

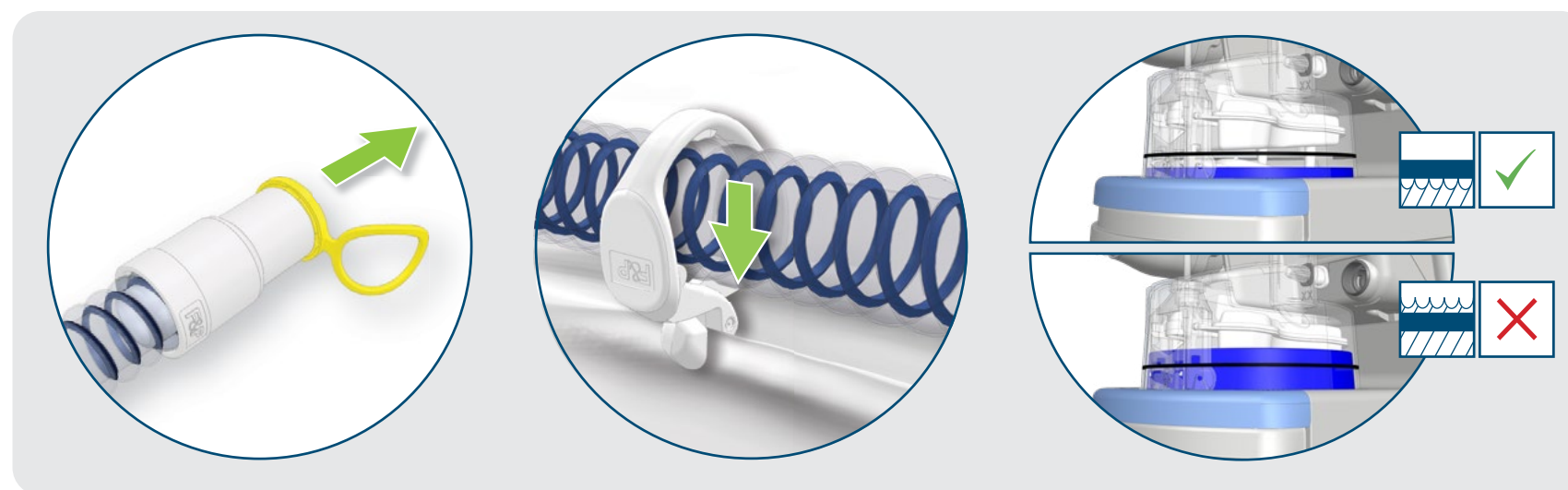
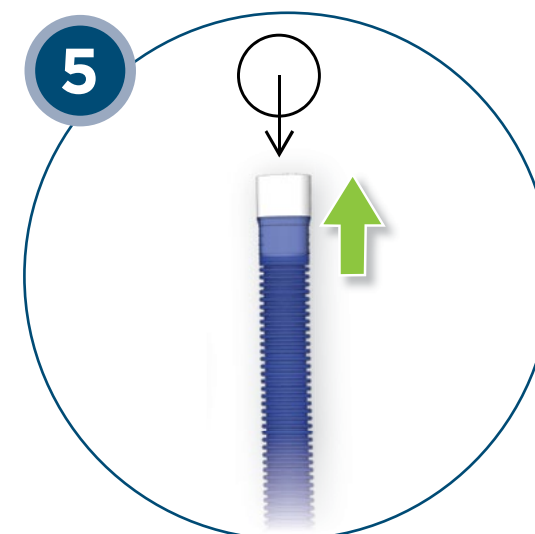
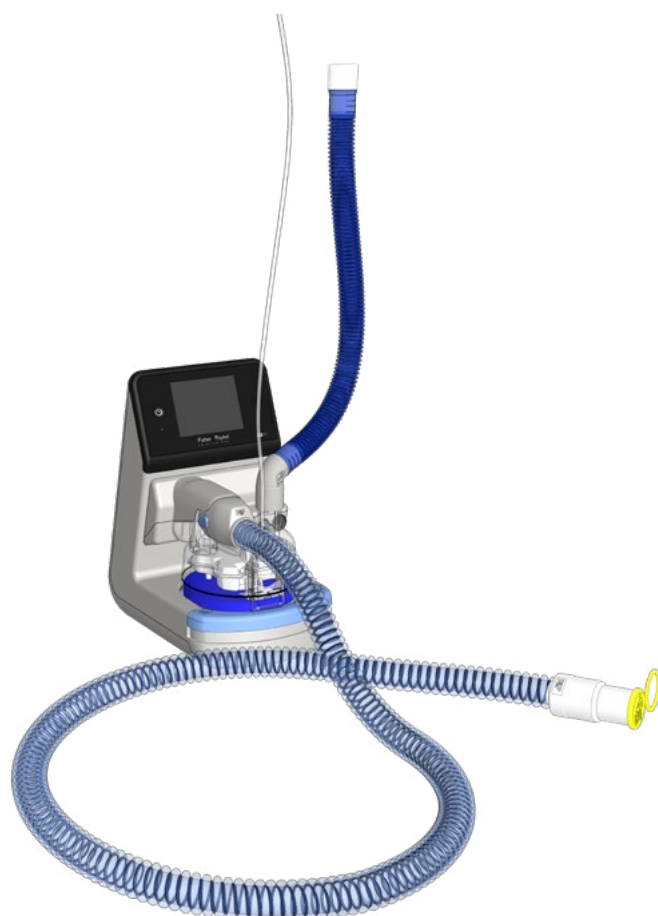
F&P 950

Adult Optiflow™ Heated Circuit Kit

USER INSTRUCTIONS

REF 950A40

CE 0123



Manufacturer ■ Fisher & Paykel Healthcare Ltd, 15 Maurice Paykel Place, East Tamaki, Auckland 2013, PO Box 14 348 Panmure, Auckland 1741, New Zealand Tel: +64 9 574 0100 Fax: +64 9 574 0158 Email: info@fphcare.co.nz Web: www.fphcare.com Importer/ Distributor **Australia** (Sponsor) Fisher & Paykel Healthcare Pty Ltd, 19-31 King Street, Nunawading, Melbourne, Victoria 3131. Tel: +61 3 9871 4900 Fax: +61 3 9871 4998 **Austria** Tel: 0800 29 31 23 Fax: 0800 29 31 22 **Benelux** Tel: +31 40 216 3555 Fax: +31 40 216 3554 **Brazil** Fisher & Paykel do Brasil, Rua Sampaio Viana, 277 cj 21, Paraíso, 04004-000, São Paulo - SP, Brazil Tel: +55 11 2548 7002 **China** 代理人/ 售后服务机构: 费雪派克医疗保健 (广州) 有限公司, 广州高新技术产业开发区科学城科丰路31号G12栋301号 电话: +86 20 32053486 传真: +86 20 32052132 **Denmark** Tel: +45 70 26 37 70 Fax: +46 83 66 310 **Finland** Tel: +358 9 251 66 123 Fax: +46 83 66 310 **France** [EC REP] Fisher & Paykel Healthcare SAS, 10 Av. du Québec, Bât F5, BP 512, Villebon-sur-Yvette, 91946 Courtaboeuf Cedex, France Tel: +33 1 6446 5201 Fax: +33 1 6446 5221 Email: c.s@fphcare.fr **Germany** Fisher & Paykel Healthcare GmbH, Deutschland, Österreich, Schweiz, Wiesenstrasse 49, D 73614 Schorndorf, Germany Tel: +49 7181 98599 0 Fax: +49 7181 98599 66 **Hong Kong** Tel: +852 2116 0032 Fax: +852 2116 0085 **India** Tel: +91 80 2309 6400 **Ireland** Tel: 1800 409 011 Fax: +44 1628 626 146 **Italy** Tel: +39 06 7839 2939 Fax: +39 06 7814 7709 **Japan** Tel: +81 3 5117 7110 Fax: +81 3 5117 7115 **Korea** Tel: +82 2 6205 6900 Fax: +82 2 6309 6901 **Mexico** Tel: +52 55 9130 1626 **Norway** Tel: +47 21 60 13 53 Fax: +47 22 99 60 10 **Poland** Tel: 00800 49 119 77 Fax: 00800 49 119 78 **Russia** Tel. and Fax: +7 495 782 21 50 **Spain** Tel: +34 902 013 346 Fax: +34 902 013 379 **Sweden** Tel: +46 8 564 76 680 Fax: +46 8 36 63 10 **Switzerland** Tel: 0800 83 47 63 Fax: 0800 83 47 54 **Taiwan** Tel: +886 2 8751 1739 Fax: +886 2 8751 5625 **Turkey** İthalatçı Firma: Fisher Paykel Sağlık Ürünleri Ticaret Limited Şirketi, İletişim Bilgileri: Ostim Mahallesi 1249. Cadde No:6, Yenimahalle, Ankara, Türkiye 06374, Tel: +90 312 354 34 12 Fax: +90 312 354 31 01 **UK** Fisher & Paykel Healthcare Ltd, Unit 16, Cordwallis Park, Clivemont Road, Maidenhead, Berkshire SL6 7BU, UK Tel: 0800 132 189 Fax: +44 1628 626 146 **USA/Canada** Tel: 1800 446 3908 or +1 949 453 4000 Fax: +1 949 453 4001

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

www.fphcare.com

Fisher & Paykel
HEALTHCARE

REF: Z85003 REV H 2021-12 © 2021 Fisher & Paykel Healthcare Limited.

F&P 950™ Adult Optiflow™ Heated Circuit Kit

Indications for use

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

Contraindication

There are no contraindications for heated respiratory humidification.

Side effects

There are no known side effects of heated respiratory humidification.

Technical specifications

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

Patient weight:	>10 kg
Interface connections:	ISO 5356-1 Conical Connectors
Breathing tube length:	Inspiratory: 1.60 m
Gas leakage (60 cmH₂O, BTPS):	Single limb: <40 mL/min
Resistance to flow (30 L/min, BTPS):	Inspiratory: 0.31 ± 0.03 cmH ₂ O (includes measurement uncertainty of 0.02 cmH ₂ O)
Compliance (60 cmH₂O, BTPS):	Single limb: 1.51 ± 0.21 mL/cmH ₂ O (includes measurement uncertainty of 0.02 mL/cmH ₂ O)
Tube minimum internal diameter:	17 mm
Maximum tube surface temperature:	44 °C
Maximum operating pressure:	80 cmH ₂ O
Operating flow range Optiflow:	5–70 L/min
Room temperature:	18–26 °C
Chamber maximum volume of water:	160 mL

Symbol definitions

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

Warnings, cautions, and notes

WARNINGS

- Appropriate patient monitoring (e.g. oxygen saturation) must be used at all times. Failure to monitor the patient (e.g. in the event of an interruption to gas flow) may result in serious harm or death.
- Single use. Do not reuse this product. Reuse may result in transmission of infectious substances, interruption to treatment, serious harm, or death.
- The use (or modification) of breathing circuit/chamber combinations not recommended by Fisher & Paykel Healthcare may result in poor humidification, ventilator malfunction, or serious harm.
- Nasal delivery of respiratory gases generates flow dependent positive airway pressure (PAP). This must be taken into account where PAP could have adverse effects on a patient.
- Do not use product near any ignition source. Exposure to oxygen increases the risk of fire that may cause serious injury or death.

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

- This product is designed for the delivery of air and/or oxygen. It is not suitable for the delivery of flammable anaesthetic gas mixes or Heliox gas.
- Do not crush, stretch, or milk the tubing.
- Do not clean or sterilize this product. Avoid contact with chemicals, cleaning agents, or hand sanitizers.
- Set appropriate ventilator or flow source alarms to monitor therapy delivery.
- Ensure there is gas flow through the tubing before connecting to a patient.
- Check all connections are tight before use.
- Monitor circuit condensate to prevent occlusion or build-up of fluid. Drain as required.
- The humidifier should always be level and positioned lower than the patient.
- Do not use the chamber if it has been visibly damaged or dropped.
- Do not use the chamber if any of the sensor covers are dislodged or missing from the chamber.
- Do not use the chamber if the water level rises above the maximum water level line.
- Do not fill the chamber with water in excess of 37 °C.
- ⓘ Do not use beyond the 14-day maximum duration of use.

CAUTIONS

- Do not touch the hot surface of the chamber base. Failure to comply may result in a skin burn.
- Do not cover the circuit with materials such as towels, pillows, or bed linen. Failure to comply may result in a skin burn.
- Avoid leaving tubing in prolonged contact with patient's skin. Failure to comply may result in a skin burn.
- Do not operate the chamber without water or gas flow. Failure to comply may result in low levels of humidity.
- The water source must be at least 50 cm higher than the chamber. Failure to comply may result in low levels of humidity.

NOTES

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

Paketë me qark ngrohës Optiflow™ për pacientët e rritur F&P 950™

Udhëzimet për përdorim

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

Kundërintdikacione

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

Efektet anësore

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

Specifikimet teknike

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

Pesha e pacientit:	>10 kg
Lidhjet e ndërfaqes:	Konektorë konik të ISO 5356-1
Gjatësia e tubit të frymëmarrjes:	Gjymëthitjhe: 1,60 m
Rrjedhje e gazit (60 cmH₂O, BTPS):	Gjymtyrë e vetme: <40 mL/min
Rezistencë ndaj rrjedhjes (30 L/min, BTPS):	Frymëthitjhe: 0,31 ± 0,03 cmH ₂ O (përfshin pasiguri në matje prej 0,02 cmH ₂ O)
Pajtueshmëri (60 cmH₂O, BTPS):	Gjymtyrë e vetme: 1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O (përfshin pasiguri në matje prej 0,02 mL/cmH ₂ O)
Diametri minimal i brendshëm i tubit:	17 mm
Temperatura maksimale e sipërfaqes së tubit:	44 °C
Presioni maksimal në gjendje pune:	80 cmH ₂ O
Diapazoni i rrjedhjes në punë Optiflow:	5–70 L/min
Temperaturë ambientit:	18–26 °C
Vëllimi maksimal i ujit në dhomë:	160 mL

Përkufizimet e simbolit

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

Paralajmërime, masa kujdesi dhe shënime

PARALAJMËRIME

- Pacienti duhet të monitorohet në mënyrë të përshtatshme (p.sh. ngopia me oksigjen) gjatë të gjithë kohës. Mosmonitorimi i pacientit (p.sh. në rast ndërprerjeje të rrjedhjes së gazit) mund të rezultojë në një dëmtim të rëndë ose vdekje.
- Njëpërdorimësh. Mos e ripërdorni këtë produkt. Ripërdorimi mund të shkaktojë transmetim të substancave infektive, ndërprerje të trajtimit, lëndim të rëndë ose vdekje.
- Përdorimi (ose modifikimi) i kombinimeve të qarkut të frymëmarrjes/dhomës që nuk rekomandohen nga Fisher & Paykel Healthcare mund të shkaktojë humidifikim të dobët, defekt në ventilator ose lëndim të rëndë.
- Administrimi nazal i gazeve të frymëmarrjes gjeneron rrjedhje që varet nga presioni pozitiv në rrugët e frymëmarrjes (PAP). Kjo duhet të merret në konsideratë në rastet kur PAP mund të ketë efekte anësore te pacientët.
- Produkti të mos përdoret në afërsi të burimeve të zjarrit. Ekspozimi ndaj oksigjenit rrit rrezikun e ndezjes së zjarrit dhe mund të shkaktojë lëndim të rëndë ose vdekje.

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

- Ky produkt është projektuar për të administruar ajër dhe/ose oksigjen. Nuk është i përshatshëm për administrimin e gazeve anestetike të ndezshme të përziera ose të gazit helioks.
- Mos e shtypni, zgjatni ose shtrydhni tubin.
- Mos pastroni ose sterilizoni këtë produkt. Shmangni kontaktin me substanca kimike, agjentë pastrues ose higjienizues duarsh.
- Vendosni alarmet e duhura të ventilatorit ose të burimit të rrjedhjes për të monitoruar administrimin e terapisë.
- Sigurohuni të ketë rrjedhje të gazit nëpërmjet tubit përpara se ta lidhni me pacientin.
- Kontrolloni që të gjitha pikat e lidhjes të jenë të shtyrëguara përpara përdorimit.
- Monitoroni kondensimin e qarkut për të parandaluar bllokimin ose grumbullimin e lëngjeve. Shkarkoni siç kërkohet.
- Humidifikuesi duhet të jetë gjithmonë në nivel dhe të vendoset më poshtë se pacienti.
- Mos e përdorni dhomën nëse duket qartë që është dëmtuar ose nëse ka rënë në tokë.
- Mos e përdorni dhomën nëse një prej kapakëve të sensorit është vendosur keq ose nuk është në dhomë.
- Mos e përdorni dhomën nëse niveli i ujit rritet mbi vijën maksimale të nivelit të ujit.
- Mos e mbushni dhomën me ujë që tejkalon temperaturën 37 °C.
- ⓘ Mos e përdorni përtej kohëzgjatjes maksimale të përdorimit prej 14 ditësh.

MASA KUJDESI

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

SHËNIME

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

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

të tchizatit and tshibatit and mالحوظات

تحذيرات

- يجب إجراء مراقبة ملائمة للمريض (مثل تشبع الأكسجين) في جميع الأوقات. قد يؤدي الفشل في مراقبة المريض (في حالة انقطاع تدفق الغاز مثلًا) إلى ضرر جسيم أو الوفاة.
- مصمم للاستخدام مرة واحدة. لا يُعد استخدام هذا المنتج، قد يؤدي إعادة استخدامه إلى انتقال الممرضات أو تعطل العلاج أو حدوث ضرر خطير أو الوفاة.
- قد يؤدي استخدام (أو تعديل) مجموعات الدارة التنفسية/الحجرة غير الموصى بها من قبل Fisher & Paykel Healthcare إلى ضعف الترطيب أو خلل في جهاز التهوية أو التسبب في ضرر جسيم.
- يسهم التوصيل الأنفي للغازات التنفس في توليد ضغط المجرى الهوائي الإيجابي (PAP) المعتمد على التدفق. ويجب أن يتم وضع ذلك في الاعتبار حيث يمكن أن يحدث ضغط المجرى الهوائي الإيجابي آثارًا سلبية على المريض.
- لا تستخدم المنتج بالقرب من أي من مصادر الاشتعال. يزيد التعرض للأكسجين من خطر نشوب حريق مما قد يتسبب في حدوث إصابة بالغة أو الوفاة.

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

- هذا المنتج مصمم لتوصيل الهواء و/أو الأكسجين. وهو غير مناسب لتوصيل تركيزات الغاز المخدر القابل للاشتعال أو غاز هيليوكس.
- لا تقم بسحق الأنبوب أو تمديده أو استخراج محتوياته من الداخل.
- لا تنظف هذا المنتج أو تعقمه. تجنب ملامسة المنتج للمواد الكيميائية أو مواد التنظيف أو معقمات اليدين.
- قم بإعداد تبيهاات جهاز التهوية أو مصدر التدفق بطريقة مناسبة لمراقبة توصيل العلاج.
- تأكد من وجود تدفق الغاز عبر الأنبوب قبل التوصيل بالمريض.
- تحقق من إحكام ربط جميع الموصلات قبل الاستخدام.
- قم بمراقبة التكثف في الدارة لمنع الانسداد أو تراكم السائل.
- قم بالتصريف حسب الحاجة.
- يجب أن يكون جهاز الترطيب دائمًا مستوي ويوضع في ارتفاع أقل من المريض.
- لا تستخدم الحجرة إذا كانت قد تضررت أو أسقطت بشكل واضح.
- لا تستخدم الحجرة إذا كان أي من أغشية المستشعر قد تم خلعه أو مفقود من الحجرة.
- لا تستخدم الحجرة في حالة ارتفاع مستوى الماء عن الحد الأقصى لمنسوب الماء.
- لا تملأ الحجرة بماء ذي درجة حرارة تزيد عن 37 درجة مئوية.
- ⓘ لا تستخدم المنتج لمدة تتجاوز الحد الأقصى لفترة الاستخدام والبالغة 14 يومًا.

تنبيهات

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

ملاحظات

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

مجموعة دارة™ Optiflow™ للبالغين مُسخنة™ F&P 950

دواعي الاستخدام

مجموعة التنفس هي أحد مُلحقات جهاز الترطيب التنفسي F&P 950. وهي مخصصة لتوصيل الغازات التنفسية المسخنة والمرطبة إلى المرضى البالغين والأطفال ضمن حدود مواصفاتها الفنية المذكورة.

موانع الاستخدام

لا توجد موانع لاستخدام الترطيب التنفسي المُسخن.

التأثيرات السلبية

لا توجد تأثيرات سلبية معروفة للترطيب التنفسي المُسخن.

المواصفات الفنية

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

وزن المريض:	<10 كجم
وصلات قناع الوجه:	موصلات مخروطية متوافقة مع معيار ISO 5356-1
طول أنبوب التنفس:	1.60 متر
تسريب الغاز عند (60 سم ماء، BTPS):	طرف أحادي: <40 مليلتر/الدقيقة
مقاومة التدفق عند (30 لتر/الدقيقة، BTPS):	الشهيق: 0.03 ± 0.31 سم ماء (يشمل عدم اليقين بالقياس بقيمة 0.02 سم ماء)
التوافق عند (60 سم ماء، BTPS):	طرف أحادي: 0.21 ± 1.51 مل/سم ماء (يشمل عدم اليقين في القياس بقيمة 0.02 مل/سم ماء)
الحد الأدنى للقطر الداخلي للأنبوب:	17 مم
أقصى درجة حرارة لسطح الأنبوب:	44 درجة مئوية
أقصى ضغط تشغيل:	80 سم ماء
نطاق التدفق التشغيلي ل-Optiflow	70-5 لتر/الدقيقة
درجة حرارة الغرفة:	18-26 درجة مئوية
أقصى حجم للماء في الحجرة:	160 مل

تعريفات الرموز

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

Komplet grijanog kruga Optiflow™ за odrasle F&P 950™

Индикације за употребу

Комплет за дисање је додатак овлаживачу ваздуха F&P 950. Намињен је за снабдијевање одраслих и педијатријских пацијената загријаним влаžним респираторним гасовима, у границама наведених техничких спецификација.

Контраиндикација

Нема контраиндикација за влажење загријаног респираторног ваздуха.

Нуспојаве

Нема знаних нуспојава влажења загријаног респираторног ваздуха.

Техничке спецификације

Компатибилност с овлаживачем ваздуха F&P 950. Додатна упозорења, опомене, контраиндикације, нуспојаве и информације о систему потражите у корисничком упутству за овлаживач ваздуха, прибор и интерфејс пацијента.

Тежина пацијента:	>10 kg
Спојеви за интерфејс:	ISO 5356-1 Конусни конектори
Дужина цијеви за дисање:	Удисајна: 1,60 m
Цурење гаса (60 cmH₂O, BTPS):	Једна грана: <40 mL/min
Отпор протоку (30 L/min, BTPS):	Удисајни: 0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
	(укључује мјерну несигурност од 0,02 cmH ₂ O)
Усклађеност (60 cmH₂O, BTPS):	Једна грана: 1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
	(укључује мјерну несигурност од 0,02 mL/cmH ₂ O)
Минимални унутрашњи пречник цијеви:	17 mm
Максимална температура површине цијеви:	44 °C
Максимални радни притисак:	80 cmH ₂ O
Опсег радног протока Optiflow:	5–70 L/min
Собна температура:	18–26 °C
Максимална запремина воде у комори:	160 mL

Дефиниције симбола

	Пратите упутства за употребу - сигурност.
	Погледајте упутства за употребу. fphcare.com/950IFU
	Једнократна употреба.
	Правилан ниво воде у комори за воду.
	Неправилан ниво воде; не користите комору за воду.
	Компонента се може одложити током постављања.
	Примijenjeni dio tipa BF.
	Удисајни прикључак на вентилатору (проток до пацијента).
	Овај производ није израђен од lateкса од природне гуме.
	Температурна ограничења.
	Произвођач.
	Датум производње.
	Рок трајања.

Upozorenja, opomene i napomene

⚠ УПОЗОРЕЊА

- Увјек се мора вршити одговарајући надзор пацијената (нпр. засићење кисиком). Неуспјех у надзору пацијента (нпр. у случају прекида протока гаса) може довести до озбиљних повреда или смрти.
- Једнократна употреба. Немојте поново користити овај производ. Повононо кориштење може довести до преноса заразних супстанци, прекида лијечења, озбиљних повреда или смрти.
- Употреба (или измјене) комбинација дисајног кола /комора које не препоручује компанија Fisher & Paykel Healthcare може довести до лошег овлаживања, квара вентилатора или озбиљних повреда.
- Назални dotок респираторних гасова ствара позитиван притисак у дисајним puteвима (positive airway pressure, PAP) који зависи од протока. То се мора узети у обзир у ситуацијама кад би PAP mogao имати штетна дејства на пацијента.
- Немојте користити производ у близини извора паљенја. Изложеност кисико повећава ризик од пожара који може узроковати озбиљне повреде или смрт.

Непоштовање слједечћих упозорења може уманјити ефикасност уређаја или угрозити сигурност (укључујући потенцијално озбиљну штету):

- Овај производ је осмишљен за снабдијевање ваздухом и/или кисиком. Није прикладан за снабдијевање запалијивим смјесама анестетичких гасова или helиoksom.
- Не дробите, не развљачите и не гњечите цијеви.
- Немојте чистити или стерилизирати овај производ. Избјегавajte контакт с hemикалијама, средствима за чишћење или средствима за дезинфекцију руку.
- Поставите одговарајуће аларме за вентилатор или извор протока да бисте могли пратити dotок терапије.
- Прије повезивања с пацијентом провјерите dotок гаса кроз цијев.
- Прије употребе провјерите јесу ли сви спојеви затегнути.
- Пратите кондензат у систему да бисте могли спријечити зачепљење или накупљање течности. По потреби испустите воду.
- Овлаживач ваздуха мора увјек бити постављен хоризонтално и ниже од пацијента.
- Немојте користити комору ако је видно оштећена или је била испуштена.
- Немојте користити комору ако је било који pokлопac сензора помјерен или недостaje из коморе.
- Немојте користити комору ако ниво воде порасте изнад линије максималног нивоа воде.
- Немојте пунити комору водом изнад 37 °C.
-  Немојте користити дуже од 14 дана максималног рока употребе.

⚠ ОПОМЕНЕ

- Не додирујте Hot Surface (vreлу површину) postolja коморе. Ако то учините, може доћи до nastanka оpekотина на кожи.
- Не прекривајте систем материјалима као што су пешкiri, јастуци или постелјина. Ако то учините, може доћи до nastanka оpekотина на кожи.
- Избјегавajte дужи контакт цијеви с кожом пацијента. Ако то учините, може доћи до nastanka оpekотина на кожи.
- Немојте управљати комором без протока воде или гаса. Ако то учините, може доћи до smanjenja нивоа влажности.
- Извор воде морате поставити на најманје 50 cm изнад коморе. Ако то учините, може доћи до smanjenja нивоа влажности.

НАПОМЕНЕ

- За натaпанје користите USP стерилну или неку сличну воду. Додaвање других супстанци може имати штетна дејства.
- Корисник може током одлагања бити изложен течностима респираторног тракта. Дисајна кола се морaју третирати као да су контаминирана. Одлагање у складу са локалним, ентитетским или државним законима и propisима о заштити животне средине.
- Ако током кориштења овог уређаја доде до озбиљног incidenta, обавијестите локалног представника компаније Fisher & Paykel Healthcare, а за земље чланице Европске уније обавијестите надлежно tijело у вашој земљи.

Комплект шланг с нагриване за възрастни Optiflow™ F&P 950™

Показания за употреба

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

Противопоказания

Няма противопоказания за затопленото респираторно овлажняване.

Странични ефекти

Няма известни странични ефекти на затопленото респираторно овлажняване.

Технически спецификации

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

Тегло на пациента:	>10 kg
Връзки за назални каноли:	Конични конектори ISO 5356-1
Дължина на дихателната тръба:	Инспираторна: 1,60 m
Изтичане на газ (60 cmH₂O, BTPS):	Единично рамо: <40 mL/min
Съпротивление към потока (30 L/min, BTPS):	Инспираторно: 0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
	(включително 0,02 cmH ₂ O несигурност на измерването)
Къмплайънс (60 cmH₂O, BTPS):	Единично рамо: 1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
	(включително 0,02 mL/cmH ₂ O несигурност на измерването)
Минимален вътрешен диаметър на тръбата:	17 mm
Максимална температура на повърхността на тръбата:	44 °C
Максимално работно налягане:	80 cmH ₂ O
Работен диапазон на потока Optiflow:	5–70 L/min
Стайна температура:	18–26 °C
Максимален обем на водата в камерата:	160 mL

Дефиниции на символите

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

Предупреждения, внимание и забележки

⚠ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- През цялото време пациентът трябва да бъде наблюдаван по подходящ начин (напр. наблюдение на сатурацията на кислорода). Ако пациентът не се наблюдава (напр. в случай на прекъсване на газовия поток), може да се стигне до сериозно увреждане или смърт.
- За еднократна употреба. Не използвайте повторно този продукт. Повторната употреба може да доведе до предаване на инфекциозни субстанции, прекъсване на лечението, сериозно нараняване или смърт.
- Използването (или модификацията) на комбинации от дихателен шланг/камера, които не са препоръчани от Fisher & Paykel Healthcare, може да доведе до слабо овлажняване, повреда на респиратора или сериозно нараняване.
- Назалното прилагане на дихателни газове генерира положително налягане на дихателните пътища, зависимо от потока (PAP). Това трябва да се има предвид, когато PAP може да има неблагоприятни ефекти върху даден пациент.
- Не използвайте продукта близо до източник на възпламеняване. Излагането на кислород повишава риска от пожар, който може да причини травма или смърт.

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

- Този продукт е създаден за подаване на въздух и/или кислород. Той не е подходящ за подаване на запалими анестетични смеси от газове.
- Не пречупвайте, не разтягайте и не изстисквайте тръбите.
- Не почиствайте и не стерилизирайте този продукт. Избягвайте контакт с химикали, почистващи препарати или дезинфектанти за ръце.
- Настройте подходящите аларми за респиратора или източника на поток, за да наблюдавате подаването на терапията.
- Преди да свържете с пациента, уверете се, че в тръбите има газов поток.
- Преди употреба проверете дали всички връзки са затегнати.
- Наблюдавайте кондензацията в шланга, за да предотвратите оклузия или натрупване на течност. Изисква се източване.
- Овлажнителят винаги трябва да е разположен на ниво, по-ниско от пациента.
- Не използвайте камерата, ако видимо е повредена или е изпускана.
- Не използвайте камерата, ако някоя от капачките на сензорите са разместени или не са на камерата.
- Не използвайте камерата, ако нивото на водата превиши линията за максимално ниво на водата.
- Не пълнете камерата с вода над 37 °C.
-  Не използвайте след 14-дневния максимален период на употреба.

⚠ ВНИМАНИЕ

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

ЗАБЕЛЕЖКИ

За иригация използвайте стерилна вода USP или еквивалентна. Добавянето на други вещества към водата може да има нежелани ефекти.

