o(s) clipe(s) do fixador céfálico na máscara.
- Ajuste as tiras laterais superiores do fixador céfálico e as tiras do topo da cabeça de modo que a vedação da máscara fique confortavelmente abaixado do nariz do paciente. Assegure que:
  - a tira do topo da cabeça do fixador céfálico esteja posicionada no meio da cabeça do paciente;
  - haja uma folga de largura de um dedo aproximadamente entre a orelha do paciente e o fixador céfálico;
  - as tiras do fixador céfálico não estejam muito próximas aos olhos do paciente.
- Ajuste as tiras laterais inferiores do fixador céfálico de modo que a vedação da máscara fique fixa no queixo do paciente.
- Puxe suavemente a máscara para longe do rosto do paciente, permitindo que a vedação inflre e minimize o vazamento.

**Observação:** Reajuste o aparelho de proteção da cabeça/máscara conforme exigido para obter uma vedação eficaz. Não aperte demasiadamente a máscara. Quando instalada corretamente, você deve conseguir deslizar um dedo por baixo das tiras laterais superior e inferior.

A máscara da F&P Visairo está disponível em dois tamanhos de capacete. O tamanho padrão é projetado para atender a maioria dos pacientes. Se sua população de pacientes tiver um tamanho de cabeça menor, talvez você deseje usar a máscara Visairo com o aparelho de cabeça pequeno para melhor ajuste da cinta e acessibilidade. O "pequeno aparelho de proteção da cabeça" é declarado na embalagem e na proteção. Para obter mais informações, entre em contato com seu representante F&P.

### التحذيرات والتبيهات وموانع الاستعمال

#### ! التحذيرات

- تحقق من أن جهاز العلاج، بما في ذلك الإنارات وأنظمة السلامة، يعمل بشكل صحيح قبل الاستخدام.
- هذا الجهاز غير مزود بضميمة ملائحة ولا يناسب الأجهزة التي تتوفر بالباضعة.
- يجب ارتداء القناع إلا عند توصيل العلاج.
- يجب تركيب قناع وأعطاء العلاج بواسطة ممارس طبي أو مقدم طبي يخضع فيها للمريض لمرافقة من قبل أفراد مدربين.
- لا يجوز استخدام هذا القناع إلا في بيئة المستشفى أو العيادة بحيث يحيط به المريض بظروفه أو الوفاة.
- هذا القناع مخصص للمرضى إلى قدر العلاج أو حدوث إصابة خطيرة أو الوفاة.
- تجنب ملامسة المنتج للمرأة الحاملة أو مواد النظيف أو معدات الطبي.
- قد يؤدي شعر الوجه والأنف والأنسجة الواقية إلى ازعاج المريض أو حدوث تسلیب.

#### تبيهات

- تجنب الربط المفرط لأي من أشرطة غطاء الرأس. قد يؤدي الربط الزائد إلى ازعاج المريض أو حدوث تسلیب.
- إذا عانى المريض من احمرار الجلد أو التهاب أو احتقان أو احتقان أو احتقان أو احتقان.

#### موانع الاستعمال

- يجب عدم استخدام هذا القناع مع المرضى.
- فaciون الوعي أو غير القادرين على التعرف الطبي أو غير المتعاونين أو غير القادرين على الاستجابة أو إزالته القناع.
- الذين يعانون من انسداد في الشعب الهوائية العليا أو عدم القدرة على طرد الإفرازات (ممنوع السعال أو البلع المعطل، الارتفاع الزائد، الراعف، الفتق الحجاجي).
- الذين يعانون من إفرازات غزيرة أو معرضين لمخاطر الغثيان/القيء أو معرضين لمخاطر عالية بشفط القيء.
- الذين يعانون من تزيف معدني معيدي طوي شديد أو رضوض ضغطي (استرواح صدري غير مفرغ).
- في حالة حدوث أعراض لهذه الحالات، أوقف العلاج على الفور.

#### ارشادات التركيب

- باختخدام دليل SizeMe، قم بتحديد مقاس المريض عن طريق وضع الدليل أسلف آنف المريض. يجب أن تكون ملائم الآنف الثلاثة الملونة متوجهة للأعلى. يتم تحديد مقاس القناع الصحيح من خلال ملائم الآنف الملونة التي تناسب آنف المريض.
- قم بتنشيف القناع بجهاز التنفس. تأكد من تشغيل جهاز التنفس.

- في حالة تركيب الأنوب فموي معيدي طوي حول الأنوب. لا تثور الأنوب غير المرن على الأنف للجزء العازل من القناع. يجب أن يكون التثبيت الذي يحمل الأنوب المهنسي/الآنفي المعدني على الأنف سلساً قبل الإمكان لضمان إحكام الإغلاق الجيد.
- قم بفك المشبك (المشبك) على غطاء الرأس. قم بمسك القناع على وجه المريض فوق رأس المريض.

- قم بإعادة الأشرطة الجانبية والأشرطة التاجية الخاصة بغضاء الرأس الطولي حسب الحاجة، بحيث يستقر الجزء العازل من القناع بشكل مريح تحت آنف المريض.
- وضع شريط غطاء الرأس التاجي في منتصف رأس المريض.
- وجود فجوة بعرض الإصبع تقريباً بين آنف المريض وغطاء الرأس.

- أضف الأشرطة الجانبية لغضاء الرأس السفلي بحيث يستقر الجزء العازل للقناص على ذقن المريض.
- تم تثبيت المثقب بجهزة الرأس ليست قريبة للغاية من عيني المريض.

- أضف الأشرطة الجانبية لغضاء الرأس السفلي بحيث يستقر الجزء العازل للقناص على ذقن المريض.
- تجنب تغيير قناع بحجم رأس صغير، فقد ترتفع في استخدام قناع Visairo المزدوج بغضاء رأس صغير لتعديل المزام وإمكانية الوصول بشكل أفضل. تمت كتابة "غضاء رأس صغير" على مواد النظيف وعلى غطاء الرأس. لمزيد من المعلومات، يرجى الاتصال بالممثل المحلي لشركة F&P.

قناص آنف غير المنسق للمستشفى، الإصدار المرفق القياسي

### الغرض من الاستخدام

يُستخدم أسلف آنف للمستعمال مرة واحدة مع كل مريض، بمنزلة ملحق إضافي. Fisher & Paykel Healthcare المخصصة للمستعمل أسلف آنف للمريض بالباضعة (NPPV) (سواء العلاج بالباضعة بالضغط الإيجابي (NPPV) أو ثانوي المستوى) (CPAP) أو ثالثي المستوى (NPPV). يُوقف دائم التفتق تفتق المريض أو توقف دائم التفتق تفتق المريض بفضل المريض. يمكن ذلك في مستشفى/مؤسسة طبية مع وضع المرضى تحت الملاحظة.

### المواصفات الفنية

نطاق الضغط التشغيلي 40 - 4 سم ماء

مواصلات ISO 5356-1 مخروطية

الوزن 200 سم

القوة التفتق غير الصمام 0.07 سم ماء عند 100 لتر/ دقيقة

القوة التفتق غير الصمام 0.33 سم ماء عند 50 لتر/ دقيقة

### 14 يوماً

لارجع في تصميم هذا المنتج أن يستخدم لمدة أقصاها 14 يوماً.

للاستخدام مع أجهزة التنفس المضبطة التي يتم التزويد بها عبر مصدر تدفق خارجي أو جهاز تنفس.

للاستخدام مع جهاز تطبيق علاج NIV، الذي يستخدم نظام دائرة تنفس ثنائية الطرف.

يمكن استخدامه من جهاز تطبيق علاج الماء الشفاف من أجل توفير الغازات غير الباضعة.

F&P MR850 من F&P من Fisher & Paykel Healthcare.

F&P 950 في جميع الدول. نظام F&P 950 غير معروض للبيع في الوقت الحالي في الولايات المتحدة.

هذا المنتج غير مصنوع بالاستخدام لأنك المطاط الطبيعي.

تخالق من القناص وفقاً لبروتوكول المستشفى.

في حالة وقوع حادث خطير في أثناء استخدام هذا الجهاز، يرجى الاتصال بممثل الرعاية الصحية المحلي في Fisher & Paykel Healthcare.

### المصادر - رموز القناع

غير منسق	غطاء الرأس	غطاء الرأس	غطاء الرأس

### تعريفات الرموز

لا يستخدم إلا بوصفة طبية هو 14 يوماً	Rx only	الحد الأقصى للاستخدام



<tbl\_r cells="3" ix="3" maxcspan="1" maxrspan="1" usedcols="3

Neventilovaná nemocniční nosová maska ve standardní verzi s kolenem

#### ÚCEL POUŽITÍ

Masky společnosti Fisher & Paykel Healthcare určené pro jediného pacienta jsou určeny k použití jako příslušenství k ventilátorům pro terapii neinvazivní pozitivní tlakové ventilace (NPPV) (CPAP nebo dvouúrovňové) pro spontánně dýchající dospělé pacienty (>66 lb, >30 kg) s dechovou nedostatečností nebo respiračním selháním, kteří mají předepsanou terapii NPPV. Masky mají nasazovat a terapii mají vést vyškolený lékař v prostředí nemocnic/institucí, kde probíhá sledování pacientů.

#### TECHNICKÉ SPECIFIKACE

<b>ROZSAH PRACOVNÍHO TLAKU</b>	4 – 40 cmH <sub>2</sub> O
<b>PŘIPOJKY ROZHRANÍ</b>	Kuželové konektory ISO 5356-1
<b>MRTVÝ PROSTOR MASKY</b>	<200 cm <sup>3</sup>
<b>PRŮTOKOVÁ REZISTENCE MASKY</b>	0,07 cmH <sub>2</sub> O při 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O při 100 L/min

- [14]** Tento produkt je určen k použití po dobu nejdéle 14 dnů.
- Určeno k použití se stlačenými plyny z externího zdroje průtoku nebo ventilátoru.
- Určeno k použití s ventilátor/y/přístroji pro terapii NIV s využitím systému s dvouhadicovým okruhem.
- Lze použít s vyhříváním zvlhčovačem za účelem dodávky zvlhčených plynů pacientovi.
- Pro zvlhčování plynů používejte neinvazivní zvlhčovací systémy Fisher & Paykel Healthcare F&P MR850 nebo F&P 950™.
- Poznámka:** Systém F&P 950 nemusí být dostupný ve všech zemích. Prodej systému F&P 950 není v současnosti povolen v USA.
- Tento produkt nebyl vyroben s použitím přírodního kaučuku.
- Masku zlikvidujte v souladu s předpisy nemocnice.
- Pokud při používání tohoto prostředku došlo k vážné nehodě, kontaktujte zástupce společnosti Fisher & Paykel Healthcare a příslušné orgány.

#### ŠTÍTEK - SYMBOLY MASKY

		Velikost těsnění A	Velikost těsnění B	Velikost těsnění C
	Neventilovaná			
	Nosová maska			

#### DEFINICE SYMBOLŮ

	Upozornění / viz návod k použití	<b>Rx only</b>	Pouze na předpis	<b>[14]</b>	Maximální doba použití 14 dní
	Na jedno použití	<b>CE 0123</b>	Označení CE dle 93/42/EHS		Autorizovaný zástupce pro Evropskou unii
	Referenční číslo		Je-li obal poškozen, produkt nepoužívejte		

#### PŘED POUŽITÍM

- Věnujte náležitou péči přečtení pokynů a jejich porozumění.
- Před použitím odstraňte všechny části obalu.
- Je-li obal poškozen, produkt nepoužívejte.
- Zkontrolujte masku, zda není poškozená. Jsou-li některé části rozbité nebo je protřžené těsnění, masku vyřaďte.
- Dbejte, aby pro terapeutický prostředek byla použita správná maska. Viz návod k sestavení na přední straně.
- Zkontrolujte, zda má maska správnou velikost pro daného pacienta.
- Zkontrolujte, zda terapeutický prostředek (tj. ventilátor nebo zdroj průtoku) správně funguje včetně všech alarmů a bezpečnostních systémů a zda vytváří správný tlak.
- Umyjte pacientovi obličeji a zkontrolujte jej, zda neprojevuje známky zarudnutí, podráždění nebo diskomfortu. Jsou-li tyto známky viditelné, produkt nepoužívejte.
- Zajistěte adekvátní sledování pacienta.

#### VAROVÁNÍ, UPOZORNĚNÍ A KONTRAINDIKACE

##### ! VAROVÁNÍ

- Před použitím zkонтrolujte, zda terapeutický prostředek správně funguje, včetně alarmů a bezpečnostních systémů.
- Toto zařízení není vybaveno ventilem proti zadušení a není určeno k použití s jednoúhradovou ventilací. Použití s jednoúhradovou ventilací může v případě přerušení průtoku vést k nadměrnému zpětnému vdechování oxidu uhličitého.
- Maska smí být nasazena, pouze pokud probíhá terapie.
- Masku smí nasazovat a terapii smí poskytovat pouze řádně vyškolený lékař nebo pečovatel.
- Tato maska smí být používána pouze v nemocnicích nebo klinikách, kde je pacient řádně sledován vyškoleným zdravotnickým personálem. Nedostatečné monitorování pacienta může mít za následek ztrátu účinnosti terapie, vážné poranění nebo smrt.
- Tato maska je určena k použití jediným pacientem. **Nepoužívejte opakováně.** Opakování použití může mít za následek přenos infekcí, přerušení léčby, závažnou újmu na zdraví nebo smrt. Výrobek se nesmí ponorovat, myt, sterilizovat ani opakováně používat. Zamezte kontaktu s chemikáliemi, cisticími prostředky nebo dezinfekčními prostředky na ruce.
- [14]** Vousy, chybějící zuby / zubní protézy a nepravidelnost struktury obličeje mohou narušovat utěsnění masky.

##### UPOZORNĚNÍ

- Popruhy náhlavní soupravy příliš neutahujte. Přilišné utažení může způsobit pacientovi nepohodl a/nebo netěsnost.
- Jestliže se u pacienta objeví zčervenání kůže, podráždění nebo nepohodl, přestaňte produkt používat a obraťte se na lékaře.

##### KONTRAINDIKACE

- Tato maska by neměla být používána u pacientů, kteří:
- mají srdeční nebo dýchací zátravu nebo závažnou hemodynamickou nestabilitu,
  - jsou v bezvědomí, neschopni spontánního dýchání, nespolupracují, nereagují nebo nejsou schopni sejmout masku,
  - mají upchané horní cesty dýchací nebo nejsou schopni vylučovat sekret (narušené kašlaci nebo svalové reflexy, nadměrný reflux, krvácení z nosu, hiátová hernie),
  - mají hojnou sekreci, je u nich riziko nevolnosti/zvracení nebo vysoké riziko vdechnutí zvratků, podstoupili chirurgický zákrok hlavy nebo obličeje, měli úraz nebo popáleniny,
  - mají závažné krvácení do horní části trávícího traktu nebo barotrauma (nevýřešený pneumotorax).

Jestliže se vyskytnou příznaky těchto stavů, ihned přerušte léčbu.

##### POKYNY PRO INSTALACI

- Pomocí průvodce SizeMe určete velikost pacienta umístěním vodítka pod nos. Tři barevné nosní profily by měly směřovat nahoru. Správná velikost masky je určena barevným nosním profilem, do kterého se nos pacienta nejlépe vejde: A, B nebo C.
- Připojte masku ke zdroji průtoku. Zkontrolujte, zda je zdroj průtoku zapnutý.
- Pokud má pacient orogastrickou nebo nasogastrickou trubici, pro dosažení dobrého utěsnění kolem trubice zajistěte, aby trubice byla umístěna pod integrovanou zonu TubeFit™. Trubici neprovlečejte nosním otvorem v těsnění masky. Páska, která drží orogastrickou/nasogastrickou trubici na nos, by měla být co nejdláší, aby se zajistilo dobré utěsnění.
- Uvolněte spodní spony na náhlavní soupravě. Držte masku u obličeje pacienta s malým otvorem pod nosem pacienta a volnou náhlavní soupravu nasuňte přes hlavu pacienta.
- Připněte sponu(y) náhlavní soupravy zpět na masku.
- Podle potřeby upravte horní boční hlavový dil a temenní popruhy tak, aby těsnění masky pohodlně sedělo pod nosem pacienta.
- Zajistěte, aby:
  - temenní popruh hlavového dílu byl umístěn uprostřed hlavy pacienta
  - mezi uchem pacienta a hlavovým dílem byla mezera přibližně na šířku prstu
  - popruhy hlavového dílu nebyly příliš blízko pacientových očí.
- Nastavte spodní boční popruhy hlavového dílu tak, aby těsnění masky pevně sedělo na bradě pacienta.
- Jemně odtáhněte masku od obličeje pacienta, aby se těsnění nafouklo a minimalizovalo únik.

**Poznámka:** Abyste dosáhli účinného utěsnění, náhlavní soupravu / masku podle potřeby znova upravte. Masku příliš neutahujte. Je-li správně nasazena, mělo by být možné zasunout prst pod horní a spodní boční popruhy.

Maska F&P Visairo je k dispozici ve dvou velikostech náhlavní soupravy. Standardní velikost je navržena tak, aby vyhovovala většině pacientů. Pokud mají vaši pacienti menší velikost hlavy, možná budete chtít použít masku Visairo s malou náhlavní soupravou pro lepší nastavení popruhů a přístupnost. Na obalu a samotné náhlavní soupravě je uvedeno „malá náhlavní souprava“. Podrobnější informace vám poskytne příslušný zástupce společnosti F&P.

#### Danish da

Ikke-ventileret maske til placering under næsen til hospitalsbrug med standardluftslangetilslutning

##### TILSIGTET ANVENDELSE

Fisher & Paykel Healthcare-maskerne til brug på en enkelt patient er beregnet til brug som tilbehør til respiratorer for at give mulighed for non-invasiv ventilationsbehandling med positiv tryk (NPPV) (CPAP eller Bi-level) af voksne patienter (>30 kg) med spontan vejrtrækning og utilstrækkelig respiration, som har fået ordineret NPPV. Maskerne skal sættes på og behandlingen vedligeholdes af uddannede fagfolk i et hospitals-/institutionsmiljø eller lignende under etableret overvågning af patienten.

