

Mode d'emploi / Instructions for use / Gebrauchsanweisung / Instrucciones de uso / Istruzioni per l'uso / Instruções de uso / Brugsanvisning / Instruksjoner for bruk / Användningsinstruktioner / Käyttöohjeet / Gebruiksaanwijzing / Instrukcja użycia / Návod k použití / Inštrukcie na používanie / Használati útmutató / Instruțiuni de folosire / Navodila za uporabo / Οδηγίες χρήσης / Инструкции по применению / Інструкція із застосування / 使用說明 / 使用說明書 / 사용지침 / تعليمات الاستخدام / הוראות שימוש

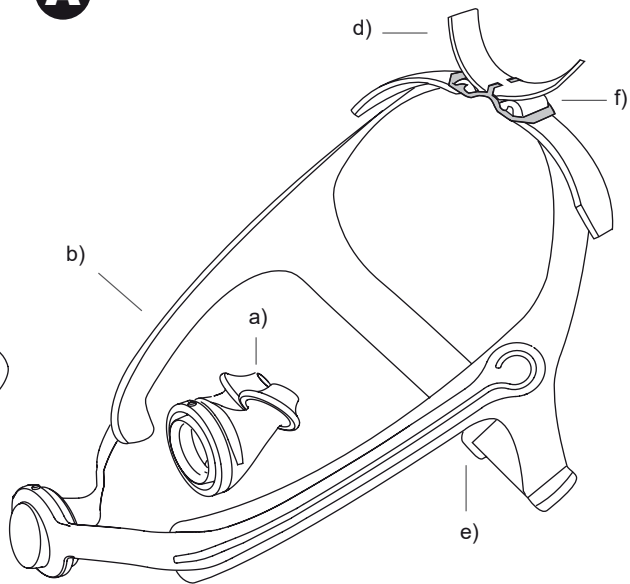
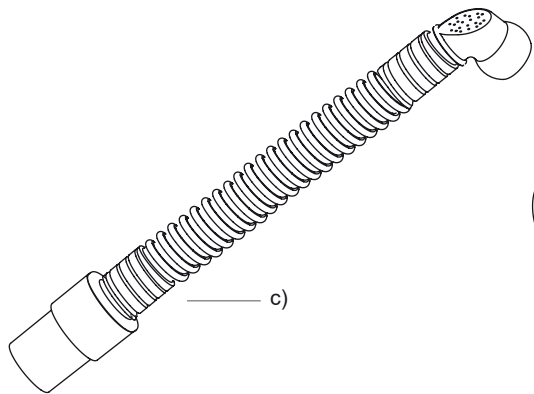


Respireo
Primo P

Masque avec coussin narinaire • Mask with nasal pads • Nasenpolster-Maske • Máscara con almohadillas nasales • Maschera a cuscinetti nasali • Máscara com almofadas nasais • Næsemaske med sidepudder • Neseputemaske • Mask med näskuddar • Nenätyynymskäsi • Neuskussenmasker • Maska z poduszczkami ochronnymi na nos • Maska s nosními polštářky • Maska s nosnými vankúšikmi • Orrpárnás maszk • Mască cu pernite nazale • Maska z nosnimi blazinicami • Μάσκα με μαξιλαράκι μύτης • Маска с назальными подушечками • Маска з назальними подушечками • 帶护鼻面罩 / 鼻パットマスク • 코 쿠션 마스크 • قناع بوساند أنفية • מסכה עם נחירונים

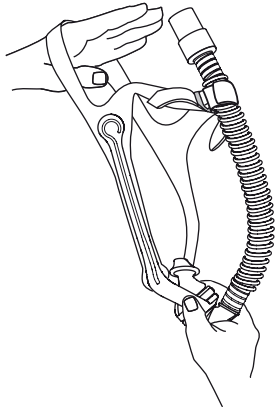


A

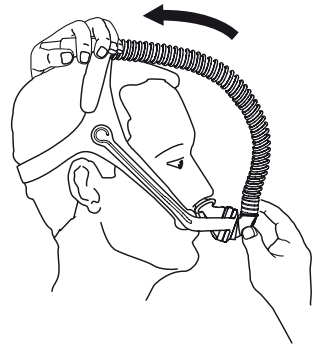


B

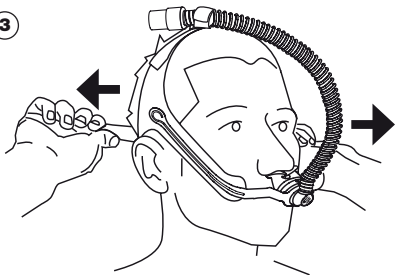
1



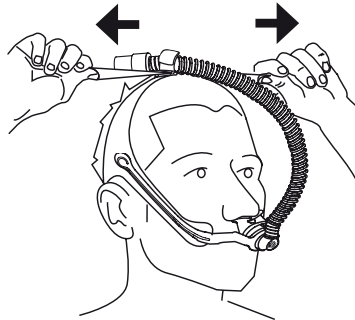
2



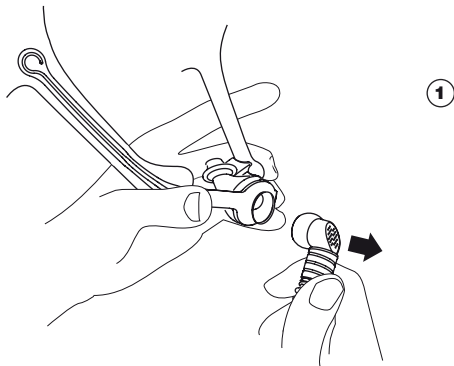
3



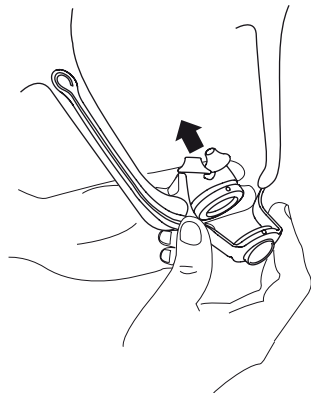
4



C

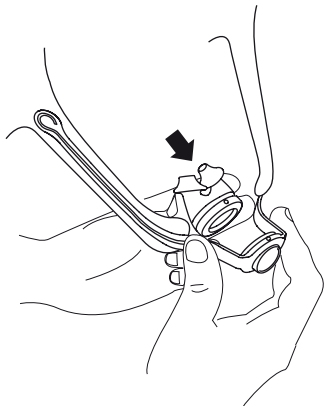


②

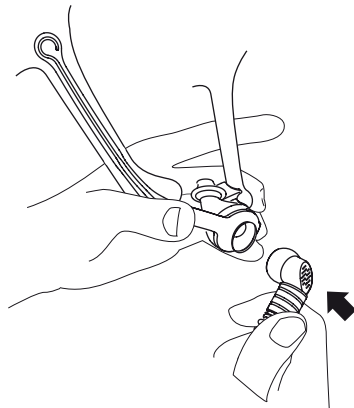


D

①



②



FRANÇAIS	p. 6	ROMÂNĂ.....	p. 47
ENGLISH.....	p. 8	SLOVENŠČINA.....	p. 50
DEUTSCH	p. 11	ΕΛΛΗΝΙΚΑ	p. 53
ESPAÑOL	p. 14	РУССКИЙ.....	p. 56
ITALIANO	p. 17	УКРАЇНСЬКА.....	p. 58
PORTUGUÊS	p. 20	繁體中文.....	p. 61
DANSK.....	p. 23	日本語.....	p. 63
NORSK	p. 25	한국어	p. 66
SVENSKA.....	p. 28	العربية.....	p. 70
SUOMI.....	p. 31	עברית.....	p. 73
NEDERLANDS.....	p. 34		
POLSKI	p. 36		
ČEŠTINA.....	p. 39		
SLOVENČINA.....	p. 42		
MAGYAR.....	p. 45		

1 - USAGE PRÉVU

Ce dispositif médical appartient à la catégorie « Masques de ventilation non invasive et leurs raccords », qui comprend les masques nasaux, à coussin narinaire et oronasaux, ainsi que leurs raccords, destinés à être utilisés à domicile ou en milieu hospitalier par un ou plusieurs patients nécessitant une thérapie par ventilation non invasive en pression positive (VPPN).

UTILISATIONS & UTILISATEURS PRÉVUS

Respireo Primo P est un masque avec coussin narinaire réutilisable avec des fuites d'expiration calibrées (Vented) destiné à être utilisé à domicile ou en milieu hospitalier pour un unique patient adulte (pesant plus de 30 kg) ayant reçu une thérapie de ventilation non invasive à pression positive (VNIPP), par exemple une thérapie des voies aériennes à pression positive continue (PPC) ou Bilevel (BiPAP).

⚠ AVERTISSEMENTS

- Le masque ne doit être utilisé qu'avec un équipement à pression positive recommandé par votre médecin ou votre thérapeute respiratoire qui délivre au moins une pression égale à 4 cmH₂O : à des pressions inférieures, l'évacuation sûre de l'air expiré par les fuites d'expiration n'est pas garantie, et une réinspiration partielle peut alors se produire.
- Avant d'utiliser le masque, vérifiez toujours que les fuites d'expiration ne sont pas obstrués, même partiellement car cela pourrait compromettre la sécurité et la qualité de la thérapie.
- En cas d'inconfort, d'irritation ou en présence de réactions allergiques à l'un des composants du masque, consultez votre médecin ou kinésithérapeute respiratoire.
- En cas d'adjonction d'oxygène, il est interdit de fumer ou d'utiliser des flammes nues.
- Lorsque vous utilisez de l'oxygène et que l'équipement n'est pas en marche, éteignez le distributeur d'oxygène.
- N'utilisez pas le masque en cas de vomissement ou de nausée.
- Gardez le masque à l'abri de la lumière.
- Il est recommandé de laver le masque avant la première utilisation.
- Le masque doit être nettoyé après chaque utilisation.
- La fréquence, les méthodes ou les agents de nettoyage autres que ceux spécifiés dans ce manuel d'utilisation peuvent compromettre la sécurité et la qualité de la thérapie.
- Avant utilisation, vérifiez l'intégrité du masque. S'il a été endommagé pendant le transport, informez-en votre revendeur.

- En cas de détérioration visible (fissures, déchirures, etc.), il est nécessaire de jeter et de remplacer le composant du masque endommagé.
- Ne laissez pas les composants du masque sans surveillance. Certains d'entre eux pourraient être avalés par des enfants.
- Pour ne pas compromettre la fonctionnalité correcte du tube, nous recommandons de ne pas le soumettre à un effort de traction et en général, de le manier avec e professionnel de santé en cas de problèmes fonctionnels, de problèmes de taille soin.
- Contactez votre distributeur en tant qu' pour des doutes liés à l'utilisation du dispositif médical.

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif devrait faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

2 - COMPOSANTS DU MASQUE (section A)

a) coussins narinaires ; b) corps ; c) ensemble tuyau ; d) bague de fixation ; e) boucle arrière ; f) boucle supérieure.

REMARQUE: Le pack contient trois coussins narinaires taille S, M et L.

3 - COMMENT METTRE LE MASQUE (section B)

- Pour le ensemble tuyau (c) dans la bague de fixation (d).
- Tenez fermement le corps (b) d'une main, en maintenant les tiges latérales vers le haut. Avec l'autre main, tenez le corps (B.1).
- Placez le corps (b) sur votre tête et insérez les coussins narinaires (a) dans les narines (B.2).
- Réglez la tension des sangles arrières (B.3).
- Réglez la tension des sangles supérieures (B.4).
- Connectez le raccord pivotant de l'ensemble tuyau (c) au tuyau de l'équipement, puis allumez l'équipement à la pression prescrite.

4 - UTILISATION DU MASQUE

Pour démonter et remonter correctement le masque, reportez-vous aux images dans les sections C - D.

5 - NETTOYAGE DU MASQUE

Pour le nettoyage quotidien, tous les composants du masque doivent être démontés et ils doivent (à l'exception du corps) être soigneusement lavés à l'eau tiède (environ 30°C) à l'aide d'un savon doux puis rincés abondamment avec de l'eau potable. Enfin, les pièces doivent être séchées à l'air, à l'abri de la lumière directe du soleil.

Pour nettoyer le corps, effectuez la même procédure chaque semaine.

⚠ PRÉCAUTIONS

- Faites attention lorsque vous retirez la saleté des orifices d'exhalation.
- Le corps ne peut être lavé qu'à l'eau.
- N'utilisez pas de solution contenant de l'alcool, des composés aromatiques, des humidifiants, des agents antibactériens, des agents hydratants ou des huiles aromatiques pour nettoyer le masque.
- Ne laissez pas tremper le masque plus de 10 minutes.
- Ne nettoyez pas le masque au lave-vaisselle.
- Vérifiez minutieusement l'absence de dépôts sur chacun des composants avant d'utiliser le masque après le nettoyage.

6 - RÉOLUTION DES PROBLÈMES

PROBLÈMES	CAUSES POSSIBLES	SOLUTIONS
Le débit d'air n'arrive pas au masque.	- Générateur de débit éteint ou ne fonctionne pas. - Circuit patient mal inséré.	- Allumez ou réglez le générateur de débit. - Connectez le circuit patient au générateur de débit et au masque.
Fuites d'air bruyantes et gênantes.	- Le masque n'a pas été correctement assemblé. - Le masque n'est pas correctement positionné. - La taille du masque ne peut pas être correcte.	- Démontez le masque puis remontez-le comme décrit dans le manuel d'utilisation. - Repositionnez le masque sur le visage et ajustez les sangles du harnais en suivant les instructions du manuel d'utilisation. - Contactez votre médecin ou votre technicien afin de trouver la bonne taille.
Les fuites d'expiration se salissent jusqu'à ce qu'ils se bouchent.	Nettoyage quotidien incorrect ou insuffisant.	Nettoyer les orifices d'exhalation utilisant une brosse à soies douces.

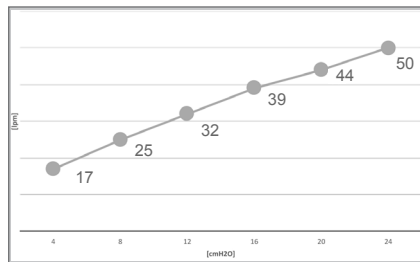
7 - ÉLIMINATION

Les composants du masque sont fabriqués avec les matériaux indiqués ci-dessous. Ils ne contiennent aucune substance dangereuse et peuvent donc être éliminés avec les ordures ménagères.

COMPOSANT	MATÉRIEL
Coussins nasaires (a)	Silicone
Corps (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyuréthane
Ensemble tuyau (c)	Polycarbonate + Copolymère Ethylène-Octène + POM
Bague de fixation (d) et boucles (e), (f)	Nylon

8 - DONNÉES TECHNIQUES

COURBE PRESSION - DÉBIT*



*En raison de différences de fabrication, le débit sortant des fuites d'expiration peut varier ($\pm 10\%$).

Informations réglementaires	
	Marquage CE conformément au Règlement 2017/745 (UE) et modifications de mise en œuvre ultérieures. Classe IIa Principale norme de produit UNI EN ISO 17510

FRANÇAIS

Intervalle de pression opérative	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Intervalle de température opérative	+5 °C / +40 °C
Espace mort	Taille S: 20 mL Taille M: 21 mL Taille L: 23 mL
Résistance	à 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O à 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
Pression sonore pondérée A (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
Puissance sonore pondérée A (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Dimensions	40 x 55 x 70 mm
Poids	Taille S: 65,5 g Taille M: 66 g Taille L: 66,5 g

9 - CERTIFICAT DE GARANTIE

Air Liquide Medical Systems S.r.l. garantit son produit contre les défauts de matériaux ou de fabrication pendant une période de 180 jours à compter de la date d'achat à condition que les conditions d'utilisation indiquées dans le mode d'emploi soient respectées.

Si le produit s'avère défectueux dans des conditions normales d'utilisation, Air Liquide Medical Systems S.r.l. répare ou remplace, à son gré, le produit défectueux ou ses composants.

Le fabricant est considéré comme responsable de la sécurité, de la fiabilité et de la performance de l'appareil si ce dernier est utilisé conformément aux instructions et à son usage prévu.

Pendant toute la période de garantie, il est nécessaire de conserver l'emballage d'origine. La garantie en cas de défauts du produit peut être revendiquée en contactant votre revendeur.

Pour plus d'informations sur les droits garantis, contactez votre revendeur.
DROIT D'AUTEUR

Toutes les informations contenues dans ce manuel ne peuvent pas être utilisées à d'autres fins que celles d'origine. Ce manuel est la propriété de Air Liquide Medical Systems S.r.l. Il ne peut être reproduit, totalement ou partiellement, sans l'autorisation écrite préalable de l'entreprise. Tous droits réservés.

MISE À JOUR DES CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

Afin d'améliorer en permanence les performances, la sécurité et la fiabilité,

FRANÇAIS

tous les dispositifs médicaux fabriqués par Air Liquide Medical Systems S.r.l. sont périodiquement soumis à des révisions et des modifications.

Les manuels d'instructions sont donc modifiés pour assurer leur cohérence constante avec les caractéristiques des dispositifs mis sur le marché. Si le manuel d'instructions accompagnant cet appareil est perdu, il est possible d'obtenir du fabricant une copie de la version correspondant à l'appareil fourni, en indiquant les références indiquées sur l'étiquette.

ENGLISH**1 - INTENDED USE**

This medical device belongs to the category "Masks for non-invasive ventilation and related connectors", that includes nasal, nasal pillow and oro-nasal masks, along with the related connectors, which are intended to be used at home or in a hospital setting by a single or by multiple patients who need for a non-invasive positive pressure ventilation (NIPPV) therapy.

INDICATION FOR USE AND INTENDED USERS

Respireo Primo P is a reusable nasal pillow mask with calibrated exhalation orifices (Vented), intended to be used at home or in a hospital setting by a single adult patient (weighing more than 30 kg) who has been prescribed for a non-invasive positive pressure ventilation therapy (NPPV), for example a continuous positive airway pressure therapy (CPAP) or Bilevel positive airway pressure therapy (BiPAP).

⚠ WARNINGS

- The mask should be used exclusively with positive pressure equipment recommended by your doctor or respiratory therapist supplying a minimum pressure of 4 cmH₂O: at lower pressures, exhaled air safety evacuation through the exhalation orifices is not guaranteed and so a partial re-inhalation may occur.
- Before using the mask, it needs to check that the exhalation orifices are not occluded, even partially, to not jeopardize the safety and the quality of the therapy.

- In case of discomfort, irritation or allergic reactions to any component of the mask, consult your doctor or respiratory physiotherapist.
- In case of additional oxygen administration, smoking or using open flames is prohibited.
- When using oxygen and the equipment is not in operation, turn off the oxygen dispenser.
- Do not use the mask in case of vomiting or nausea.
- Keep away from light.
- It is recommended to wash the mask before the first use.
- The mask shall be cleaned after each use.
- Frequency of cleaning, methods of cleaning or the use of cleaning agents other than those specified in this user manual can jeopardize the safety and the quality of the therapy.
- Before use, check the integrity of the mask. If damaged during transport, notify your dealer.
- In case of visible deterioration (cracks, tears, etc.), it needs to eliminate and replace the damaged mask component.
- Do not leave the components of the mask unattended, some of these may be swallowed by children.
- To ensure proper operation of the hose assembly, handle it with care, especially avoiding pulling it.
- Contact your dealer as a healthcare professional in case of functional problems, size problems or questions regarding the application of the medical device.

Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

2 - MASK COMPONENTS (section A)

- a) nasal pillow; b) frame; c) hose assembly; d) hose strap; e) rear buckle; f) top buckle.

REMARK: The pack contains three nasal pillows sizes S, M and L.

3 - WEARING THE MASK (section B)

- Insert the hose assembly (c) in the hose strap (d).
- Hold the frame (b) firmly in one hand, keeping the side pieces upwards. With the other hand, extend the stretch part of the frame with the other hand (B.1).
- Place the frame (b) over your head and insert the nasal pillow (a) into your nostrils (B.2).
- Adjust the tension of the rear strap (B.3).

- Adjust the tension of the top strap (B.4).
- Connect the swivel fitting of the hose assembly (c) to the equipment tube, then turn on the equipment at the prescribed pressure.

4 - USING THE MASK

To properly disassemble and reassemble the mask, refer to the respective illustrations in section C - D.

5 - CLEANING THE MASK

For daily cleaning, the mask must be disassembled in its components, each of which (except for the frame) must be carefully washed in warm water (about 30°C) using neutral soap and then rinsed thoroughly with clean fresh water. Finally, the parts must be air dried, away from direct sunlight.

To clean the frame, perform the same procedure weekly.

⚠ PRECAUTIONS

- Be very careful to remove any dirt from the exhalation holes.
- The frame can only be washed in water.
- Do not clean the mask with solutions containing alcohol, aromatic compounds, humidifiers, antibacterial agents, hydrating agents or aromatic oils as they would damage the product and reduce its life.
- Do not leave the mask immersed for more than 10 minutes.
- Do not clean the mask in the dishwasher.
- Check carefully all the components to make sure there are no soap deposits or foreign bodies inside the mask.

6 - TROUBLESHOOTING

PROBLEMS	POSSIBLE CAUSES	SOLUTIONS
The airflow doesn't reach the mask.	- Flow generator turned off or not working. - Breathing circuit ventilator not inserted correctly.	- Switch on or adjust the flow generator. - Connect the breathing circuit ventilator to the flow generator and the mask.

PROBLEMS	POSSIBLE CAUSES	SOLUTIONS
Noisy and annoying air leaks.	<ul style="list-style-type: none"> - The mask has not been assembled correctly. - The mask is not positioned correctly. - The size of the mask may not be correct. 	<ul style="list-style-type: none"> - Disassemble the mask and then reassemble it as described in the user manual. - Reposition the mask on your face and adjust the headgear straps as described in the user manual. - Contact your doctor or therapy technician to find the right size.
The exhalation orifices become dirty to the point of occlusion.	Incorrect or insufficient daily cleaning.	Clean the exhalation orifices using a soft-bristled toothbrush.

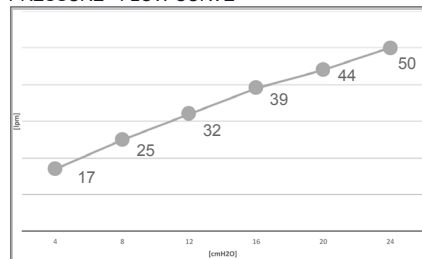
7 - DISPOSAL

The mask components are made of the materials indicated below. They do not contain hazardous substances and can therefore be disposed of with ordinary household waste.

COMPONENT	MATERIAL
Nasal pillow (a)	Silicone
Frame (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyurethane
Hose assembly (c)	Polycarbonate + Ethylene-Octene Copolymer + POM
Hose strap (d) and buckles (e), (f)	Nylon

8 - TECHNICAL DATA

PRESSURE - FLOW CURVE*



*Due to machining differences, the outflow from the exhalation orifices may vary ($\pm 10\%$).

Regulatory information	CE marking in accordance with Regulation 2017/745 (EU) and subsequent implementation amendments. Class IIa Main product standard UNI EN ISO 17510
Operating pressure range	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Operating temperature range	+5 °C / +40 °C
Dead space	Size S: 20 ml Size M: 21 ml Size L: 23 ml
Resistance	at 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O at 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A-Weighted Sound Pressure (UNI EN ISO 3744)	11,5 \pm 3,2 dB(A)
A-Weighted Sound Power (UNI EN ISO 3744)	18,2 \pm 3,2 dB(A)
Dimensions	40 x 55 x 70 mm
Weight	Size S: 65,5 g Size M: 66 g Size L: 66,5 g

9 - WARRANTY CERTIFICATE

Air Liquide Medical Systems S.r.l. guarantees its product against material or manufacturing defects for 180 days from the date of purchase, provided that the conditions of use in the instructions for use are observed.

If the product is faulty under normal use, Air Liquide Medical Systems S.r.l. will, at its discretion, repair or replace the faulty product or its components. The manufacturer shall be responsible for the safety, reliability and performance of the device if it is used in accordance with the operating instructions and its intended use.

Keep the original casing for the entire warranty period. The warranty in case of product defects can be applied by contacting your dealer.

For more information on the rights under the warranty, please contact your retailer.

COPYRIGHT

All the information in this manual may not be used for purposes other than the original. This manual is the property of Air Liquide Medical Systems S.r.l. and it may not be reproduced, in whole or in part, without written permission from the company. All rights are reserved.

TECHNICAL CHARACTERISTICS UPDATES

For a continuous improvement of performance, safety and reliability, all medical devices produced by Air Liquide Medical Systems S.r.l. are regularly subjected to review and change.

Instruction manuals are therefore modified to ensure their constant consistency with the characteristics of devices placed on the market.

If the instruction manual accompanying this device is lost, contact the manufacturer to get a copy of the version corresponding to the device by quoting the references shown on the label.

1 – VERWENDUNGSZWECK

Dieses Medizinprodukt gehört zur Kategorie „Masken für die nicht-invasive Beatmung und zugehörige Anschlüsse“, welche Nasenmasken, Nasenpolstermasken und Mund-Nasen-Masken sowie die dazugehörigen Anschlüsse umfasst. Sie sind für die Verwendung im häuslichen Umfeld oder im Krankenhaus durch einen oder mehrere Patienten bestimmt, die eine nicht-invasive Beatmungstherapie mittels positivem Atemwegsdruck (NPPV) benötigen.

ANWENDUNGSGEBIETE UND VORGESEHENE BENUTZER

Respireo Primo P ist eine wiederverwendbare Nasenpolster-Maske mit kalibrierten Ausatemöffnungen (Vented), die für die Verwendung zu Hause oder in einem Krankenhaus durch einen einzelnen erwachsenen Patient (mit einem Gewicht von mehr als 30 kg) vorgesehen ist, denen eine nicht-invasive Beatmungstherapie verschrieben wurde (NPPV), z. B. kontinuierliche positive Atemwegsdrucktherapie (CPAP) oder Bilevel (BiPAP).

⚠️ WARNUNGEN

- Die Maske sollte nur mit einem von Ihrem Arzt oder Atemtherapeuten empfohlenen Überdruckgerät verwendet werden, das einen Druck von mindestens 4 cmH₂O liefert: Bei niedrigerem Druck ist das sichere Entweichen der Ausatemluft durch die Ausatemöffnungen nicht gewährleistet, so dass es zu einer teilweisen Wiedereinatmung kommen kann.
- Vor dem Gebrauch der Maske muss immer überprüft werden, dass die Ausatemöffnungen nicht, auch nicht teilweise, verstopft sind, um die Sicherheit und Qualität der Therapie nicht zu gefährden.
- Bei Beschwerden, Reizungen oder bei allergischen Reaktionen auf einen Bestandteil der Maske wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Atemphysiotherapeuten.
- Bei zusätzlicher Sauerstoffverabreichung ist das Rauchen oder die Verwendung offener Flammen verboten.
- Wenn Sie Sauerstoff verwenden und das Gerät nicht in Betrieb ist, schalten Sie den Sauerstoffsponder aus.
- Verwenden Sie die Maske nicht, wenn Sie Erbrechen oder Schwindel leiden.
- Halten Sie die Maske vor Licht geschützt.
- Es wird empfohlen, die Maske vor dem ersten Gebrauch zu waschen.
- Die Maske muss nach jedem Gebrauch gereinigt werden.
- Eine abweichende Häufigkeit, andere Reinigungsmethoden oder -mittel als in dieser Gebrauchsanweisung angegebenen, können die Sicherheit und Qualität der Therapie gefährden.

- Überprüfen Sie vor dem Gebrauch die Unversehrtheit der Maske. Wenn sie während des Transports beschädigt wurde, melden Sie dies Ihrem Händler.
- Bei sichtbarer Verschlechterung (Risse, Abspaltung usw.) muss die beschädigte Komponente der Maske entsorgt und ersetzt werden.
- Lassen Sie die Komponenten der Maske nicht unbeaufsichtigt, einige von ihnen könnten von Kindern verschluckt werden.
- Zur Vermeidung einer Beeinträchtigung der korrekten Funktion der Schlaucheinheit wird empfohlen, diese keiner Zugbelastung auszusetzen und generell vorsichtig zu behandeln.
- Wenden Sie sich bei Funktionsproblemen, Größenproblemen oder bei Zweifeln an der Anwendung von Medizinprodukten an Ihren Händler als medizinisches Fachpersonal.
- Kontraindikationen für das Medizinprodukt sind nicht bekannt.
- Die Maske kann an Geräte unterschiedlicher Hersteller angeschlossen werden.
- Die zu erwartende Nutzungsdauer des Produktes beträgt 180 Tage, bei täglicher Nutzung und Reinigung, wenn die Nutzung und Reinigung des Produktes in Übereinstimmung mit den Angaben in der Gebrauchsanweisung erfolgt. Das Produkt kann über diesen Zeitraum hinaus verwendet werden, wenn es keine Beschädigungen aufweist und sich in einem sicheren Zustand befindet.

Jeder schwerwiegende Vorfall im Zusammenhang mit dem Gerät ist dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats zu melden, in dem der Benutzer und / oder der Patient ansässig ist.

2 - KOMPONENTEN DER MASKE (abschnitt A)

- a) Nasenpolster; b) Rahmen; c) Schlaucheinheit; d) Schlauchhalteband; e) hinterer Schnalle; f) oberer Schnalle.

HINWEIS: Die Verpackung enthält drei Nasenpolster, Größe S, M und L.

3 - ZU TRAGEN DER MASKE (abschnitt B)

- Befestigen Sie die Schlaucheinheit (c) im Schlauchhalteband (d).
- Nehmen Sie den Rahmen (b) in die eine Hand, indem Sie die Seitenstangen nach oben halten. Ziehen Sie mit der anderen Hand den textilen Teil des Hauptkörpers (B.1).
- Setzen Sie den Rahmen (b) auf den Kopf und führen Sie die Nasenpolster (a) in die Nasenlöcher ein (B.2).
- Justieren Sie die Spannung des hinteren Bands (B.3).
- Justieren Sie die Spannung des oberen Bands (B.4).
- Verbinden Sie die Drehgelenk der Schlaucheinheit (c) an den Schlauch an und schalten Sie dann das Gerät mit dem vorgeschriebenen Druck ein.

4 - VERWENDUNG DER MASKE

Um die Maske korrekt zu zerlegen und wieder zusammenzusetzen, siehe die entsprechenden Abbildungen in den Abschnitten C - D.

5 - REINIGUNG DER MASKE

Zur täglichen Reinigung muss die Maske in ihre Einzelteile zerlegt werden, die jeweils (mit Ausnahme der Rahmen) in lauwarmem Wasser (ca. 30°C) mit neutraler Seife sorgfältig gewaschen und anschließend mit Trinkwasser gespült werden. Abschließend müssen die Teile an der Luft getrocknet werden, geschützt vor direkter Sonneneinstrahlung.

Zur wöchentlichen Reinigung des Rahmens führen Sie das gleiche Verfahren durch.

⚠ VORSICHTSMASSNAHMEN

- Achten sie besonders darauf, dass die entlüftungslöcher von schmutz befreit werden.
- Das Rahmen kann nur in Wasser gewaschen werden.
- Benutzen sie zur reinigung der maske keine alkohol, aromatische verbindungen, befeuchter, antibakterielle wirkstoffe, hydratisierende wirkstoffe oder aromatische öle enthalten.
- Weichen Sie die Maske nicht länger als 10 Minuten ein.
- Reinigen sie die maske nicht in der geschirrspülmaschine.
- Überprüfen sie genau, dass auf keinem der bestandteile der maske ablagerungen zurückbleiben, bevor sie die maske nach der reinigung erneut verwenden.

6 - FEHLERBEHEBUNG

PROBLEME	MÖGLICHE URSACHEN	LÖSUNGEN
Der Luftstrom erreicht die Maske nicht.	- Sauerstoffzufuhr ausgeschaltet oder funktioniert nicht. - Beatmungsschlauch des Patienten nicht richtig eingesetzt.	- Den Durchflussgenerator einschalten oder einstellen. - Das Patientenschlauchsystem mit dem Durchflussgenerator und der Maske verbinden.

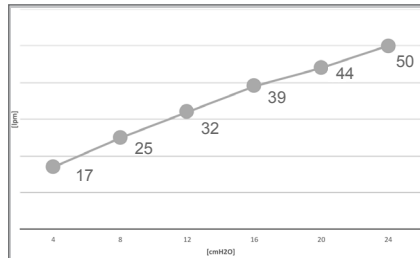
PROBLEME	MÖGLICHE URSACHEN	LÖSUNGEN
Laute und störende Luftlecks.	<ul style="list-style-type: none"> - Die Maske wurde nicht richtig zusammengesetzt. - Die Maske ist nicht richtig positioniert. - Die Größe der Maske ist möglicherweise nicht korrekt. 	<ul style="list-style-type: none"> - Zerlegen Sie die Maske und setzen Sie sie dann wieder zusammen, wie in der Bedienungsanleitung beschrieben. - Die Maske wieder auf dem Gesicht anbringen und die Kopfbänderung anpassen, wie in der Bedienungsanleitung beschrieben. - Fragen Sie einen Arzt oder Techniker nach der richtigen Größe.
Die Ausatemungsöffnungen werden so stark verschmutzt, dass sie verstopfen.	Falsche oder unzureichende tägliche Reinigung.	Reinigen Sie die Ausatemungsöffnungen mit einer Zahnbürste mit weichen Borsten.

7 - ENTSORGUNG

Die Komponenten der Maske werden aus den unten angegebenen Materialien hergestellt. Sie enthalten keine gefährlichen Stoffe und können daher im normalen Hausmüll entsorgt werden.

KOMPONENTE	MATERIAL
Nasenpolster (a)	Silikon
Rahmen (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyurethan
Schlaucheinheit (c)	Polycarbonat + Ethylen-Octen-Copolymer + POM
Schlauchhalteband (d) und Schnallen (e), (f)	Nylon

8 - TECHNISCHE DATEN DRUCK - DURCHFLUSSKURVE*



*Aufgrund von Verarbeitungsunterschieden kann die aus den Atmungslöchern austretende Sauerstoffzufuhr variieren ($\pm 10\%$).