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

简体中文 (zh)

F&P 950™ 成人 Optiflow™ 加热管路套装

适用范围

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

使用禁忌

加热呼吸湿化无使用禁忌。

副作用

加热呼吸湿化没有已知的副作用。

技术规格

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

患者体重：	>10 kg
界面连接：	ISO 5356-1 圆锥接头
呼吸管长度：	
吸气：	1.60 m
气体泄漏 (60 cm H₂O, BTPS)：	
单管：	<40 mL/min
气流阻力 (30 L/min, BTPS)：	
吸气：	0.31 ± 0.03 cm H ₂ O (含 0.02 cm H ₂ O 的测量误差)
顺应性 (60 cm H₂O, BTPS)：	
单管：	1.51 ± 0.21 mL/cm H ₂ O (含 0.02 mL/cm H ₂ O 的测量误差)
管路最小内径：	17 mm
最高管路表面温度：	44 °C
最高工作压力：	80 cm H ₂ O
工作流量范围 Optiflow：	5–70 L/min
室温：	18–26 °C
湿化水罐最大水量：	160 mL

符号定义

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

警告、注意和附注

警告

- 必须始终对患者进行相应的监护（例如，血氧饱和度），不监护患者（例如，发生气流中断时）可能会导致严重伤害或死亡。
- 供一次性使用。请勿重复使用本产品。重复使用可能会导致传染性物质传播、干扰治疗、严重受伤或死亡。
- 使用（或改装）未经 Fisher & Paykel Healthcare 推荐的呼吸管路/湿化水罐组合可能会导致湿化性能不佳、呼吸机工作异常或严重伤害。
- 经鼻输送呼吸气体会产生依赖于流量的气道正压（PAP）。必须考虑到，PAP 可能对患者有副作用。
- 请勿在任何火源附近使用产品。接触氧气可增加火灾风险，这可能会导致严重受伤或者死亡。

不遵守以下警告可能影响产品性能或安全性（包括可能造成严重伤害）：

- 本产品设计用于输送空气和/或氧气，不适合用于输送可燃麻醉混合气体或氦气氧气混合气体。
- 请勿压扁、拉伸或挤压管路。
- 请勿对本产品进行清洁或灭菌。避免接触化学品、清洁剂或洗手液。
- 设置适当的呼吸机或气源报警参数监测治疗输送情况。
- 先确保有气流经过管路，然后再连接到患者。
- 使用前检查以确保所有连接均牢固。
- 监控管路冷凝水以防冷凝水堵塞或积聚。必要时倒掉。
- 呼吸湿化器应始终水平放置在低于患者位置。
- 如果湿化水罐明显损坏或曾经掉落，请勿使用。
- 如果湿化水罐上的温度探头反射防热贴有任何脱落或缺失，请勿使用湿化水罐。
- 如果水位超过最高水位线，请勿使用湿化水罐。
- 请勿往湿化水罐内加超过 37 °C 的水。
-  使用时间不要超过 14 天的最长持续使用时间。

注意

- 请勿触摸水罐底座的热表面。否则可能导致皮肤灼伤。
- 请勿将毛巾、枕头或床单等物品覆盖在管路上。否则可能导致皮肤灼伤。
- 避免管路长时间接触患者皮肤。否则可能导致皮肤灼伤。
- 请勿让湿化水罐在没有水或气流的情况下工作。否则可能会导致湿度偏低。
- 水源必须至少高于湿化水罐 50 cm。否则可能会导致湿度偏低。

附注

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

繁體中文 (zht)

F&P 950™ 成人 Optiflow™ 加熱管路套組

適用用途

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

禁忌症

呼吸加熱濕化並無禁忌症。

副作用

呼吸加熱濕化並無已知副作用。

技術規格

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

病患體重：	>10 kg
介面連接：	ISO 5356-1 錐形連接頭
呼吸管路長度：	
吸氣：	1.60 m
漏氣量 (60 cmH₂O, BTPS)：	
單管：	<40 mL/min
氣流阻力 (30 L/min, BTPS)：	
吸氣：	0.31 ± 0.03 cmH ₂ O (含測量誤差 0.02 cmH ₂ O)
順應性 (60 cmH₂O, BTPS)：	
單管：	1.51 ± 0.21 mL/cmH ₂ O (含測量誤差 0.02 mL/cmH ₂ O)
管路最小內徑：	17 mm
管路表面溫度上限：	44 °C
最大工作壓力：	80 cmH ₂ O
工作流量範圍 (Optiflow)：	5–70 L/min
室溫：	18–26 °C
加濕水罐最大注水量：	160 mL

標誌定義

	請按照使用說明 — 安全性。
	參照使用說明。 fphcare.com/950IFU
	單次使用。
	加濕水罐中的水位正確。
	加濕水罐水位錯誤；不要使用加濕水罐。
	此組件可在設置中棄置。
	Type BF 觸身部件。
	呼吸器吸氣端口（流向病患）。
	本產品不含天然乳膠。
	溫度限值。
	製造商。
	製造日期。
	有效期限。

警告、注意及備註

警告

- 必須始終對病患進行適當的監控（例如氧氣飽和度）。未妥善監控病患（例如在氣流中斷的情況下）可能導致嚴重傷害或死亡。
- 單次使用。請勿重複使用本產品。重複使用可能導致感染物質的傳播、治療中斷、嚴重傷害或死亡。
- 若使用的（或改裝）呼吸管路/加濕水罐組合非 Fisher & Paykel Healthcare 所建議，則可能導致加濕系統效能不佳、呼吸器故障或嚴重傷害。
- 經鼻輸送呼吸氣體會產生依賴於氣流的呼吸道正壓（PAP）。請務必考量病患對於氣道正壓（PAP）可能產生的不良反應。
- 請勿在任何引火源附近使用本產品。暴露在氧氣中會增加火災風險，而導致嚴重傷害或死亡。

未遵守下列警告可能有損設備效能或危及安全（包括可能造成嚴重的傷害）：

- 本產品專為輸送空氣及/或氧氣所設計。不適合於輸送易燃麻醉混合氣體或氮氧混合氣體。
- 請勿輾壓、拉伸或擠壓管路。
- 請勿對本產品進行清潔或滅菌。避免與化學品、清潔劑或乾式洗手液接觸。
- 設定適當的呼吸器或氣流來源警報，以監測療程之執行。
- 在將系統連接至病患前，請確保鼻導管有氣流通過。
- 使用前請先檢查所有連接都已接牢。
- 監測管路冷凝情形，以避免阻塞或累積液體。必要時予以排乾。
- 潮濕加熱器應隨時保持水平，且位置低於病患。
- 如果加濕水罐有明顯損傷或曾經掉落，請勿使用此加濕水罐。
- 如果加濕水罐的感測器蓋脫落或遺失，請勿使用此加濕水罐。
- 如果水位超過最高水位線，請勿使用此加濕水罐。
- 請勿在加濕水罐中裝入溫度高於 37 °C 的水。
-  最長使用期限不得超過 14 天。

注意

- 請勿觸摸加濕水罐底座的高溫表面。未能遵守將導致皮膚灼傷。
- 請勿將毛巾、枕頭或床單等材料覆蓋在管路上。未能遵守將導致皮膚灼傷。
- 避免管路與病患皮膚長時間接觸，未能遵守將導致皮膚灼傷。
- 請勿在無水或無氣流情形下操作加濕水罐。未能遵守可能會導致濕度偏低。
- 水源必須至少比加濕水罐高 50 cm 以上。未能遵守可能會導致濕度偏低。

備註

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

Komplet sklopa s grijanjem Optiflow™ za odrasle F&P 950™**Indikacije za uporabu**

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

Kontraindikacija

Nema kontraindikacija za respiratorno ovlaživanje s grijanjem.

Nuspojave

Nema poznatih nuspojava respiratornog ovlaživanja s grijanjem.

Tehničke specifikacije

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

Težina bolesnika:	>10 kg
Spojevi sučelja:	ISO 5356-1 stožasti priključci
Duljina cijevi za disanje:	Udisajna: 1,60 m
Curenje plina (60 cmH₂O, BTPS):	Jedan ogranak: <40 mL/min
Otpor na protok (30 L/min, BTPS):	Udisajno: 0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(uključuje mjernu nesigurnost od 0,02 cmH ₂ O)	
Sukladnost (60 cmH₂O, BTPS):	Jedan ogranak: 1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(uključuje mjernu nesigurnost od 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Minimalni unutrašnji promjer cijevi:	17 mm
Maksimalna površinska temperatura cijevi:	44 °C
Maksimalan radni tlak:	80 cmH ₂ O
Raspon radnog protoka Optiflow:	5–70 L/min
Sobna temperatura:	18–26 °C
Maksimalna zapremnina vode u komori:	160 mL

Definicije simbola

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

Upozorenja, mjere opreza i napomene**⚠ UPOZORENJA**

- Uvijek je potreban odgovarajući nadzor bolesnika (npr. zasićenosti kisikom). Nenadziranje pacijenta (npr. u slučaju prekida protoka plina) može za posljedicu imati tešku ozljedu ili smrt.
- Samo za jednokratnu uporabu. Nemojte ponovno upotrebljavati ovaj proizvod. Ponovnom se uporabom mogu prenijeti zarazne tvari, može se izazvati prekid terapije, može doći do teške ozljede ili smrti.
- Uporaba (ili izmjena) kombinacija sustava za disanje i komore koje nije preporučio Fisher & Paykel Healthcare može dovesti do lošeg ovlaživanja, kvara ventilatora ili teške ozljede.
- Dovodom respiratornih plinova nazalnim putem generira se pozitivan tlak u dišnim putovima (PAP) ovisan o protoku. O tome treba voditi računa u slučajevima u kojima PAP može negativno utjecati na bolesnika.
- Nemojte upotrebljavati proizvod u blizini izvora zapaljenja. Izlaganjem kisiku povećava se opasnost od požara koji može uzrokovati teške ozljede ili smrt.

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

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

⚠ MJERE OPREZA

- Ne dirajte vruću površinu baze komore. Nepriдрžavanje uputa može dovesti do opekline na koži.
- Nemojte prekrivati sustav materijalima kao što su ručnici, jastuci ili posteljina. Nepriдрžavanje uputa može dovesti do opekline na koži.
- Izbjegavajte dugotrajan kontakt cijevi s kožom bolesnika. Nepriдрžavanje uputa može dovesti do opekline na koži.
- Nemojte rukovati komorom ako nema protoka vode ili plina. Nepriдрžavanje uputa može dovesti do niskih razina vlage.
- Izvor vode mora biti najmanje 50 cm viši od komore. Nepriдрžavanje uputa može dovesti do niskih razina vlage.

NAPOMENE

- Za irigaciju upotrijebite sterilnu vodu po USP-u ili ekvivalentnu. Dodavanje drugih tvari može imati negativan utjecaj.
- Prilikom odlaganja u otpad korisnik može biti izložen tekućinama iz dišnog sustava. Sa sustavima za disanje mora se postupati kao da su kontaminirani. Odložite u otpad u skladu s lokalnim ili državnim zakonima i propisima o zaštiti okoliša.
- Ako je tijekom uporabe ovog proizvoda došlo do ozbiljnog incidenta, obratite se svom lokalnom predstavniku tvrtke Fisher & Paykel Healthcare te, ako se nalazite u državi članici Europske unije, nadležnom tijelu u vašoj zemlji.

Sada vyhřívaneho okruhu Optiflow™ pro dospělé F&P 950™**Indikace k použití**

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

Kontraindikace

S vyhříváním zvlhčováním dýchacích cest nejsou spojeny žádné kontraindikace.

Vedlejší účinky

Nesou známy žádné vedlejší účinky vyhřívaneho zvlhčování dýchacích cest.

Technické specifikace

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

Hmotnost pacienta:	>10 kg
Připojky rozhraní :	Kuželové konektory podle ISO 5356-1
Délka dýchací hadice:	Nádechová: 1,60 m
Únik plynu (60 cmH₂O, BTPS):	Jednoduchá větev: <40 mL/min
Odpor vůči průtoku (30 L/min, BTPS):	Nádechový: 0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(včetně nejistoty měření 0,02 cmH ₂ O)	
Soulad (60 cmH₂O, BTPS):	Jednoduchá větev: 1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(včetně nejistoty měření 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Minimální vnitřní průměr hadice:	17 mm
Maximální povrchová teplota hadice:	44 °C
Maximální provozní tlak:	80 cmH ₂ O
Provozní rozsah průtoku Optiflow:	5–70 L/min
Pokořová teplota:	18–26 °C
Maximální objem vody v komoře:	160 mL

Definice symbolů

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

Varování, upozornění a poznámky**⚠ VAROVÁNÍ**

- Vždy je nutné zajistit řádné monitorování pacienta (například kontrolu saturace kyslíkem). Pokud pacient nebude monitorován, může dojít k vážnému poškození zdraví nebo úmrtí (například v případě přerušení průtoku plynu).
- Na jedno použití. Nepoužívejte tento výrobek opakovaně. Opakované použití může vést k přenosu infekčních látek, přerušení léčby, vážnému poškození zdraví nebo úmrtí.
- Používání (nebo úprava) kombinací dýchacích okruhů / komor nedoporučených společností Fisher & Paykel Healthcare může vést k nedostatečnému zvlhčování, poruše ventilátoru nebo závažné újmě.
- Při přívodu dýchacích plynů nosem vzniká v dýchacích cestách přetlak (PAP) závislý na průtoku. Je nutné to mít na paměti v případě, že PAP by pro pacienta mohl být nežádoucí.
- Výrobek nepoužívejte v blízkosti zdrojů vznícení. Vystavení kyslíku zvyšuje riziko požáru, který může způsobit poranění nebo úmrtí pacienta.

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

- Tento výrobek je určen pro podávání vzduchu a/nebo kyslíku. Není vhodný pro podání hořlavých anestetických plyných směsí nebo směsí Heliox.
- Nestlačujte a nenatahujte hadičku a nevymačkávejte z ní tekutinu.
- Tento výrobek se nesmí čistit ani sterilizovat. Zamezte kontaktu s chemikáliemi, čisticími prostředky nebo dezinfekčními prostředky na ruce.
- Nastavte příslušné alarmy ventilátoru nebo zdroje průtoku, abyste mohli sledovat poskytování léčby.
- Před připojením k pacientovi ověřte průtok plynu hadicí.
- Před použitím zkontrolujte, zda jsou všechny spoje těsné.
- Sledujte kondenzát v okruhu, abyste zabránili ucpání nebo hromadění tekutin. Podle potřeby kondenzát odvádějte.
- Zvlhčovač by měl vždy stát rovně a měl by být níže než pacient.
- Komoru nepoužívejte, jestliže upadla nebo je viditelně poškozená.
- Komoru nepoužívejte, pokud jsou v komoře uvolněné kryty některých senzorů nebo úplné chybí.
- Komoru nepoužívejte, pokud hladina vody stoupne nad rysku maximální povolené hladiny vody.
- Komoru neplňte vodou o teplotě vyšší než 37 °C.
-  Nepoužívejte déle než po maximální dobu 14 dnů.

⚠ UPOZORNĚNÍ

- Nedotýkejte se horkého povrchu základny komory. Mohlo by to vést k popálení pokožky.
- Nepřikrývejte okruh materiály, jako jsou ručníky, polštáře nebo prostěradla. Mohlo by to vést k popálení pokožky.
- Nenechávejte hadici v delším kontaktu s pokožkou pacienta. Mohlo by to vést k popálení pokožky.
- Neprovozujte komoru bez průtoku vody nebo plynu. Nedodržení by mohlo vést k nízké úrovni zvlhčování.
- Zdroj vody musí být nejméně o 50 cm výše než komora. Nedodržení by mohlo vést k nízké úrovni zvlhčování.

POZNÁMKY

- K inhalaci použijte sterilní vodu dle ČL nebo ekvivalent. Přidávání dalších látek může mít nepříznivé účinky.
- Během likvidace může být uživatel vystaven působení tekutin z dýchacích cest. S dýchacími okruhy je nutné zacházet jako s kontaminovanými. Likvidaci provádějte v souladu s místními nebo národními zákony a předpisy týkajícími se ochrany životního prostředí.
- Pokud při používání tohoto přístroje došlo k vážné nehodě, informujte zástupce společnosti Fisher & Paykel Healthcare a v případě členských zemí Evropské unie příslušný orgán ve vaší zemi.

F&P 950™ Opvarmet Optiflow™ slangesæt til voksne

Indikationer

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

Kontraindikation

Der er ingen kontraindikationer for opvarmet respiratorisk befugtning.

Bivirkninger

Der er ingen kendte bivirkninger ved opvarmet respiratorisk befugtning.

Tekniske specifikationer

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

Patientvægt:	>10 kg
Interface-forbindelser:	ISO 5356-1 koniske konnektorer
Patientslangens længde:	Inspiratorisk: 1,60 m
Lækage (60 cmH₂O, BTPS):	Enkeltslange: <40 mL/min
Flowmodstand (30 L/min, BTPS):	Inspiratorisk: 0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(inkluderer måleusikkerhed på 0,02 cmH ₂ O)	
Komplians (60 cmH₂O, BTPS):	Enkeltslange: 1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(inkluderer måleusikkerhed på 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Minimum indvendig diameter for slange:	17 mm
Slangens maksimale overfladetemperatur:	44 °C
Maksimalt driftstryk:	80 cmH ₂ O
Flowområde ved drift Optiflow:	5–70 L/min
Stuetemperatur:	18–26 °C
Kammerets maksimale vandvolumen:	160 mL

Symbolforklaring

	Følg brugsanvisningen - sikkerhed.
	Se brugsanvisningen. fphcare.com/950IFU
	Til engangsbrug.
	Korrekt vandniveau i vandkammeret.
	Forkert vandniveau. Vandkammeret må ikke benyttes.
	Komponenten kan bortskaffes ved opsætning.
	Type BF anvendt del.
	Apparatets inspirationsport (flow til patient).
	Dette produkt er ikke fremstillet med naturlig gummilatex.
	Temperaturbegrænsninger.
	Fabrikant.
	Fremstillingsdato.
	Udløbsdato.

Advarsler, forsigtighedsregler og bemærkninger

⚠ ADVARSLER

- Patienten skal konstant monitoreres (f.eks. iltmætning) på passende vis. Manglende monitorering af patienten (f.eks. i tilfælde af afbrydelse af luftflow) kan resultere i alvorlig personskade eller død.
- Til engangsbrug. Dette produkt må ikke genbruges. Genbrug kan medføre overførsel af smitstoffer, afbrydelse af behandling, alvorlig tilskadekomst eller dødsfald.
- Brug (eller modifikation) af slangesæt/ kammer-kombinationer, som ikke er anbefalet af Fisher & Paykel Healthcare, kan medføre ringe befugtning, respiratorsvigt eller alvorlig personskade.
- Nasal tilførsel af åndedrætsgasser genererer flowafhængigt positivt luftvejstryk (PAP). Dette skal der tages højde for i situationer, hvor PAP kan give patienten bivirkninger.
- Må ikke anvendes i nærheden af nogen antændelseskilde. Eksponering for ilt øger risikoen for brand, der kan forårsage alvorlig personskade eller dødsfald.

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

- Dette produkt er beregnet til administration af luft og/eller ilt. Det er ikke egnet til administration af brandbare anæstesigasblandinger eller heliox-gas.
- Slangen må ikke klemmes, strækkes eller malkes.
- Dette produkt må ikke rengøres eller steriliseres. Undgå kontakt med kemikalier, rengøringsmidler eller håndrensemidler.
- Indstil relevante respirator- eller flowkildealarmer for at overvåge behandlingen.
- Kontrollér, at der er luftflow gennem slangen, inden den kobles til en patient.
- Kontrollér, at alle tilslutninger er stramme før brug.
- Monitorér kondensat i slangesættet for at forhindre tilstopning eller ansamling af væske. Dræn efter behov.
- Befugteren skal altid være placeret plant og anbragt lavere end patienten.
- Kammeret må ikke benyttes, hvis det er synligt beskadiget eller har været tabt.
- Kammeret må ikke benyttes, hvis nogen af sensordækslerne har løsnet sig eller mangler i kammeret.
- Kammeret må ikke benyttes, hvis vandstanden stiger over den maksimale vandstandslinje.
- Fyld ikke kammeret med vand, der er varmere end 37 °C.
-  Må ikke anvendes længere end den maksimale brugsvarighed på 14 dage.

⚠ FORSIGTIGHEDSREGLER

- Rør ikke ved kammerbundens varme overflade. Manglende overholdelse kan medføre forbrænding af huden.
- Slangesættet må ikke tildækkes med materialer såsom håndklæder, puder eller sengetøj. Manglende overholdelse kan medføre forbrænding af huden.
- Undgå at lade slangen være i langvarig berøring med patientens hud. Manglende overholdelse kan medføre forbrænding af huden.
- Kammeret må ikke betjenes uden vand eller luftflow. Manglende overholdelse kan medføre lave fugtighedsniveauer.
- Vandkilden skal være mindst 50 cm højere end kammeret. Manglende overholdelse kan medføre lave fugtighedsniveauer.

BEMÆRKNINGER

- Anvend sterilt USP-vand til skylning, eller tilsvarende. Tilsætning af andre stoffer kan have uønskede virkninger.
- Brugeren kan udsættes for luftvejsvæsker under bortskaffelse. Slangesæt skal håndteres som kontaminerede. Bortskaffes i henhold til lokale, statslige eller landespecifikke miljølovgivning og -forordninger.
- Hvis der har fundet en alvorlig hændelse sted under brug af dette produkt, bedes du kontakte din lokale Fisher & Paykel Healthcare-repræsentant og, for EU-medlemslande, den ansvarlige myndighed i dit land.

F&P 950™ Optiflow™ verwarmd circuitset voor volwassenen

Indicaties voor gebruik

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

Contra-indicaties

Er zijn geen contra-indicaties voor verwarmde luchtwegbevochtiging.

Neveneffecten

Er zijn geen bekende neveneffecten van verwarmde luchtwegbevochtiging.

Technische specificaties

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

Gewicht patiënt:	>10 kg
Interface-aansluitingen:	ISO 5356-1 conische connectoren
Lengte beademingsslang:	Inademingsslang: 1,60 m
Gaslekklage (60 cmH₂O, BTPS):	Eén slang: <40 mL/min
Flowweerstand (30 L/min, BTPS):	Inademing: 0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(inclusief 0,02 cmH ₂ O meetonzekerheid)	
Therapietrouw (60 cmH₂O, BTPS):	Eén slang: 1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(inclusief 0,02 mL/cmH ₂ O meetonzekerheid)	
Minimale binnendiameter slang:	17 mm
Maximale oppervlaktetemperatuur slang:	44 °C
Maximale bedrijfsdruk:	80 cmH ₂ O
Bedrijfsflowbereik Optiflow:	5–70 L/min
Kamertemperatuur:	18–26 °C
Maximaal watervolume in de kamer:	160 mL

Betekenis van symbolen

	Volg de gebruiksaanwijzing - Veiligheid.
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing. fphcare.com/950IFU
	Voor eenmalig gebruik.
	Correct waterniveau in waterkamer.
	Incorrect waterniveau; gebruik de waterkamer niet.
	Onderdeel kan tijdens installatie worden weggegooid.
	Toegepast onderdeel van type BF.
	Inademingspoort van het beademingstoestel (flow naar patiënt).
	Voor de vervaardiging van dit product is geen natuurrubberlatex gebruikt.
	Temperatuurbeperkingen.
	Fabrikant.
	Fabricagedatum.
	Vervaldatum.

Waarschuwingen, aandachtspunten en opmerkingen

⚠ WAARSCHUWINGEN

- Patiënten moeten te allen tijde op geschikte wijze worden bewaakt (bijv. zuurstofsaturatie). Het niet bewaken van de patiënt kan (bijv. bij onderbreking van de flow) resulteren in ernstig letsel of overlijden.
- Voor eenmalig gebruik. Dit product mag niet worden hergebruikt. Hergebruik kan leiden tot overdracht van besmettelijke stoffen, onderbreking van de behandeling, ernstig letsel of overlijden.
- Het gebruik (of de aanpassing) van combinaties van beademingscircuit/ kamer die niet worden geadviseerd door Fisher & Paykel Healthcare kan leiden tot slechte bevochtiging, een onjuiste werking van het beademingstoestel of ernstig letsel.
- Toediening via de neus van beademingslucht genereert een flowafhankelijke positieve luchtwegdruk (PAP). In gevallen waarin PAP een negatieve invloed op een patiënt kan hebben, moet hiermee rekening worden gehouden.
- Gebruik het product niet in de buurt van ontstekingsbronnen. Blootstelling aan zuurstof vergroot het risico op brand, wat kan leiden tot letsel of overlijden van de patiënt.

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

- Dit product is ontworpen voor de toediening van lucht en/of zuurstof. Het is niet geschikt voor de toediening van brandbare anesthesiegasmengsels of heliox.
- De slang mag niet worden geplet of uitgerekt en er mag niet in worden geknepen.
- Dit product niet onderdompelen of steriliseren. Vermijd contact met chemische stoffen, schoonmaakmiddelen en handontsmettingsmiddelen.
- Stel passende alarmen in voor het beademingstoestel of de flowbron om de therapietoediening te bewaken.
- Controleer of er een luchtflow aanwezig is in de slang voordat u deze op een patiënt aansluit.
- Controleer vóór gebruik of alle aansluitingen goed vastzitten.
- Bewaak op circuitcondens om occlusie of ophoping van vocht te voorkomen. Tap zo nodig vloeistof af.
- De bevochtiger moet altijd waterpas en lager dan de patiënt staan.
- Gebruik de kamer niet als deze zichtbaar is beschadigd of is gevallen.
- Gebruik de kamer niet als de sensorafdekkingen zijn losgeraakt of ontbreken aan de kamer.
- Gebruik de kamer niet als het waterniveau tot boven het aangegeven maximale waterniveau stijgt.
- Vul de kamer niet met water warmer dan 37 °C.
-  Niet gebruiken na de maximale gebruiksduur van 14 dagen.

⚠ AANDACHTSPUNTEN

- Raak het hete oppervlak van de kamerbodem niet aan. Als deze instructie wordt genegeerd, kunnen er brandwonden ontstaan.
- Bedek het circuit niet met materialen zoals handdoeken, kussens of beddengoed. Als deze instructie wordt genegeerd, kunnen er brandwonden ontstaan.
- Voorkom langdurig contact van slangen met de huid van de patiënt. Als deze instructie wordt genegeerd, kunnen er brandwonden ontstaan.
- Gebruik de kamer niet zonder water of luchtflow. Als deze instructie wordt genegeerd, kan er een lage luchtvochtigheid ontstaan.
- De waterbron moet ten minste 50 cm hoger dan de kamer worden geplaatst. Als deze instructie wordt genegeerd, kan er een lage luchtvochtigheid ontstaan.

OPMERKINGEN

- Gebruik USP steriel water of een vergelijkbaar product voor irrigatie. Het toevoegen van andere stoffen kan leiden tot bijwerkingen.

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

F&P 950™ täiskasvanu soojendusega kontuuri komplekt Optiflow™

Kasutusnäidustused

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

Vastunäidustus

Hingamisteede soojendatud niisutamiseks pole vastunäidustusi.

Kõrvaltoimed

Hingamisteede soojendatud niisutamisel pole teadaolevaid kõrvaltoimeid.

Tehnilised andmed

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

Patsiendi kaal: >10 kg
Liidese ühendused: ISO 5356-1 koonilised liitmikud

Hingamisvooliku pikkus:
Inspiratoorne: 1,60 m
Gaasileke (60 cmH₂O, kehatemperatuuril rõhuga küllastunud):
Üheharuline: <40 mL/min
Voolutakistus (30 L/min, kehatemperatuuril rõhuga küllastunud):
Inspiratoorne: 0,31 ± 0,03 cmH₂O (sh mõõtmise ebatäpsus 0,02 cmH₂O)
Vastavus (60 cmH₂O, kehatemperatuuril rõhuga küllastunud):
Üheharuline: 1,51 ± 0,21 mL/cmH₂O (sh mõõtmise ebatäpsus 0,02 mL/cmH₂O)
Vooliku minimaalne siseläbimõõt: 17 mm
Vooliku maksimaalne pinnatemperatuur: 44 °C
Maksimaalne töörõhk: 80 cmH₂O
Optiflow töövoolu vahemik: 5–70 L/min
Ruumitemperatuur: 18–26 °C
Kambri maksimaalne veemaht: 160 mL

Sümbolite tähendused

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

Hoiatused, ettevaatusabinõud ja märkused

HOIATUSED

- Patsiendi seisundit (nt hapnikuküllastust) tuleb kogu aeg nõuetekohaselt jälgida. Patsiendi mittejälgimine võib (nt gaasivoolu katkemise korral) põhjustada tõsist kahju või surma.
- Ühekordseks kasutamiseks. Ärge kasutage seda toodet korduvalt. Korduskasutus võib põhjustada nakkusetekitajate ülekandumise, raviprotseduuri katkemise, tõsiseid vigastusi või surma.
- Fisher & Paykel Healthcare soovituseta hingamiskontuuride/kambrite kombinatsioonide kasutamine või modifitseerimine võib vähendada niisutuse jõudlust, põhjustada ventilaatori talitlushäire või tõsise vigastuse.
- Hingamisgaaside ninakaudne manustamine genereerib voolust sõltuva positiivse rõhu hingamisteedes (PAP). Seda peab võtma arvesse olukordades, kus PAP võib põhjustada patsiendile kõrvaltoimeid.
- Ärge kasutage toodet ühegi süüteallika läheduses. Hapnikuga kokkupuude suurendab tuleohtu, mis võib põhjustada tõsiseid vigastusi või surma.

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

- See toode on mõeldud õhu ja/või hapniku manustamiseks. See ei sobi tuleohtlike anesteetiliste gaasisegude ega Helioxi gaaside manustamiseks.
- Ärge muljuge, venitage ega pigistage voolikuid.
- Ärge puhastage ega steriliseerige seda toodet. Vältige kokkupuudet kemikaalide, puhastusvahendite või kätepuhastusvahenditega.
- Ravimanustamise jälgimiseks määrake sobivad ventilaatori või vooluallika alarimid.
- Enne patsiendiga ühendamist veenduge, et voolikus on gaasivool.
- Enne kasutamist veenduge, et kõik ühendused oleksid tihedad.
- Oklusiooni või vedeliku kogunemise vältimiseks jälgige kondensaati kontuuris. Tühjendage vastavalt vajadusele.
- Niisuti peab olema alati tasasel pinnal ja patsiendist madalamal.
- Ärge kasutage kambrit, kui see on nähtavalt kahjustatud või maha kukkunud.
- Ärge kasutage kambrit, kui mõni anduri kate on kambri küljest lahti või puudub.
- Ärge kasutage kambrit, kui veetase tõuseb üle maksimaalse veetaseme joone.
- Ärge täitke kambrit üle 37 °C temperatuuriga veega.
-  Ärge kasutage kauem kui maksimaalselt 14 päeva.

ETTEVAATUSABINÕUD

- Ärge puudutage kambri aluse kuuma pinda. Hoiatuse eiramine võib põhjustada nahapõletusi.
- Ärge katke kontuuri esemetega, nagu rätikud, padjad või voodipesu. Hoiatuse eiramine võib põhjustada nahapõletusi.
- Vältige voolikute pikaajalist kokkupuudet patsiendi nahaga. Hoiatuse eiramine võib põhjustada nahapõletusi.
- Ärge kasutage kambrit ilma vee- või gaasivooluta. Hoiatuse eiramine võib põhjustada madala niiskustaseme.
- Veeallikas peab paiknema vähemalt 50 cm kambrist kõrgemal. Hoiatuse eiramine võib põhjustada madala niiskustaseme.

MÄRKUSED

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

F&P 950™ Optiflow™ Heated Circuit Kit para sa Nasa Hustong Gulang

Mga indikasyon para sa paggamit

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

Kontraindikasyon

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

Mga epekto

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

Mga teknikal na espesipikasyon

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

Timbang ng pasyente: >10 kg
Mga interface na koneksyon: Mga ISO 5356-1 Conical Connector
Haba ng tubo para sa paghinga: Paglanghap: 1.60 m
Pagtagas ng gas (60 cmH₂O, BTPS): Solong limb: <40 mL/min
Paglaban sa daloy (30 L/min, BTPS): Paglanghap: 0.31 ± 0.03 cmH₂O (may kasamang kawalan ng katiyakan sa pagsukat na 0.02 cmH₂O)
Pagsunod (60 cmH₂O, BTPS): Solong limb: 1.51 ± 0.21 mL/cmH₂O (may kasamang kawalan ng katiyakan sa pagsukat na 0.02 mL/cmH₂O)
Pinakamaliit na panloob na dyametro ng tubo: 17 mm
Pinakamataas na temperatura sa ibabaw ng tubo: 44 °C
Pinakamataas na presyon sa pagpapatakbo: 80 cmH₂O
Saklaw ng daloy sa pagpapatakbo
Optiflow: 5–70 L/min
Temperatura ng silid: 18–26 °C
Pinakamataas na dami ng tubig sa chamber: 160 mL

Mga kahulugan ng simbolo

	Sundin ang mga tagubilin sa paggamit - kaligtasan.
	Sumangguni sa mga tagubilin sa paggamit. fphcare.com/950IFU
	Paggamit nang isang beses.
	Tamang antas ng tubig sa chamber ng tubig.
	Maling antas ng tubig; huwag gamitin ang chamber ng tubig.
	Maaaring itapon ang bahagi sa pag-setup.
	Type BF na inilapat na bahagi.
	Paglanghap na port ng bentilador (daloy tungo sa pasyente).
	Ang produktong ito ay hindi yari sa natural na latex na goma.
	Mga limitasyon sa temperatura.
	Tagagawa.
	Petsa ng paggawa.
	Petsa ng pagkawalang bisa.