##### TEKNIKKE SPECIFIKASJONER

<b>DRIFTSTRYKOMRÅDE</b>	4-40 cmH <sub>2</sub> O
<b>INTERFACEFORBINDELSER</b>	ISO 5356-1 koniske konnektorer
<b>MASKENS DEADSPACE</b>	<200 cm <sup>3</sup>
<b>FLOWMODSTAND GENNEM MASKE</b>	0,07 cmH <sub>2</sub> O ved 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O ved 100 L/min

- [14]** Dette produkt er beregnet til at blive brugt i maksimalt 14 dage.

- Til brug sammen med gasser under tryk fra en ekstern flowkilde eller respirator.
- Til brug sammen med respiratorer/udstyr, der leverer NIV-behandling via et dobbeltslangesystem.

- Kan anvendes med en opvarmet befugter med henblik på levering af befugtede gasser til patienten.

- Bruges som en del af Fisher & Paykel Healthcares non-invasive befugtingssystem F&P MR850 eller F&P 950™ ved befugtning af gasser.

**Bemerk:** F&P 950 systemet fås muligvis ikke i alle lande. F&P 950 systemet er i øjeblikket ikke godkendt til salg i USA.

- Dette produkt indeholder ikke naturgummilatex.
- Bortskaf masken i henhold til hospitalets protokol.
- Hvis der har fundet en alvorlig hændelse sted under brug af dette produkt, bedes du kontakte din lokale Fisher & Paykel Healthcare-repræsentant og den kompetente myndighed.

##### ETIKET- MASKESYMBOLER

	Ikke-ventileret		Forsegling størrelse A		Forsegling størrelse B		Forsegling størrelse C	
	Mase til placering under næsen							

##### SYMBOLFORKLARING

	Forsiktig/se brugsanvisningen	<b>Rx only</b>	Receptpligtig	<b>[14]</b>	Må højst anvendes i 14 dage
	Til engangsbrug	<b>CE 0123</b>	CE-mærkning 93/42/EØF		Repræsentant autoriseret af Den Europæiske Union
	Referencenummer		Brug ikke masken, hvis emballagen er beskadiget		

##### FØR BRUG

- Læs og forstå anvisingerne fuldstændigt.
- Fjern al emballage for brug.
- Brug ikke masken, hvis emballagen er beskadiget.
- Undersøg masken for beskadigelse. Kassér masken, hvis dele af den er knækket, eller hvis forseglingen er i stykker.
- Brug altid den korrekte maske til apparatet. Se installationsvejledningen på forreste side.
- Kontrollér, at maskens størrelse passer til patienten.
- Kontrollér, at apparatet (dvs. respirator eller flowkilde) inkl. alle alarmer og sikkerhedssystemer fungerer korrekt og leverer det/de korrekte tryk.
<li



## Croatian

Maska za upotrebu ispod nosa bez prozračivanja, verzija sa standardnim zglobovnim odvodom

### NAMJENA

Maske Fisher & Paykel Healthcare za jednokratnu upotrebu namijenjene su kao dodatak ventilatorima da se omogući primjena terapije neinvazivnom ventilacijom pozitivnim tlakom (NPPV - CPAP ili bifazna) na odraslim bolesnicima (>66 lb, >30 kg) koji dišu samostalno, ali imaju problema s disanjem ili zatajenje disanja, a propisan im je NPPV. Masku smiju postavljati i terapiju primjenjivati obučeni zdravstveni radnici u bolničkom/ambulantnom okruženju s raspoloživim nadzorom bolesnika.

### TEHNIČKE SPECIFIKACIJE

RADNI RASPOD TLAKA	4 - 40 cmH <sub>2</sub> O
PRIKLJUČCI SUČELJA	ISO 5356-1 stožasti priključci
PRAZNI PROSTOR MASKE	<200 cm <sup>3</sup>
OTPOR PROTOKU KROZ MASKU	0,07 cmH <sub>2</sub> O pri 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O pri 100 L/min

- [14]** Ovaj je proizvod namijenjen za najviše 14 dana upotrebe.
  - Za upotrebu sa stlačenim plinovima iz vanjskih izvora protoka ili iz ventilatora.
  - Za upotrebu s ventilatorima/uredajima koji isporučuju „NIV“ terapiju kroz prozračeni sustav protoka dvjema cijevima.
  - Može se koristiti s grijanim ovlaživačem da bi se bolesniku isporučili ovlaženi plinovi.
  - Pri ovlaživanju plinova upotrebljavajte ovaj proizvod kao dio neinvazivnih sustava ovlaživanja F&P MR850 ili F&P 950™ tvrtke Fisher & Paykel Healthcare.
- Napomena:** sustav F&P 950 možda nije dostupan u svim zemljama. Sustav F&P 950 trenutno nije odobren za prodaju u SAD-u.
- Ovaj proizvod nije priozveden od prirodnog lateksa.
  - Masku odložite u otpad prema bolničkom protokolu.
  - Ako je za vrijeme upotrebe ovog uredaja došlo do ozbiljnog štetnog dogadaja, obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Fisher & Paykel Healthcare i nadležnom tijelu.

### ETIKETA - SIMBOLI ZA MASKE

 Bez prozračivanja	Brtva veličina A	Brtva veličina B	Brtva veličina C
	 Standardni okvir za glavu	 Size B	 Size C
 Maska za upotrebu ispod nosa	 Mali okvir za glavu	 Size B Small Headgear	 Size C Small Headgear

### DEFINICIJE SIMBOLA

 Oprez/pročite upute za uporabu	<b>Rx only</b>	Samo na liječnički recept	 Maksimalna uporaba od 14 dana
 Samo za jednokratnu uporabu	<b>CE 0123</b>	Oznaka CE 93/42/EEZ	 European Union authorised representative
 Referentni broj		Ne upotrebljavajte ako je pakiranje oštećeno	

### PRIJE UPORABE

- Svakako u potpunosti i s razumijevanjem proučite upute.
- Prije upotrebe uklonite sve materijale za pakiranje.
- Ne upotrebljavajte ako je pakiranje oštećeno.
- Provjerite je li maska oštećena. Masku odložite u otpad ako je bilo koji dio slomljen ili ako je na njezinu pakiranju oštećeno hermetično zatvaranje.
- Svakako koristite ispravnu masku za određeni terapijski uredaj. Proučite vodič za postavljanje na naslovnoj stranici.
- Provjerite je li maska prave veličine za bolesnika.
- Provjerite funkciranju li terapijski uredaj (ventilator ili izvor zračnog protoka) ispravno, uključujući sve alarne i sigurnosne sustave te isporučuje li se iz njega ispravan tlak odnosno tlakovi.
- Čistite bolesnikovo lice te pregledajte ima li na njemu crvenila, iritacije ili znakova neudobnosti. Nemojte upotrebljavati ako primjetite takve znakove.
- Osigurajte primjeren nadzor bolesnika.

### UPOZORENJA, MJERE OPREZA I KONTRAINDIKACIJE

#### UPOZORENJA

- Prije upotrebe provjerite funkciranju li terapijski uredaj ispravno, uključujući sve alarne i sigurnosne sustave.
- Ovaj uredaj nema antiasfiksiski ventil te nije namijenjen upotrebi na sustavima ventilacije kroz jednu cijev. Upotreba s ventilacijom kroz jednu cijev može dovesti do prekomjernog ponovnog udizanja ugljikova dioksida u slučaju prekida protoka.
- Maska se smije nositi samo tijekom primjene terapije.
- Maska smije postavljati i terapiju primjenjivati samo zdravstveni radnik ili njegovatelj s odgovarajućom obukom.
- Ova se maska smije koristiti samo u bolničkom ili kliničkom okruženju gdje stručni zdravstveni djelatnici mogu pravilno nadzirati bolesnika. Izostanak nadzora nad bolesnikom može rezultirati neuspjehom terapije, teškim ozljedama ili smrću.

- Ova se maska smije koristiti samo na jednom bolesniku. **Nemojte ponovo upotrebljavati.** Ponovno se uporabom mogu prenijeti zarazne tvari, može se izazvati prekid terapije, može doći do teške ozljede ili smrći. Nemojte namakati, prati, sterilizirati ili ponovno upotrebljavati ovaj proizvod. Izbjegavajte dodir proizvoda s kemičnjima, sredstvima za čišćenje ili dezinfekcijskim sredstvima za ruke.

- Dlake na licu, ispalj zubi ili Zubne proteze, nepravilnosti u gradi lica mogu ugroziti prijanjanje maske.

#### MJERE OPREZA

- Nemojte previše stezati trake okvira za glavu. Prejako učvršćivanje može uzrokovati nelagodu u bolesniku i/ili curenje plinova.
- Ako se u bolesnika pojavi crvenilo kože, iritacija ili bilo kakva druga tegoba, prekinite s upotrebom i obratite se liječniku.

#### KONTRAINDIKACIJE

- Ova maska se ne bi trebala koristiti na bolesnicima:
- koji imaju srčani ili plućni arest ili tešku hemodinamičku neravnotežu
- koji nisu pri svijesti, ne mogu samostalno disati, koji ne surađuju, ne reagiraju ili ne mogu sami ukloniti masku
- koji imaju opstrukcije gornjih dišnih putova ili ne mogu izbacivati sekret (smanjeni refleksi kašila ili gutanja, jak reflukus, epistaksu, hijatalni hernija)
- koji imaju obilni sekret, koji su u opasnosti od mučnine/povraćanja ili bi mogli udahnuti ispovraćano
- koji su imali operativne zahvate, traume ili opekleline na licu
- koji imaju jako gastrointestinalno krvarenje ili barotraumu (nedrenirani pneumotoraks).

Ako se pojavije simptomu bilo kojeg od tih stanja, odmah obustavite terapiju.

#### UPUTE ZA POSTAVLJANJE

- S pomoću vodiča SizeMe koji se postavlja ispod nosa bolesnika odredite veličinu za bolesnika. Tri profila nosa u boji trebaju biti okrenuti prema gore. Ispravna veličina maske određuje se s pomoću profila nosa u boji u koji se nos bolesniku najbolje uklapa: A, B ili C.
  - Spojite masku na izvor protoka. Pazite da izvor protoka bude uključen.
  - Ako pacijent ima orogastrični ili nazogastrični sondu, pazite da sonda bude smještena ispod integrirane TubeFit™ zone kako bi prijanjanje oко sonde bilo učinkovito. Nemojte provoditi sondu kroz nosni otvor brtve maske. Vrpca koja drži nosnu orogastričnu/nazogastričnu sondu treba biti glatka kako bi se osiguralo dobro brtvljenje.
  - Otkopčajte donju kopču ili donje kopče na okviru za glavu. Držite masku blizu lica bolesnika tako da se malo otvor nalazi ispod nosa bolesnika te gurnite otpušteni okvir za glavu preko glave bolesnika.
  - Ponovo spojite kopču ili kopče okvira za glavu na masku.
  - Podesite gornje bočne trake na okviru za glavu i trake na vrhu glave po potrebi tako da se brtva maske udobno smjesti ispod bolesnikova nosa. Pobrinite se da:
    - trake okvira za glavu na vrhu glave budu postavljene na sredinu bolesnikove glave
    - između bolesnikova uha i okvira za glavu bude razmak širine otprilike jednake širini prsta
    - trake okvira za glavu ne budu preblizu bolesnikovim očima.
  - Podesite donje bočne trake na okviru za glavu tako da brtva maske bude čvrsto smještena na bolesnikovu bradu.
  - Lagano odvojite masku od bolesnikova lica kako bi se brtva napuhala i curenje svelo na najmanju moguću mjeru.
- Napomena:** po potrebi ponovo podesite okvir za glavu / masku kako bi učinkovito prijanjali. Masku nemojte previše zatezati. Kada je pravilno postavljena, trebali biste moći gurnuti prst ispod gornjih i donjih bočnih vrpca.

Maska F&P Visairo dostupna je u dvije veličine okvira za glavu. Standardna veličina osmišljena je tako da odgovara većini pacijenata. Ako vaša populacija pacijenata ima manju veličinu glave, možda će željeti koristiti masku Visairo s malim okvirom za glavu za bolju prilagodbu trake i pristup. „Mali okvir za glavu“ naveden je na ambalaži i okviru za glavu. Dodatne informacije zatražite od lokalnog predstavnika tvrtke F&P.

### Hungarian

Zárt, kórháziorr alatti maszk, szabványos könyökös változat

#### RENDELTELTSÉSSZERÜ HASZNÁLAT

A Fisher & Paykel Healthcare egyetlen betegnél használatos maszkjai a lélegeztetőgépek kiegészítői, amelyek nem invázív, pozitív nyomású lélegeztetésre (NPPV) (CPAP vagy bi-level) szolgálnak légezési előtelenségen szerevedő, spontán légzésű felnőtt (>30 kg, >66 font) betegek esetében, akik számára NPPV-terápiát írtak elő. A maszk felhelyezését és a terápia ellenőrzését szakképzett egészségügyi személyzetnek kell végeznie kórházi/intézményi környezetben, ahol a betegmegfigyelés megoldható.

#### MŰSZAKI ADATOK

##### MŰKÖDÉSI NYOMÁSTARTOMÁNY

4-40 H,Ocm

##### INTERFÉSZKAPCSOLATOK

ISO 5356-1 kúpos csatlakozók

##### A MASZK HOLTTERE

<200 cm<sup>3</sup>

##### A MASZKON BELÜLI ÁRAMLÁSI ELLENÁLLÁS

0,07 H,Ocm 50 L/perc áramlás mellett,  
0,33 H,Ocm 100 L/perc áramlás mellett

- [14]** Ez a termék legfeljebb 14 napos használatra szolgál.

- Külső légáramforrás vagy lélegeztetőgép által biztosított túlnyomásos gázokkal való használatra.
- NIV terápiára alkalmas lélegeztetőgépekkel/készülékekkel való használatra, kétszárú légzőkör segítségével.

- Használható fűtött párrásító készülékkel együtt párrásított gázok esetén.
- Gázok párrásításához használja az F&P MR850 vagy F&P 950™ Fisher & Paykel Healthcare neminvázív párrásító rendszer részének.

- Megjegyzés:** Az F&P 950 rendszer nem minden országban érhető el. Az F&P 950 rendszer forgalmazása jelenleg nem engedélyezett az Amerikai Egyesült Államokban.

- A termék nem tartalmaz természetes latexgumi.

- Ártalmatlanítás a maszket a kórházi protokollnak megfelelően.

- Ha súlyos incidens történik az eszköz használata közben, kérjük, forduljon a Fisher & Paykel Healthcare helyi képviseletéhez és az illetékes hatósághoz.

### CÍMKE - MASZKSZIMBÓLUMOK

 Zárt	Tömités mérete A	Tömités mérete B	Tömités mérete C
 Szabvány fejpánt	 Size A	 Size B	 Size C
 Orr alatti maszk	 Size A Small Headgear	 Size B Small Headgear	 Size C Small Headgear

### SZIMBÓLUMOK MEGHATÁROZÁSA

Figye

## Indonesian id

Masker Bawah Hidung Untuk Rumah Sakit Tanpa Ventilasi, Versi Siku Standar

### Tujuan Penggunaan

Masker sekali pakai Fisher & Paykel Healthcare ditujukan untuk digunakan sebagai aksesoris ventilator, untuk memungkinkan pengiriman terapi (CPAP atau bi-level) ventilasi tekanan positif noninvasif (NPPV) ke pasien dewasa yang bisa bernapas secara spontan (>66 pon, >30 kg) yang mengalami insufisiensi atau kegagalan pernapasan yang telah diresepkan NPPV. Masker harus dipasangkan dan terapi dilakukan oleh praktisi medis terlatih di lingkungan rumah sakit/institusi kesehatan dengan adanya pemantauan pasien secara berkala.

### Spesifikasi Teknis

#### Rentang Tekanan Pengoperasian

4 - 40 cmH<sub>2</sub>O

#### Koneksi Antarmuka

Konektor Berbentuk Kerucut ISO 5356-1

#### Ruang Mati Masker

<200 cm<sup>3</sup>

#### Tahanan Aliran Melalui Masker

0,07 cmH<sub>2</sub>O @ 50 L/min,

0,33 cmH<sub>2</sub>O @ 100 L/min

- [14]** Produk ini dimaksudkan untuk digunakan selama maksimum 14 hari.
- Untuk digunakan bersama dengan gas bertekanan yang disediakan oleh sumber aliran eksternal atau ventilator.
- Untuk digunakan bersama dengan ventilator/perangkat yang mengantarkan terapi NIV dengan menggunakan sistem sirkuit selang ganda.
- Bisa digunakan bersama dengan pelembap pemanas untuk mengirimkan gas yang dilembapkan ke pasien.
- Saat dilembapkan gas, gunakan sebagai bagian dari sistem pelembap noninvasif Fisher & Paykel Healthcare F&P MR850 atau F&P 950™.
- Catatan:** Sistem F&P 950 mungkin tidak tersedia di semua negara. Sistem F&P 950 saat ini tidak diizinkan untuk dijual di A.S.
- Produk ini tidak dibuat dengan karet lateks alami.
- Buang masker sesuai dengan protokol rumah sakit.
- Jika terjadi insiden serius saat menggunakan perangkat ini, hubungi perwakilan Fisher & Paykel Healthcare dan Otoritas Kompetensi setempat.