Rechtliche Informationen	CE-Kennzeichnung gemäß der Verordnung 2017/745 (EU) und nachfolgenden Durchführungsänderungen. Klass IIa Wesentliche Produktnorm UNI EN ISO 17510
Betriebsdruckbereich	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O (3,9 hPa / 23,5 hPa)
Betriebstemperaturbereich	+5 °C / +40 °C
Totraum	Größe S: 20 ml Größe M: 21 ml Größe L: 23 ml
Widerstand	bei 50 l/min: 0,6 hPa bei 100 l/min: 2,0 hPa
A-Bewertung Schalldruckpegel (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A-Bewertung Schalleistungspegel (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Abmessungen	40 x 55 x 70 mm

Gewicht	Größe S: 65,5 g
	Größe M: 66 g
	Größe L: 66,5 g

9 - GARANTIEBESCHEINIGUNG

Air Liquide Medical Systems S.r.l. garantiert sein Produkt für einen Zeitraum von 180 Tagen ab Kaufdatum gegen Material- oder Herstellungsfehler, sofern die Nutzungsbedingungen eingehalten werden, die in der Gebrauchsanweisung angegeben sind.

Der Hersteller ist für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung des Geräts verantwortlich, wenn es gemäß den Gebrauchsanweisungen und dem Verwendungszweck verwendet wird. Der Hersteller ist für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung des Geräts verantwortlich, wenn Reparaturen beim Hersteller selbst oder in einem von ihm autorisierten Labor durchgeführt werden.

Während der gesamten Garantiezeit muss die Originalverpackung aufbewahrt werden. Die Garantie bei Produktfehlern kann durch Kontaktaufnahme mit Ihrem Händler geltend gemacht werden.

Weitere Informationen zu Ihren Garantierechten erhalten Sie von Ihrem Händler.

COPYRIGHT

Alle in diesem Handbuch enthaltenen Informationen dürfen nicht für andere als die ursprünglichen Zwecke verwendet werden. Dieses Handbuch ist Eigentum von Air Liquide Medical Systems S.r.l. und darf ohne schriftliche Genehmigung des Unternehmens weder ganz noch teilweise reproduziert werden. Alle Rechte vorbehalten.

AKTUALISIERUNG DER TECHNISCHEN EIGENSCHAFTEN

Um die Leistung, Sicherheit und Zuverlässigkeit der Produkte von Air Liquide Medical Systems S.r.l. kontinuierlich zu verbessern, werden sie regelmäßig überarbeitet und geändert.

Die Bedienungsanleitungen werden daher aktualisiert, um ihre konstante Übereinstimmung mit den Eigenschaften der auf den Markt gebrachten Geräte sicherzustellen. Wenn die diesem Gerät beiliegende Bedienungsanleitung verloren geht, können Sie vom Hersteller eine Kopie der Version erhalten, die dem mitgelieferten Gerät entspricht, indem Sie die Referenzen auf dem Etikett angeben.

1 - USO PREVISTO

Este producto sanitario pertenece a la categoría de «Mascarillas para ventilación no invasiva y racores correspondientes», e incluye mascarillas nasales con almohadillas nasales y oronasales, además de los racores correspondientes para uso doméstico y hospitalario por parte de uno o más pacientes que necesiten terapia de ventilación no invasiva con presión positiva (NPPV).

INDICACIONES DE USO Y USUARIOS PREVISTOS

Respirore Primo P es una mascarilla con almohadillas nasales reutilizable con orificios de exhalación calibrados (Vented), destinada a ser utilizada en casa o en ambiente hospitalario por un solo paciente adulto (que pesen más de 30 kg) a lo que se le haya prescrito una terapia de ventilación no invasiva con presión positiva (NPPV), por ejemplo una terapia de las vías respiratorias de presión continua (CPAP) o Binivel (BiPAP).

⚠ ADVERTENCIAS

- La mascarilla sólo debe utilizarse con equipos de presión positiva recomendados por su médico o terapeuta respiratorio que suministren al menos una presión equivalente a 4 cmH₂O: a presiones inferiores, no se garantiza la salida segura del aire exhalado a través de los orificios de exhalación, por lo que puede producirse una reinspiración parcial.
- Antes de utilizar la mascarilla, es necesario comprobar siempre que los orificios de exhalación no están obstruidos, ni siquiera parcialmente, para no poner en peligro la seguridad y la calidad de la terapia.
- En el caso de malestar, irritación o en presencia de reacciones alérgicas a cualquier componente de la mascarilla, consulte con su médico o terapeuta respiratorio.
- Está prohibido fumar o utilizar llamas libres en el caso de suministro adicional de oxígeno.
- Cuando se utiliza oxígeno y el aparato con presión positiva no está en funcionamiento, apague el aplicador de oxígeno.
- No utilice la mascarilla si tiene la sensación de náusea o vómito.
- Conserve la mascarilla protegida de la luz.
- Antes de usar la mascarilla por primera vez se recomienda lavarla.
- La mascarilla debe limpiarse después de cada uso.
- La frecuencia, los métodos o los agentes de limpieza distintos de los especificados en este manual de uso, pueden poner en peligro la seguridad y la calidad de la terapia.

- Antes de su uso, compruebe la integridad de la mascarilla. Avise a su distribuidor, en el caso que haya sufrido cualquier tipo de daño durante el transporte.
- Es necesario eliminar y sustituir el componente dañado de la mascarilla en el caso de deterioro visible como grietas, desgarros, etc...
- No deje los componentes de la mascarilla sin custodiar ya que los niños podrían tragarse algunos de estos.
- Para no comprometer la correcta funcionalidad del conjunto tubo, se recomienda no someterlo a tracción, y en general, manipularlo cuidadosamente.
- Póngase en contacto con su distribuidor como profesional sanitario en caso de problemas funcionales, problemas de tamaño o dudas relacionadas con el uso del dispositivo médico.

Cualquier accidente grave que se produzca en relación con el dispositivo debe notificarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que reside el usuario y / o el paciente.

2 - COMPONENTES DE LA MASCARILLA (sección A)

a) almohadillas nasales; b) armazón; c) conjunto tubo; d) cinta de sujeción del tubo; e) hebilla posterior; f) hebilla superior.

NOTA: El envase contiene tres almohadillas nasales, tallas S, M y L.

3 - PONERSE LA MASCARILLA (sección B)

- Fijar el conjunto tubo (c) en la cinta de sujeción (d).
- Agarrar el armazón (b) con una mano, manteniendo los brazos laterales mirando hacia arriba. Con la otra mano, tirar de la parte de tela del armazón (B.1).
- Poner el armazón (b) en la cabeza e introducir las almohadillas nasales (a) en la nariz (B.2).
- Ajustar la tensión de la cinta posterior (B.3).
- Ajustar la tensión de la cinta superior (B.4).
- Conecte el racor giratorio del conjunto tubo (c) al tubo del equipo y, luego, encienda el equipo a la presión prescrita.

4 - USO DE LA MASCARILLA

Para desmontar y volver a montar la mascarilla correctamente, consulte las ilustraciones respectivas de las secciones C - D.

5 - LIMPIEZA DE LA MASCARILLA

Para la limpieza diaria, la mascarilla debe desmontarse en sus componentes, cada uno de los cuales (a excepción del armazón) debe

lavarse cuidadosamente con agua tibia (aprox. 30°C) usando jabón neutro y luego enjuagarse a fondo con agua potable. Por último, las piezas deben secarse al aire libre, lejos de la luz solar directa.

Para la limpieza del armazón, realice el mismo procedimiento semanalmente.

⚠ PRECAUCIONES

- Preste particular atención cuando elimine la suciedad de los orificios de exhalación.
- El armazón sólo se puede lavar con agua.
- No limpie la mascarilla con soluciones que contengan alcohol, compuestos aromáticos, humidificadores, agentes antibacterianos, agentes hidratantes o aceites aromáticos, ya que dañaría el producto y reduciría su vida útil.
- No deje la máscara sumergida durante más de 10 minutos.
- No limpie la máscara en el lavavajillas.
- Comprobar cuidadosamente todos los componentes para asegurarse de que no hay jabón depositado o cuerpos extraños en el interior de la máscara.

6 - RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS

PROBLEMAS	CAUSAS POSIBLES	SOLUCIONES
El flujo de aire no llega a la mascarilla.	- Generador de flujo apagado o no funciona. - Circuito del paciente no conectado de forma correcta.	- Conecte o ajuste el generador de flujo. - Conecte el circuito del paciente al generador de flujo y a la mascarilla.
Pérdidas de aire ruidosas y molestas.	- La mascarilla no se ha montado correctamente. - La mascarilla no está colocada de forma correcta. - La talla de la mascarilla podría ser incorrecta.	- Desmontar la mascarilla y volver a montarla siguiendo las instrucciones del manual de uso. - Vuelva a colocar la mascarilla en la cara y ajuste las correas del arnés como se describe en el manual de uso. - Ponerse en contacto con el médico o con un técnico para encontrar la talla correcta.

PROBLEMAS	CAUSAS POSIBLES	SOLUCIONES
Los orificios de exhalación se ensucian hasta el punto de ocurrirse.	Limpieza diaria incorrecta o insuficiente	Limpiar los orificios de exhalación usando un cepillo de cerdas suaves.

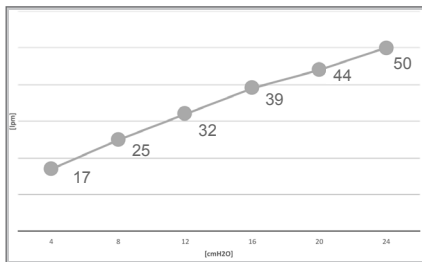
7 - ELIMINACIÓN

Los componentes de la mascarilla están realizados con los materiales que se indican en la parte inferior. Estos no contienen sustancias peligrosas y pueden eliminarse como desechos domésticos normales.

COMPONENTE	MATERIAL
Almohadillas nasales (a)	Silicona
Armazón (b)	Nailon + Nailon/UBL/Poliuretano
Conjunto tubo (c)	Polycarbonato + Copolímero de Etileno-Octeno + POM
Cinta de sujeción del tubo (d) y hebillas (e), (f)	Nailon

8 - DATOS TÉCNICOS

CURVA DE PRESIÓN - FLUJO*



*A causa de diferencias de fabricación, el flujo que sale de los orificios de exhalación podría variar ($\pm 10\%$).

Información reglamentaria	Marcado CE de acuerdo con el Reglamento 2017/745 (UE) y sus posteriores modificaciones de aplicación. Clase IIa Norma principal del producto UNI EN ISO 17510
Intervalo de presión de funcionamiento	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Intervalo de temperatura de funcionamiento	+5 °C / +40 °C
Espacio muerto	Talla S: 20 ml Talla M: 21 ml Talla L: 23 ml
Resistencia	a 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O a 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
Presión sonora ponderada A (UNI EN ISO 3744)	11,5 \pm 3,2 dB(A)
Potencia sonora ponderada A (UNI EN ISO 3744)	18,2 \pm 3,2 dB(A)
Dimensiones	40 x 55 x 70 mm
Peso	Talla S: 65,5 g Talla M: 66 g Talla L: 66,5 g

9 - CERTIFICADO DE GARANTÍA

Air Liquide Medical Systems S.r.l. garantiza su producto contra defectos de material o fabricación por un período de 180 días a partir de la fecha de compra siempre que se respeten las condiciones de uso indicadas en las instrucciones de uso.

Si el producto resultara defectuoso en condiciones normales de uso, Air Liquide Medical Systems S.r.l. reparará o reemplazará, a su criterio, el producto defectuoso o sus componentes.

El fabricante se considera responsable de la seguridad, la fiabilidad y el rendimiento del dispositivo si se utiliza de acuerdo con las instrucciones de uso y el uso previsto.

Durante todo el período de garantía, es necesario conservar el embalaje original. La garantía en caso de defectos del producto se puede hacer valer

poniéndose en contacto con su distribuidor.

Para obtener más información sobre sus derechos de garantía, comuníquese con su distribuidor.

COPYRIGHT

Toda la información contenida en el presente manual no puede ser utilizada para finalidades diferentes de aquellos originales. Este manual es propiedad de Air Liquide Medical Systems S.r.l. y no puede ser reproducido, de forma total o parcial, sin la autorización escrita de la empresa. Todos los derechos están reservados.

ACTUALIZACIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Para mejorar de manera continua las prestaciones, la seguridad y la fiabilidad, todos los dispositivos médicos fabricados por Air Liquide Medical Systems S.r.l. están periódicamente sometidos a revisiones y modificaciones. Los manuales de instrucciones son modificados para asegurar su constante coherencia con las características de los dispositivos introducidos en el mercado. En caso de que el manual de instrucciones que acompaña al presente dispositivo se perdiera, es posible obtener del fabricante una copia de la versión correspondiente del dispositivo entregado citando las referencias que se muestran en la etiqueta.

ITALIANO

1 - DESTINAZIONE D'USO

Il presente dispositivo medico appartiene alla categoria "Maschere per ventilazione non invasiva e relativi raccordi", la quale include maschere nasali, a cuscinetti nasali e oronasali, insieme ai relativi raccordi, destinate ad essere usate a domicilio o in ambiente ospedaliero da uno o più pazienti che necessitano di terapia di ventilazione non invasiva a pressione positiva (NPPV).

INDICAZIONE D'USO & UTILIZZATORI PREVISTI

Respireo Primo P è una maschera a cuscinetti nasali riutilizzabile con fori di esalazione calibrati (Vented), destinata ad essere usata a domicilio o in ambiente ospedaliero da un singolo paziente adulto (peso superiore a 30 kg) a cui sia stata prescritta una terapia di ventilazione non invasiva a pressione positiva (NPPV), per esempio una terapia delle vie aeree a pressione continua positiva (CPAP) o Bilevel (BiPAP).

AVVERTENZE

- La maschera va usata esclusivamente con apparecchiature a pressione positiva consigliate dal proprio medico o terapista respiratorio che erogino almeno una pressione pari a 4 cmH₂O: a pressioni inferiori, non è garantita la fuoriuscita in sicurezza dell'aria espirata attraverso i fori di esalazione e si potrebbe quindi verificare una parziale re-inspirazione.
- Prima di utilizzare la maschera, è necessario controllare sempre che i fori di esalazione non siano ostruiti, anche solo parzialmente, per non mettere a repentaglio la sicurezza e la qualità della terapia.
- In caso di fastidio, irritazione od in presenza di reazioni allergiche ad un qualsiasi componente della maschera, consultare il proprio medico o fisioterapista respiratorio.
- In caso di somministrazione aggiuntiva di ossigeno, è vietato fumare o utilizzare fiamme libere.
- Quando si utilizza dell'ossigeno e l'apparecchiatura non è in funzione, spegnere l'erogatore dell'ossigeno.
- Non utilizzate la maschera in presenza di vomito o nausea.
- Conservare la maschera al riparo dalla luce.
- Si consiglia di lavare la maschera prima del primo utilizzo.
- La maschera deve essere pulita dopo ogni utilizzo.
- Frequenza, metodi o agenti di pulizia diversi da quelli specificati in questo manuale d'uso possono mettere a repentaglio la sicurezza e la qualità della terapia.
- Prima dell'uso verificare l'integrità della maschera. Qualora abbia subito danni durante il trasporto, avvisare il proprio rivenditore.
- In caso di deterioramento visibile (crepe, strappi, ecc.), è necessario eliminare e sostituire il componente della maschera danneggiato.
- Non lasciare incustoditi i componenti della maschera, alcuni di questi potrebbero essere inghiottiti dai bambini.
- Per evitare di compromettere la corretta funzionalità dell'insieme tubo, si consiglia di non tirarlo e, in generale, di maneggiarlo con cura.
- Contatta il tuo distributore in veste di professionista sanitario in caso di problemi funzionali, problemi di taglia o per dubbi legati all'utilizzo del dispositivo medico.

Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al fabbricante e all'autorità competente dello Stato Membro in cui l'utilizzatore e/o il paziente risiede.

2 - COMPONENTI DELLA MASCHERA (sezione A)

a) cuscinetti nasali; b) telaio; c) assieme tubo; d) fascia reggi tubo; e) fibbia posteriore; f) fibbia superiore.

NOTA: La confezione contiene tre cuscinetti nasali taglia S, M e L.

3 - INDOSSARE LA MASCHERA (sezione B)

- Fissare l'assieme tubo (c) nella fascia reggi tubo (d).
- Afferrare il telaio (b) con una mano, tenendo le aste laterali rivolte verso l'alto. Con l'altra mano, tirare la parte in tessuto del telaio (B.1).
- Posizionare il telaio (b) in testa ed inserire i funghetti del cuscinetto nasale (a) nelle narici (B.2).
- Regolare la tensione della fascia posteriore (B.3).
- Regolare la tensione della fascia superiore (B.4).
- Collegare il raccordo girevole dell'assieme tubo (c) al tubo dell'apparecchiatura, quindi accendere l'apparecchiatura alla pressione prescritta.

4 - UTILIZZO DELLA MASCHERA

Per smontare e riassemblare correttamente la maschera, far riferimento alle rispettive illustrazioni presenti in sezione C - D.

5 - PULIZIA DELLA MASCHERA

Per la pulizia quotidiana, la maschera deve essere smontata nei suoi componenti, ciascuno dei quali (ad eccezione del telaio) deve essere lavato con cura in acqua tiepida (circa 30°C) usando sapone neutro e poi risciacquato abbondantemente con acqua potabile. Infine, le parti devono essere asciugate all'aria, al riparo dalla luce solare diretta.

Per la pulizia del telaio, eseguire la stessa procedura settimanalmente.

⚠ PRECAUZIONI

- Prestare particolare cura nel rimuovere lo sporco dai fori di esalazione.
- Il telaio può essere lavata solo in acqua.
- Non utilizzare soluzioni che contengano alcool, composti aromatici, umidificanti, agenti antibatterici, agenti idratanti o oli aromatici per pulire la maschera.
- Non lasciare la maschera immersa per più di 10 minuti.
- Non pulire la maschera nella lavastoviglie.
- Verificare attentamente l'assenza di depositi di sapone da tutti i componenti prima di utilizzare nuovamente la maschera.

6 - RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

PROBLEMI	POSSIBILI CAUSE	SOLUZIONI
Il flusso d'aria non arriva alla maschera.	- Generatore di flusso spento o non funzionante. - Circuito paziente non inserito correttamente.	- Accendere o regolare il generatore di flusso. - Collegare il circuito paziente al generatore di flusso e alla maschera.
Perdite d'aria rumorose e fastidiose.	- La maschera non è stata assemblata correttamente. - La maschera non è posizionata correttamente. - La taglia della maschera potrebbe non essere corretta.	- Disassemblare la maschera e quindi riassemblarla seguendo quanto descritto nel manuale d'uso. - Riposizionare la maschera sul viso e regolare le cinghie della cuffia seguendo quanto descritto nel manuale d'uso. - Rivolgersi al medico o al tecnico al fine di trovare la taglia corretta.
I fori di esalazione si sporcano fino a occludersi.	Pulizia giornaliera incorretta o insufficiente.	Pulire i fori usando una spazzola a setole morbide.

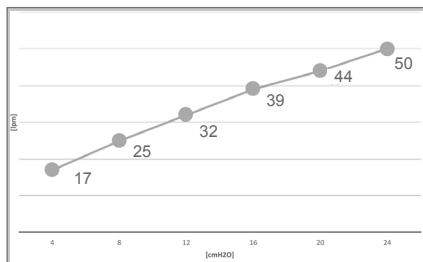
7 - SMALTIMENTO

I componenti della maschera sono realizzati con i materiali sotto indicati. Essi non contengono sostanze pericolose e possono quindi essere smaltiti con i normali rifiuti domestici.

COMPONENTE	MATERIALE
Cuscinetti nasali (a)	Silicone
Telaio (b)	Nylon + Nylon/Poliuretano
Assieme tubo (c)	Policarbonato + Copolimero Etilene-Ottene + POM
Fascia reggi tubo (d) e fibbie (e), (f)	Nylon

8 - DATI TECNICI

CURVA PRESSIONE-FLUSSO



Nota: Per differenze di lavorazione, il flusso uscente dai fori di esalazione potrebbe variare ($\pm 10\%$).

Informazioni regolatorie	Marcatura CE in conformità al Regolamento 2017/745 (EU) e successive modifiche e integrazioni. Classe IIa Principale norma di prodotto UNI EN ISO 17510
Intervallo di pressione operativa	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Intervallo di temperatura operativa	+5 °C / +40 °C
Spazio morto	Taglia S: 20 mL Taglia M: 21 mL Taglia L: 23 mL
Resistenza	a 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O a 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
Pressione sonora ponderata A (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
Potenza sonora ponderata A (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Dimensioni	40 x 55 x 70 mm
Peso	Taglia S: 65,5 g Taglia M: 66 g Taglia L: 66,5 g

9 - CERTIFICATO DI GARANZIA

Air Liquide Medical Systems S.r.l. garantisce il suo prodotto da difetti dei materiali o di fabbricazione per un periodo di 180 giorni a partire dalla data di acquisto purché vengano rispettate le condizioni d'utilizzo indicate nelle istruzioni per l'uso.

Se il prodotto dovesse risultare difettoso in condizioni di uso normale, Air Liquide Medical Systems S.r.l. provvederà a riparare o sostituire, a sua discrezione, il prodotto difettoso o i suoi componenti.

Il fabbricante si considera responsabile della sicurezza, dell'affidabilità e delle prestazioni del dispositivo se esso viene utilizzato conformemente alle istruzioni d'uso ed alla sua destinazione d'uso.

Il fabbricante si considera responsabile della sicurezza, dell'affidabilità e delle prestazioni del dispositivo se le riparazioni vengono effettuate presso il fabbricante stesso o presso un laboratorio da lui autorizzato.

Per tutto il periodo di garanzia è necessario conservare l'involucro originale. La garanzia in caso di difetti del prodotto può essere fatta valere contattando il vostro rivenditore.

Per ulteriori informazioni sui diritti previsti dalla garanzia, rivolgetevi al vostro rivenditore.

COPYRIGHT

Tutte le informazioni contenute nel presente manuale non possono essere usate per scopi diversi da quelli originali. Questo manuale è di proprietà di Air Liquide Medical Systems S.r.l. e non può essere riprodotto, interamente o in parte, senza autorizzazione scritta da parte dell'azienda. Tutti i diritti sono riservati.

AGGIORNAMENTO CARATTERISTICHE TECNICHE

Al fine di migliorarne continuamente le prestazioni, la sicurezza e l'affidabilità, tutti i dispositivi medici prodotti da Air Liquide Medical Systems S.r.l. sono periodicamente soggetti a revisione ed a modifiche. I manuali di istruzione vengono pertanto modificati per assicurare la loro costante coerenza con le caratteristiche dei dispositivi immessi sul mercato. Nel caso il manuale di istruzione che accompagna il presente dispositivo venisse smarrito, è possibile ottenere dal fabbricante una copia della versione corrispondente al dispositivo fornito citando i riferimenti riportati nell'etichetta.

1 - UTILIZAÇÃO PREVISTA

Este dispositivo médico pertence à categoria “Máscaras para ventilação não invasiva e respetivas uniões”, que inclui as máscaras nasais, nasais com almofada e oronasais, juntamente com as suas uniões, destinadas a serem utilizadas em casa ou num ambiente hospitalar por um ou mais pacientes que necessitem de terapia de ventilação não invasiva com pressão positiva (NPPV).

INDICAÇÃO DE UTILIZAÇÃO E UTILIZADORES PREVISTOS

Respireo Primo P é uma máscara com almofadas nasais reutilizável com orifícios de exalação calibrados (Vented), destinada a ser usada em casa ou em ambiente hospitalar por um único paciente adulto (peso superior a 30 kg) ao qual foi prescrita uma terapia de ventilação não invasiva por pressão positiva (NPPV), por exemplo, uma terapia das vias aéreas por pressão contínua positiva (CPAP) ou Bilevel (BiPAP).

⚠ ADVERTÊNCIAS

- A máscara deve ser usada exclusivamente com equipamentos sob pressão positiva (aconselhados pelo médico ou terapeuta respiratório), que forneçam uma pressão equivalente pelo menos a 4 cmH₂O: com pressões inferiores, a saída segura do ar exalado através dos orifícios de exalação não é garantida e, portanto, pode ocorrer uma reinalação parcial.
- Antes de utilizar a máscara, é necessário verificar sempre se os furos de exalação não estão obstruídos, mesmo que apenas parcialmente, para não comprometer a segurança e a qualidade da terapia.
- Em caso de desconforto, irritação ou na presença de reações alérgicas a qualquer componente da máscara, consultar seu médico ou fisioterapeuta respiratório.
- Em caso de administração adicional de oxigénio, é proibido fumar ou utilizar chamas livres.
- Quando o oxigénio é utilizado e o equipamento sob pressão positiva não está a funcionar, desliga o fornecedor de oxigénio.
- Não utilizar a máscara em presença de vômito ou náusea.
- Conservar a máscara ao abrigo da luz.
- Aconselha-se lavar a máscara antes do primeiro uso.
- A máscara deve ser limpa após cada uso.

- Frequência, métodos ou agentes de limpeza diferentes daqueles especificados neste manual de uso podem comprometer a segurança e a qualidade da terapia.
- Antes do uso, verificar a integridade da máscara. Caso tenha sofrido danos durante o transporte, avise o seu revendedor.
- Em caso de deterioração visível (fendas, rasgos, etc.), é necessário eliminar e substituir o componente danificado da máscara.
- Não deixar os componentes da máscara sem vigilância, alguns deles podem ser engolidos por crianças.
- Para evitar comprometer a correta funcionalidade do conjunto tubo, aconselha-se não o submeter à tração e, em geral, manuseá-lo com cuidado.
- Entre em contato com seu distribuidor como profissional de saúde em caso de problemas funcionais, de tamanho ou em caso de dúvidas relacionadas ao uso do dispositivo médico.

Qualquer acidente grave que ocorra em relação ao dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do Estado Membro em que o utilizador e / ou doente reside.

2 - COMPONENTES DA MÁSCARA (secção A)

a) almofadas nasais; b) corpo; c) conjunto tubo; d) abraçadeira tubo; e) fivela traseira; f) fivela superior.

OBS. A embalagem contém três almofadas nasais, medida S, M e L.

3 - VESTIR A MÁSCARA (secção B)

- Fixar o conjunto tubo (c) na abraçadeira de tubo (d).
- Pegar o corpo (b) com uma mão, segurando as hastes laterais viradas para cima. Com a outra mão, puxar a parte de tecido do corpo (B.1).
- Posicionar o corpo (b) na cabeça e introduzir as almofadas nasais (a) nas narinas (B.2).
- Regular a tensão da cinta traseira (B.3).
- Regular a tensão da cinta superior (B.4).
- Conectar o encaixe giratório do conjunto tubo (c) ao tubo do equipamento, então ligar o aparelho na pressão prescrita.

4 - USO DA MÁSCARA

Para desmontar e remontar corretamente a máscara, consultar as respectivas ilustrações presentes na seção C - D.

5 - LIMPEZA DA MÁSCARA

Para a limpeza diária, a máscara deve ser desmontada nos seus componentes, cada um dos quais (com exceção do corpo) deve ser lavado com água morna (cerca 30°C) e sabão neutro e depois enxaguar abundantemente com água potável. Enfim, as partes devem ser deixadas a secar ao ar, ao reparo da luz solar direta.

Para a limpeza do corpo, executar o mesmo procedimento semanalmente.

PRECAUÇÕES

- Prestar atenção especial ao remover a sujidade dos furos de exalação.
- O corpo pode ser lavado apenas com água.
- Não limpe a máscara com soluções que contenham álcool, compostos aromáticos, umectantes, agentes antibacterianos, agentes hidratantes ou óleos aromáticos.
- Não molhe a máscara durante mais de 10 minutos.
- Não lave a máscara na máquina de lavar louça.
- Verifique minuciosamente a ausência de depósitos de sabão ou corpos estranhos em cada um dos componentes antes de utilizar a máscara após a lavagem.

6 - RESOLUÇÃO DOS PROBLEMAS

PROBLEMAS	POSSÍVEIS CAUSAS	SOLUÇÕES
O fluxo de ar não chega à máscara.	- Gerador de fluxo desligado ou não funcionando. - Circuito do paciente não inserido corretamente.	- Ligar ou regular o gerador de fluxo. - Conectar o circuito paciente ao gerador de fluxo e à máscara.

PROBLEMAS	POSSÍVEIS CAUSAS	SOLUÇÕES
Escapes de ar barulhentos e inconvenientes.	- A máscara não foi montada corretamente. - A máscara não está posicionada corretamente. - O tamanho da máscara pode não estar correto.	- Desmontar a máscara e então remontar seguindo o descrito no manual de uso. - Reposicionar a máscara no rosto e ajustar as correias do rosto e ajustar as correias do rosto conforme descrito no manual de uso. - Dirigir-se ao médico ou ao técnico a fim de encontrar o tamanho correto.
Os orifícios de exalação sujam até ficarem entupidos.	Limpeza diária incorreta ou insuficiente.	Limpar os orifícios de exalação usando uma escovinha com cerdas macias.

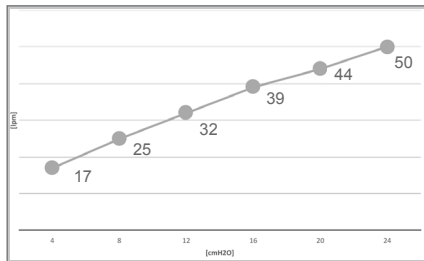
7 - ELIMINAÇÃO

Os componentes da máscara são realizados com os materiais abaixo indicados. Eles não contêm substâncias perigosas e, portanto, podem ser eliminados com os resíduos domésticos normais.

COMPONENTE	MATERIAL
Almofadas nasais (a)	Silicone
Corpo (b)	Nylon + Nylon/UBL/Poliuretano
Conjunto tubo (c)	Polycarbonato + Copolímero de Etileno-Octeno + POM
Abraçadeira tubo (d) e fivelas (e), (f)	Nylon

8 - DADOS TÉCNICOS

CURVA DE PRESSÃO - FLUXO*



*Por diferenças de processamento, o fluxo que sai pelos furos de exalação pode variar ($\pm 10\%$).

Informações regulatórias	Marca CE em conformidade com o Regulamento 2017/745 (EU) e modificações de implementação posteriores. Classe IIa Principal norma de produt UNI EN ISO 17510
Intervalo de pressão operativa	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Intervalo de temperatura operativa	+5 °C / +40 °C
Espaço morto	Tamanho S: 20 ml Tamanho M: 21 ml Tamanho L: 23 ml
Resistência	a 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O a 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
Pressão sonora ponderada A (UNI EN ISO 3744)	11,5 \pm 3,2 dB(A)
Potência sonora ponderada A (UNI EN ISO 3744)	18,2 \pm 3,2 dB(A)

Dimensões	40 x 55 x 70 mm
Peso	Tamanho S: 65,5 g Tamanho M: 66 g Tamanho L: 66,5 g

9 - CERTIFICADO DE GARANTIA

Air Liquide Medical Systems S.r.l. garante o seu produto por defeitos de materiais ou de fabricação por um período de 180 dias a partir da data de aquisição desde sejam respeitadas as condições de uso indicadas nas instruções para o uso.

Se o produto apresentar defeito em condições de uso normal, Air Liquide Medical Systems S.r.l. providenciará reparar ou substituir, a seu critério, o produto defeituoso ou os seus componentes.

O fabricante se considera responsável pela segurança, confiabilidade e desempenho do dispositivo se o mesmo for utilizado conforme as instruções de uso e a sua destinação de uso.

Por todo o período de garantia é necessário conservar a embalagem original. A garantia em caso de defeitos do produto pode ser solicitada entrando em contacto com seu revendedor.

Para mais informações sobre os direitos previstos pela garantia, dirigir-se ao seu revendedor.

COPYRIGHT

Todas as informações contidas no presente manual não podem ser usadas para finalidades diferentes daquelas originais. Este manual é de propriedade da Air Liquide Medical Systems S.r.l. e não pode ser reproduzido, inteiramente ou em parte, sem autorização por escrito por parte da empresa. Todos os direitos são reservados.

ATUALIZAÇÃO DAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

A fim de melhorar continuamente o desempenho, a segurança e a confiabilidade, todos os dispositivos médicos produzidos pela Air Liquide Medical Systems S.r.l. estão periodicamente sujeitos a revisão e a modificações.

Os manuais de instrução, portanto, são modificados para assegurar a sua constante coerência com as características dos dispositivos colocados no mercado. No caso em que o manual de instruções que acompanha o presente dispositivo for perdido, é possível obter do fabricante uma cópia da versão correspondente ao dispositivo fornecido, citando as referências indicadas na etiqueta.

1 - TILSIGTET BRUG

Dette medicinske udstyr tilhører kategorien "Masker til ikke-invasiv ventilation og deres forbindelser", der inkluderer nasalmasker, med næsepuder og næse/mundmasker sammen med deres tilhørende forbindelser. Det er beregnet til brug i hjemmet eller i et hospitalsmiljø af en eller flere patienter, der har behov for ikke-invasiv ventilationsbehandling med positivt tryk (NPPV).

BRUGSANVISNING OG TILSIGTEDE BRUGERE

Respireo Primo P er en genanvendelig næsemaske med sidepuder med kalibrerede udåndingsåbninger (Vented), der er beregnet til at blive brugt hjemme eller på hospitaler af en enkelt voksen patient (som vejer over 30 kg), som er blevet ordineret ikke-invasiv ventilation med positivt tryk (NIPPV) f.eks. behandling af luftvejene med kontinuerligt positivt tryk (CPAP) eller Bilevel-behandling (BiPAP).

⚠ ADVARSLER

- Masken må kun anvendes med positivt trykudstyr, der anbefales af lægen eller respirationsterapeuten, og som leverer et minimumstryk på 4 cmH₂O: ved lavere tryk kan sikker udledning af udåndingsluften ikke garanteres gennem udåndingsåbningerne, og der kan derfor forekomme delvis genindånding.
- Før masken anvendes, skal det kontrolleres, at udåndingsåbningerne ikke er tilstoppede, selv ikke delvist, for ikke at bringe behandlingens sikkerhed og kvalitet i fare.
- I tilfælde af ubehag, irritation eller allergiske reaktioner over for en af maskens komponenter skal du kontakte lægen eller respirationsterapeuten.
- Det er forbudt at ryge eller bruge åben ild, når der anvendes yderligere ilttilførsel.
- Når der anvendes ilt, og udstyret ikke er i brug, skal iltdispenseren slukkes.
- Brug ikke masken i tilfælde af opkastning eller kvalme.
- Opbevar masken væk fra lys.
- Det anbefales at du tvætter masken, innan du tar den i bruk första gången.
- Masken skal rengøres efter hver brug.
- Rengøringshyppighed, -metoder eller brug af andre rengøringsmidler end dem, der er angivet i denne brugervejledning, kan bringe behandlingens sikkerhed og kvalitet i fare.
- Kontroller, at masken er intakt, før den tages i brug. Underret forhandleren, hvis masken er blevet beskadiget under transporten.