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

MGA BABALA

- Dapat gamitin ang naaangkop na pagsubaybay sa pasyente (hal. saturation ng oxygen) sa lahat ng oras. Ang kabiguang subaybayan ang pasyente (hal. sa kaganapan ng pagkagambala sa daloy ng gas) ay maaaring magresulta sa malubhang pinsala o pagkamatay.
- Paggamit nang isang beses. Huwag muling gamitin ang produktong ito. Ang muling paggamit ay maaaring magresulta sa transmisyon ng mga nakahahawang sangkap, pagkagambala sa paggamot, malubhang pinsala, o pagkamatay.
- Ang paggamit (o pagbabago) sa mga kumbinasyon ng circuit/chamber sa paghinga na hindi inirerekomenda ng Fisher & Paykel Healthcare ay maaaring magresulta sa mahinang pamamasa-basa, maling paggana ng bentilador, o malubhang pinsala.
- Ang paghahatid ng mga panghinga na gas sa ilong ay bumubuo ng positibong presyon sa daluyan ng hangin (positive airway pressure, PAP) na nakasalalay sa daloy. Dapat isaalang-alang ito kung kailan maaaring magkaroon ng masamang epekto ang PAP sa isang pasyente.
- Huwag gamitin ang produkto nang malapit sa anumang pinagmulan ng pag-aapoy. Ang pagkakalantad sa oxygen ay nagdaragdag sa panganib ng sunog na maaaring maging sanhi ng malubhang pinsala o pagkamatay.

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

- Ang produktong ito ay idinisenyo para sa paghahatid ng hangin at/o oxygen. Hindi ito angkop para sa paghahatid ng nasusunog na mga anestetikong halo ng gas o Heliox na gas.
- Huwag durugin, banatin, o i-milk ang tubo.
- Huwag linisin o isterilisado ang produktong ito. Iwasang malagyan ng mga kemikal, mga panlinis na ahente, o mga sanitizer ng kamay.
- Itakda ang naaangkop na mga alarma para sa bentilador o pinagmulan ng daloy upang masubaybayan ang paghahatid ng terapiya.
- Tiyaking may daloy na gas sa tubo bago ito ikabit sa isang pasyente.
- Suriin na mahigpit ang lahat ng mga koneksyon bago gamitin.
- Subaybayan ang condensate ng circuit upang maiwasan ang pagbara o akumulasyon ng likido. Alisan ng tubig kung kinakailangan.
- Ang humidifier ay dapat palaging nakapantay at nakaposisyon na mas mababa kaysa sa pasyente.
- Huwag gamitin ang chamber kung ito ay nakikitang na nasira o nahulog na.
- Huwag gamitin ang chamber kung ang alinman sa mga takip ng sensor ay natanggal o nawawala mula sa chamber.
- Huwag gamitin ang chamber kung ang antas ng tubig ay tumataas nang mas mataas sa linya ng pinakamataas na antas ng tubig.
- Huwag punan ang chamber ng tubig na higit sa 37 °C.
-  Huwag gamitin nang lampas sa 14 na araw na pinakahabang tagal ng paggamit.

MGA PAG-IINGAT

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

- Ang pinagmulan ng tubig ay dapat mas mataas nang hindi bababa sa 50 cm kaysa sa chamber. Ang kabiguang sumunod ay maaaring magresulta sa mga mababang antas ng kahalumigmigan.

MGA DAPAT TANDAAN

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

F&P 950™ Aikuisen lämmitetty Optiflow™-letkustosarja

Käyttöaiheet

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

Vasta-aihe

Lämmitetylle hengitysteiden kosteutekselle ei ole vasta-aiheita.

Haittavaikutukset

Lämmitetyllä hengitysteiden kosteuteksella ei ole tunnettuja haittavaikutuksia.

Tekniset tiedot

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

Potilaan paino:	>10 kg
Käyttöliittymän liitännät:	ISO 5356-1 -kartioliittimet

Hengitysletkun pituus:	1,60 m
Kaasun vuoto (60 cmH₂O, BTPS):	
Yksöisletkusto:	<40 mL/min

Virtausvastus (30 L/min, BTPS):	
Sisäänhengitys:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(sisältää mittausepävarmuuden 0,02 cmH ₂ O)	

Komplianssi (60 cmH₂O, BTPS):	
Yksöisletkusto:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(sisältää mittausepävarmuuden 0,02 mL/cmH ₂ O)	

Letkun vähimmäissisähalkaisija:	17 mm
Letkun maksimpintalämpötila:	44 °C
Enimmäiskäyttöpaine:	80 cmH ₂ O
Käyttövirtausalue Optiflow:	5–70 L/min
Huoneen lämpötila:	18–26 °C
Säiliön veden enimmäistilavuus:	160 mL

Symbolien määritelmät

	Noudata käyttöohjeiden kohtaa ”Turvallisuus”.
	Tutustu käyttöohjeisiin. fphcare.com/950IFU
	Kertakäyttöinen.
	Vesisäiliön oikea veden taso.
	Väärä vesimäärä; älä käytä vesisäiliötä.
	Osa voidaan hävittää alkuasennuksen yhteydessä.
	Tyypin BF potilasliityntäosa.
	Ventilaattorin sisäänhengitysportti (virtaus potilaaseen).
	Tämän tuotteen valmistuksessa ei ole käytetty luonnonkumilateksia.
	Lämpötilarajoitukset.
	Valmistaja.
	Valmistuspäivä.
	Viimeinen käyttöpäivä.

Varoitukset, huomiot ja huomautukset

VAROITUKSET

- Potilasta on valvottava (esim. happisaturaatiota) asianmukaisesti koko ajan. Jos potilasta ei valvota (esim. kaasuvirtauksen keskeytyessä), voi seurata vakavaa vahinkoa tai kuolema.
- Kertakäyttöinen. Ei saa käyttää uudelleen. Uudelleenkäyttö voi johtaa tartuntavaarallisten aineiden välittymiseen, hoidon keskeytymiseen, vakavaan vahinkoon tai hengenvaaraan.
- Muiden kuin Fisher & Paykel Healthcaren suosittelemien hengitysletkusto-/säiliöyhdistelmien käyttö (tai muuntelu) voi johtaa huonoon kostutukseen, ventilaattorin toimintahäiriöön tai vakavaan vahinkoon.
- Hengityskaasujen antaminen nenän kautta tuottaa virtausperusteisen positiivisen hengitystiepaineen (Positive Airway Pressure, PAP). Tämä on otettava huomioon, jos positiivisella hengitystiepineellä (PAP) voi olla haitallista vaikutusta potilaaseen.
- Tuotetta ei saa käyttää syttymislähteen lähellä. Altistus hapelle lisää tulipalon riskiä ja voi aiheuttaa vakavan vamman tai kuoleman.

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

- Tämä tuote on suunniteltu ilman ja/tai hapen antamiseen. Se ei sovellu tulenarkojen anestesiakaasuseosten tai heliox-kaasun antamiseen.
- Letkuja ei saa venyttää, puristaa tai vedellä.
- Tuotetta ei saa puhdistaa tai steriloida. Vältä kosketusta kemikaalien, puhdistusaineiden tai käsidesien kanssa.
- Määritä soveltuvat ventilaattorin tai virtauslähteen hälytykset hoidon annon seuraamista varten.
- Varmista, että ilma virtaa letkuston läpi, ennen kuin liität sen potilaaseen.
- Tarkista kaikkien liitosten tiiviyys ennen käyttöä.
- Ehkäise tukkeutumista tai nesteen kertymistä seuraamalla letkuston kondensaattia. Tyhjennä vesi tarvittaessa.
- Kostuttimen on aina oltava tasaisella alustalla ja alempana kuin potilas.
- Säiliötä ei saa käyttää, jos se on näkyvästi vahingoittunut tai pudonnut.
- Säilötä ei saa käyttää, jos jokin anturin kansi on pois paikoiltaan tai puuttuu säiliöstä.
- Säiliötä ei saa käyttää, jos veden pinta nousee yli maksimirajan.
- Älä täytä säiliötä vedellä, jonka lämpötila ylittää 37 °C.
-  Tuotetta ei saa käyttää 14 vuorokautta pidempään.

HUOMIOT

- Älä koske säiliön pohjan kuumaan pintaan. Muuten seurauksena saattaa olla palovamma.
- Letkuja ei saa peittää esimerkiksi peitoilla, pyyhkeillä tai liinavaatteilla. Muuten seurauksena saattaa olla palovamma.
- Vältä letkuston pitkäaikaista kosketusta potilaan ihoon. Muuten seurauksena saattaa olla palovamma.
- Säiliötä ei saa käyttää ilman veden tai kaasun virtausta. Muuten seurauksena saattaa olla matala kosteustaso.
- Vesilähteen täytyy olla ainakin 50 cm säiliötä korkeammalla. Muuten seurauksena saattaa olla matala kosteustaso.

HUOMAUTUKSET

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

Kit de circuit respiratoire chauffé Optiflow™ adulte F&P 950™

Indications d’utilisation

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

Contre-indications

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

Effets secondaires

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

Caractéristiques techniques

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

Poids du patient :	>10 kg
Raccords d'interface :	Raccords coniques conformes à la norme ISO 5356-1

Longueur du circuit respiratoire :	
Branche inspiratoire :	1,60 m
Fuite de gaz (60 cmH₂O, BTPS) :	
Mono-branche :	<40 mL/min
Résistance au débit (30 L/min, BTPS) :	
Branche inspiratoire :	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O

(inclut une incertitude de mesure de 0,02 cmH₂O)

Conformité (60 cmH₂O, BTPS) :	
Mono-branche :	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(inclut une incertitude de mesure de 0,02 mL/cmH ₂ O)	

Diamètre interne minimal du tuyau :	17 mm
Température maximale à la surface du tuyau :	44 °C
Pression maximale de fonctionnement :	80 cmH ₂ O
Plage de débit de fonctionnement de l'Optiflow : Température ambiante :	5–70 L/min
Volume d'eau maximal dans la chambre :	18–26 °C
	160 mL

Définitions des symboles

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

Avertissements, mises en garde et remarques

⚠️ AVERTISSEMENTS

- Les patients doivent faire l'objet d'une surveillance appropriée (p. ex. saturation en oxygène) en permanence. L'absence de surveillance du patient (p. ex. en cas d'interruption du débit de gaz) peut occasionner des lésions graves au patient qui peuvent s'avérer fatales.
- Usage unique. Ne pas réutiliser ce produit. La réutilisation peut entraîner la transmission de substances infectieuses, l'interruption du traitement, des blessures graves ou le décès.
- L'utilisation (ou la modification) d'associations circuit respiratoire/chambre non recommandées par Fisher & Paykel Healthcare peut entraîner une mauvaise humidification, un mauvais fonctionnement du ventilateur, ou des blessures graves.
- L'administration de gaz respiratoires par voie nasale génère une pression positive des voies aériennes (PAP) qui dépend du débit. Il convient d'en tenir compte dans les cas où une pression positive des voies aériennes risque d'avoir des effets indésirables sur un patient.
- Ne pas utiliser le produit à proximité d'une source de chaleur. L'exposition à l'oxygène augmente le risque d'incendie pouvant causer de graves blessures ou la mort.

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

- Ce produit est conçu pour l'administration d'air et/ou d'oxygène. Il n'est pas conçu pour l'administration de mélanges de gaz anesthésiants inflammables ou de gaz héliox.
- Ne pas écraser, étirer ni pincer les tuyaux.
- Ne pas nettoyer ou stériliser ce produit. Éviter tout contact avec des produits chimiques, des produits de nettoyage ou des produits désinfectants pour les mains.
- Régler les alarmes appropriées pour le ventilateur ou la source de débit afin de surveiller l'administration du traitement.
- S'assurer que le gaz circule dans le tuyau avant de brancher un patient.
- Vérifier que tous les raccords sont correctement serrés avant utilisation.
- Contrôler la condensation dans le circuit pour prévenir toute obstruction ou accumulation de liquide. Vidanger si nécessaire.
- L'humidificateur doit toujours être de niveau et placé plus bas que le patient.
- Ne pas utiliser la chambre si elle est visiblement endommagée ou si elle est tombée.
- Ne pas utiliser la chambre si l'une des protections des capteurs s'est délogée ou si elle est manquante.
- Ne pas utiliser la chambre si le niveau d'eau dépasse le niveau de remplissage maximum.
- Ne pas remplir la chambre d'eau à une température supérieure à 37 °C.
-  Ne pas utiliser au-delà de la période maximale d'utilisation de 14 jours.

⚠️ MISES EN GARDE

- Ne pas toucher la surface chaude de la base de la chambre. Le non-respect de cette consigne peut entraîner des brûlures cutanées.
- Ne pas couvrir le circuit avec une serviette, un oreiller ou un drap. Le non-respect de cette consigne peut entraîner des brûlures cutanées.
- Éviter tout contact prolongé des tuyaux avec la peau du patient. Le non-respect de cette consigne peut entraîner des brûlures cutanées.
- Ne pas utiliser la chambre sans eau ni débit de gaz. Le non-respect de cette consigne peut réduire le taux d'humidité.
- La poche d'eau doit se trouver à au moins 50 cm au-dessus de la chambre. Le non-respect de cette consigne peut réduire le taux d'humidité.

REMARQUES

- Utiliser de l'eau stérile pour irrigation USP (pharmacopée américaine) ou équivalent. L'ajout d'autres substances peut avoir des effets indésirables.

- L'utilisateur peut être exposé aux fluides respiratoires du patient pendant l'élimination. Les circuits respiratoires doivent être traités comme s'ils étaient contaminés. Éliminer conformément aux lois et réglementations environnementales locales, de l'état ou nationales.
- Si un incident grave se produit lors de l'utilisation de ce dispositif, veuillez contacter votre représentant local Fisher & Paykel Healthcare ainsi que l'organisme compétent, et pour les pays membres de l'Union européenne, l'autorité compétente dans votre pays.

Kit de circuit chauffé pour Optiflow™ Adulte F&P 950™

Indications d'utilisation

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

Contre-indications

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

Effets secondaires

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

Caractéristiques techniques

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

Poids du patient :	>10 kg
Raccords de l'interface :	Raccords coniques ISO 5356-1
Longueur du tube respiratoire :	Inspiratoire : 1,60 m
Fuite de gaz (60 cmH₂O, BTPS) :	Branche unique : <40 mL/min
Résistance au débit (30 L/min, BTPS) :	Inspiratoire : 0,31 ± 0,03 cmH₂O
(comprend une incertitude de mesure de 0,02 cmH₂O)	
Conformité (60 cmH₂O, BTPS) :	Branche simple : 1,51 ± 0,21 mL/cmH₂O
(comprend une incertitude de mesure de 0,02 mL/cmH₂O)	
Diamètre interne minimal du tube :	17 mm
Température maximale de la surface du tube :	44 °C
Pression de fonctionnement maximale :	80 cmH₂O
Plage de débit de fonctionnement Optiflow :	5–70 L/min
Température ambiante :	18–26 °C
Volume maximal d'eau dans la chambre :	160 mL

Définitions des symboles

	Suivre les instructions d'utilisation – sécurité
	Consulter les instructions d'utilisation fphcare.com/950IFU
	À usage unique
	Corriger le niveau d'eau dans la chambre à eau
	Niveau d'eau incorrect, ne pas utiliser la chambre à eau
	Le composant peut être jeté après la configuration
	Pièce appliquée de type BF
	Port inspiratoire du ventilateur (flux vers le patient)
	Ce produit n'est pas fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel
	Limite de température
	Fabricant
	Date de fabrication
	Date d'expiration

Avertissements, mises en garde et remarques

⚠️ AVERTISSEMENTS

- Un dispositif de surveillance approprié du patient (p. ex., la saturation en oxygène) doit être utilisé en tout temps. Tout défaut de surveillance du patient (p. ex., en cas d'interruption du débit de gaz) peut causer des lésions graves ou la mort.
- À usage unique. Ne pas réutiliser ce produit. La réutilisation peut entraîner la transmission de substances infectieuses, l'interruption du traitement, d'importants dommages ou la mort.
- L'utilisation (ou la modification) de combinaisons circuit respiratoire-chambre non recommandées par Fisher & Paykel Healthcare peut entraîner une mauvaise humidification, un dysfonctionnement du ventilateur ou des dommages graves.
- L'administration nasale des gaz respiratoires génère une pression positive des voies respiratoires (PAP) en fonction du débit. Cela doit être pris en compte lorsque la pression positive des voies respiratoires pourrait avoir des effets indésirables sur un patient.
- Ne pas utiliser le produit près d'une source d'ignition. L'exposition à l'oxygène augmente le risque d'incendie, ce qui peut causer des lésions graves ou la mort.

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

- Ce produit a été conçu pour l'administration de l'air et/ou de l'oxygène. Il ne convient pas à l'administration de mélanges de gaz anesthésiques inflammables ou de gaz héliox.
- Ne pas écraser, étirer ou appuyer sur les tuyaux.
- Ne pas nettoyer ou stériliser ce produit. Éviter tout contact avec des produits chimiques, des agents nettoyants ou des désinfectants pour les mains.
- Régler les alarmes appropriées du ventilateur ou de la source de débit pour surveiller l'administration du traitement.
- S'assurer que le gaz circule dans la tubulure avant de la brancher au patient.
- S'assurer que toutes les pièces sont bien reliées avant l'utilisation.
- Surveiller la condensation dans le circuit pour prévenir l'occlusion ou l'accumulation de fluide. Vider au besoin.
- L'humidificateur doit toujours être de niveau et positionné plus bas que le patient.
- Ne jamais utiliser la chambre si elle a été visiblement endommagée ou si elle a été laissée tomber.
- Ne pas utiliser la chambre si l'un des couvercles du capteur est délogé ou absent de la chambre.
- Ne pas utiliser la chambre si le niveau d'eau monte au-dessus de la ligne de niveau d'eau maximal.
- Ne pas remplir la chambre avec de l'eau dont la température est supérieure à 37 °C.
- [14]

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

⚠️ MISES EN GARDE

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

REMARQUES

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

ქართული — (ka)

F&P 950™ Optiflow™ კონტურის კომპლექტი გათბობით დიდებისთვის

დანიშნულება გამოყენებისთვის

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

უკუჩვენებები

გამთბარ რესპირატორული დატენიანებას უკუჩვენებები არ გააჩნია.

გვერდითი მოვლენები

გამთბარ რესპირატორულ დატენიანებას არ გააჩნია გვერდითი მოვლენები.

ტექნიკური სპეციფიკაციები

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

პაციენტის წონა:	>10 კგ
ინტერფეისის მატრთებლები:	ISO 5356-1 კონუსური მატრთებლები
ენდორტაქეალური მილის სიგრძე:	ინსპირატორული: 1,60 მ
აირის გაჟონვა (60 სმH₂O, BTPS):	ერთფეხიანი <40 მლ/წთ
ნაკადის მიმართ შედეგობა (30 ლ/წთ, BTPS):	ინსპირატორული: 0,31 ± 0,03 სმH₂O
(მოიცავს გაზომვის უზუსტობას 0,02 სმH₂O რაოდენობით)	
შესაბამისობა (60 სმH₂O, BTPS):	ერთფეხიანი: 1,51 ± 0,21 მლ/სმH₂O
(მოიცავს გაზომვის უზუსტობას 0,02 მლ/სმH₂O რაოდენობით)	
მილის მინიმალური შიდა დიამეტრი:	17 მმ
მილის მაქსიმალური ზედაპირული ტემპერატურა:	44 °C
მაქსიმალური საშუაო წნევა:	80 სმH₂O
საშუაშაო ნაკადის დიაპაზონი	
Optiflow: ოთახის	5–70 ლ/წთ
ტემპერატურა:	18–26 °C
კამერაში წყლის მაქსიმალური მოცულობა:	160 მლ

სიმბოლოების განსაზღვრებები

	შეასრულეთ გამოყენების ინსტრუქცია – უსაფრთხოება.
	გაცენით გამოყენების ინსტრუქცია. fphcare.com/950IFU
	ერთჯერადი გამოყენების.
	წყლის სწორი დონე წყლის კამერაში.
	წყლის არასწორი დონე: არ გამოიყენოთ წყლის კამერა.
	შეიძლება კომპონენტის უტილიზება.
	BF ტიპის გამოყენებული ნაწილი.
	ვენტილაციის აპარატის ინსპირატორული პორტი (პაციენტისკენ მიმართული ნაკადი).
	მოცემული პროდუქტი არ არის დამზადებული ბუნებრივი რეზინის ლატექსისგან.

	ტემპერატურული ფარგლები.
	მწარმოებელი.
	წარმოების თარიღი.
	მოქმედების ვადა.

გაფრთხილებები, სიფრთხილის ზომები და შენიშვნები

⚠️ გაფრთხილებები

- მუდმივად უნდა წარმოებდეს პაციენტზე სათანადო მონიტორინგი (მაგ., ჟანგბადის სატურაცია). თუ პაციენტის მონიტორინგი არ განხორციელდება (მაგ., აირის ნაკადის შეჩერების შემთხვევაში), ამას შეიძლება მოჰყვეს სერიოზული დაზიანება ან სიკვდილი.
- ერთჯერადი გამოყენების. არ გამოიყენოთ მოცემული პროდუქტი ხელმეორედ. ხელმეორედ გამოყენებამ შეიძლება გამოიწვიოს ინფექციური ნივთიერებების გადაცემა, მკურნალობის შეჩერება, სერიოზული დაზიანება ან სიკვდილი.
- სასუნთქი კონტურის/კამერის კომბინაციების გამოყენებას (ან მოდიფიკაციას), რომელიც არ არის რეკომენდირებული Fisher & Paykel Healthcare-ის მიერ, შეიძლება შედეგად მოჰყვეს არასათანადო დატენიანება, სასუნთქი აპარატის გაუმართაობა ან სერიოზული დაზიანება.
- რესპირატორული აირების ნაზალურ მიწოდებას მოჰყვება სასუნთქ გზებში დადებითი, ნაკადზე დამოკიდებული დადებითი წნევა. ეს გათვალისწინებულია უნდა იყოს იმ შემთხვევაში, თუ PAP-ს შეიძლება გვერდითი ეფექტი ჰქონდეს პაციენტზე.
- არ გამოიყენოთ პროდუქტი აალების წყაროს სიახლოვეს. ჟანგბადის ზემოქმედება ზრდის ხანძრის გაჩენის რისკს, რამაც შეიძლება გამოიწვიოს სერიოზული დაზიანება ან სიკვდილი.

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

- მოცემული პროდუქტი გათვალისწინებულია აირის, და/ან ჟანგბადის მისაწოდებლად. მისი გამოყენება დაუშვებელია აალებადი საანესთეზიო აირების ნაზავების ან ჰელიუმისა და ჟანგბადის ნაზავის მისაწოდებლად.
- არ გაჭყლიტოთ, არ გაჭიმოთ მილები და არ გამოწოვოთ ისინი.
- არ გაწმინდოთ ეს პროდუქტი და არ აწარმოოთ მისი სტერილიზაცია. მოერიდეთ კონტაქტს ქიმიურ ნივთიერებებთან, სანმენდ საშუალებებთან ან ხელის ანტისეპტიკებთან.
- დააყენეთ სასუნთქი აპარატის ან ნაკადის წყაროს სათანადო გაფრთხილებები მკურნალობის მონიტორინგის მიზნით.
- პაციენტთან მიერთებამდე, დარწმუნდით, რომ მილში არის აირის ნაკადი.
- გამოყენებამდე დარწმუნდით, რომ ყველა მიერთება მჭიდროდ არის დამაგრებული.
- აწარმოეთ კონტურის კონდენსატის მონიტორინგი იმისთვის, რომ ხელი შეუშალოთ გაჭედვას ან სითხის დაგროვებას. მოახდინეთ დრენირება საჭიროებისამებრ.
- დამატენიანებული ყოველთვის უნდა იყოს გაზონასწორებული და განლაგებული უნდა იყოს პაციენტზე დაბლა.
- არ გამოიყენოთ კამერა თუ ვიზუალურად შესამჩნევია, რომ დაზიანდა ან დავარდა.
- არ გამოიყენოთ კამერა თუ სენსორის რომელიმე თავსახური თავისი ადგილიდან წანაცვლებულია ან კამერაში აკლია.
- არ გამოიყენოთ კამერა თუ წყლის დონე გადააჭარბებს წყლის მაქსიმალური დონის ხაზს.

- არ შეავსოთ კამერა წყლით, რომლის ტემპერატურა აღემატება 37 °C-ს.
- [14]

არ გამოიყენოთ 14 დღიან ვადაზე მეტი ხნის განმავლობაში.

⚠️ სიფრთხილის ზომები

- არ შეეხოთ კამერის ფუძის ცხელ ზედაპირს. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამან შეიძლება გამოიწვიოს კანის დამწვრობა.
- არ დააფაროთ სასუნთქ კონტურს ისეთი მასალა, როგორიცაა პირსახოცები, ბალიშები ან თეთრეული. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამან შეიძლება გამოიწვიოს კანის დამწვრობა.
- მოერიდეთ მილების ხანგრძლივ კონტაქტს პაციენტის კანთან. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამან შეიძლება გამოიწვიოს კანის დამწვრობა.
- არ ამუშავოთ კამერა წყლის ან აირის ნაკადის გარეშე. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამას შეიძლება შედეგად მოჰყვეს დატენიანების დონის შემცირება.
- წყლის წყარო უნდა იყოს მინიმუმ 50 სმ-ით ზემოთ კამერასთან შედარებით. წინააღმდეგ შემთხვევაში, ამას შეიძლება შედეგად მოჰყვეს დატენიანების დონის შემცირება.

შენიშვნები

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

F&P 950™ Beheiztes Optiflow™ Schlauchsystem-Kit für Erwachsene

Ανwendungsbereich

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

Kontraindikation

Es bestehen keine Kontraindikationen für die beheizte Atemgasbefeuchtung.

Nebenwirkungen

Es gibt keine bekannten Nebenwirkungen der beheizten Atemgasbefeuchtung.

Technische Daten

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

Gewicht des Patienten:	>10 kg
Interface-Anschlüsse:	ISO 5356-1 Konische Konnektoren

Λänge des Beatmungsschlauchs:
Inspiration: 1,60 m

Gasleckage (60 cmH₂O, BTPS):
Einzelanschlauch: <40 mL/min

Flow-Widerstand (30 L/min, BTPS):
Inspiration: 0,31 ± 0,03 cmH₂O

(einschließlich Messungenauigkeit von 0,02 cmH₂O)

Compliance (60 cmH₂O, BTPS):
Einzelanschlauch: 1,51 ± 0,21 mL/cmH₂O (einschließlich Messungenauigkeit von 0,02 mL/cmH₂O)

Minimaler Innendurchmesser des Schlauchs:	17 mm
Maximale Oberflächentemperatur des Schlauchs:	44 °C
Maximaler Betriebsdruck:	80 cmH ₂ O
Flowbereich Optiflow:	5–70 L/min
Raumtemperatur:	18–26 °C
Maximales Volumen an Wasser in der Kammer:	160 mL

Symbolerläuterungen

	Gebruachsanleitung beachten – Sicherheitshinweise.
	Gebruachsanleitung beachten. fphcare.com/950IFU.
	Zum Einmalgebrauch.
	Korrekter Wasserstand in der Wasserkammer.
	Falscher Wasserstand; Wasserkammer nicht verwenden.
	Komponente kann bei der Einrichtung entsorgt werden.
	Anwendungsteil vom Typ BF.
	Inspirationsanschluss des Beatmungsgeräts (Flow zum Patienten).
	Dieses Produkt wurde ohne Naturkautschuklatex hergestellt.
	Temperaturbegrenzung.
	Hersteller.
	Herstellungsdatum.
	Ablaufdatum.

Warnhinweise, Vorsichtshinweise und Hinweise

WARNHINWEISE

- Der Patient muss jederzeit angemessen überwacht werden (z. B. Sauerstoffsättigung). Wird der Patient nicht überwacht (z. B. im Fall einer Unterbrechung des Gasflows), kann dies zu schwerwiegenden Verletzungen oder zum Tod führen.
- Zum Einmalgebrauch. Das Produkt nicht wiederverwenden. Eine Wiederverwendung kann zur Übertragung infektiöser Agenzien, zum Abbruch der Behandlung, zu schweren Schädigungen oder zum Tod führen.
- Die Verwendung (Modifizierung) von Beatmungsschlauchsystem/Kammer-Kombinationen, die von Fisher & Paykel Healthcare nicht empfohlen werden, kann zu unzureichender Atemgasbefeuchtung, Fehlfunktionen des Beatmungsgeräts oder schweren Verletzungen führen.
- Die nasale Zufuhr von Atemgasen führt zu einem Flow-abhängigen positiven Atemwegsdruck (PAP). Dies muss beachtet werden, wenn ein PAP nachteilige Auswirkungen für den Patienten haben könnte.
- Das Produkt nicht in der Nähe von Zündquellen verwenden. Die Einwirkung von Sauerstoff erhöht die Brandgefahr, die zu schweren oder tödlichen Verletzungen führen kann.

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

- Dieses Produkt ist für die Bereitstellung von Luft und/oder Sauerstoff bestimmt. Es ist nicht für die Abgabe von entflammbaren Anästhesiegasgemischen oder Helioxgas geeignet.
- Die Schläuche nicht quetschen, dehnen oder walken.
- Das Produkt nicht säubern oder sterilisieren. Kontakt mit Chemikalien, Reinigungsmitteln oder Handdesinfektionsmitteln vermeiden.
- Stellen Sie geeignete Alarme für das Beatmungsgerät oder die Flowquelle ein, um die Therapieabgabe zu überwachen.
- Vor Anschluss an den Patienten sicherstellen, dass Gas durch den Schlauch fließt.
- Vor dem Gebrauch alle Anschlüsse auf festen Sitz überprüfen.
- Kondensat im Schlauchsystem überwachen, um Verstopfungen oder Ansammlungen von Flüssigkeit zu vermeiden. Nach Bedarf entleeren.
- Der Atemgasbefeuchter sollte immer waagerecht stehen und tiefer als der Patient positioniert sein.
- Die Kammer nicht verwenden, wenn sie sichtbar beschädigt ist oder fallen gelassen wurde.
- Die Kammer nicht verwenden, wenn eine Sensorabdeckung verrutscht ist oder an der Kammer fehlt.
- Die Kammer nicht verwenden, wenn der Wasserstand über die Höchstmarkierung ansteigt.
- Die Kammer nicht mit Wasser anfüllen, das wärmer als 37 °C ist.
-  Nicht über eine Anwendungsdauer von 14 Tagen hinaus verwenden.

VORSICHTSHINWEISE

- Nicht die heiße Oberfläche der Kammerbasis berühren. Nichteinhaltung kann zu Hautverbrennungen führen.
- Das Schlauchsystem nicht mit Materialien wie Handtüchern, Kissen oder Betttüchern bedecken. Nichteinhaltung kann zu Hautverbrennungen führen.
- Verlängerten Kontakt der Schläuche mit der Haut des Patienten vermeiden. Nichteinhaltung kann zu Hautverbrennungen führen.
- Die Kammer nicht ohne Wasser- oder Gasflow betreiben. Nichteinhaltung kann zu einem niedrigen Feuchtigkeitsniveau führen.
- Die Wasserquelle muss mindestens 50 cm höher sein als die Kammer. Nichteinhaltung kann zu einem niedrigen Feuchtigkeitsniveau führen.

HINWEISE

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

Σετ Θερμαινόμενου Κυκλώματος Optiflow™ Ενηλίκων F&P 950™

Ενδείξεις χρήσης

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

Αντένδειξη

Δεν υπάρχουν αντενδείξεις για την ύγρανση θερμαινόμενων αναπνευστικών αερίων.

Παρενέργειες

Δεν υπάρχουν γνωστές παρενέργειες για την ύγρανση θερμαινόμενων αναπνευστικών αερίων.