### LABEL - SIMBOL MASKER

		Segel Ukuran A	Segel Ukuran B	Segel Ukuran C
	Tanpa ventilasi			
	Masker Bawah Hidung			

### DEFINISI SIMBOL

	<b>Rx only</b>	Hanya dengan resep dokter	<b>[14]</b> Maksimum penggunaan 14 hari
	<b>CE 0123</b>	Penanda CE 93/42/EEC	Perwakilan resmi Uni Eropa
		Jangan gunakan bila ada kerusakan pada kemasan	

### SEBELUM DIGUNAKAN

- Pastikan Anda telah membaca dan memahami semua petunjuk yang tertera dengan saksama.
- Lepaskan semua kemasan sebelum digunakan.
- Jangan gunakan jika kemasan rusak.
- Periksa kerusakan pada masker. Buang masker jika ada bagian yang rusak atau jika segerlunya terbuka.
- Pastikan bahwa masker yang benar digunakan untuk perangkat terapi yang sesuai. Lihat panduan persiapan di halaman paling depan.
- Pastikan bahwa masker yang digunakan sesuai dengan ukuran pasien.
- Pastikan bahwa perangkat terapi (yaitu ventilator atau sumber aliran), termasuk semua alarm dan sistem keselamatan, berfungsi dengan benar dan mengalirkan tekanan yang sesuai.
- Bersihkan wajah pasien lalu periksa tanda-tanda kemerahan, iritasi, atau rasa tidak nyaman. Jangan gunakan jika tanda-tanda tersebut teramat.
- Pastikan pemantauan pasien yang memadai sudah dilakukan.

### PERINGATAN, PERHATIAN, DAN KONTRAINDIKASI

#### PERINGATAN

- Pastikan bahwa perangkat terapi, termasuk sistem alarm dan keselamatan, berfungsi dengan benar sebelum digunakan.
- Perangkat ini tidak dilengkapi dengan katup antiasfiksia dan tidak untuk digunakan dengan ventilasi selang tunggal. Penggunaan dengan ventilasi selang tunggal bisa menyebabkan terhirupnya kembali karbon dioksida secara berlebihan pada saat terjadi gangguan aliran.
- Masker hanya boleh dikenakan saat terapi sedang dilakukan.
- Masker harus dipasangkan dan terapi dilakukan oleh tenaga praktisi medis atau penyedia layanan perawatan kesehatan yang terlatih.
- Masker ini hanya bisa digunakan di lingkungan rumah sakit atau klinik di mana pasien bisa dipantau secara memadai oleh staf tenaga medis yang terlatih. Kelalaian dalam pemantauan pasien dapat berakibat kegagalan terapi, cedera serius, atau kematian.
- Masker ini hanya untuk satu pasien. **Jangan gunakan kembali.** Penggunaan ulang bisa menyebabkan penyebaran zat menular, gangguan pengobatan, bahan serius, atau kematian. Jangan merendam, mencuci, mensterilkan, atau memakai ulang produk ini. Jangan sampai terkena bahan kimia, bahan pembersih, atau cairan pembersihan tangan.
- Rambut wajah, gigi yang tanggal/gigi palsu, dan kelainan struktur wajah bisa memengaruhi kemampuan penempelan masker.

#### PERHATIAN

- Jangan mengencangkan tali penutup kepala terlalu kencang. Pengencangan secara berlebihan bisa menyebabkan rasa tidak nyaman dan/atau kebocoran pada pasien.
- Jika pasien mengalami kemerahan pada kulit, iritasi, atau rasa tidak nyaman, segera hentikan penggunaan dan hubungi dokter.

#### KONTRAINDIKASI

- Masker ini tidak boleh digunakan pada pasien yang:
- Mengalami serangan jantung atau sesak napas, atau ketidakstabilan hemodinamik yang berat
  - Tidak sadarkan diri, tidak bisa bernapas secara spontan, tidak kooperatif, tidak responsif, atau tidak mampu melepaskan masker
  - Mengalami penyumbatan saluran napas bagian atas, atau ketidakmampuan untuk mengeluarkan sekresi (batuk atau terganggunya refleks menelan, reflus yang berlebihan, epistaksis, hernia hiatus)
  - Mengeluarkan banyak sekresi, berisiko mual/muntah, atau berisiko tinggi mengalami aspirasi emesis
  - Menjalani operasi atau mengalami trauma atau luka bakar pada bagian kepala atau wajah
  - Menderita perdarahan gastro-intestinal atas yang parah, atau barotrauma (pneumotoraks tanpa drainase).

Jika gejala kondisi ini muncul, segera hentikan pengobatan.

#### PETUNJUK PEMASANGAN

- Ukur pasien menggunakan panduan SizeMe, dengan memosisikan pemandu di bawah hidung pasien. Tiga profil nasal berwarna harus menghadap ke arah atas. Ukuran masker yang benar ditentukan oleh profil nasal berwarna yang paling sesuai dengan bentuk hidung pasien: A, B, atau C.
- Hubungkan masker ke sumber aliran. Pastikan sumber aliran dinyalakan.
- Jika pasien menggunakan selang orogastrik atau nasogastrik, pastikan bahwa selang di tempatkan di bawah zona TubeFit™ yang terintegrasi, untuk mendapatkan kemampuan penyegelan yang efektif di sekitar selang. Jangan melewatkannya selang melalui lubang bukaan nasal dari segel masker. Pita perekat yang menahan selang orogastrik/nasogastrik pada hidung harus diterapkan sebaik mungkin untuk memastikan penyegelan yang baik.
- Lepaskan klip bagian bawah pada ikat kepala. Tahan masker pada wajah pasien dengan lubang bukaan kecil di bawah hidung pasien dan geser ikat kepala yang longgar ke arah atas kepala pasien.
- Hubungkan klip ikat kepala kembali ke masker.

- Sesuaikan tali samping pengikat kepala dan pengikat bagian atas kepala sesuai kebutuhan hingga segel masker terpasang dengan nyaman dan baik di bawah hidung pasien.

Pastikan bahwa:

- tali pengikat atas kepala diposisikan di bagian tengah kepala pasien
- Ada jarak pisah kira-kira selebar jari antara telinga pasien dan ikat kepala
- tali pengikat kepala tidak terlalu dekat dengan mata pasien

- Sesuaikan tali samping pengikat kepala bagian bawah hingga segel masker terpasang dengan aman dan baik pada dagu pasien.

- Tarik masker secara perlahan dari wajah pasien, biarkan segel mengembang untuk mengurangi tingkat kebocoran.

**Catatan:** Sesuaikan kembali ikat kepala/masker sebagaimana diperlukan untuk mendapatkan kemampuan penyegelan yang efektif. Jangan mengencangkan masker secara berlebihan. Jika terpasang dengan benar, Anda harusnya bisa menyelipkan satu jari di bawah tali pengikat samping bagian atas dan bawah.

Masker F&P Visairo tersedia dalam dua ukuran tutup kepala. Ukuran standar dirancang agar sesuai dengan kebanyakan pasien. Jika populasi pasien Anda memiliki ukuran kepala yang lebih kecil, Anda mungkin ingin menggunakan masker Visairo dengan Tutup Kepala Kecil untuk penyesuaian tali dan aksesibilitas yang lebih baik. 'Tutup Kepala Kecil' tertera pada bagian kemasan dan tutup kepala. Untuk informasi lebih lanjut, hubungi perwakilan F&P setempat Anda.

### Japanese ja

院内用呼気ポート無アンダーノーズマスク(スタンダートエルボータイプ)

#### 使用目的

Fisher & Paykel Healthcareの単一患者用マスクは、呼吸障害または呼吸不全が見られる、自発呼吸可能な成人（体重>66 lb、>30 kg）で、非侵襲的陽圧換気（NPPV）療法を行いうよう指示があった患者に対し、NPPV療法（CPAPまたはbi-level）を行う際に付属品として使用することを目的としています。マスクの装着や治療の継続は、患者のモニタリングを行う病院/施設の環境下で、トレーニングを受けた医師により実施してください。

#### 技術仕様

##### 使用圧力範囲

4~40 cmH<sub>2</sub>O

##### インターフェース接続

ISO 5356-1 円錐コネクター

##### マスクの死腔

<200 cm<sup>3</sup>

##### マスク内の流量抵抗

0.07 cmH<sub>2</sub>O @ 50 L/min、  
0.33 cmH<sub>2</sub>O @ 100 L/min

**[14]** 本品は、最長 14 日間使用できます。

- 外部の流量源または人工呼吸器から供給する圧縮ガスを使用します。
- デュアル回路システムを用い、NIV 療法用の人工呼吸器/装置と使用します。
- 加湿したガスを患者に送るためのバストオーバータイプ式加温加湿器と使用可能です。
- ガスを加湿する際は、Fisher & Paykel Healthcare 非侵襲性の加温加湿システム F&P MR850 または F&P 950™ の一部として使用してください。

**注意:** F&P 950 システムは、お取り扱いのない国もございます。F&P 950 システムは現在、米国での販売が許可されていません。

- 本品には、天然ゴム（ラテックス）を使用していません。
- 病院で定められた手順に従って本品を処分してください。
- 本機器を使用中に重大な事故が生じた場合は、弊社担当営業もしくは取扱販売店までお問い合わせください。

#### ラベル-マスクの表示記号



#### 表示記号の定義

	<b>Rx only</b>	医師の処方に よってのみ使用	<b>[14]</b> 最長使用期間 14 日間
	<b>CE 0123</b>	CE マーク (93/42/EEC)	欧州代理人
		包装箱包材が 損傷している場合 は、使用しないで ください	

#### 使用する前に

- 必ず取扱説明書/添付文書をご確認いただき、内容を十分に理解してからご使用ください。
- 使用前に、包装箱包材をすべて取り外してください。
- 包装箱包材が損傷している場合は、使用しないでください。
- マスクに損傷がないか確認してください。部品が破損している場合や、封が破れている場合はマスクを破棄してください。
- 治療機器に適合する正しいマスクを使用していることを確認してください。取り付けに関する裏面の説明を参照してください。
- マスクのサイズが患者に適合していることを確認してください。
- アラームや安全システムを含むすべての機器が正しく機能しているかどうか、および適切な圧力を供給しているかを確認してください。
- 患者の顔を清拭し、赤みや刺激、不快感の兆候がないか確認します。これらの兆候が見られる場合は、マスクを使用しないでください。
- 患者を適切にモニタリングしていることを確認してください。

### 警告事項、注意事項、および禁忌事項

#### 警告

- アラームや安全システムを含め、治療機器が正常に機能することを使用前にご確認ください。
- 本品には窒息防止バルブが装着されていないため、シングル回路では使用出来ません。シングル回路で使用すると、フローが中断された場合に二酸化炭素の再呼吸が過剰になるおそれがあります。
- マスクは、治療中のみ装着させます。
- マスクの装着や治療の実施は、適切なトレーニングを受けた医師または医療従事者が行ってください。
- マスクは、トレーニングを受けた医療従事者が患者を適切にモニタリングしている病院/医療施設でのみ使用することができます。患者をモニタリングしないと、治療中止、重篤な障害または死亡につながる恐れがあります。
- このマスクは単一患者用です。再使用禁止です。再使用すると、感染性物質の伝播、治療の中止、重篤な危険または死に繋がる恐れがあります。当製品を浸けたり、洗浄したり、消毒または再利用したりしないでください。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。
- 顔の毛、抜歯/義歯、または他の理由で顔の構造が通常とは異なる場合は、マスクの密閉性を損なうことがあります。

#### 注意事項

- ヘッドギアのストラップを締めすぎないでください。締めすぎると、患者に不快感を与えたいたり、漏れたりする可能性があります。
- 患者に肌の赤み、刺激または不快感が生じた場合は、使用を中断し医師に連絡してください。

#### 禁忌

- 次の患者には本製品を使用しないでください。
- 心停止または呼吸停止状態の患者。または、血行動態が著しく不安定な患者
- 意識がない、自発呼吸ができない、非協力的、反応が鈍い、またはマスクを取り外すことができない患者
- 上気道に閉塞があるか、喀痰排出できない患者（咳または嘔下反射の異常、過剰な逆流、鼻血、裂孔ヘルニアなどによる）
- おびただしい分泌物が見られる、悪心または嘔吐のリスクがある、嘔吐物を誤嚥するリスクが高い患者
- 頭部または顔面に手術歴、外傷、または熱傷がある患者
- 重大な上部消化管出血または気压外傷（非排水気胸）がある患者</li

## Korean (ko)

비환기 병원용 코 아래 마스크, 표준 옐보우 버전

### 사용 목적

Fisher & Paykel Healthcare 환자 1인용 마스크는 호흡 기능 부족 또는 호흡부전의 NPPV를 치료 받았으며 자발적으로 호흡하는 성인 환자(>66 lb, >30 kg)가 비침습성 양압 환기요법(NPPV) 치료(CPAP 또는 Bi-Level)를 받을 수 있도록 지원해주는 환기 장치의 액세서리 용도입니다. 마스크는 현장에서 환자 모니터링을 하는 병원/기관에서 교육 받은 의료진이 장착하고 치료를 유지하기 위한 용도입니다.

### 기술규격

작동 압력 범위	4 ~ 40 cmH <sub>2</sub> O
인터페이스 연결	ISO 5356-1 원뿔형 커넥터
마스크 사강면적	<200 cm <sup>2</sup>
마스크를 통한 흐름에 대한 저항	0.07 cmH <sub>2</sub> O @ 50 L/min, 0.33 cmH <sub>2</sub> O @ 100 L/min

- 14 본 제품은 최대 14일 동안 사용할 수 있습니다.

- 외부 유량 소스 또는 환기 장치에서 제공하는 압축 가스와 함께 사용합니다.
- 이중 립트 회로 시스템을 사용해 NIV 치료를 제공하는 환기 장치/기기와 함께 사용합니다.
- 가열 가습기와 함께 사용해 가습 가스를 환자에게 제공할 수 있습니다.
- 가스를 가습할 때, Fisher & Paykel Healthcare 비침습적 가습 시스템 패트인 F&P MR850 또는 F&P 950™을 사용하십시오.
- 참고: F&P 950 시스템은 모든 국가에서 사용할 수 있는 것은 아닙니다. F&P 950 시스템은 현재 미국에서 판매가 승인되지 않았습니다.
- 본 제품에는 천연 고무 라텍스가 사용되지 않았습니다.
- 병원 치료 계획서에 따라 마스크를 폐기하십시오.
- 본 장치의 사용 중 심각한 사고가 발생할 경우 현지 Fisher & Paykel Healthcare 담당자 및 관할 당국으로 연락하십시오.

### 라벨 - 마스크 기호



### 기호 정의

	주의/사용 지침 참조	Rx only	처방 전용		최대 14일 사용
	일회용	€ € 0123	CE 마크 93/42/EEC		유럽 연합 공인 대리인
	참조 번호		포장이 손상된 경우 사용하지 마십시오		

### 사용 전

- 지침을 완전히 읽고 이해해야 합니다.
- 사용 전 모든 포장을 제거하십시오.
- 포장이 손상되었을 경우 사용하지 마십시오.
- 손상된 곳은 없는지 마스크를 확인합니다. 어떤 부품이든지 부서지거나 마스크 씰이 찢어졌다면 마스크를 폐기하십시오.
- 올바른 마스크가 치료 장치에 사용 중인지 확인하십시오. 맨 앞면에 있는 설정 안내서를 참조하십시오.
- 마스크 크기가 환자에게 적합한지 확인하십시오.
- 모든 경보와 안전 시스템이 포함된 치료 장치(예: 환기 장치 또는 흐름 소스)가 올바로 작동하고 올바른 압력을 공급하는지 확인하십시오.
- 환자의 얼굴을 닦은 뒤, 흥조, 자극 또는 불편감 등의 징후가 없는지 검사하십시오. 이러한 징후가 있을 경우 사용하지 마십시오.
- 적절한 환자 모니터링이 이루어지는지 확인하십시오.

### 경고, 주의 및 금기

#### 경고

- 경보와 안전 시스템 등 치료 장치가 사용 전 올바르게 작동하는지 확인하십시오.
- 이 장치는 질식 방지 벨트가 장착되어 있지 않으며 단일 회로 환기요법에 사용할 수 없습니다. 단일 회로 환기요법에 사용할 경우 유량 중단으로 인해 과도한 이산화탄소 재호흡이 발생할 수 있습니다.
- 마스크는 치료 중에만 착용해야 합니다.
- 마스크는 적절히 교육 받은 의료진이나 의료인이 장착 및 설정해야 합니다.
- 마스크는 적합한 훈련을 받은 의료진이 적절히 관리하는 병원이나 임상 현장에서만 사용할 수 있습니다. 환자를 모니터링하지 못하면 치료가 실패하고, 환자가 중상을 입거나 사망할 수 있습니다.
- 이 마스크는 환자 1인용입니다. 재사용하지 마십시오. 재사용으로 인해 감염 물질의 전염, 치료 방해, 심각한 상해를 유발하거나 사망에 이를 수 있습니다. 이 제품을 액체에 담그거나, 세척하거나, 멸균하거나, 재사용하지 마십시오. 화학 물질, 세정제 또는 손 소독제가 제품에 묻지 않게 하십시오.
- 머리카락, 결손처/의치 및 안면 구조 불균형은 마스크 밀착 상태를 저하시킬 수 있습니다.

#### 주의

- 헤드기어의 끈은 과도하게 조이지 않도록 주의해야 합니다. 과도하게 조이면 환자의 불편감 및/또는 누출이 발생할 수 있습니다.
- 환자가 흥조, 자극 또는 불편감을 느낄 경우, 사용을 중지하고 의사에게 문의하십시오.

#### 금기사항

- 이 마스크는 다음과 같은 증상의 환자에게 사용해서는 안 됩니다.
- 심장마비 또는 호흡 정지나 심각한 혈류 불안정성을 지닌 환자
- 의식이 없으며, 자발적으로 호흡할 수 없고, 협력할 수 없으며, 반응이 없거나 마스크를 제거할 수 없는 환자
- 상부 기도에 장애물이 있거나 분비물 제거가 불가능한 환자(기침 또는 연하 반사 장애, 과도한 역류, 비출혈 또는 열공 탈장)
- 분비물이 많으며, 구역질/구토를 매우 싶어하는 환자
- 두부 또는 안면 수술을 받거나, 트라우마 또는 화상을 입은 환자
- 심각한 상부 위장 출혈 또는 압력 손상(미배출 기흉)이 있는 환자.

이러한 증상이 발생한다면 치료를 즉시 중단하십시오.