- Vid synlig försämring (sprickor, rispor osv.) måste du eliminera och byta ut komponenten på den skadade masken.
- Efterlad ikke maske komponenterne uden opsyn, da børn kan sluge dem.
- For at undgå at compromittere af slangeenheden korrekte drift, anbefales det ikke at udsætte den for trækraft, og generelt at håndtere den forsigtigt.
- Kontakt din forhandler som sundhedspersonale i tilfælde af funktionsproblemer, problemer med størrelsen eller spørgsmål vedrørende anvendelse af det medicinske udstyr.

Enhver alvorlig hændelse, der er indtruffet i forbindelse med udstyret, bør indberettes til fabrikanten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er etableret.

2 - MASKENS KOMPONENTER (afsnit A)

- a) nasalpude; b) ramme; c) slangeenhed; d) slangeholderbåndet; e) bagerste spænde; f) øverste spænde.

BEMÆRK: Emballagen indeholder tre nasalpuder, størrelse S, M og L

3 - TAG PÅ DE MASKEN (afsnit B)

- Sæt slangeenheden (c) ind i slangeholderbåndet (d).
- Tag fat i rammen (b) med den ene hånd, mens de tværgående forgreninger vender opad. Træk i rammens stofdel (B.1) med den anden hånd.
- Placer rammen (b) på hovedet, og indsæt puden (pudens næsedupper) (a) i næseborene (B.2).
- Justér bagstroppens stramning (B.3).
- Justér den øverste strops stramning (B.4).
- Tilslut det drejeligt stykke af slangeenheden (c) til udstyrets slange, og tænd derefter for udstyret på det foreskrevne tryk.

4 - BRUG AF MASKEN

For korrekt adskillelse og samling af masken henvises til de respektive billeder i afsnit C - D.

5 - RENGØRING AF MASKEN

Under den daglige rengøring skal masken skilles ad, og hver komponent (bortset fra ramme) skal vaskes omhyggeligt i lunken vand (ca. 30 °C) med neutral sæbe og derefter skylles grundigt med drikkevand. Endelig skal delene lufttørres væk fra direkte sollys.

Udfør samme procedure ugentligt for rengøring af rammen.

△ FORHOLDSREGLER

- Vær særlig omhyggelig med at fjerne snavs fra udåndingsåbningerne.
- Rammen må kun vaskes i vand.
- Brug ikke opløsninger, der indeholder alkohol, aromatiske forbindelser, fugtighedsbevarende midler, antibakterielle midler, hydreringsmidler eller aromatiske olier til at rengøre masken.
- Lad ikke masken ligge i vand i mere end 10 minutter.
- Masken må ikke rengøres i opvaskemaskinen.
- Kontroller omhyggeligt alle komponenter for sæbeaflejringer, før du bruger masken igen.

6 - FEJLFINDING

PROBLEMER	MULIGE ÅRSAGER	LØSNINGER
Luftstrømmen når ikke frem til masken.	- Flowgeneratoren er slukket eller ude af drift. - Patientkredsløbet er ikke indsat korrekt.	- Tænd eller juster flowgeneratoren. - Tilslut patientkredsløbet til flowgeneratoren og masken.
Støjende og ubehagelige luftlækager.	- Masken er ikke samlet korrekt. - Masken er ikke placeret korrekt. - Maskestørrelsen kan være forkert.	- Adskil masken, og saml den derefter igen som beskrevet i brugsvejledningen. - Sæt masken på ansigtet igen, og juster hovedbåndens stropper som beskrevet i brugsvejledningen. - Kontakt lægen eller teknikeren for at finde den rigtige størrelse.
Udåndingshullerne er snavsede og tilstoppede.	Ukorrekt eller utilstrækkelig daglig rengøring.	Fjern snavs fra udåndingshullerne vha en blød tandbørste.

7 - BORTSKAFFELSE

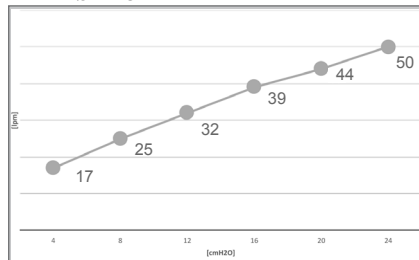
Maskens komponenter er fremstillet af de nedenfor anførte materialer. De

indeholder ingen farlige stoffer og kan derfor bortskaffes sammen med almindeligt husholdningsaffald.

KOMPONENT	MATERIAL
Nasalpude (a)	Silikon
Ramme (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyurethan
Slangeenhed (c)	Polykarbonat + Ethylen-Octen Copolymer + POM
Slangeholderbåndet (d) og spænder (e), (f)	Nylon

8 - TEKNISKE DATA

TRYK-FLØDEKURVE*



*BEMÆRK: Forskellige produktioner kan give visse forskelle i den udådede luftstrøm (±10%).

Lovgivningsmæssige oplysninger	CE-mærkning i overensstemmelse med forordning 2017/745 (EU) og efterfølgende gennemførelsesændringer. Klasse IIa Primær produktstandard UNI EN ISO 17510
Driftstrykinterval	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O

DANSK

Driftstemperaturinterval	+5 °C / +40 °C
Dødt rum	Størrelse lille: 20 ml Størrelse medium: 21 mL Størrelse stor: 23 mL
Modstand	ved 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O ved 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A-vægtet lydtrykniveau (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A-vægtet lyddefektniveau (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Dimensioner	40 x 55 x 70 mm
Vægt	Størrelse lille: 65,5 g Størrelse medium: 66 g Størrelse stor: 66,5 g

9 - GARANTIBEVIS

Air Liquide Medical Systems S.r.l. garanterer sine produkter mod materiale- og fabriktionsfejl i en periode på 180 dage fra købsdatoen, forudsat at brugsbetingelserne, der er angivet i brugsvejledningen, overholdes.

Hvis der opstår fejl under normale driftsforhold, vil Air Liquide Medical Systems S.r.l. efter eget skøn reparere eller udskifte det defekte produkt eller nogen af dets komponenter.

Fabrikanten er ansvarlig for udstyrets sikkerhed, pålidelighed og ydeevne, forudsat at det anvendes i overensstemmelse med brugsanvisningen og kun til det tilsigtede formål.

Den originale emballage skal opbevares i hele garantiperioden. Garantikrav i tilfælde af produktfejl kan gøres gældende ved at kontakte forhandleren.

For yderligere oplysninger om dine rettigheder i henhold til garantien bedes du kontakte forhandleren.

OPHAVSRET

Alle oplysninger i denne vejledning må ikke anvendes til andre formål end det oprindelige formål. Denne manual er Air Liquide Medical Systems S.r.l.'s ejendom og må ikke reproduceres, hverken helt eller delvist, uden skriftlig tilladelse fra virksomheden. Alle rettigheder forbeholdes.

OPDATERING AF TEKNISKE EGENSKABER

Air Liquide Medical Systems S.r.l. gennemgår og ændrer med jævne mellemrum alle sine medicinske udstyr for at forbedre deres ydeevne, sikkerhed og pålidelighed.

DANSK

Brugsvejledningen opdateres derfor for at sikre, at de er i konstant overensstemmelse med egenskaberne, der gælder for udstyret der markedsføres. Hvis brugsvejledningen, der følger med dette udstyr, går tabt, er det muligt at få en erstatningskopi fra producenten ved at angive referencerne på etiketten.

NORSK

1 - TILTENKT BRUK

Dette medisinske udstyret tilhører kategorien 'Ikke-invasive ventilasjonsmasker og deres tilbehør', som omfatter nese-, nesepute- og oronasalmasker, sammen med deres tilbehør som er beregnet til bruk hjemme eller i sykehusmiljøer av en eller flere pasienter som trenger ikke-invasiv ventilasjonsbehandling med positivt trykk (NIPPV).

BRUKSANVISNING OG TILTENKTE BRUKERE

Respireo Primo P er en gjenbrukbar neseputemaske som er uten kalibrerte utpustningsåpninger (Vented), der er beregnet til bruk hjemme eller i sykehusmiljøer av en enkelt voksen pasient (som veier over 30 kg) som har fått resept på ikke-invasiv ventilasjonsbehandling med positivt trykk (NIPPV), f.eks. sammenhengende positiv trykkbehandling av luftveiene (CPAP) eller Bilevel behandling med positivt luftveistrykk (BiPAP).

⚠ ADVARSLER

- Masken må bare brukes med positivt trykkutstyr som er anbefalt av legen eller pusteterapeuten, som gir et minste trykk på 4 cmH₂O: ved lavere trykk er sikkerhetsutslipp av utpustet luft gjennom utpustingsåpningene ikke garantert, og dermed kan det oppstå situasjoner med en delvis gjeninnpust.
- Før du bruker masken må du kontrollere at utpustingsåpningene ikke er helt eller delvis tilstoppet, slik at sikkerheten og kvaliteten av behandlingen ikke settes i fare.
- Kontakt lege eller sykepleier dersom det oppstår ubehag, irritasjon eller allergiske reaksjoner fremkallet av deler av masken.
- Ved ekstra oksygentilførsel er røyking eller bruk av åpen ild forbudt.
- Når du bruker oksygen og utstyret ikke er i drift, slå av oksygenbeholderen.
- Ikke bruk masken ved oppkast eller kvalme.
- Holdes unna lys.

- Det anbefales at vaske masken før første bruk.
- Masken må rengjøres etter hver bruk.
- Hyppigheten og metodene for rengjøring eller bruken av rengjøringsmidler som er forskjellig fra det som er angitt i denne bruksanvisningen kan sette sikkerheten og kvaliteten av behandlingen i fare.
- Før masken tas i bruk, sjekk at den er uskadet. Kontakt forhandleren dersom den har blitt skadet under transporten.
- Ved synlige skader (rifter, sprekker, osv.) skal den skadde delen fjernes og delen skal skiftes ut.
- Ikke la maskekomponentene være uten tilsyn, noen av disse kan svelges av barn.
- For å unngå å redusere funksjonen til slangeenheten, anbefales det å ikke utsette den for trekkraft, og generelt håndtere den forsiktig.
- Som helsearbeider kan du ta kontakt med forhandleren ved funksjonelle problemer, størrelsesproblemer eller med spørsmål som gjelder bruksområdene til det medisinske utstyret.

Enhver alvorlig hendelse som har oppstått i forbindelse med utstyret skal rapporteres til produsenten og den kompetente myndigheten i medlemsstaten der brukeren og/eller pasienten er etablert.

2 - MASKENS KOMPONENTER (avsnitt A)

a) neseputer; b) ramme; c) slangeenhet; d) holdestroppen til slangen; e) bakre spenne; f) overlegen spenne.

MERK: Pakken inneholder tre neseputer i størrelsene S, M og L.

3 - HVORDAN TAR PÅ MASKEN (avsnitt B)

- Fest slangeenheten (c) i holdestroppen til slangen (d).
- Ta tak i rammen (b) med den ene hånden, og hold sidestengene vendt oppover. Med den andre hånden trekker du i stoffdelen til rammen (B.1).
- Posisjoner rammen (b) på hodet og sett inn proppene til neseputen (a) i neseborene (B.2).
- Juster stramheten til bakstroppen (B.3).
- Juster stramheten til den øverste stroppen (B.4).
- Koble den svingbeslag av slangeenheten (c) til røret på utstyret, og slå så utstyret på med det foreskrevne trykket.

4 - BRUK AV MASKEN

For å ta fra hverandre og sette masken sammen igjen, se i bildene av dette i avsnittene C – D.

5 - RENGJØRING AV MASKEN

For daglig rengjøring må komponentene til masken tas fra hverandre og hver av dem (bortsett fra ramme) må vaskes forsiktig i varmt vann (ca. 30 °C) med nøytral såpe. Så må de skylles nøye i rent vann. Til slutt må delene lufttørkes, unna direkte sollys.

Til rengjøring av ramme, gjennomfører du samme fremgangsmåte en gang i uken.

⚠ FORHOLDSREGLER

- Vær spesielt nøye med å vjerne skitt fra utpustingshullene.
- Ramme må bare vaskes med vann.
- For rengjøring av masken, bruk ikke løsninger som inneholder alkohol, aromatiske sammensetninger, fuktamidler, antibakterielle midler eller aromatiske oljer. Disse løsningene kan skade produktet, og forkorte dets levetid.
- Ikke la vasken ligge i mer enn 10 minutter.
- Ikke rengjør masken i oppvaskmaskinen.
- Kontroller nøye at det ikke forekommer rester etter rengjøringsmiddel eller fremmedlegemer inne i masken.

6 - FEILSØKING

PROBLEMER	MULIGE ÅRSAKER	LÖSNINGAR
Ingen luftström när masken.	- Strömningsgeneratoren er slått av eller virker ikke. - Pasientkretsrøret er ikke satt inn riktig.	- Slå på og reguler strömningsgeneratoren. - Koble røret til strömningsgeneratoren og til masken.

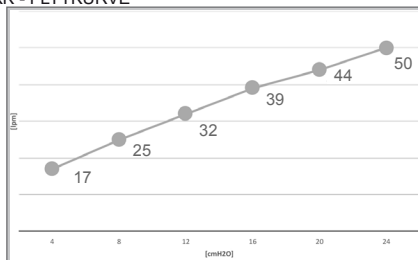
PROBLEMER	MULIGE ÅRSAKER	LØSNINGAR
Støyende og sjenerende luftlekkasjer.	<ul style="list-style-type: none"> - Masken er ikke satt sammen riktig. - Masken er feil posisjonert. - Det er mulig at maskestørrelsen ikke er riktig. 	<ul style="list-style-type: none"> - Demonter masken og sett den sammen igjen i henhold til fremgangsmåten som er beskrevet i bruksanvisningen. - Posisjoner masken på ansiktet igjen og juster hodestroppene i henhold til fremgangsmåten som er beskrevet i bruksanvisningen. - Kontakt legen din eller terapitekniker for å finne riktig maskestørrelse.
Utpustingsåpningene blir sorte/tilstoppede.	Feil/utilstrekkelig daglig rengjøring av masken	Rengjør utpustingsåpningene med en myk tannbørste.

7 - AVHENDING

Maskekomponentene er laget av materialene som er angitt nedenfor. De inneholder ikke farlige stoffer og kan derfor kastes sammen med vanlig husholdningsavfall.

KOMPONENT	MATERIALE
Neseputer (a)	Silikon
Ramme (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyuretan
Slangeenhet (c)	Polykarbonat + Etylen-Okten Kopolymer + POM
Holdestroppen til slangen (d) og spenner (e), (f)	Nylon

8 - TEKNISKE DATA TRYKK - FLYTKURVE*



*Forskjellig fabrikkasjon kan gi visse forskjeller i luftstrømmen i forhold til de verdiene som oppgis i tabellen ($\pm 10\%$).

Forskriftsmessig informasjon	CE-merking i henhold til forskriften 2017/745 (EU) og etterfølgende endringer. Klasse IIa Hovedproduktstandard UNI EN ISO 17510
Driftstrykkintervall	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Driftstemperatur	+5 °C / +40 °C
Dødt luftrom	Størrelse S: 20 ml Størrelse M: 21 ml Størrelse L: 23 ml
Motstand	ved 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O ved 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A-veiet lydtrykk (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A-veiet lydeffekt (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Dimensjoner	40 x 55 x 70 mm
Vekt	Størrelse S: 65,5 g Størrelse M: 66 g Størrelse L: 66,5 g

9 - GARANTIBEVIS

Air Liquide Medical Systems S.r.l. gir en produktgaranti for materiale- og fabrikkasjonsfeil på 180 dager fra og med kjøpsdato, på den betingelse at produktet brukes i overensstemmelse med instruksjonene som gis i bruksanvisningen.

Dersom det oppstår feil på produktet ved normal bruk, vil Air Liquide Medical Systems S.r.l. kostnadsfritt reparere eller skifte ut det defekte produktet eller dets elementer.

Fabrikanten er ansvarlig for apparatets sikkerhet, pålitelighet og ytelse på den betingelse at det brukes i overensstemmelse med denne bruksanvisningen og innen dets angitte bruksområde.

Den originale emballasjen skal oppbevares under hele garantiperioden.

Ved problemer med produktet, kontakt din forhandler for å gjøre garantien gjeldende. For ytterligere informasjon om de rettigheter garantien gir deg, kontakt din forhandler.

COPYRIGHT

Informasjonen i denne bruksanvisningen kan ikke brukes til andre formål enn de som er opprinnelig tiltenkt. Denne bruksanvisningen er Air Liquide Medical System S.r.l.s eiendom og kan ikke gjengis, verken helt eller delvis, uten skriftlig tillatelse fra selskapet. Med forbehold om alle rettigheter.

OPPDATERING AV TEKNISKE SPESIFIKASJONER

Med ønske om en konstant bedring av ytelsene, sikkerheten og påliteligheten gjennomgår alle medisinske produkter fra Air Liquide Medical Systems S.r.l. periodiske kontroller og endringer.

Bruksanvisningene blir endret etter dette for å sørge for konstant koherens med apparatene som selges. Dersom du mister bruksanvisningen som følger med dette apparatet, kan du be fabrikanten om et eksempel av den versjonen som svarer til det utstyret du bruker, ved å oppgi de referansene som står oppført på etiketten.

1 - AVSEDD ANVÄNDNING

Denna medicintekniska produkt tillhör kategorin "Masker för icke-invasiv ventilation och tillhörande kopplingar", som omfattar näsmasker, näsdynor och oronasalmasker samt tillhörande kopplingar, avsedda att användas i hemmet eller i sjukhusmiljö av en eller flera patienter som behöver behandling med icke-invasiv övertrycksventilering (NPPV).

INDIKATIONER FÖR ANVÄNDNING OCH AVSEDDA ANVÄNDARE

Respireo Primo P är en återanvändbar mask med näskuddar med kalibrerade utandningshål (Vented) som är avsedd att användas i hemmet eller i sjukhusmiljö av en enda vuxen patient (som väger mer än 30 kg) för vilka det föreskrivits en ej invasiv ventilationsbehandling med positivt tryck (NPPV), till exempel en behandling av luftvägarna med kontinuerligt positivt tryck (CPAP) eller Bilevel (BiPAP).

⚠ VARNINGAR

- Masken får endast användas med utrustning med positivt tryck, som rekommenderats av din läkare eller andningsterapeut och som tillhandahåller ett tryck på åtminstone 4 cmH₂O; vid lägre tryck garanteras inte utsläpp i säkerhet av den utandade luften genom utandningshålen och därför skulle en partiell återinandning kunna inträffa.
- Innan masken används ska du alltid kontrollera att utandningshålen inte är igensatta, även om bara delvis, för att inte äventyra behandlingens säkerhet och kvalitet.
- Vid obehag, irritation eller vid förekomst av allergiska reaktioner mot vilken komponent som helst på masken, ska du rådfråga din läkare eller andningsterapeut.
- Vid ytterligare tillförsel av syre är det förbjudet att röka eller använda öppen eld.
- När syrgas används och utrustningen inte är i drift, stäng av syrgasdispensern.
- Använd inte masken om du mår illa eller kräks.
- Förvara masken skyddad från ljus.
- Det rekommenderas att du tvättar masken, innan du tar den i bruk första gången.
- Masken ska rengöras efter varje användning.
- Frekvens, metoder eller andra rengöringsmedel än de som specificerats i denna bruksanvisning, kan äventyra behandlingens säkerhet och kvalitet.
- Innan du använder masken, ska du verifiera att den är hel.

Om den skulle ha skadats under transport, ska du meddela din återförsäljare.

- Vid synlig försämring (sprickor, rispor osv.) måste du eliminera och byta ut komponenten på den skadade masken.
- Lämna inte maskens komponenter utan tillsyn, vissa av dessa skulle kunna sväljas av barn.
- För att inte äventyra slangenheten korrekta funktion, rekommenderas det att man inte drar i den och att den hanteras med försiktighet.
- Kontakta din återförsäljare som sjukvårdspersonal vid funktionsproblem, storleksproblem eller om du tvivlar på applikationen för medicintekniska produkter.

Alla allvariga händelser som har inträffat i samband med enheten ska rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och / eller patienten är etablerad.

2 - MASKENS KOMponentER (sektion A)

a) näskuddar; b) ram; c) slangenhet; d) rem för slangfäste; e) bakre spänne; f) övre spänne.

ANM: Förpackningen innehåller tre näskuddar i storlek S, M och L.

3 - TA PÅ SIG MASKEN (sektion B)

- Fäst slangenheten (c) i fästremmen för slangen (d).
- Greppa om ramen (b) med ena handen med sidokalmarna vända uppåt. Dra i maskramens tygdel med andra handen (B.1).
- Sätt ramen (b) på huvudet och för in mjukdelen (a) i näsborrarna (B.2).
- Spänn vid behov den bakre remmen (B.3).
- Spänn vid behov den övre remmen (B.4).
- Anslut den svivelkoppling av slangenheten (c) till apparatens slang, och slå sen på utrustningen vid föreskrivet tryck.

4 - ANVÄNDNING AV MASKEN

För att montera ned och återmontera masken korrekt, hänvisas till de respektive illustrationerna i sektion C - D.

5 - RENGÖRING AV MASKEN

För daglig rengöring ska masken monteras ned i sina komponenter, av vilka var och (bortsett från ram) en ska tvättas noga i ljummet vatten (cirka 30°C) med neutralt rengöringsmedel och sen sköljas med rikligt med dricksvatten. Slutligen ska delarna lufttorkas, skyddade från direkt solljus.

För rengöring av ram, utför samma procedur varje vecka.

⚠ FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

- Var mycket försiktig med att ta bort smuts från utandningshålen.
- Ram får endast tvättas med vatten.
- Använd inte lösningar som innehåller alkohol, aromatiska sammansättningar, fuktmedel, antibakteriella medel eller aromatiska oljor för att rengöra masken.
- Lämna inte masken i blöt i mer än 10 minuter.
- Tvätta inte masken i diskmaskin.
- Kontrollera noggrant att det inte finns några avlagringar på maskens olika delar innan denna används efter rengöring.

6 - FELSÖKNING

PROBLEMS	MÖJLIGA ORSAKER	LÖSNINGAR
Luftflödet når inte masken.	- Flödesgenerator stängd eller fungerar inte. - Patientkrets ej korrekt införd	- Slå på eller justera flödesgeneratorm. - Anslut patientkretsen till flödesgeneratorm och till masken.
Bullrigt och irriterande luftläckage	- Masken har inte monterats korrekt. - Masken har inte placerats korrekt. - Maskens storlek kanske inte är korrekt.	- Montera ned masken och montera sen tillbaka den genom att följa vad som beskrivs i bruksanvisningen. - Placera om masken på ansiktet och justera huvudbandens remmar enligt vad som beskrivs i bruksanvisningen. - Vänd dig till läkaren eller till teknikern för att hitta rätt storlek.
Utandningshålen smutsar ner sig tills de blir igensatta.	Felaktig eller otillräcklig daglig rengöring.	Rengör utandningshålen med en mjuktandborste.

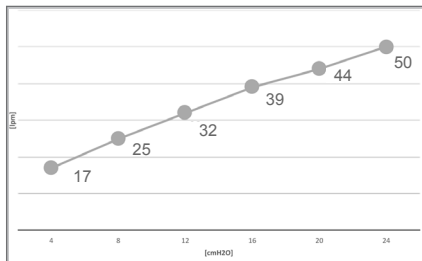
7 - BORTSKAFFANDE

Maskens komponenter har tillverkats med nedanstående material: de innehåller inte några farliga ämnen och kan följaktligen bortskaffas som normalt hushållsavfall.

KOMPONENT	MATERIAL
Näskuddar (a)	Silikon
Ram (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyuretan
Slangenhet (c)	Polykarbonat + Eten-Oktensampolymer + POM
Rem för slangfäste (d) och spännen (e), (f)	Nylon

8 - TEKNISKA DATA

TRYCK - FLÖDESKURVA*



*På grund av skillnader i bearbetning, skulle det flöde, som kommer ut ur utandningshålen, kunna variera ($\pm 10\%$).

Information om föreskrifter	CE-märkning i överensstämmelse med Förordning 2017/745 (EU) och påföljande implementeringsmodificeringar. Klass IIa Huvudsaklig produktföreskrift UNI EN ISO 17510
Arbetstrycksintervall	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Arbetstemperatursintervall	+5 °C / +40 °C
Dödotrymme	Storlek S: 20 ml Storlek M: 21 ml Storlek L: 23 ml
Motstånd	vid 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O vid 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
Viktat ljudtryck A (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
Viktat ljudeffekt A (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Mått	40 x 55 x 70 mm
Vikt	Storlek S: 65,5 g Storlek M: 66 g Storlek L: 66,5 g

9 - GARANTIBEVIS

Air Liquide Medical Systems S.r.l. garanterar sin produkt mot material- eller tillverkningsfel under en period av 180 dagar från och med inköpsdatum, under förutsättning att de användningsvillkor, som anges i bruksanvisningen, observeras.

Om produkten skulle visa sig vara defekt vid normal användning, kommer Air Liquide Medical Systems S.r.l. att, enligt eget gottfinnande, reparera eller byta ut den defekta produkten eller dess komponenter. Tillverkaren ansvarar för anordningens säkerhet, tillförlitlighet och prestanda, om den används i överensstämmelse med bruksanvisningen och dess avsedda användning.

Originalemballaget ska förvaras under hela garantiperioden. Vid defekter på produkten kan du utnyttja garantin genom att vända dig till din återförsäljare.

För ytterligare information om de rättigheter, om förutsetts i garantin, ska du vända dig till din återförsäljare.

COPYRIGHT

Informationen i denna manual får inte användas i andra syften än de ursprungliga. Denna manual tillhör Air Liquide Medical Systems S.r.l. och får inte reproduceras, varken helt eller delvis, utan skriftligt godkännande från företaget. Alla rättigheter är reserverade.

UPPDATERING AV DE TEKNISKA EGENSKAPERNA

För att ständigt förbättra prestanda, säkerhet och tillförlitlighet utsätts alla de medicintekniska anordningar, som produceras av Air Liquide Medical Systems S.r.l., regelbundet för revisioner och modifieringar.

Instruktionsmanualerna modifieras följaktligen för att garantera deras konstanta konsistens med egenskaperna hos de anordningar, som marknadsförs. Om den instruktionsmanual, som medföljer denna anordning, skulle gå förlorad, kan du få en kopia av den version, som motsvarar den anordning som levererats, genom att tillhandahålla de hänvisningar, som återges på etiketten.

1 - KÄYTTÖTARKOITUS

Tämä lääkinnällinen laite kuuluu luokkaan "Ei-invasiiviset naamarit ja niihin liittyvät osat", joka sisältää nenämaskit, nenätynnyt ja puolinaamarit sekä niihin liittyvät osat. Ne on tarkoitettu käytettäväksi kotona tai sairaalaympäristössä yhdelle tai useammalle potilaalle, jotka tarvitsevat ei-invasiivista positiivista paineentilaatiota (NPPV).

KÄYTTÖOHJE JA KOHDEKÄYTTÄJÄT

Respireo Primo P on uudelleenkäytettävä nenätynnymaski, jossa on kalibroidut uloshengitysausot (Vented), joka on tarkoitettu käytettäväksi kotona tai sairaalassa yksittäisen aikuispotilaan toimesta (paino yli 30 kg), joille on tarkoitettu noninvasiivinen positiivinen paineentilaatio (NPPV), esimerkiksi jatkuva positiivinen hengitysteiden paine (CPAP) tai bilevel (BiPAP)-hoito.



VAROITUKSET

- Maskia saa käyttää vain lääkärin tai hengitysterapeutin suosittelemien ylipainelaitteiden kanssa, jotka tuottavat vähintään 4 cmH₂O:n suuruisen paineen: halmisemmillä paineilla uloshengitysilman turvallista poistumista uloshengitysauskojen kautta ei taata, jonka vuoksi osistaista uudelleenhengitystä saattaa esiintyä.
- Ennen kasvomaskin käyttöä on aina tarpeen tarkistaa, että uloshengitysausot eivät ole tukossa edes osittain, jotta hoidon turvallisuus ja laatu ei vaarannu.
- Jos sinulla on epämukavuutta, ärsytystä tai allergisia reaktioita jollekin maskin komponentille, ota yhteys lääkäriisi tai hengityselinten fysioterapeuttiin.
- Ylimääräisen hapen antamisen yhteydessä tupakointi tai avotulen käyttö on kielletty.
- Kun käytät happea ja laite ei ole toiminnassa, sulje hapen syöttö.
- Älä käytä kasvomaskia, jos sinulla on oksentelua tai pahoinvointia.
- Pidä kasvomaski suojassa valolta.
- Kasvomaskin pesua suositellaan ennen ensimmäistä käyttöä.
- Maski on puhdistettava jokaisen käytön jälkeen.
- Muut kuin tässä käyttöoppaassa määritellyt taajuus, puhdistusmenetelmät tai aineet voivat vaarantaa hoidon turvallisuuden ja laadun.
- Ennen käyttöä tarkista kasvomaskin eheys. Jos se on vaurioitunut kuljetuksen aikana, ilmoita siitä jälleenmyyjällesi
- Jos näkyviä vahinkoja esiintyy (halkeamia, repeämiä jne.), poista ja vaihda vahingoittunut kasvomaskin osa uuteen.
- Älä jätä maskin osia ilman valvontaa, sillä lapset voivat niellä osan niistä.
- Letkukoonpanon oikean toiminnan vaarantumisen välttämiseksi on suositeltavaa olla vetämättä sitä ja käsitellä sitä yleisesti ottaen varovasti.
- Ota yhteyttä jälleenmyyjään terveydenhuollon ammattilaisena, jos toiminnallisia ongelmia, kokoon liittyviä ongelmia tai lääkinnälliseen laitteeseen liittyviä epäilyksiä esiintyy.

Laitteeseen liittyvistä vakavista vaaratilanteista tulee ilmoittaa valmistajalle ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, johon käyttäjä ja/tai potilas on sijoittautunut.

2 - KASVOMASKIN OSAT (osa A)

a) nenäpehmusteen; b) runko; c) letkukokonaisuus; d) letkun pidikenuhu; e) takasolki; f) yläsolki.

HUOMAUTUS: Pakkauks sisältää kolme nenäpehmustetta, koot S, M ja L.

3 - PUE KASVOMASKI (osa B)

- Kiinnitä letkukokonaisuus (c) letkun pidikenauhaan (d).
- Tartu kiinni rungosta (b) yhdellä kädellä pitämällä sivuosia yläsuuntaan päin. Toista kättä käyttämällä, vedä rungossa olevasta kangasosasta (B.1).
- Aseta runko (b) päähän ja nenäpehmusteen (a) sienimäiset osat sieramiin (B.2).
- Säädä takahihnan kireyttä (B.3).
- Säädä ylähihnan kireyttä (B.4).
- Liitä pyörivä liitos letkukokonaisuus (c) laiteletkuun ja kytke laite sitten päälle määrättyyn paineeseen.

4 - KASVOMASKIN KÄYTTÖ

Katso osien C - D vastaavista kuvista kasvomaskin purkamisen ja uudelleen kokoamiseen liittyvät ohjeet.

5 - KASVOMASKIN PUHDISTUS

Päivittäistä puhdistusta varten kasvomaski on purettava osiin, joista jokainen (lukuun ottamatta runko) on pestävä huolellisesti lämpimässä vedessä (noin 30 °C) miedolla saippualla ja huuhdeltava runsaalla hanavedellä. Osat on kuivattava lopuksi ilmassa, suoralta auringonvalolta suojattuna.

Runko puhdistamiseksi, suorit sama menettely kerran viikossa.

VAROITIMENPITEET

- Kiinnitä erityistä huomiota, että lika poistuu hengitysaukoista.
- Runko voidaan pestä vain vedessä. Älä käytä kasvomaskin puhdistamiseen liuoksia, jotka sisältävät alkoholia, aromaattisia yhdisteitä, kosteuttavia aineita, antibakteerisia aineita tai aromaattisia öljyjä.
- Älä jätä kasvomaskia upotetuksi yli 10 minuutiksi.
- Älä pese kasvomaskia astianpesukoneessa.
- Tarkista huolellisesti, ettei osissa ole saippuajäämiä, ennen kuin käytät kasvomaskia uudelleen.

6 - ONGELMIEN SELVITTÄMINEN

ONGELMAT	MAHDOLLISET SYYT	RATKAISUT
Ilmavirtaus ei saavu kasvomaksiin.	- Virtausgeneraattori sammunut tai ei toimi. - Potilaspiiriä ei ole asetettu oikein.	- Käynnistä tai säädä virtausgeneraattoria. - Liitä potilasletkusto virtausgeneraattoriin ja kasvomaskiin.
Meluisia ja ärsyttäviä ilmavuoja.	- Kasvomaskia ei ole koottu oikein. - Kasvomaskia ei ole asetoitu oikein. - Kasvomaskin koko ei välttämättä ole oikea.	- Pura kasvomaski ja kokoa se sitten käyttöoppaassa kuvatulla tavalla. - Aseta kasvomaski uudelleen kasvoille ja säädä hupun pääremmejä käyttöoppaassa kuvatulla tavalla. - Ota yhteyttä lääkäriisi tai teknikkoon oikean koon löytämiseksi.
Uloshengitysreiät likaantuvat, kunnes ne tukkeutuvat.	Väärä tai riittämätön päivittäinen puhdistus.	Puhdista uloshengitysreiät pehmeäharjaisella hammasharjalla.

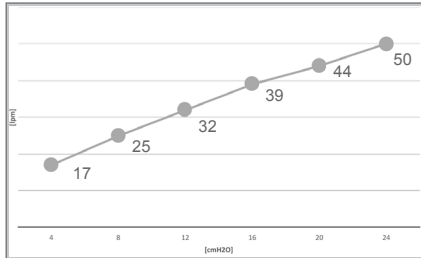
7 - HÄVITTÄMINEN

Kasvomaskin osat on valmistettu alla osoitettuja materiaaleja käyttämällä. Ne eivät sisällä vaarallisia aineita joten ne voidaan hävittää normaalien kotitalousjätteiden mukana.

KOMPONENTTI	MATERIAALI
Nenäpehmusteen (a)	Silikoni
Runko (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyuretaani
Letkukokonaisuus (c)	Polykarbonaatti + Eteeni-Okteeni-kopolymeeri + POM
Pyörivä liitos (d) ja soljet (e), (f)	Nylon

8 - TEKNISET TIEDOT

PAINE - VIRTAAUSKÄYRÄ*



*Työstöeroista johtuen ulosvirtaus uloshengitysaukoista voi vaihdella ($\pm 10\%$).