Τεχνικές προδιαγραφές

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

Βάρος ασθενούς:	>10 kg
Συνδέσεις διασύνδεσης:	Κωνικοί σύνδεσμοι ISO 5356-1

Μήκος αναπνευστικού σωλήνα:
Εισπνευστική: 1,60 m

Διαρροή αερίου (60 cmH₂O, BTPS):
Μονού σκέλους: <40 mL/min

Αντίσταση στη ροή (30 L/min, BTPS):
Εισπνευστική: 0,31 ± 0,03 cmH₂O

(περιλαμβάνει αβεβαιότητα μέτρησης 0,02 cmH₂O)

Ενδοτικότητα (60 cmH₂O, BTPS):
Μονού σκέλους: 1,51 ± 0,21 mL/cmH₂O (περιλαμβάνει αβεβαιότητα μέτρησης 0,02 mL/cmH₂O)

Ελάχιστη εσωτερική διάμετρος σωλήνα:	17 mm
Μέγιστη επιφανειακή θερμοκρασία σωλήνα:	44 °C
Μέγιστη πίεση λειτουργίας:	80 cmH ₂ O
Εύρος ροής λειτουργίας Optiflow:	5–70 L/min
Θερμοκρασία δωματίου:	18–26 °C
Μέγιστος όγκος νερού θαλάμου:	160 mL

Ορισμοί συμβόλων

	Ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης – ασφάλειας.
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης. fphcare.com/950IFU
	Μίας χρήσης.
	Σωστή στάθμη νερού στον θάλαμο νερού.
	Λανθασμένη στάθμη νερού, μη χρησιμοποιείτε τον θάλαμο νερού.
	Το εξάρτημα μπορεί να απορριφθεί κατά την προετοιμασία.
	Εφαρμοζόμενο μέρος τύπου BF.
	Εισπνευστική θύρα του αναπνευστήρα (ροή προς ασθενή).
	Αυτό το προϊόν δεν έχει κατασκευαστεί με λάτεξ από φυσικό καουτσούκ.
	Όρια θερμοκρασίας.
	Κατασκευαστής.
	Ημερομηνία κατασκευής.
	Ημερομηνία λήξης.

Προειδοποιήσεις, συστάσεις προσοχής και σημειώσεις

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΙΣ

- Ο ασθενής πρέπει να παρακολουθείται με κατάλληλο τρόπο (π.χ. κορεσμός οξυγόνου) συνεχώς. Η μη παρακολούθηση του ασθενούς (π.χ. σε περίπτωση διακοπής της ροής αερίου) μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρή βλάβη ή θάνατο.
- Μίας χρήσης. Μην επαναχρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν. Η επαναχρησιμοποίηση μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα τη μετάδοση μολυσματικών ουσιών, τη διακοπή της θεραπείας, σοβαρή βλάβη ή θάνατο.
- Η χρήση (ή τροποποίηση) συνδυασμών αναπνευστικού κυκλώματος/θαλάμου που δεν συνιστώνται από την Fisher & Paykel Healthcare μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα κακή ύγρανση, δυσλειτουργία του αναπνευστήρα ή σοβαρή βλάβη.
- Η ρινική παροχή αναπνευστικών αερίων παράγει θετική πίεση αεραγωγού (PAP) εξαρτώμενη από τη ροή. Αυτό πρέπει να λαμβάνεται υπόψη στις περιπτώσεις όπου η PAP θα μπορούσε να έχει ανεπιθύμητες ενέργειες σε έναν ασθενή.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν κοντά σε οποιαδήποτε πηγή ανάφλεξης. Η έκθεση σε οξυγόνο αυξάνει τον κίνδυνο εκδήλωσης φωτιάς, η οποία μπορεί να προκαλέσει σοβαρό τραυματισμό ή θάνατο.

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

- Αυτό το προϊόν είναι σχεδιασμένο για την παροχή αέρα ή/και οξυγόνου. Αυτή η συσκευή δεν είναι κατάλληλη για τη χορήγηση μειγμάτων εύφλεκτων αναισθητικών αερίων ή αερίου Heliox.
- Μη συνθλίβετε, τεντώνετε ή συμπιέζετε τον σωλήνα.
- Μην καθαρίζετε και μην αποστειρώνετε αυτό το προϊόν. Αποφεύγετε την επαφή με χημικές ουσίες, καθαριστικούς παράγοντες ή απολυμαντικά χεριών.
- Ρυθμίστε τους κατάλληλους συναγεμρούς στον αναπνευστήρα ή στην πηγή ροής για την παρακολούθηση της χορήγησης της θεραπείας.
- Διασφαλίστε ότι υπάρχει ροή αερίου διαμέσου της σωλήνωσης πριν τη σύνδεση σε ασθενή.
- Ελέγξτε ότι όλες οι συνδέσεις είναι ασφαλείς πριν από τη χρήση.
- Παρακολουθείτε το συμπίκνωμα του κυκλώματος για να αποφύγετε την έμφραξη ή τη συσσώρευση υγρού. Αποστραγγίζετε όπως απαιτείται.
- Ο υγραντήρας πρέπει να είναι πάντα οριζόντιος και τοποθετημένος χαμηλότερα από τον ασθενή.
- Μη χρησιμοποιείτε τον θάλαμο εάν έχει υποστεί ορατή ζημιά ή έχει πέσει.
- Μη χρησιμοποιείτε τον θάλαμο εάν οποιοδήποτε από τα καλύμματα των αισθητήρων έχει μετατοπιστεί ή λείπει από τον θάλαμο.
- Μη χρησιμοποιείτε τον θάλαμο εάν η στάθμη του νερού αυξηθεί πάνω από τη γραμμή μέγιστης στάθμης νερού.
- ΜΗ γεμίζετε τον θάλαμο με νερό που έχει θερμοκρασία υψηλότερη από 37 °C.
-  Μη χρησιμοποιείτε πέραν της μέγιστης διάρκειας χρήσης των 14 ημερών.

ΣΥΣΤΑΣΕΙΣ ΠΡΟΣΟΧΗΣ

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

ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

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

אזהרות, אמצעי זהירות והערות

⚠️ אזהרות

- יש להקפיד כל הזמן על מעקב הולם אחר המטופל (למשל, מצב רוויית החמצן). כשל במעקב אחר המטופל (למשל במקרה של הפסקת רדימת הגז) עשוי להביא לנזק רציני למטופל או למוות.
- לשימוש חד פעמי. מוצר זה נועד לשימוש חד פעמי בלבד. שימוש חוזר עלול לגרום להעברת חומרים מזיהמים, להפרעות בטיפול, לנזק חמור או למוות.
- השימוש (או השינוי) בשילובים של מכל ומעגל הנשימה אינו מומלץ על ידי Fisher & Paykel Healthcare והוא עלול לגרום לרמת לחות נמוכה, לקלקול המנשם או לנזק חמור.
- מעבר גזים לנשימה דרך האף יוצר לחץ חיובי בדרכי הנשימה (PAP) בהתאם לקצב הזרימה. יש להתחשב בכך במקרים שבהם עלולה להיות ל-PAP השפעה חריגה על המטופל.
- אין להשתמש במוצר ליד אף מקור אש. חשיפה לחמצן מגבירה את הסיכון לשריפה, אשר עלולה לגרום לפגיעה במטופל או למוות.

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

- המוצר מיועד להזרמת אוויר ו/או חמצן. אינו מתאים להזרמת תערובות גז הרדמה דליקות או גז Heliox.
- אין למעוך, לטמוח או לחלוב את הצניורות.
- אין לנקות או לחטא את המוצר הזה. יש להימנע ממגע עם כימיקלים, עם מכשירי ניקוי או עם חומרי חיטוי לידיים.
- יש לכוון את התראות המנשם או מקור הזרימה על מנת לנטר את מתן הטיפול.
- יש לוודא שקיימת זרימת גז בצניור לפני החיבור למטופל.
- יש לוודא שכל החיבורים מהודקים לפני השימוש.
- יש לעקוב אחר העיבוי בצניורות כדי למנוע היווצרות סתימה או הצטברות נוזלים. יש לנקז לפי הצורך.
- מכשיר האדים צריך להיות תמיד ישר וממוקם נמוך יותר מהמטופל.
- אין להשתמש במכל אם הוא מופל או אם יש בו פגיעה נראית לעין.
- אין להשתמש במכל אם אחד ממכסי החיישנים זז ממקומו או חסר מהמכל.
- אין להשתמש במכל המים אם מפלס המים עולה מעל לקו מפלס המים המרבי.
- אין למלא את המכל במים שהטמפרטורה שלהם גבוהה מ-37 °C.
- ^[14] אין להשתמש מעבר למשך המרבי של 14 ימי שימוש.

⚠️ אמצעי זהירות

- אין לנעת במשטח החם שבבסיס המכל. אי ציות להוראות עלול לגרום לכוויה בעור.
- אין לבסות את הצניורות באמצעות חומרים כגון שמניכוה, מגבות או מצעי מיטה. אי ציות להוראות עלול לגרום לכוויה בעור.
- יש להימנע ממגע ממושך של הצניורות עם עור המטופל. אי ציות להוראות עלול לגרום לכוויה בעור.
- אין להפעיל את המכל ללא מים או זרימת גז. אי ציות להוראות עלול לגרום לרמות לחות נמוכות.
- מקור המים חייב להיות גבוה לפחות ב-50 ס"מ מהמכל. אי ציות להוראות עלול לגרום לרמות לחות נמוכות.

הערות

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

ערכת מעגלי הנשמה בחימום F&P 950™ Optiflow™ למבוגרים

התוויות שימוש

מורכבת הנשימה היא אביזר במכשיר האדים F&P 950. המכשיר מיועד להזרמת גזי נשימה מזוהמים ולחים למטופלים מבוגרים וילדים, במסגרת המגבלות המופיעות במפרט הטכני.

התוויות נגד

אין התוויות נגד להנשמה באספקת אוויר לח ומחומם.

תופעות לוואי

אין תופעות לוואי ידועות להנשמה באספקת אוויר לח ומחומם.

מפרט טכני

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

משקל המטופל:	<10 ק"ג
חיבורים לממשק:	ISO 5356-1 מחברים קוניים
אורך צינור הנשימה:	1.60 מ'
דליפת גז (BTPS, cmH₂O 60):	שיאיה: <40 מ"ל/דקה
התנגדות לזרימה (30 ל"/דקה, BTPS):	שיאיה: 0.03 ± 0.03 cmH₂O
תאימות (BTPS, cmH₂O 60):	(כולל חוסר דאות מדידה של 0.02 cmH₂O)
תאימות (BTPS, cmH₂O 60):	שיאיה: 0.02 ± 1.51 מ"ל/cmH₂O
מינימום קוטר פנימי של הצניור:	17 מ"מ
מקסימום טמפרטורת פני שטח הצניור:	44 °C
מקסימום לחץ הפעלה:	80 cmH₂O
טווח הפעלת זרימה Optiflow:	5–70 ל"/דקה
טמפרטורת החדר:	18–26 °C
מקסימום נכח המים במכל:	160 מ"ל

הגדרות הסמלים

👤	יש לציית להוראות השימוש – בטיחות.
📖	נא לעיין בהוראות השימוש. fphcare.com/950IFU
🚫	לשימוש חד פעמי.
☑️	מפלס מים נכון במכל.
⚠️	מפלס מים לא נכון במכל; אין להשתמש במכל המים.
🗑️	אפשר לזרוק את המרכיב בעת ההתקנה.
👤	חלק פעיל במגע ישיר מסוג BF.
🚫	יציאת השאיפה של המנשם (זרימה אל עבר המטופל).
👉	מוצר זה אינו מכיל לטקס גומי טבעי.
🔧	מגבלות טמפרטורה.
🏭	יצרן.
📈	תאריך ייצור.
🕒	תאריך תפוגה.

F&P 950™ Felnőtt Optiflow™ fűtőtélégzőkőr-készlet

Felhasználási javallatok

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

Ellenjavallat

A fűtött lélegeztető-پارásításnak nincsenek ellenjavallatai.

Mellékhatások

A fűtött lélegeztető-پارásításnak nincsenek ismert mellékhatásai.

Műszaki adatok

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

A beteg súlya:	>10 kg
Interfész csatlakozásai:	ISO 5356-1 kúpos csatlakozók

A lélegeztető cső hossza:	Belégzési: 1,60 m
Gázszívárgás (60 H₂Ocm, BTPS):	Egyágú: <40 mL/perc
Áramlási ellenállás (30 L/perc, BTPS):	Belégzési: 0,31 ± 0,03 H₂Ocm
(beleértve a 0,02 H₂Ocm mérési bizonytalanságot)	
Megfelelőség (60 H₂Ocm, BTPS):	Egyágú: 1,51 ± 0,21 mL/H₂Ocm
(beleértve a 0,02 mL/H₂Ocm mérési bizonytalanságot)	
A cső minimális belső átmérője:	17 mm
A cső maximális felületi hőmérséklete:	44 °C
Maximum üzemi nyomás:	80 H₂Ocm
Optiflow üzemi áramlási tartomány: Szobahőmérséklet: Tartály maximális víztérfogata:	5–70 L/perc 18–26 °C 160 mL

Szimbólumok jelentése

👤	Kövesse a használati útmutató – biztonság szakaszát.
📖	Olvassa el a használati útmutatót. fphcare.com/950IFU
⌛	Egyszer használatos.
☑️	Megfelelő vízszint a víztartályban.
⚠️	Nem megfelelő vízszint; ne használja a víztartályt.
🔧	Az alkatrész az összeállítás során ártalmatlanítható.
👤	BF típusú alkalmazott alkatrész.
👇	Lélegeztetőgép belégzési nyílása (beteghez jutó áramlás).
🚫	A termék természetes gumilatex felhasználása nélkül készült.
🌡️	Hőmérsékleti határértékek.
🏭	Gyártó.
📈	Gyártás időpontja.
🕒	Lejárat dátuma.

„Vigyázat” színtű figyelmeztetések. „Figyelem” színtű figyelmeztetések és megjegyzések

⚠️ VIGYÁZAT!

- Mindig megfelelő betegmegfigyelést (például oxigénszaturáció) kell alkalmazni. A betegmegfigyelés elmulasztása (például a gázáramlás megszakadása esetén) súlyos károsodást vagy halált okozhat.
- Egyszer használatos. Ne használja fel többször ezt a terméket. Az ismételt felhasználás fertőző kórokozók átviteléhez, a kezelés megszakításához, súlyos sérüléshez vagy a beteg halálához vezethet.
- A Fisher & Paykel Healthcare által nem javasolt légzőkőr/tartály kombináció használata (vagy ezek módosítása) esetén előfordulhat, hogy a پارسítás nem lesz megfelelő, a lélegeztetőgép nem működik megfelelően, vagy súlyos sérülés lép fel.
- A lélegeztetőgázok orron keresztül történő bejuttatása áramlásfüggő dinamikus pozitív légúti nyomást (PAP) hoz létre. Ezt figyelembe kell venni az olyan betegek esetében, akiknél a PAP nemkívánatos hatásokhoz vezethet.
- Ne használja a terméket gyújtóforrások közelében. Az oxigénnel való érintkezés növeli a tűz kockázatát, ami súlyos sérülést vagy halált okozhat.

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

- Ezt a terméket levegő és/vagy oxigén továbbítására tervezték. Nem alkalmas gyűlékony altatógáz-keverékek vagy Heliox-gáz bejuttatására.
- Ne törje meg, ne nyújtsa meg és ne préselje össze a csővezetékét.
- Ne tisztítsa meg és ne sterilizálja ezt a terméket. Ügyeljen arra, hogy ne érintkezzen vegyszerekkel, tisztítószerekkel vagy kézfertőtlenítővel.
- A terápia eljuttatásának nyomon követéséhez állítsa be a megfelelő lélegeztetőgép- vagy áramlási forrás riasztásokat.
- Győződjön meg róla, hogy van gázáramlás a csővezetéken keresztül, mielőtt egy beteghez csatlakoztatná.
- Használat előtt ellenőrizze, hogy minden csatlakozás szoros-e.
- Ellenőrizze a légzőkörben felgyűlt kondenzátumot az elzáródás és a folyadékgyülem elkerülése érdekében. Szükség szerint ürítse ki.
- A پارسító készüléknek mindenkor vízszintesen és a betegnél alacsonyabban kell elhelyezkednie.
- Ne használja a tartályt, ha az láthatóan megsérült, vagy leejtették.
- Ne használja a tartályt, ha az érzékelő fedele elmozdult, vagy hiányzik a tartályról.
- Ne használja a tartályt, ha a vízszint a maximális vízszintet jelölő vonal fölé emelkedik.
- Ne töltsön a tartályba 37 °C-ot meghaladó hőmérsékletű vizet.
- ^[14] Ne használja a maximális 14 napnál tovább a készüléket.

⚠️ FIGYELEM!

- Ne érintse meg a tartály aljának forró felületét. A figyelmeztetés be nem tartása égési sérüléshez vezethet.
- Ne takarja le a légzőkört anyagokkal, például törülközővel, párnával vagy ágyneművel. A figyelmeztetés be nem tartása égési sérüléshez vezethet.
- Kerülje a csővezeték és a beteg bőre közötti hosszas érintkezést. A figyelmeztetés be nem tartása égési sérüléshez vezethet.
- Ne üzemeltesse a tartályt víz- vagy gázáramlás nélkül. Ennek be nem tartása alacsony páratartalmat eredményezhet.
- A vízforrás legalább 50 cm-rel a tartály szintje felett kell, hogy legyen. Ennek be nem tartása alacsony páratartalmat eredményezhet.

MEGJEGYZÉSEK

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

F&P 950™ Upphitað Optiflow™ hringrásarsett fyrir fullorðna

Ábendingar

Öndunarsettidið er aukahlutur fyrir F&P 950 öndunarrakatakæði. Tilgangur þess er að veita fullorðnum og börnum upphitað, rakabætt innöndunarloft, innan marka uppgefinnna tækniforskrifta.

Frábending

Það eru engar frábendingar fyrir notkun öndunarrakatakæis.

Aukaverkanir

Það eru engar bekktar aukaverkanir með notkun öndunarrakatakæis.

Tæknilegar upplýsingar

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

Þyng sjúklings: >10 kg
Tengingar milli hluta búnaðarins: ISO 5356-1 keilulaga tengi

Lengd Öndunarslöngu: Innöndun: 1,60 m
Löftleki við (60 cmH₂O, BTPS): Stök slanga: <40 mL/mín

Flæðisviðnám (30 L/mín, BTPS): Innöndun: 0,31 ± 0,03 cmH₂O (þar með talin 0,02 cmH₂O mælióvissa)

Reglufylgni (60 cmH₂O, BTPS): Stök slanga: 1,51 ± 0,21 mL/cmH₂O þar með talin 0,02 mL/cmH₂O mælióvissa

Lágmarks innanþvermál slöngu: 17 mm
Hámarksyfirborðshiti slöngu: 44 °C
Hámarksþrýstingur við notkun: 80 cmH₂O
Flæðihræðasvið Optiflow: 5–70 L/mín
Hitastig í herbergi: 18–26 °C
Hámarks magn vatns í hólfi: 160 mL

Skilgreiningar á táknum

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

Varnaðarorð, varúðarreglur og athugasemdir

⚠ VARNADARORÐ

- Stöðugt viðeigandi eftirlit með sjúklingnum er nauðsynlegt (t.d. með súrefnismettun). Sé ekki haft eftirlit með sjúklingnum (t.d. ef truflun verður á loftflæði) getur það valdið alvarlegu líkamstjóni eða dauða.
- Einnota. Ekki má endurnýta þessa vöru. Endurnýting skapar hættu á sýkingu, truflun á meðferð, alvarlegu líkamstjóni eða dauða.

- Notkun (eða breyting) á öndunarhringrás/ hólfasamsetningum sem ekki samræmist því sem Fisher & Paykel Healthcare mælir með, getur valdið skertri rakagjöf, bilun í öndunarvél eða alvarlegu líkamstjóni.
- Þegar innöndunarloft er gefið gegnum nef verður til flæðisháður jákvæður þrýstingur í öndunarvegi (e. positive airway pressure, PAP), þetta þarf að hafa í huga ef jákvæður þrýstingur í öndunarvegi getur haft skaðleg áhrif á sjúkling.
- Ekki má nota vöruna nálægt íkveikjuvaldi. Útsetning fyrir súrefni eykur eldhættu og slíkt getur leitt til alvarlegra áverka eða dauða.

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

- Þessi vara er hönnuð til þess að skammta loft, og/eða súrefni. Hún hentar ekki til skömmtunar á eldfimum blöndum af svæfingargasi eða Heliox-gasi.
- Ekki má kremja, teygja eða mjólka slöngurnar.
- Ekki má hreinsa eða sæfa vöruna. Forðist snertingu við íðefni, hreinsiefni eða handsótthreinsiefni.
- Stíllið viðeigandi viðvaranir fyrir öndunarvél eða flæðisgjafa til að vakta meðferðarskömmtn.
- Tryggið að loft flæði í gegnum slönguna áður en hún er tengd við sjúkling.
- Gangið úr skugga um að allar tengingar séu þéttar fyrir notkun.
- Fylgist með rakabéttingu í hringrásinni til að koma í veg fyrir stíflu eða vökvaupsöfnun. Tæmið eftir þörfum.
- Rakatakæði á alltaf að standa á sléttu yfirborði og vera staðsett neðar en sjúklingurinn.
- Ekki má nota hólfið ef það má greina að það hafi orðið fyrir skemmdum eða dottið í gólfið.
- Ekki má nota hólfið ef einhverjar af skynjarahlifunum hafa losnað eða dottið af hólfinu.
- Ekki má nota hólfið ef vatnshæðin fer yfir línuna sem gefur til kynna hámarksvatnshæð.
- Ekki má fylla á hólfið með vatni sem er heitara en 37 °C.
- ^[1] Ekki má nota tækiið fram yfir 14 daga hámarksnotkunartímann.

⚠ VARÚÐARREGLUR

- Ekki snerta heita yfirborðið neðst á hólfinu. Sé þessu ekki fylgt getur það valdið húðbruna.
- Ekki má hylja hringrásarbúnaðinn með efnum eins og handklæðum, koddum eða rúmfötum. Sé þessu ekki fylgt getur það valdið húðbruna.
- Forðist að láta slöngur liggja upp við húð sjúklingsins til lengri tíma. Sé þessu ekki fylgt getur það valdið húðbruna.
- Ekki nota hólfið án vatns- eða loftflæðis. Sé þessu ekki fylgt getur það leitt til þess að rakamagn verði of lágt.
- Vatnslátið þarf að vera staðsett að minnsta kosti 50 cm fyrir ofan hólfið. Sé þessu ekki fylgt getur það leitt til þess að rakamagn verði of lágt.

ATHUGASEMDIR

- Notið sæft vatn sem nota má fyrir skolon eða sambærilegt. Sé öðrum efnum bætt við getur það haft skaðleg áhrif.
- Þegar búnaðinum er fargað getur verið hættu á að notandi komist í snertingu við vökva frá öndunarvegi. Nauðsynlegt er að meðhöndla öndunarhringrás sem mengaða. Fargið í samræmi við gildandi umhverfislöggjöf og reglugerðir á staðnum, í ríki eða landi.
- Ef alvarlegt atvik hefur átt sér stað við notkun þessa tækis, skal vinsamlegast láta staðarfulltrúa Fisher & Paykel Healthcare vita og í þeim tilfellum þar sem um er að ræða aðildarland Evrópusambandsins skal einnig upplýsa lögbær yfirvöld í eigin landi um atvikið.

Kit Sirkuit Berpemanas Optiflow™ Dewasa F&P 950™

Petunjuk penggunaan

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

Kontraindikasi

Tidak ada kontraindikasi untuk humidifikasi pernapasan yang dipanaskan.

Efek samping

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

Spesifikasi teknis

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

Berat badan pasien: >10 kg
Koneksi interface: Konektor Berbentuk Kerucut ISO 5356-1

Panjang selang pernapasan:
Inspirasi: 1,60 m

Kebocoran gas (60 cmH₂O, BTPS):
Selang Tunggal: <40 mL/mnt

Hambatan aliran (30 L/mnt, BTPS):
Inspirasi: 0,31 ± 0,03 cmH₂O

(termasuk ketidakpastian pengukuran sebesar 0,02 cmH₂O)

Kepatuhan (60 cmH₂O, BTPS):
Selang Tunggal: 1,51 ± 0,21 mL/cmH₂O (termasuk ketidakpastian pengukuran sebesar 0,02 mL/cmH₂O)

Diameter internal selang minimum: 17 mm
Suhu permukaan selang maksimum: 44 °C
Tekanan pengoperasian maksimum: 80 cmH₂O
Rentang aliran pengoperasian Optiflow: 5–70 L/mnt
Suhu ruang: 18–26 °C
Volume air maksimum dalam wadah air: 160 mL

Definisi simbol

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

Peringatan, perhatian, dan catatan

⚠ PERINGATAN

- Pemantauan pasien yang tepat (misalnya saturasi oksigen) harus selalu diterapkan. Kegagalan memantau pasien (misalnya jika terjadi interupsi aliran gas) dapat menimbulkan bahaya yang serius atau bahkan kematian.

- Sekali pakai. Jangan menggunakan ulang produk ini. Penggunaan ulang dapat menyebabkan penyebaran zat menular, gangguan pengobatan, bahaya serius, atau kematian.

- Penggunaan (atau modifikasi) kombinasi sirkuit pernapasan/wadah air yang tidak disarankan oleh Fisher & Paykel Healthcare dapat mengakibatkan pelembapan udara yang buruk, malfungsi ventilator, atau bahaya serius.

- Pemberian gas pernapasan melalui hidung akan menghasilkan tekanan saluran napas positif (positive airway pressure, PAP) yang bergantung pada aliran. Hal ini harus dipertimbangkan bila PAP dapat menyebabkan efek merugikan pada pasien.

- Jangan menggunakan produk di dekat sumber api. Paparan terhadap oksigen meningkatkan risiko kebakaran yang dapat menyebabkan cedera serius atau kematian.

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

- Produk ini dirancang untuk penghantaran udara dan/atau oksigen. Produk ini tidak sesuai untuk penghantaran campuran gas anestesi yang mudah terbakar atau gas Heliox.
- Jangan memencet, meregangkan, atau memeras selangnya.
- Jangan membersihkan atau mensterilkan produk ini. Hindari kontak dengan bahan kimia, bahan pembersih, atau cairan pembersih tangan.
- Atur alarm ventilator atau sumber aliran yang tepat untuk memantau penghantaran terapi.
- Pastikan terdapat aliran gas melalui selang sebelum menyambungkan ke pasien.
- Periksa apakah semua sambungannya sudah kencang sebelum digunakan.
- Pantau kondensasi sirkuit untuk mencegah sumbatan atau penumpukan cairan. Keringkan bila perlu.
- Humidifier harus selalu sejajar dan diposisikan lebih rendah daripada pasien.
- Jangan menggunakan wadah air jika terlihat rusak atau terjatuh.
- Jangan menggunakan wadah air jika ada penutup sensor yang bergeser atau hilang dari wadah air.
- Jangan menggunakan wadah air jika ketinggian air melebihi garis ketinggian air maksimum.
- Jangan mengisi wadah air dengan air bersuhu lebih dari 37 °C.
- ^[1] Jangan gunakan melebihi durasi penggunaan maksimum 14 hari.

⚠ PERHATIAN

- Jangan menyentuh permukaan panas alas wadah air. Kegagalan untuk mematuhi hal ini dapat mengakibatkan luka bakar pada kulit.
- Jangan menutupi sirkuit dengan bahan seperti handuk, bantal, atau spre. Kegagalan untuk mematuhi hal ini dapat mengakibatkan luka bakar pada kulit.
- Hindari membiarkan selang berkontak dalam waktu lama dengan kulit pasien. Kegagalan untuk mematuhi hal ini dapat mengakibatkan luka bakar pada kulit.
- Jangan mengoperasikan wadah air tanpa aliran air atau gas. Kegagalan untuk mematuhi hal ini dapat mengakibatkan tingkat kelembapan yang rendah.
- Sumber air setidaknya harus 50 cm lebih tinggi dari wadah air. Kegagalan untuk mematuhi hal ini dapat mengakibatkan tingkat kelembapan yang rendah.

CATATAN

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

F&P 950™ Ересектерге арналған Optiflow™ Қыздырылатын тізбек жиынтығы

Пайдалану көрсетімдері

Тыныс алу жинағы — F&P 950 респираторлық ылғалдатқышының аксессуары. Ол ересек және педиатрлық пациенттерге жылы ылғалдандырылған респираторлық газдарды өз техникалық спецификациялары шегінде жеткізуге арналған.

Қарсы көрсетілімі

Қыздырылған респираторлық ылғалдандыруға қатысты қарсы көрсетілімдері жоқ.

Жанама әсерлері

Қыздырылған респираторлық ылғалдандырудың белгілі жанама әсерлері жоқ.

Техникалық сипаттамалары

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

Пациент салмағы:	>10 кг
Интерфейстік қосылымдар:	ISO 5356-1 конустық коннекторлар
Тыныс алу түтікшесінің ұзындығы: Инспираторлық:	1,60 м
Газдың шығып кетуі (60 смH₂O, дене температурасы және қысымы, ауа су буына қанық): Бір түтік	<40 мл/мин
Ағынға қарсы кедергі (30 л/мин, дене температурасы және қысымы, ауа су буына қанық): Инспираторлық:	0,31 ± 0,03 смH ₂ O (0,02 смH ₂ O құрайтын өлшем қателігін қамтиды)

Созылмалылық (60 смH₂O, дене температурасы және қысымы, ауа су буына қанық): Бір түтік:	1,51 ± 0,21 мл/смH ₂ O (0,02 мл/смH ₂ O құрайтын өлшем қателігін қамтиды)
---	---

Түтікшенің минималды ішкі диаметрі:	17 мм
Түтікшенің максималды беткі температурасы:	44 °C
Максималды жұмыс қысымы:	80 смH ₂ O
Жұмыс ағыының диапазоны Optiflow:	5–70 л/мин
Бөлме температурасы:	18–26 °C
Камераның максималды су көлемі:	160 мл

Таңба анықтамалары

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

	Осы өнім табиғи резеңке латексті пайдаланып жасалмаған.
	Температура шектеулері.
	Өндіруші.
	Өндірілген күні.
	Жарамдылық мерзімінің аяқталу күні.

Ескертулер, сақтандырулар және ескертпелер

⚠ ЕСКЕРТУЛЕР

- Пациентті әрдайым тиісті түрде (мысалы, оттегі сатурациясын) бақылау қажет. Пациент бақыланбаса (мысалы, газ ағыны тоқтаған жағдайда), пациент ауыр зақым алуы немесе мерт болуы мүмкін.
- Бір рет пайдалануға арналған. Осы өнімді қайта-қайта пайдалануға болмайды. Қайта-қайта пайдалану салдарынан инфекциялық заттар таралуы, ем кідірітілуі, ауыр зақым келуі немесе адам мерт болуы мүмкін.
- Fisher & Paykel Healthcare компаниясы ұсынбаған тыныс алу контуры мен камера бірге пайдаланылса (немесе өзгертілсе), ылғалдандыру нашарлауы, ӨЖЖ аппараты қате істеуі немесе ауыр зақым алынуы мүмкін.
- Тыныс алу газдарының мұрын арқылы жеткізілуі салдарынан тыныс жолдарында ағынға байланысты болатын оң қысым пайда болады. Тыныс жолдарындағы оң қысым пациентке теріс әсер ете алатын жағдайларда, бұны ескеру қажет.
- Өнімді ешбір тұтану көзінің жанында пайдалануға болмайды. Оттегінің әсерінен өрт қаупі артып, адам ауыр жарақат алуы немесе мерт болуы мүмкін.

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

- Осы өнім ауа және/немесе оттегі жеткізуге арналған. Ол анестезиялық жанғыш газ қоспаларын немесе гелий-оттегі газын жеткізуге жарамайды.
- Түтікшені мыжуға, созуға немесе сығуға болмайды.
- Осы өнімді тазалауға немесе зарарсыздандыруға болмайды. Химиялық заттарға, тазалағыш құралдарға немесе қол санитайзерлеріне тигізуге болмайды.
- Терапиялық қоспаның жеткізілу барысын бақылау үшін ӨЖЖ аппаратына немесе ағын көзіне қатысты тиісті сигналдарды орнатыңыз.
- Пациентке жалғамай тұрып, түтікше арқылы газ беріліп тұрғанына көз жеткізіңіз.
- Пайдалану алдында барлық қосылымның мықты орнатылғанын тексеріңіз.
- Бітеліп қалмауы немесе сұйықтық жиналмауы үшін, контур конденсатын бақылап отырыңыз. Қажетінше ағызып отырыңыз.
- Ылғалдатқыш әрдайым тегіс жерде тұрып, пациенттен төмен деңгейде орналасуы керек.
- Көзге көрінетін зақымы бар немесе құлаған камераны пайдалануға болмайды.
- Сенсор жабындарының кез келгені орнынан жылжып кетсе немесе камерада жоқ болса, камераны пайдалануға болмайды.
- Су деңгейі максималды су деңгейі сызығынан асып кетсе, камераны пайдалануға болмайды.
- Камераға температурасы 37 °C-тан асатын су толтыруға болмайды.
- 14

 күндік максималды пайдалану ұзақтығынан артық пайдалануға болмайды.