#### 장착 지침

1. SizeMe 가이드를 사용하여 가이드를 환자의 코 아래에 배치하여 환자의 크기를 조정합니다. 세 가지 색상의 코 프로필은 위쪽을 향해야 합니다. 올바른 마스크 크기는 환자의 코가 내부에 가장 잘 맞는 색상의 코 프로필에 의해 결정됩니다. A, B 또는 C.
2. 마스크를 유량 소스에 연결하십시오. 유량 소스는 켜져 있는지 확인하십시오.
3. 환자가 입위 또는 코위 영양관을 장착한 경우, 이 튜브가 통합된 TubeFit™ 존 아래에 있는지 확인하고 튜브 주위가 밀봉이 되도록 하십시오. 마스크 씰의 비강 개구부를 통해 튜브를 통과시키지 마십시오. 입위/코위 영양관을 코 위에 고정하는 테이프는 양호한 밀착을 보장하기 위해 가능한 한 매끄러워야 합니다.
4. 헤드기어의 하부 클립을 풀니다. 작은 개구부가 환자의 코 아래에 오도록 하여 마스크를 환자의 얼굴에 고정하고, 느슨하게 한 헤드기어를 환자의 머리 위로 밀어 넣습니다.
5. 헤드기어 클립을 마스크 프레임에 다시 연결합니다.
6. 마스크 씰이 환자의 턱에 단단히 놓이도록 하부 헤드기어 측면 스트랩과 크라운 스트랩을 조정합니다.

다음 사항을 확인합니다.

- 크라운 헤드기어 스트랩이 환자의 머리 중앙에 배치됩니다.
- 환자의 귀와 헤드기어 사이의 간격이 손가락 너비 정도가 되도록 합니다.
- 헤드기어 스트랩이 환자의 눈에 너무 가깝지 않도록 합니다.

7. 마스크 씰이 환자의 턱에 단단히 놓이도록 하부 헤드기어 측면 스트랩을 조정합니다.
8. 마스크를 환자의 얼굴에서 조심스럽게 당겨서 씰이 평창하고 누출이 최소화되도록 합니다.

참고: 효과적인 밀착 상태를 이를 수 있도록 필요에 따라 헤드기어/마스크를 재조정하십시오. 마스크를 너무 세게 조이지 마십시오. 올바르게 장착되면 상부 및 하부 스트랩 아래로 손가락 하나를 넣을 수 있을 정도여야 합니다.

F&P Visairo 마스크는 두 가지 헤드기어 크기로 제공됩니다. 표준 크기는 대부분의 환자에게 적합하도록 설계되었습니다. 환자의 머리 크기가 더 작은 경우 스트랩 조정 및 접근성을 높이기 위해 소형 헤드기어와 함께 Visairo 마스크를 사용할 수 있습니다. '소형 헤드기어'는 포장 및 헤드기어에 명시되어 있습니다. 자세한 내용은 현지 F&P 담당자에게 문의하십시오.

### Lithuanian (lt)

Neventiliuojamoji medicininė nosies ir burnos kaukė su standartine alkūne

#### PASKIRTIS

„Fisher & Paykel Healthcare“ vienkartinė paciento kaukė skirtos naudoti kaip priedas prie ventilatorių neinvazinė teigiamo slėgio ventiliacijos (NPPV) terapijai (CPAP arba „Bi-level“) paskirti savaimė kvėpuojantiems suaugusiems pacientams (>66 svar., >30 kg), turintiems kvėpavimo funkcijos sutrikimą arba kvėpavimo nepakankamumą, ir pacientams, kuriems paskirta NPPV. Kaukė uždėti ir prižiūrėti gydymą turi parengti praktikuojantys gydytojai ligoninėje / klinikose, kur pacientai būtų galima stebėti vietoje.

#### TECHNIINĖS SPECIFIKACIJOS

DARBINIS SLĒGIO DIAPAZONAS	4-40 cmH <sub>2</sub> O
SĄSAJOS JUNGTYS	ISO 5356-1, kūginės jungtys
KAUKĖS NENAUDINGAS TŪRIS	<200 cm <sup>2</sup>
SRAUTO PER KAUKĘ PASIPRIEŠINIMAS	0,07 cmH <sub>2</sub> O esant 50 L/min. 0,33 cmH <sub>2</sub> O esant 100 L/min.

- 14 Šis gaminys skirtas naudoti daugiausia 14 dienų.

- Skirtas naudoti su suslėgtosiomis dujomis, tiekiamomis iš išorinio srauto šaltinio arba ventilatoriaus.
- Skirtas naudoti su ventilatoriais / NIV terapijos prietaisais, naudojančiais dviem šakų kvėpavimo sistemą.
- Galima naudoti su šildomuoju drékinantu, siekiant pacientui tiekti sudrėkintas dujas.
- Kai dujos drékinamos, naudokite kaip „Fisher & Paykel Healthcare“ neinvaziniu drékinimo sistemų „F&P MR850“ arba „F&P 950“ dalį.

**Pastaba.** „F&P 950“ sistema gali būti pasiekiamā ne visose šalyse. Šiuo metu „F&P 950“ sistema neparduodama JAV.

- Šis gaminys pagamintas nenaudojant natūraliojo kaučuko lateksu.
- Šalinkite kaukę laikydami ligoninėje nustatytos tvarkos.
- Jei naudojant šį prietaisą ivyko didelis incidentas, susisiekiite su vietiniu „Fisher & Paykel Healthcare“ atstovu ir kompetentinga institucija.

#### ETIKETĖ. KAUKĖS ŽENKLAI

	Neventiliuojamoji	Standartiniai galvos dirželiai	Size A	Size B	Size C
	Nosies ir burnos kaukė	Maži galvos dirželiai	Size A Small Headgear	Size B Small Headgear	Size C Small Headgear

#### SIMBOLIUO PAIŠKINIMAS

	Ispėjimas / žr. naudojimo instrukcijas	Rx only	Tik pagal receptą		Maksimali 14 dienų naudojimo trukmė
	Vienkartinė	€ € 0123	CE Marking 93/42/EEC		Igaliotasis astostas Europos Sajungoje
	Nuorodos numeris		Nenaudoti, jei pakuočė pažeista		

#### PRIEŠ NAUDODAMI

- Būtinai jdėmiai, kad suprastume, perskaitykite visas instrukcijas.
- Prieš naudodami pašalinkite visas pakuočes dalis.
- Nenaudokite, jei pakuočė pažeista.
- Patirkrinkite, ar kaukė nepažeista. Jei kuri nors dalis sulūžusi arba jei nesandari pakuočė, išmeskite kaukę.
- Pasirūpinkite, kad terapijos prietaisui būtų naudojama tinkama kaukė. Žr. pirmame puslapje pateiktą surinkimo instrukciją.
- Patirkrinkite, ar kaukės dydis tinka pacientui.
- Patirkrinkite, ar terapijos prietaisas (t. y. ventilatorius arba srauto šaltinis) veikia tinkamai, išskaitant visus pavojaus signalus ir saugos sistemas, ir tiekia tinkamą (-us) slėgį (-ius).
- Nuvalykite paciento veidą ir tada patirkrinkite, ar néra paraudimo, sudrigimo ar diskomforto požymių. Nenaudokite, jei tokii požymių yra.
- Užtirkinkite tinkamą paciento stebeseną.

### ISPĖJIMAI, ATSARGUMO PRIEMONĖS IR KONTRAINDIKACIJOS

#### ISPĖJIMAI

- Prieš naudodami patirkrinkite, ar terapijos prietaisas veikia tinkamai, išskaitant pavojaus signalus ir saugos sistemas.
- Ši kaukė neturi antiasfiksiniu vožtuvo ir ji neskirta naudoti su vienos šakos ventiliacija. Naudojant vienos šakos ventiliaciją, sutrikus srautui gali būti per daug įkvėpiama anglies dioksido.
- Kaukė reikia uždėti tik atliekant gydymo procedūrą.
- Kaukė uždėti ir gydymą paskirti turi tinkamai parengtas praktikuojantys gydytojai ligoninėje / klinikose, kur pacientai būtų galima stebėti.
- Kaukė galima naudoti tik ligoninėje arba klinikose, kur pacientą tinkamai stebi parengti medicinos darbuotojai. Jei pacientas tinkamai nestebimas, galimas nepakankamas gydymo lygis, sunkus sužalojimas arba mirčis.
- Ši kaukė skirta naudoti vienam pacientui. **Nenaudokite pakartotinai.** Naudojant pakartotinai kyla pavojus perduoti infekcijos sukėlėjus, nutraukiti gydymą, sukelti sunku nenaudokite. Venkite salyčio su cheminėmis medžiagomis, valikliais ar rankų dezinfekcavimo priemonėmis.
- Dė

Neventilēta slimīcas zemdeguna maska, standarta izliekuma versija

#### PAREDZĒTAIS LIETOJUMS

Fisher & Paykel Healthcare vienam pacientam izmantojamās maskas ir paredzētas neinvazīvas pozitīvā spiediena ventilācijas (NPST) terapijai (CPAP vai divlīmenū) spontāni elpojošiem pieaugušiem pacientiem (>30 kg, >66 mārc.) ar elpošanas nepietiekamību vai elpošanas apstāšanos un tiem, kam ir nozīmēta NPST. Maskas uzlikt un veikt terapiju drīkst speciāli apmācīti medīki slimīcas un medicīnas iestādēs, kur tiek nodrošināta pacientu novērošana.

#### TEHNISKĀS SPECIFIKĀCIJAS

DARBA SPIEDIENA DIAPAZONS	4–40 cmH <sub>2</sub> O
SASKARNES SAVIENOJUMI	ISO 5356-1 koniskie savienojumi
MASKAS KRĀJTELPA	<200 cm <sup>3</sup>
PRETESTĪBA PLŪSMAI CAUR MASKU	0,07 cmH <sub>2</sub> O, ja 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O, ja 100 L/min

- 14 Šo izstrādājumu paredzēts lietot ne ilgāk kā 14 dienas.

- Izmantošanai ar saspiešām gāzēm, ko piegādā ārejās plūsmas avots vai ventilators.
- Izmantošanai ar ventilatoriem/ierīcēm, kas nodrošina neinvazīvas plaušu ventilācijas (NIV) terapiju, izmantojot ventilētu divposmu kēdes sistēmu.
- Var izmantot ar uzsildītu pārejas mitrinātāju, lai pacientam pievedītu mitrinātās gāzes.
- Mitrinot gāzes, izmantojiet to kā Fisher & Paykel Healthcare neinvazīvas mitrināšanas sistēmas F&P MR850 vai F&P 950™ daļu.

**Piezīme.** F&P 950 sistēma var nebūt pieejama visās valstīs. F&P 950 sistēma pašlaik nav apstiprināta pārdošanai ASV.

- Šī izstrādājuma izgatavošanā nav izmantots dabisķa kaučuka latekss.
- Iznīcīniet masku saskaņā ar slimīcas protokolu.
- Ja šīs ierīces lietošanas laikā ir noticis nopietns negadījums, lūdzu, sazinieties ar vietējo Fisher & Paykel Healthcare pārstāvi un kompetento iestādi.

#### ETIKETE – MASKU SIMBOLI

	A izmēra uzmava	B izmēra uzmava	C izmēra uzmava
Bez ventilācijas	Standarda galvassaita 		
Zemdeguna maska	Maza galvassaita 		

#### SIMBOLU DEFINĪCIJAS

	Uzmanību / skatīt lietošanas instrukciju	Rx only	Tikai pēc nozīmējuma		Maksimālais lietošanas ilgums: 14 dienas
	Vienreizējai lietošanai	€ € 0123	CE markējums saskaņā ar Direktīvu 93/42/EK		Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Savienībā
	Atsauces numurs		Nelietot, ja iepakojums ir bojāts		

#### PIRMS LIETOŠANAS

- Noteikti izlasiet un izprotiet visas instrukcijas.
- Pirms lietošanas nonemiet visu iepakojumu.
- Nelietojiet, ja iepakojums ir bojāts.
- Pārbaudiet, vai maskai nav bojājumu. Izmetiet masku, ja kāda tās daļa ir bojāta vai ja uzlika ir noplēsta.
- Pārliecinieties, ka terapijas ierīcei tiek izmantota pareizā maska. Skatiet uzstādīšanas norādījumus pašā pirmajā lapā.
- Pārliecinieties, ka maskas izmērs atbilst pacientam.
- Pārbaudiet, vai terapijas iekārtā (t. i., ventilators vai plūsmas avots), iekaitot visus trausmes signalus un drošības sistēmas, darbojas pareizi un nodrošina pareizu spiedienu.
- Notriet pacienta seju un pēc tam pārbaudiet, vai uz tās nav apsārtuma, kairinājuma vai diskomforta pazīmiņu. Nelietojiet, ja novērojat kādu no šīm pazīmēm.
- Pārliecinieties, ka tiek nodrošināta pienācīga pacienta uzraudzība.

#### BRĪDINĀJUMI, PIESARDZĪBAS PASĀKUMI UN KONTRINDIKĀCIJAS

##### ! BRĪDINĀJUMI

- Pirms lietošanas pārbaudiet, vai terapijas iekārtā, iekaitot trausmes signālus un drošības sistēmas, darbojas pareizi.
- Šī iekārtā nav aprīkota ar pretasfiksijas vārstu un nav paredzēta izmantošanai ar vienposmā ventilāciju. Izmantošanā ar vienposmā ventilāciju var izraisīt pārmērīgu oglekļa dioksīda atkārtotu ieelpošanu plūsmas pārtraukuma gadījumā.
- Masku drīkst uzlikt tikai tad, kad tiek veikta terapija.
- Masku uzlikt un veikt terapiju drīkst tikai pienācīgi apmācīts medīķis vai aprūpētājs.
- Šo masku drīkst lietot tikai slimīcā vai klinīkā, kur pacientu pienācīgi uzrauga apmācīts medicīnas personāls. Ja pacients netiek uzraudzīts, seks var būt neveiksmīga terapija, nespējīgi ievainojumi vai nāve.
- Šī maska ir paredzēta lietošanai tikai vienam pacientam. **Nelietot atkārtoti.** Atkārtota lietošana var izraisīt infekciju izplatīšanos, ārstēšanas pārtraukšanu, nespējīgu kaitējumu vai nāvē.
- Šo izstrādājumu nedrīkst sasnāpiņat, mazgāt, sterilizēt un lietot atkārtoti. Nepieļaujiet saskarītu kīmikālijām, tīrišanas līdzekļiem vai roku dezinficēšanas līdzekļiem.
- Sejs apmatojums, iztrūkstoši zobī/zobi protēzes un sejas struktūras nevienmērīgums var mazināt maskas hermētiskumu.

##### PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Nesavelciet nevienu no siksniņam uz galvas pārāk cieši. Pārāk cieša savilkšana var izraisīt pacientam diskomfortu un/vai noplūdi.
- Ja pacientam rodas ādas apsārtums, kairinājums vai diskomforts, pārtrauciet lietošanu un sazinieties ar ārstu.

##### KONTRINDIKĀCIJAS

Šo masku nedrīkst lietot pacientiem:

- kuriem ir sirdsdarbības vai elpošanas apstāšanās vai smaga hemodinamiska nestabilitāte;
- kuri ir bezsamaņa, nespēj spontāni elpot, nekontakē, nereagē vai nespēj noņemt masku;
- kuriem ir augšējo elpošanas ceļu nosprostojums vai kuri nespēj atbrevoties no izdalījumiem (traucēti klepošanas vai rišanas refleksi, pārmērīgs refluks, epistakse, hiatālā trūce);
- kuriem ir pārmērīgi izdalījumi, kas var izraisīt nelabumu/vemšanu, vai kuriem ir liels vēmekļu aspirācijas risks;
- kuriem ir bijusi galvas vai sejas operācija, trauma vai apdegumi;
- kuriem ir smaga augšējā kunjā-zarnu trakta asiņošana vai barotrauma (nedrenēts pneimotorakss).

Ja parādās šo stāvokļu simptomi, nekavējoties pārtrauciet ārstēšanu.

##### UZSTĀDĪŠANAS INSTRUKCIJAS

- Izmantojot SizeMe celvedi, izmēriet pacientu, novietojot paraugu zem pacienta deguna. Trīs krāsinajiem deguna profiliem jābūt vērtīiem uz augšu. Pareizašas maskas lielums tiek noteikts pēc krāsinātā deguna profila, kas pacienta degunam vislabāk iekšpusē: A, B vai C.
  - Pievienojet masku plūsmas avotam. Pārliecinieties, ka plūsmas avots ir ieslēgts.
  - Ja pacientam ir orogastrāla vai nazogastrāla caurule, pārliecinieties, ka caurule ir novietota zem integrētās TubeFit™ zonas, lai panāktu efektīvu blīvējumu ap cauruli. Neizlaidiet cauruli caur maskas blīvējuma deguna atveri. Lentei, kas satur orogastrālo/nazogastrālo cauruli uz deguna, jābūt pēc iespējas gludākai, lai nodrošinātu labu blīvējumu.
  - Attaisiet galvassaites apakšējo(s) stiprinājumu(s). Turiet masku pie pacienta sejas ar nelielu atveri zem pacienta deguna un pārvēciet valīgās galvassaites pāri pacienta galvali.
  - Pievienojet galvassaites stiprinājumu(s) atpakaļ maskai.
  - Ja nepieciešams, noregulējet augšējās galvas stiprinājuma sānu saites un vainaga siksna tā, lai maskas blīvējums ērti atrastos zem pacienta deguna. Nodrošināt to, ka:
    - galvas stiprinājuma kroņa siksna ir novietota pacienta galvas vidū;
    - starp pacienta ausi un cepuriņi ir aptuveni pirkstu platuma atstarpe;
    - galvas stiprinājuma siksna neatrodas pārāk tuvu pacienta acīm.
  - Noregulējet apakšējās galvas stiprinājuma sānu saites tā, lai maskas blīvējums droši balstītos uz pacienta zoda.
  - Uzmanīgi atvelciet masku no pacienta sejas, ļaujot blīvēi piepūsties un samazināt noplūdi.
- Piezīme.** Lai panāktu efektīvu blīvējumu, pēc nepieciešamības noregulējet galvassaiti/masku. Nepievelciet masku pārāk cieši. Ja izmērs ir pareizi pielāgots, jums jāspēj ieslidināt pirkstu zem augšējās un apakšējās sānu siksna.
- F&P Visairo maskai ir pieejami divi galvassaites izmēri. Standarta izmērs ir paredzēts vairumam pacientu. Ja jūsu pacientu populācijā galvas izmērs ir mazāks, iespējams, vēlēties izmanto Visairo masku ar mazo galvassaiti, lai nodrošinātu labākas pielāgošanas iespējas un pieejamību. Uz iepakojuma ar galvassaites norādīts, ka tā ir mazā galvassaite. Lai uzzinātu vairāk, lūdzu, sazinieties ar vietējo F&P pārstāvi.