Säätelyjä koskevat tiedot	Asetuksen 2017/745 (EU) ja myöhempien täytäntöönpanomuutosten mukainen CE-merkintä. Luokka IIa Oleellinen tuotestandardi UNI EN ISO 17510
Käyttöpainealue	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Käyttölämpötila-alue	+5 °C / +40 °C
Kuollut tila	Koko S: 20 ml Koko M: 21 ml Koko L: 23 ml
Vastus	klo 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O klo 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A-painotettu äänenpaine (UNI EN ISO 3744)	11,5 \pm 3,2 dB(A)
A-painotettu ääniteho (UNI EN ISO 3744)	18,2 \pm 3,2 dB(A)
Ulkomitat	40 x 55 x 70 mm
Paino	Koko S: 65,5 g Koko M: 66 g Koko L: 66,5 g

9 - TAKUUTODISTUS

Air Liquide Medical Systems Srl takaa tuotteensa materiaali- tai valmistusvirheiden varalta 180 päivän ajan ostopäivästä lukien, mikäli käyttöohjeissa annettuja käyttöehtoja noudatetaan.

Jos tuote osoittautuu vialliseksi normaaleissa käyttöolosuhteissa, Air Liquide Medical Systems Srl korjaa tai vaihtaa viallisen tuotteen tai sen osat oman harkintansa mukaan.

Valmistaja vastaa laitteen turvallisuudesta, luotettavuudesta ja suorituskyvystä, jos sitä käytetään käyttöohjeiden ja käyttötarkoituksen mukaisesti.

Alkuperäinen pakkaus tulee säilyttää koko takuuajan. Tuotteen vioista johtuvan takuupyynnön voi tehdä ottamalla yhteyttä jälleenmyyjään.

Lisätietoja takuuoikeuksistasi saat jälleenmyyjältäsi.

TEKIJÄNOIKEUS

Kaikkia käyttöoppaassa julkaistuja tietoja ei saa käyttää muihin tarkoituksiin kuin mihin alun perin on tarkoitettu. Tämä käyttöopas on Air Liquide Medical Systems S.r.l.:n omaisuutta ja sitä ei saa kopioida, kokonaan tai osittain ilman yrityksen kirjallista lupaa. Kaikki oikeudet pidätetään.

TEKNISTEN OMINAISUUKSIEN PÄIVITYS

Jotta laitteen suorituskykyä, turvallisuutta ja luotettavuutta voitaisiin parantaa jatkuvasti, kaikki Air Liquide Medical Systems S.r.l.:n valmistamat lääkinälliset laitteet tarkastetaan ja niitä muutetaan määräajoin.

Tämän vuoksi käyttöohjeita muutetaan, jotta voidaan varmistaa niiden jatkuva vastaavuus markkinoilla olevien laitteiden ominaisuuksien kanssa. Jos tämän laitteen mukana toimitettu käyttöopas katoaa, valmistajalta voi saada kopion toimitettua laitetta vastaavasta versiosta viittaamalla tarrassa oleviin viitteisiin.

1 - BEOGD GEBRUIK

Dit medische hulpmiddel behoort tot de categorie "Maskers voor niet-invasieve beademing en bijbehorende verbindingstukken" en omvat neusmaskers, met neuskussentjes en mond-neuskussentjes, samen met de bijbehorende verbindingstukken, bedoeld om thuis of in het ziekenhuis te worden gebruikt door één of meerdere patiënten die niet-invasieve beademingstherapie met positieve druk (NPPV) nodig hebben.

INDICATIE VOOR GEBRUIK EN BEOEGDE GEBRUIKERS

Respireo Primo P is een herbruikbaar neuskussenmasker met gekalibreerde uitademingsopeningen (Vented), bedoeld om gebruikt te worden door een enkele patiënt (met een lichaamsgewicht van meer dan 30 kg), thuis of in het ziekenhuis, aan wie niet-invasieve beademingstherapie is voorgeschreven (NPPV), bijvoorbeeld een behandeling met continue positieve luchtwegdruk (CPAP) of Bilevel continue positieve luchtwegdruk (BiPAP).

⚠ WAARSCHUWINGEN

- Het masker mag alleen worden gebruikt met een overdrukapparaat dat door uw arts of ademhalingstherapeut wordt aanbevolen en dat een druk van minstens 4 cmH₂O levert: bij een lagere druk wordt het veilig ontsnappen van de uitgeademde lucht door de uitademingsopeningen niet gegarandeerd en kan er dus gedeeltelijke herinademing optreden.
- Alvorens het masker te gebruiken, u altijd controleren of de uitademingsopeningen niet verstopt zijn, ook niet gedeeltelijk, om de veiligheid en de kwaliteit van de behandeling niet in gevaar te brengen.
- Raadpleeg uw arts of ademhalingsfysiotherapeut bij ongemak, irritatie of allergische reacties op een component van het masker.
- Bij extra zuurstoftoediening is roken of vuur verboden.
- Als u zuurstof gebruikt en de positieve drukapparatuur niet in werking is, moet u de zuurstofstroom uitschakelen.
- Gebruik het masker niet bij braken of misselijkheid.
- Bewaar het masker beschermd tegen licht.
- Wij adviseren om het masker te wassen voor u het de eerste keer gebruikt.
- Het masker moet na elk gebruik gereinigd worden.
- De frequentie, reinigingsmethodes of -middelen, die niet in deze gebruiksaanwijzing worden genoemd, kunnen de veiligheid en de kwaliteit van de therapie in gevaar brengen.
- Controleer voor het gebruik of het masker intact is. Neem contact op met de verkoper bij transportschade.
- Bij zichtbare slijtage (barsten, scheuren, enz.) moet u de beschadigde component van het masker weggooien en vervangen.

- Laat de componenten van het masker niet onbeheerd achter daar sommige onderdelen door kinderen kunnen worden ingeslikt.
- Om te voorkomen dat de correcte werking van de slangsamenstelling wordt bemoeilijkt, adviseren wij deze niet aan trekkracht te onderwerpen en normaliter met zorg te behandelen.
- Neem contact op met uw dealer als zorgverlener in geval van functionele problemen, problemen met de afmetingen of voor enige twijfel over de toepassing van medische apparatuur.

Elk ernstig incident dat zich heeft voorgedaan met betrekking tot het hulpmiddel, moet worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde autoriteit van de lidstaat waarin de gebruiker en / of patiënt is gevestigd.

2 - COMPONENTEN VAN HET MASKER (deel A)

a) neuskussens; b) frame; c) slangsamenstelling; d) slangbevestigingsriem; e) achterste gesp; f) bovenste gesp.

LET OP: De verpakking bevat drie neuskussens in de maten S, M en L.

3 - DRAGEN VAN HET MASKER (deel B)

- Bevestig de slangsamenstelling (c) met behulp van de slangbevestigingsriem (d).
- Neem het frame (b) met een hand en houd de zijbeugels naar boven gericht. Neem met de andere hand het stoffen gedeelte van het frame (B.1).
- Plaats het frame (b) op het hoofd en steek de neuskussens (a) in de neusgaten (B.2).
- Regel de spanning van de achterriem (B.3).
- Regel de spanning van de bovenriem (B.4).
- Sluit de draaibare aansluiting de slangsamenstelling (c) aan op de apparatuurslang en schakel vervolgens de apparatuur in op de voorgeschreven druk.

4 - GEBRUIK VAN HET MASKER

Om het masker op de juiste wijze te demonteren en weer in elkaar te zetten, wordt u verwezen naar de afbeeldingen in de delen C - D.

5 - REINIGING VAN HET MASKER

Voor de dagelijkse reiniging het masker demonteren en de onderdelen zorgvuldig (behalve de frame) wassen in lauw water (ong. 30°C) met neutrale zeep en vervolgens grondig met drinkwater afspoelen. Tenslotte de onderdelen in de lucht drogen, beschermd tegen direct zonlicht.

Voor de reiniging van de frame dezelfde procedure wekelijks uitvoeren.

⚠ VOORZORGSMAATREGELEN

- Het vuil zorgvuldig uit de uitademingsopeningen verwijderen.
- De frame mag alleen met water worden gewassen
- Gebruik voor de reiniging van het masker geen schoonmaakmiddelen met alcohol, aromaten, bevochtigers, antibacteriële middelen, hydraterende middelen of aromatische oliën.
- Laat het masker niet meer dan 10 minuten weken.
- Reinig het masker niet in de vaatwasser
- Controleer zorgvuldig de afwezigheid van afzettingen op de onderdelen voordat u het masker na de reiniging gebruikt.

6 - PROBLEEMOPLOSSING

STORINGEN	MOGELIJKE OORZAKEN	OPLOSSINGEN
De luchtstroom bereikt het masker niet.	- De stroomgenerator is uit of werkt niet. - Patiëntcircuit niet correct geplaatst.	- Schakel de stroomgenerator in of stel hem af. - Sluit het patiëntencircuit aan op de stroomgenerator en het masker.
Luidruchtige en vervelende luchttekken.	- Het masker is niet goed gemonteerd. - Het masker is niet goed geplaatst. - Het masker is misschien niet van de juiste maat.	- Demonteer het masker en monteer het opnieuw zoals beschreven in de gebruikershandleiding. - Plaats het masker opnieuw over het gezicht en regel de bandjes van de hoofdband zoals beschreven in de gebruiksaanwijzing. - Wend u tot de arts of technicus om de juiste maat te vinden.
De uitademingsopeningen worden vuil tot ze verstopt raken.	Onjuiste of ontoereikende dagelijkse reiniging.	Reinig de uitademingsopeningen met een tandenborstel met zachte haren

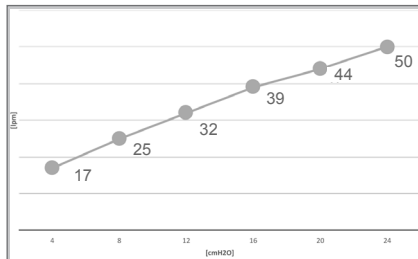
7 - VERWIJDERING

De componenten van het masker zijn verwezenlijkt met de onderstaande materialen. Ze bevatten geen gevaarlijke stoffen en kunnen daarom met het normale huisvuil worden verwijderd.

COMPONENT	MATERIAAL
Neuskussens (a)	Silicone
Frame (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyurethaan
Slangsamenstelling (c)	Polycarbonaat + Ethyleen-Octeen Copolymeer + POM
Slangbevestigingsriem (d) en gespen (e), (f)	Nylon

8 - TECHNISCHE GEGEVENS

DRUK - STROOMCURVE*



*door verschillen in de uitvoering kan de stroming uit de expiratie gaatjes variëren (± 10%).

Wettelijk verplichte informatie	CE-markering in overeenstemming met Verordening 2017/745 (EU) en daaropvolgende implementatiewijzigingen. Klasse IIa Belangrijkste productnorm UNI EN ISO 17510
Werkdrukbereik	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O

NEDERLANDS

Werktemperatuurbereik	+5 °C / +40 °C
Dode ruimte	Maat S: 20 ml Maat M: 21 ml Maat L: 23 ml
Weerstand	bij 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O bij 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A-gewogen geluidsdruk (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A-gewogen geluidsvermogen (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Afmetingen	40 x 55 x 70 mm
Gewicht	Maat S: 65,5 g Maat M: 66 g Maat L: 66,5 g

9 - GARANTIECERTIFICAAT

Air Liquide Medical Systems S.r.l. garandeert haar product voor een periode van 180 dagen vanaf de aankoopdatum tegen materiaal- of fabricagefouten, op voorwaarde dat de gebruiksvoorwaarden worden in acht genomen, aangegeven in de gebruiksaanwijzing.

Als het product onder normale gebruiksomstandigheden defect blijkt, kan Air Liquide Medical Systems S.r.l. naar eigen goeddunken het defecte product of de onderdelen ervan repareren of vervangen.

De fabrikant is verantwoordelijk voor de veiligheid, betrouwbaarheid en prestaties van het product indien het wordt gebruikt in overeenstemming met de gebruiksaanwijzingen en het beoogde gebruik.

De originele verpakking moet tijdens de volledige garantieperiode worden bewaard. In geval van materiaal- of fabricagefouten kunt u de garantie inroepen door contact op te nemen met uw verkoper.

Neem contact op met uw verkoper voor verdere informatie over uw garantierechten.

AUTEURSRECHT

De informatie in deze handleiding mag niet voor andere doeleinden worden gebruikt. Deze handleiding is eigendom van Air Liquide Medical Systems S.r.l. en verveelvoudiging, ook gedeeltelijk, is zonder schriftelijke toestemming van het bedrijf verboden. Alle rechten zijn voorbehouden.

NEDERLANDS**UPDATE TECHNISCHE KENMERKEN**

Om de prestaties, veiligheid en betrouwbaarheid van alle medische hulpmiddelen, geproduceerd door Air Liquide Medical Systems S.r.l., voortdurend te verbeteren, worden ze regelmatig onderworpen aan revisies en wijzigingen. De gebruiksaanwijzingen worden dus aangepast zodat ze steeds overeenstemmen met de kenmerken van de producten die op de markt worden gebracht. Als u de gebruiksaanwijzing van uw product verliest, kunt u aan de fabrikant een kopie voor uw productversie aanvragen door de referenties te melden, vermeld op het etiket

POLSKI**1 - PRZEZNACZENIE**

Ten wyrób medyczny należy do kategorii „Maski do nieinwazyjnej inhalacji i osprzęt towarzyszący”, która obejmuje maski nosowe, z uszczelkami nosowymi i ustno-nosowymi, wraz z osprzętem towarzyszącym, przeznaczone do stosowania w warunkach domowych lub szpitalnych przez jednego lub więcej pacjentów, którym przepisano nieinwazyjne leczenie z użyciem ciśnienia dodatniego (NPPV).

WSKAZANIA TERAPEUTYCZNE I DOCELOWI UŻYTKOWNICY

Respireo Primo P to maska nosowa z podszkawkami oraz z kalibrowanymi otworami wentylacyjnymi (Vented), przeznaczona do wielokrotnego użytku w warunkach domowych lub szpitalnych przez jednego dorosłego pacjenta (o masie ciała powyżej 30 kg), którym przepisano nieinwazyjne leczenie z użyciem dodatniego ciśnienia (NPPV), na przykład w celu wspomagania oddychania ciągłym dodatnim ciśnieniem (CPAP) lub Bilevel (BiPAP).

⚠ OSTRZEŻENIA

- Maska może być stosowana wyłącznie w połączeniu z urządzeniami generującymi ciśnienie dodatnie minimum 4 cmH₂O, zaleconymi przez lekarza lub terapeutę z zakresu zaburzeń oddechowych. Przy niższych ciśnieniach przepływ wydychanego powietrza przez otwory wentylacyjne może być niewystarczający, co może prowadzić do częściowej re-inhalacji.
- Przed użyciem maski należy zawsze sprawdzić, czy otwory wentylacyjne nie są zatkane, również częściowo, aby zagwarantować bezpieczeństwo i efekt terapii.

- W razie dyskomfortu używania, podrażnienia lub pojawienia się reakcji alergicznej na którykolwiek element maski, skonsultować się z lekarzem lub innym pracownikiem medycznym.
- W przypadku dodatkowego podawania tlenu nie wolno palić ani używać otwartego ognia.
- Gdy używa się tlenu, a aparat do wytwarzania dodatniego ciśnienia nie działa, należy wyłączyć dozownik tlenu
- Nie używać maski zanieczyszczonej płwociną lub wymiocinami.
- Przechowywać maskę z dala od promieni słonecznych.
- Umyć maskę przed pierwszym użyciem.
- Po każdym użyciu maski należy ją wyczyścić.
- Częstotliwość, sposób lub środki do czyszczenia inne niż wskazane w poniższej instrukcji obsługi mogą zmniejszyć poziom bezpieczeństwa i efekt terapii.
- Przed użyciem, sprawdź kompletność maski. W razie uszkodzenia maski w transporcie, skontaktować się z dostawcą.
- W razie widocznego zużycia (pęknięć, rozdarć itp.) wyrzucić i wymienić uszkodzony element maski.
- Nie zostawiać elementów maski bez nadzoru, niektóre z nich mogą być połknięte przez dzieci.
- Aby nie naruszyć prawidłowego funkcjonowania zespołu rury zalecamy nie rozciągać go i obsługiwać z zachowaniem ostrożności.
- Skontaktuj się ze swoim sprzedawcą jako pracownikiem służby zdrowia w przypadku problemów funkcjonalnych, problemów z rozmiarem lub jakichkolwiek wątpliwości dotyczących zastosowania urządzenia medycznego.

Każdy poważny incydent, który wystąpił w związku z wyrobem, należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i / lub pacjent ma siedzibę.

2 - ELEMENTY SKŁADOWE MASKI (sekcja A)

- a) poduszki nosowe; b) ramka; c) zespół rury; d) opaski podtrzymujące; e) tylna sprzączka; f) górna sprzączka.

UWAGA: Opakowanie zawiera trzy poduszki nosowe w rozmiarach mały, średni i duży.

3 - ZAKŁADANIE MASKI (sekcja B)

- Zamocować zespół rury (c) do opaski podtrzymującej (d).
- Uchwycić jedną ręką ramka (b) w taki sposób, aby boczne wzmocnienia były zwrócone ku górze. Drugą ręką pociągnąć za ramka z tkaniny (B.1).

- Założyć na głowę ramka (b) i wsunąć poduszki nosowe (a) do nozdrzy (B.2).
- Uregulować naciągnięcie tylnego paska części nagłownej (B.3).
- Uregulować naciągnięcie górnego paska (B.4).
- Podłączyć łącznik obrotowy zespół rury (c) do rury przewodzącej urządzenia, po czym włączyć urządzenie z zalecanym ciśnieniem leczenia.

4 - UŻYWANIE MASKI

Prawidłowy sposób demontażu i ponownego montażu maski pokazano na ilustracjach zamieszczonych w sekcjach C - D.

5 - CZYSZCZENIE MASKI

Godzienne czyszczenie maski należy rozpocząć od demontażu wszystkich elementów maski, a każdy z nich (z wyjątkiem ramka) należy dokładnie umyć w letniej wodzie (ok. 30°C) z dodatkiem neutralnego mydła, a następnie dokładnie wypłukać w dużej ilości czystej wody. Elementy składowe maski należy pozostawić na powietrzu do wyschnięcia, nie wystawiając na bezpośrednie działanie światła słonecznego.

Do wyczyszczenia ramka, wykonać te same opisane czynności raz w tygodniu.

⚠ ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

- Należy ostrożnie usuwać zabrudzenia z otworów wentylacyjnych.
- Ramka maski może być prana tylko w wodzie.
- Nie używać do czyszczenia maski roztworu zawierającego alkohol, składników aromatycznych, środków nawilżających, środków bakteriobójczych, nawilżaczy ani olejków aromatycznych gdyż może to spowodować uszkodzenie produktu oraz zmniejszenie jego żywotności.
- Nie zanurzać maski na dłużej niż 10 minut.
- Nie myć maski w zmywarce.
- Należy dokładnie sprawdzić wszystkie elementy maski, aby upewnić się że nie ma żadnych osadów mydła lub ciał obcych wewnątrz maski.

6 - ROZWIĄZYWANIE PROBLEMÓW

PROBLEMY	MOŻLIWE PRZYCZYNY	ROZWIĄZANIA
Do maski nie dopływa powietrze.	- Wyłączony lub uszkodzony generator powietrza. - Nieprawidłowo załączony obwód powietrza pacjenta.	- Włączyć lub wyregulować generator powietrza. - Podłączyć obwód pacjenta do generatora powietrza i maski.

PROBLEMY	MOŻLIWE PRZYCZYNY	ROZWIĄZANIA
Halaśliwe wycieki powietrza.	<ul style="list-style-type: none"> - Maska nie została prawidłowo złożona. - Maska założona nieprawidłowo. - Rozmiar maski może być nieprawidłowy. 	<ul style="list-style-type: none"> - Rozłożyć maskę i następnie złożyć ją zgodnie z instrukcją obsługi. - Nałożyć prawidłowo maskę na twarz i wyregulować uprząż zgodnie z instrukcją obsługi. - Zwrócić się do lekarza bądź technika w celu dobrania właściwego rozmiaru maski.
Otwory wentylacyjne ulegają zabrudzeniu i w rezultacie zatkaniu.	Nieprawidłowe lub niedostateczne codzienne czyszczenie maski.	Wyczyścić otwory wentylacyjne za pomocą miękkiej szczoteczki do zębów.

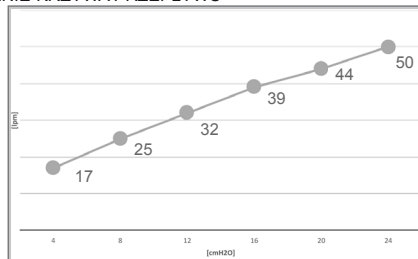
7 - UTYLIZACJA

Elementy maski wykonane są z niżej podanych materiałów. Nie zawierają substancji niebezpiecznych, dlatego mogą być usuwane razem ze zwykłymi odpadami domowymi.

KOMPONENT	MATERIAŁ
Poduszki nosowe (a)	Silikon
Ramka (b)	Nylon + Nylon/UBL/Poliuretan
Zespół rury (c)	Polikarbonat + Kopolimer Etylen-Okten + POM
Opaski podtrzymującej (d) i sprzączki (e), (f)	Nylon

8 - DANE TECHNICZNE

CIŚNIENIE-KRZYWA PRZEPEŁYWU*



*Ze względu na różnice fabryczne, strumień wychodzący z otworów wydechowych może się różnić ($\pm 10\%$).

Zgodność z przepisami	Znak CE zgodnie z Rozporządzeniem 2017/745 (EU) wraz z późniejszymi zmianami. Klass IIa Huvudsaklig produktföreskrift UNI EN ISO 17510
Zakres ciśnienia roboczego	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Zakres temperatury roboczej	+5 °C / +40 °C
Objętość martwa	Rozmiar mały: 20 ml Rozmiar średni: 21 ml Rozmiar duży: 23 ml
Wytrzymałość	przy 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O przy 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
Ważony poziom ciśnienia akustycznego A (UNI EN ISO 3744)	11,5 \pm 3,2 dB(A)
Ważony poziom mocy akustycznej A (UNI EN ISO 3744)	18,2 \pm 3,2 dB(A)
Wymiary	40 x 55 x 70 mm
Waga	Rozmiar mały: 65,5 g Rozmiar średni: 66 g Rozmiar duży: 66,5 g

9 - CERTYFIKAT GWARANCJI

Firma Air Liquide Medical Systems S.r.l. udziela 180 dniowej gwarancji na wady materiałowe lub produkcyjne od daty zakupu, o ile przestrzegane są zalecane warunki użytkowania maski.

Jeśli w trakcie normalnego użytkowania, produkt okaże się wadliwy, firma Air Liquide Medical Systems S.r.l. naprawi lub wymieni, według własnego uznania, wadliwy produkt lub jego elementy.

Producent jest odpowiedzialny za bezpieczeństwo, niezawodność i działanie urządzenia, jeśli jest ono używane zgodnie przeznaczeniem i instrukcją obsługi.

Przechowywać urządzenie w oryginalnym opakowaniu przez cały okres obowiązywania gwarancji. W razie uszkodzenia produktu, należy skontaktować się z dostawcą w celu skorzystania z gwarancji.

Więcej informacji o zasadach udzielania gwarancji uzyskają Państwo u dostawcy produktu.

COPYRIGHT

Wszelkie informacje zawarte w niniejszej instrukcji muszą być używane wyłącznie do przewidzianych celów. Niniejsza instrukcja jest własnością Air Liquide Medical Systems S.r.l. i nie może być powielana, ani całkowicie ani częściowo, bez uprzedniej, pisemnej autoryzacji otrzymanej ze strony spółki. Wszelkie prawa zastrzeżone.

AKTUALIZACJA DANYCH TECHNICZNYCH

Wszystkie urządzenia medyczne produkowane przez Air Liquide Medical Systems S.r.l. są okresowo poddawane przeglądowi i modyfikacjom, aby nieustannie zwiększać ich wydajność, bezpieczeństwo i trwałość.

W związku z tym aktualizacji podlegają również instrukcje obsługi, aby zapewnić ich spójność z cechami produktów wprowadzanych do sprzedaży.

W przypadku zagubienia instrukcji dołączonej do produktu, istnieje możliwość zamówienia nowego egzemplarza u producenta, w wersji odpowiadającej posiadanemu urządzeniu, w tym celu należy podać informacje z etykiety.

Możliwość zwrócenia się do producenta z prośbą o jej egzemplarz odpowiadający wersji posiadanego urządzenia, podając dane identyfikacyjne urządzenia umieszczone na jego etykiecie.

1 - PRZEZNACZENIE

Ten wyrób medyczny należy do kategorii „Maski do nieinwazyjnej inhalacji i osprzęt towarzyszący”, która obejmuje maski nosowe, z uszczelkami nosowymi i ustno-nosowymi, wraz z osprzętem towarzyszącym, przeznaczone do stosowania w warunkach domowych lub szpitalnych przez jednego lub więcej pacjentów, którym przepisano nieinwazyjne leczenie z użyciem ciśnienia dodatniego (NPPV).

WSKAZANIA TERAPEUTYCZNE I DOCELOWI UŻYTKOWNICY

Respiro Primo P je opakované použitelná maska s nosními polštářky s kalibroványými výdechovými otvory (Vented), určená pro použití doma nebo v nemocničním prostředí jedním dospělým pacientem (s hmotností nad 30 kg), kterým byla předepsána neinvazivní přetlaková ventilace (NPPV), např. kontinuální přetlaková terapie dýchacích cest (CPAP) nebo dvouúrovňová terapie dýchacích cest (BiPAP).

⚠ VAVOVÁNÍ

- Maska by se měla používat pouze s přetlakovým zařízením doporučeným lékařem nebo respiračním terapeutem, které zajišťuje tlak alespoň 4 cmH₂O: při nižších tlacích není zaručen bezpečný únik vydechovaného vzduchu výdechovými otvory, a proto může dojít k částečnému opětovnému vdechnutí.
- Před použitím masky je vždy nutné zkontrolovat, zda nejsou výdechové otvory ucpané, a to ani částečně, aby nebyla ohrožena bezpečnost a kvalita terapie.
- V případě obtíží, podráždění nebo v případě alergických reakcí na jakoukoli součásti masky konzultujte svého lékaře nebo dechového fyzioterapeuta.
- V případě doplňkového podávání kyslíku je zakázáno kouřit nebo používat volný oheň.
- Když se používá kyslík a zařízení s kladným tlakem nefunguje, vypněte dávkovač kyslíku.
- Nepoužívejte masku v případě zvracení nebo nevolnosti.
- Uchovávejte masku chráněnou před světlem.
- Doporučuje se masku před prvním použitím omýt.
- Masku je třeba po každém použití vyčistit.
- Frekvence, jiné metody čištění nebo jiné prostředky než ty, které jsou uvedeny v tomto návodu k použití, mohou ohrozit bezpečnost a kvalitu terapie.
- Před použitím zkontrolujte neporušenost masky. Pokud byla poškozena

během dopravy, upozorněte svého prodejce.

- V případě viditelného opotřebení (praskliny, díry atd.) je nutné odstranit a vyměnit poškozenou součást masky.
- Nenechávejte bez dozoru části masky, některé z nich by mohly spolknout děti.
- Aby se zabránilo ohrožení správného fungování sestavy hadicky, doporučujeme ji nevystavovat tahu a obecně s ní manipulovat obezřetně.
- V případě funkčních problémů, problémů s velikostí nebo v případě jakýchkoli pochybností o použití zdravotnického prostředku kontaktujte svého prodejce jako zdravotnického pracovníka.

Jakýkoli závažný incident, ke kterému došlo v souvislosti se zařízením, by měl být nahlášen výrobcí a příslušnému orgánu členského státu, ve kterém je uživatel nebo pacient usazen.

2 - KOMPONENTY MASKY (oddíl A)

a) nosními polštář; b) rám; c) sestava hadice; d) pásek uchycení hadice; e) zadní spona; f) horní spona.

POZNÁMKA: Sada balení obsahuje tři nosními polštářky, velikost malá, střední a velká.

3 - NASADIT MASKU (oddíl B)

- Sestavu hadicky (c) uchytil do pásky uchycení hadice (d).
- Rám (b) uchopit jednou rukou; postraní díly musejí být obráceny směrem nahoru. Druhou rukou roztahujeme textilní část hlavního rám (B.1).
- Hlavní rám (b) umístit na hlavu a nosními polštářky (a) vsunout do nosních dírek (B.2).
- Upravit vypnutí zadního pásku (B.3).
- Upravit vypnutí horního pásku (B.4).
- Připojte otočný konektor sestavy hadice (c) k hadici zařízení a zapněte zařízení na předepsaný tlak.

4 - POUŽITÍ MASKY

Pro správné demontáž a opětovné složení masky postupujte podle příslušných obrázků v oddílech C - D.

5 - ČIŠTĚNÍ MASKY

Pro každodenní čištění je třeba masku rozebrat na jednotlivé součásti, z nichž každou (kromě čeho rám) je třeba pečlivě omýt ve vlažné vodě (cca 30 °C) za použití neutrálního mýdla a poté důkladně opláchnout pitnou vodou. Nakonec je třeba díly vysušit na vzduchu mimo dosah přímého slunečního světla.

Při čištění rám provádějte stejný postup každý týden.

⚠ OPATŘENÍ

- Buďte velmi opatrní, abyste odstranili veškeré nečistoty z výdechových otvorů.
- Rám lze mýt pouze ve vodě.
- K čištění masky nepoužívejte roztoky obsahující alkohol, aromatické sloučeniny, zvlhčovače, antibakteriální činidla, hydratační činidla nebo aromatické oleje.
- Nenechávejte masku máčet déle než 10 minut.
- Masku nemyjte v myčce nádobí.
- Než masku po čištění použijete, pečlivě zkontrolujte všechny součásti, zda na nich nezůstaly nějaké usazeniny.

6 - ŘEŠENÍ PROBLÉMŮ

PROBLÉMY	MOŽNÉ PŘÍČINY	ŘEŠENÍ
Proud vzduchu nedosahuje k masce.	- Generátor průtoku je vypnutý nebo nefunkční. - Okruh pacienta není správně zapojen.	- Zapněte nebo nastavte generátor průtoku. - Připojte patientský okruh ke generátoru průtoku a masce.
Hlučné a nepříjemné úniky vzduchu.	- Maska není správně sestavená. - Maska není správně umístěna. - Velikost masky nemusí být správná.	- Rozeberte masku a znovu ji sestavte podle postupu popsaneho v návodu k použití. - Změňte polohu masky na obličej a pokrývky hlavy poprvu sluchátek podle návodu k použití. - Pro vyhledání správné velikosti se obraťte na lékaře nebo technika.
Výdechové otvory jsou znečištěné až k ucpaní.	Nesprávné nebo nedostatečné denní čištění.	Vyčistěte výdechové otvory pomocí zubního kartáčku s měkkými štětinami.

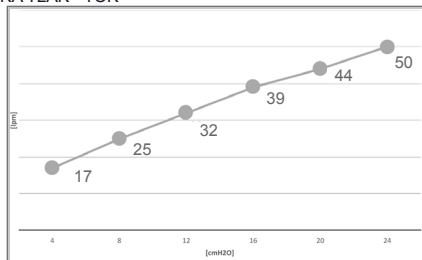
7 - LIKVIDACE

Součásti masky jsou vytvořeny z níže uvedených materiálů. Tyto neobsahují nebezpečné látky a mohou být tedy likvidovány spolu s běžným domovním odpadem.

SOUČÁST	MATERIÁL
Nosními polštář (a)	Silikon
Rám (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyuretan
Sestava hadice (c)	Polykarbonát + Kopolymer Etylen-Okten + POM
Pásek uchycení hadice (d) a spony (e), (f)	Nylon

8 - TECHNICKÉ ÚDAJE

KŘÍVKVA TLAK - TOK*



*Z důvodů rozdílů zpracování by se tok unikající z výdechových otvorů mohli lišit (± 10 %).

Regulační informace	Označení CE v souladu s nařízením 2017/745 (EU) a následnými prováděcími změnami. Třída IIa Hlavní standard produktu UNI EN ISO 17510
Rozsah provozního tlaku	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O

Rozsah provozních teplot	+5 °C / +40 °C
Mrtvý prostor	Velikost malá: 20 ml Velikost střední: 21 ml Velikost velká: 23 ml
Odpor	při 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O při 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
Vážený akustický tlak A (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
Vážený akustický výkon A (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Rozměry	40 x 55 x 70 mm
Hmotnost	Velikost malá: 65,5 g Velikost střední: 66 g Velikost velká: 66,5 g

9 - ZÁRUČNÍ LIST

Air Liquide Medical Systems S.r.l. poskytuje záruku na své výrobky na vady materiálu nebo zpracování po dobu 180 dní od data koupě, ale jen když jsou dodržovány podmínky použití uvedené v návodu k použití.

Pokud by výrobek byl defektní v podmínkách běžného používání, Air Liquide Medical Systems S.r.l. zajistí jeho opravu nebo výměnu, podle svého uvážení, defektního výrobku a jeho součástí.

Výrobce je považován za odpovědnou osobu v oblasti bezpečnosti, spolehlivosti a výkonů prostředku, pokud je tento používán v souladu s návodem k použití a jeho stanoveným použitím.

Po celou záruční dobu je nutné uschovat originální obal. Uplatnit záruku výrobku je možné také kontaktováním vašeho prodejce.

Pro bližší informace o právech upravených v záruce se obraťte na vašeho prodejce.

COPYRIGHT

Veškeré informace obsažené v tomto návodu nesmí být použity k jiným než originálním účelům. Tento návod je vlastnictvím společnosti Air Liquide Medical Systems S.r.l. a nesmí být kopírován, zcela nebo zčásti, bez písemného povolení ze strany podniku. Všechna práva vyhrazena.

AKTUALIZACE TECHNICKÝCH CHARAKTERISTIK

S cílem neustále vylepšovat výkony, bezpečnost a spolehlivost všech lékařských zařízení vyrobených společnostmi Air Liquide Medical Systems S.r.l. jsou periodicky revidovány a modifikovány.