⚠ САҚТАНДЫРУЛАР

- Камера негізінің ыстық бетін ұстауға болмайды. Осы нұсқау орындалмаса, адам тері күйігін алуы мүмкін.
- Контурды сүлгілер, жастықтар немесе төсек жапқыштары сияқты материалдармен жабуға болмайды. Осы нұсқау орындалмаса, адам тері күйігін алуы мүмкін.
- Түтікшені пациенттің терісіне ұзақ уақыт тигізіп қоюға болмайды. Осы нұсқау орындалмаса, адам тері күйігін алуы мүмкін.
- Камераны ағынды сусыз немесе газсыз пайдалануға болмайды. Осы нұсқау орындалмаса, ылғалдың деңгейлері төмендеуі мүмкін.
- Су көзі камерадан кемінде 50 см биік тұруы тиіс. Осы нұсқау орындалмаса, ылғалдың деңгейлері төмендеуі мүмкін.

ЕСКЕРТПЕЛЕР

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

F&P 950™ **성인용 Optiflow™** **가온 회로 키트**

사용 지침

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

금기사항

가온 호흡 가습기에 대한 금기사항은 없습니다.

부작용

가온 호흡 가습에 대해 알려진 부작용은 없습니다.

기술 규격

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

환자 체중:	>10 kg
인터페이스연결:	ISO 5356-1 원뿔형 커넥터
호흡 튜브 길이:	
흡기:	1.60m
가스 누출(60cmH₂O, BTPS):	
싱글 림	<40mL/min
Flow에 대한 저항(30L/min, BTPS):	
흡기:	0.31 ± 0.03cmH ₂ O (0.02cmH ₂ O의 측정 불확실성 포함)
컴플라이언스(60cmH₂O, BTPS):	
싱글 림:	1.51 ± 0.21mL/cmH ₂ O (0.02mL/cmH ₂ O의 측정 불확실성 포함)
튜브 최소내경:	17mm
튜브 표면최고 온도:	44 °C
최대 작동 압력:	80cmH ₂ O
작동 Flow 범위 Optiflow:	5–70L/min
실온:	18–26 °C
물통 최대물 용적:	160mL

기호 정의

	사용 지침을 준수하십시오– 안전.
	사용 지침을 참조하십시오. fphcare.com/950IFU
	일회용.
	물통 내 수위가 적절합니다.
	수위가 적절하지 않음, 물통을 사용하지 마십시오.
	셋업에서 구성품을 처분할 수 있습니다.
	BF형 적용 부품.
	환기 장치 흡기 포트(환자 쪽으로 유입).
	본 제품에는 천연 고무 라텍스가 사용되지 않습니다.
	온도 제한.
	제조사.
	제조일.
	만료일.

경고, 주의 및 참고

⚠ 경고

- 항상 환자를 적절히 모니터링해야 합니다(예: 산소 포화도). 환자를 모니터링하지 않을 경우 (예: 가스 흐름이 중단되는 경우) 환자가 심각한 피해를 입거나 사망할 수 있습니다.
- 일회용. 본 제품을 재사용하지 마십시오. 재사용으로 인해 감염 물질의 전염, 치료 방해, 심각한 상해를 유발하거나 사망에 이를 수 있습니다.
- Fisher & Paykel Healthcare에서 권장하지 않는 호흡 회로/물통 조합을 사용(또는 개조) 할 경우 가습 불량, 환기 장치 오작동 및 심각한 상해의 원인이 될 수 있습니다.
- 호흡 가스가 비강으로 전달되면 Flow에 따라 달라지는 기도 양압(PAP)이 생성됩니다. PAP가 부작용을 일으킬 수 있는 환자의 경우 이러한 점을 반드시 고려해야 합니다.

- 정화원 부근에서 제품을 사용하지 마십시오. 산소에 노출되면 심각한 부상 또는 사망을 야기할 수 있는 화재 위험이 높아집니다.

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

- 본 제품은 공기 및/또는 산소를 전달하도록 설계되었습니다. 가연성 마취 혼합 가스 또는 Heliox 가스의 전달에는 적합하지 않습니다.
- 튜브를 찢고르뜨리거나 당기거나 비틀지 마십시오.
- 이 제품을 세척하거나 살균하지 마십시오. 화학물질, 세정제 또는 손소독제가 제품에 묻지 않게 하십시오.
- 적절한 환기 장치 또는 유량 공급원 경보를 설정하여 요법 전달을 모니터링하십시오.
- 환자에게 연결하기 전에 튜브를 통해 가스가 흐르고 있는지 확인하십시오.
- 사용하기 전에 모든 연결부가 단단히 연결되어 있는지 확인합니다.
- 회로 응결액을 모니터링하여 폐색 즉 액체 축적을 예방하십시오. 요구되는 경우 응결액을 빼내십시오.
- 가습기는 언제나 수평을 유지해야 하며 환자보다 낮은 곳에 배치해야 합니다.
- 육안으로 보이는 손상이 있거나 떨어뜨렸을 경우 물통을 사용하지 마십시오.
- 센서 덮개가 자리에서 벗어나 있거나 잃어버린 경우 물통을 사용하지 마십시오.
- 수위가 최고 수위선보다 높아질 경우 물통을 사용하지 마십시오.
- 물통에 37 °C보다 높은 온도의 물을 채우면 안 됩니다.
- 14

 최대 사용 기간인 14일을 초과하여 사용하지 마십시오.

⚠ 주의

- 물통 바닥의 뜨거운 표면을 만지지 마십시오. 이 지침을 준수하지 않을 경우 피부 화상을 초래할 수 있습니다.
- 타월, 베개 또는 침대보 등으로 회로를 덮지 마십시오. 이 지침을 준수하지 않을 경우 피부 화상을 초래할 수 있습니다.
- 튜브가 환자의 피부와 장기간 접촉하도록 방지하지 마십시오. 이 지침을 준수하지 않을 경우 피부 화상을 초래할 수 있습니다.
- 물 또는 가스 흐름 없이 물통을 작동하지 마십시오. 이 지침을 준수하지 않으면 가습 수준이 떨어질 수 있습니다.
- 물 공급원은 물통보다 50cm 이상 높은 위치에 있어야 합니다. 이 지침을 준수하지 않으면 가습 수준이 떨어질 수 있습니다.

참고

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

Kurdî (ku)

Kîta Dorhêla Germahiya Optiflow™ ya Mezinan a F&P 950™

Destûra Bikaranînê

Seta Nefeskîşandinê ya pêreyî ya Nêmcêker (terker) a “F&P 950” ye. Ev set ji bo gihandina gazên bêhnkîşandinê yên germ û sil (ter) bo nexweşên mezin û zarokan, di asta taybetmendiyên teknîkî yên navbirî da, hatiye çêkirin.

Babetên Qedexetiya Bikaranînê

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

Dûhatên pêreyî

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

Taybetmendiyên teknîkî

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

Giraniya nexweş:	>10 kg
Girêdenên Pêkvegirêder:	ISO 5356-1 Pêkvegirêderên Goçî (Piramîdî)

Dirêjahiya boriya Bêhnkîşandinê: Bêhnkîşandini: 1.60 m

Teşenekirina Gazê (60 cmH₂O, BTPS): Tek-Borî: <40 mL/min

Berxwedan li hemberî Herrikînê (flow) (30 L/min, BTPS): Bêhnkîşandin: 0.31 ± 0.03 cmH₂O

(Tevî nebûna Tekûziya Pîvandinê ya bi qasî 0.02 cmH₂O)

Sazbûn (60 cmH₂O, BTPS): Tek-Borî: 1.51 ± 0.21 mL/cmH₂O (Tevî nebûna Tekûziya Pîvandinê ya bi qasî 0.02 mL/cmH₂O)

Diyametra (qutra) hundirîn a boriyê: 17 mm

Tîna herî pirr a rûveka boriyê: 44 °C

Fîşara (Guvaşa) herî pirr a bibandor: 80 cmH₂O

Bereya herrikîna (flow) bibandor (Optiflow): 5–70 L/min

Germahiya Odeyê: 18–26 °C

Volûma herî pirr a ava Çaviyê 160 mL

Danasîna sembolan

	Serdana destûrkarên bikaranîn-ewlehiyê bike.
	Serdana destûrkarên bikaranînê bike. fphcare.com/950IFU
	Yekcar Bikaranîn.
	Asta guncan a avê li nav çaviya (chamber) avê.
	Asta nedurust a avê; Çaviya avê bi kar neyîne.
	Tîke (Component) dikare di dema birêxistinê da were avêtin.
	Tikeya sûdmend a cûreya BF.
	Dergeha Bêhnkîşandini ya Ventilatorê (Herrikîn ber bi nexweş va).
	Ev berhem bi lateksa (latex) lastîkî ya xwezayî nehatiye çêkirin.
	Sînordariyên pileya germayê.
	Çêker.
	Roja Berhemanînê.
	Roja Jîkarketinê (derbasbûna demê).

Hisyarî, Xalên Baldariyê û Daxuyanî

⚠️ HİŞYARİ

- Berçavgirtina xalên şopandina guncan a nexweş (wek mînak têrbûna Oksijenê) heritim pêwîst e. Kêmasîkirin di şopandina nexweş da (wek mînak di rewşa qutbûna gazê da) renge bibe sebeba qewimîna ziyana cidî an jî mirinê.
- Yekcar bikaranîn. Bikaranîna dubare ya vê berhemê qedexe ye. Bikaranîna dubare renge bibe sebeba veguheştina materyalên lewîtî, qewimîna rawestanê di pêvajoya dermankirinê da, qewimîna ziyana cidî an jî mirinê.
- Bikaranîna (an guherandina) xeleka Bêhnkîşandinê û pêkhateyên caviyê (chamber) ku ji aliyê “Fisher & Paykel Healthcare” va nehatibe piştrastkirin, renge bibe sebeba daketîna kuwallîteya Nêmcêkirinê, xerabûna Ventilatorê an qewimîna ziyan û zirara cidî.
- Veguheştina gazên Bêhnkîşandinê bo difinê dê bibe sebeba pêkanîna fîsara Pozîtîv a girêdayî bi herrikînê li Riya hewa anku Airway’ê (PAP). Di babetên ku PAP bikare li ser nexweş bandor bike, ev yek divê were berçavgirtin.
- Amûrê li kêleka çavkaniyaku qabiliyeta şewitînê heye bi kar neyîne. Nêzikbûna li Oksîjenê ihtimala agirpêketinê zêde dike û renge bibe sebeba qewimîna ziyan û zirara cidî an jî mirinê.

Berçavnegirtina hîsariyên jêr renge bibe sebeba qewimîna nakokiyê di xebata amûrê da an qewimîna pîrsgirêkên ewlehiyê (ji wan ziyana cidî ya ihtimalî):

- Ev berhem ji bo gihandina hewa û / an jî Oksîjenê hatiye çêkirin. Ev berhem ji bo gihandina pêkhateyên gazi yên ku qabiliyeta wan a şewitînê heye ên Bêhişkirinê an gaza Heliox’ê guncan nîne.
- Boriyê nepelciqîne, nekîşîne an nepêçîne.
- Pakkirin an strîlkirina vê berhemê qedexe ye. Bila haya te ji lêketina madeyên kîmyayî, madeyên şûştinê an dije-infeksiyona dest di gel pişkên vê amûrê hebe.
- Ji bo şopandina pêvajoya Gihandina dermanî (therapy delivery), hîsariyên guncan ji bo ventilator an çavkaniya herrikînê (flow source) eyar bike.
- Beriya girêdana Boriyê li nexweş, ji hebûna Herrikîna Gazê li nav boriyê piştrast be.
- Beriya bikaranînê, bila ji qahêmbûna hemî girêdanan piştrast bibî.
- Ji bo pêşilêgirtin li astengbûn an pêkhatina Şilavê, asta Xestbûna (condensate) xelekê (circuit) vekoline. Eger pêwîst bike, xelekê vala bike.
- Nêmcêker divê heritim hevseng be û di asteke xwartir ji nexweş da cih bigire.
- Eger çavî (chamber) tûşî ziyana aşîra bûbe an ketibe, nabe ku were bikaranîn.
- Eger her yek ji serpûşên Hiskerê liviyabin an ji Çaviyê veqetiyabin, nabe ku çavî were bikaranîn.
- Eger asta avê bigihêje jortir ji hêla herî pirr a asta avê, nabe ku çavî were bikaranîn.
- Çaviyê bi ava bi tîna zêde ji 37 °C tijî neke.
- |**14 Heyama herî pirr a bikaranînê, 14 roj e.

⚠️ XALÊN BALDARIYÊ

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

DAXUYANÎ

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

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

ພາສາລາວ (lo)

ຊຸດເຄື່ອງມືວົງຈອນໃຫ້ຄວາມຮ້ອນເຄື່ອງຊ່ວຍຫາຍໃຈສຳລັບຜູ້ໃຫຍ່™ F&P 950™

ຂໍ້ບັງໃຊ້

ຊຸດການຫາຍໃຈແມ່ນອຸປະກອນເສີມສຳລັບເຄື່ອງເພີ່ມຄວາມຊຸ່ມຊື່ນໃນການຫາຍໃຈ F&P 950. ມັນມີຈຸດປະສົງເພື່ອສົ່ງແກັສຊ່ວຍຫາຍໃຈທີ່ໃຫ້ຄວາມຊຸ່ມຊື່ນດ້ວຍຄວາມຮ້ອນແກ່ຄົນເຈັບທີ່ເປັນຜູ້ໃຫຍ່ ແລະ ເດັກນ້ອຍ ໝາຍໃນຂອບເຂດຂອງຂໍ້ກຳນົດສະເພາະທາງເຕັກນິກທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້.

ຂໍ້ຫ້າມ

ບໍ່ມີຂໍ້ຫ້າມໃນການນຳໃຊ້ສຳລັບການເຮັດຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຊ່ວຍຫາຍໃຈດ້ວຍຄວາມຮ້ອນ.

ຜົນຂ້າງຄວງ

ບໍ່ມີຜົນຂ້າງຄວງທີ່ຮັບຮູ້ໄດ້ສຳລັບການສ້າງຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຊ່ວຍຫາຍໃຈດ້ວຍຄວາມຮ້ອນ.

ຂໍ້ກຳນົດສະເພາະທາງເຕັກນິກ

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

ນ້ຳໜັກຂອງຄົນເຈັບ:	>10 kg
ການເຊື່ອມຕໍ່	
ສ່ວນປະສານ:	ISO 5356-1 ຂໍ້ຕໍ່ຮູບຈວຍ

ຄວາມຍາວຂອງຫໍ່ຊ່ວຍຫາຍໃຈ:	
ຫາຍໃຈເຂົ້າ:	1.60 m

ການຮົ່ວໄຫຼຂອງແກັສ (60 cmH₂O, BTPS):	
ສາຍມືຫົວແຈກດຽວ	<40 ມລ/ນາທີ

ຄວມດ້ານທານຕໍ່ການໄຫຼ (30 ລ/ນາທີ, BTPS):	
ຫາຍໃຈເຂົ້າ:	0.31 ± 0.03 cmH ₂ O

(ລວມເອົາຄວາມບໍ່ແນ່ນອນໃນການວັດແທກທີ່ 0.02 cmH₂O)

ການປະຕິບັດຕາມ (60 cmH₂O, BTPS):	
ສາຍມືຫົວແຈກດຽວ:	1.51 ± 0.21 mL/cmH ₂ O
(ລວມເອົາຄວາມບໍ່ແນ່ນອນໃນການວັດແທກທີ່ 0.02 mL/cmH ₂ O)	

ເສັ້ນດ່ຳສູນກາງ	
ໝາຍໃນດ້າສຸດຂອງຫໍ່:	17 ມມ
ອຸນຫະພູມພື້ນຜິວສູງສຸດຂອງຫໍ່:	44 °C
ລະດັບແຮງດັນ	
ການໃຊ້ງານສູງສຸດ:	80 cmH ₂ O
ຂອບເຂດການໄຫຼວຽນການໃຊ້ງານ Optiflow:	5–70 ລ/ນາທີ
ອຸນຫະພູມຫ້ອງ:	18–26 °C
ລະດັບນ້ຳສູງສຸດໃນຖັງບັນຈຸ:	160 ມລ

ຄຳນິຍາມສັນຍາລັກ

	ປະຕິບັດຕາມຄຳແນະນຳສຳລັບການນຳໃຊ້ - ຄວາມປອດໄພ.
	ເບິ່ງຄຳແນະນຳສຳລັບການໃຊ້. fphcare.com/950IFU
	ໃຊ້ຄັ້ງດຽວ.
	ລະດັບນ້ຳທີ່ຖືກຕ້ອງໃນ ຖັງເກັບນ້ຳ.
	ລະດັບນ້ຳທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ; ຢ່າໃຊ້ຖັງເກັບນ້ຳ.
	ສ່ວນປະກອບສາມາດ ຖືກກຳຈັດໄດ້ໃນການຕັ້ງ.
	ສ່ວນນຳໃຊ້ປະເພດ BF.
	ຊ່ອງທາງຫາຍໃຈເຂົ້າເຄື່ອງຊ່ວຍຫາຍໃຈ (ໄຫຼໄປຫາຄົນເຈັບ).
	ສິນຄ້ານີ້ບໍ່ໄດ້ເຮັດມາ ຈາກນ້ຳຢາງທຳມະຊາດ.
	ການຈຳກັດຂອງອຸນຫະພູມ.
	ຜູ້ຜະລິດ.
	ວັນທີຜະລິດ.
	ວັນທີໝົດອາຍຸ.

ຄຳເຕືອນ, ຂໍ້ຄວນລະວັງ ແລະ ໝາຍເຫດ

⚠️ ຄຳເຕືອນ

- ການຕິດຕາມຄົນເຈັບທີ່ເໝາະສົມ (ຕົວຢ່າງ: ຄວາມອື່ມຕົວຂອງອີກຊີເຈນ) ຕ້ອງຖືກນຳໃຊ້ຕະຫຼອດເວລາ. ຄວາມບໍ່ສາມາດໃນການຕິດຕາມຄົນເຈັບ (ຕົວຢ່າງ: ໃນກໍລະນີທີ່ມີການຢຸດຊະກຳຂອງການໄຫຼວຽນຂອງແກັສ) ອາດຈະເຮັດໃຫ້ເກີດອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງ ຫຼື ເສຍຊີວິດໄດ້.
- ໃຊ້ຄັ້ງດຽວ. ຢ່ານຳໃຊ້ຜະລິດຕະພັນນີ້ຊ້ຳ. ການໃຊ້ຊ້ຳອາດຈະສົ່ງຜົນກະທົບຕໍ່ການສົ່ງສານເຄມີທີ່ຕິດເຊື້ອ, ການຢຸດຊະກຳຂອງການຍື່ນປິວ, ອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງ ຫຼື ການເສຍຊີວິດ.
- Fisher & Paykel Healthcare ບໍ່ແນະນຳໃຫ້ມີການນຳໃຊ້ (ຫຼື ການປັບປຸງ) ວົງຈອນການຫາຍໃຈ/ການລວມຫ້ອງ, ເຊິ່ງອາດຈະສົ່ງຜົນຕໍ່ຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຕໍ່າ, ເຄື່ອງຊ່ວຍຫາຍໃຈເຮັດວຽກຜິດປົກກະຕິ ຫຼື ອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງ.
- ການສົ່ງແກັສຊ່ວຍຫາຍໃຈທາງດັງກໍ່ໃຫ້ເກີດການໄຫຼວຽນຂຶ້ນກັບຄວາມດັນທາງເດີນຫາຍໃຈທີ່ເປັນບວກ (PAP). ຕ້ອງຟັງາລະນະກ່ຽວກັບສິ່ງນີ້ເນື່ອງຈາກ PAP ອາດຈະສົ່ງຜົນກະທົບໃນທາງກົງກັນຂ້າມຕໍ່ກັບຄົນເຈັບ.
- ຢ່ານຳໃຊ້ຜະລິດຕະພັນໃກ້ກັບແຫຼ່ງກຳເນີດປະກາຍໄຟໄດ້ດຽ. ການສຳຜັດກັບອີກຊີເຈນເພີ່ມຄວາມສ່ຽງຕໍ່ໄຟໄໝ້ທີ່ອາດຈະກໍ່ໃຫ້ເກີດອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງ ຫຼື ເຖິງແກ້ຊີວິດ.

ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມຄຳເຕືອນດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້ອາດຈະເຮັດໃຫ້ປະສິດທິພາບຂອງອຸປະກອນຫຼຸດລົງ ຫຼື ເຮັດໃຫ້ຄວາມປອດໄພຫຼຸດລົງ (ລວມເຖິງອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງທີ່ອາດຈະເກີດຂຶ້ນໄດ້):

- ຜະລິດຕະພັນນີ້ຖືກອອກແບບເພື່ອການນຳສົ່ງອາກາດ ແລະ/ຫຼື ອີກຊີເຈນ. ມັນບໍ່ເໝາະສຳລັບການຂົນສົ່ງແກັສປະສົມຢາລະຈຸ້ບຕິດໄຟໄດ້ງ່າຍ ຫຼື ແກັສເຮລົ້ອອກ.
- ຢ່າບິບ, ຢຶດ ຫຼື ຮິດທໍ່.
- ຢ່າທຳຄວາມສະອາດ ຫຼື ຂ້າເຊື້ອຜະລິດຕະພັນນີ້. ຫຼືກລ້ຽງການສຳຕັດກັບສານເຄມີ, ສານທຳຄວາມສະອາດ ຫຼື ເຈວລ້າງມື.
- ຈັດການເຄື່ອງຊ່ວຍຫາຍໃຈ ຫຼື ການແຈ້ງເຕືອນແຫຼ່ງຂອງການໄຫຼວຽນໃຫ້ເໝາະສົມເພື່ອຕິດຕາມການສົ່ງມອບການບຳບັດ.
- ກວດສອບໃຫ້ແນ່ໃຈວ່າມີແກັສໄຫຼຜ່ານຫໍ່ກ່ອນທີ່ຈະຕໍ່ໃສ່ຄົນເຈັບ.
- ກວດເບິ່ງການເຊື່ອມຕໍ່ທັງໝົດວ່າແໜ້ນດີກ່ອນການນຳໃຊ້.
- ຕິດຕາມວົງຈອນຂອງແກັສທີ່ຈະຄວບແໜ້ນເປັນຂອງແຫຼວເພື່ອປ້ອງກັນການອຸດຕິດ ຫຼື ການຈັບຕົວຂອງທາດແຫຼວ. ລະບາຍນ້ຳອອກຕາມຄວາມຈຳເປັນ.
- ຕົວຈັດການຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຄວນຢູ່ໃນລະດັບ ແລະ ຕຳແໜ່ງທີ່ຕຳກວ່າຄົນເຈັບຢູ່ສະເໝີ.
- ຢ່ານຳໃຊ້ຖັງບັນຈຸ ຖ້າຫາກມັນຕົກ ຫຼື ເສຍຫາຍຢ່າງເຫັນໄດ້ຊັດເຈນ.
- ຢ່ານຳໃຊ້ຖັງບັນຈຸ ຖ້າຫາກຝາປິດເຊັ່ນເຊີຫຼຸດອອກ ຫຼື ບໍ່ມີຢູ່ໃນຖັງບັນຈຸ.
- ຢ່ານຳໃຊ້ຖັງບັນຈຸ ຖ້າຫາກລະດັບນ້ຳເພີ່ມຂຶ້ນສູງກວ່າເສັ້ນລະດັບນ້ຳສູງສຸດ.
- ຢ່າຕື່ມນ້ຳໃສ່ຖັງບັນຈຸເກີນ 37 °C.
- |**14 ຢ່າໃຊ້ເກີນກວ່າໄລຍະເວລານຳໃຊ້ສູງສຸດ 14 ວັນ.

⚠️ ຂໍ້ຄວນລະວັງ

- ຢ່າຈັບພື້ນຜິວທີ່ຮ້ອນຂອງຖານຖັງບັນຈຸ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ເກີດຜິວໜັງໄໝ້ໄດ້.
- ຢ່າປົກປິດວົງຈອນດ້ວຍອຸປະກອນ (ເຊັ່ນ: ຜ້າ, ໝອນ ຫຼື ຜ້າປູປ່ອນນອນ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ເກີດຜິວໜັງໄໝ້ໄດ້.
- ຫຼັກລ້ຽງການປ່ອຍທີ່ໃຫ້ສຳຜັດກັບຜິວໜັງຂອງຄົນເຈັບເປັນເວລາດົນ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ເກີດຜິວໜັງໄໝ້ໄດ້.
- ຢ່າເປີດໃຊ້ງານຖັງບັນຈຸໂດຍປາສະຈາກນ້ຳ ຫຼື ແກັສໝູນວຽນ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ລະດັບຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຕໍ່າ.
- ແຫຼ່ງນ້ຳຕ້ອງຢູ່ສູງກວ່າຖັງບັນຈຸຢ່າງໜ້ອຍ 50 ຊມ. ການບໍ່ປະຕິບັດຕາມອາດຈະສົ່ງຜົນໃຫ້ລະດັບຄວາມຊຸ່ມຊື່ນຕໍ່າ.

ໝາຍເຫດ

- ໃຊ້ນ້ຳຂ້າເຊື້ອ USP ຫຼື ສິ່ງທີ່ຄືກັນສຳລັບການລະບາຍນ້ຳ. ການເພີ່ມສານອື່ນໆເພີ່ມເຕີມອາດຈະສົ່ງຜົນກະທົບໃນທາງກົງກັນຂ້າມ.
- ຜູ້ໃຊ້ອາດຈະສຳຜັດກັບຂອງແຫຼວໃນລະບົບທາງເດີນຫາຍໃຈໃນລະຫວ່າງການກຳຈັດຖິ້ມ. ວົງຈອນການຫາຍໃຈຕ້ອງໄດ້ຮັບການປະຕິບັດຄືກັນມີການປົນເປື້ອນ. ກຳຈັດຖິ້ມຕາມກົດໝາຍ ແລະ ຂໍ້ບັງຄັບດ້ານສິ່ງແວດລ້ອມໂດຍສະເພາະຂອງປະເທດ ຫຼື ລັດ, ທ້ອງຖິ່ນ.
- ຖ້າຫາກເກີດເຫດການທີ່ຮ້າຍແຮງຂຶ້ນໃນຂະນະທີ່ກຳລັງໃຊ້ອຸປະກອນນີ້, ກະລຸນາແຈ້ງຜູ້ຕາງໜ້າ Fisher & Paykel Healthcare ໃນທ້ອງຖິ່ນຂອງທ່ານ ແລະ ສຳລັບປະເທດສະມາຊິກສະຫະພາບເອີຣົບ ແມ່ນໜ່ວຍງານທີ່ມີອຳນາດໃນປະເທດຂອງທ່ານ.

F&P 950™ Optiflow™ apsilidāma pieaugušo ventilatora kontūra komplekts

Lietošanas indikācijas

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

Kontraindikācijas

Elpceļu sasildītai mitrināšanai nav kontraindikāciju.

Blakusparādības

Elpceļu sasildītai mitrināšanai nav zināmu blakusparādību.

Tehniskās specifikācijas

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

Pacienta svars:	>10 kg
Saskarnes savienojumi:	Koniskie savienojumi ISO 5356-1
Elpošanas caurules garums:	
leelpas:	1,60 m
Gāzes noplūde (60 cmH₂O, BTPS):	
Viena pievade:	<40 mL/min
Plūsmas pretestība (30 L/min, BTPS):	
leelpas:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(iekļauj mērījuma nenoteiktību 0,02 cmH ₂ O)	
Saderība (60 cmH₂O, BTPS):	
Viena pievade:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(iekļauj mērījuma nenoteiktību 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Caurules minimālais iekšējais diametrs:	17 mm
Caurules virsmas maksimālā temperatūra:	44 °C
Maksimālais darba spiediens:	80 cmH ₂ O
Optiflow darba plūsmas diapazons:	5–70 L/min
Istabas temperatūra:	18–26 °C
Maksimālais ūdens tilpums kamerā:	160 mL

Simbolu definīcijas

	Ievērot lietošanas instrukciju – drošums.
	Skatīt lietošanas pamācību. fphcare.com/950IFU
	Vienreizējai lietošanai.
	Pareizs ūdens līmenis ūdens kamerā.
	Nepareizs ūdens līmenis, nelietot ūdens kameru.
	Veicot uzstādīšanu, sastāvdaļu var utilizēt.
	BF tipa lietojamā daļa.
	Ventilatora ieelpas pieslēgvietā (plūsma uz pacientu).
	Šis izstrādājums nav izgatavots ar dabiskā kaučuka lateksu.
	Temperatūras ierobežojumi.
	Ražotājs.
	Ražošanas datums.
	Derīguma termiņa datums.

Brīdinājumi, piesardzības pasākumi un piezīmes

BRĪDINĀJUMI

- Pacients ir nepārtraukti pienācīgi jāuzrauga (piemēram, jānovēro skābekļa piesātinājums). Ja pacients netiek uzraudzīts (un, piemēram, gāzes plūsmas padevē rodas pārtraukums), var tikt nodarīts nopietns kaitējums vai iestāties nāve.
- Vienreizējai lietošanai. Produktu nedrīkst lietot atkārtoti. Atkārtota lietošana var izraisīt infekciju izplatīšanos, ārstēšanas pārtraukšanu, nopietnu kaitējumu vai nāvi.
- Lietojot (vai pārveidojot) elpošanas kontūra/kameras kombinācijas, ko neiesaka Fisher & Paykel Healthcare, mitrināšana var pasliktināties, ventilatora darbībā var rasties traucējums un var tikt nodarīts nopietns kaitējums.
- Respirācijas gāzu nazālā pievade rada no plūsmas atkarīgu pārspiedienu (PAP, positive airway pressure). Tas jāņem vērā gadījumos, kad PAP var būt nelabvēlīga ietekme uz pacientu.
- Nelietot produktu aizdegšanās avotu tuvumā. Pakļaušana skābekļa iedarbībai palielina aizdegšanās risku, kas var izraisīt nopietnu ievainojumu vai nāvi.

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

- Produkts ir paredzēts gaisa un/vai skābekļa pievadīšanai. Tas nav paredzēts uzliesmojošu anestēzijas gāzu maisījumu vai Heliox gāzes pievadīšanai.
- Caurules nedrīkst saspiest, izstiept vai raustīt.
- Produktu nedrīkst ne tīrīt, ne sterilizēt. Izvairieties no kontakta ar ķīmiskām vielām, tīrīšanas līdzekļiem vai roku dezinfekcijas līdzekļiem.
- Lai uzraudzītu terapijas pievadīšanu, iestatiet pienācīgus ventilatora vai plūsmas avota trauksmes signālus.
- Pirms caurules pievienošanas pacientam pārliecinieties, ka tajā ir gāzes plūsma.
- Pirms lietošanas pārliecinieties, ka visi savienojumi ir cieši.
- Uzraugiet kontūra kondensātu, lai novērstu nosprostojumu vai šķidruma uzkrāšanos. Ja nepieciešams, noliejiet.
- Mitrinātājam vienmēr jābūt horizontālam un novietotam zemāk par pacientu.
- Nelietojiet kameru, ja tā ir redzami bojāta vai nomesta zemē.
- Nelietojiet kameru, ja kāds no kameras sensoru vākiem ir izkustināts no vietas vai iztrūkst.
- Nelietojiet kameru, ja ūdens līmenis ir augstāks par maksimālā ūdens līmeņa līniju.
- Neiepildiet kamerā ūdeni, kura temperatūra pārsniedz 37 °C.
-  Nelietojiet pēc 14 dienu maksimālā lietošanas perioda.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

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

PIEZĪMES

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

F&P 950™ Suaug. „Optiflow™“ šildomo kontūro rinkinys

Naudojimo indikacijos

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

Kontraindikacija

Šildomam kvėpavimo takų drėkinimui kontraindikacijų nenustatyta.

Nepageidaujami poveikiai

Nėra jokių žinomų šildomo kvėpavimo kontūro drėkinimo nepageidaujamų poveikių.