#### Norwegian no

Ikke-ventilert nesemaske under nesen for sykehus, standard albueedd-versjon

##### BRUKSOMRÅDE

Fisher & Paykel Healthcare-masker til bruk på én enkelt pasient er beregnet for bruk som tilbehør for ventilatorer for å muliggjøre behandling med ikke-invasiv ventilasjon med positiv trykk (NPPV) (CPAP eller BiPAP) til spontant pustende voksne pasienter (>30 kg, >66 lb) med respiratorisk insuffisjens eller respirasjonssvikt som har blitt foreskrevet NPPV. Maskene skal monteres og terapi vedlikeholdes av kvalifiserte leger i et sykehus/institusjonelt miljø under pasientovervåking.

##### TEKNISKE SPESIFIKASJONER

###### DRIFTSTTRYKKOMRÅDE

4–40 cmH<sub>2</sub>O

###### GRENSESNIITSTILKOBLINGER

ISO 5356-1 koniske koblinger

###### MASKENS DØDVOLUM

<200 cm<sup>3</sup>

###### MOTSTAND MOT FLOW GJENNOM MASKEN

0,07 cmH<sub>2</sub>O ved 50 L/min,  
0,33 cmH<sub>2</sub>O ved 100 L/min

- 14 Dette produktet er beregnet for bruk i maksimalt 14 dager.

- Til bruk med trykgasser fra en ekstern flowkilde eller ventilator.
- Til bruk med ventilatorer/enheter som gir NIV-behandling med et togrenet kretssystem.
- Kan brukes med en oppvarmet passeringssfukter for å tilføre pasienten fuktede gasser.
- Når enheten fukter gasser, brukes den som del av Fisher & Paykel Healthcare ikke-invasive luftfuktigingssystemer F&P MR850 eller F&P 950™.

**Merk:** F&P 950-systemet er kanskje ikke tilgjengelig i alle land. F&P 950-systemet er for øyeblikket ikke klarert for salg i USA.

- Dette produktet er ikke fremstilt med naturlig gummilateks.
- Masken skal kasseres i samsvar med sykehushets protokoll.
- Hvis det har skjedd en alvorlig hendelse ved bruk av denne enheten, ta kontakt med din lokale Fisher & Paykel Healthcare-representant og aktuelle myndigheter.

##### MERKE – MASKESYMBOLER

	Tetning størrelse A	Tetning størrelse B	Tetning størrelse C
	Ikke ventilet		
	Standard hodeplagg		

##### SYMBOLFORKLARING

	Forsiktig / Se bruksanvisningen	Rx only	Kun på resept		Maksimalt 14 dagers bruk
	Engangsbruk	€ € 0123	CE-merke 93/42/EØF		Autorisert representant i EU
	Referansenummer			Må ikke brukes hvis emballasjen er skadet	

##### FØR BRUK

- Sørg for at du har lest og forstått instruksjonene helt.
- Fjern all emballasje før bruk.
- Må ikke brukes hvis emballasjen er skadet.
- Inspiser masken for skader. Kast masken hvis noen deler er ødelagt eller forseglingen er revet.
- Kontroller at riktig maske brukes for behandlingsapparatet. Se installasjonsveiledningen på forsiden.
- Kontroller at masken er riktig størrelse for pasienten.
- Kontroller at behandlingsenheten (dvs. ventilator eller flowkilde), inkludert alle alarmer og sikkerhetssystemer, fungerer som den skal, og at den leverer riktig(e) trykk.</li

## Polish pl

Szpitalna maska nosowa bez portu wydechowego, ze standardowym kolankiem

### PRZENACZENIE

Maski do stosowania u jednego pacjenta firmy Fisher & Paykel Healthcare są przeznaczone do stosowania jako wyposażenie do respiratorów w celu umożliwienia wentylacji nieinwazyjnej dodatnim ciśnieniem (NPPV) (CPAP lub bi-level) u spontanicznie oddychających pacjentów dorosłych (>30 kg, >66 funtów) z niewydolnością oddechową, którym zalecono ten rodzaj wentylacji. Dopuszczanie maski oraz prowadzenie wentylacji powinno być wykonywane przez wykwalifikowany personel medyczny w szpitalu/ośrodku wyposażonym w narzędzia do monitorowania pacjentów.

### DANE TECHNICZNE

ZAKRES CIŚNIENIA ROBOCZEGO	4 - 40 cmH <sub>2</sub> O
PODŁĄCZENIA	Złącza stożkowe ISO 5356-1
PRZESTRZEŃ MARTWA MASKI	<200 cm <sup>3</sup>
OPÓR PRZEPŁYWU PRZEZ MASKĘ	0,07 cmH <sub>2</sub> O przy 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O przy 100 L/min

- **[14]** Produkt ten jest przeznaczony do stosowania przez maksymalnie 14 dni.
- Do użytku z gazami pod ciśnieniem, dostarczonymi przez zewnętrzne źródło przepływu lub respirator.
- Do użytku z respiratorami/urządzeniami zapewniającymi wentylację nieinwazyjną (NIV), wykorzystującymi system układowy z dwoma ramionami.
- Można używać z aktywnym nawilżaczem w celu dostarczania nawilżonych gazów do pacjenta.
- Przy nawilżaniu gazów używać jako elementu systemów nieinwazyjnego nawilżania firmy Fisher & Paykel Healthcare F&P MR850 lub F&P 950™.

**Uwaga:** System F&P 950 może nie być dostępny we wszystkich krajach. System F&P 950 obecnie nie jest dopuszczony do sprzedaży w Stanach Zjednoczonych.

- Produkt nie zawiera naturalnej gumy lateksowej.
- Zużywać maskę zgodnie z protokołem szpitalnym.
- W przypadku wystąpienia poważnego zdarzenia podczas używania tego urządzenia, należy skontaktować się z lokalnym przedstawicielem firmy Fisher & Paykel Healthcare i właściwym organem.

### ETYKIETA - SYMbole DO OZNACZANIA MASKI

	Bez portu wydechowego	Uszczelka Rozmiar A	Uszczelka Rozmiar B	Uszczelka Rozmiar C
	Standardowe mocowanie wokół głowy			
	Male mocowanie wokół głowy			

### DEFINICJE SYMBOLI

	Uwaga/Sprawdź w instrukcji obsługi	Rx only	Tylko na receptę	<b>[14]</b> Maksymalny czas użytkowania wynosi 14 dni
	Jednorazowego użytku	CE 0123	Znak CE 93/42/EWG	Autoryzowany przedstawiciel w Unii Europejskiej
	Numer referencyjny		Nie używać, jeżeli opakowanie jest uszkodzone.	

### PRZED UŻYCIEM

- Upewnić się, że wszystkie instrukcje zostały przeczytane i że zrozumiano ich treść.
- Przed użyciem zdjąć całe opakowanie.
- Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
- Zbadać maskę pod kątem uszkodzeń. Usunąć maskę, jeżeli jakikolwiek element jest uszkodzony lub jeżeli uszczelka jest przerwana.
- Upewnić się, że do urządzenia używanego do terapii dobrano odpowiednią maskę. Proszę odnieść się do przewodnika konfiguracji znajdującego się na pierwszej stronie.
- Upewnić się, że pacjent korzysta z maski w odpowiednim rozmiarze.
- Sprawdzić, czy urządzenie używane do terapii (tj. respirator lub źródło przepływu), w tym wszystkie alerty i systemy bezpieczeństwa, działa prawidłowo i dostarcza odpowiednie ciśnienie(-a).
- Oczyścić twarz pacjenta, a następnie zbadać pod kątem występowania zaczernienia, podrażnienia lub dyskomfortu. Nie używać maski, jeżeli występują takie objawy.
- Upewnić się, że stosowane są odpowiednie środki monitorowania pacjenta.

### OSTRZEŻENIA, UWAGI I PRZECIWWSKAZANIA

#### ! OSTRZEŻENIA

- Przed użyciem sprawdzić, czy urządzenie używane do terapii, w tym wszystkie alerty i systemy bezpieczeństwa, działa prawidłowo.
- To urządzenie nie jest dopasowane do zaworu bezpieczeństwa zapobiegającego uduszeniu i nie jest przeznaczone do wentylacji z pojedynczym ramieniem. Użycie do wentylacji z pojedynczym ramieniem może skutkować ponownym wdychaniem nadmiernych ilości dwutlenku węgla w przypadku zakłóceń przepływu.
- Maski powinna być zakładana tylko w trakcie trwania terapii.
- Maski musi być dopasowana, a terapia powinna być wykonywana przez odpowiednio wykwalifikowany personel medyczny lub opiekuna.
- Maski można używać wyłącznie w warunkach szpitalnych lub klinicznych, gdzie pacjent jest odpowiednio monitorowany przez wykwalifikowany personel medyczny. Nieodpowiednie monitorowanie pacjenta może skutkować przerwaniem terapii, poważnym urazem lub zgonem.

- Maski jest przeznaczona do stosowania u jednego pacjenta. **Nie używać ponownie.** Ponowne użycie może skutkować przeniesieniem substancji zakaźnych, przerwaniem leczenia, poważnym urazem lub zgonem. Tego produktu nie wolno namacać, myć, sterylizować ani używać ponownie. Unikać kontaktu z substancjami chemicznymi, środkami czyszczącymi lub środkami do dezynfekcji rąk.

- Zarost na twarzy, braki w użebienniu/proteza oraz nieregularna struktura twarzy mogą wpływać na szczelność maski.

#### UWAGI

- Nie należy nadmiernie naciągać żadnego z pasków mocowania wokół głowy. Może to powodować dyskomfort pacjenta i/lub przecieki.
- Jeżeli u pacjenta wystąpi zaczernienie skóry, podrażnienie lub dyskomfort, należy przerwać stosowanie maski i skontaktować się z lekarzem.

#### PRZECIWWSKAZANIA

Maski nie należą stosować w przypadku:

- zatrzymania akcji serca lub oddechu, ciężkiej niestabilności hemodynamicznej;
- utraty świadomości, braku oddechu spontanicznego, gdy pacjent wykazuje brak współpracy, występuje brak reakcji lub jeżeli pacjent nie może ścisnąć maski;
- obturacji górnych dróg oddechowych lub braku możliwości usuwania wydzieliny (zaburzenia kaszlu lub odruchów polkowania, nadmierny refluks, krwawienie z nosa, przepukлина rozworzu przełykowego);
- obfitego wydzielin, ryzyka wystąpienia nudności/wymiotów lub w przypadku wysokiego ryzyka aspiracji wymiocin;
- przebycia zabiegu chirurgicznego, urazu lub poparzenia w obrębie głowy lub twarzy;
- obfitego krwawienia z górnej części przewodu pokarmowego lub barotraumy (nieodbarczony odmę opłucnowej).

Jeżeli występują objawy tych stanów, należy niezwłocznie przerwać leczenie.

#### INSTRUKCJE ZAKŁADANIA

1. Korzystając z miarki SizeMe, ustalić rozmiar, umieszczając miarkę pod nosem pacjenta. Trzy kolorowe profile nosowe powinny być skierowane do góry. Właściwy rozmiar maski jest określany na podstawie kolorowego profilu nosa, do którego najlepiej pasuje nos pacjenta: A, B lub C.
2. Podłączyć maskę do źródła przepływu. Upewnić się, że źródło przepływu jest włączone.
3. Jeżeli pacjent ma sondę ustno-żołądkową lub nosowo-żołądkową, należy upewnić się, że sonda jest umieszczona pod zintegrowanym obszarem TubeFit™, aby uzyskać skuteczne uszczelnienie wokół sondy. Nie należy przeprowadzać sondy przez otwór nosowy uszczelki maski. Taśma mocująca sondę ustno-żołądkową lub nosowo-żołądkową na nosie powinna być możliwie jak najbardziej gładka, aby zapewnić dobrze uszczelnienie.
4. Odpiąć dolny(-e) zacisk(i) na mocowaniu wokół głowy. Przyłożyć maskę do twarzy pacjenta, mały otwór powinien znajdować się pod nosem pacjenta i nasunąć luźne mocowanie wokół głowy na głowę pacjenta.
5. Podłączyć zacisk(i) systemu mocowania z powrotem do maski.
6. W razie potrzeby wyregulować górne paski boczne i paski opasujące mocowanie wokół głowy, tak aby uszczelka maski wygodnie spoczywała pod nosem pacjenta. Upewnić się, że:

  - pasek mocowania opasujący głowę jest umieszczony pośrodku głowy pacjenta;
  - między uchem pacjenta a mocowaniem wokół głowy pozostaje odstęp mniej więcej na szerokość palca;
  - paski mocowania wokół głowy nie znajdują się zbyt blisko oczu pacjenta.

7. Wyregulować dolne paski boczne mocowania wokół głowy, tak aby uszczelka maski pewnie spoczywała na podbródku pacjenta.
8. Delikatnie odcisnąć maskę od twarzy pacjenta, umożliwiając napelnienie uszczelki i zmniejszanie nieszczelności.

**Uwaga:** W razie potrzeby wyregulować ponownie mocowanie wokół głowy/maskę, aby uzyskać skuteczne uszczelnienie. Nie dociskać zbyt mocno maski. Jeżeli maska jest prawidłowo dopasowana, można wsunąć palec pod górną i dolne paski boczne.

Maska F&P Visairo jest dostępna w dwóch rozmiarach mocowania wokół głowy. Standardowy rozmiar jest przeznaczony dla większości pacjentów. Jeżeli docelowa populacja pacjentów ma mniejszy rozmiar głowy, można użyć maski Visairo z małym mocowaniem wokół głowy, aby uzyskać lepszą regulację paska i dostępność. „Małe mocowanie wokół głowy” jest wskazane na opakowaniu i mocowaniu wokół głowy. W celu uzyskania dodatkowych informacji należy skontaktować się z lokalnym przedstawicielem firmy F&P.

### Romanian ro

Mască sub-nazală fără aerisire pentru utilizare în spital, versiunea standard Elbow

#### UTILIZARE PRECONIZATĂ

Măștile Fisher & Paykel Healthcare destinate întrebuitării pentru un singur pacient sunt preconizate și fi folosite ca accesoriu pentru ventilatoare, pentru a permite terapie prin ventilație neinvazivă cu presiune pozitivă (NPPV) (CPAP sau pe două niveluri), administrată pacienților adulți (>30 kg, >66 lb) cu respirație spontană cu insuficiență respiratorie și cărora li s-a recomandat NPPV. Măștile urmăzează și fi puse de personal medical instruit și terapia urmează să fi administrată de acesta într-un mediu spitalicesc/instituțional, unde se asigură monitorizarea pacienților.

#### SPECIFICAȚII TEHNICE

INTERVALUL DE PRESIUNE DE OPERARE	4 - 40 cmH <sub>2</sub> O
RACORDURILE INTERFEȚEI	Conectare conice ISO 5356-1
SPAȚIU MORT MASCĂ	<200 cm <sup>3</sup>
REZistența la debitul prin mască	0,07 cmH <sub>2</sub> O la 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O la 100 L/min

- **[14]** Acest produs a fost conceput pentru a fi folosit timp de maximum 14 zile.

- Destinat utilizării cu gaze sub presiune furnizate de o sursă de debit externă sau de un ventilator extern.

- Destinat utilizării cu ventilatoare/dispozitive care administrează terapie „NIV” utilizând un sistem cu circuit cu două tuburi respiratorii.
- Poate fi utilizat cu un umidificator încălzit, în scopul administrației de gaze umidificate pacientului.
- La umidificarea gazelor, utilizăți ca parte a sistemelor de umidificare neinvazive Fisher & Paykel Healthcare F&P MR850 sau F&P 950™.

**Notă:** este posibil ca sistemul F&P 950 să nu fie disponibil în toate țările. Sistemul F&P 950 nu este aprobat în prezent pentru comercializare în SUA.

- Aceast produs nu conține latex de cauciuc natural.
- Eliminați masca în conformitate cu protocolul spitalicesc.
- Dacă a avut loc un incident grav în timpul utilizării acestui dispozitiv, contactați reprezentantul local Fisher & Paykel Healthcare și autoritatea competentă.