Návody k použití jsou proto měněny, aby neustále odpovídaly charakteristikám zařízení uvedených na trh. V případě, že by se návod k použití, který doprovází toto zařízení, ztratil, je možné získat od výrobce kopii verze odpovídající dodanému zařízení, pokud se uvedou údaje uvedené na štítku.

prováděny změny příruček, aby byl zajištěn trvalý soulad s technickými údaji přístrojů uvedených na trh. V případě ztráty příručky přiložené k tomuto přístroji si můžete u výrobce vyžádat výtisk verze odpovídající vašemu zařízení. V žádosti uveďte reference uvedené na štítku.

SLOVENČINA

1 - ÚČEL POUŽITIA

Táto zdravotnícka pomôcka patrí do kategórie „Masky na neinvazívnu ventiláciu a príslušné spoje“, ktorá zahŕňa nazálne masky a nazálne a oronazálne vankúšiky, spolu s príslušnými spojmi, určené na použitie v domácom alebo nemocničnom prostredí pre jedného alebo viacerých pacientov, u ktorých sa vyžaduje neinvazívna pretlaková ventilačná terapia (NPPV).

INDIKÁCIE NA POUŽITIE A URČENÍ POUŽÍVATELIA

Respireo Primo P je na opakované použitie maska s nosnými vankúšikmi s kalibrovanými výdychovými otvormi (Vented) určená na použitie v domácom i v nemocničnom prostredí pre jedným dospelým pacientom (s hmotnosťou vyššou ako 30 kg), ktorým bola predpísaná neinvazívna pretlaková ventilačná terapia (NPPV), napríklad terapia dýchacích ciest stálym pretlakom (CPAP) či terapia typu Bilevel (BiPAP).

⚠ UPOZORNENIA

- Maska sa smie používať výhradne so zariadeniami s pretlakom odporúčanými vaším lekárom či terapeutom dýchacích ciest, ktoré zabezpečujú tlak minimálne 4 cmH₂O: pri nižších tlakoch nie je zabezpečené bezpečné vypustenie vydychovaného vzduchu cez výdychové otvory a mohlo by tak dochádzať k čiastočnému spätnému vdychovaniu.

- Pred použitím masky je treba vždy skontrolovať, či výdychové otvory nie sú upchaté, čo i len čiastočne, aby nebola ohrozená bezpečnosť a kvalita terapie.
- V prípade námahy, podráždenia či výskytu alergických reakcií na ktorýkoľvek komponent masky sa obráťte na svojho lekára či fyzioterapeuta dýchania.
- V prípade dodatočného podávania kyslíku je zakázané fajčiť či používať otvorený oheň.
- V prípade, že sa používa kyslík a zariadenie nie je v prevádzke, vypnite dávkovač kyslíku.
- Masku nepoužívajte v prípade zvracania či nevoľnosti.
- Masku uchovávajte mimo dosah svetla.
- Pred prvým použitím odporúčame masku umyť.
- Po každom použití je treba masku vyčistiť.
- Frekvencia, metódy či čistiace prostriedky odlišné od tých, ktoré sú uvedené v tomto návode na použitie, môžu ohroziť bezpečnosť a kvalitu terapie.
- Pred použitím skontrolujte neporušenosť masky. V prípade, že sa pri preprave poškodila, upozorníte svojho predajcu.
- V prípade viditeľného poškodenia (praskliny, trhliny atď.) je treba poškodený komponent masky odstrániť a vymeniť.
- Komponenty masky nenechávajte bez dozoru, niektoré z nich by mohli deti prehltnúť.
- Aby sa zabránilo ohrozeniu správneho fungovania sústavy hadičky, odporúčame za ňu neťaháť a vo všeobecnosti s ňou zaobchádzať opatrne.
- V prípade funkčných problémov, problémov s veľkosťou či v prípade pochybností ohľadom použitia zdravotníckeho prostriedku sa obracajte na vášho distribútora vo funkcii zdravotníckeho odborníka.

V prípade vážnej nehody spôsobenej pomôckou by sa táto udalosť mala nahlásiť výrobcovi a príslušnému orgánu v členskom štáte, v ktorom má používateľ alebo pacient bydlisko.

2 - KOMPONENTY MASKY (časť A)

- a) nosné vankúše; b) rám; c) sústava hadičky; d) nosný popruh hadičky; e) zadná pracka; f) horná pracka.

POZNÁMKA: Balenie obsahuje tri nosné vankúše s veľkosťou malá, stredná a veľká.

3 - NASADENIE MASKY (časť B)

- Sústavu hadičky (c) pripevnite na nosný popruh hadičky (d).
- Uchopte rám (b) jednou rukou tak, že podržíte bočné otvory obrátené smerom nahor. Druhou rukou potiahnite látkovú časť rám (B.1).
- Umiestnite rám (b) na hlavu a nasadte hubky nosného vankúša (a) no nosných dierok (B.2).
- Upravte napnutie zadného popruhu (B.3).
- Upravte napnutie horného popruhu (B.4).
- Pripojte otočný spoj sústavy hadičky (c) k hadičke zariadenia a nasledovne zapnite zariadenie pri predpísanom tlaku.

4 - POUŽÍVANIE MASKY

Ak chcete masku správne rozobrať a znova zložiť, pozrite si príslušné obrázky v časti C - D.

5 - ČISTENIE MASKY

Pre každodenné čistenie je treba masku rozložiť na jednotlivé komponenty, pričom každý z nich (okrem toho rám) je treba starostlivo umyť vlažnou vodou (približne 30 °C) s použitím neutrálneho čistiaceho prostriedku a nasledovne ich opláchnuť dostatočným množstvom pitnej vody. Nasledovne je treba nechať časti vyschnúť na vzduchu mimo priamy dosah slnečného svetla.

Na čistenie rám realizujte rovnaký postup raz za týždeň.

⚠ OPATRENIA

- Mimoriadnu starostlivosť venujte odstráneniu nečistôt z výdychových otvorov.
- Rám je možné čistiť iba vodou.
- Na čistenie masky nepoužívajte roztoky, ktoré obsahujú alkohol, aromatické komponenty zvlhčovače, antibakteriálne činidlá, hydratačné činidlá ani aromatické oleje.
- Masku nenechávajte ponorenú dlhšie ako 10 minút.
- Masku nečistite v umývačke riadu.
- Pred nasledovným použitím masky vždy starostlivo skontrolujte absenciu usadením mydla na všetkých komponentoch.

6 - ODSTRAŇOVANIE PROBLÉMOV

PROBLÉMY	MOŽNÉ PRÍČINY	RIEŠENIA
Prúd vzduchu neprichádza do masky.	- Generátor prúdenia je vypnutý či nefunkčný. - Obvod pacienta nie je správne zasunutý.	- Zapnite alebo upravte nastavenie generátora prúdenia. - Pripojte obvod pacienta ku generátoru prúdenia a maske.
Hlučné a nepríjemné úniky vzduchu.	- Maska nie je správne zostavená. - Maska nie je správne umiestnená. - Veľkosť masky nemusí byť správna.	- Demontujte masku a nasledovne ju znova zložte podľa popisu v návode na použitie. - Posuňte masku na tvári a pokrývky hlavy popruhu manžety podľa popisu v návode na použitie. - Obráťte sa na lekára či technika a vyhľadajte správnu veľkosť.
Výdychové otvory sa znečisťujú, až sa zanesú úplne.	Nesprávne či nedostatočné každodenné čistenie.	Výdychové otvory vyčistite s pomocou kefy s mäkkými štetinami.

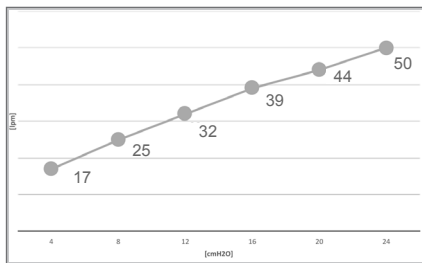
7 - LIKVIDÁCIA

Komponenty masky sú vyrobené z nižšie uvedených materiálov. Neobsahujú nebezpečné látky a preto je možné ich zlikvidovať ako bežný komunálny odpad.

KOMPONENT	MATERIÁL
Nosné vankúše (a)	Siilikón
Rám (b)	Nylon + Nylon/UBL/Polyuretán
Sústava hadičky (c)	Polykarbonát + Etylén-Okténový Kopolymér + POM
Nosný popruh hadičky (d) a pracky (e), (f)	Nylon

8 - TECHNICKÉ DÁTA

PRIETOK - TLAKOVÁ KRIVKA*



*V dôsledku rozdielov v opracovaní sa môže výstup z výdychových otvorov líšiť ($\pm 10\%$).

Regulačné informácie	Označenie CE v súlade s Nariadením 2017/745 (EÚ) v znení nasledovných a implementačných predpisov Trieda IIa Hlavná norma výrobku UNI EN ISO 17510
Interval prevádzkového tlaku	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Interval prevádzkovej teploty	+5 °C / +40 °C
Nevyužitý priestor	Veľkosť malá: 20 ml Veľkosť stredná: 21 ml Veľkosť veľká: 23 ml
Odpor	pri 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O pri 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A-vážený akustický tlak (UNI EN ISO 3744)	11,5 \pm 3,2 dB(A)
A-vážený akustický výkon (UNI EN ISO 3744)	18,2 \pm 3,2 dB(A)
Rozmery	40 x 55 x 70 mm
Hmotnosť	Veľkosť malá: 65,5 g Veľkosť stredná: 66 g Veľkosť veľká: 66,5 g

9 - ZÁRUČNÝ LIST

Spoločnosť Air Liquide Medical Systems S.r.l. poskytuje záruku na svoje výrobky z hľadiska chýb materiálu či výroby po dobu 180 dní od dátumu nákupu, pokiaľ budú dodržiavané podmienky používania uvedené v pokynoch na použitie.

Pokiaľ sa výrobok ukáže v podmienkach bežného používania ako chybný, spoločnosť Air Liquide Medical Systems S.r.l. zabezpečí opravu či výmenu chybného produktu či jeho komponentov podľa vlastného uváženia.

Výrobca nesie zodpovednosť za bezpečnosť, spoľahlivosť a výkon zariadenia, pokiaľ sa používa v súlade s pokynmi na použitie a na určené použitie.

Po celú dobu záručnej lehoty je treba uchovávať pôvodný obal. V prípade chýb výrobku je možné záruku uplatniť tak, že sa obrátite na svojho predajcu.

Pre podrobnejšie informácie o právach vyplývajúcich zo záruky sa obracajte na svojho predajcu.

AUTORSKÉ PRÁVA

Žiadne informácie uvedené v tomto návode nie je možné používať pre účely iné ako pôvodne stanovené. Tento návod je majetkom spoločnosti Air Liquide Medical Systems S.r.l. a nesmie sa reprodukovať ako celok ani čiastočne bez písomného súhlasu spoločnosti. Všetky práva vyhradené.

AKTUALIZÁCIE TECHNICKÝCH CHARAKTERISTÍK

V rámci neustáleho vylepšovania výkonu, bezpečnosti a spoľahlivosti sú všetky zdravotnícke prostriedky vyrábané spoločnosťou Air Liquide Medical Systems S.r.l. predmetom pravidelných revízií a zmien.

Návody na obsluhu sa preto upravujú, aby bol zabezpečený ich neustály súlad s charakteristikami zariadení uvádzaných na trh. V prípade, že sa návod na obsluhu, ktorý sprevádza toto zariadenie, zničí, je možné si od výrobcu vyžiadať kópiu príslušnej verzie pre dodané zariadenia na základe uvedenia referenčných údajov uvedených na štítku.

1 - RENDELTETÉSSZERŰ HASZNÁLAT

A jelen orvostechikai eszköz a „Maszkok nem invazív lélegeztetéshez és a kapcsolódó csatlakozók” kategóriába tartozik, amely magában foglalja az orr- és szájpárnákkal ellátott orrmaszkokat a vonatkozó csatlakozókkal együtt, amelyeket otthoni vagy kórházi környezetben való használatra szántak egy vagy több, nem invazív pozitív nyomású lélegeztetési (NPPV) terápiát igénylő páciens számára.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS ÉS RENDELTETÉSSZERŰ HASZNÁLAT

Respireo Primo P egy újrafelhasználható orrpárnás maszk kalibrált kilégzőnyílásokkal (Vented), otthoni vagy kórházi használatra egyetlen felnőtt betegnél (30 kg-nál nagyobb testtömegű) akik részére non-invazív pozitív nyomású lélegeztetést (NPPV) írtak fel, például folyamatos pozitív légúti nyomásos (CPAP) vagy Bilevel (BiPAP) terápiát.

⚠ FIGYELMEZTETÉSEK

- A maszkot csak az orvosa vagy légzésterapeutája által javasolt túlnyomásos berendezéssel szabad használni amelyek legalább 4 cmH₂O nek megfelelő nyomást biztosítanak: alacsonyabb nyomáson a kilégzett levegő biztonságos kiáramlása a kilégzőnyílásokon keresztül nem garantált, ezért részleges újralégzés történhet.
- A maszk használata előtt mindig ellenőrizni kell, hogy a kilégzőnyílások nincsenek-e eltömődve, még ha csak részben is, nehogy veszélybe kerüljön a terápia biztonságja és minősége.
- Ha kellemetlen érzés, irritáció vagy allergiás reakció jelentkezik a maszk bármely összetevőjével szemben, forduljon orvosához vagy légzőszervi fizioterapeutájához.
- Kiegészítő oxigén adagolás esetén tilos a dohányzás és a nyílt láng használata.
- Ha oxigént használ, és a berendezés nem működik, kapcsolja ki az oxigénadagolót.
- Ne használja a maszkot hányás vagy émelygés esetén.
- Tartsa távol a maszkot a fénytől.
- Az első használat előtt javasolt a maszk mosása.
- A maszkot minden használat után meg kell tisztítani.
- A használati útmutatóban meghatározottaktól eltérő gyakoriság, módszerek vagy tisztítószerek használata veszélyeztetheti a terápia biztonságát és minőségét.
- Használat előtt ellenőrizze a maszk épségét. Ha szállítás közben megsérült, értesítse a forgalmazót.
- Látható károsodás esetén (repedések, szakadások stb.) a sérült maszk alkatrészét selejtezni kell és ki kell cserélni.

- Ne hagyja felügyelet nélkül a maszk összetevőit, mert ezek egy részét a gyerekek lenyelhetik.
- A tömlőszerelvényt megfelelő működése veszélyeztetésének elkerülése érdekében tanácsos nem húzni, és általában körültekintően kell kezelni.
- Funkcionális problémák, méretproblémák vagy az orvostechikai eszköz használatával kapcsolatos kétségek esetén forduljon a forgalmazóhoz, mint egészségügyi szakemberhez.

Az eszközzel kapcsolatban bekövetkezett minden súlyos eseményt jelenteni kell a gyártónak és azon tagállam illetékes hatóságának, amelyben a felhasználó és/vagy a beteg legutoljára letelepedett.

2 - A MASZK ALKATRÉSZEI (A szakasz)

a) orrpárnák; b) keret; c) tömlőszerelvényt; d) tömlőbilincs szalag; e) hátsó csat; f) felső csat.

MEGJEGYZÉS: A csomag három orrpárnát tartalmaz kicsi, közepes és nagy méretben.

3 - A MASZK VISELÉSE (B szakasz)

- Rögzítse a tömlőszerelvényt (c) a tömlőbilincs szalag (d).
- Egyik kezével fogja meg a keret (b), úgy, hogy az oldal rudak felfelé nézzenek. A másik kezével húzza meg a keret szövet részét (B.1).
- Helyezze a keret (b) a fejre, és helyezze be az orrpárma gombát (a) az orlyukakba (B.2).
- Állítsa be a hátsó szalag feszességét (B.3).
- Állítsa be a felső szalag feszességét (B.4).
- Csatlakoztassa a tömlőszerelvényt (c) forgatható csatlakozás a berendezés csövéhez, majd kapcsolja be a berendezést az előírt nyomáson.

4 - MASZK HASZNÁLATA

A maszk megfelelő szétzereléséhez és visszaszereléséhez tekintse meg a megfelelő ábrákat a C - D szakaszban.

5 - MASZK TISZTÍTÁSA

A napi tisztításhoz a maszkot szét kell szedni az alkatrészeire, amelyek mindegyikét óvatosan (kivéve a keret) le kell mosni langyos (kb. 30°C-os) vízben semleges szappan használatával, majd le kell öblíteni ivóvízzel. Végül az alkatrészeket levegőn kell szárítani, távol a közvetlen napfénytől.

A keret rész tisztításához hetente hajtsa végre ugyanazt az eljárást.

⚠ ÖVINTÉZKEDÉSEK

- Különösen ügyeljen a szennyeződés eltávolítására a kilégzőnyílásokból.
- A keret részt csak vízzel lehet mosni.
- Ne használjon alkoholt, aromás vegyületeket, nedvesítőszerket, antibakteriális szereket, hidratáló szereket vagy aromás olajokat tartalmazó oldatokat a maszk tisztításához
- Ne hagyja a maszkot a vízben 10 percnél tovább.
- Ne tisztítsa a maszkot mosogatógépből
- A maszk újbóli használata előtt gondosan ellenőrizze, hogy nincs-e szappanlerakódás az összes komponensen.

6 - HIBAEHÁRÍTÁS

PROBLÉMÁK	LEHETSÉGES OK	MEGOLDÁSOK
A levegőáramlás nem éri el a maszkot.	- Az áramlásgenerátor kikapcsolt vagy nem működik. - A páciens kör nincs megfelelően illesztve.	- Kapcsolja be vagy állítsa be az áramlásgenerátort. - Csatlakoztassa a páciens kört az áramlásgenerátorhoz és a maszkhoz.
Zajos és zavaró levegő szivárgás.	- A maszk nincs megfelelően összeszerelve. - A maszk nincs megfelelően felhelyezve. - Előfordulhat, hogy a maszk mérete nem megfelelő.	- Szerelje szét a maszkot, majd szerelje össze újra a használati útmutatóban leírtak szerint. - Helyezze vissza a maszkot az arcra, és állítsa be a fejpánt rész pántjait a használati útmutatóban leírtak szerint. - Forduljon orvosához vagy technikushoz, hogy megtalálja a megfelelő méretet.
A kilégzőnyílások addig szennyeződnek, amíg el nem dugulnak.	Helytelen vagy elégtelen napi tisztítás.	Puha sörtéjű fogkefével tisztítsa meg a kilégzőnyílásokat.

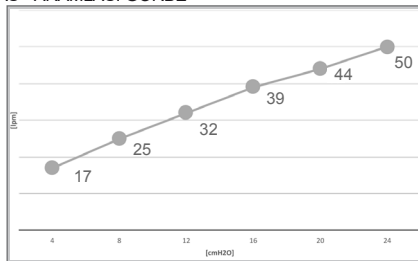
7 - ÁRTALMATLANÍTÁS

A maszk összetevői az alábbiakban feltüntetett anyagokból készülnek. Nem tartalmaznak veszélyes anyagokat, ezért a normál háztartási hulladékkal együtt ártalmatlaníthatók.

ÖSSZETEVŐ	ANYAG
Orrpárnák (a)	Szilikon
Keret (b)	Nejlon + Nejlon/UBL/Poliuretán
Tömlőszerelvényt (c)	Polikarbonát + Etilén-Oktén Kopolimer + POM
Forgatható csatlakozás (d) és csatok (e), (f)	Nejlon

8 - MŰSZAKI ADATOK

NYOMÁS - ÁRAMLÁSI GÖRBE*



*A megmunkálási különbségek miatt a kilégzőnyílásokból való kiáramlás változhat ($\pm 10\%$).

Szabályozási információk	CE-jelölés a 2017/745 (EU) rendeletnek és az azt követő végrehajtási változásoknak megfelelően. IIa osztály Fő termékszabvány UNI EN ISO 17510
Üzemi nyomástartomány	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Üzemi hőmérséklet tartomány	+5 °C / +40 °C

Holttér	Méret kicsi: 20 ml Méret közepes: 21 ml Méret nagy: 23 ml
Ellenállás	esetén 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O esetén 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A-súlyozott hangnyomás (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A-súlyozott hangerő (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Méretek	40 x 55 x 70 mm
Súly	Méret kicsi: 65,5 g Méret közepes: 66 g Méret nagy: 66,5 g

9 - GARANCIA TANÚSÍTVÁNY

Air Liquide Medical Systems S.r.l. garanciát vállal termékére anyag- vagy gyártási hibák esetén a vásárlás napjától számított 180 napig, feltéve, hogy a használati utasításban feltüntetett feltételeket betartják.

Ha a termék normál használati körülmények között hibásnak bizonyul, az Air Liquide Medical Systems S.r.l. saját belátása szerint megjavítja vagy kicseréli a hibás terméket vagy annak alkatrészeit.

A gyártó felelősséget vállal a készülék biztonságáért, megbízhatóságáért és teljesítményéért, ha azt a használati utasításnak és rendeltetészerű használatának megfelelően használják.

A teljes garanciális időszak alatt meg kell őrizni az eredeti csomagolást. A termék meghibásodása esetén a garancia érvényesítéséhez forduljon a kereskedőhöz.

A garanciális jogokkal kapcsolatos további információkért forduljon a forgalmazóhoz.

SZERZŐI JOG

A kézikönyvben található információk nem használhatók fel az eredeti céloktól eltérő célokra. Ez a kézikönyv az Air Liquide Medical Systems S.r.l. tulajdona. és a cég írásos engedélye nélkül sem egészen, sem részben nem reprodukálható. Minden jog fenntartva.

MŰSZAKI JELLEMZŐK FIRRSÍTÉSE

Teljesítményük, biztonságuk és megbízhatóságuk folyamatos javítása érdekében az Air Liquide Medical Systems S.r.l. által gyártott összes

orvostechnikai eszköz időszakonként felülvizgálatra és módosításra kerül. A használati útmutatók módosítása ezért úgy történik, hogy biztosítva van azok folyamatos összhangja a forgalomba hozott készülékek jellemzőivel. Ha a készülékhez mellékel használati útmutató elveszik, a gyártótól beszerezheti a szállított eszköznek megfelelő verzió másolatát a címkén található hivatkozások megjelölésével.

1 - DESTINAȚIA DE UTILIZARE

Acest dispozitiv medical face parte din categoria „Măști pentru ventilație non-invazivă și racordurile aferente”, care include măști nazale, măști cu pernute nazale și măști oronazale, împreună cu racordurile aferente, destinate utilizării la domiciliu sau într-un mediu spitalicesc de către unul sau mai mulți pacienți care necesită terapie cu ventilație non-invazivă cu presiune pozitivă (NPPV).

INDICAȚII DE UTILIZARE ȘI UTILIZATORII PREVĂZUȚI

Respireo Primo P este o mască cu pernute nazale reutilizabilă cu orificii de dispersare a aerului expirat calibrate (Vented), destinată utilizării la domiciliu sau într-un mediu spitalicesc de un singur pacient adult (cu o greutate minimă de 30 kg) căruia i s-a prescris o terapie de ventilație non-invazivă cu presiune pozitivă (NPPV), de exemplu terapia căilor respiratorii cu presiune pozitivă continuă (CPAP) sau terapia cu presiune pozitivă pe două niveluri (BiPAP).

⚠️ AVERTIZĂRI

- Masca trebuie utilizată numai cu aparate cu presiune pozitivă recomandate de medicul dumneavoastră sau de terapeutul respirator care furnizează cel puțin o presiune egală cu 4 cmH₂O: la presiuni mai mici, evacuarea în siguranță a aerului expirat prin orificiile corespunzătoare nu este garantată și s-ar putea produce o inspirație parțială.
- Înainte de a utiliza masca, trebuie să verificați întotdeauna dacă orificiile de dispersare a aerului expirat nu sunt obturate, chiar și parțial, pentru a nu compromite siguranța și calitatea terapiei.
- În caz de disconfort, iritație sau reacții alergice la oricare dintre componentele măștii, consultați medicul sau terapeutul respirator.
- În cazul administrării suplimentare de oxigen este interzis fumatul sau folosirea flăcării deschise.

- Când utilizați oxigen și aparatul nu este în funcțiune, opriți alimentarea cu oxigen.
- Nu folosiți masca dacă aveți senzație de greață sau vărsături.
- Păstrați masca într-un loc ferit de lumină.
- Se recomandă spălarea măștii înainte de prima utilizare.
- Masca trebuie curățată după fiecare utilizare.
- Frecvența, metodele sau agenții de curățare, alții decât cei specificați în acest manual de utilizare pot pune în pericol siguranța și calitatea terapiei.
- Înainte de utilizare, verificați integritatea măștii. Dacă a fost deteriorată în timpul transportului, anunțați distribuitorul.
- În caz de deteriorare vizibilă (fisuri, rupturi etc.), componenta deteriorată a măștii trebuie aruncată și înlocuită.
- Nu lăsați componentele măștii nesupravegheate, unele dintre ele ar putea fi înghițite de copii.
- Pentru a evita compromiterea funcționării corecte a ansamblului tubului, este indicat să nu îl trageți și, în general, să îl manipulați cu grijă.
- Contactați distribuitorul dumneavoastră în calitate de cadru medical în caz de probleme funcționale, probleme de dimensiune sau dacă aveți îndoieli legate de utilizarea dispozitivului medical.

Orice incident grav care a avut loc în raport cu dispozitivul trebuie raportat producătorului și autorității competente din statul membru în care utilizatorul și/sau pacientul este stabil.

2 - COMPONENTELE MĂȘTII (secțiunea A)

- a) pernă nazale; b) cadru; c) ansamblului tubului; d) bandă de fixare tub; e) cataramă spate; f) cataramă superioară.

NOTĂ: Pachetul conține trei perne nazale de mărimea mică, medie și mare.

3 - APLICARE A MĂȘTII (secțiunea B)

- Fixați ansamblul tubului (c) în banda de fixare a tubului (d).
- Prindeți cadru (b) cu o mână, ținând tijele laterale îndreptate în sus. Cu cealaltă mână, trageți partea din material textil a cadru (B.1).
- Așezați cadru (b) pe cap și introduceți capetele pernei nazale (a) în nări (B.2).
- Reglați nivelul de tensionare al benzii din spate (B.3).
- Reglați nivelul de tensionare al benzii superioare (B.4).
- Conectați conector pivotant ale ansamblului tubului (c) la furtunul aparatului, apoi porniți aparatul la presiunea recomandată.

4 - UTILIZAREA MĂȘTII

Pentru a dezasambla și reasambla corect masca, consultați ilustrațiile respective din secțiunea C - D.

5 - CURĂȚAREA MĂȘTII

Pentru curățarea zilnică, masca trebuie dezasamblată în componentele sale, fiecare dintre acestea (cu excepția cadru) trebuie spălate cu atenție în apă caldă (aproximativ 30°C) cu detergent neutru și apoi clătite bine sub jet de apă. La final, componentele trebuie lăsate să usuce la aer, într-un loc ferit de lumina directă a soarelui.

Pentru a curăța cadru, efectuați aceeași procedură săptămânal.

⚠ MĂSURI DE PRECAUȚIE

- Curățați cu foarte mare atenție murdăria din orificiile de dispersare a aerului expirat.
- Cadru poate fi spălat numai în apă.
- Nu folosiți soluții care conțin alcool, compuși aromatici, umectanți, agenți antibacterieni, agenți de hidratare sau uleiuri aromatice pentru a curăța masca.
- Nu lăsați masca scufundată mai mult de 10 minute.
- Nu curățați masca în mașina de spălat vase.
- Verificați cu atenție să nu existe reziduuri de săpun în componentele înainte de a utiliza din nou masca.

6 - DEPARARE

PROBLEME	CAUZE POSIBILE	SOLUȚII
Fluxul de aer nu ajunge la mască.	- Generatorul de aer este oprit sau nu funcționează. - Circuitul pentru pacient nu este introdus corect.	- Porniți sau reglați generatorul de aer. - Conectați circuitul pentru pacient la generatorul de aer și la mască.
Scurgeri de aer zgomotoase și deranjante.	- Masca nu a fost asamblată corect. - Masca nu este poziționată corect. - Este posibil ca dimensiunea măștii să nu fie corectă.	- Dezasamblați masca și apoi reasamblați-o așa cum este descris în manualul de utilizare. - Repoziționați masca pe față și reglați curelele hamului așa cum este descris în manualul de utilizare. - Consultați-vă cu medicul sau tehnicianul dumneavoastră pentru a găsi dimensiunea corectă.

PROBLEME	CAUZE POSIBILE	SOLUȚII
Orificiile de dispersare a aerului expirat se murdăresc până se înfundă.	Curățare zilnică incorectă sau insuficientă.	Curățați orificiile de dispersare folosind o periuță de dinți cu peri moi.

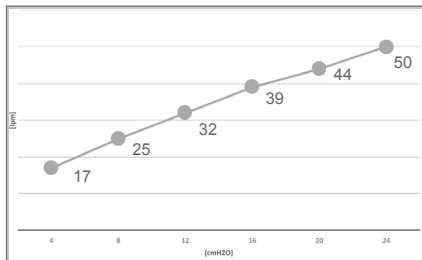
7 - ELIMINARE

Componentele măștii sunt realizate din materialele indicate mai jos. Acestea nu conțin substanțe periculoase și, prin urmare, pot fi aruncate împreună cu deșeurile menajere normale.

COMPONENT	MATERIAL
Pernă nazale (a)	Silicon
Cadru (b)	Nailon + Nailon/UBL/Poliuretan
Ansamblului tubului (c)	Policarbonat + Copolimer Etilenă-Octenă + POM
Bandă de fixare tub (d) și cataramă (e), (f)	Nailon

8 - DATE TEHNICE

CURBA PRESIUNE - DEBIT*



*Datorită diferențelor de prelucrare, fluxul de ieșire din orificiile de dispersare poate varia ($\pm 10\%$).

Informații de reglementare	Marcaj CE în conformitate cu Regulamentul 2017/745 (UE) și cu modificările ulterioare de implementare. Clasa IIa Standardul principal al produsului UNI EN ISO 17510
Interval de presiune de lucru	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Interval de temperatură de funcționare	+5 °C / +40 °C
Spațiu mort	Mărime mică: 20 ml Mărime medie: 21 ml Mărime mare: 23 ml
Rezistență	la 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O la 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
Presiunea sonoră ponderată A (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
Puterea sunetului ponderată A (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Dimensiuni	40 x 55 x 70 mm
Greutate	Mărime mică: 65,5 g Mărime medie: 66 g Mărime mare: 66,5 g

9 - CERTIFICAT DE GARANȚIE

Air Liquide Medical Systems S.r.l. oferă garanție produsului său împotriva defectelor de material sau de fabricație pentru o perioadă de 180 de zile de la data achiziției, atâta timp cât sunt respectate condițiile de utilizare indicate în manualul de utilizare.

În cazul în care produsul se dovedește a fi defect în condiții normale de utilizare, Air Liquide Medical Systems S.r.l. va repara sau înlocui, la alegerea sa, produsul defect sau componentele acestuia.

Producătorul se consideră responsabil pentru siguranța, fiabilitatea și performanța dispozitivului dacă acesta este utilizat în conformitate cu instrucțiunile de utilizare și destinația de utilizare.

Ambalajul original trebuie păstrat pe toată perioada de garanție. Garanția în cazul defectelor produsului poate fi revendicată contactând distribuitorul dumneavoastră.

Pentru mai multe informații despre drepturile dumneavoastră prevăzute în garanție, contactați distribuitorul dumneavoastră.

DREPTURI DE AUTOR

Niciuna dintre informațiile conținute în acest manual nu poate fi utilizată în alte scopuri decât cele originale. Acest manual este proprietatea societății Air Liquide Medical Systems S.r.l. și nu poate fi reprodus, integral sau parțial, fără acordul scris din partea societății. Toate drepturile rezervate.

ACTUALIZAREA SPECIFICAȚIILOR TEHNICE

Pentru a le îmbunătăți continuu performanța, siguranța și fiabilitatea, toate dispozitivele medicale produse de Air Liquide Medical Systems S.r.l. sunt supuse periodic revizuirilor și modificărilor.

Prin urmare, manualele de instrucțiuni sunt modificate pentru a asigura compatibilitatea lor constantă cu specificațiile dispozitivelor introduse pe piață. În cazul în care manualul de instrucțiuni care însoțește acest dispozitiv se pierde, puteți obține de la producător o copie a versiunii corespunzătoare dispozitivului furnizat, menționând referințele de pe etichetă.

1 - NAMEN UPORABE

Ta medicinski pripomoček sodi v kategorijo »Maske za neinvazivno predihavanje in pripadajoči priključki«, ki vključuje nosne maske, maske z blazinami za nos in oronazalne maske, skupaj s pripadajočimi priključki, namenjene za uporabo doma ali v bolnišnici pri enem ali več pacientih, ki so jim predpisali terapijo z neinvazivnim predihavanjem s pozitivnim tlakom (NPPV).

NAVEDENA UPORABA IN PREDVIDENI UPORABNIKI

Respireo Primo P je maska za večkratno uporabo z nosnimi blazinicami s kalibriranimi luknjami za izdihavanje (Vented). Namenjena je za uporabo doma ali v bolnišnici pri posameznega odraslega pacienta (ki tehtajo več kot 30 kg), ki so jim predpisali neinvazivno predihavanje s pozitivnim tlakom (NPPV) – na primer zdravljenje dihalnih poti z neprekinjenim pozitivnim tlakom (CPAP) ali v načinu Bilevel (BIPAP).

⚠ OPOZORILA

- Masko lahko uporabljate samo z napravami s pozitivnim tlakom, ki jih priporoči zdravnik ali dihalni terapevt in zagotavljajo tlak vsaj 4 cmH₂O: pri nižjem tlaku namreč ni mogoče zagotoviti varnega izpusta izdihanega zraka skozi luknje za izdihavanje, zaradi česar lahko pacient del izdihanega zraku ponovno vdahne.