Techniniai duomenys

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

Paciento svoris:	>10 kg
Adapterio jungtys:	ISO 5356-1 kūginės jungtys
Kvėpavimo vamzdelio ilgis:	
Įkvėpimo:	1,60 m
Dujų nuotėkis (60 cmH₂O, BTPS):	
Viena šaka:	<40 mL/min.
Atsparumas srautui (30 L/min., BTPS):	
Įkvėpimo:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(įskaitant 0,02 cmH ₂ O matavimo neapibrėžtį)	
Atitiktis (60 cmH₂O, BTPS):	
Viena šaka:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(įskaitant 0,02 mL/cmH ₂ O matavimo neapibrėžtį)	
Mažiausias vidinis vamzdelio skersmuo:	17 mm
Aukščiausia vamzdelio paviršiaus temperatūra:	44 °C
Didžiausias darbinis slėgis:	80 cmH ₂ O
„Optiflow“ darbinio slėgio intervalas:	5–70 L/min.
Kambario temperatūra:	18–26 °C
Didžiausia rezervuaro vandens talpa:	160 mL

Simbolių paaiškinimas

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

Įspėjimai, perspėjimai ir pastabos

ĮSPĖJIMAI

- Visada turi būti taikoma atitinkama paciento stebėjimo procedūra (pvz., prisotinimas deguonimi). Nestebint paciento (pvz., nutrūkus dujų srautui) kyla pavojus sukelti sunkų sužalojimą ar net mirtį.
- Vienartinio naudojimo. Šio gaminio nenaudokite pakartotinai. Pakartotinai naudojant kyla pavojus perduoti infekcines medžiagas, nutraukti gydymą, sukelti sunkų sužalojimą ar net mirtį.
- Naudojant Fisher & Paykel Healthcare nerekomenduojamus kvėpavimo kontūrus ir rezervuaro derinius (arba modifikuojant), gali sutrikti drėkinimo procesas, netinkamai veikti ventiliatorius ir galima rimtai pakenkti.
- Į nosį patenkančios kvėpuojamosios dujos sudaro nuo srauto priklausomą teigiamą oro slėgį kvėpavimo takuose (PAP). Į tai svarbu atsižvelgti, nes PAP gali sukelti pacientui nepageidaujamų poveikių.
- Nenaudokite gaminio šalia jokio užsidegimo šaltinio. Deguonis padidina gaisro riziką, dėl kurio galimas rimtas sužalojimas ar mirtis.

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

- Šis gaminys yra skirtas tiekti orą ir (arba) deguonį. Jis netinka degiems anestezijos dujų mišiniams ar helio dujoms tiekti.
- Nesuspauskite, netemkite ar kitaip netinkamai netraukykite vamzdelių.
- Nevalykite ar nesterilizuokite šio gaminio. Venkite sąlyčio su cheminėmis medžiagomis, valymo priemonėmis ar rankų dezinfekantais.
- Nustatykite atitinkamus ventiliatoriaus ar srauto šaltinio aliarmus, kad galėtumėte stebėti terapiją.
- Prieš prijungdami prie paciento, įsitikinkite, kad per vamzdelį teka dujos.
- Prieš pradėdami naudoti patikrinkite, ar visos jungtys tvirtai sujungtos.
- Stebėkite kontūro kondensatą, kad išvengtumėte užsikimšimo ar skysčio kaupimosi Jei reikia, išleiskite jį.
- Drėkintuvas visada turi būti pastatytas lygiai ir žemiau nei pacientas.
- Nenaudokite rezervuaro, jei jis buvo akivaizdžiai pažeistas ar numestas.
- Nenaudokite rezervuaro, jei kuris nors iš jutiklių dangtelių yra pasislinkęs rezervuare arba jo trūksta.
- Rezervuaro nenaudokite, jei vandens lygis pakyla virš maksimalios ribos.
- Nepripildykite rezervuaro vandeniu, kurio temperatūra aukštesnė nei 37 °C.
-  Nenaudokite pasibaigus maksimaliai 14 dienų naudojimo trukmei.

PERSPĖJIMAI

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

PASTABOS

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

F&P 950™ комплет со загреано коло Optiflow™ за возрастни

Индикации за употреба

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

Контраиндикација

Нема контраиндикации за загреано респираторно навлажнување.

Несакани дејства

Нема познати несакани дејства од загреаното респираторно навлажнување.

Технички спецификации

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

Тежина на пациентот:	>10 кг
Интерфејс поврзувања:	ISO 5356-1 Конусни конектори

Должина на дишната цевка:	
Инспираторен:	1,60 m
Истекување на гас (60 cmH₂O, BTPS):	
Со еден крај:	<40 mL/min
Отпорност на проток (30 L/min, BTPS):	
Инспираторен:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(вклучува несигурност во мерењето од 0,02 cmH ₂ O)	

Усогласеност (60 cmH₂O, BTPS):	
Со еден крај:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(вклучува несигурност во мерењето од 0,02 mL/cmH ₂ O)	

Минимален внатрешен дијаметар на цевката:	17 mm
Максимална температура на површната на цевката:	44 °C
Максимален работен притисок:	80 cmH ₂ O
Опсег на работен притисок Optiflow:	5–70 L/min
Собна температура:	18–26 °C
Максимален волумен на вода во комората:	160 mL

Дефиниции на симболите

	Следете го упатството за употреба – безбедност.
	Погледнете го упатството за употреба. fphcare.com/950IFU
	За еднократна употреба.
	Точно ниво на вода во комората за вода.
	Неточно ниво на вода; не користете ја комората за вода.
	Компонентата може да се отстрани при поставувањето.
	Применет дел од типот BF.
	Инспираторен приклучок на респираторот (проток до пациентот).
	Овој производ не е направен со природен гумен латекс.
	Ограничувања на температурата.
	Производител.

	Датум на производство.
	Рок на траење.

Предупредувања, мерки на претпазливост и белешки

⚠ ПРЕДУПРЕДУВАЊА

- Мора да се врши соодветно следење на пациентот во секое време (на пример, сатурација со кислород). Неследењето на пациентот (пр., во случај на прекин на протокот на гас) може да доведе до сериозни последици или смрт.
- За еднократна употреба. Производот не е за повеќекратна употреба. Повеќекратна употреба може да доведе до пренесување на заразни супстанции, прекинување на лекувањето, сериозни последици или смрт.
- Употребата (или модификација) на комбинации на дишни кола/комори кои не се препорачани од Fisher & Paykel Healthcare може да доведе до недоволно навлажнување, дефект на респираторот или сериозни последици.
- Назалната достава на респираторни гасови генерира позитивен притисок на дишните патишта (PAP) зависен од протокот. Тоа мора да се земе предвид кога PAP може да има негативни ефекти врз пациентот.
- Не користете го производот во близина на каков било запалив извор. Изложеноста на кислород го зголемува ризикот од пожар што може да предизвика сериозни повреди или смрт.

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

- Овој производ е наменет за достава на воздух, кислород и/или азотен оксид. Не е погоден за достава на запаливи мешавини на анестетични гасови или Heliox.
- Цевката не смее да се намгмечува, истегнува ниту да се стиска.
- Овој производ не смее да чисти ниту да се стерилизира. Избегнувајте контакт со хемикалии, средства за чистење или средства за дезинфекција на рацете.
- Поставете соодветни аларми за респираторот или изворот на проток со кои ќе ја следите доставата на терапија.
- Уверете се дека има проток на гас низ цевките пред да ги поврзете на пациентот.
- Проверете дали сите врски се затегнати пред употреба.
- Следете го кондензатот од колото за да спречите затнување или насобирање на течност. Искудувајте по потреба.
- Навлажнувачот треба секогаш да биде рамно поставен и во пониска положба од пациентот.
- Не користете ја комората ако е видно оштетена или ако паднала.
- Не користете ја комората ако некој од капаците на сензорите е изместен или го нема во комората.
- Не користете ја комората ако нивото на вода се покачи над линијата за максимално ниво на вода.
- Не полнете ја комората со вода над 37 °C.
-  Не користете го подолго од 14-дневното максимално времетраење на употребата.

⚠ МЕРКИ НА ПРЕТПАЗЛИВОСТ

- Не допирајте ја жешката површина на основата на комората. Непочитувањето на ова може да резултира со изгореници на кожата.
- Не покривајте го колото со материјали како што се крпи, перници или постелнина. Непочитувањето на ова може да резултира со изгореници на кожата.

- Избегнувајте долготраен контакт на цевките со кожата на пациентот. Непочитувањето на ова може да резултира со изгореници на кожата.
- Не користете ја комората без проток на вода или гас. Непочитувањето на ова може да доведе до ниски нивоа на влажност.
- Изворот на вода мора да биде најмалку 50 cm повисок од комората. Непочитувањето на ова може да доведе до ниски нивоа на влажност.

БЕЛЕШКИ

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

Komplet sistema mehaničke ventilacije sa grijanjem za odrasle Optiflow™ F&P 950™

Indikacije za upotrebu

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

Kontraindikacije

Ne postoje kontraindikacije za grijano respiratorno ovlaživanje.

Neželjeni efekti

Nisu poznati neželjeni efekti grijanog respiratornog ovlaživanja.

Tehničke specifikacije

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

Težina pacijenta:	>10 kg
Priključci interfejsa:	Konusni priključci po normi ISO 5356-1
Dužina respiratorne cijevi:	Inspiratorno: 1,60 m
Curenje gasa (60 cmH₂O, BTPS):	Jedan krak: <40 mL/min
Otpor protoku (30 L/min, BTPS):	Inspiratorno: 0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(uključujući mjernu nepouzdanost od 0,02 cmH ₂ O)	
Usklađenost (60 cmH₂O, BTPS):	Jedan krak: 1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(uključujući mjernu nepouzdanost od 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Minimalni unutrašnji prečnik cijevi:	17 mm
Maksimalna temperatura površine cijevi:	44 °C
Maksimalni radni pritisak:	80 cmH ₂ O
Opseg radnog protoka Optiflow:	5–70 L/min
Sobna temperatura:	18–26 °C
Maksimalna količina vode u komori:	160 mL

Definicije simbola

	Pridržavajte se uputstva za upotrebu – bezbjednost.
	Pogledajte uputstvo za upotrebu. fphcare.com/950IFU
	Za jednokratnu upotrebu.
	Ispravan nivo vode u komori.
	Neispravan nivo vode; ne koristite komoru za vodu.
	Komponenta se može odložiti tokom podešavanja.
	Radni dio tipa BF.
	Inspiratorni otvor respiratora (protok do pacijenta).
	Ovaj proizvod nije izrađen od prirodnog gumenog lateksa.
	Temperaturna ograničenja.
	Proizvođač.
	Datum proizvodnje.
	Datum isteka roka upotrebe.

Upozorenja, mjere opreza i napomene

⚠ UPOZORENJA

- U svakom trenutku mora da se sprovodi odgovarajući nadzor pacijenata (npr. saturacija krvi kiseonikom). Ako se nadzor ne sprovodi (npr. u slučaju prekida protoka gasa), može da dođe do ozbiljne povrede ili smrti.
- Za jednokratnu upotrebu. Ne koristite ovaj proizvod više puta. Višekratna upotreba može za posljedicu imati prijenos infektivnih supstanci, prekid liječenja, ozbiljnu štetu ili smrt.
- Korišćenje (ili modifikacija) kombinacija kola/komora za disanje koje ne preporučuje kompanija Fisher & Paykel Healthcare može za posljedicu imati loše ovlaživanje, neispravnost respiratora ili ozbiljnu povredu.
- Dotok respiratornih gasova kroz nos stvara pozitivan pritisak u disajnim putevima (PAP) koji zavisi od protoka. Ovo se mora uzeti u obzir kada bi PAP mogao imati štetne efekte na pacijenta.
- Ne koristite proizvod u blizini izvora paljenja. Izloženost kiseoniku povećava rizik od požara koji može prouzrokovati ozbiljne povrede ili smrt.

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

- Ovaj proizvod je dizajniran za isporuku vazduha i/ili kiseonika. Nije pogodan za isporuku mješavina zapaljivih anestetičkih gasova ili gasa Heliox.
- Nemojte da lomite, istežete ili stiskate cijevi.
- Nemojte da čistite ili sterilizete ovaj proizvod. Izbjegavajte kontakt s hemijskim sredstvima, sredstvima za čišćenje ili sredstvima za dezinfekciju ruku.
- Podesite odgovarajuće alarme za respirator ili izvor protoka za nadgledanje isporuke terapije.
- Provjerite da li protok gasa prolazi kroz cijev prije povezivanja sa pacijentom.
- Prije upotrebe, provjerite da li su svi priključci pričvršćeni.
- Nadgledajte kondenzat kola da biste spriječili začepljenje ili nakupljanje tečnosti. Po potrebi ispustite tečnost.
- Ovlaživač vazduha uvijek treba da bude u ravni i postavljen niže od pacijenta.
- Ne koristite komoru ako je vidljivo oštećena ili je pala.
- Ne koristite komoru ako je bilo koji poklopac senzora izmaknut ili ga nema u komori.
- Nemojte da koristite komoru ako je nivo vode iznad linije maksimalnog nivoa vode.
- Nemojte da punite komoru vodom čija je temperatura iznad 37 °C.
-  Ne koristite duže od 14 dana maksimalnog trajanja upotrebe.

⚠ MJERE OPREZA

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

NAPOMENE

- Za ispiranje koristite USP sterilnu vodu ili slično. Dodavanje drugih supstanci može imati negativne efekte.
- Korisnik može da bude izložen tečnostima respiratornog sistema za vrijeme odlaganja. Kolo za disanje se mora tretirati kao da je kontaminirano. Odložiti u skladu sa lokalnim, državnim ili regionalnim zakonima i propisima o životnoj sredini.
- Ako se tokom korišćenja ovog uređaja dogodio ozbiljan incident, obavijestite lokalnog predstavnika kompanije Fisher & Paykel Healthcare i, za zemlje članice Evropske unije, nadležni organ u vašoj zemlji.

F&P 950™ एडल्ट Optiflow™ ह्रिटेड सर्किट फिट

प्रयोगका संकेतहरू

ब्रिदिङ सेट F&P 950 रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफायरको एक सहायक उपकरण हो । यो वयस्क तथा बाल रोगका बिरामीहरूलाई उल्लेखित प्राविधिक विनिर्देशहरूको सीमाभित्र ह्रिटेड रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफिकेसन (रेस्पिरेटरी) ग्यासहरू पुर्‍याउन प्रयोग गरिन्छ ।

नकारात्मक संकेत

ह्रिटेड रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफिकेसनका कुनै नकारात्मक संकेतहरू छैनन् ।

साइड इफेक्टहरू

ह्रिटेड रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफिकेसनका कुनै ज्ञात साइड इफेक्टहरू छैनन् ।

प्राविधिक विशेषताहरू

F&P 950 रेस्पिरेटरी ह्युमिडिफायर्सँग मेल खान्ने । अतिरिक्त चेतावनी, सावधानी, नकारात्मक संकेत, साइड इफेक्ट र प्रणाली जानकारीका लागि ह्युमिडिफायर, सहायक उपकरण र बिरामी इन्टरफेस प्रयोगकर्ता निर्देशनहरू हेर्नुहोस् ।

बिरामीको वजन:	>10 kg
इन्टरफेस जडानहरू:	ISO 5356-1 कोनिकल कनेक्टरहरू
श्वास नलीको लम्बाइ: श्वासग्रहण:	1.60 m
ग्यास चुहावट (60 cmH₂O, BTPS): एकल अङ्ग:	<40 mL/min
प्रवाहको प्रतिरोध (30 L/min, BTPS): श्वासग्रहण:	0.31 ± 0.03 cmH ₂ O (0.02 cmH ₂ O को मापन अनिश्चितता समावेश छ)
अनुपालन (60 cmH₂O, BTPS): एकल अङ्ग:	1.51 ± 0.21 mL/cmH ₂ O (0.02 mL/cmH ₂ O को मापन अनिश्चितता समावेश छ)
ट्यूबको न्यूनतम भित्री व्यास:	17 mm
ट्यूबको अधिकतम सतह तापमान:	44 °C
अधिकतम सञ्चालन दबाव:	80 cmH ₂ O
सञ्चालन प्रवाह दायरा Optiflow:	5–70 L/min
कोठाको तापमान:	18–26 °C
च्याम्बरमा पानीको अधिकतम मात्रा:	160 mL

प्रतीक चिन्हका परिभाषाहरू

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

चेतावनी, सावधानी र टिपोर्टहरू

⚠ चेतावनीहरू

- जहिले पनि रोगीको उचित निगरानी (जस्तै अक्सिजन संतृप्ति) गरिनु पर्दछ । बिरामीको निगरानी गर्न नसक्दा (उदाहरणका लागि ग्यासको प्रवाहमा बाधा उत्पन्न हुँदा) गम्भीर क्षति पुग्न वा मृत्यु हुन सक्छ ।
- एकल प्रयोग । यो उत्पादन पुनः प्रयोग नगर्नुहोस् । पुनः प्रयोग गर्नाले सङ्क्रामक पदार्थहरूको प्रसारण, उपचारमा बाधा, गम्भीर हानि, वा मृत्यु पनि हुन सक्छ ।
- Fisher & Paykel Healthcare द्वारा सिफारिश नगरिएको ब्रिदिङ सर्किट/च्याम्बर संयोजनहरूको प्रयोग (वा परिमार्जन) ले खराब ह्युमिडिफिकेसन, भेन्टिलेटरमा खराबी वा गम्भीर हानि पुर्‍याउन सक्छ ।

- श्वासप्रश्वास ग्याँसहरू नाकको प्वाल (नेसल) हुँदै डेलिभरीले प्रवाहमा आधारित सकारात्मक वायुमार्ग दबाब (PAP)उत्पन्न गर्दछ । बिरामीमा PAP को प्रतिकूल असर पर्न सक्ने अवस्थामा ध्यान दिनुपर्दछ ।
- कुनै पनि आगो बल्न सक्ने स्रोत नजिक सो यन्त्रको प्रयोग नगर्नुहोस् । अक्सिजनको सम्पर्कले आगोको जोखिम बढाउँछ जसले गम्भीर चोटपटक वा मृत्यु निम्त्याउन सक्छ ।

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

- यो यन्त्र हावा र/वा अक्सिजन पुर्‍याउनका लागि डिजाइन गरिएको हो । यो प्रज्वलनशील एनेस्थेटिक ग्यास मिश्रण वा हेलोक्स ग्याँस डेलिभरीका लागि उपयुक्त छैन ।
- ट्यूबलाई कुच्याउने, तन्काउने वा दृढ दुहे जस्तो नगर्नुहोस् ।
- यन्त्रलाई सफा वा जीवाणु रहित नबनाउनुहोस् । रसायन, सरसफाइ एजेन्ट वा ह्यान्ड सेनिटाइजरबाट टाढा राख्नुहोस् ।
- थेरापी डेलिभरी निगरानी गर्नका लागि उपयुक्त भेन्टिलेटर वा प्रवाह स्रोत अलार्म सेट गर्नुहोस् ।
- बिरामीसँग जोड्नु अघि ट्युबिङको माध्यमबाट ग्यास प्रवाह भइरहेको कुरा सुनिश्चित गर्नुहोस् ।
- प्रयोग गर्नुभन्दा पहिले सबै जडानहरू कसिए-नकसिएको जाँच गर्नुहोस् ।
- रोकावट वा तरल पदार्थ जम्मा हुन नदिन सर्किट घनीभूत भएनभएको निगरानी गर्नुहोस् । आवश्यकता अनुसार तरल पदार्थ निकाल्नुहोस् ।
- ह्युमिडिफायर जहिले पनि रोगी भन्दा तल तेर्सो पारेर राखिनु पर्छ ।
- च्याम्बर स्पष्ट रूपमा बिग्रिएको वा झरेको देखिन्छ भने त्यसको प्रयोग नगर्नुहोस् ।
- कुनै पनि सेन्सर कभरहरू हटाइएको छ वा च्याम्बरमा देखिँदैन भने च्याम्बरको प्रयोग नगर्नुहोस् ।
- यदि पानीको तह अधिकतम पानी तह रेखाभन्दा माथि पुगेमा च्याम्बरको प्रयोग नगर्नुहोस् ।
- 37 °C भन्दा बढी तापमान भएको वाटर च्याम्बरमा नभर्नुहोस् ।
- 14

प्रयोगको 14-दिने अधिकतम अवधिभन्दा बढी प्रयोग नगर्नुहोस् ।

⚠ सावधानी

- च्याम्बरको पिँधको तातो सतह नछुनुहोस् । पालना नगरेमा छाला जल्न सक्छ ।
- सर्किटलाई तौलिया, सिरानी वा चादर जस्ता सामग्रीले नछोभ्नुहोस् । पालना नगरेमा छाला जल्न सक्छ ।
- ट्युबिङलाई बिरामीको छालासँग लामो समयसम्म सम्पर्कमा रहन नदिनुहोस् । पालना नगरेमा छाला जल्न सक्छ ।
- पानी वा ग्याँस प्रवाह बिना च्याम्बर सञ्चालन नगर्नुहोस् । पालन गर्न नसकेमा आर्द्रताको स्तर न्यून हुन सक्छ ।
- पानीको स्रोत च्याम्बरभन्दा कम्तीमा 50 cm उच्च हुनु पर्छ । पालन गर्न नसकेमा आर्द्रताको स्तर न्यून हुन सक्छ ।

नोटहरू

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

F&P 950™ Oppvarmet Optiflow™-slangesett for voksne

Bruksanvisning

Slangesettet er et tilbehør til F&P 950-respirasjonsfukteren. Det er beregnet for tilførsel av oppvarmet, fuktet innåndingsgass til voksne og pediatriiske pasienter, innenfor grenseverdiene i de angitte tekniske spesifikasjonene.

Kontraindikasjon

Det er ingen kontraindikasjoner for oppvarmet respirasjonsfukting.

Bivirkninger

Det er ingen kjente bivirkninger for oppvarmet respirasjonsfukting.

Tekniske spesifikasjoner

Kompatibel med F&P 950-respirasjons-fukteren. Se instruksjoner for fukter, tilbehør og pasientgrensesnitt for ytterligere advarsler, forsiktighetsregler, kontraindikasjoner, bivirkninger og systeminformasjon.

Pasientvekt:	>10 kg
Grensesnitt-kontakter:	ISO 5356-1 koniske kontakter
Slangelengde:	
Inspiratorisk:	1,60 m
Gasslekkasje (60 cmH₂O, BTPS):	
Enkeltgrenet:	<40 mL/min
Flowmotstand (30 L/min, BTPS):	
Inspiratorisk:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(inkl. måleusikkerhet på 0,02 cmH ₂ O)	
Samsvar (60 cmH₂O, BTPS):	
Enkeltgrenet:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(inkl. måleusikkerhet på 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Slangens minste interne diameter:	17 mm
Slangens maksimale overflatetemperatur:	44 °C
Maksimalt driftstrykk:	80 cmH ₂ O
Driftsflytområde Optiflow:	5–70 L/min
Romtemperatur:	18–26 °C
Kammerets maksimale volum med vann:	160 mL

Symbolforklaring

	Følg bruksanvisningen – Sikkerhet.
	Se bruksanvisningen. fphcare.com/950IFU
	Engangsbruk.
	Riktig vannivå i vannkammeret.
	Feil vannivå; ikke bruk vannkammer.
	Komponenten kan kasseres under oppsett.
	Type BF pasientnær del.
	Inspiratorisk respiratorport (flow til pasient).
	Dette produktet er ikke laget av naturgummilateks.
	Temperaturbegrensninger.
	Produsent.
	Produksjonsdato.
	Utløpsdato.

Advarsler, forsiktighetsregler og merknader

⚠ ADVARSLER

- Det må gjennomføres pasientovervåkning (f.eks. oksygenmetning) til enhver tid. Hvis pasienten ikke overvåkes (f.eks. hvis gassflow avbrytes), kan dette føre til alvorlig personskade eller død.
- Engangsbruk. Dette produktet må ikke gjenbrukes. Gjenbruk kan føre til overføring av smittefarlige stoffer, avbrudd i behandlingen, alvorlig personskade eller død.
- Bruk (eller modifisering) av kombinasjoner av slangesett/kammer som ikke anbefales av Fisher & Paykel Healthcare, kan føre til dårlig fukting, respiratorsvikt eller alvorlig personskade.
- Tilførsel av luft gjennom nesen genererer et flowavhengig positivt luftveistrykk (PAP). Vær oppmerksom på dette i tilfeller der PAP kan gi pasienten bivirkninger.
- Produktet må ikke brukes nær antennelseskilder. Eksponering for oksygen øker risikoen for brann som kan føre til alvorlig pasientskade eller død.

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

- Dette produktet er designet for tilførsel av luft og/eller oksygen. Det er ikke egnet for tilførsel av brennbare anestesigassblandinger eller Heliox-gass.
- Slangen må ikke klemmes, strekkes eller melkes.
- Ikke rengjør eller steriliser dette produktet. Unngå kontakt med kjemikalier, rengjøringsmidler eller hånddesinfeksjonsmidler.
- Still inn passende respirator- eller flowkildealarmen for å overvåke behandlingstilførsel.
- Sørg for at det er gassflow gjennom slangen før du kobler til en pasient.
- Kontroller at alle tilkoplinger sitter godt, før bruk.
- Følg med på eventuell kondens i slangesettet for å forhindre okklusjon eller oppsamling av væske. Fjern etter behov.
- Fukteren skal alltid være i vater og plassert lavere enn pasienten.
- Ikke bruk kammeret hvis det har blitt synlig skadet, eller hvis det har falt.
- Ikke bruk kammeret hvis noen av sensordekslene er løse eller mangler fra kammeret.
- Ikke bruk kammeret dersom vannivået stiger over maksimalt vannivå.
- Ikke fyll kammeret med vann på over 37 °C.
- 14

Skal ikke brukes utover maksimal brukstid på 14 dager.

⚠ FORSIKTIGHETSREGLER

- Ikke ta på den varme overflaten på kammerbunnen. Det kan føre til brannskader.
- Ikke dekk slangesettet med materialer slik som håndklær, puter eller sengetøy. Det kan føre til brannskader.
- Ikke la slangen være i langvarig kontakt med pasientens hud. Det kan føre til brannskader.
- Ikke bruk kammeret uten vann eller gassflow. Det kan føre til lave fuktighetsnivåer.
- Vannkilden må være minst 50 cm høyere enn kammeret. Det kan føre til lave fuktighetsnivåer.

MERKNADER

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

Zestaw podgrzewanego układu systemu Optiflow™ dla dorosłych F&P 950™

Wskazania do stosowania

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

Przeciwwskazania

Brak przeciwwskazań do stosowania ogrzewanego nawilżania dróg oddechowych.

Działania niepożądane

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

Dane techniczne

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

Waga pacjenta:	>10 kg
Połączenia interfejsu:	Złącza stożkowe ISO 5356-1

Długość rurki do oddychania:	
Wdechowej:	1,60 m
Wyciek gazu (60 cmH₂O, BTPS):	
Pojedyncze ramię:	<40 mL/min

Opór przepływu (30 L/min w warunkach BTPS):	
Wdechowy:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(uwzględnia błąd pomiaru o wartości 0,02 cmH ₂ O)	

Podatność (60 cmH₂O, BTPS):	
Pojedyncze ramię:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(uwzględnia błąd pomiaru o wartości 0,02 mL/cmH ₂ O)	

Minimalna średnica wewnętrzna rury:	17 mm
Maksymalna temperatura powierzchni rury:	44 °C
Maksymalne ciśnienie robocze:	80 cmH ₂ O
Zakres roboczej prędkości przepływu Optiflow:	5–70 L/min
Temperatura pokojowa:	18–26 °C
Maksymalna objętość wody w komorze:	160 mL

Definicje symboli

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

Ostrzeżenia, przestrogi i uwagi

⚠️ OSTRZEŻENIA

- Pacjenta należy nieustannie monitorować (np. pod kątem saturacji tlenem). Niezachowanie wymogu monitorowania pacjenta (np. w razie przerwania przepływu gazu) może doprowadzić do poważnych obrażeń lub zgonu.
- Produkt jednorazowego użytku. Produktu nie używać ponownie. Ponowne użycie może skutkować przeniesieniem substancji zakaźnych, przerwaniem leczenia, ciężkim urazem lub zgonem.
- Stosowanie kombinacji (lub modyfikacji) układów oddechowych/komór, których nie zaleca firma Fisher & Paykel Healthcare, może spowodować słabą wydajność nawilżania, nieprawidłowe działanie respiratora lub poważne obrażenia.
- Dostarczanie gazów oddechowych przez kaniulę donosową powoduje wystąpienie dodatniego ciśnienia w drogach oddechowych (PAP) zależnego od przepływu. Należy wziąć to pod uwagę w przypadkach, w których PAP może powodować wystąpienie działań niepożądanych u pacjenta.
- Nie używać produktu w pobliżu jakiegokolwiek źródła zapłonu. Ekspozycja na tlen zwiększa ryzyko wystąpienia pożaru, który może prowadzić do poważnego urazu lub zgonu.

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

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

⚠️ PRZESTROGI

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

UWAGI

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

Kit de circuito aquecido Optiflow™ para adultos F&P 950™

Indicações de utilização

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

Contraindicações

Não existem contraindicações para humidificação respiratória aquecida.

Efeitos secundários

Não existem efeitos secundários da humidificação respiratória aquecida.

Especificações técnicas

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

Peso do paciente:	>10 kg
Ligações de interface:	Conectores cônicos ISO 5356-1

Comprimento do circuito respiratório:	1,60 m
Fuga de gás (60 cmH₂O, BTPS):	
Ramo único:	<40 mL/min

Resistência ao fluxo (30 L/min, BTPS):	
Inspiratório:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(inclui uma incerteza de medição de 0,02 cmH ₂ O)	

Adesão (60 cmH₂O, BTPS):	
Ramo único:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(inclui uma incerteza de medição de 0,02 mL/cmH ₂ O)	

Diâmetro interno mínimo do tubo:	17 mm
Temperatura máxima da superfície do circuito:	44 °C
Pressão de funcionamento máxima:	80 cmH ₂ O
Intervalo do fluxo de funcionamento Optiflow:	5–70 L/min
Temperatura ambiente:	18–26 °C
Volume de água máximo da câmara:	160 mL

Definições dos símbolos

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

Avisos, precauções e notas

⚠️ AVISOS

- O doente deve ser sempre adequadamente monitorizado (por exemplo, a saturação de oxigénio). A não monitorização do doente (por exemplo, em caso de interrupção do fluxo de gás) pode resultar em lesões graves ou morte.
- Utilização única. Não reutilize este produto. A reutilização pode resultar na transmissão de substâncias infecciosas, interrupção do tratamento, lesões graves ou morte.
- A utilização (ou modificação) de combinações de circuito respiratório/ câmara não recomendadas pela Fisher & Paykel Healthcare pode resultar numa humidificação inadequada, avaria do ventilador ou lesões graves.
- A administração nasal de gases respiratórios gera uma pressão positiva das vias respiratórias (PAP) dependente do débito. Este fator deve ser levado em consideração, já que a PAP pode causar efeitos adversos num doente.
- Não utilize o produto perto de qualquer fonte de ignição. A exposição ao oxigénio aumenta o risco de incêndio que pode causar lesões graves ou morte.

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

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

⚠️ PRECAUÇÕES

- Não toque na superfície quente da base da câmara. O não cumprimento desta precaução pode resultar numa queimadura da pele.
- Não cubra o circuito com materiais tais como toalhas, almofadas ou roupa de cama. O não cumprimento desta precaução pode resultar numa queimadura da pele.
- Evite o contacto prolongado da tubagem com a pele do doente. O não cumprimento desta precaução pode resultar numa queimadura da pele.
- Não utilize a câmara sem um fluxo de água ou gás. O não cumprimento desta precaução pode resultar em níveis de humidade baixos.
- A fonte de água deve ser posicionada pelo menos 50 cm acima da câmara. O não cumprimento desta precaução pode resultar em níveis de humidade baixos.

NOTAS

- Utilize água estéril USP ou equivalente para a irrigação. A adição de outras substâncias pode ter efeitos adversos.
- O utilizador pode ser exposto a fluidos do trato respiratório durante a eliminação. Os circuitos respiratórios têm de ser tratados como contaminados. Elimine de acordo com as leis e regulamentos ambientais específicos do país ou estado.

- Se ocorreu um incidente grave durante a utilização deste dispositivo, contacte o seu representante local da Fisher & Paykel Healthcare e, para países membros da União Europeia, a Autoridade competente no seu país.

Português (ptbr)

Kit de Circuito Adulto Aquecido Optiflow™ F&P 950™

Indicações de uso

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

Contraindicação

Não há contraindicações para a umidificação aquecida.