#### ETICHETĂ – SIMBOLURI PENTRU MASCĂ

	Fără aerisire	Sigiliu Mărimea A	Sigiliu Mărimea B	Sigiliu Mărimea C
	Echipament pentru cap, mărime standard			
	Echipament pentru cap, mărime mică			

#### DEFINIȚIILE SIMBOLURILOR

	Atenție/Consultați instrucțiunile de utilizare	Rx only	Numai pe bază de prescripție medicală	<b>[14]</b> Durată maximă de utilizare de 14 zile
	De unică folosință	CE 0123	Marcaj CE 93/42/CEE	Reprezentant autorizat în Uniunea Europeană
	Număr de referință		Nu folosiți dacă ambalajul este deteriorat	

#### ÎNAINTE DE UTILIZARE

- Asigurați-vă că ati citit și că ati înțeles toate instrucțiunile.
- Îndepărtați toate ambalajele anterior utilizării.
- A nu se utilizează dacă ambalajul este deteriorat.
- Inspectați masca, pentru a depista orice deteriorare. Eliminați masca dacă orice componente sunt stricte sau dacă sigiliul este rupt.
- Asigurați-vă că utilizați masca adecvată pentru dispozitivul de terapie. Consultați ghidul de configurare de pe prima pagină.
- Verificați dacă masca este de dimensiunea corespunzătoare pentru pacient.
- Verificați dacă dispozitivul de terapie (adică ventilatorul sau sursa de debit), inclusiv toate alermele și sistemele de siguran

Невентилируемая больничная носовая маска, стандартная версия с патрубком

#### НАЗНАЧЕНИЕ

Маски Fisher & Paykel Healthcare одноразового использования предназначены для применения в качестве принадлежности аппаратов ИВЛ при проведении неинвазивной вентиляции с положительным давлением (с постоянным положительным давлением в дыхательных путях (CPAP) или двухфазным давлением) у взрослых пациентов (>30 кг, >66 фунтов) со спонтанным дыханием, имеющих дыхательную недостаточность, которым назначили проведение процедуры неинвазивной вентиляции с положительным давлением. Устанавливать маски и проводить лечение должны квалифицированные медицинские работники в условиях стационара при наличии средств для мониторинга состояния пациента.

#### ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

<b>ДИАПАЗОН РАБОЧЕГО ДАВЛЕНИЯ</b>	4–40 см <sup>2</sup> O
<b>ПОДКЛЮЧЕНИЕ ИНТЕРФЕЙСА</b>	Конические коннекторы, соответствующие стандарту ISO 5356-1
<b>ОБЪЕМ МЕРТВОГО ПРОСТРАНСТВА МАСКИ</b>	<200 см <sup>3</sup>
<b>СОПРОТИВЛЕНИЕ ПОТОКУ В МАСКЕ</b>	0,07 см <sup>2</sup> O при 50 л/мин, 0,33 см <sup>2</sup> O при 100 л/мин

- **14** Максимальная продолжительность применения данного изделия составляет 14 дней.
- Для использования с газами под давлением, поступающими из внешнего источника потока или аппарата ИВЛ.
- Для использования с аппаратами ИВЛ / устройствами для проведения неинвазивной вентиляции (НИВ) с применением системы с двухлинейным контуром.
- Может использоваться с увлажнителем с подогревом проходящих газов для доставки пациенту увлажненных газов.
- При увлажнении газов в качестве компонентов используются неинвазивные системы увлажнения Fisher & Paykel Healthcare F&P MR850 или F&P 950™.
- Примечание.** Система F&P 950 может быть недоступна в некоторых странах. В настоящее время система F&P 950 не разрешена к продаже в США.
- Изделие не содержит натурального латекса.
- Утилизировать маску в соответствии с правилами лечебного учреждения.
- Если при использовании данного изделия произошел серьезный инцидент, обратитесь к местному представителю компании Fisher & Paykel Healthcare и в уполномоченный орган.

#### МАРКИРОВКА — СИМВОЛЫ НА МАСКЕ

	Уплотнитель, размер А	Уплотнитель, размер В	Уплотнитель, размер С	Невентилируемая		
				Стандартное головное крепление	Size A	
				Size A	Size B	Size C
	Малое головное крепление	Size A Small Headgear	Size B Small Headgear	Size C Small Headgear		

#### ЗНАЧЕНИЯ СИМВОЛОВ

<b>!</b> Предостережение / см. инструкцию пользователя	<b>Rx only</b>	Только по назначению врача	<b>14</b> Максимальное время использования — 14 дней
<b>(X)</b> Однократного применения	<b>CE 0123</b>	Знак CE 93/42/ECC	<b>EEC REP</b> Уполномоченный представитель в Европейском союзе
<b>REF</b> Идентификационный номер		Запрещается использовать в случае повреждения упаковки	

#### ПЕРЕД ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ

- Убедитесь, что прочитали и полностью поняли инструкцию.
- Перед использованием следует убрать все упаковочные материалы.
- Запрещается использовать в случае повреждения упаковки.
- Внимательно осмотрите маску на наличие повреждений. Утилизируйте маску, если какие-либо детали повреждены или если уплотнитель поврежден.
- Убедитесь, что с устройством для проведения терапии используется правильная маска. Ознакомьтесь с инструкцией по установке на самой первой странице.
- Убедитесь в правильности размера маски для данного пациента.
- Убедитесь, что устройство для проведения терапии (т. е. аппарат ИВЛ или источник потока), включая все системы тревоги и безопасности, функционирует правильно и что подается правильное давление.
- Очистите лицо пациента, а затем проверьте на наличие признаков покраснения, раздражения или дискомфорта. Не используйте при наличии указанных признаков.
- Обеспечьте наличие адекватного мониторинга состояния пациента.

#### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

##### ! ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Перед использованием убедитесь в нормальном функционировании устройства для проведения терапии, в том числе систем тревоги и безопасности.
- Данное устройство не снабжено клапаном, предотвращающим аспирацию, и не предназначено для использования с однолинейными системами вентиляции. Использование с однолинейными системами вентиляции может привести к чрезмерному повторному вдоханию углекислого газа в случае нарушения потока.
- Мaska должна быть надета только при проведении терапии.
- Устанавливать маску и проводить лечение должны медицинские работники, имеющие соответствующую квалификацию.
- Данную маску можно применять только в условиях стационара при обеспечении адекватного мониторинга состояния пациента квалифицированным персоналом.
- Отсутствие наблюдения за пациентом может привести к снижению эффективности терапии, серьезному травмированию или летальному исходу.
- Эта маска предназначена для одноразового использования. **Повторное использование запрещено.** Повторное использование может стать причиной переноса инфекционных веществ, прерывания терапии, серьезного вреда здоровью или летального исхода. Данное изделие нельзя замачивать, мыть, стерилизовать либо использовать повторно. Избегайте контакта с химическими и очищающими веществами или антисептиками для рук.
- Волосы на лице, отсутствующие зубы / зубные протезы и деформации лица могут нарушить герметичность уплотнения маски.

##### МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Нельзя чрезмерно затягивать ни один из ремешков головного крепления. Чрезмерное затягивание может вызвать у пациента дискомфорт и (или) стать причиной утечек.
- Если у пациента наблюдается покраснение кожи, раздражение или дискомфорт, прекратите использование и сообщите врачу.

##### ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Не следует использовать маску у пациента в следующих случаях:
- остановка сердца или дыхания либо тяжелые нарушения гемодинамики;
  - бессознательное состояние, отсутствие спонтанного дыхания, контакта, реакции или возможности снять маску;
  - обструкция верхних дыхательных путей, неспособность удалить выделения (нарушение кашлевого или глотательного рефлекса, чрезмерный гастроэзофагеальный рефлюкс, носовое кровотечение, грыжа пищеводного отверстия диaphragмы);
  - обильные выделения, риск появления тошноты/рвоты или высокий риск аспирации рвотными массами;
  - перенесенные хирургические вмешательства, травмы или ожоги в области головы или лица;
  - тяжелое кровотечение из верхних отделов желудочно-кишечного тракта или баротравма (недренированный пневмоторакс).

При появлении симптомов таких состояний немедленно прекратите эту процедуру.

##### ИНСТРУКЦИИ ПО НАДЕВАНИЮ

1. Определите размер пациента, поместив под его носом шаблон SizeMe. Три окрашенных носовых профиля должны быть обращены вверх. Правильный размер маски определяется по окрашенному носовому профилю, который наиболее точно соответствует внутренней части носа пациента: A, B или C.
  2. Подключите маску к источнику потока. Убедитесь в том, что источник потока включен.
  3. Если у пациента установлен орогастральный или назогастральный зонд, убедитесь в том, что зонд расположен под встроенной зоной TubeFit™, чтобы добиться надежного уплотнения вокруг зонда. Не пропускайте зонд через назальное отверстие уплотнителя маски. Лента, удерживающая орогастральный/назогастральный зонд на носу, должна быть как можно более гладкой, чтобы обеспечивать хорошее уплотнение.
  4. Расстегните нижний (-ие) зажим (-ы) головного крепления. Удерживайте маску на лице пациента таким образом, чтобы малое отверстие находилось под носом пациента, и накиньте свободный ремешок головного крепления поверх головы пациента.
  5. Вновь зафиксируйте зажим (-ы) головного крепления на маске.
  6. Отрегулируйте верхние боковые и теменные ремешки головного крепления так, чтобы уплотнитель маски, не причиняя неудобств, располагался под носом пациента. Убедитесь, что:
    - теменные ремешки головного крепления расположены посередине головы пациента;
    - между ухом пациента и головным креплением остается зазор примерно в ширину пальца;
    - ремешки головного крепления расположены не слишком близко к глазам пациента.
  7. Отрегулируйте нижние боковые ремешки головного крепления так, чтобы уплотнитель маски был надежно зафиксирован на подбородке пациента.
  8. Осторожно отведите маску от лица пациента, чтобы позволить уплотнителю наполниться воздухом и свести к минимуму утечки.
- Примечание.** При необходимости повторите процесс регулировки головного крепления / маски, чтобы обеспечить надежное уплотнение. Не затягивайте крепление маски слишком сильно. При правильной подгонке под верхние и нижние боковые ремешки можно ввести пальцы.
- Маска F&P Visairo доступна с двумя размерами головного крепления. Стандартный размер подходит для большинства пациентов. Если у пациентов, с которыми вы работаете, размер головы меньше, можно использовать маску Visairo с малым головным креплением для упрощения регулировки ремешков и облегчения доступа. Отметка «малое головное крепление» (Small Headgear) стоит на упаковке и головном креплении. За дополнительной информацией обращайтесь к региональному представителю компании F&P.

#### Slovak sk

Neventiliovaná nemocničná maska, typ pod nos, štandardná verzia s kolenom

##### POUŽITIE PODĽA URČENIA

Masky od spoločnosti Fisher & Paykel Healthcare určené pre jedného pacienta sa používajú ako príslušenstvo ventilátorov na podávanie liečby neinvazívnej ventiláciou s pozitívnym tlakom (NPPV), (typ CPAP alebo dvojúrovňová ventilácia), ktorá sa poskytuje spontánne dýchajúcim dospelým pacientom (>30 kg, >66 libier) s respiračnou nedostatočnosťou alebo respiračným zlyhaním, ktorý je predpísaná liečba NPPV. Nasadiť masku pacientovi a vykonávať liečbu môžu iba kvalifikovaní lekári v prostredí nemocnice alebo zdravotníckeho zariadenia so zabezpečeným monitorovaním pacienta.

##### TECHNICKÉ ŠPECIFIKÁCIE

<b>ROZSAH PREVÁDKOVÉHO TLAKU</b>	4 – 40 cm <sup>2</sup> O
<b>PRÍPOJENIA ROZHRENIA</b>	Kónické konektory podľa normy ISO 5356-1
<b>MŔTVY PRIESTOR MASKY</b>	<200 cm <sup>3</sup>
<b>ODPOR PROTI PRIETOKU V MASKE</b>	0,07 cm <sup>2</sup> O pri 50 L/min, 0,33 cm <sup>2</sup> O pri 100 L/min

- **14** Tento výrobok je určený na použitie maximálne počas 14 dní.
- Na použitie so stlačenými plynnimi privádzanými pomocou externého prietokového zdroja alebo ventilátora.

- Na použitie s ventilátorom alebo zariadením na liečbu neinvazívnu ventiláciou ,NIV' pomocou systému dvojramenného okruhu.
- Možno použiť s prietokovým zvlhčovačom s ohrevom na privádzanie zvlhčeného plynu k pacientovi.
- Na zvlhčovanie plynov ako súčasť neinvazívnych zvlhčovacích systémov používajte F&P MR850 alebo F&P 950™ od spoločnosti Fisher & Paykel Healthcare.

**Poznámka:** Systém F&P 950 nemusí byť k dispozícii vo všetkých krajinách. Systém F&P 950 v súčasnosti nie je schválený na predaj v USA.

- Tento výrobok nie je vyrobený z prírodného latexu.
- Masku zlikvidujte v súlade s nemocničným protokolom.
- Ak pri používaní tohto zariadenia došlo k vážnemu incidentu, kontaktujte miestneho zástupcu spoločnosti Fisher & Paykel Healthcare a príslušný úrad.

##### OZNAČENIE – SYMBOLY MASKY

	Neventiliovaná	Velkosť tesnenia A	Velkosť tesnenia B	Velkosť tesnenia C
	Štandardné popruhy na hlavu	Size A	Size B	Size C
	Malé popruhy na hlavu	Size A Small Headgear	Size B Small Headgear	Size C Small Headgear

##### DEFINÍCIE SYMBOLOV

<b>!</b> Upozornenie / Prečítajte si návod na použitie	<b>Rx only</b>	Len na lekársky predpis	<b>14</b> Maximálne použitie 14 dní
<b>(X)</b> Na jedno použitie	<b>CE 0123</b>	Označenie CE 93/42/EHS	<b>EC REP</b> Splnomocnený zástupca Európskej Únie
<b>REF</b> Referenčné číslo			Nepoužívajte, ak je balenie poškodené

##### PRED POUŽITÍM

- Uistite sa, že ste si prečitali všetky pokyny a porozumeli im.
- Pred použitím odstráňte všetky obaly.
- Nepoužívajte, ak je balenie poškodené.
- Skontrolujte, či maska nie je poškodená. Masku zlikvidujte, ak je poškodená ktorakoľvek jej časť alebo porušené tesnenie.
- Uistite sa, že používate správnu masku pre terapeutický prístroj. Pozrite si návod na nastavenie na prednej strane.
- Skontrolujte, či velkosť masky zodpovedá

## Slovenian sl

Podnosna neventilacijska maska za uporabo v bolnišnicah, standardna kolenasta različica

### PREDVIDENA UPORABA

Maske Fisher & Paykel Healthcare so namenjene uporabi pri enem samem bolniku za neinvazivno ventilacijo s pozitivnim tlakom (NIV) (CPAP ali dvostopenjsko), ki se izvaja pri odraslih bolnikih (>30 kg, >66 lb), ki dihajo spontano in imajo dihalno insuficienco ali dihalno odpoved in jim je predpisana terapija NIV. Maske morajo namestiti in zdravljenje izvajati usposobljeni zdravstveni delavci v bolnišnici/ustanovi, pri tem pa mora biti zagotovljeno spremljanje bolnika.

### TEHNIČNI PODATKI

<b>OBMOČJE DELOVNEGA TLAKA</b>	4–40 cmH <sub>2</sub> O
<b>PRIKLJUČKI VMESNIKOV</b>	Stožasti priključki ISO 5356-1
<b>MRTVI PROSTOR MASKE</b>	<200 cm <sup>3</sup>
<b>UPOR PRI PRETOKU SKOZI MASKO</b>	0,07 cmH <sub>2</sub> O pri 50 L/min, 0,33 cmH <sub>2</sub> O pri 100 L/min.

- **[14]** Ta izdelek je namenjen za uporabo največ 14 dni.
  - Za uporabo s plini pod tlakom, ki jih dovaja zunanjji vir pretoka ali ventilator.
  - Za uporabo z ventilatorji/pripomočki za terapije NIV ob uporabi obtoka z dvojnim krakom.
  - Lahko se uporablja z ogrevanim prehodnim vlažilnikom za dojavanje vlažnih plinov bolniku.
  - Pri vlaženju plinov uporabljajte neinvazivne vlažilne sisteme družbe Fisher & Paykel Healthcare F&P MR850 ali F&P 950™.
- Opomba:** Sistem F&P 950 morda ni na voljo v vseh državah. Sistem F&P 950 trenutno ni odobren za prodajo v ZDA.
- Izdelek ni narejen iz naravnega lateksa.
  - Masko zavrzite v skladu z bolniščnim protokolom.
  - Če se je med uporabo te naprave zgodil resen incident, se obrnite na lokalnega zastopnika družbe Fisher & Paykel Healthcare in pristojni organ.

### OZNAKA – SIMBOLI MASKE

NV Non Vented	Neventilacijska			
	Tesnilo velikost A	Tesnilo velikost B	Tesnilo velikost C	
	Standardni naglavni del			
	Majhen naglavni del			

OPREDELITVE SIMBOLOV				
	Svariло/Upoštevajte navodila za uporabo	Rx only	Samo na recept	<b>[14]</b> Uporabljati največ 14 dni
	Samo za enkratno uporabo	CE 0123	Oznaka CE v skladu z 93/42/EGS	Pooblaščeni predstavnik v Evropski uniji
	Referenčna številka		Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana.	

### PRED UPORABO

- Prebrati in razumeti morate celotna navodila.
- Pred uporabo zavrzite celotno embalažo.
- Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana.
- Preverite, ali je maska poškodovana. Masko zavrzite, če so kateri koli deli počeni ali pa je tesnilo strogano.
- Uporabiti morate ustrezno masko glede na napravo, ki se uporablja pri zdravljenju. Glejte vodič za namestitev na naslovni.
- Preverite, ali je maska pravilne velikosti za bolnika.
- Prepričajte se, da pripomoček, ki se uporablja pri zdravljenju (npr. ventilator ali vir pretoka), in vsi alarmi ter varnostni sistemi dobro delujejo in dovajajo ustrezni tlak.
- Očistite bolnikov obraz ter nato preverite, ali so na obrazu pojavili rdečina, draženje ali neugodje. Če so ti znaki prisotni, pripomočka ne uporabljajte.
- Zagotovite ustrezno spremljanje bolnika.

### OPOZORILA, SVARILA IN KONTRAINDIKACIJE

#### OPOZORILA

- Pred uporabo se prepričajte, da pripomoček, ki se uporablja pri zdravljenju, in vsi alarmi ter varnostni sistemi dobro delujejo.
- Ta pripomoček nima protiatsfikskega ventila in ga ne smete uporabljati z enocevnim dihalnim sistemom. Uporaba z ventilacijo z enocevnim dihalnim sistemom lahko povzroči čezmerno ponovno vdihavanje ogljikovega dioksida v primeru motenj pretoka.
- Masko je dovoljeno nositi le v času izvajanja zdravljenja.
- Masko mora namestiti in zdravljenje vzpostaviti ustrezno usposobljeni zdravnik ali zdravstveni tehnik.
- Maska se sme uporabljati le v bolnišničnem ali kliničnem okolju, kjer usposobljeno medicinsko osebje bolnika ustrezno spremlja. V primeru, da bolnik ni pod nadzorom, lahko pride do prekinitev zdravljenja, resne poškodbe ali smrti.