- Pred uporabo maske je treba vedno preveriti, ali so luknje za izdihavanje zamašene (tudi delno), v nasprotnem primeru sta ogroženi varnost pacienta in kakovost terapije.
- V primeru nelagodja, draženja ali alergijskih reakcij na katerokoli sestavino maske se posvetujte s svojim zdravnikom ali dihalnim terapevtom.
- V primeru dovajanja dodatnega kisika je prepovedano kajenje ali uporaba odprtega ognja.
- Ko uporabljate kisik in je naprava izključena, izklopite dovod kisika.
- Ne uporabljajte maske v primeru bruhanja ali slabosti.
- Masko shranjujte na mestu, kjer ni neposredne svetlobe.
- Priporočljivo je, da masko operete pred prvo uporabo.
- Masko je treba očistiti po vsaki uporabi.
- Pogostost, metode in sredstva za čiščenje, ki niso navedeni v teh navodilih za uporabo lahko ogrozijo varnost in kakovost zdravljenja.
- Pred uporabo preverite, ali je maska v brezhibnem stanju. Če se je med prevozom poškodovala, o tem obvestite dobavitelja.
- V primeru vidnih poškodb (razpoke, praske ipd.) je treba odstraniti in zamenjati poškodovani del maske.
- Sestavnih delov maske ne puščajte brez nadzora, saj lahko nekatere od njih pogoltnejo otroci.
- Da ne bi ogrozili pravilnega delovanja sklopa cevi, ga ne potegujte in z njim ravnejte previdno.
- Če maska ne deluje pravilno, ni ustrezne velikosti ali če imate pomisleke v zvezi z njeno uporabo, se obrnite na dobavitelja, ki je strokovnjak s področja zdravstva.

Je treba o vsakem resnem zapletu, do katerega je prišlo v zvezi s pripomočkom, obvestiti proizvajalca in pristojni organ države članice, v kateri ima uporabnik in/ali pacient stalno prebivališče.

2 - SESTAVNI DELI MASKE (poglavje A)

- a) nosne blazince; b) okvir; c) sklop cevi; d) podporni trak za cev; e) hrbtna zaponka; f) zgornja zaponka.

OPOMBA: Pakiranje vsebuje tri nosne blazince v velikostih majhna, srednja in velika.

3 - NOŠENJE MASKE (poglavje B)

- Pritrđite sklop cevi (c) na podporni trak za cevi (d).
- Z eno roko primate okvir (b), pri čemer držite stranske paličice navzgor. Z drugo roko potegnite del okvir, ki je izdelan iz tkanine (B.1).

- Okvir (b) namestite na glavo in vstavite nastavka blazinice (a) v nosnici (B.2).
- Nastavite napetost zadnjega traku (B.3).
- Nastavite napetost zgornjega traku (B.4).
- Vrtljivi priključek sklopa cevi (c) priključite na cev naprave in nato vklopite napravo, ki mora delovati s predpisanim tlakom.

4 - UPORABA MASKE

Za pravilno razstavljanje in ponovno sestavljanje maske glejte ustrezne risbe v poglavjih C - D.

5 - ČIŠČENJE MASKE

Pri vsakodnevem čiščenju je treba masko razstaviti na posamezne sestavne dele in (razen za okvir) jih skrbno oprati v topli vodi (približno 30 °C) z blagim milom in jih nato temeljito sprati s pitno vodo. Na koncu jih marate posušiti na zraku, zaščitene pred neposredno sončno svetlobo.

Za čiščenje okviru ponovite isti postopek enkrat tedensko.

⚠ PREVIDNOSTNI UKREPI

- Posebej temeljito očistite umazanijo iz luknj za izdihavanje.
- Okvir lahko čistite samo z vodo.
- Za čiščenje maske ne uporabljajte raztopin, ki vsebujejo alkohol, aromatične spojine, vlažilna sredstva, antibakterijska sredstva, hidratantna sredstva ali aromatična olja.
- Masko lahko namakate največ 10 minut.
- Maske ne pomivajte v pomivalnem stroju.
- Pred ponovno uporabo maske skrbno preverite vse sestavne dele, na katerih ne sme biti sledi mila.

6 - ODPRAVLJANJE NAPAK

TEŽAVE	MOŽNI VZROKI	REŠITVE
Zračni tok ne doseže maske.	- Generator pretoka je izklopljen ali ne deluje. - Dihalni sistem pacienta ni pravilno vstavljen.	- Vključite ali nastavite generator pretoka. - Priključite dihalni sistem pacienta na generator pretoka in masko.

TEŽAVE	MOŽNI VZROKI	REŠITVE
Hrupno in nadležno uhanje zraka.	- Maske niste pravilno sestavili. - Maska ni pravilno nameščena. - Velikost maske morda ni ustrezna.	- Razstavite masko in jo ponovno sestavite v skladu z navodili v priročniku za uporabo. - Masko ponovno namestite na obraz in prilagodite naglavne trakove, kot narekujejo navodila v priročniku za uporabo. - Posvetujte se s svojim zdravnikom ali tehnikom, da bi našli pravo velikost.
Zaradi umazanije se luknje za izdihavanje zamašijo.	Neppravilno ali nezadostno dnevno čiščenje.	Luknje za izdih očistite z zobno ščetko z mehкими ščetinami.

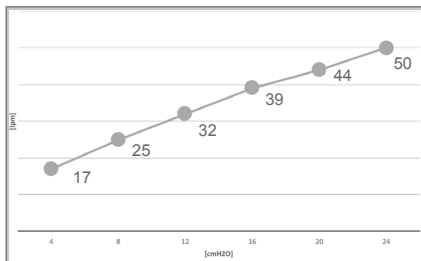
7 - ODLAGANJE MED ODPADKE

Sestavni deli maske so izdelane iz spodaj navedenih materialov. Ti ne vsebujejo nevarnih snovi in jih je zato mogoče odvreči med običajne gospodinjske odpadke.

KOMPONENTA	MATERIAL
Nosne blazinice (a)	Silikon
Okvir (b)	Najlon + Najlon/UBL/Poliuretan
Sklop cevi (c)	Polykarbonat + Kopolimer Etilen-Okten + POM
Podporni trak za cev (d) in zaponke (e), (f)	Najlon

8 - TEHNIČNI PODATKI

KRIVULJA PRETOK-TLAK*



*Zaradi razlik v strojni obdelavi se lahko iztok iz izdihovalnih odprtih razlikuje ($\pm 10\%$).

Regulatorne informacije	Oznaka CE v skladu z Uredbo 2017/745 (EU) in poznejšimi spremembami pri izvajanju. Razred IIa Glavni standard izdelka UNI EN ISO 17510
Območje delovnega tlaka	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Območje delovne temperature	+5 °C / +40 °C
Mrtvi prostor	Velikost majhna: 20 ml Velikost srednja: 21 ml Velikost velika: 23 ml
Upor	pri 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O pri 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A-uteženi zvočni tlak (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A-uteženi zvočna moč (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Dimenzije	40 x 55 x 70 mm

Teža

Velikost majhna: 65,5 g
Velikost srednja: 66 g
Velikost velika: 66,5 g

9 - GARANCIJSKI LIST

Družba Air Liquide Medical Systems S.r.l. daje garancijo za stvarne napake in napake v proizvodnji, ki velja 180 dni od datuma nakupa, pod pogojem, da se upoštevajo pogoji uporabe, ki so navedeni v navodilih za uporabo.

Če pri običajni uporabi izdelka nastopijo okvare, bo družba Air Liquide Medical Systems S.r.l. po svoji presoji popravila ali zamenjala okvarjen izdelek ali njegove sestavne dele.

Proizvajalec je odgovoren za varnost, zanesljivost in učinkovitost pripomočka, če se ta uporablja v skladu z navodili za uporabo in njegovim predvidenim namenom.

Originalno embalažo je treba hraniti ves čas trajanja garancije. Garancijo za napake na izdelku lahko dobite tako, da se obrnete na dobavitelja.

Za več informacij o pravicah, ki se nanašajo na garancijo, se obrnite na dobavitelja.

AVTORSKE PRAVICE

Vse informacije v tem priročniku smete uporabljati samo v prvotni namen. Ta priročnik je last družbe Air Liquide Medical Systems S.r.l. in ga ni dovoljeno v celoti ali delno kopirati brez pisnega dovoljenja družbe. Vse pravice pridržane.

POSODOBITEV TEHNIČNIH LASTNOSTI

Da bi izboljšali učinkovitost, varnost in zanesljivost, se vsi medicinski pripomočki, ki jih izdeluje družba Air Liquide Medical Systems S.r.l., redno pregledujejo in spreminjajo.

Zaradi zagotavljanja skladnosti z značilnostmi prodajanih pripomočkov, se spreminjajo tudi navodila za uporabo. Če izgubite navodila za uporabo, ki so priložena temu pripomočku, lahko nov izvod z navodili za uporabo dobite pri proizvajalcu. V ta namen morate navesti referenčne podatke na etiketi.

1 - ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

Αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν ανήκει στην κατηγορία «Μάσκες μη επεμβατικού αερισμού και σχετικοί σύνδεσμοι», η οποία περιλαμβάνει ρινικές μάσκες, μάσκες με ρινικά μαξιλαράκια και στοματορινικές μάσκες, σε συνδυασμό με τους σχετικούς σύνδεσμούς, οι οποίες προορίζονται για οικιακή χρήση ή για χρήση σε νοσοκομειακό περιβάλλον από έναν ή περισσότερους ασθενείς που χρειάζονται θεραπεία μη επεμβατικού αερισμού θετικής πίεσης (NPPV).

ΕΝΔΕΙΞΙΣ ΧΡΗΣΗΣ ΚΑΙ ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΟΙ ΧΡΗΣΤΕΣ

RespiReo Primo P είναι μια επαναχρησιμοποιήσιμη μάσκα ρινικού μαξιλαριού με βαθμονομημένες οπές εκπονήσιμης (Vented), που προορίζεται για χρήση στο σπίτι ή σε νοσοκομειακό περιβάλλον από έναν μόνο ενήλικα ασθενή (βάρους άνω των 30 kg) στους οποίους έχει συνταγογραφηθεί μη επεμβατική θεραπεία αερισμού· θετικής πίεσης (NPPV), για παράδειγμα θεραπεία συνεχούς θετικής πίεσης αεραγωγών (CPAP) ή Bilevel (BiPAP).

⚠ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Η μάσκα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο με εξοπλισμό θετικής πίεσης που συνιστάται από τον γιατρό ή τον αναπνευστικό σας θεραπευτή που παρέχει πίεση τουλάχιστον ίση με 4 cmH₂O σε χαμηλότερες πιέσεις, δεν εξασφαλίζεται η ασφαλής διαφυγή του εκτίνεόμενου αέρα μέσω της οπής εκπονήσιμης. - θα μπορούσε επομένως να προκύψει μερική επανεισπνοή.
- Πριν χρησιμοποιήσετε τη μάσκα, είναι πάντα απαραίτητο να ελέγχετε ότι οι οπές εκπονήσιμης δεν είναι φραγμένες, έστω και μερικώς, προκειμένου να μην τεθεί σε κίνδυνο η ασφάλεια και η ποιότητα της θεραπείας.
- Σε περίπτωση ενόχλησης, ερεθισμού ή παρουσία αλλεργικών αντιδράσεων σε οποιοδήποτε εξάρτημα της μάσκας, συμβουλευτείτε τον γιατρό σας ή τον φυσιοθεραπευτή σας.
- Σε περίπτωση συμπληρωματικής χορήγησης οξυγόνου απαγορεύεται το κάπνισμα ή η χρήση ελεύθερων φλογών.
- Όταν χρησιμοποιείται οξυγόνο και εξοπλισμός θετικής πίεσης δεν λειτουργεί, ή παροχή οξυγόνου πρέπει να σβήνει.
- Μην χρησιμοποιείτε τη μάσκα σε περίπτωση εμετού ή ναυτίας.
- Φυλάξτε τη μάσκα μακριά από το φως.
- Συνιστάται να πλένετε τη μάσκα πριν από την πρώτη χρήση.
- Η μάσκα πρέπει να καθαρίζεται μετά από κάθε χρήση.
- Συχνότητα, μέθοδοι καθαρισμού ή παράγοντες διαφορετικοί από αυτούς που καθορίζονται σε αυτό το εγχειρίδιο χρήση ή υποβαθμίσουν την ασφάλεια και την ποιότητα της θεραπείας.
- Πριν από τη χρήση ελέγξτε την ακεραιότητα της μάσκας. Αν έχει υποστεί βλάβες κατά τη διάρκεια της μεταφοράς, ενημερώστε τον αντιπρόσωπο.

- Σε περίπτωση ορατής φθοράς (ρωγμές, σκισίματα κλπ) πρέπει να απαλείψετε και να αντικαταστήσετε το εξάρτημα της μάσκας που έχει υποστεί βλάβη.
- Μην αφήνετε αβύλαχτα τα μέρη της μάσκας, κάποια από αυτά θα μπορούσαν να τα καταπιούν παιδιά.
- Για να μην υπονομεύσετε τη σωστή λειτουργία της συγκρότημα σωλήνα, σας συνιστούμε να μην την υποβάλλετε σε έλξη και, γενικά, να τη χειρίζεστε με προσοχή.
- Επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπό σας ως επαγγελματία υγείας σε περίπτωση λειτουργικών προβλημάτων, προβλημάτων μεγέθους ή για οποιαδήποτε αμφιβολία σχετικά με την εφαρμογή ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

Τυχόν σοβαρό συμβάν που συνέβη σε σχέση με τη συσκευή πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή / και ο ασθενής.

2 - ΜΕΡΗ ΤΗΣ ΜΑΣΚΑΣ (τμήμα A)

a) ρινικό μαξιλάρι, b) πλαίσιο, c) συγκρότημα σωλήνα, d) λωρίδα συγκρότησης σωλήνα, e) πίσω πόρπη, f) πάνω πόρπη.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Η συσκευασία περιέχει τρία ρινικά ακροφύσια: μεγέθους S, M και L.

3 - ΦΟΡΕΣΤΕ ΤΗ ΜΑΣΚΑ (τμήμα B)

- Στερεώστε τον συγκρότημα σωλήνα (c) στην λωρίδα συγκράτησης σωλήνα (d).
- Πιάστε το πλαίσιο (b) με το ένα χέρι, κρατώντας τα πλευρικά στελέχη με κατεύθυνση προς τα πάνω. Με το άλλο χέρι, τραβήξτε το φασματίνο τμήμα του πλαισίου (B.1).
- Προσαρμόστε το πλαίσιο (b) στο κεφάλι και περάστε τα ρινικά μαξιλάρι (a) μέσα στα ρουθούνια (B.2).
- Ρυθμίστε το τέντωμα της πίσω λωρίδας (B.3).
- Ρυθμίστε το τέντωμα της πάνω λωρίδας (B.4).
- Συνδέστε το περιστρεφόμενο εξάρτημα του συγκρότημα σωλήνα (c) στον εύκαμπτο σωλήνα του εξοπλισμού και μετά ενεργοποιήστε τον εξοπλισμό στην προβλεπόμενη πίεση.

4 - ΧΡΗΣΗ ΤΗΣ ΜΑΣΚΑΣ

Για να αποσυναρμολογήσετε και να επανασυναρμολογήσετε σωστά τη μάσκα, ανατρέξτε στις αντίστοιχες εικόνες στην ενότητα C - D.

5 - ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΣ ΤΗΣ ΜΑΣΚΑΣ

Για τον καθημερινό καθαρισμό, η μάσκα πρέπει να αποσυναρμολογηθεί στα εξαρτήματά της, καθένα από τα οποία πρέπει (εκτός από το πλαίσιο) να πλυθεί προσεκτικά σε ζεστό νερό (περίπου 30 ° C) χρησιμοποιώντας ήπιο σαπούνι και στη συνέχεια να ξεπλυθεί με άφθονο πόσιμο νερό. Τέλος, τα μέρη πρέπει να στεγνώσουν στον αέρα, μακριά από το άμεσο ηλιακό φως.

Για να καθαρίσετε το πλαίσιο, κάντε την ίδια διαδικασία κάθε εβδομάδα.

⚠ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

- Δείξτε ιδιαίτερη φροντίδα σε ό,τι αφορά την αφαίρεση της βρωμιάς από τις σπές εκπνοής.
- Το πλαίσιο μπορεί να πλυθεί μόνο σε νερό.
- Μη χρησιμοποιείτε για τον καθαρισμό της μάσκας διάλυμα που περιέχει οινόπνευμα, αρωματικά συστατικά, υδατικά συστατικά, αντιβακτηριακού παράγοντες, υδατικούς παράγοντες ή αρωματικά έλαια.
- Μην αφήνετε την μάσκα να εμβυθιστεί περισσότερο από 10 λεπτά.
- Μην καθαρίζετε τη μάσκα σε πλυντήριο πιάτων.
- Ελέγξτε σχολαστικά το κάθε εξάρτημα για να βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν επικαθίσεις, προτού χρησιμοποιήσετε τη μάσκα μετά από τον καθαρισμό.

6 - ΕΠΙΛΥΣΗ ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΩΝ

ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΑ	ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΙΤΙΕΣ	ΛΥΣΕΙΣ
Η ροή αέρα δεν φτάνει στη μάσκα.	- Γεννήτρια ροής σβηστή ή μη λειτουργική. - Το κύκλωμα του ασθενή δεν έχει τοποθετηθεί σωστά.	- Ενεργοποιήστε ή ρυθμίστε τη γεννήτρια ροής. - Συνδέστε το κύκλωμα ασθενούς στη γεννήτρια ροής και τη μάσκα.
Θορυβώδεις και ενοχλητικές διαρροές αέρα.	- Η μάσκα δεν συναρμολογήθηκε σωστά.	- Αποσυναρμολογήστε τη μάσκα και στη συνέχεια συναρμολογήστε την ακολουθώντας όλα περιγράφει το εγχειρίδιο χρήσης..

ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΑ	ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΙΤΙΕΣ	ΛΥΣΕΙΣ
	- Η μάσκα δεν έχει τοποθετηθεί σωστά. - Το μέγεθος της μάσκας μπορεί να μην είναι σωστό.	- Τοποθετήστε ξανά τη μάσκα στο πρόσωπο και προσαρμόστε τους ιμάντες του κεφαλοδέτη όπως περιγράφεται στο εγχειρίδιο χρήσης. - Επικοινωνήστε με τον γιατρό ή τον τεχνικό σας για να βρείτε το σωστό μέγεθος.
Οι σπές εκπνοής λερώνονται μέχρι να βουλώσουν.	Λανθασμένος ή ανεπαρκής καθημερινός καθαρισμός.	Καθαρίστε οι σπές εκπνοής χρησιμοποιώντας μια οδοντόβουρτσα με μαλακές τρίχες.

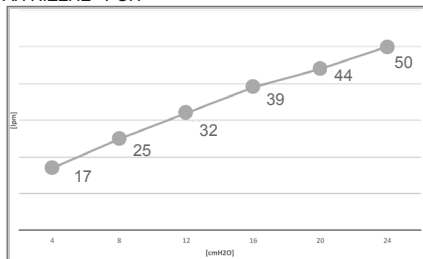
7 - ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΑΠΟΡΡΙΜΑΤΩΝ

Τα μέρη της μάσκας κατασκευάζονται από τα υλικά που αναφέρονται παρακάτω. Δεν περιέχουν επικίνδυνες ουσίες και μπορούν να απορριφθούν με συνηθισμένα οικιακά απορρίμματα.

ΕΞΑΡΤΗΜΑ	ΥΛΙΚΟ
Ρινικό μαξιλάρι (a)	Σιλικόνη
Πλαίσιο (b)	Νάιλον + Νάιλον/UBL/Πολιουρεθάνη
Συγκρότημα σωλήνα (c)	Πολυανθρακικό + Συμπολυμερές Αιθυλενίου-Οκτενίου + POM
Λωρίδα συγκρότησης σωλήνα (d) και πόρτες (e), (f)	Νάιλον

8 - ΤΕΧΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

ΚΑΜΠΥΛΗ ΠΙΕΣΗΣ - ΡΟΗ*



*Λόγω διαφορών στην επεξεργασία, η ροή που εξέρχεται από τις σπές εξαέρωσης μπορεί να διαφέρει ($\pm 10\%$).

Κανονιστικές πληροφορίες	Σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό 2017/745 (EE) και επακόλουθες τροποποιήσεις εφαρμογής. Κατηγορία IIa Κύριο πρότυπο προϊόντος UNI EN ISO 17510
Εύρος πίεσης λειτουργίας	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Εύρος θερμοκρασίας λειτουργίας	+5 °C / +40 °C
Νεκρός χώρος	Μέγεθος S: 20 ml Μέγεθος M: 23 ml Μέγεθος L: 23 ml
Αντίσταση	σε 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O σε 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
Σταθμισμένη ηχητική πίεση A (UNI EN ISO 3744)	11,5 \pm 3,2 dB(A)
Σταθμισμένη ηχητική ισχύς A (UNI EN ISO 3744)	18,2 \pm 3,2 dB(A)
Διαστάσεις	40 x 55 x 70 mm

βάρος

Μέγεθος S: 65,5 g
Μέγεθος M: 66 g
Μέγεθος L: 66,5 g

9 - ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΕΓΓΥΗΣΗΣ

Η Air Liquide Medical Systems S.r.l. εγγυάται το προϊόν της ως προς τα ελαττώματα των υλικών ή της κατασκευής για περίοδο 180 ημερών από την ημερομηνία αγοράς εφόσον πληρούνται οι συνθήκες χρήσης που υποδεικνύονται στις οδηγίες χρήσης.

Αν το προϊόν παρουσιάσει βλάβη σε κανονικές συνθήκες χρήσης, η Air Liquide Medical Systems S.r.l. θα φροντίσει να επιδιορθώσει ή να αντικαταστήσει, κατά τη διακριτική της ευχέρεια, το ελαττωματικό προϊόν ή τα εξαρτήματά του.

Ο κατασκευαστής θεωρείται υπεύθυνος για την ασφάλεια, την αξιοπιστία και τις επιδόσεις του ιατροτεχνολογικού προϊόντος αν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του και την προ-βλεπόμενη χρήση του.

Για όλη την περίοδο της εγγύησης θα πρέπει να φυλάξετε την αρχική συσκευασία. Η εγγύηση σε περίπτωση ελαττωμάτων του προϊόντος μπορεί αξιοποιηθεί σε επικοινωνία με τον αντιπρόσωπο σας.

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τα δικαιώματα που παρέχει η εγγύηση, απευθυνθείτε στο σημείο πώλησης.

COPYRIGHT

Όλες οι πληροφορίες που περιέχει το παρόν εγχειρίδιο δεν μπορούν να χρησιμοποιηθούν για σκοπούς διαφορετικούς από τους αρχικούς. Το παρόν εγχειρίδιο αποτελεί ιδιοκτησία της Air Liquide Medical Systems S.r.l. και δεν μπορεί να αναπαράχθει, εξ ολοκλήρου ή εν μέρει, χωρίς γραπτή εξουσιοδότηση από την εταιρεία. Με την επιφύλαξη παντός δικαιώματος.

ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ

Για τη συνεχή βελτίωση των επιδόσεων, της ασφάλειας και της αξιοπιστίας, όλα τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζει η Air Liquide Medical Systems S.r.l. υπόκεινται τακτικά σε ελέγχους και σε τροποποιήσεις.

Για το λόγο αυτό, τα εγχειρίδια οδηγιών τροποποιούνται ώστε να εξασφαλίζουν τη συνάφειά τους με τα χαρακτηριστικά των τεχνολογικών προϊόντων που διοχετεύονται στην αγορά.

Αν το εγχειρίδιο οδηγιών που συνοδεύει την παρούσα διάταξη απωλέσθη, μπορείτε να ζητήσετε αντίγραφο από τον κατασκευαστή, στην αντίστοιχη έκδοση της διάταξης, αναφέροντας τα στοιχεία που αναγράφονται στην ετικέτα.

1 - НАЗНАЧЕНИЕ

Данное медицинское изделие относится к категории «Маски для неинвазивной вентиляции легких и сопутствующие соединения», которая включает в себя назальные маски с назальными и ороназальными подкладками, а также сопутствующие соединения, предназначенные для использования в домашних или больничных условиях одним или несколькими пациентами, которым требуется неинвазивная вентиляция легких с положительным давлением (NPPV).

УКАЗАНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ И ПРЕДУСМОТРЕННЫЕ ПОЛЬЗОВАТЕЛИ

Respireo Primo P это многоразовая носовая подушка маска с вентиляционными калиброванными отверстиями (Vented), предназначенная для использования дома или в стационаре от одного взрослого пациента (весом более 30 кг), которым назначена неинвазивная вентиляция легких с положительным давлением (NPPV), например, терапия с непрерывным положительным давлением в дыхательных путях (CPAP) или двухуровневая терапия (BiPAP).

⚠ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Маску следует использовать только с рекомендованным вашим врачом или пульмонологом оборудованием с положительным давлением, обеспечивающим давление не менее 4 смH₂O: при более низком давлении безопасный выход выдыхаемого воздуха через вентиляционные отверстия не гарантируется и затем может произойти частичное повторное вдыхание.
- Перед использованием маски всегда необходимо убедиться, что вентиляционные отверстия не закрыты, даже частично, чтобы не повредить под угрозой безопасности и качество лечения.
- В случае дискомфорта, раздражения или аллергических реакций на любой компонент маски обратитесь к врачу или специалисту по респираторной терапии.
- Во время использования кислорода запрещается курить или использовать источники открытого пламени.
- В случае использования кислорода при отключенном аппарате с избыточным давлением выключите дозатор кислорода.
- Не используйте маску в случае тошноты или рвоты.
- Держите маску в защищенном от света месте.
- Перед первым использованием маску рекомендуется вымыть.
- Маску необходимо очищать после каждого использования.
- Частота, методы или чистящие средства, отличные от указанных в данном руководстве пользователя, могут поставить под угрозу

безопасность и качество лечения.

- Перед использованием маски проверьте ее целостность. В случае повреждения маски во время транспортировки поставьте в известность вашего поставщика.
- В случае видимого износа (трещины, разрывы и т. д.) поврежденный компонент маски необходимо снять и заменить.
- Это устройство одноразового использования: повторное использование на нескольких пациентах может привести к передаче инфекций, серьезным травмам или даже смерти пациента.
- Во избежание нарушения правильной работы группа шлангов рекомендуется не подвергать шланг растяжениям и обращаться с ним бережно.
- Обратитесь к своему дилеру в качестве медицинского работника в случае функциональных проблем, проблем с размерами или любых сомнений относительно применения медицинского устройства.

О любом серьезном инциденте, который произошел в отношении устройства, следует сообщать производителю и компетентному органу государства-члена.

2 - КОМПОНЕНТЫ МАСКИ (часть А)

а) носовая подушка; б) рама; в) группа шлангов; д) тесемка для поддержки трубки; е) затылочный прижим; ф) верхний прижим.

ПРИМЕЧАНИЕ: В упаковке имеется три носовые подушки - размера малый, средний и большой.

3 - НАДЕВАНИЕ МАСКИ (часть В)

- Группа шлангов (с) в тесемке для поддержки трубки (д).
- Взять рама (b) одной рукой, держа боковые рейки обращенными вверх. Другой рукой потянуть тканную часть рама (B.1).
- Разместить рама (b) на голове и вставить носовая подушка (a) в ноздри (B.2).
- Отрегулировать натяжение задней тесемки (B.3).
- Отрегулировать натяжение верхней тесемки (B.4).
- Подсоедините поворотный фитинг часть группа шлангов (с) к трубке оборудования, затем включите оборудование с заданным давлением.

4 - ИСПОЛЬЗОВАНИЕ МАСКИ

Чтобы правильно разобрать и собрать маску, обратитесь к соответствующим рисункам в разделах C - D.

5 - ОЧИСТКА МАСКИ

Для ежедневной очистки маску необходимо разобрать на составные части, каждую из которых (за исключением рама) необходимо

тщательно промыть в теплой воде (около 30 °С) с использованием нейтрального мыла, а затем обильно прополоскать питьевой водой. Наконец, детали необходимо высушить на воздухе, вдали от прямых солнечных лучей.

Для очистки рама выполняйте ту же процедуру еженедельно.

⚠ МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Особенно тщательно прочищайте отверстия для выхода выдыхаемого воздуха.
- Рама можно мыть только в воде.
- Не используйте для очистки маски средства, содержащие спирт, ароматические, увлажняющие вещества и антибактериальные средства.
- Не замачивайте маску больше, чем на 10 минут.
- Не мойте маску в посудомоечной машине.
- Перед использованием маски после очистки тщательно проверьте каждый элемент на предмет отложений.

6 - УСТРАНЕНИЕ НЕПОЛАДОК

ПРОБЛЕМЫ	ВОЗМОЖНЫЕ ПРИЧИНЫ	РЕШЕНИЯ
Поток воздуха не достигает маски.	- Генератор потока выключен или не работает. - Контур пациента вставлен неправильно.	- Включите или отрегулируйте генератор потока. - Подсоедините контур пациента к генератору потока и маске.
Шумные и раздражающие утечки воздуха.	- Маска собрана неправильно. - Маска расположена неправильно. - Размер маски может быть неверным.	- Разберите маску, а затем снова соберите ее, как описано в руководстве пользователя. - Переместите маску на лице и отрегулируйте ремешки оголовья, как описано в руководстве пользователя. - Обратитесь к врачу или технику, чтобы найти правильный размер.

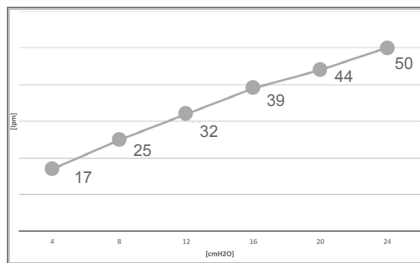
ПРОБЛЕМЫ	ВОЗМОЖНЫЕ ПРИЧИНЫ	РЕШЕНИЯ
Вентиляционные отверстия загрязняются до тех пор, пока не забьются.	Неправильная или недостаточная ежедневная очистка.	Очистите вентиляционные отверстия зубной щеткой с мягкой щетиной.

7 - УТИЛИЗАЦИЯ

Компоненты маски изготовлены из материалов, перечисленных ниже. Они не содержат вредных веществ и могут быть утилизированы вместе с обычными бытовыми отходами.

КОМПОНЕНТ	МАТЕРИАЛ
Носовая подушка (a)	Силикон
Рама (b)	Нейлон + Нейлон/UBL/Полиуретан
Группа шлангов (c)	Поликарбонат + Этилен-Октовый Сополимер + POM
Тесемка для поддержки трубки (d) и пряжки (e), (f)	Нейлон

8 - ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ КРИВАЯ ДАВЛЕНИЯ - ПОТОКА*



*Из-за производственных различий поток, выходящий из отверстий выдоха может варьировать ($\pm 10\%$).

Нормативная информация	Маркировка CE в соответствии с Регламентом 2017/745 (ЕС) и последующими изменениями реализации. Класс II-a Основной стандарт продукта UNI EN ISO 17510
Диапазон рабочего давления	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Диапазон рабочих температур	+5 °C / +40 °C
Мертвое пространство	Размер малый: 20 ml Размер средний: 21 ml Размер большой: 23 ml
Сопротивление	при 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O при 100 l/min: 02,0 cmH ₂ O
A-взвешенное звуковое давление (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A-взвешенное звуковая мощности (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Размеры	40 x 55 x 70 mm
Масса	Размер малый: 65,5 g Размер средний: 66 g Размер большой: 66,5 g

9 - ГОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ

изготовления в течение 180 дней со дня продажи, если соблюдены условия эксплуатации,

перечисленные в руководстве по эксплуатации.

В случае неисправности изделия при нормальных условиях эксплуатации Air Liquide Medical Systems S.r.l. проведет ремонт или заменит, по своему усмотрению, дефектное изделие или его компоненты.

Производитель считается ответственным за безопасность, надежность и эффективность устройства, если последнее используется в соответствии с руководством по эксплуатации и по назначению.

На протяжении всего гарантийного периода необходимо хранить оригинальную упаковку. Можно воспользоваться правом на гарантийное обслуживание, связавшись с поставщиком.

Для получения дополнительной информации о правах на гарантийное обслуживание обратитесь к вашему поставщику.

АВТОРСКОЕ ПРАВО

Вся информация, содержащаяся в настоящем руководстве, не может быть использована для других целей, кроме исходных. Настоящее руководство по эксплуатации является собственностью Air Liquide Medical Systems S.r.l. и не может быть воспроизведено, полностью или частично, без письменного разрешения производителя. Все права защищены.

ОБНОВЛЕНИЕ ТЕХНИЧЕСКИХ ХАРАКТЕРИСТИК

В целях постоянного повышения качества, безопасности и надежности все медицинские устройства, производимые Air Liquide Medical Systems S.r.l., периодически подвергаются пересмотру и модификациям.

Поэтому в руководства по эксплуатации вносятся изменения, чтобы обеспечить их соответствие характеристикам устройств, имеющих на рынке.

В случае утери руководства по эксплуатации, прилагаемого к настоящему устройству, можно получить у производителя копию версии, соответствующей приобретенному устройству, указав данные, приведенные на этикетке.

УКРАЇНСЬКА

1 — ПРИЗНАЧЕННЯ

Цей медичний виріб належить до категорії «Маски для неінвазивної вентиляції та їхнє приладдя», що охоплює носові, назальні та ороназальні маски, а також їхнє приладдя, призначені для використання в домашніх або лікарняних умовах одним чи кількома пацієнтами, які потребують неінвазивної вентиляції легень із позитивним тиском (NPPV).

ВКАЗІВКИ ЩОДО ВИКОРИСТАННЯ ТА ЦІЛЬОВІ КОРИСТУВАЧІ

Respireo Primo P це багаторазова маска-подушка носова з вентиляційними каліброваними отворами (Vented), призначена для використання вдома або в стаціонарі одним дорослим пацієнтом (вагою більше 30 кг), яким призначена неінвазивна вентиляція легень з позитивним тиском (NPPV), наприклад лікування безперервним позитивним тиском дихальних шляхів (CPAP) або дворівнева терапія (BiPAP)

⚠ ПОПЕРЕДЖЕННЯ

- Маску слід використовувати тільки з рекомендованим своїм лікарем або пульмологом обладнанням з позитивним тиском, що

забезпечує тиск не менше 4 смН₂O: при нижчому тиску безпечний вихід повітря, що видихається через вентиляційні отвори, не гарантується і потім може відбутися часткове повторне вдихання.

- Перед використанням маски завжди необхідно переконатися, що вентиляційні отвори не закриті, навіть частково, щоб не ставити під загрозу безпеку та якість лікування.
- У разі дискомфорту, подразнення або при наявності алергічних реакцій на будь-який компонент маски зверніться до лікаря або респіраторного фізіотерапевта.
- У разі додаткового введення кисню забороняється палити та користуватися відкритим вогнем.
- Коли використовується кисень і обладнання не працює, вимкніть кисневий дозатор.
- Не використовуйте маску при наявності блювоти або нудоти.
- Тримайте маску подалі від світла.
- Рекомендують помити маску перед першим використанням.
- Маску необхідно очищати після кожного використання.
- Частота, методи або засоби для чищення, відмінні від зазначених у цьому посібнику користувача, можуть поставити під загрозу безпеку та якість лікування.
- Перед використанням перевірте цілісність маски. Якщо вона була пошкоджена під час транспортування, повідомте свого дилера.
- У разі видимого пошкодження (тріщини, розриви тощо), пошкоджений компонент маски слід викинути та замінити.
- Не залишайте компоненти маски без нагляду, деякі з них можуть проковтнути діти.
- Щоб уникнути шкоди правильному функціонуванню вузла трубки, радимо не тягнути за нього та, взагалі, поводитися з ним обережно.
- Зверніться до свого дистриб'ютора як медичний працівник у разі функціональних проблем, проблем із розміром або сумнівів, пов'язаних із використанням медичного пристрою.