Efeitos colaterais

Não há efeitos colaterais conhecidos da umidificação aquecida.

Especificações técnicas

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

Peso do paciente:	>10 kg
Conexões do circuito:	Conectores cônicos ISO 5356-1
Comprimento do circuito respiratório:	
Inspiratório:	1,60 m
Vazamento de gás (60 cmH₂O, BTPS):	
Ramo único:	<40 mL/min
Resistência ao fluxo (30 L/min, BTPS):	
Inspiratório:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(inclui a incerteza de medição de 0,02 cmH ₂ O)	
Conformidade (60 cmH₂O, BTPS):	
Ramo único:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(inclui a incerteza de medição de 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Diâmetro interno mínimo do circuito:	17 mm
Temperatura máxima da superfície do circuito:	44 °C
Pressão máxima de operação:	80 cmH ₂ O
Faixa do fluxo de operação do Optiflow:	5–70 L/min
Temperatura ambiente:	18–26 °C
Volume máximo de água da câmara:	160 mL

Definições dos símbolos

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

Advertências, precauções e observações

ADVERTÊNCIAS

- O monitoramento adequado do paciente (por exemplo, saturação de oxigênio) deve ser realizado continuamente. O não monitoramento do paciente (por exemplo, no caso de haver uma interrupção do fluxo de gás) pode resultar em lesões graves ou morte.
- Uso único. Não reutilize este produto. A reutilização pode causar transmissão de substâncias infecciosas, interrupção de tratamento, lesão grave ou morte.
- A utilização (ou modificação) de combinações de circuito respiratório/câmara não recomendadas pela Fisher & Paykel Healthcare pode resultar em umidificação inapropriada, falha do ventilador ou causar danos sérios.
- A administração nasal de gases respiratórios gera pressão positiva nas vias aéreas (positive airway pressure, PAP) dependente do fluxo. Isso deve ser considerado quando a PAP puder causar efeitos adversos em um paciente.
- Não utilize o produto perto de nenhuma fonte de ignição. A exposição ao oxigênio aumenta o risco de incêndio que pode resultar em ferimentos graves ou morte.

O não cumprimento das advertências a seguir pode prejudicar o desempenho do equipamento ou comprometer sua segurança (incluindo possível risco de causar danos graves):

- Este produto foi projetado para a administração de ar e/ou de oxigênio. Não é adequado para a administração de misturas de gases anestésicos inflamáveis ou de gás Heliox.
- Não comprima, estique nem puxe o circuito.
- Não lave nem esterilize este produto. Evite o contato com produtos químicos, agentes de limpeza ou desinfetantes para as mãos.
- Defina os alarmes adequados do ventilador ou da fonte do fluxo para monitorar a administração do tratamento.
- Certifique-se de que haja fluxo de gás pela cânula, antes de conectá-la a um paciente.
- Antes de utilizar, verifique se todas as conexões estão firmes.
- Monitore a condensação do circuito para evitar a oclusão ou o acúmulo de fluidos. Drene conforme necessário.
- O umidificador deve estar sempre nivelado e posicionado mais baixo que o paciente.
- Não use a câmara, se ela estiver visivelmente danificada ou se tiver sido derrubada.
- Não utilize a câmara, se estiver faltando alguma cobertura para sensor, ou se alguma delas estiver desalojada.
- Não utilize a câmara, caso o nível de água ultrapasse a linha de nível máximo de água.
- Não encha a câmara com água com temperatura superior a 37 °C.
-  Não use além do período máximo de utilização de 14 dias.

PRECAUÇÕES

- Não toque na superfície quente da base da câmara. O não cumprimento pode ocasionar queimaduras na pele.
- Não cubra o circuito com materiais como toalhas, travesseiros nem lençóis. O não cumprimento pode ocasionar queimaduras na pele.
- Evite deixar a cânula em contato prolongado com a pele do paciente. O não cumprimento pode ocasionar queimaduras na pele.
- Não opere a câmara sem fluxo de gás ou água. O não cumprimento pode resultar em baixos níveis de umidade.
- A fonte de água deve estar, no mínimo, 50 cm acima da câmara. O não cumprimento pode resultar em baixos níveis de umidade.

OBSERVAÇÕES

- Use Água Estéril USP para inalação ou equivalente. A incorporação de outras substâncias pode provocar efeitos adversos.
- O usuário pode ser exposto a fluidos do trato respiratório durante o descarte. Os circuitos respiratórios devem ser tratados como contaminados. Descarte de acordo com as leis e regulamentações ambientais específicas do local, estado ou país.

- Se um incidente sério tiver ocorrido durante o uso deste equipamento, informe o representante local da Fisher & Paykel Healthcare e, para os países da União Europeia, a autoridade competente do país.

Română ro

Set de circuit încălzit Optiflow™ pentru adulți F&P 950™

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

Contraindicații

Nu există contraindicații pentru umidificarea respiratorie încălzită.

Reacții adverse

Nu există reacții adverse cunoscute ale umidificării respiratorii încălzite.

Specificații tehnice

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

Greutatea pacientului:	>10 kg
Conexiuni pentru interfață:	Racorduri conice ISO 5356-1
Lungime tub respirator:	
Inspirator:	1,60 m
Scurgere de gaz (60 cmH₂O, BTPS):	
Cu un tub respirator:	<40 mL/min
Rezistență la debit (30 L/min, BTPS):	
Inspirator:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O (include incertitudinea de măsurare de 0,02 cmH ₂ O)
Consumitate (60 cmH₂O, BTPS):	
Cu un tub respirator:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O (include incertitudinea de măsurare de 0,02 mL/cmH ₂ O)
Diametrul intern minim al tubului:	17 mm
Temperatura maximă a suprafeței tubului:	44 °C
Presiunea maximă de funcționare:	80 cmH ₂ O
Intervalul debitului de funcționare	
Optiflow:	5–70 L/min
Temperatura camerei:	18–26 °C
Volum maxim de apă al camerei:	160 mL

Definițiile simbolurilor

 Respectați instrucțiunile de utilizare – siguranță.

 Consultați instrucțiunile de utilizare. fphcare.ro/950IFU

 De unică folosință.

 Nivel corect al apei în camera de apă.

 Nivel incorect al apei; nu folosiți camera de apă.

 Componenta poate fi eliminată în configurare.

 Piesă aplicată de tip BF.

 Port inspirator al aparatului de ventilație (debit către pacient).

 Acest produs nu este fabricat cu latex din cauciuc natural.

 Limite de temperatură.

 Producător.

 Data fabricației.

 Data expirării.

Avertismente, precauții și note

⚠ AVERTISMENTE

- Trebuie utilizată permanent o monitorizare corespunzătoare a pacientului (de exemplu a saturației de oxigen). Lipsa monitorizării pacientului (de exemplu în cazul unei întreruperi a debitului de gaz) poate duce la vătămări grave sau la deces.

- De unică folosință. Nu reutilizați acest produs. Refolosirea poate cauza transmiterea unor infecții, întreruperea tratamentului, afecțiuni grave sau decesul.
- Utilizarea (sau modificarea) combinațiilor de circuit respirator/cameră nerecomandate de Fisher & Paykel Healthcare poate avea ca rezultat umidificarea slabă, defectarea aparatului de ventilație sau vătămarea gravă.
- Administrarea nazală a gazelor respiratorii generează în căile respiratorii o presiune pozitivă dependentă de debit (PAF). Acest lucru trebuie luat în calcul în cazul în care PAP ar putea avea efecte negative asupra pacientului.
- Nu utilizați produsul în apropierea unei surse de aprindere. Expunerea la oxigen crește riscul de incendiu, care poate duce la vătămare sau deces.

**Dacă nu se respectă următoarele
avertismente, performanța dispozitivului
poate fi afectată sau se poate compromite
siguranța (inclusiv se pot produce leziuni
grave):**

- Acest produs este conceput pentru furnizarea de aer și/sau oxigen. Nu este adecvat pentru furnizarea amestecurilor de gaze anestezice inflamabile sau a gazelor Heliox.
 - Nu striviți, nu întindeți și nu stoarceți tubulatura.
 - Nu curățați și nu sterilizați acest produs.
 - Evitați contactul cu substanțe chimice, agenți de curățare sau dezinfecțianți pentru mâini.
 - Setări alarme corespunzătoare pentru aparatul de ventilație sau sursa de debit pentru a monitoriza administrarea terapiei.
 - Asigurați-vă că există debit de gaz care trece prin tubulatură înainte de conectarea la pacient.
 - Verificați ca toate racordurile să fie bine fixate înainte de utilizare.
 - Monitorizați condensul pe circuit, pentru a preveni ocizia sau acumularea de lichide. Scurgeți după cum este necesar.
 - Umidificatorul trebuie să fie întotdeauna amplasat drept față de orizontală și poziționat mai jos decât pacientul.
 - Nu utilizați camera dacă a fost vizibil deteriorată sau a căzut.
 - Nu utilizați camera dacă vreunul dintre capacele senzorilor s-a desprins sau lipsește de pe cameră.
 - Nu utilizați camera dacă nivelul apei se ridică peste cel marcat ca fiind maximum admis.
 - Nu umpleți camera cu apă la mai mult de 37 °C.
- 14** Nu depășiți durata maximă de utilizare de 14 zile.

 PRECAUȚII

- Nu atingeți suprafața fierbinte de la bazei camerei. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la producerea unor arsuri cutanate.
- Nu acoperiți circuitul cu obiecte precum prosoape, perne sau lenjerie de pat. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la producerea unor arsuri cutanate.
- Evitați lăsarea tubulurii în contact prelungit cu pielea pacientului. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la producerea unor arsuri cutanate.
- Nu acționați camera fără debit de apă sau gaz. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la scăderea nivelului de umiditate.
- Sursa de apă trebuie să se afle cu cel puțin 50 cm mai sus decât camera. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate să ducă la scăderea nivelului de umiditate.

NOTE

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

Дыхательный контур для взрослых с подогревом Optiflow™ F&P 950™

Показания к применению

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

Противопоказания

Противопоказания для обогрева и увлажнения респираторных газов отсутствуют.

Побочные явления

Обогрев и увлажнение респираторных газов не имеет известных побочных явлений.

Технические характеристики

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

Масса тела пациента:	>10 кг
Подключение интерфейса:	Конические соединители, соответствующие стандарту ISO 5356-1

Длина дыхательной трубки:	
Инспираторная линия:	1,60 м
Утечка газа (60 см H₂O, BTPS):	
Дыхательный контур с одной линией:	<40 мл/мин

Сопротивление потоку (30 л/мин, BTPS):

Инспираторная линия: 0,31 ± 0,03 см H₂O (включая погрешность измерения 0,02 см H₂O)

Растяжимость (60 см H₂O, BTPS):

Дыхательный контур с одной линией: 1,51 ± 0,21 мл/см H₂O (включая погрешность измерения 0,02 мл/см H₂O)

Минимальный внутренний диаметр трубки:	17 мм
Максимальная температура поверхности трубки:	44 °C
Максимальное рабочее давление:	80 см H ₂ O
Рабочий диапазон скорости потока Optiflow:	5–70 л/мин
Температура в помещении:	18–26 °C
Максимальный объем воды в камере:	160 мл

Значения символов

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

	Дата изготовления
	Годен до

Предупреждения, меры предосторожности и примечания

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Соответствующее наблюдение за пациентом (например, с оценкой уровня сатурации кислорода) должно осуществляться постоянно. Отсутствие мониторинга состояния пациента (например, в случае прерывания подачи газа) может нанести ему серьезный вред или стать причиной летального исхода.
- Для однократного использования. Запрещается повторное использование изделия. Повторное использование может стать причиной передачи инфекционных веществ, прерывания терапии, серьезного вреда здоровью или летального исхода.
- Применение (или модификация) комбинаций дыхательных контуров / камер, не рекомендованных компанией Fisher & Paykel Healthcare, может привести к ухудшению увлажнения или неправильной работе аппарата ИВЛ либо причинить серьезный вред.
- Доставка дыхательной смеси через нос создает зависимое от потока положительное давление в дыхательных путях (РАР). Это следует учитывать в тех случаях, когда РАР может оказывать нежелательное воздействие на пациента.
- Не используйте изделие вблизи источника возгорания. Воздействие кислорода увеличивает риск возникновения пожара, который может привести к серьезной травме или смерти пациента.

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

- Данное изделие предназначено для подачи воздуха и (или) кислорода. Оно не подходит для подачи горючих смесей анестезирующих газов или гелиево-кислородных газов.
- Не сжимайте, не растягивайте и не сминаяте трубку.
- Запрещается чистить или стерилизовать изделие. Избегайте контакта с химическими и очищающими веществами или антисептиками для рук.
- Установите соответствующие сигналы тревоги аппарата ИВЛ или источника потока, чтобы отслеживать проведение терапии.
- Перед подсоединением трубки к пациенту убедитесь, что обеспечивается подача газа.
- Перед использованием убедитесь в герметичности всех соединений.
- Следите за образованием конденсата в дыхательном контуре для предотвращения закупорки или скопления жидкости. Удаляйте конденсат по мере накопления.
- Всегда располагайте увлажнитель в горизонтальном положении ниже пациента.
- Не используйте камеру, если она падала или имеет видимые повреждения.
- Не используйте камеру, если колпачки датчика смещены или отсутствуют.
- Не используйте камеру, если уровень воды превышает максимально допустимый.
- Не заполняйте камеру водой, температура которой выше 37 °C.
-  Запрещается использовать после истечения максимального 14-дневного периода использования.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Не прикасайтесь к горячей поверхности основания камеры. Несоблюдение этого правила может привести к ожогам кожи.
- Запрещается накрывать дыхательный контур какими-либо материалами, например полотенцами, подушками или постельным бельем. Несоблюдение этого правила может привести к ожогам кожи.
- Не допускайте длительного контакта трубки с кожей пациента. Несоблюдение этого правила может привести к ожогам кожи.

- Не используйте камеру без воды или подачи газа. Несоблюдение этого правила может привести к снижению уровня влажности.
- Источник воды следует располагать не менее чем на 50 см выше камеры. Несоблюдение этого правила может привести к снижению уровня влажности.

ПРИМЕЧАНИЯ

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

F&P 950™ Optiflow™ komplet za kružni sistem sa zagrevanjem za odrasle osobe

Indikacije za upotrebu

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

Kontraindikacije

Ne postoje kontraindikacije za zagrevano respiratorno ovlaživanje.

Neželjena dejstva

Nisu poznata neželjena dejstva zagrevanog respiratornog ovlaživanja.

Tehničke specifikacije

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

Težina pacijenta:	>10 kg
Priključci interfejsa	Konusni priključci u skladu sa standardom ISO 5356-1

Dužina creva za disanje:	
Inspiratorno:	1,60 m
Curenje gasa (60 cmH₂O, BTPS):	
Jedan krak:	<40 mL/min

Otpor protoku (30 L/min, BTPS):

Инспираторно: 0,31 ± 0,03 cmH₂O (uključuje mernu nesigurnost od 0,02 cmH₂O)

Usklađenost (60 cmH₂O, BTPS):

Један крак: 1,51 ± 0,21 mL/cmH₂O (uključuje mernu nesigurnost od 0,02 mL/cmH₂O)

Minimalni unutrašnji prečnik creva:	17 mm
Maksimalna temperatura površine creva:	44 °C
Maksimalni radni pritisak:	80 cmH ₂ O
Radni opseg protoka Optiflow:	5–70 L/min
Sobna temperatura:	18–26 °C
Maksimalna zapremina vode u komori:	160 mL

Definicije simbola

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

Upozorenja, mere opreza i napomene

⚠ UPOZORENJA

- У svakom trenutku mora se koristiti odgovarajući nadzor nad pacijentom (npr. praćenje zasićenosti kiseonikom). Ukoliko se pacijent ne prati (npr. u slučaju prekida protoka gasa), može doći до озбиљних posledica ili до smrtnог ishoda.
- За jednokratnu upotrebu. Nemojte koristiti ovaj proizvod више puta. Višekratna upotreba može dovesti до prenosa zaraznih supstanci, prekida terapije, озбиљnih posledica ili smrti.
- Upotreba (ili modifikacija) kombinacija kružnih sistema за disanje/komora koje nije preporučila kompanija Fisher & Paykel Healthcare može dovesti до slabог ovlaživanja, kvara respiratora ili озбиљnih posledica.
- Dotok respiratornih gasova kroz nos stvara pozitivan pritisak u disajnim putevima (PAP) koji zavisi od protoka. Ovo se mora uzeti u obzir tamo где bi PAP mogao imati štetne efekte на pacijenta.
- Ne koristite proizvod u blizini izvora paljenja. Izloženost kiseoniku povećava rizik od požara koji može prouzrokovati озбиљnu повреду или smrt.

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

- Ovaj proizvod je predviđen за dopremanje vazduha i/ili kiseonika. Nije pogodan за dopremanje mešavina zapaljivih anestetičkih gasova ili mešavine helijuma i kiseonika.
- Nemojte gnječiti, rastezati ili istiskivati crevo.
- Ne perite i ne sterilišite ovaj proizvod. Izbegavajte kontakt sa hemikalijama, sredstvima за чишćenje или sredstvima за dezinfekciju ruku.
- Postavite odgovarajuće alarme за respirator или изvor protoka да biste nadgledali dopremanje terapije.
- Uverite se да gas protiče kroz crevo pre nego što ga povežete sa pacijentom.
- Proverite да li su svi priključci затegnuti pre upotrebe.
- Nadgledajte kondenzat kola да biste sprečili заčepljenje или nakupljanje течности. Po potrebi drenirajte.
- Ovlaživač uvek treba да bude položen ravno i postavljen niže od pacijenta.
- Ne koristite komoru ako je vidljivo оštećена или ako vam je isпala.
- Nemojte koristiti komoru ako je bilo koji poklopac senzora pomeren ili ga nema u komori.
- Nemojte koristiti komoru ako je nivo vode iznad linije за maksimalni nivo vode.
- Nemojte puniti komoru vodom temperature preko 37 °C.
-  Nemojte koristiti duže od maksimalne dužine upotrebe od 14 dana.

⚠ MERE OPREZA

- Nemojte dodirivati vruću površinu osnove komore. Ako se ne pridržavate ovog uputstva, možete zadobiti opekotine kože.
- Nemojte prekrivati kružni sistem materijalima kao što su peškiri, jastuci или posteljina. Ako se ne pridržavate ovog uputstva, možete zadobiti opekotine kože.
- Izbegavajte produženi kontakt creva i kože pacijenta. Ako se ne pridržavate ovog uputstva, možete zadobiti opekotine kože.
- Nemojte upotrebljavati komору без protoka vode или gasa. Ako se ne pridržavate ovog uputstva može doći до niskог nivoa vlažnosti.
- Kesa sa vodom mora biti najmanje 50 cm iznad komore. Ako se ne pridržavate ovog uputstva može doći до niskог nivoa vlažnosti.

NAPOMENE

- За irigaciju koristite sterilnu vodu po standardu USP или ekvivalent. Dodavanje drugih supstanci može imati štetne efekte.
- Korisnik može да bude izložen теčnostiа iz disajnog trakta prilikom odlaganja. Kružni sistemi за disanje moraju se tretirati kao kontaminirani. Odložiti u skladu sa lokalnim, državnim или regionalnim zakonima i propisима о životnoj sredini.

- Ako se tokom korišćenja ovog uređaja desi озбиљan incident, obavestite lokalnog predstavnika kompanije Fisher & Paykel Healthcare, а за земље članice Evropske unije nadležni organ u vašоj zemlji.

Súprava vyhrievaného okruhu pre dospelých pacientov Adult Optiflow™ F&P 950™

Indikácie na použitie

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

Kontraindikácie

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

Vedľajšie účinky

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

Technické špecifikácie

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

Hmotnosť pacienta:	>10 kg
Pripojenie rozhrania:	Kónické konektory podľa normy ISO 5356-1
Dĺžka dýchacej hadice:	
Nádychová:	1,60 m
Únik plynu (60 cmH₂O, BTPS):	
Jednoduchá vetva:	<40 mL/min
Odpor proti prietoku (30 L/min, BTPS):	
Nádychový:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(vrátane odchýlky merania 0,02 cmH ₂ O)	
Poddajnosť (60 cmH₂O, BTPS):	
Jednoduchá vetva:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(vrátane odchýlky merania 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Minimálny vnútorný priemer hadice:	17 mm
Maximálna teplota povrchu hadice:	44 °C
Maximálny prevádzkový tlak:	80 cmH ₂ O
Rozsah prevádzkového prietoku	
Optiflow:	5–70 L/min
Izbová teplota:	18–26 °C
Maximálny objem vody v komore:	160 mL

Definície symbolov

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

Varovania, upozornenia a poznámky

VAROVANIA

- Vždy je nutné používať vhodné monitorovanie pacienta (napr. saturácia kyslíkom). Zanedbanie monitorovania pacienta (napr. v prípade prerušenia prietoku plynu) môže mať za následok závažné poškodenie zdravia alebo úmrtie.
- Na jedno použitie. Tento produkt nepoužívajte opakovane. Opakované použitie môže viesť k prenosu infekčných látok, prerušeniu liečby, vážnemu poškodeniu zdravia či smrti.
- Použitie (alebo zmena) kombinácií dýchacieho okruhu/komory, ktoré spoločnosť Fisher & Paykel Healthcare neodporúča, môže viesť k nedostatočnému zvlhčovaniu, poruche ventilátora alebo závažnej ujme na zdraví.
- Dodávanie dýchacích plynov cez nos vytvára pozitívny tlak dýchacích ciest (PAP), ktorý závisí od prietoku. Táto skutočnosť sa musí vziať do úvahy v prípade, ak PAP môže mať nepriaznivé účinky na pacienta.
- Produkt nepoužívajte v blízkosti zdroja vznietenia. Vystavenie kyslíku zvyšuje riziko vzniku požiaru, ktorý môže spôsobiť závažné poranenie alebo smrť.

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

- Tento produkt je navrhnutý na dodávanie vzduchu a/alebo kyslíka. Nie je vhodný na dodávanie horľavých zmesí anestetických plynov alebo plynu Heliox.
- Hadicu nestláčajte, nenapínajte ani nenatahujte.
- Tento produkt nečistite ani nesterilizujte. Zabráňte kontaktu s chemickými látkami, čistiacimi prostriedkami a dezinfekčnými prostriedkami na ruky.
- S cieľom sledovania dodávky plynov počas liečby nastavte príslušné alarmy ventilátora alebo zdroja prietoku.
- Pred pripojením hadice k pacientovi sa presvedčte, že cez hadicu prúdi plyn.
- Pred použitím skontrolujte, či sú všetky pripojenia tesné.
- Monitorujte kondenzát v okruhu, aby sa zabránilo oklúzii alebo nahromadeniu tekutiny. V prípade potreby ho vypustíte.
- Zvlhčovač musí byť vždy vo vodorovnej polohe a pod úrovňou pacienta.
- Komoru nepoužívajte, ak je viditeľne poškodená alebo ak spadla.
- Komoru nepoužívajte, ak ktorýkoľvek z krytov senzorov nie je na správnom mieste alebo ak chýba.
- Komoru nepoužívajte, ak hladina vody stúpne nad značku maximálnej hladiny.
- Neplňte komoru vodou s teplotou vyššou ako 37 °C.
-  Neprekračujte maximálne trvanie používania 14 dní.

UPOZORNENIA

- Nedotýkajte sa horúceho povrchu základne komory. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok popálenie pokožky.
- Okruh nezakrývajte materiálmi, ako sú uteráky, vankúše alebo postelňa bielizeň. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok popálenie pokožky.
- Zabráňte dlhodobému kontaktu hadice s pokožkou pacienta. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok popálenie pokožky.
- Komoru nepoužívajte bez prietoku vody alebo plynu. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok nízku vlhkosť.
- Zdroj vody musí byť najmenej o 50 cm vyššie ako komora. Nedodržanie tohto pokynu môže mať za následok nízku vlhkosť.

POZNÁMKY

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

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

Dihalni sistem za Optiflow™ za odrasle z ogrevanjem F&P 950™

Indikacije za uporabo

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

Kontraindikacije

Kontraindikacije za ogrevano vlaženje dihal niso podane.

Neželeni učinki

Ni znanih neželenih učinkov ogrevanega vlaženja dihal.

Tehnični podatki

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

Teža bolnika:	>10 kg
Priključki za vmesnik:	Stožčasti priključki ISO 5356-1
Doĺžina dihalne cevi:	
Za vdih:	1,60 m
Uhajanje plina (60 cmH₂O, BTPS):	
En krak:	<40 mL/min
Upor pri pretoku (30 L/min, BTPS):	
Za vdih:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(vključuje merilno negotovost 0,02 cmH ₂ O)	
Skladnost (60 cmH₂O, BTPS):	
En krak:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(vključuje merilno negotovost 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Najmanjši notranji premer cevi:	17 mm
Najvišja temperatura površine cevi:	44 °C
Najvišji delovni tlak:	80 cmH ₂ O
Razpon pretoka med delovanjem Optiflow:	5–70 L/min
Sobna temperatura:	18–26 °C
Največja prostornina vode v posodici:	160 mL

Opredelitve simbolov

	Upoštevajte navodila za uporabo – varnost.
	Glejte navodila za uporabo. fphcare.com/950IFU
	Samo za enkratno uporabo.
	Pravilna raven vode v vlažilni posodici.
	Neustrezna raven vode; ne uporabljajte vlažilne posodice.
	Sestavni del se lahko odstrani med namestitvijo.
	Uporabljeni del vrste BF.
	Inspiratorna odprtina ventilatorja (pretok do bolnika).
	Izdelek ni narejen iz naravnega lateksa.
	Temperaturne omejitve.
	Proizvajalec.
	Datum proizvodnje.
	Datum poteka roka trajanja.

Opozorila, svarila in opombe

OPOZORILA

- Ves čas morate ustrezno spremljati bolnika (npr. nasičenost krvi s kisikom). Neustrezno spremljanje bolnika (npr. v primeru prekinitve pretoka plinov) lahko povzroči resne poškodbe ali smrt.
- Samo za enkratno uporabo. Tega izdelka ne smete ponovno uporabiti. Ponovna uporaba lahko povzroči prenos kužnih snovi, prekinitev zdravljenja, resno škodo ali smrt.

- Uporaba (ali spreminjanje) kombinacij dihalnega sistema/posodice, ki jih ne priporoča družba Fisher & Paykel Healthcare, lahko povzroči nezadostno vlaženje, okvaro ventilatorja ali hudo škodo.
- Nosno dovajanje respiratornih plinov ustvari pozitivni tlak v dihalnih poteh (PZP). To morate upoštevati, če bi PZP lahko imel večji učinek na bolnika.
- Izdelka ne uporabljajte v bližini katerega koli vira vžiga. Izpostavljenost kisiku poveča nevarnost za pojav požara, ki lahko povzroči resne telesne poškodbe ali smrt.

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

- Ta izdelek je zasnovan za dovajanje zraka in/ali kisika. Ni primeren za dovajanje vnetljivih anestetičnih plinskih mešanic ali mešanice helija in kisika (heliox).
- Cevja ne pretiskajte, raztegujte ali stiskajte.
- Izdelka ne čistite ali sterilizirajte. Izogibajte se stiku s kemikalijami, čistilnimi sredstvi ali razkužili za roke.
- Za nadzorovanje terapije nastavite ustrezne alarme za ventiliranje ali vir pretoka.
- Zagotovite, da je pred priključitvijo na bolnika skozi cevje vzpostavljen pretok plinov.
- Pred uporabo preverite, ali so vse povezave čvrste.
- Spremljajte kondenzat v tokokrogu, da preprečite zamašitve ali nabiranje tekočine. Po potrebi ga odtočite.
- Vlažilnik mora biti vedno nameščen naravnost in nižje od bolnika.
- Ne uporabljajte posodice, če je vidno poškodovana ali je padla na tla.
- Ne uporabljajte posodice, če so pokrovi senzorjev iztahnjeni ali jih v posodici ni.
- Ne uporabljajte posodice, če se nivo vode dvigne nad črto, ki označuje najvišji dovoljeni nivo vode.
- Vlažilne posodice ne napolnite z vodo, katere temperatura presega 37 °C.
-  Ne uporabljajte več kot 14 dni, kolikor znaša trajanje uporabe.

SVARILA

- Ne dotikajte se vroče površine na dnu posodice. Če tega ne upoštevate, lahko dobite kožne opekline.
- Ne pokrivajte sistema s predmeti, kot so brisače, vzglavniki ali posteljnina. Če tega ne upoštevate, lahko dobite kožne opekline.
- Izogibajte se dolgotrajnemu stiku cevja z bolnikovo kožo. Če tega ne upoštevate, lahko dobite kožne opekline.
- Posodice ne uporabljajte brez vode ali pretoka plinov. Če tega ne upoštevate, lahko pride do nizkih ravni vlažnosti.
- Vodni vir mora biti najmanj 50 cm višje od posodice. Če tega ne upoštevate, lahko pride do nizkih ravni vlažnosti.

OPOMBE

- Za izpiranje uporabite sterilno vodo ali enakovredno tekočino. Dodajanje drugih snovi ima lahko neželene učinke.
- Med odstranjevanjem je lahko uporabnik izpostavljen tekočinam iz dihalnih poti. Dihalne tokokroge je treba obravnavati kot kontaminirane. Odstranite skladno z ustreznimi lokalnimi, regionalnimi ali državnimi okoljskimi zakoni in predpisi.
- Če je med uporabo te naprave prišlo do resnega zapleta, o tem obvestite svojega lokalnega predstavnika družbe Fisher & Paykel Healthcare, v državah Evropske unije pa obvestite tudi pristojni organ v svoji državi.

Kit de circuito con calefacción Optiflow™ para adulto F&P 950™

Indicaciones de uso

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

Contraindicaciones

No hay contraindicaciones para la humidificación respiratoria calentada.

Efectos adversos

No existen efectos adversos conocidos para la humidificación respiratoria calentada.

Especificaciones técnicas

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

Peso del paciente:	>10 kg
Conexiones de interfaz:	Conectores cónicos ISO 5356-1

Longitud del tubo respiratorio:	
Inspiratorio:	1,60 m

Fuga de gas (60 cmH₂O, BTPS):	
Vía única:	<40 mL/min

Resistencia al flujo (30 L/min, BTPS):	
Inspiratorio:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O

(incluye una incertidumbre de medición de 0,02 cmH₂O)

Cumplimiento (60 cmH₂O, BTPS):	
Vía única:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O

(incluye una incertidumbre de medición de 0,02 mL/cmH₂O)

Diámetro interno mínimo del tubo:	17 mm
Temperatura de superficie máxima del tubo:	44 °C
Presión de funcionamiento máxima:	80 cmH ₂ O
Intervalo de flujo de funcionamiento Optiflow:	5–70 L/min
Temperatura ambiente:	18–26 °C
Volumen máximo de agua de la cámara:	160 mL

Definición de los símbolos

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

Advertencias, precauciones y notas

⚠️ ADVERTENCIAS

- Es necesario supervisar al paciente (p. ej., saturación de oxígeno) de modo adecuado en todo momento. Si no se supervisa al paciente, podrían provocarse lesiones graves o la muerte (p. ej., en caso de una interrupción del flujo de gas).
- Producto de un solo uso. No reutilizar este producto. Su reutilización puede provocar la transmisión de sustancias infecciosas, la interrupción del tratamiento, lesiones graves o la muerte.
- El uso (o la modificación) de combinaciones de circuito respiratorio y cámara no recomendadas por Fisher & Paykel Healthcare puede provocar una humidificación insuficiente, un mal funcionamiento del ventilador o lesiones graves.
- La administración nasal de los gases respiratorios genera una presión positiva de las vías respiratorias (PAP) dependiente del flujo. Esto debe tenerse en cuenta cuando la presión positiva en las vías respiratorias pueda causar efectos adversos en el paciente.
- No use este producto cerca de una fuente de ignición. La exposición al oxígeno aumenta el riesgo de incendio, que puede causar lesiones graves o la muerte.