- Vsaka maska je namenjena le enemu bolniku. **Ni za ponovno uporabo.** Ponovna uporaba lahko povzroči prenos kužnih snovi, prekinitev zdravljenja, resno škodo ali smrt. Izdelka ne namakajte, perite, sterilizirajte ali uporabljajte ponovno. Izogibajte se stiku s kemikalijami, čistilnimi sredstvi ali razkužili z roke.

- Obrazne dlake, manjkajoči zobje, zobe proteze ter nepravilnosti obrazne strukture lahko negativno vplivajo na tesnjenje maske.

#### SVARILA

- Naglavni trakov ne zategnjite preveč. Prekomerno zategovanje lahko povzroči neugodje in/ali puščanje pri bolniku.
- Če se pri bolniku pojavi rdečina, draženje ali neugodje, uporabo prekinite in se obrnite na zdravnika.

#### KONTRAINDIKACIJE

- Te maske ne smete uporabljati pri bolnikih, ki:
- imajo srčne ali dihalne zastoje ali resno hemodinamično nestabilnost;
  - so nezavestni, ne morejo dihati spontano, ne sodelujejo, so neodzivni ali ne morejo odstraniti maske;
  - imajo zaporo zgornjih dihalnih poti ali ne morejo odstraniti izločkov (slabi refleksi za kašelj ali požiranje, prekomeren refleks, epitaksia, hialtna hernija);
  - imajo obilne izločke, jim je lahko slabo ali bruhačo oziroma pri katerih obstaja visoko tveganje za aspiracijo bruhanja;
  - so imeli operacije obroza ali glave, travmo ali opeklime;
  - imajo hudo krvavitev v zgornjem gastrointestinalnem traktu ali barotraumo (nedrenirani pnevmotoraks).

Če se pojavijo simptomi teh stanj, takoj prekinite zdravljenje.

#### NAVODILA ZA NAMEŠČANJE

1. Z vodičem SizeMe velikost prilagodite bolniku tako, da vodič postavite pod bolnikov nos. Trije obarvani nosni profili naj kažejo navzgor. Pravilno velikost maske določa obarvani nosni profil, ki se mu bolnikov nos najbolje prilega: A, B ali C.
2. Masko priključite na vir pretoka. Prepričajte se, da je vir pretoka vklopjen.
3. Če ima bolnik orogastrično ali nazogastrično cev, poskrbite, da je le-ta nameščena pod vgrajenim območjem TubeFit™ in tako zagotovite učinkovito tesnjenje okoli cevi. Cevi ne speljite skozi nosno odprtino tesnila maske. Trak, ki orogastrično/nazogastrično cev pritrjuje na nos, mora biti čim bolj gladek, da se zagotovi dobro tesnjenje.
4. Odprite spodnje sponke naglavnega dela. Masko pridržite pri obrazu bolnika tako, da je mala odprtina pod bolnikovim nosom, nato pa nezategnjeni naglavni del pomaknite čez bolnikovo glavo.
5. Sponke naglavnega dela priklopite na zadnjo stran maske.
6. Prilagodite zgornje stranske trakove naglavnega dela in kronske trakove tako, da tesnilo maske udobno nalega pod bolnikovim nosom.

Zagotovite, da:

- kronski trak naglavnega dela je nameščen na sredini bolnikove glave;
  - med ušesom bolnika in naglavnim delom je razmak približno ene širine prsta;
  - trakovi naglavnega dela niso preblizu bolnikovih oči.
  - 7. Prilagodite spodnje stranske trakove naglavnega dela tako, da tesnilo maske varno nalega na brado bolnika.
  - 8. Nežno potegnjte masko stran od bolnikovega obroza in tako omogočite, da se tesnilo napihitne in tako kar najbolj zmanjša uhajanje zraka.
- Opomba:** Po potrebi prilagodite naglavni del/masko, da dosežete učinkovito tesnjenje. Maske ne zategujte pretirano. Če je maska pravilno nameščena, mora omogočati, da pod spodnje in zgornje stranske trakove lahko vtaknete prst.
- Maska F&P Visairo je na voljo v dveh velikostih naglavnih trakov. Standardna velikost je zasnovana tako, da ustreza večini bolnikov. Če ima vaša populacija bolnikov manjšo velikost glave, boste morda že leli uporabiti masko Visairo z majhnimi naglavnimi trakovi za boljšo prilagoditev trakov in dostopnost. Na embalaži in naglavnih trakovih je navedeno »Majhni naglavni trakovi«. Za več informacij se obrnite na lokalnega zastopnika F&P.

### Swedish sv

Icke-ventilerad mask för placering under näsan för sjukhusbruk, standardversion med vinkelrör

#### AVSEDD ANVÄNDNING

Masken från Fisher & Paykel Healthcare är avsedd att användas på en patient som ett tillbehör till ventilatorer för att möjliggöra noninvasiv terapi med övertrycksventilation (NPPV) (CPAP eller Bi-level) till vuxna patienter (>30 kg, >66 lb) som spontanad och har andningsinsufficiens eller andningssvikt och som har ordinerats NPPV. Maskerna ska monteras och behandlingen ska skötas av medicinskt utbildad personal på ett sjukhus eller annan institutionell miljö där tillräcklig patientövervakning används.

#### TEKNISKA SPECIFIKATIONER

##### ANVÄNDNING INOM DRIFTTRYCKSOMRÅDE

4–40 cmH<sub>2</sub>O

##### PATIENTANSLUTNINGAR

ISO 5356-1 koniska kontakter

##### MASKENS DEAD SPACE

<200 cm<sup>3</sup>

##### MOTSTÅND TILL FLÖDE GENOM MASK

0,07 cmH<sub>2</sub>O vid 50 L/min,  
0,33 cmH<sub>2</sub>O vid 100 L/min

- **[14]** Den här produkten är avsedd att användas i högst 14 dagar.

- För användning med trycksatta gaser som produceras av en extern flödeskälla eller ventilator.

- För användning med ventilatorer/enheter som tillför NIV-behandling med ett dubbelslangset.

- Kan användas med en aktiv befuktare för att tillföra befuktade gaser till patienten.

- Vid befuktning av gaser kan den användas som en del av de icke-invasiva befuktningssystemen från Fisher & Paykel Healthcare, F&P MR850 eller F&P 950™.

**Obs!** F&P 950-systemet är kanske inte tillgängligt i alla länder. F&P 950-systemet är för tillfället inte godkänt för försäljning i USA.

Produkten har inte tillverkats med naturgummilatex.

Kassera masken enligt sjukhusets rutiner.

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

#### MÄRKNING – SYMBOLER FÖR MASK

NV Non Vented	Icke-ventilerad	Tätning Storlek A	Tätning Storlek B	Tätning Storlek C
		Standardhuvudband	Huvudband, Small	Huvudband, Small

#### SYMBOLFÖRKLARINGAR

	Varning/Se bruksanvisningen	Rx only	Receptbelagt	<b>[14]</b> 14 dagars maximal användning
	Engångsbruk	CE 0123	CE-märkning 93/42/EEG	Auktoriserad representant inom Europeiska unionen
	Referensnummer		Använd inte om förpackningen är skadad	

#### FÖRE ANVÄNDNING

- Se till att du har läst och förstått anvisningarna fullständigt.
- Ta bort all förpackning före användning.
- Använd inte masken om förpackningen är skadad.
- Inspektera masken avseende skador. Kasta masken om några delar är trasiga eller om tätningen är sönder.
- Se till att rätt mask används för terapins ändamål. Se uppkopplingsguiden på den första sidan.
- Kontrollera att masken är av rätt storlek för patienten.
- Kontrollera att enhetens (dvs. ventilatorns eller flödeskällans) alla larm och säkerhetssystem fungerar korrekt och tillför rätt tryck.
- Rengör patientens ansikte och se om det finns tecken på rodnad, irritation eller obehag. Använd inte masken om så är fallet.
- Säkerställ att tillräcklig patientövervakning används.



## Vietnamese (vi)

Mặt nạ bịt Dưới Mũi Không có Lỗ thông khí dành cho Bệnh viện, Phiên bản có Khuỷu tay Tiêu chuẩn

### MỤC ĐÍCH SỬ DỤNG

Mặt nạ sử dụng cho riêng từng bệnh nhân của Fisher & Paykel Healthcare được thiết kế để sử dụng như một phụ kiện của máy thở để cho phép liệu pháp thông khí áp lực dương không xâm lấn (NPPV) (Thở máy áp lực dương liên tục (CPAP) hoặc thở máy hai mức áp lực dương) được cung cấp cho bệnh nhân người lớn thở tự phát (>66 lb, >30 kg) bị suy hô hấp hoặc suy hô hấp đã được chỉ định NPPV. Các mặt nạ phải được trang bị và liệu pháp phải được duy trì bởi các bác sĩ y khoa được đào tạo trong môi trường bệnh viện/tổ chức có sự theo dõi bệnh nhân.

### THÔNG SỐ KỸ THUẬT

DÀI ÁP SUẤT HOẠT ĐỘNG	4 – 40 cmH <sub>2</sub> O
KẾT NỐI GIAO DIỆN	Khớp nối Hình côn ISO 5356-1
VÙNG CHẾT CỦA MẶT NẠ	<200 cm <sup>3</sup>
SỨC CẨM ĐỘNG QUA MẶT NẠ	0,07 cmH <sub>2</sub> O @ 50 L/phút, 0,33 cmH <sub>2</sub> O @ 100 L/phút

- ⚠ 14. Sản phẩm này được thiết kế để sử dụng trong thời gian tối đa là 14 ngày.
- Để sử dụng với khí điều áp được cung cấp bởi nguồn lưu lượng hoặc máy thở ngoài.
- Để sử dụng với máy thở/thiết bị cung cấp liệu pháp 'NIV' bằng hệ thống dây thở hai nhánh.
- Có thể được sử dụng với một đường truyền được làm ẩm qua máy tạo ẩm để cung cấp khí ẩm cho bệnh nhân.
- Khi làm ẩm khí, hãy sử dụng như một phần của hệ thống tạo ẩm không xâm lấn F&P MR850 hoặc F&P 950™ của Fisher & Paykel Healthcare.
- Lưu ý: Hệ thống F&P 950 có thể không có sẵn ở tất cả các quốc gia. Hệ thống F&P 950 hiện không được phép bán ở Hoa Kỳ.
- Sản phẩm này không được làm bằng mủ cao su tự nhiên.
- Thải bỏ mặt nạ theo quy trình của bệnh viện.
- Nếu có sự cố nghiêm trọng xảy ra khi sử dụng thiết bị này, vui lòng liên hệ với đại diện Fisher & Paykel Healthcare và Cơ quan có thẩm quyền tại địa phương của quý vị.

### NHÃN – CÁC KÝ HIỆU TRÊN MẶT NẠ

NV Non Vented	Lớp bịt Cờ A			Lớp bịt Cờ B			Lớp bịt Cờ C		
	Mũ đeo đầu Tiêu chuẩn	Size A	Size B	Size C	Mũ đeo đầu Nhỏ	Size A Small Headgear	Size B Small Headgear	Size C Small Headgear	
Mặt nạ đeo Dưới Mũi									

### ĐỊNH NGHĨA KÝ HIỆU

⚠ Thận trọng/Tham khảo hướng dẫn khi sử dụng	Rx only	Chi bán theo đơn	14	Sử dụng tối đa 14 Ngày
🚫 Chỉ sử dụng một lần	CE 0123	Dấu CE 93/42/EEC	EC REP	Đại diện được ủy quyền tại Liên minh Châu Âu
REF Sô tham chiếu	REF	Không sử dụng nếu bao bì hỏng		

### TRƯỚC KHI SỬ DỤNG

- Đảm bảo quý vị đã đọc và hiểu hoàn toàn các hướng dẫn.
- Gỡ bỏ tất cả các bao bì trước khi sử dụng.
- Không sử dụng nếu bao bì hỏng.
- Kiểm tra mặt nạ xem có bị hư hỏng không. Bỏ mặt nạ nếu có bất kỳ bộ phận nào bị hỏng hoặc nếu dấu niêm phong bị rách.
- Đảm bảo rằng thiết bị điều trị đang sử dụng đúng mặt nạ. Tham khảo hướng dẫn thiết lập ở trang đầu.
- Xác minh rằng mặt nạ được cung cấp đúng kích thước cho bệnh nhân.
- Xác minh rằng thiết bị điều trị (như máy thở hoặc nguồn lưu lượng) có tắt cả các hệ thống bảo động và an toàn đang hoạt động chính xác và đang cung cấp (các) áp suất chính xác.
- Làm sạch da mặt của bệnh nhân và sau đó kiểm tra các dấu hiệu mẩn đỏ, kích ứng hoặc khó chịu. Không sử dụng nếu có các dấu hiệu này.
- Đảm bảo có sẵn đầy đủ biện pháp theo dõi bệnh nhân.

## CẢNH BÁO, THẨM TRỌNG VÀ CHỐNG CHỈ ĐỊNH

### ⚠ CẢNH BÁO

- Xác minh rằng thiết bị điều trị, bao gồm cả hệ thống bảo động và an toàn, đang hoạt động bình thường trước khi sử dụng.
- Thiết bị này không được trang bị van chống ngạt và không được sử dụng với hệ thống thông khí dùng dây thở một nhánh. Sử dụng với hệ thống thông khí dùng dây thở một nhánh có thể dẫn đến tình trạng hít lại quá nhiều cacbon dioxit trong trường hợp giàn đoạn luồng khí.
- Chỉ được đeo mặt nạ khi đang cung cấp liệu pháp.
- Mặt nạ phải được lắp và điều trị bởi bác sĩ y khoa hoặc nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc được đào tạo thích hợp.
- Mặt nạ này chỉ có thể được sử dụng trong bệnh viện hoặc cơ sở y tế nơi bệnh nhân được theo dõi đầy đủ bởi nhân viên y tế được đào tạo. Việc không theo dõi bệnh nhân có thể dẫn đến không thể điều trị, thương tổn nghiêm trọng hoặc tử vong.
- Mặt nạ này chỉ sử dụng cho một bệnh nhân. **Không sử dụng lại.** Việc sử dụng lại có thể dẫn đến lây truyền các chất lây nhiễm, giàn đoạn điều trị, gây tổn thương nghiêm trọng hoặc tử vong. Không ngâm, rửa, khử trùng hoặc sử dụng lại sản phẩm này. Tránh tiếp xúc với hóa chất, chất tẩy rửa hoặc chất khử trùng tay.
- Râu, răng bị khuyết/răng giả và các bất thường về cấu trúc khuôn mặt có thể ảnh hưởng đến lớp bịt của mặt nạ.

### THẨM TRỌNG

- Không thất thoát khí dãi dài nào của mũ đội đầu quá chặt. Thắt quá chặt có thể gây khó chịu cho bệnh nhân và/hoặc rò rỉ.
- Nếu bệnh nhân bị mẩn đỏ da, kích ứng hoặc khó chịu thì hãy ngưng sử dụng và liên hệ với bác sĩ.

### CHỐNG CHỈ ĐỊNH

Không nên sử dụng mặt nạ này cho những bệnh nhân:

- Bị ngừng tim hoặc ngừng hô hấp, hoặc huyết động không ổn định nghiêm trọng
- Bất tỉnh, không thể thở tự nhiên, bất hợp tác, không phản ứng hoặc không thể tháo面具
- Bị tắc nghẽn đường hô hấp trên hoặc không có khả năng tiết dịch (suy giảm phản xạ ho hoặc nuốt, trào ngược nhiều, chảy máu cam, thoát vị giàn đoạn)
- Có nhiều dịch tiết, có nguy cơ buồn nôn/nôn, hoặc có nguy cơ cao hít phải chất nôn
- Đã từng phẫu thuật, chấn thương hoặc болезнь ở đầu hoặc mặt
- Bị chảy máu đường tiêu hóa trên nghiêm trọng, hoặc chấn thương khí áp (tràn khí màng phổi không thoát khí).

Nếu triệu chứng của các tình trạng này xảy ra, hãy ngưng điều trị ngay lập tức.

### HƯỚNG DẪN LẮP

- Sử dụng ống dẫn SizeMe, xác định cỡ cho bệnh nhân bằng cách định vị ống dẫn dưới mũi của bệnh nhân. Bé mặt mũi ba màu phải hướng lên trên. Kích thước mặt nạ chính xác được xác định bởi mặt mũi có màu mà vừa vặn nhất cho mũi của bệnh nhân đèo vào: A, B hoặc C.
  - Kết nối mặt nạ với nguồn lưu lượng. Đảm bảo nguồn lưu lượng được bật.
  - Nếu bệnh nhân có một ống thông mũi - da dày hoặc da dày, hãy đảm bảo rằng ống này được đặt dưới vùng TubeFit™ tích hợp để bịt kín hiệu quả xung quanh ống. Không đưa ống qua lỗ mũi của phần bịt mặt nạ. Băng giữ ống thông mũi - da dày/dà dày trên mũi phải cảng tròn càng tốt để đảm bảo bịt kín tốt.
  - Tháo (các) kẹp dưới trên mũ đội đầu. Giữ mặt nạ sát mặt bệnh nhân với lỗ nhỏ bên dưới mũi của bệnh nhân và trượt mũ đội đầu không buộc chặt qua đầu bệnh nhân.
  - Nối (các) kẹp mũ đội đầu vào mặt nạ.
  - Điều chỉnh các dây dai hai bên phía trên của mũ đội đầu và dây dai định đầu khi cần, sao cho lớp bịt của mặt nạ nằm thoải mái bên dưới mũi của bệnh nhân.  
Đảm bảo rằng:
    - dây dai định đầu của mũ đội đầu được đặt ở giữa đầu của bệnh nhân
    - khoảng cách giữa tai bệnh nhân và mũ đội đầu bằng khoảng chiều rộng một ngón tay
    - các dây dai của mũ đội đầu không quá gần mắt bệnh nhân.
  - Điều chỉnh các dây dai hai bên dưới của mũ đội đầu sao cho lớp bịt của mặt nạ nằm chắc chắn trên đầu của bệnh nhân.
  - Nhẹ nhàng kéo mặt nạ khỏi mặt bệnh nhân, cho phép lớp bịt phồng lên và giảm thiểu rò rỉ.
- Lưu ý: Điều chỉnh mũ đội đầu/mặt nạ theo yêu cầu để bịt kín một cách hiệu quả. Không buộc mặt nạ quá chặt. Khi được gắn vừa vặn, quý vị sẽ có thể trượt một ngón tay bên dưới dây dai trên và dưới.
- Mặt nạ F&P Visairo có hai kích cỡ mũ đội đầu. Kích cỡ tiêu chuẩn được thiết kế để phù hợp với hầu hết các bệnh nhân. Nếu đối tượng bệnh nhân của quý vị có kích cỡ đầu nhỏ hơn, quý vị có thể muốn sử dụng mặt nạ Visairo với Mũ đội đầu Nhỏ để điều chỉnh dây đeo và khả năng tiếp cận tốt hơn. 'Mũ đội đầu Nhỏ' được ghi trên bao bì và mũ đội đầu. Để biết thêm thông tin, vui lòng liên hệ với đại diện F&P tại địa phương của quý vị.