Про будь-який серйозний інцидент, який стався з пристроєм, слід повідомляти виробника та компетентний орган держави-члена, в якій проживає користувач і/або пацієнт.

2 - КОМПОНЕНТИ МАСКИ (розділ А)

a) носова подушка; b) рама; c) вузол трубки; d) ремінь тримача трубки; e) задня пряжка; f) верхня пряжка.

ПРИМІТКА: В упаковці три назальних подушечки розміром малий, середній і большой.

3 - НАДІВАННЯ МАСКИ (розділ В)

- Закріпіть вузол трубки (c) у ремінь тримачі трубки (d).
- Візьміться за рама (b) однією рукою, тримаючи бічні планки догори. Іншою рукою потягніть тканинну частину рама (B.1).
- Помістіть рама (b) на голову та вставте грибоподібні носова подушка (a) у ніздрі (B.2).
- Відрегулюйте натяг заднього ремінця (B.3).
- Відрегулюйте натяг верхнього ремінця (B.4).
- Підключіть поворотний фітінг вузла труби (c) з трубкою обладнання, потім увімкніть обладнання на встановлений тиск.

4 - ВИКОРИСТАННЯ МАСКИ

Щоб правильно розібрати та зібрати маску, зверніться до відповідних малюнків у розділах C - D.

5 - ОЧИЩЕННЯ МАСКИ

Для щоденного очищення маску необхідно розібрати на складові, кожну з яких необхідно (за винятком рама) ретельно промити в теплій воді (близько 30 °C) з використанням нейтрального мила, а потім рясно прополоскати питною водою. Нарешті, деталі необхідно висушити на повітрі, далеко від прямих сонячних променів.

Для очищення рама виконуйте ту саму процедуру щотижня.

⚠ ЗАПОБІЖНІ ЗАХОДИ

- Будьте особливо обережні при видаленні бруду з вентиляційних отворів.
- Рама можна мити тільки у воді.
- Не використовуйте для очищення маски розчини, що містять спирт, ароматичні сполуки, зволожувачі, антибактеріальні агенти, зволожувачі агенти або ароматичні масла.
- Не залишайте маску зануреною більше ніж на 10 хвилин.
- Не мийте маску в посудомийній машині.
- Перед повторним використанням маски уважно перевірте відсутність мильних відкладень на всіх компонентах.

6 - ВИРІШЕННЯ ПРОБЛЕМ

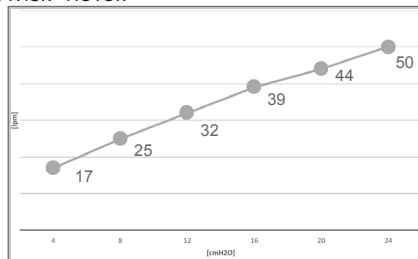
ПРОБЛЕМИ	МОЖЛИВІ ПРИЧИНИ	РІШЕННЯ
Потік повітря не досягає маски.	- Генератор потоку вимкнений або не працює. - Увімкніть або налаштуйте генератор потоку.	- Контур пацієнта неправильно вставлений. - Підключіть контур пацієнта до генератора потоку та маски.
Шумні та дратівливі витоки повітря.	- Маска була зібрана неправильно. - Маска розташована неправильно. - Розмір маски може бути неправильним.	- Розберіть маску, а потім знову зберіть її, як описано в посібнику користувача. - Перемістіть маску на обличчя та відрегулюйте ремінці головний убір, як описано в посібнику користувача. - Зверніться до лікаря або технічного спеціаліста, щоб підібрати правильний розмір.
Вентиляційні отвори забруднюються доти, доки не заб'ються.	Неправильне або недостатнє щоденне очищення.	Очистіть вентиляційні отвори за допомогою зубної щітки з м'якою щетиною.

7 - УТИЛІЗАЦІЯ

Компоненти маски виготовлені з матеріалів, зазначених нижче. Вони не містять шкідливих речовин, тому їх можна утилізувати зі звичайними побутовими відходами.

КОМПОНЕНТ	МАТЕРІАЛ
Носова подушка (a)	Силікон
Рама (b)	Нейлон + Нейлон/UBL/Поліуретан
Вузол трубки (c)	Полікарбонат + Етилен-Океновий Сополімер + POM
Ремінь тримача трубки (d) і пряжки (e), (f)	Нейлон

8 - ТЕХНІЧНІ ДАНІ
КРИВА ТИСК - ПОТОК*



*Через різницю в обробці, вихід з отворів видиху може відрізнятися (± 10%).

Нормативна інформація	Маркування CE відповідно до Регламенту 2017/745 (EC) та подальших змін реалізації. IIa клас Основний стандарт продукту UNI EN ISO 17510
Діапазон робочого тиску	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
Діапазон робочих температур	+5 °C / +40 °C
Мертвий простір	Розмір малий: 20 ml Розмір середній: 21 ml Розмір большой: 23 ml
Опір	при 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O при 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A-зважений звуковий тиск (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A-зважена потужність звуку (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
Розміри	40 x 55 x 70 mm
Маса	Розмір малий: 65,5 g Розмір середній: 66 g Розмір большой: 66,5 g

9 - ГАРАНТІЙНИЙ СЕРТИФІКАТ

Air Liquide Medical Systems S.r.l. гарантує на свій продукт відсутність дефектів матеріалу або виробництва протягом 180 днів з дати покупки за умов дотримання умов використання зазначених в інструкції із застосування.

Якщо продукт виявиться несправним за нормальних умов використання, Air Liquide Medical Systems S.r.l. відремонтує або замінить, на власній розсуд, несправний продукт або його компоненти. Виробник вважається відповідальним за безпеку, надійність і продуктивність пристрою, якщо він використовується відповідно до інструкції з використання та використання за призначенням.

Протягом усього гарантійного терміну необхідно зберігати оригінальне пакування. Гарантію у разі виявлення дефектів товару можна отримати, звернувшись до свого дилера.

Для отримання додаткової інформації про ваші гарантійні права зверніться до свого дилера.

АВТОРСЬКЕ ПРАВО

Усю інформацію, що міститься в цьому посібнику, не можна використовувати для цілей, відмінних від оригінальних. Цей посібник є власністю Air Liquide Medical Systems S.r.l. і не може бути відтворений, повністю або частково, без письмового дозволу компанії. Всі права захищені.

ООНОВЛЕННЯ ТЕХНІЧНИХ ХАРАКТЕРИСТИК

З метою постійного підвищення ефективності, безпеки та надійності всі медичні прилади виробництва Air Liquide Medical Systems S.r.l. періодично підлягають перегляду та модифікаціям.

Тому інструкції з експлуатації змінюються, щоб забезпечити їх постійну узгодженість із характеристиками пристроїв, розміщених на ринку. Якщо інструкцію з експлуатації, що додається до цього пристрою, буде втрачено, можна отримати від виробника копію версії, що відповідає наданому пристрою, посилаючись на посилання на етикетці.

1 - 设计用途

本医疗器械属于“无创通气面罩及相关配件”类别，包括鼻罩、鼻枕罩和口罩罩以及相关配件，供一名或多名需要无创正压通气（NPPV）治疗的患者在家中或医院环境中使用。

预期用途和预期用户说明

Respireo Primo P 是一種可重複使用的鼻枕面罩，帶有校準的呼氣孔（通氣孔），旨在供一名成人患者（體重超過 30 公斤）在家中或醫院環境中使用壓力通氣療法（NPPV），例如持續氣道正壓療法（CPAP）或雙水平氣道正壓療法（BiPAP）。

⚠ 警告

- 面罩只能與您的醫生或呼吸治療師推薦的正壓設備一起使用。該設備可提供最高 4 cmH₂O 的壓力；在較低壓力下，無法保證呼出的空氣透過排氣孔安全逸出，因此可能會發生部分再吸入。
- 在使用面罩之前，始終需要檢查排氣孔是否沒有阻塞，即使只是部分阻塞，以免危及治療的安全性和質量。
- 一旦出現不適、刺激或對面罩任何成分的過敏反應，需要詢問醫生或呼吸生理治療師。
- 如果要補充氧氣，禁止吸煙或使用明火。
- 如果使用氧氣，且正壓設備不允許，則要關閉氧氣分配器。
- 嚴禁在嘔吐或惡心時使用面罩。
- 將產品保存在無光的地方。
- 建議在首次使用前清潔面罩。
- 每次使用後必須清潔面罩。
- 本使用手冊中未指定的頻率、清潔方法或試劑 都可能危及治療的安全性和質量。
- 在使用之前，確認面罩的完整性。如果在運輸期間遭受損失，需要告知經銷商。
- 一旦存在可見的惡化（裂紋、撕裂等），務必移除並更換受損的面罩元件。
- 嚴禁讓面罩元件無人看管，因為其中某些可能被小孩吞下。
- 為避免管道組件正常功能受限，建議不要將其拉伸，同時予以正常的維護。
- 如果出現功能問題，尺寸問題或對醫療設備的應用有任何疑問，請與您的經銷商聯繫，作為醫療保健專業人員。

與設備有關的任何嚴重事件應報告給製造商和建立用戶和/或患者所在成員國的主管當局。

2- 面罩的組成部分 (A 部分)

a) 鼻枕; b) 框架; c) 管道組件; d) 支持管帶; e) 后部鉗夾; f) 上部鉗夾。

注意：包裹里有三雙鼻枕·小號 中號 大號 尺寸。

3- 戴鼻枕面罩 (B 部分)

- 將管道組件(c)到支持管帶(d)。
- 旁邊杆往上面·一手緊握框架(b)·另一手拉框架的布面(圖B1)。
- 將框架(b)到頭上·將鼻枕(a)到鼻孔(圖B2)。
- 調節后部帶子(圖B3)。
- 調節上部帶子(圖B4)。
- 將管道組件(c)的旋轉連接器連接到設備的軟管上·然後將設備打開至規定壓力。

4- 面罩的使用

要正確拆卸和重新組裝面罩·請參閱 C - D 部分中的相應插圖。

5- 面罩的清潔

日常清潔時·必須將面罩拆分成各個組件·(框架除了)每個組件都必須使用中性的肥皂在溫水(約 30°C)中仔細清洗·然後用飲用水徹底沖洗乾淨·最後·各部件必須在空氣中晾乾·避免陽光直射。

關於框架的清潔·請每週執行相同的程序。

⚠ 預防措施

- 請仔細清上呼吸孔中的灰塵。
- 框架只能在水中清洗。
- 清洗面罩時·請勿使用含有酒精、芳香劑、增濕劑、抗菌劑、保濕劑或芳香油的溶液·否則可能損壞面罩或縮短使用時間。
- 浸泡面罩的時間切勿超過10分鐘。
- 請勿使用洗碗機清洗面罩。
- 清洗後·再次使用之前·請仔細檢查面罩的每個組件是否完整無缺。

6- 故障排除

問題	可能原因	處理
氣流未到達面罩。	- 流量發生器關閉或不工作。 - 未正確插入患者迴路。	- 打開或調整流量發生器。 - 將患者迴路連接到流量發生器-器和面罩上。

問題	可能原因	處理
嘈雜和惱人的漏氣。	- 面罩未正確組裝。 - 面罩未正確定位。 - 面罩的尺寸可能不正確。	- 拆卸面罩·然後按照使用手冊中的說明重新組裝。 - 將面罩重新放置在臉上並按照使用手冊中的說明調整頭帶上的帶子。 - 請聯絡您的醫生或技術人員以找到正確的尺寸。
排氣孔變髒·直到它們被堵塞。	日常清潔不正確或不充分。	使用軟毛牙刷清潔排氣孔。

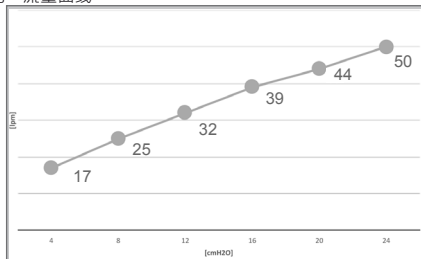
7- 報廢處置

面罩組件由以下材料製成·組件不含危險性物質·因此可以與普通家庭垃圾一起處理。

組件	材質
鼻枕 (a)	矽膠
框架 (b)	尼龍 + 尼龍/UBL/聚氨酯
管道組件 (c)	聚碳酸酯 + 乙烯-辛烯共聚物 + POM
支持管帶 (d), 部鉗夾 (e), (f)	尼龍

8- 技術數據

壓力 - 流量曲線*



*由于加工差異·呼出孔的流量可能變化 (±10%)。

監管資訊	CE 標誌符合法規 2017/745 (EU) 和後續實施變更。 IIa 類 主要產品標準 UNI EN ISO 17510
工作壓力範圍	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
工作溫度範圍	+5 °C / +40 °C
無效腔	小號尺寸: 20 ml 中號尺寸: 21 mL 大號尺寸: 23 mL
阻力在	在 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O 在 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
加权声压A (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
加权声压A (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
測量	40 x 55 x 70 mm
重量	小號尺寸: 65,5 g 中號尺寸: 66 g 大號尺寸: 66,5 g

9 - 品質證書

Air Liquide Medical Systems S.r.l. 保證，用戶按照使用說明的指示使用本產品，則自本產品購買之日起180天內，享有對產品材料或製造缺陷的品質服務。

如果在正常使用條件下證明產品具有缺陷，Air Liquide Medical Systems S.r.l. 將自行選擇維修產品或更換有缺陷的產品或其組件。

如果用戶按照說明書要求操作並用於預期用途，製造商則對設備的安全性、可靠性及性能負責。

在產品整個維修期內，請保留其原始包裝。如果產品出現缺陷，本公司將要求您的經銷商提供維修服務。

有關維修的詳細資訊，請聯絡經銷商。

版權所有

除原始內容外，本手冊中包含的所有資訊均不得用於其他目的。本手冊為 Air Liquide Medical Systems S.r.l. 財產。未經公司書面授權，不得全部或部分複製本內容。版權所有。

技術指標更新

為不斷提高產品的性能、安全性及可靠性，Air Liquide Medical

Systems S.r.l. 將對生產的所有醫療設備進行定期檢查與修改。因此，本公司將隨時對手冊進行修改，確保手冊內容與市場上的設備特性保持一致。如果您不慎丟失本設備隨附的手冊，可透過設備標籤上註明的方式，向製造商索取本設備對應的說明手冊副本。

日本語

1 - 使用目的

本機器は、「非侵襲的換気マスクおよび関連付属品」に分類される医療機器で、鼻マスク、鼻クッションまたは鼻口クッション、関連付属品が含まれ、非侵襲的陽圧換気療法 (NPPV) が必要な一人または複数の患者が自宅や病院内で使用することを想定したものです。

使用の適応および対象者

Respireo Primo P は、再利用可能な鼻ピロー マスクで、キャリブレーションされた呼吸オリフィス (通気口) を備えており、非侵襲的陽圧のために処方された 1 人の成人患者 (体重 30 kg 以上) が自宅または病院環境で使用することを目的としています。圧換気療法 (NPPV)、例えば持続陽圧呼吸療法 (CPAP) またはバイレベル気道陽圧療法 (BiPAP)。

⚠ 警告

- このマスクは、医師または呼吸療法士が推奨する、少なくとも 4 cmH₂O の圧力を供給する陽圧換気医療器具と組み合わせてください。この圧力値を下回ると、呼吸孔から吐き出した空気を安全に逃がすことが難しくなり、部分的に再吸入してしまう可能性があります。
- 本マスクを使用する前に、安全と治療の質を危険に傾らすことがないように、たとえ一部分だけでも呼吸孔が詰まっていないか確認してください。
- 不快感や炎症、もしくは本マスクに使用されている材質にアレルギー反応を起こした場合は、担当医師または呼吸治療士に相談してください。
- 追加で酸素を投与する場合、喫煙または火の取り扱いは禁じられています。
- 酸素の使用中で、陽圧装置を動作させていない場合は、酸素供給装置はオフにしておいてください。
- 嘔吐物や吐き気がある場合、本マスクを使用しないでください。
- 本マスクは日光から保護された場所に保管してください。
- 初めて本製品を使用する前に、マスクを洗浄するようにしてください。
- こちらのマスクは、使用後は毎回必ず洗浄する必要があります。
- 本使用説明書に記載されている内容とは異なる回数や方法や使用する洗剤治療の安全と質が損なわれる可能性があります。

- ・使用前に、本マスクに不備がないか確認してください。輸送時に損傷を受けてしまった場合は、担当の販売代理店に連絡してください。
- ・外的損傷（ひび割れや破れなど）が見つかった場合は、マスクの破損部品を廃棄して、新しい部品に交換する必要があります。
- ・マスクのパーツを放置しないでください。小さなお子様が飲み込んでしまう恐れがあります。
- ・チューブセットの誤動作を防ぐためにも、チューブを引っ張らずに、ていねいに取り扱いってください。
- ・機能上の問題、サイズの問題、または医療機器の用途に関する疑問がある場合は、医療専門家として販売店にお問い合わせください。

デバイスに関連して発生した重大なインシデントは、ユーザーおよび/または患者が設立されている加盟国の製造業者および所管官庁に報告する必要があります。

2 - マスクのパーツ (部分A)

a) 鼻枕; b) フレーム; c) チューブセット; d) チューブ受けストラップ; e) 後ろ用バックル; f) トップバックル

注意: 本製品には3サイズS,M,Lの鼻小クッションが入っています。

3 - マスクのてと装着 (部分B)

- ・チューブセット(c)をチューブ受けストラップ(d)に固定する。
- ・側面の棒を上の方にしてフレーム(b)を片手でひっぱる。もう一方の手でフレームの生地部分をひっぱる(図B1)。
- ・フレーム(b)を頭にかぶせ、鼻小鼻枕(a)を鼻腔に差し込む(図B2)。
- ・後ろ部分を調整する(図B3)。
- ・上部部分を調整する(図B4)。
- ・チューブセット(c)の回転コネクタを機器のチューブに繋げて、指定の圧力値で機器を始動します。

4 - マスクの取り扱い

マスクの正しいしや分解、組み立ては、C - D の各指示を参照してください。

5 - マスクの洗浄

マスクは毎日、各部品に分解して洗浄してください。(フレームを除いて) 各部品はぬるま湯 (約 30°C) と中性洗剤を使って、しっかり洗い、たっぷりの飲料水で洗い流してください。最後に、これらの部品を直射日光の当たらない場所で自然乾燥させます。

フレームのお手入れに関しては、週に1回のペースで同様の作業を行います。

⚠ 遠慮

- ・呼吸穴から汚れを完全に取り除きます。
- ・フレームの洗浄は水洗いのみとなっています。
- ・マスクを洗浄する際には、アルコール、芳香族化合物、保湿剤、抗菌剤、保湿剤や芳香油を含む溶液を使用しないでください。
- ・マスクを10分以上浸したまま放置しないでください。
- ・食器洗い機でマスクを清掃しないでください。
- ・再びマスクを使用する前に、慎重にすべてのパーツに石鹸かすがないことを確認してください。

6 -トラブルシューティング

問題	原因	解決法
空気がマスクに届かない	- 気流供給装置の電源がオフになっているもしくは故障している - 患者回路が正しく取り付けられていない	- 気流供給装置の電源を入れて、調整してください - 患者回路を気流供給装置とマスクに繋げてください
空気が漏れて異音が出る	- マスクが正しく組み立てられていない - マスクが正しく装着されていない - マスクのサイズが合っていない	- マスクを分解して、本使用説明書の記述に従って、組み立て直してください - もう一度マスクを顔に当てて、本使用説明書の記述に従って、ヘッドギアのベルトを調整してください - 正しいサイズを探すため、医師または技術者に相談してください
呼吸孔が詰まるほど汚れている。	毎日のお手入れが間違っているもしくは不十分。	柔らかい毛の歯ブラシを使用して、呼吸孔を掃除します。

7 - 廃棄処分

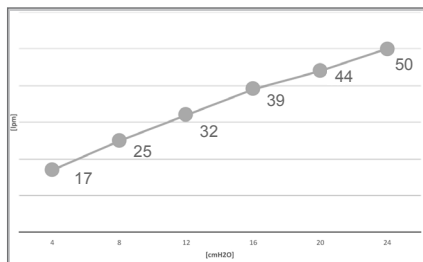
このマスクの各パーツには次の素材が用いられています。有害物質は含まれていないので、一般的な家庭用廃棄物と一緒に処分することができます。

パーツ	素材
鼻枕 (a)	シリコン

パーツ	素材
フレーム (b)	ナイロン + ナイロン/UBL/ポリウレタン
チューブセット (c)	ポリカーボネート + エチレン-オクテン共重合体 + POM
チューブ受けストラップ (d), バックル (e), (f)	ナイロン

8 - テクニカルデータ

圧力 - 流量曲線*



*製加工上の違いにより、呼吸孔から排出される空気量が変化する可能性があります (±10%)。

規制情報	規則 2017/745(EU)およびその改正法に基づく CE マーキング クラス IIa 主な製品規制 UNI EN ISO 17510
動作圧力範囲	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
動作温度範囲	+5 °C / +40 °C
死腔量	サイズ S: 20 ml サイズ M: 21 mL サイズ L: 23 mL

抵抗器	に 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O に 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A 特性音圧レベル (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A 特性音響パワーレベル (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
寸法	40 x 55 x 70 mm
重さ	サイズ S: 65,5 g サイズ M: 66 g サイズ L: 66,5 g

9 - 保証書

Air Liquide Medical Systems S.r.l. では、本使用説明書に記載されている使用条件が守られている場合に限り、ご購入日から180日間、本製品の素材上または製造上の欠陥を保証いたします。本製品を通常使用しているにもかかわらず欠陥が判明した場合、Air Liquide Medical Systems S.r.l. では、欠陥のある製品またはその部品を、弊社の判断によって修理または交換いたします。製造業者では、本製品が使用説明書および使用目的に適した使い方をされた場合に限り、本製品の性能と信頼性、安全性の責任を追うものとします。保証期間中はオリジナルの梱包材を捨てずに保管しておいてください。本製品の欠陥保証については、購入した販売代理店にご連絡ください。そのほかの保証条件については、担当の販売代理店にお問い合わせください。

コピーライト

本説明書に記載されているすべての情報を、本来とは異なる目的に使用することはできません。本説明書の著作権は、Air Liquide Medical Systems S.r.l. に帰属し、弊社の文書による承諾なしに、本書の一部または全部を複製することはできません。無断での複写・転載を禁じられています。

技術の改良

安全性、信頼性、およびパフォーマンス性を向上させるため、Air Liquide Medical Systems S.r.l. が提供しているすべての医療機器は定期的な見直しと改良を行っております。そのため、これらの使用説明書は販売している装置の特性と常に一致させるため、変更が加えられています。お持ちの装置に添付されている使用説明書を紛失してしまった場合は、ラベルに記載されている製品データを伝えることで、製造業者からコピーを入手することができます。

1 - 사용 목적

이 의료 기기는 “비침습적 호흡용 마스크 및 관련 부속품” 범주에 속하며, 여기에는 가정 또는 병원 환경에서 비침습적 양압 호흡(NIPPV) 치료가 필요한 한 명 이상의 환자가 사용할 수 있는 비강, 비강 쿠션 및 구비강 마스크와 관련 부속품이 포함됩니다.

사용 적응증 및 대상 사용자

Respireo Primo P는 고정된 호기 구멍(Vented)이 있는 재사용 가능한 비강 베개 마스크로, 비침습적 포지티브 수술을 위해 처방된 한 명의 성인 환자(체중 30kg 이상)가 집이나 병원 환경에서 사용하도록 고안되었습니다. 압력 환기 요법(NPPV), 예를 들어 지속 양압 요법(CPAP) 또는 이중 수준 양압 요법(BiPAP).

△ 경고

- 마스크는 주치의 또는 호흡 치료사가 정한 양압의 장비에 연결하여 사용해야 하며 최소 4 cmH₂O 이상의 압력이어야 합니다. 더 낮은 압력일 경우 호기를 통해서 공기가 안전하게 배출되지 않을 수 있기 때문에 재호흡이 발생할 수 있습니다.
- 마스크를 사용하기 전에, 항상 호기가 일부라도 막히지 않았는지 확인해서 치료의 안전과 수준을 떨어뜨리지 않아야 합니다.
- 불편하거나, 마스크의 일부본에 의해 자극 또는 알레르기가 발생하는 경우, 의사 또는 호흡기 치료사에게 상담하십시오.
- 산소를 추가로 투입할 경우 흡연 또는 라이터 사용을 금지합니다.
- 산소를 사용하면서 장비가 미작동일 경우, 산소발생기를 끄십시오.
- 토하거나 어지러울 경우 마스크를 사용하지 마십시오.
- 마스크를 직사광선으로부터 보호하십시오.
- 첫 사용 이전에 마스크를 세척하는 것이 좋습니다.
- 마스크는 사용 후에 매번 세척을 해야 합니다.
- 세척 빈도, 세척 방법 또는 본 사용 설명서에 명시된 것과 다른 세척제 사용은 치료의 안전과 품질을 위협하게 할 수 있습니다.
- 사용 전에 마스크의 상태를 점검하십시오. 배송 중에 훼손된 경우, 판매업체에 연락하십시오.
- 육안으로 훼손 상태가 확인될 경우(갈라짐, 끊어짐 등), 훼손된 마스크의 부품을 교체하거나 제거해야 합니다.
- 마스크의 부품을 함부로 두지 마십시오, 어린이의 목에 걸릴 수 있습니다.
- 호스 어셈블리의 올바른 성능의 저하를 막기 위해서, 일반적으로 튜브를 당기지 말고 조심해서 다루야 합니다.
- 기능 문제, 사이즈 문제 또는 의료 장비의 사용에 대해 질문이 있으실 경우 의료장비 전문 판매업체에 문의하십시오.

기기와 관련하여 발생한 모든 심각한 사고는 제조업체와 사용자 및/또는 환자가 있는 회원국의 관할 당국에 보고해야 합니다.

2 - 마스크의 구성품 (A 섹션)

- a) 비강 베개, b) 프레임, c) 호스 어셈블리, d) 튜브 밴드, e) 후방 버클, f) 전방 버클.

알림: 제품에는 소형, 중형 그리고 대형 사이즈의 코 쿠션이 들어있습니다.

3 - 마스크 착용하기 (B 섹션)

- 튜브 세트(c)를 튜브 밴드(d)에 고정하십시오.
- 프레임(b)를 손으로 잡고, 측면 봉을 위로 올리십시오. 다른 손으로, 프레임의 패브릭 부분을 당기십시오 (B.1).
- 프레임(b)를 머리에 쓰고 코 비강 베개(a)의 머리 부분을 콧구멍에 넣으십시오 (B.2).
- 후방 밴드의 탄력을 조절하십시오 (B.3).
- 전방 밴드의 탄력을 조절하십시오 (B.4).
- 호스 어셈블리(c)의 회전식 연결로를 장비의 튜브에 연결하고, 장비를 이미 적혀있는 압력으로 켜십시오.

4 - 마스크의 사용

마스크를 올바르게 제거하고, 분리하고 다시 조립하려면, C-D 섹션의 그림을 참고하십시오.

5 - 마스크의 세척

일일 세척을 위해서, 마스크는 부품 별로 분리를 하고, (프레임제외하고) 각 부품은 미지근한 물(약 30°C)로 중성 비누를 사용해서 세척해야 합니다. 이후에 충분한 물로 헹구야 합니다. 마지막으로 직사광선을 피해서 공기가 건조시켜야 합니다.

프레임의 세척은, 매주 동일한 절차로 실시하십시오.

△ 예방 조치

- 특히 호기에 있는 이물질을 주의하여 제거하십시오.
- 프레임은 물에서만 세척할 수 있습니다.
- 마스크를 세척할 때 알콜, 아로마 성분, 습윤제, 향균제, 보습제 또는 방향 오일이 포함된 용액을 사용하지 마십시오.
- 마스크를 10분 이상 잠긴 상태로 두지 마십시오.
- 마스크를 식기세척기로 세척하지 마십시오.
- 마스크를 다시 사용하기 전에 모든 부품에 비누가 남아있지 않는지 확인하십시오.

6 - 문제해결

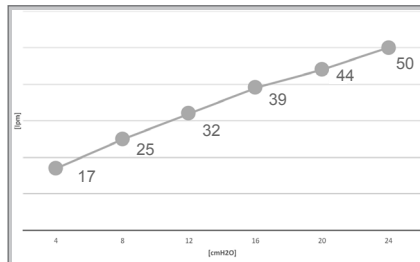
문제	원인	해결책
기류가 마스크에 접촉하지 않습니다.	- 기류 발생기 꺼짐 또는 미작동. - 환자 회로를 올바르게 투입하지 않음.	- 기류 발생기를 켜거나 조절하십시오. - 환자 회로를 기류 발생기와 마스크에 연결하십시오.
시끄럽고 방해가 되는 공기 누출.	- 마스크를 올바르게 조립하지 않았습니다. - 마스크의 위치가 올바르지 않습니다. - 마스크의 사이즈에 문제가 있을 수 있습니다.	- 마스크를 분리하고 사용 매뉴얼의 내용을 따라서 다시 조립하십시오. - 마스크를 다시 얼굴에 대고 사용 매뉴얼을 따라 헤드셋의 끈을 조절하십시오. - 의사 또는 기술자에게 문의하여 올바른 사이즈를 확인하십시오.
호기는 막힐 때까지 더러워질 수 있습니다.	잘못되거나 부족한 일일 세척.	부드러운 칫솔을 사용하여 호기 구멍을 청소하십시오.

7 - 폐기

마스크의 부품들은 아래에 적힌 소재로 제작되었습니다. 이 소재들은 위험성분을 포함하지 않기 때문에 일반 생활 쓰레기와 같이 폐기할 수 있습니다.

부품	소재
비강 배개 (a)	실리콘
프레임 (b)	나일론 + 나일론/UBL/폴리우레탄
호스 어셈블리 (c)	폴리카보네이트 + 에틸렌-옥텐 공중합체 + POM
튜브 밴드 (d), 버클 (e), (f)	나일론

8 - 기술 데이터
압력 - 흐름 곡선*



*가공 차이로 인해 호기 구멍의 유출량이 다를 수 있습니다(± 10%).

법규 정보	법규 2017/745(Eu)에 의거한 적합성 CE 마크와 이후 개정 적용. 클래스 IIa 제품의 주요 법규 UNI EN ISO 17510
운전 압력의 범위	4 cmH ₂ O / 24 cmH ₂ O
운전 온도의 범위	+5 °C / +40 °C
죽은 공간	사이즈 소형: 20 ml 사이즈 중형: 21 mL 사이즈 대형: 23 mL
저항	에에 50 l/min: 0,6 cmH ₂ O 에 100 l/min: 2,0 cmH ₂ O
A 가중치 음압 (UNI EN ISO 3744)	11,5 ± 3,2 dB(A)
A 가중치 사운드 파워 (UNI EN ISO 3744)	18,2 ± 3,2 dB(A)
치수 (헤드셋 없음)	40 x 55 x 70 mm
무게	사이즈 소형: 65,5 g 사이즈 중형: 66 g 사이즈 대형: 66,5 g

9 - 보증서

Air Liquide Medical Systems S.r.l.는 구매일로부터 180일까지 사용 매뉴얼에 따라서 제품을 사용한 경우에 발생하는 결함과 문제에 대해 보증합니다.

사용 매뉴얼을 준수하십시오.

정상적인 사용 조건에서 제품에 결함이 발견될 경우, Air Liquide Medical Systems S.r.l.는 결함이 있는 제품 또는 부품을 비용을 청구하지 않고 수리하거나 교체합니다.

제조사나 제품을 사용 매뉴얼과 목적에 따라서 올바르게 사용한 경우에 발견되는 안전 문제, 성능 문제, 신뢰도 문제에 대해 책임을 집니다.

보증 기간동안 원본 포장재를 보관하십시오. 제품의 결함에 대한 보증은 판매업체에 먼저 문의하십시오.

보증에 대한 권리의 자세한 내용은 판매업체에 문의하십시오.

저작권

이 매뉴얼에 나오는 모든 내용은 원본의 사용 목적과 다를 경우 사용할 수 없습니다. 이 매뉴얼은 Air Liquide Medical Systems S.r.l.의 자산이며 회사의 승인이 없이는 일부라도 다시 제작하거나 복제할 수 없습니다. 모든 저작권은 보호를 받습니다.

기술 특성의 개정

지속적으로 성능, 안전, 신뢰도를 개선하기 위해서 Air Liquide Medical Systems S.r.l.가 생산하는 모든 의료 장비들은 주기적으로 개정과 수정 작업을 거칩니다.

따라서 사용 매뉴얼은 시장에 출시하는 제품의 특성을 따라서 일관성을 유지하기 위해 개정될 것입니다. 제품에 동봉되는 사용 매뉴얼을 분실할 경우, 제조사에 라벨에 있는 제품의 정보를 전달하면 이에 해당하는 버전의 매뉴얼 사본을 제조사가 공급할 것입니다.

الأبعاد	70 × 55 × 40 مم
الوزن	المقاس الصغير: 65,5 جرام المقاس المتوسط: 66 جرام المقاس الكبير: 66,5 جرام

9 - شهادة الضمان

تضمن شركة "Air Liquide Medical Systems Srl" منتجها ضد عيوب المواد أو التصنيع لمدة 180 يوماً من تاريخ الشراء بشرط الامتثال لشروط الاستخدام المحددة في تعليمات الاستخدام.

إذا ثبت وجود عيب في المنتج أثناء الاستخدام العادي، فستقوم شركة Air Liquide Medical Systems Srl بإصلاح أو استبدال المنتج المعيب أو مكوناته، وفقاً لتقديرها.

يكون المصنع مسؤولاً عن سلامة وموثوقية وأداء الجهاز إذا تم استخدامه وفقاً لإرشادات الاستخدام والاستخدام المقصود منه.