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

- Este producto está diseñado para la administración de aire u oxígeno. No es adecuado para la administración de mezclas de gases anestésicos inflamables ni de gas heliox.
- No aplaste, estire ni apriete los tubos para extraer su contenido.
- No limpie ni esterilice este producto. Evite el contacto con sustancias químicas, productos de limpieza o antisépticos para manos.
- Configure las alarmas del ventilador o la fuente de flujo adecuadas para controlar la administración del tratamiento.
- Asegúrese de que haya flujo de gas a través del tubo antes de conectarlo a un paciente.
- Antes del uso, compruebe que todas las conexiones estén bien apretadas.
- Vigile la condensación del circuito para evitar la oclusión o la acumulación de líquidos. Drene según sea necesario.
- El humidificador siempre debe estar nivelado y colocarse en una posición más baja que el paciente.
- No use la cámara si presenta daños visibles o se ha caído.
- No use la cámara si alguna de las cubiertas del sensor está suelta o no se encuentra en la cámara.
- No use la cámara si el nivel de agua supera la línea del nivel de agua máximo.
- No llene la cámara con agua a más de 37 °C.
-  No lo use transcurridos los 14 días de duración máxima de uso.

⚠️ PRECAUCIONES

- No toque la superficie caliente de la base de la cámara. De lo contrario, podrían producirse quemaduras en la piel.
- No cubra el circuito con elementos como toallas, almohadas o ropa de cama. De lo contrario, podrían producirse quemaduras en la piel.
- Evite que el tubo esté en contacto prolongado con la piel del paciente. De lo contrario, podrían producirse quemaduras en la piel.
- No utilice la cámara sin agua ni sin flujo de gas. De lo contrario, podrían producirse niveles bajos de humedad.
- La fuente de agua debe estar al menos 50 cm por encima de la cámara. De lo contrario, podrían producirse niveles bajos de humedad.

NOTAS

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

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

Kit de circuito de calefacción Adulto Optiflow™ F&P 950™

Indicaciones de uso

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

Contraindicaciones

No hay contraindicaciones para la humidificación respiratoria calentada.

Efectos secundarios

No se conocen efectos secundarios de la humidificación respiratoria calentada.

Especificaciones técnicas

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

Peso del paciente:	>10 kg
Conexiones de interfaz:	Conectores cónicos ISO 5356-1

Longitud del tubo de respiración:	
Inspiratorio:	1,60 m

Fuga de gas (60 cmH₂O, BTPS):	
Rama simple:	<40 mL/min

Resistencia al flujo (30 L/min, BTPS):	
Inspiratorio:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O

(incluye incertidumbre de medición de 0,02 cmH₂O)

Cumplimiento (60 cmH₂O, BTPS):	
Rama simple:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O

(incluye incertidumbre de medición de 0,02 mL/cmH₂O)

Diámetro interno mínimo del tubo:	17 mm
Temperatura máxima de la superficie del tubo:	44 °C
Presión máxima de funcionamiento:	80 cmH ₂ O
Rango de flujo operativo Optiflow:	5–70 L/min
Temperatura ambiente:	18–26 °C
Volumen máximo de agua de la cámara:	160 mL

Definiciones de símbolos

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

Advertencias, precauciones y notas

⚠️ ADVERTENCIAS

- En todo momento se debe usar un monitoreo adecuado del paciente (por ejemplo, la saturación de oxígeno). La falta de monitoreo del paciente (por ejemplo, en caso de que se interrumpa el flujo de gas) puede causar daños serios o incluso la muerte.
- De un solo uso. No reutilice este producto. La reutilización puede ocasionar la transmisión de sustancias infecciosas, la interrupción del tratamiento, lesiones graves o incluso la muerte.
- El uso (o la modificación) de combinaciones de circuitos respiratorios y cámaras no recomendadas por Fisher & Paykel Healthcare puede provocar una humidificación deficiente, un mal funcionamiento del ventilador o lesiones graves.
- El suministro nasal de gases respiratorios genera una presión positiva de las vías respiratorias (PAP) dependiente del flujo. Esto debe tenerse en cuenta donde la PAP podría tener efectos adversos en un paciente.
- No use el producto cerca de fuentes de ignición. La exposición al oxígeno aumenta el riesgo de incendio, lo que puede provocar daños graves o incluso la muerte.

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

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

⚠️ PRECAUCIONES

- No toque la superficie caliente de la base de la cámara. Si lo hace, pueden producirse quemaduras en la piel.
- No cubra el circuito con materiales tales como toallas, almohadas o ropa de cama. Si lo hace, pueden producirse quemaduras en la piel.
- Evite que el tubo tenga un contacto prolongado con la piel del paciente. Si lo hace, pueden producirse quemaduras en la piel.
- No utilice la cámara sin agua o flujo de gas. Hacerlo puede provocar bajos niveles de humedad.
- La fuente de agua debe estar al menos 50 cm más alta que la cámara. Hacerlo puede provocar bajos niveles de humedad.

NOTAS

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

F&P 950™ vuxenslangset Optiflow™, uppvärmt

Indikationer för användning

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

Kontraindikationer

Det finns inga kontraindikationer för uppvärmd, befuktad andningsluft.

Biverkningar

Det finns inga kända biverkningar av uppvärmd, befuktad andningsluft.

Tekniska specifikationer

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

Patientvikt:	>10 kg
Patientanslutningar:	ISO 5356-1 koniska anslutningar
Andningsslangens längd:	
Inspiratorisk:	1,60 m
Gasläckage (60 cmH₂O, BTPS):	
Enkelslang:	<40 mL/min
Flödesmotstånd (30 L/min, BTPS):	
Inspiratoriskt:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(Inbegriper en mätosäkerhet på 0,02 cmH ₂ O)	
Överensstämmelse (60 cmH₂O, BTPS):	
Enkelslang:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(inbegriper en mätosäkerhet på 0,02 mL/cmH ₂ O)	
Slangens minsta innerdiameter:	17 mm
Slangens maximala yttemperatur:	44 °C
Maximalt drifttryck:	80 cmH ₂ O
Arbetsflödesområde Optiflow:	5–70 L/min
Rumstemperatur:	18–26 °C
Kammarens maximala vattenvolym:	160 mL

Symbolförklaringar

	Följ bruksanvisningen – Säkerhet.
	Se bruksanvisningen. fphcare.com/950IFU
	Engångsbruk.
	Rätt vattennivå i vattenkammaren.
	Felaktigt vattennivå. Använd inte vattenkammaren.
	Komponenten kan kasseras vid installation.
	Patientansluten del av typ BF.
	Ventilatorns inspirationsport (flöde till patient).
	Produkten har inte tillverkats med naturgummitalex.
	Temperaturgränser.
	Tillverkare.
	Tillverkningsdatum.
	Utgångsdatum.

Varningar, försiktighetsåtgärder och anmärkningar

⚠ VARNINGAR

- Patienten måste hela tiden övervakas på lämpligt sätt (bl.a. med avseende på syremättnad). Att inte övervaka patienten kan leda till allvarlig skada eller dödsfall (t.ex. i händelse av ett avbrott i gasflödet).
- Engångsbruk. Produkten får inte återanvändas. Återanvändning kan leda till överföring av smittosamma ämnen, avbrott i behandlingen, allvarlig skada eller dödsfall.
- Användning (eller modifiering) av slangset-/kammarkombinationer som inte rekommenderas av Fisher & Paykel Healthcare kan leda till dålig befuktning, fel i ventilatorn eller allvarlig skada.
- Tillförsel av andningsgaser via näsan skapar ett flödesberoende positivt luftvägstryck (PAP). Det måste beaktas i de fall PAP kan leda till negativa effekter för patienten.
- Använd inte produkten nära antändningskällor. Exponering för syrgas ökar risken för brand som kan orsaka allvarliga skador eller dödsfall.

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

- Den här produkten är avsedd för tillförsel av luft och/eller syrgas. Den är inte lämplig för tillförsel av brandfarliga anestesigasblandningar eller helioxgas.
- Slangen får inte klämmas, sträckas eller mjölkas.
- Produkten får inte rengöras eller steriliseras. Undvik kontakt med kemikalier, rengöringsmedel och handsprit.
- Ställ in lämpliga larm för ventilatorn eller flödeskällan för att övervaka behandlingen.
- Se till att det finns gasflöde genom slangen innan du ansluter till en patient.
- Kontrollera att alla anslutningar sitter ordentligt fast före användning.
- Övervaka mängden kondens i slangen för att förhindra ocklusion eller ansamling av vätska. Töm vid behov.
- Befuktaren ska alltid vara vågrät och placerad lägre än patienten.
- Använd inte kammaren om den har skadats synbart eller tappats.
- Använd inte kammaren om något av kammarens sensorskydd har lossnat eller saknas.
- Använd inte kammaren om vattennivån stiger över den maximala vattennivålinjen.
- Fyll inte kammaren med vatten som är varmare än 37 °C.
-  Använd inte längre än den maximala användningstiden på 14 dagar.

⚠ FÖRSIKTIGHET

- Vidrör inte kammarbasens heta yta. Bristande efterlevnad kan leda till brännskador på huden.
- Täck inte slangen med material såsom handdukar, kuddar eller sänglinne. Bristande efterlevnad kan leda till brännskador på huden.
- Undvik att låta slangen vara i långvarig kontakt med patientens hud. Bristande efterlevnad kan leda till brännskador på huden.
- Använd inte kammaren utan vatten- eller gasflöde. Bristande efterlevnad kan leda till låga fuktighetsnivåer.
- Vattenkällan måste placeras minst 50 cm högre än kammaren. Bristande efterlevnad kan leda till låga fuktighetsnivåer.

ANMÄRKNINGAR

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

อุปกรณ์ชุดสายช่วยหายใจชนิดให้ความร้อน Optiflow™ สำหรับผู้ใหญ่ F&P 950™

ข้อบ่งใช้

ชุดเครื่องช่วยหายใจเป็นอุปกรณ์เสริมสำหรับเครื่องทำความชื้นแก่ระบบทางเดินหายใจ F&P 950 มีวัตถุประสงค์สำหรับการนำส่งก๊าซในระบบทางเดินหายใจที่มีความชื้นแบบอุ่นแก่ผู้ป่วยวัยผู้ใหญ่ และเด็กเล็กภายใต้ขอบเขตของข้อมูลจำเพาะทางเทคนิคตามที่ระบุ

ข้อห้ามใช้

ไม่มีข้อห้ามใช้สำหรับการให้ความชื้นแบบควบคุมความร้อนในระบบทางเดินหายใจ

ผลข้างเคียง

ไม่มีผลข้างเคียงที่เป็นที่ทราบในการให้ความชื้นแบบควบคุมความร้อนในระบบทางเดินหายใจ

ข้อมูลจำเพาะทางเทคนิค

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

น้ำหนักผู้ป่วย:	>10 กก.
การเชื่อมต่อหน้ากากแบบสอดจมูก:	ข้อต่อ ทรงกรวยตามมาตรฐาน ISO 5356-1
ความยาวท่อช่วยหายใจ:	
การหายใจเข้า:	1.60 ม.
การรั่วไหลของก๊าซ (60 cmH₂O, BTPS):	
ท่อเดียว:	<40 มล./นาที
ความต้านทานการไหล (30 ลิตร/นาที, BTPS):	
การหายใจเข้า:	0.31 ± 0.03 cmH ₂ O
(รวมค่าความไม่แน่นอนในการวัด 0.02 cmH₂O)	
การปฏิบัติตามข้อกำหนด (60 cmH₂O, BTPS):	
ท่อเดียว:	1.51 ± 0.21 mL/cmH ₂ O
(รวมค่าความไม่แน่นอนในการวัด 0.02 mL/cmH₂O)	
เส้นผ่านศูนย์กลางภายในท่อต่ำสุด:	17 มม.
อุณหภูมิพื้นผิวท่อสูงสุด:	44 °C
แรงดันสูงสุดในการทำงาน:	80 cmH ₂ O
ช่วงอัตราการไหลในการทำงาน Optiflow:	5–70 ลิตร/นาที
อุณหภูมิห้อง:	18–26 °C
ปริมาตรน้ำสูงสุดของหมอน้ำ:	160 มล.

ความหมายของสัญลักษณ์ต่างๆ

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

คำเตือน ข้อควรระวัง และหมายเหตุ

⚠ คำเตือน

- จะต้องใช้ระบบติดตามตรวจวัดผู้ป่วยที่เหมาะสม (เช่น เครื่องวัดค่าความอิ่มตัวของออกซิเจน) ตลอดเวลา หากไม่มีระบบติดตามตรวจวัดผู้ป่วย (เช่น ในกรณีที่การไหลของก๊าซถูกขัดขวาง) อาจทำให้เกิดอันตรายร้ายแรงหรือเสียชีวิตได้
- ใช้ครั้งเดียว ห้ามนำผลิตภัณฑ์นี้กลับมาใช้ซ้ำ การนำกลับมาใช้ซ้ำอาจทำให้เกิดการแพร่กระจายของสารติดเชื้อ การรบกวนการรักษา การเกิดอันตรายร้ายแรง หรือการเสียชีวิต
- การใช้สายต่อท่อช่วยหายใจ/หมอน้ำร่วมกับอุปกรณ์อื่น (หรือการดัดแปลง) ที่ Fisher & Paykel Healthcare ไม่แนะนำ อาจส่งผลให้ประสิทธิภาพการทำงานของระบบทำความชื้นลดลง เครื่องช่วยหายใจทำงานผิดปกติ หรือเกิดอันตรายร้ายแรง
- การให้ก๊าซหายใจทางจมูกทำให้เกิดการอัดอากาศแรงดันบวก (PAP) ที่ปรับตามการหายใจ ซึ่งต้องนำมาพิจารณาในจุดที่ PAP สามารถส่งผลอันไม่พึงประสงค์ต่อผู้ป่วยได้
- อย่าใช้ผลิตภัณฑ์ใกล้กับแหล่งกำเนิดประกายไฟ การสัมผัสกับออกซิเจนจะเพิ่มความเสี่ยงต่อการเกิดไฟลุกไหม้ซึ่งอาจทำให้ผู้ป่วยได้รับบาดเจ็บหรือเสียชีวิตได้

การไม่ปฏิบัติตามคำเตือนต่อไปนี้อาจส่งผลให้ประสิทธิภาพการทำงานของอุปกรณ์ลดลงหรือความปลอดภัยลดลง (รวมถึงอาจก่อให้เกิดอันตรายร้ายแรง):

- ผลิตภัณฑ์นี้ออกแบบมาเพื่อการนำส่งอากาศและ/หรือออกซิเจน ไม่เหมาะสำหรับการนำส่งก๊าซยาสลบหรือก๊าซเยลืออกซีที่เป็นวัตถุไวไฟ
- ห้ามบด ยีด หรือรีดท่อ
- ห้ามทำความสะอาดหรือฆ่าเชื้อผลิตภัณฑ์ หลักเลี่ยงการสัมผัสกับสารเคมี สำหรับทำความสะอาดหรือผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อที่มีมือ
- ตั้งค่าสัญญาณเตือนเครื่องช่วยหายใจหรือแหล่งกำเนิดการไหลที่เหมาะสมเพื่อตรวจสอบการให้การบำบัด
- ตรวจสอบให้แน่ใจว่ามีการไหลของก๊าซผ่านท่อก่อนต่อเข้ากับผู้ป่วย
- ตรวจจุดเชื่อมต่อทุกครั้งว่าแน่นหรือไม่ก่อนใช้งาน
- ตรวจสอบตามวงจรควบคุมเพื่อป้องกันการอุดตันหรือการสะสมของของเหลว ระบายน้ำออกได้ตามต้องการ
- เครื่องทำความชื้นควรอยู่ในระดับและตำแหน่งต่ำกว่าตัวผู้ป่วยเสมอ
- ห้ามใช้หมอน้ำหากมีความเสียหายอย่างเห็นได้ชัดหรือคกหล่น
- ห้ามใช้หมอน้ำนี้หากฝาปิดเซนเซอร์หลุดหรือไม่มีอยู่ที่หมอน้ำ
- ห้ามใช้หมอน้ำหากระดับน้ำเพิ่มสูงเกินขีดระดับน้ำสูงสุด
- ห้ามเติมน้ำที่อุณหภูมิสูงเกิน 37 °C ลงในหมอน้ำ
-  ห้ามใช้งานเครื่องติดต่อกันเกินระยะเวลาสูงสุด 14 วัน

⚠ ข้อควรระวัง

- ห้ามสัมผัสพื้นผิวร้อนจัดที่ฐานหมอน้ำ การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำนี้อาจส่งผลให้ผิวไหม้
- ห้ามคลุมชุดวงจรช่วยหายใจด้วยวัสดุอย่างเช่น ผ้าขนหนู หมอน หรือผ้าปูที่นอน การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำนี้อาจส่งผลให้ผิวไหม้
- หลีกเลี่ยงการปล่อยไฟให้อสัมผัสกับผิวหนึ่งของผู้ป่วยเป็นเวลานาน การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำนี้อาจส่งผลให้ผิวไหม้
- อย่าใช้งานหมอน้ำโดยที่ไม่มีการไหลของน้ำหรือก๊าซ การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำนี้อาจส่งผลให้ระดับความชื้นต่ำ
- แหล่งน้ำเข้าจะต้องอยู่สูงกว่าหมอน้ำอย่างน้อย 50 ซม. การไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำนี้อาจส่งผลให้ระดับความชื้นต่ำ

หมายเหตุ

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

F&P 950™ Yetişkin Optiflow™ Isıtmalı Devre Kiti

Kullanım Endikasyonları

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

Kontrendikasyonlar

Isıtılmış solumum nemlendirmesine ilişkin herhangi bir kontrendikasyon yoktur.

Yan etkilер

Isıtılmış solumum nemlendirmesinin bilinen hiçbir yan etkisi yoktur.

Teknik özellikler

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

Hasta ağırlığı:	>10 kg
Arayüz bağlantıları:	ISO 5356-1 Konik Konnektörler
Solumum hortumu uzunluğu:	İnspiratuar: 1,60 m
Gaz sızıntısı (60 cmH₂O, BTPS):	
Tek hat:	<40 mL/dk
Akışa direnç (30 L/dk, BTPS):	
Inspiratuar:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(0,02 cmH ₂ O'luk ölçüm belirsizliği içerir)	
Uygunluk (60 cmH₂O, BTPS):	
Tek hat:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(0,02 mL/cmH ₂ O'luk ölçüm belirsizliğini içerir)	
Hortumun minimum iç çapı:	17 mm
Maksimum hortum yüzeyi sıcaklığı:	44 °C
Maksimum çalışma basıncı:	80 cmH ₂ O
Çalışma akış aralığı Optiflow:	5–70 L/dk
Oda sıcaklığı:	18–26 °C
Hazne maksimum su hacmi:	160 mL

Sembol tanımları

	Kullanma talimatını takip edin – güvenlik.
	Kullanma talimatına bakın. fphcare.com/950IFU
	Tek Kullanımlıktır.
	Su haznesinde uygun su seviyesi.
	Su seviyesi uygun değil; su haznesini kullanmayın.
	Bileşen, kurulum sırasında atılabilir.
	BF Tipi uygulanmış parça.
	Ventilatör inspiratuar port (hastaya akış).
	Bu ürün doğal kauçuk lateksten üretilmemiştir.
	Sıcaklık sınırlamaları.
	Üretici.
	Üretim tarihi.
	Son kullanma tarihi.

Uyarılar, dikkat edilecek hususlar ve notlar

⚠ UYARILAR

- Hasta her zaman uygun şekilde izlenmelidir (ör. oksijen saturasyonu). Hastanın izlenmemesi (ör. gaz akışının kesilmesi durumunda) ciddi zarara veya ölüme yol açabilir.
- Tek kullanımlıktır. Bu ürünü yeniden kullanmayın. Yeniden kullanım bulaşıcı maddelerin aktarılmasına, tedavinin keşilmesine, ciddi yaralanmaya veya ölüme sebep olabilir.
- Fisher & Paykel Healthcare tarafından önerilmeyen solumum devresi/hazne kombinasyonlarının kullanımı (veya modifikasyonu) yetersiz nemlendirmeye, solumum cihazı arızasına veya ciddi hasara yol açabilir.
- Solumum gazlarının nazal yoldan verilmesi, akışa bağlı pozitif hava yolu basıncı (PAP) oluşturur. Bu, PAP'ın hastada advers etkilere neden olabileceği durumlarda dikkate alınmalıdır.
- Ürünü herhangi bir ateşleme kaynağının yakınında kullanmayın. Oksijene maruz kalma, ciddi yaralanmaya veya ölüme neden olabilecek yangın riskini artırır.

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

- Bu ürün hava ve/veya oksijen dağıtımı için tasarlanmıştır. Yanıcı anestezik gaz karışımları veya Helioks gazı vermek için uygun değildir.
- Hortumları ezmeyin, germeyin veya çekmeyin.
- Bu ürünü suya batırmayın veya sterilize etmeyin. Kimyasallar, temizlik maddeleri veya el temizleyicileri ile temastan sakının.
- Terapi iletimini izlemek için uygun ventilatör veya akış kaynağı alarmlarını ayarlayın.
- Hastaya bağlamadan önce hortumlardan gaz akışı olduğundan emin olun.
- Kullanmadan önce tüm bağlantıların sıkı olduğunu doğrulayın.
- Tıkanmayı veya sıvı birikmesini önlemek için devre yoğunlaşmasını izleyin. Gereklikçe boşaltın.
- Nemlendirici her zaman hastadan daha alçak ve düz bir konumda olmalıdır.
- Gözle görülür şekilde hasar görmüş veya düşürülmüşse hazneyi kullanmayın.
- Sensör kapaklarından herhangi biri hazneden çıkarılmışsa veya eksikse hazneyi kullanmayın.
- Su seviyesi, maksimum su seviyesi çizgisini aşmışsa hazneyi kullanmayın.
- Hazneyi 37 °C'den daha sıcak suyla doldurmayın.
- 14 günlük maksimum kullanım süresinden fazla kullanmayın.

⚠ DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR

- Hazne tabanının sıcak yüzeyine dokunmayın. Uyulmadığı takdirde cilt yanmasına yol açabilir.
- Devreyi havlu, yastık veya çarşaf gibi malzemelerle örtmeyin. Uyulmadığı takdirde cilt yanmasına yol açabilir.
- Hortumu, hastanın cildiyle uzun süre temas edecek şekilde bırakmayın. Uyulmadığı takdirde cilt yanmasına yol açabilir.
- Hazneyi su veya gaz akışı olmadan çalıştırmayın. Uyulmadığı takdirde nem seviyesinin düşmesine yol açabilir.
- Su kaynağı hazneden en az 50 cm yüksekte olmalıdır. Uyulmadığı takdirde nem seviyesinin düşmesine yol açabilir.

NOTLAR

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

Комплект контуру Optiflow™ з підігрівом, для дорослих F&P 950™

Показання до застосування

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

Протипоказання

Протипоказань для зволоження нагрітої дихальної суміші немає.

Побічні ефекти

Побічні ефекти для зволоження нагрітої дихальної суміші не відомі.

Технічні характеристики

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

Вага пацієнта:	>10 кг
З'єднання модуля:	Конічні з'єднувачі ISO 5356-1
Довжина дихальної трубки:	
Вдих:	1,60 м
Витік газу (60 смH₂O, температура і тиск тіла, повітря насичене водяними парами):	
Одна лінія:	<40 мл/хв
Опір потоку (30 л/хв, температура і тиск тіла, повітря насичене водяними парами):	
Вдих:	0,31 ± 0,03 смH ₂ O
(з похибкою вимірювання 0,02 смH ₂ O)	
Податливість (60 смH₂O, температура і тиск тіла, повітря насичене водяними парами):	
Одна лінія:	1,51 ± 0,21 мл/смH ₂ O
(з похибкою вимірювання 0,02 мл/смH ₂ O)	
Мінімальний внутрішній діаметр трубки:	17 мм
Максимальна температура поверхні трубки:	44 °C
Максимальний робочий тиск:	80 смH ₂ O
Робочий діапазон потоку Optiflow:	5–70 л/хв
Кімнатна температура:	18–26 °C
Максимальний об'єм води в камері:	160 мл

Значення символів

	Дотримуйтесь інструкцій із використання щодо безпеки.
	Див. інструкції з використання. frphcare.com/950IFU
	Для одноразового використання.
	Правильний рівень води в камері для води.
	Неправильний рівень води; не використовуйте камеру для води.
	Компонент можна утилізувати при налаштуванні.
	Робоча частина типу BF.
	Інспіраторний порт апарата ШВЛ (потік до пацієнта).
	Цей виріб виготовлено без використання натурального каучукового латексу.
	Температурні обмеження.
	Виробник.
	Дата виготовлення.



Дата завершення терміну дії.

Попередження, застереження та примітки

⚠ ПОПЕРЕДЖЕННЯ

- Необхідно постійно проводити моніторинг стану пацієнта (наприклад, насичення киснем). Відсутність нагляду за пацієнтом (наприклад, у разі переривання потоку газу) може призвести до серйозної шкоди або смерті.
- Для одноразового використання. Не використовуйте цей виріб повторно. Повторне використання може призвести до передавання інфекційних речовин, порушення лікування, серйозної шкоди здоров'ю або смерті.
- Використання (або модифікація) комбінацій дихальних контурів/камер, не рекомендованих компанією Fisher & Paykel Healthcare, може зумовити незадовільне зволоження, несправність апарата ШВЛ або заподіяти серйозну шкоду.
- Назальне подавання дихальних газів створює позитивний тиск у дихальних шляхах (РАР), залежний від потоку. Це необхідно враховувати, оскільки РАР може мати негативний вплив на пацієнта.
- Не використовуйте виріб біля джерел займання. Вплив кисню збільшує ризик пожежі, яка може спричинити серйозні травми або смерть.

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

- Цей виріб розроблено для подавання повітря і/або кисню. Він не підходить для подавання легкозаймистих газових сумішей анестетиків або гелієво-кисневої суміші.
- Не стискайте, не розтягуйте трубки та не тягніть за них.
- Цей виріб не можна чистити або стерилізувати. Уникайте контакту з хімікатами, мийними засобами й антисептиками для рук.
- Для моніторингу проведення терапії налаштуйте відповідні сигнали тривоги вентиляції або джерела потоку.
- Перед під'єднанням пацієнта переконайтеся в наявності потоку газу в трубіці.
- Перед використанням переконайтеся в надійності з'єднань.
- Слідкуйте за конденсатом у контурі, щоб запобігти оклюзії або накопиченню рідини. Дренуйте, якщо необхідно.
- Зволожувач завжди повинен стояти рівно та розташовуватися нижче пацієнта.
- Не використовуйте камеру, якщо вона має видимі пошкодження або падала.
- Не використовуйте камеру, якщо якась кришка датчиків зміщена або відсутня в камері.
- Не використовуйте камеру, якщо рівень води перевищує лінію максимального рівня води.
- Не заповнюйте камеру водою, температура якої перевищує 37 °C.
- Виріб не можна використовувати довше 14 днів (максимальний період використання).

⚠ ЗАСТЕРЕЖЕННЯ

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

ПРИМІТКИ

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

Bộ Đường Ống Thở Được Làm Ấm Dành Cho Người Lớn Optiflow™ F&P 950™

Chỉ định sử dụng

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

Chống chỉ định

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

Tác dụng phụ

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

Thông số kỹ thuật

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

Trọng lượng bệnh nhân:	>10 kg
Kết nối mặt phản cách:	Khớp nối hình côn ISO 5356-1

Độ dài ống thở:	
Hít vào:	1,60 m
Rò khí (60 cmH₂O, BTPS):	
Chân đơn:	<40 mL/phút

Sức cản dòng (30 L/phút, BTPS):	
Hít vào:	0,31 ± 0,03 cmH ₂ O
(bao gồm độ bất định của phép đo là 0,02 cmH ₂ O)	

Tuần thủ (60 cmH₂O, BTPS):	
Chân đơn:	1,51 ± 0,21 mL/cmH ₂ O
(bao gồm độ bất định của phép đo là 0,02 mL/cmH ₂ O)	

Đường kính trong tối thiểu của ống:	17 mm
--	-------

Nhiệt độ tối đa của bề mặt ống:	44 °C
--	-------

Áp suất hoạt động tối đa:	80 cmH ₂ O
----------------------------------	-----------------------

Mức lưu lượng hoạt động của Optiflow:	5–70 L/phút
--	-------------

Nhiệt độ phòng:	18–26 °C
------------------------	----------

Thể tích nước tối đa của ngăn chứa nước:	160 mL
---	--------

Định nghĩa ký hiệu

	Làm theo hướng dẫn sử dụng - an toàn.
	Tham khảo hướng dẫn sử dụng. fphcare.com/950IFU
	Sử dụng một lần.
	Mức nước chính xác trong ngăn chứa nước.
	Mức nước không chính xác; không sử dụng ngăn chứa nước.
	Bộ phận có thể được tháo bỏ trong khi cài đặt.
	Bộ phận tiếp xúc bệnh nhân loại BF.
	Cổng hít vào của máy thở (luồng khí đến bệnh nhân).
	Sản phẩm này không làm bằng mù cao su tự nhiên.
	Giới hạn nhiệt độ.
	Nhà sản xuất.
	Ngày sản xuất.
	Ngày hết hạn.

Cảnh báo, thận trọng và ghi chú

 CẢNH BÁO

- Phải luôn theo dõi bệnh nhân một cách thích hợp (ví dụ: tình trạng bão hòa ô xi). Không theo dõi bệnh nhân (ví dụ: trong trường hợp gián đoạn dòng khí) có thể gây tổn thương nghiêm trọng hoặc tử vong.
- Sử dụng một lần. Không sử dụng lại sản phẩm này. Việc sử dụng lại có thể dẫn đến lây truyền các chất lây nhiễm, gián đoạn điều trị, gây tổn thương nghiêm trọng hoặc tử vong.
- Sử dụng (hoặc sửa đổi) các cách kết hợp đường ống thở/ngăn chứa nước không theo khuyến cáo của Fisher & Paykel Healthcare có thể dẫn đến tạo ẩm kém, trực tract máy thở hoặc thương tổn nghiêm trọng.
- Việc cung cấp khí thở qua mũi có thể tạo ra áp lực dương phụ thuộc vào lưu lượng (PAP). Phải tính đến điều này khi PAP có thể ảnh hưởng bất lợi đến bệnh nhân.
- Không sử dụng sản phẩm ở gần bất kỳ nguồn đánh lửa nào. Tiếp xúc với oxy làm tăng nguy cơ hỏa hoạn, có thể gây thương tổn nghiêm trọng hoặc tử vong.

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

- Sản phẩm này được thiết kế để cấp khí và/hoặc oxy. Sản phẩm này không phù hợp để cấp các hỗn hợp khí gây mê dễ cháy hoặc khí Heliox.
- Không đè bẹp, kéo căng hoặc bóp vặn đường ống.
- Không làm sạch hoặc tiệt trùng sản phẩm này. Tránh tiếp xúc với hóa chất, chất tẩy rửa hoặc chất khử trùng tay.
- Đặt các bảo động thích hợp cho máy thở hoặc nguồn luồng khí để theo dõi quá trình cấp khí.
- Đảm bảo có luồng khí qua ống trước khi kết nối với bệnh nhân.
- Kiểm tra xem tất cả các kết nối có chặt không trước khi sử dụng.
- Theo dõi nước ngưng tụ trong đường ống thở để ngăn ngừa bít tắc hoặc tích tụ nước. Xả nước khi cần.
- Máy tạo ẩm phải luôn bằng phẳng và đặt thấp hơn bệnh nhân.
- Không sử dụng ngăn chứa nước nếu thấy có hư hỏng hoặc bị đánh rơi.
- Không sử dụng ngăn chứa nước nếu bất kỳ nắp cảm biến nào ở ngăn chứa nước bị long ra hoặc thiếu.
- Không sử dụng ngăn chứa nước nếu mực nước lên cao hơn vạch mực nước tối đa.
- Không đổ nước quá 37 °C vào ngăn chứa nước.
- | |
|----|
| 14 |
|----|

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

 THẬN TRỌNG

- Không chạm vào bề mặt nóng của để ngăn chứa nước. Không tuân thủ có thể dẫn đến bị bỏng da.
- Không che đường ống thở bằng các vật liệu như khăn, gối hoặc khăn trải giường. Không tuân thủ có thể dẫn đến bị bỏng da.
- Tránh để đường ống tiếp xúc trong thời gian dài với da bệnh nhân. Không tuân thủ có thể dẫn đến bị bỏng da.
- Không vận hành ngăn chứa nước mà không có nước hoặc luồng khí. Không tuân thủ có thể dẫn đến mức độ ẩm thấp.
- Nguồn nước phải cao hơn ngăn chứa nước ít nhất 50 cm. Không tuân thủ có thể dẫn đến mức độ ẩm thấp.

GHI CHÚ

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