## Chinese (Simplified) (zh)

呼吸面罩，医院用，无排气孔，鼻下式，带标准弯头

### 预期用途

费雪派克医疗保健公司 (Fisher & Paykel Healthcare) 单一患者用面罩，旨在作为呼吸机的附件，用于为呼吸功能不全或呼吸衰竭、需要 NPPV 的自主呼吸成人患者 (>30 kg, >66 lb)，进行无创正压通气 (NPPV) 治疗 (CPAP 或双水平)。应由经过培训的医护人员，在能够进行患者监护的医院/医疗机构来为患者佩戴，进行治疗。

### 技术规格

工作压力范围	4 – 40 cmH <sub>2</sub> O
接口连接	ISO 5356-1 圆锥接头
面罩死腔	<200 cm <sup>3</sup>
面罩的气流阻力	0.07 cmH <sub>2</sub> O (50 L/min 时), 0.33 cmH <sub>2</sub> O (100 L/min 时)

14. 该产品使用时间最长不超过 14 天。

- 与外部气源或呼吸机提供的加压气体同用。
- 可用于通过双管呼吸回路进行 "NIV" 的呼吸机/设备。

可与呼吸湿化器配合使用，为患者提供湿化气体。  
使用湿化气体时，作为费雪派克医疗保健公司 (Fisher & Paykel Healthcare) F&P MR850 或 F&P 950™ 无创湿化系统的组成部分使用。

注：不是所有国家/地区都提供 F&P 950 系统。F&P 950 系统目前尚未获批在美国销售。

- 本产品不含天然乳胶。
- 根据医院规程处置面罩。
- 若使用本产品时发生严重事件，请联系当地费雪派克医疗保健公司 (Fisher & Paykel Healthcare) 代表和主管部门。

### 标签 - 面罩标志

NV Non Vented	无排气孔	标准头带	密封尺寸 A	密封尺寸 B	密封尺寸 C
		Under Nose	Size A	Size B	Size C
			Small Headgear	Small Headgear	Small Headgear

### 符号定义

⚠ 注意/参考使用说明	Rx only	处方产品	14 最多使用 14 天
🚫 供一次性使用	CE 0123	CE 标志 93/42/EEC	EC REP 欧盟授权代表
REF 参考编号		如包装破损请勿使用	

### 使用前

- 确保您已阅读并完全理解使用说明。
- 使用前拆掉所有包装。
- 如包装破损请勿使用。
- 检查面罩是否破损。若任何部件破损或者密封罩已破裂，请勿使用。
- 确保为治疗设备使用正确的面罩。参见最前页的设置指导。
- 检查面罩尺寸是否适合患者。
- 检查治疗设备（即呼吸机或气源），包括所有报警和安全系统是否正常工作，以及是否提供正确的压力。
- 清洁患者面部，然后检查是否有红肿、发炎或不适。若有此类症状，请勿使用。
- 确保患者有合适的监护。

## 警告、注意和禁忌症

### ⚠ 警告

- 使用前检查治疗设备，包括报警和安全系统是否正常工作。
- 此款面罩没有防窒息阀，不可用于单管呼吸管路。如果使用单管呼吸管路，可能会在流量中断时发生二氧化碳过度复吸。
- 仅在治疗期间佩戴面罩。
- 必须由经过相应培训的医生或护理人员安装面罩并进行治疗。
- 本面罩仅用于有经过培训的医护人员充分监护患者的医院或临床环境。未能对患者进行监护可能导致治疗失败、严重受伤或死亡。
- 本面罩供单一患者使用。请勿重复使用。重复使用可能会造成传染性物质传播、干扰治疗、严重受伤或死亡。请勿浸泡、清洗、消毒或重复使用本产品。避免接触化学品、清洁剂或洗手液。
- 面部胡须、牙齿缺失/假牙和面部结构不规则可能影响面罩密封。

### 注意

- 请勿将头带系得过紧。过度系紧可能导致患者不适和/或泄漏。
- 若患者出现皮肤红肿、发炎或不适，停止使用并联系医生。

### 禁忌症

该面罩不适用于以下患者：  
• 心跳呼吸骤停，或严重的血流动力学不稳定的患者  
• 无意识，不能自主呼吸、不配合，无反应，或者不能取下面罩的患者  
• 有上气道阻塞，或者不能清理分泌物（咳嗽或吞咽反射障碍、返流过多、鼻出血、食管裂孔疝）的患者  
• 有大量分泌物、有恶心/呕吐风险，或者呕吐误吸风险高的患者  
• 头面部曾做过手术、创伤和烧伤的患者  
• 有严重上消化道出血，或气压伤（气胸未引流）的患者。  
若出现这些疾病症状，应立即停止治疗。

### 佩戴说明

- 将 SizeMe 尺寸尺放在患者鼻下以确定患者的尺寸。三个彩色的鼻部轮廓图应朝上。患者鼻子位于彩色鼻部的最佳范围决定正确的面罩尺寸：A、B 或 C。
  - 将面罩连接到气源。确保打开气源。
  - 如果患者有口胃管或鼻胃管，请确保将管道置于一体式 TubeFit™ 区域下方，以保证管道周围的有效密封。不要让管道穿过面罩密封罩的鼻部开口。口胃管/鼻胃管固定在鼻子上的胶带应尽可能平整，以确保密封良好。
  - 松开头带下部的夹子。将小开口置于患者鼻下并将宽松的头带滑到患者头部。
  - 将头带夹连接回面罩上。
  - 根据需要调整上侧头带和顶部头带，使面罩密封罩舒适地置于患者鼻下。
  - 确保：
    - 顶部头带位于患者头部中间
    - 患者的耳朵和头带之间约有一个手指宽的间隙
    - 头带不要太靠近患者眼部。
  - 调整下侧头带，使面罩密封罩牢固地置于患者的下巴上。
  - 轻轻将面罩从患者面部拉开，为密封罩充气以最大程度地减少漏气。
- 注：根据需要重新调整头带/面罩以实现有效密封。请勿过紧佩戴面罩。正确佩戴后，您应该能够在头带的上下侧下方滑动手指。
- F&P Visairo 面罩有两种头带尺寸。标准尺寸适合大多数患者使用。如果患者人群的头部尺寸较小，您可能希望使用小号头带的 Visairo 面罩，可以更方便调节带子和使用。包装和头带上标有 "Small Headgear"（小号头带）字样。如需更多信息，请联系您当地的 F&P 代表。



## Portuguese pt

Máscara sob o nariz hospitalar não ventilada, versão com cotovelo padrão

### FINALIDADE

As máscaras Fisher & Paykel Healthcare para utilização num único doente destinam-se a ser utilizadas como acessórios para ventiladores para permitir a administração de terapia por ventilação não invasiva por pressão positiva (VNIPP) (CPAP ou binível) a doentes adultos com respiração espontânea (>30 kg [>66 lb]) com dificuldade respiratória ou insuficiência respiratória a quem foi prescrita VNIPP. As máscaras devem ser colocadas e a terapia deve ser mantida por médicos com formação num ambiente hospitalar/institucional com monitorização dos doentes.

### ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

#### INTERVALO DE PRESSÃO DE FUNCIONAMENTO

4 - 40 cmH<sub>2</sub>O

#### LIGAÇÕES DE INTERFACE

Conectores cónicos ISO 5356-1

#### ESPAÇO MORTO DA MÁSCARA

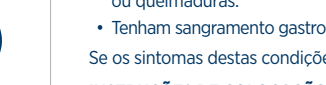
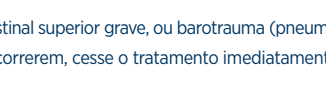
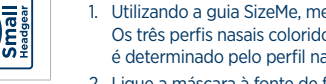
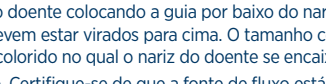
<200 cm<sup>3</sup>

#### RESISTÊNCIA AO FLUXO ATRAVÉS DA MÁSCARA

0,07 cmH<sub>2</sub>O a 50 L/min  
0,33 cmH<sub>2</sub>O a 100 L/min

- Este produto destina-se a ser utilizado por um período máximo de 14 dias.
- Para utilização com gases pressurizados por uma fonte de fluxo externa ou por um ventilador.
- Para utilização com ventiladores/dispositivos para terapia de Ventilação não invasiva (VNI) utilizando um sistema de circuito com ramo duplo.
- Pode ser utilizado com um humidificador de passagem aquecido para administrar gases humidificados ao doente.
- Ao humidificar gases, utilize como parte dos sistemas de humidificação não invasiva F&P MR850 ou F&P 950™ da Fisher & Paykel Healthcare.
- Nota:** O Sistema F&P 950 poderá não estar disponível em todos os países. O Sistema F&P 950 não está aprovado para venda nos EUA.
- Este produto não foi fabricado com látex de borracha natural.
- Elimine a máscara de acordo com o protocolo hospitalar.
- Se ocorrer um incidente grave durante a utilização deste dispositivo, contacte o seu representante local da Fisher & Paykel Healthcare e a autoridade competente.

### ETIQUETA – SÍMBOLOS DA MÁSCARA

Não ventilada	Selo Tamanho A	Selo Tamanho B	Selo Tamanho C
 Não ventilada			
 Máscara sob o nariz			

### DEFINIÇÕES DOS SÍMBOLOS

 Atenção/Consultar as instruções de utilização	<b>Rx only</b>	Sujeito a receita médica	 Utilização por um período máximo de 14 dias
 Utilização única	<b>CE 0123</b>	Marca CE 93/42/CEE	 Representante autorizado na União Europeia
 Número de referência		Não utilize se a embalagem estiver danificada	

### ANTES DE UTILIZAR

- Certifique-se de que leu e comprehendeu completamente as instruções.
- Remova todas as embalagens antes da utilização.
- Não utilize se a embalagem estiver danificada.
- Inspecione a existência de danos na máscara. Elimine a máscara se alguma parte estiver partida ou se a vedação estiver rasgada.
- Certifique-se de que está a ser utilizada a máscara correta para o dispositivo terapêutico. Consulte o guia de configuração na primeira página.
- Verifique se a máscara é do tamanho correto para o doente.
- Verifique se o dispositivo terapêutico (i.e. o ventilador ou a fonte de fluxo), incluindo todos os alarmes e sistemas de segurança, está a funcionar corretamente e se está a fornecer a(s) pressão(es) correta(s).
- Limpe a face do doente e inspecione sinais de vermelhidão, irritação ou desconforto. Não utilize se verificar a existência destes sinais.
- Certifique-se de que existe a monitorização adequada do doente.

### AVISOS, PRECAUÇÕES E CONTRAINDIÇÕES

#### AVISOS

- Verifique se o dispositivo terapêutico, incluindo os alarmes e os sistemas de segurança, está a funcionar corretamente antes de o utilizar.
- Este dispositivo não está equipado com uma válvula antiasfixia e não se destina a ser utilizado com ventilação de ramo único. A utilização com ventilação de ramo único poderá resultar numa reinalação excessiva de dióxido de carbono em caso de interrupção do fluxo.
- A máscara apenas pode ser usada quando a terapia estiver a ser administrada.
- A máscara tem de ser colocada e a terapia tem de ser estabelecida por um médico ou um prestador de cuidados com formação adequada.
- Esta máscara apenas pode ser usada em contexto hospitalar ou clínico em que o doente é monitorizado de forma adequada por pessoal médico com formação. A não monitorização do doente pode resultar em perda da terapia, lesões graves ou morte.
- Esta máscara destina-se a utilização num único doente. **Não reutilize.** A reutilização pode resultar na transmissão de substâncias infeciosas, interrupção do tratamento, lesões graves ou morte. Não mergulhe em líquidos, lave, esterilize nem volte a utilizar este produto. Evite o contacto com químicos, agentes de limpeza ou desinfetantes para as mãos.
- Os pelos faciais, dentes em falta/próteses dentárias e irregularidades da estrutura facial podem comprometer a vedação da máscara.

#### PRECAUÇÕES

- Não aperte demasiado nenhuma das tiras da touca de fixação. O aperto excessivo pode causar desconforto para o doente e/ou fugas.
- Se o doente apresentar vermelhidão da pele, irritação ou desconforto, cesse a utilização e contacte um médico.

#### CONTRAINDICAÇÕES

Esta máscara não deve ser utilizada em doentes que:

- Tenham paragem cardíaca ou respiratória, ou instabilidade hemodinâmica grave.
- Estejam inconscientes, incapazes de respirar espontaneamente, não cooperantes, sem reação ou incapazes de remover a máscara.
- Tenham uma obstrução das vias respiratórias superiores, ou uma incapacidade de limpar secreções (tosse ou reflexos de deglutição dificultados, refluxo excessivo, epistaxe, hérnia do hiato).
- Tenham secreções abundantes, risco de náusea/vômito, ou risco elevado de aspiração de émese.
- Tenham sido submetidos a cirurgia na cabeça ou na face, tenham sofrido traumatismos ou queimaduras.
- Tenham sangramento gastrointestinal superior grave, ou barotrauma (pneumotórax não drenado).

Se os sintomas destas condições ocorrerem, cesse o tratamento imediatamente.

#### INSTRUÇÕES DE COLOCAÇÃO

- Utilizando a guia SizeMe, meça o doente colocando a guia por baixo do nariz do doente. Os três perfis nasais coloridos devem estar virados para cima. O tamanho correto da máscara é determinado pelo perfil nasal colorido no qual o nariz do doente se encaixa melhor: A, B ou C.
- Ligue a máscara à fonte de fluxo. Certifique-se de que a fonte de fluxo está ligada.
- Se o doente tiver um tubo orogástrico ou nasogástrico, certifique-se de que o tubo está colocado sob a zona integrada TubeFit™, para conseguir uma vedação eficaz à volta do tubo. Não passe o tubo através da abertura nasal da vedação da máscara. A fita que segura o tubo orogástrico/nasogástrico no nariz deve ser tão suave quanto possível para assegurar uma boa vedação.
- Desaperte os cliques inferiores na touca de fixação. Segure a máscara contra o rosto do doente com a pequena abertura por baixo do nariz do doente e deslide a touca de fixação, mantendo-a frouxa, sobre a cabeça do doente.
- Encaixe os cliques da touca de fixação novamente na máscara.
- Ajuste as tiras laterais superiores da touca de fixação e as tiras cefálicas conforme necessário, de forma a que a vedação da máscara assente confortavelmente por baixo do nariz do doente. Certifique-se de que:
  - a tira cefálica da touca de fixação está posicionada no centro da cabeça do doente
  - existe uma folga de aproximadamente a largura de um dedo entre a orelha do doente e a touca de fixação
  - as tiras da touca de fixação não estão demasiado próximas dos olhos do doente.
- Ajuste as tiras laterais inferiores da touca de fixação para que a vedação da máscara assente firmemente no queixo do doente.
- Puxe suavemente a máscara para longe do rosto do doente, permitindo encher a vedação e minimizar as fugas.

**Nota:** Reajuste a touca de fixação/máscara conforme necessário para conseguir uma vedação eficaz. Não aperte a máscara em demasia. Quando colocada corretamente, deverá ser possível deslizar um dedo por baixo das tiras laterais superior e inferior.

A máscara Visairo da F&P está disponível em dois tamanhos de touca de fixação. O tamanho padrão foi desenvolvido para se adaptar à maioria dos doentes. Se a sua população de doentes tiver um tamanho de cabeça mais pequeno, poderá optar por utilizar a máscara Visairo com touca de fixação pequena para um melhor ajuste das tiras e maior acessibilidade. A embalagem e a touca de fixação incluem a indicação 'Small Headgear' (Touca de fixação pequena). Para obter mais informações, contacte o seu representante local da F&P.



Fisher & Paykel Healthcare Ltd, 15 Maurice Paykel Place, East Tamaki, Auckland 2013, PO Box 14 348 Panmure, Auckland 1741, New Zealand Tel: +64 9 574 0100 Fax: +64 9 574 0158 Email: info@fphcare.co.nz Web: www.fphcare.com



**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 Sampayo Viana, 277 cj 21, Paraisópolis, 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)** **EC REP** Fisher & Paykel Healthcare SAS, 10 Av. du Québec, Bât F5, BP 512, Villebon-sur-Yvette, 91946 Courtabœuf 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 2150 **Switzerland (CH)** **CH REP** Fisher & Paykel Healthcare GmbH, Säntisstrasse 2, 9501 Wil / SG, Switzerland Tel: 0800 83 47 63 **Taiwan (TW)** Tel: +886 2 8751 1739 **Turkey (TK)** 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** **UK REP** 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