تعد الشركة المصنعة مسؤولة عن سلامة، وموثوقية، وأداء الجهاز إذا تم إجراء الإصلاحات من قبل الشركة المصنعة نفسها أو من قبل مركز مرخص من الشركة المصنعة.

يجب الاحتفاظ بمواد التعبئة والتغليف الأصلية طوال فترة الضمان. يمكنك الحصول على الضمان في حالة وجود عيوب في المنتج عن طريق الاتصال بالتاجر في منطقتك.

لمزيد من المعلومات حول حقوق الضمان المنصوص عليها، يرجى الاتصال بالتاجر في منطقتك.

حقوق النشر

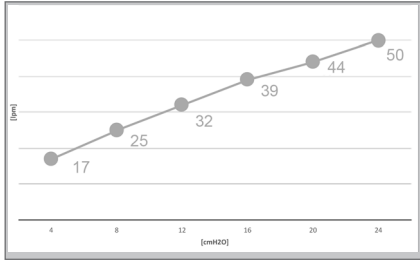
لا يمكن استخدام جميع المعلومات الواردة في هذا الدليل لأغراض أخرى غير تلك الأصلية. ويعتبر هذا الدليل ملكاً لشركة "Air Liquide Medical Systems Srl" ولا يجوز إعادة إصداره، كلياً أو جزئياً، دون الحصول على إذن كتابي من الشركة. جميع الحقوق محفوظة.

تحديث المواصفات الفنية

من أجل التحسين المستمر للأداء والسلامة والموثوقية، تخضع جميع الأجهزة الطبية المصنعة من قبل شركة "Air Liquide Medical Systems Srl" بشكل دوري للمراجعة والتحديثات.

وإذا فإنه يتم تعديل كتيبات التعليمات باستمرار لضمان تطابقها المستمر مع خصائص الأجهزة المطروحة في السوق. في حالة فقدان دليل التعليمات المرفق مع هذا الجهاز، يمكن الحصول من الشركة المصنعة على نسخة من الإصدار الموافق للجهاز الوارد من خلال ذكر البيانات المرجعية الموضحة على الملصق.

8 - البيانات الفنية
منحنى الضغط-التدفق



ملاحظة: بسبب اختلافات التصنيع، قد يختلف التدفق الخارج من فتحات الزفير (±10%).

- لا تترك القناع مغموزا لأكثر من 10 دقائق.
- لا تغسل القناع في غسالة الصحون.
- تحقق بعناية من عدم وجود رواسب صابون على جميع المكونات قبل استخدام القناع مرة أخرى.

6 - حل المشاكل

المشاكل	الأسباب المحتملة	الحلول
تدفق الهواء لا يصل إلى القناع.	- مولد التدفق مطفأ أو لا يعمل. - لم يتم إدخال دائرة المريض بشكل صحيح.	- قم بتشغيل أو ضبط مولد التدفق. - قم بتوصيل دائرة المريض بمولد التدفق والقناع.
تسرب هواء صاحب ومزعج.	- لم يتم تجميع القناع بشكل صحيح. - لم يتم تركيب القناع بشكل صحيح.	- قم بتفكيك القناع ثم أعد تجميعه وفقاً لما هو موضح في دليل الاستخدام. - أعد وضع القناع على الوجه واضبط أشرطة الغطاء باتباع التعليمات الموضحة في دليل الاستخدام. - توجه إلى الطبيب أو إلى الفني للعثور على المقاس الصحيح.
تنسج فتحات الزفير حتى تصبح مسدودة.	- قد يكون مقاس القناع غير صحيح.	تنظف الفتحات باستخدام فرشاة ذات شعيرات ناعمة.
التنظيف اليومي غير صحيح أو غير كافٍ.	التنظيف اليومي غير صحيح أو غير كافٍ.	تنظف الفتحات باستخدام فرشاة ذات شعيرات ناعمة.

7 - التخلص

تم تصنيع مكونات القناع من المواد المحددة أدناه. إنها لا تحتوي على مواد خطيرة ولذلك يمكن التخلص منها مع النفايات المنزلية العادية.

المكون	المادة
وسائد أنفية (أ)	سيليكون
الهيكل (ب)	نايلون + نايلون/بولي يوريثان
مجموعة الأنابيب (ج)	بولي كربونات + إيثيلين-أوكسين كوبوليمر + POM
حزام تثبيت الأنابيب (د) والمشبك (هـ)، (و)	نايلون

2017/745 علامة المجموعة الأوروبية وفقاً للائحة (الاتحاد الأوروبي) والتعديلات والإضافات اللاحقة لها. الفئة IIa المعيار الأساسي للمنتج هو UNI EN ISO 17510	معلومات تنظيمية
4 سم ماء / 24 سم ماء	نطاق ضغط التشغيل
5 درجات مئوية / 40 درجة مئوية	نطاق درجة حرارة التشغيل
المقاس الصغير: 20 مل المقاس المتوسط: 21 مل المقاس الكبير: 23 مل	المساحة الميتمة
عدد 50 لتر/دقيقة: 0,6 سم ماء عدد 100 لتر/دقيقة: 2,0 سم ماء	المقاومة
11,5 ± 3,2 ديسيل (أ)	ضغط الصوت الموزون A (UNI EN ISO 3744)
18,2 ± 3,2 ديسيل (أ)	قوة الصوت الموزونة A (UNI EN ISO 3744)

1 - الاستخدام المقصود

يندرج هذا الجهاز الطبي ضمن فئة "أقنعة التنفس غير الباضعة وتجهيزاتها"، والتي تشمل أقنعة الأنف، وأقنعة السدادات الأنفية، وأقنعة الفم والأنف، بالإضافة إلى تجهيزاتها، والمخصصة للاستخدام المنزلي أو في المستشفى من قبل مريض واحد أو أكثر ممن يحتاجون إلى علاج تنفسي غير باضع بالضغط الإيجابي (NPPV).

دواعي الاستعمال والمستخدمون المستهدفون

Respiro Primo P عبارة عن قناع بوسادات أنفي قابل لإعادة الاستخدام مزود بفتحات للزفير خضعت للمعايرة (تهوية)، مُخصص للاستخدام في المنزل أو في المستشفى من قبل مريض بالغ واحد على حدة (بوزن يزيد عن 30 كجم) والذي وُصِف له علاج تهوية غير جراحية بضغط إيجابي (NPPV)، على سبيل المثال علاج مجرى الهواء بضغط إيجابي مستمر (CPAP) أو ثاني المستوى (BiPAP).

⚠ تحذيرات

- يجب استخدام القناع فقط مع معدات الضغط الإيجابي الموصى بها من قبل طبيبك أو معالج الجهاز التنفسي بحيث توفر ضغطاً على الأقل يساوي 4 سم ماء؛ عند الضغوط الأقل، لا يتم ضمان الخروج الآمن للهواء الزفير من خلال فتحات الزفير وبالتالي يمكن أن تحدث إعادة استنشاق جزئية.
- قبل استخدام القناع، من الضروري دائماً التحقق من عدم انسداد فتحات الزفير، ولو جزئياً، حتى لا تعرض سلامة وجودة العلاج للخطر.
- في حالة عدم الراحة، أو التهيج، أو الحساسية تجاه أي مكون من مكونات القناع، يجب استشارة طبيبك أو أخصائي العلاج الطبيعي التنفسي.
- في حالة إعطاء كمية إضافية من الأكسجين، يُحظر التدخين أو استخدام اللهب المكثوف.
- عند استخدام الأكسجين والجهاز متوقف عن العمل، قم بإيقاف تشغيل موزع الأكسجين.
- لا تستخدم القناع إذا كنت تعاني من القيء أو الغثيان.
- يجب حفظ القناع بعيداً عن الضوء.
- يوصى بغسل القناع قبل الاستخدام الأول.
- ينبغي تنظيف القناع بعد كل استعمال.
- قد يؤدي تكرار الاستخدام، أو طرق التنظيف، أو عوامل التنظيف، بخلاف ما هو محدد في دليل المستخدم هذا إلى تعريض سلامة وجودة العلاج للخطر.
- قبل الاستخدام، يجب التحقق من سلامة القناع. إذا تعرض القناع لضرر أثناء النقل، يجب إبلاغ بائع التجزئة الخاص بك.
- في حالة التدهور المرئي (الشقوق، التمزق، غير ذلك)، من الضروري التخلص من مكون القناع التالف واستبداله.
- يجب عدم ترك مكونات القناع دون مراقبة، فقد يبتلع الأطفال بعضها.
- لتجنب الانزلاق بالوظيفة المناسبة لمجموعة الأنبوب، يوصى بعدم سحبه، وبشكل عام، التعامل معه بعناية.

- اتصل ببائع التجزئة الخاص بك بصفته أخصائي رعاية صحية إذا كانت لديك أي مشاكل وظيفية أو مشكلات في مفاصل القناع أو مخاوف بشأن استخدام هذا التجهيز الطبي.

يجب الإبلاغ عن أي حادث خطير يتعلق بالجهاز إلى الشركة المصنعة وإلى السلطة المختصة في الدولة العضو التي يقيم فيها المستخدم و/أو المريض.

2 - مكونات القناع (القسم أ)

- (أ) وسائد أنفية؛ (ب) هيكل؛ (ج) مجموعة الأنبوب؛ (د) حزام تثبيت الأنبوب؛ (هـ) مشبك خلفي؛ و) مشبك علوي.

ملاحظة: تحتوي العبوة على ثلاث وسائد أنفية بمقاسات S و M و L.

3 - ارتداء القناع (القسم ب)

- تبيّت مجموعة الأنبوب (ج) في حزام تثبيت الأنبوب (د).
- أمسك الهيكل (ب) بإحدى يديك، مع الحفاظ على الضمان الجانبية موجهة نحو الأعلى. باليد الأخرى، اسحب جزء الهيكل المصنوع من النسيج (ب.1).
- ضع الهيكل (ب) على رأسك، وأدخل الطرفين على شكل فطر بالوسادة الأنفية (أ) في فتحتي أنفك (ب.2).
- اضبط شد الحزام الخلفي (ب.3).
- اضبط شد الحزام العلوي (ب.4).
- قم بتوصيل الوصلة الدوارة لمجموعة الأنبوب (ج) بأنبوب الجهاز، ثم قم بتشغيل الجهاز بالضغط المحدد.

4 - استخدام القناع

لتفكيك القناع وإعادة تجميعه بشكل صحيح، ارجع إلى الرسوم التوضيحية المتعلقة بذلك الموجودة في القسم ج - د.

5 - تنظيف القناع

للتنظيف اليومي، يجب تفكيك القناع إلى مكوناته، يجب غسل كل مكون من المكونات (باستثناء الهيكل) بعناية في ماء فاتر (حوالي 30 درجة مئوية) باستخدام صابون محايد ثم شطفه بماء وفير صالح للشرب. أخيراً، يجب تجفيف الأجزاء بالهواء، بعيداً عن أشعة الشمس المباشرة. من أجل تنظيف الهيكل، نُنقذ نفس الإجراء أسبوعياً.

⚠ الاحتياطات

- يجب توخي الحذر بشكل خاص لإزالة الأوساخ من فتحات الزفير.
- لا يجوز غسل الهيكل إلا في الماء.
- لا تستخدم محاليل تحتوي على كحول، أو مركبات عطرية، أو مرطبات، أو عوامل مضادة للبكتيريا، أو عوامل ترطيب، أو زيوت عطرية لتنظيف القناع.

למידע נוסף על הזכויות במסגרת האחריות, נא לפנות לסוכן המקומי.

זכות יוצרים

אין להשתמש במידע כלשהו ממדריך זה למטרות אחרות מלבד המקור. מדריך זה הוא רכוש של Air Liquide Medical Systems S.r.l. ואסור לשעתק אותו, באופן מלא או חלקי, ללא אישור לכך בכתב מהחברה. כל הזכויות שמורות.

עדכוני מאפיינים טכניים

במסגרת מדיניות השיפור המתמיד של הביצועים, הבטיחות והאמינות, כל ההתקנים הרפואיים המיוצרים על ידי Air Liquide Medical Systems S.r.l. עוברים בדיקה ושינויים באופן סדיר.

לכן, מדריכי הוראות עוברים שינויים בהתאם, כדי להבטיח תאימות מתמדת שלהם למאפייני ההתקנים המוצעים בשוק.

אם מדריך ההוראות המצורף להתקן זה אבד, פנה ליצרן וציין את תנוי הזיהוי המופיעים על התווית, כדי לקבל עותק של הגרסה המתאימה להתקן.

מידע רגולטורי	סימון CE בהתאם לתקנה (EU) 2017/745 ותיקוניה ועדכוניה התקפים. דירוג IIa תקן מוצר ראשי UNI EN ISO 17510
תחום לחצי הפעולה	4 ס"מ-מים / 24 ס"מ-מים
תחום טמפרטורות הפעולה	+5°C / +40°C
נפח מת	מידה S: 20 סמ"ק מידה M: 21 סמ"ק מידה L: 23 סמ"ק
התנגדות	ב-50 ל"דקה: 0.6 ס"מ-מים ב-100 ל"דקה: 2.0 ס"מ-מים
לחץ קול משוקלל-A (UNI EN ISO 3744)	11.5 ± 3.2 dB(A)
הספק קול משוקלל-A (UNI EN ISO 3744)	18.2 ± 3.2 dB(A)
מידות	70 x 55 x 40 מ"מ
משקל	מידה S: 65.5 גרם מידה M: 66 גרם מידה L: 66.5 גרם

9 - תעודת אחריות

חברת Air Liquide Medical Systems S.r.l. מעניקה למוצריה אחריות כנגד פגמים בחומר או באיכות הייצור למשך 180 יום מתאריך הרכישה, ובלבד שיישמו תנאי השימוש המפורטים בהוראות השימוש. במקרה של גילוי פגם במוצר במהלך שימוש רגיל, Air Liquide Medical Systems S.r.l. לפי שיקול דעתה הבלעדי, תתקן או תחליף את המוצר הפגום או את רכיביו. היצרן יהיה אחראי לבטיחות, לאמינות ולביצועים של ההתקן, אם השימוש בו נעשה בהתאם להוראות ההפעלה ולשימוש לו נועד. שמור את המארז המקורי למשך כל תקופת האחריות. במקרה של פגמים במוצר, ניתן לממש את האחריות על ידי פנייה לסוכן המקומי.

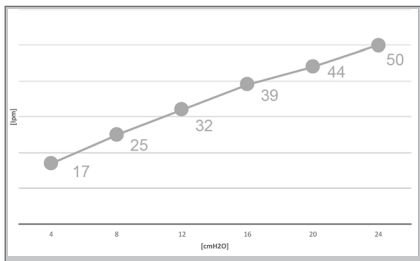
7 - סילוק

רכיבי המסכה עשויים מהחומרים המצוינים להלן. הם אינם מכילים חומרים מסוכנים, ולכן ניתן לסלק אותם יחד עם אשפה ביתית רגילה.

רכיב	חומר
נחירונים (a)	סיליקון
מסגרת (b)	ניילון + ניילון/UBL/פוליאיוריתן
מכלול צינור גמיש (c)	פוליקרבונט + קופולימר אתילן-אוקטן + POM
רצועת הצינור הגמיש (d) (e), (f) והאבזמים	ניילון

8 - נתונים טכניים

עקומת לחץ - זרימה*



* עקב הבדלים קבילים בתהליך הייצור, ייתכן שזרימת האוויר היוצא מחריץ הנשיפה תשתנה בשיעור של $\pm 10\%$.

⚠ הנחיות זהירות

- הקפד להסיר כל לנכולך שהוא מחירי הנשיפה.
- מותר לנקות את המסגרת אך ורק במים.
- אסור לנקות את המסכה בתמיסות המכילות אלכוהול, תרכובות ארומטיות, מתקני לחלוח, תכשירים אנטי-בקטריאליים, חומרי לחות או שמנים ארומטיים, מכיוון שהם עלולים לגרום נזק למוצר ולקצר את חיי השירות שלו.
- אסור להשאיר את המסכה טבולה בנוזל למשך יותר מ-10 דקות.
- אסור לנקות את המסכה במדיח כלים.
- בדוק היטב את כל הרכיבים כדי לוודא שאין עליהם משקעי סבון, ואין גופים זרים בתוך המסכה.

6 - פתרון בעיות

בעיות	סיבות אפשריות	פתרון
זרימת האוויר אינה מגיעה למסכה.	- מחולל הזרימה כבוי או אינו פועל. - מנשם מעגל הנשימה לא הוכנס נכון.	- הפעל את מחולל הזרימה או כוונן את פעולתו. - חבר את מנשם מעגל הנשימה למחולל הזרימה ולמסכה.
דליפות אוויר רועשות ומרגיזות.	- המסכה לא הורכבה נכון. - המסכה אינה ממוקמת נכון.	- פרק את המסכה ולאחר מכן הרכב אותה מחדש כמתואר במדריך למשתמש. - מקם מחדש את המסכה על הפנים וכוונן את רצועות מערכת הרצועות כמתואר במדריך למשתמש.
- ייתכן שגודל המסכה אינו נכון.	- פנה לרופא או למטפל הנשימתי כדי למצוא את הגודל המתאים.	
- חרירי הנשיפה התלכלכו עד כדי חסימה.	ביצוע שגוי או לא מספק של הניקוי היומי.	נקה את חרירי הנשיפה באמצעות מברשת שיניים בעלת סיבים רכים.

1 - שימוש מיועד

התקן רפואי זה שייך לקטגוריית "מסכות להנשמה לא פולשנית ומחברים גלויים", הכוללת מסכות אף, מסכות אף עם רפידה ומסכות אף-פה, וכן המחברים הגלויים, המיועדים לשימוש ביתי או במסגרת בית חולים על-ידי מטופל יחיד או מטופלים מרובים הזקוקים לטיפול של הנשמה לא פולשנית בלחץ חיובי (NIPPV).

התוויה לשימוש ומשתמשים מיועדים

Respiroo Primo P היא מסכת נחירונים לשימוש חוזר עם חרירי נשיפה מכילים (מאווררת), המיועדת לשימוש ביתי או במסגרת בית חולים על-ידי מטופל בוגר יחיד (שמשקל גופו מעל 30 ק"ג) הזקוק להנשמה לא פולשנית בלחץ חיובי (NIPPV), כמו לדוגמה טיפול בהזדמנה רציפה לדרכי הנשימה של אוויר בלחץ חיובי קבוע (CPAP) או של אוויר בשתי רמות לחץ חיובי (BiPAP).

⚠ אזהרות

- חובה להשתמש במסכה אך ורק עם מכשירי לחץ חיובי המומלצים על-ידי הרופא או המטפל הנשימתי שלכם, שהלחץ המינימלי שהם מספקים אינו נמוך מ-4 ס"מ-מים: בלחצים נמוכים יותר, פינוי האוויר הננשף דרך חרירי הנשיפה אינו מובטח, ולכן ייתכן שתהיה שאיפה חוזרת חלקית של אוויר ננשף.
- לפני השימוש במסכה, חובה לוודא שחרירי הנשיפה אינם חסומים, אפילו באופן חלקי, כדי לא לסכן את בטיחות הטיפול ואיכותו.
- במקרה של תחושות אי-נוחות, גירוי או תגובות אלרגיות לאחד מרכיבי המסכה, יש להתייעץ עם רופא או מטפל נשימתי.
- במקרה של אספקת חמצן משלים, אסור בהחלט לעשן או להשתמש בלהבות גלויות.
- בעת שימוש בחמצן, כשהציוד אינו בפעולה יש להפסיק את פעולת מחולל החמצן.
- אסור להשתמש במסכה במקרה של הקאות או בחילות.
- הרחק מקרינת שמש ישירה.
- מומלץ לרחוץ את המסכה לפני השימוש הראשון.
- חובה לנקות את המסכה אחרי כל שימוש.
- חריגה מההנחיות במדריך למשתמש זה ביחס לתדירות הניקוי ושיטות הניקוי, או שימוש בחומרי ניקוי שונים מהמצויין בו עלולים לסכן את בטיחות הטיפול ואת איכותו.
- לפני השימוש, יש לבדוק שהמסכה תקינה וללא פגם. במקרה שנמצא נזק שנגרם במהלך ההובלה, הודע על כך לסוכן המקומי.
- במקרה של פגיעות ונזקים גלויים לעין (סדקים, קרעים וכו'), חובה להסיר ולהחליף את רכיבי המסכה הפגומים.

- אסור להשאיר את רכיבי המסכה ללא השגחה, מכיוון שחלק מהם עלולים להיבלע על-ידי ילדים.
- כדי להבטיח פעולה תקינה של מכלול הצינור הגמיש, יש לטפל בו בזהירות, ובמיוחד יש להימנע ממשכתו.
- במקרה של בעיות תפקודיות, בעיות גודל או שאלות בנוגע לשימוש בהתקן הרפואי, פנה אל הסוכן המקומי, שיעניק לך ייעוץ של איש מקצוע בתחום הבריאות.

בכל מקרה של אירוע חמור שהתרחש בקשר להתקן, חובה לדווח על כך ליצרן ולרשות המוסמכת של המדינה בה נמצאים המשתמש ו/או המטופל.

2 - רכיבי המסכה (איור A)

(a נחירונים; b מסגרת; c מכלול צינור גמיש; d רצועת צינור גמיש; e אבזם אחורי; f אבזם עליון.
הערה: באריזה יש שלושה נחירונים במידות S, M ו-L.

3 - חבישת המסכה (איור B)

- הכנס את מכלול הצינור הגמיש (c) אל רצועת הצינור הגמיש (d).
- החזק את המסגרת (b) בחוזקה ביד אחת, תוך שמירה על צלעות הצד כלי מעלה. בעזרת היד השנייה, הרחב את החלק הנמתח של המסגרת (B.1).
- הלשג את המסגרת ממל לראש והכנס את הנחירונים (a) לנחיריים שלך (B.2).
- כוונן את מתח הרצועה האחורית (B.3).
- כוונן את מתח הרצועה העליונה (B.4).
- חבר את מחבר הסביבול של מכלול הצינור הגמיש (c) אל צינור הציוד, ואז הפעל את הציוד בלחץ הדרוש.

4 - שימוש במסכה

לאורך ביצוע נכון של הפירוק וההרכבה מחדש של המסכה, עיין באיורים C - D בהתאמה.

5 - ניקוי המסכה

לאורך ניקוי יומיומי, יש לפרק את המסכה לרכיביה, ואז יש לרחוץ בזהירות כל אחד מהם (מלבד המסגרת) במים חמימים (כ-30°C) באמצעות סבון ניטרלי, ולאחר מכן יש לשטוף אותם היטב במי ברז נקיים וטריים. לבסוף, יש להניח לחלקים להתייב במקום מאוורר, שאינו חשוף לקרינת שמש ישירה.
כדי לנקות את המסגרת, בצע את אותו נוהל בכל שבוע.

SYMBOLES / SYMBOLS / SIMBOLE / SÍMBOLOS / SIMBOLI / SÍMBOLOS

SYMBOLER / SYMBOLER / SYMBOLER / SYMBOLIT / SYMBOLEN / SYMBOLIKA

SYMBOLY / SYMBOLY / SZIMBÓLUMOK / SIMBOLULE / SIMBOLI / ΣΥΜΒΟΛΑ

СИМВОЛЫ / СИМВОЛИ / 符號 / 記号 / 기호 / الرموز / מילים



Consulter le mode d'emploi / Consult the instructions for use / Gebrauchsanweisung beachten / Consulte las instrucciones de uso / Consultare le istruzioni per l'uso / Consulte as instruções de utilização / Se brugsanvisningen / Se bruksanvisningen / Se bruksanvisningen / Lue käyttöohjeet / Raadpleeg de gebruiksaanwijzing / Zapoznaj się z instrukcją użytkowania / Prostudujcie si návod k použití / Preštudujte si návod na použitie / Olvassa el a használati utasítást / Consultați instrucțiunile de utilizare / Preberite navodila za uporabo / Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης / Ознакомьтесь с инструкцией по использованию / Ознайомтеся з інструкцією з використання / 查閱使用說明 / 使用說明書を参照してください / 사용 지침을 참조하십시오 / اطلع على تعليمات الاستخدام / עיין בהוראות השימוש



Attention / Caution / Vorsicht / Precaución / Attenzione / Cuidado / Forsigtig / Forsiktig / Laktagt försiktighet / Varoitus / Let op / Uwaga / Pozor / Pozor / Figeielem / Atenție / Pozor / Προσοχή / Внимание / Увага / 請注意 / 注意 / 주의 / תיבה



Sans latex / Latex free / Latexfrei / Sin látex / Senza lattice / Sem látex / Latex fri / Uten latex / Latex fri / Lateksivapaa / Latex vrij / Bez lateksu / Latex zdarma / Latex zadarmo / Latex mentes / Fără latex / Brez lateksa / Χωρίς λάτεξ / Без латекса / Без латексу / 不含乳膠 / ラテックスフリー / 라텍스 무료 / ללא לטקס / خالي من اللاتكس



Sans phtalates / Phtalates free / Phthalatfrei / Sin ftalatos / Senza ftalati / Sem ftalatos / Phthalatfri / Ftalatfri / Ftalatri / Ftalaatitonta / Ftalaten vrij / Bez ftalanów / Bez ftalátü / Bez ftalátov / Ftalát mentes / Fără ftalați / Brez ftalátov / Χωρίς φθαλικούς εστέρες / Не содержит фталатов / He містить фталатів / 不含鄰苯二甲酸鹽 / フタル酸エステル類は無料 / 프탈산 에스테르류는 무료 / خالي من الفталات / ללא פתאליטים / خالي من الفталات



Un seul patient – à usage multiple / Single Patient - multiple use / Einzelter Patient – mehrfach anwendbar / Un solo paciente – uso múltiple / Singolo paziente - uso multiplo / Paciente único – várias utilizações / Enkel patient – fleggangsbrug / Kun til bruk på én pasient – fleggangsbruk / En patient – flera användningar / Potilaskohtainen – voidaan käyttää useita kertoja / Eén patiënt – meevoudig gebruik / Wielokrotne użycie u jednego pacjenta / Jeden pacjent – vícenásobné použití / Jeden pacient – viacnásobné použitie / Egyetlen beteg esetében többször újraköznehalható / Un singur pacient – utilizare multiplă / En bolnik – večkratna uporaba / Πολλαπλή χρήση – σε έναν μόνο ασθενή / Многократное использование для одного пациента / Багаторазове використання для одного пацієнта / 單個患者 - 多次使用 / 一人の患者 - 複数の使用 / 단일 환자 - 다중 사용 / استخدام متعدد / مريض واحد - استخدام متعدد / שימוש יחיד - שימושים מרובים / מטופל יחיד - מטופלים מרובים



Dispositif médical / Medical Device / Dispositif médical / Producto sanitario / Dispositivo medico / Dispositivo médico / Medicinsk udstyr / Medicinsk utstyr / Medicinteknisk produkt / Lääkinnällinen laite / Medisch hulpmiddel / Wyrób medyczny / Zdravotnický prostriedek / Zdravotnícka pomôcka / Orvostechnikai eszköz / Dispozitiv medical / Medicinski pripomoček / Ιατροτεχνολογικό προϊόν / Медицинское изделие / Медичний виріб / 醫療裝置 / 医療機器 / 의료 기기 / جهاز طبي / תיקון רפואי



Code du lot / Batch code / Chargencode / Código de lote / Codice lotto / Código de lote / Partikoden / Partikoden / Partikoden / Erån numero / Batchcode / Kod partii / Kód šarže / Kód šarže / Kőteggkód / Codul lotului / Koda serije / Κωδικός παρτίδας / Код партии / Код партії / 批號 / バッチ番号 / 배치 번호 / كود التشغيل / קוד צמורה / קוד



Code produit / Product reference / Produktcode / Código de producto / Codice prodotto / Código do produto / Produktreferance / Produktreferanse / Produktreferens / Tuoteviite / Productreferentie / Referençe produktu / Kód produktu / Kód produktu / Termékkód / Cod produs / Koda izdelka / Κωδικός προϊόντος / Код продукта / Код продукта / 產品代碼 / 製品リファレンス / 제품 참조 / كود المنتج / קוד המוצר / קוד המוצר

SYMBOLES / SYMBOLS / SYMBOLE / SÍMBOLOS / SIMBOLI / SÍMBOLOS

SYMBOLER / SYMBOLER / SYMBOLER / SYMBOLIT / SYMBOLEN / SYMBOLIKA

SYMBOLY / SYMBOLY / SZIMBÓLUMOK / SIMBOLULE / SIMBOLI / ΣΥΜΒΟΛΑ

СИМВОЛЫ / СИМВОЛИ / 符號 / 記号 / 기호 / الرموز / סמלים

UDI

Identifiant de dispositif unique / Unique Device Identifier / Eindeutige Geräteerkennung / Identificación única de producto / Identificatore univoco del dispositivo / Identificador de dispositivo único / Unik enhedsidentifikator / Unik enhetsidentifikator / Unik enhetsidentifiziere / Yksilöllinen laitetunniste / Unieke identificatiecode van het hulpmiddel / Niepowtarzalny identyfikator urządzenia / Jedinečný identifikátor prostriedku / Unikátný identifikátor pomôcky / Egyedi eszközazonosító / Identificator unic al dispozitivului / Edinstveni identifikator pripomočka / Μοναδικός αναγνωριστικός κωδικός προϊόντος / Уникальный идентификатор устройства / Унікальний ідентифікатор пристрою / 唯一設備標識符 / 一意のデバイス識別子 / 고유한 장치 식별자 / المعرف الفريد للجهاز / מזהה התקן יחיד

CH REP

Représentant autorisé suisse / Swiss authorized representative / Schweizer Bevollmächtigter / Representante autorizado suizo / Rappresentante autorizzato svizzero / Representante autorizado suíço / Autoriseret schweizisk representant / Den autoriserede, sveitsiske representanten / Auktoriserad schweizisk representant / Valtuutettu sveitsiläinen edustaja / Zwitserse erkende vertegenwoordiger / Autoryzowany przedstawiciel szwajcarski / Švýcarský zplnomocnený zástupce / Oprávnený zástupca pre Švajčiarsko / Svájci hivatalos képviselő / Reprezentant autorizat pentru Elveția / Pooblaščen zastopnik za Švico / Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος Ελβετίας / Уполномоченный представитель в Швейцарии / Уповноважений представник у Швейцарії / 瑞士授權代表 / 스ويس正規代理店 / 스위스 공식 대표 / الممثل السويسري المعتمد / מורשה בשווייץ

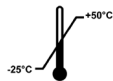


Fabricant / Manufacturer / Hersteller / Fabricante / Fabricante / Fabricante / Fabrikant / Produzent / Tillverkare / Valmistaja / Fabrikant / Producent / Výrobce / Výrobca / Gyártó / Producător / Proizvajalec / Κατασκευαστής / Производитель / Виробник / 制造商 / 製造元 / 제조업체 / الشركة المصنعة / יצרן



Date de production / Date of production / Herstellungsdatum / Fecha de producción / Data di produzione / Data de produção / Fremstillingsdato / Produktionsdatoen / Tillverkningsdatum / Valmistuspäivämäärä / Datum van productie / Data produkcyj / Datum výroby / Dátum výroby / A gyártás időpontja / Data de producție / Datum izdelave / Ημερομηνία παραγωγής / Дата производства / Дата виробництва / 生産日 / 生産日 / 생산일 / تاريخ الإنتاج / תאריך הייצור / تاریخ الانتاج

CONDITIONS DE STOCKAGE / STORAGE CONDITIONS / LAGERUNGSBEDINGUNGEN / CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO / CONDIZIONI DI STOCCAGGIO / CONDIÇÕES DE ESTOCAGEM / OPBEVARINGSBETINGELSER / LAGRINGSFORHOLD / FÖRVARINGSFÖRHÅLLANDEN / VARASTOINTILOSUHTEET BEWAARVOORSCHRIFTEN / WARUNKI SKLADOWANIA / PODMIŃKY PRO SKLADOVÁNÍ / PODMIENKY SKLADOVANIA / TÁROLÁSI FELTÉTELEK / CONDIZIȚII DE DEPOZITARE / POGOJI ZA SKLADIŠČENJE / ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗΣ / УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ / УМОВИ ЗБЕРІГАННЯ / 儲存條件 / 保管條件 / 보관 조건 / تاريخ الانتاج / יחסן זמין



Température de stockage / Storage temperature / Lagertemperatur / Temperatura de almacenamiento / Temperatura di stoccaggio / Temperatura de armazenamento / Opbevaringstemperatur / Lageringstemperatur / Lageringstemperatur / Säilytystämpötila / Opslagstemperatur / Temperatura przechowywania / Skladovací teplota / Skladovacia teplota / Tárolási hőmérséklet / Temperatura de depozitare / Temperatura skladiščenja / Θερμοκρασία αποθήκευσης / Температура хранения / Температура зберігання / 貯存溫度 / 保管溫度 / 보관 온도 / حرارة التخزين / מפרטורת יחסן




Humidité de stockage / Storage humidity / Lagerfeuchtigkeit / Humedad de almacenamiento / Umidità di stoccaggio / Umidade de armazenamento / Opbevaringsfugtighed / Oppbevaringsfuktighet / Förvaringsfuktighet / Varastointikosteus / Opslag vochtigheid / Wilgotność przechowywania / Skladovací vlhkosť / Skladovacia vlhkosť / Tárolási páratartalom / Umiditatea de depozitare / Vlažnost skladiščenja / Υγρασία αποθήκευσης / Влажность хранения / Вологість зберігання / 儲存濕度 / 保管濕度 / 보관 습도 / رطوبة التخزين / יחסן לחות



Pression de stockage / Storage pressure / Lagerdruck / Presión de almacenamiento / Pressione di stoccaggio / Pressão de armazenamento / Opbevaringstryk / Lagringstryck / Lageringstryck / Varastointipaine / Opslagdruk / Ciśnienie przechowywania / Skladovací tlak / Skladovaci tlak / Tárolási nyomás / Presiunea de depozitare / Skladiščni tlak / Πίεση αποθήκευσης / Давление хранения / Тиск зберігання / 儲存壓力 / 貯藏壓力 / 저장 압력 / ضغط التخزين / יחסן לחץ



 AIR LIQUIDE MEDICAL SYSTEMS S.r.l.
Via Bisceglie, 66 - 20152 Milano (MI) - ITALIA
PLANT: Via dei Prati, 62 - 25073 Bovezzo (BS) - ITALIA
Tel. (+39) 030.201.59.11 - Fax (+39) 030.2098329
medicaldevice.airliquide.com
fr.medicaldevice.airliquide.com
it.medicaldevice.airliquide.com