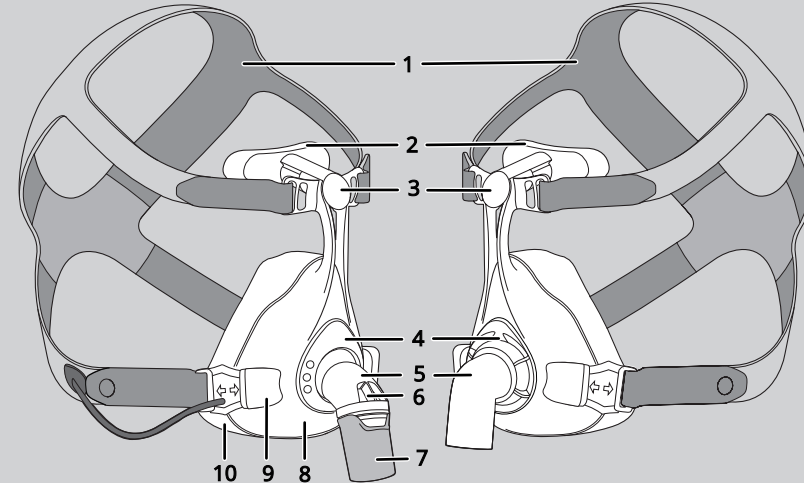


EN-US Instructions for use PL Instrukcja używania HU Használati utasítás CS Návod k použití SK Návod na použitie HR Upute za upotrebu RO Instrucțiuni de utilizare BG Инструкции за употреба SL Navodila za uporabo SR Uputstvo za upotrebu LV Lietošanas instrukcija ET Kasutusjuhend LT Naudojimo instrukcija RU Инструкция по использованию MK Упатство за употреба TH คู่มือการใช้งาน MS Arahan penggunaan VI Hướng dẫn sử dụng

WM 68056i 08/2024 EN-US, PL, HU, CS, SK, HR, RO, BG, SL, SR, LV,
ET, LT, RU, MK, TH, MS, VI



JOYCEone Full Face, JOYCEone Full Face NV Full Face Mask

€ 0197



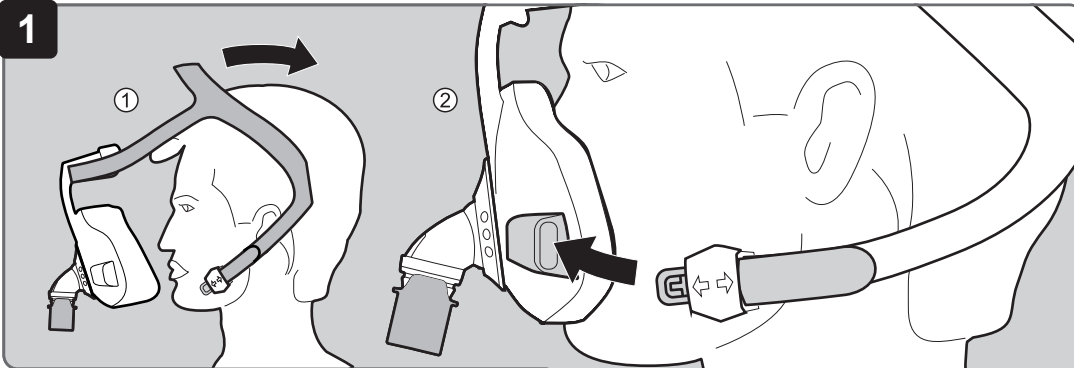
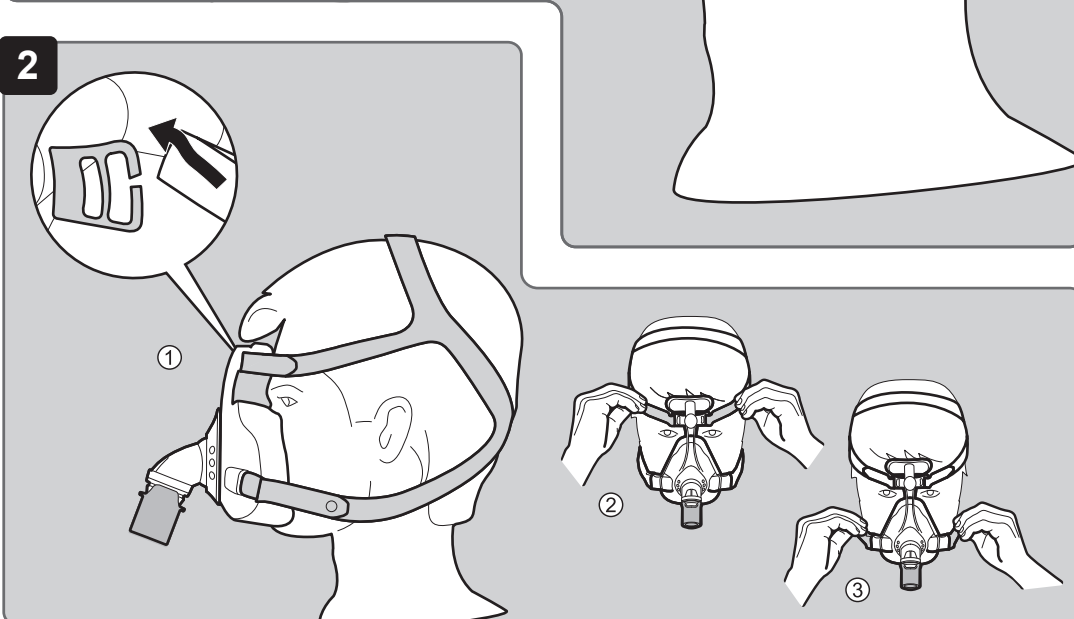
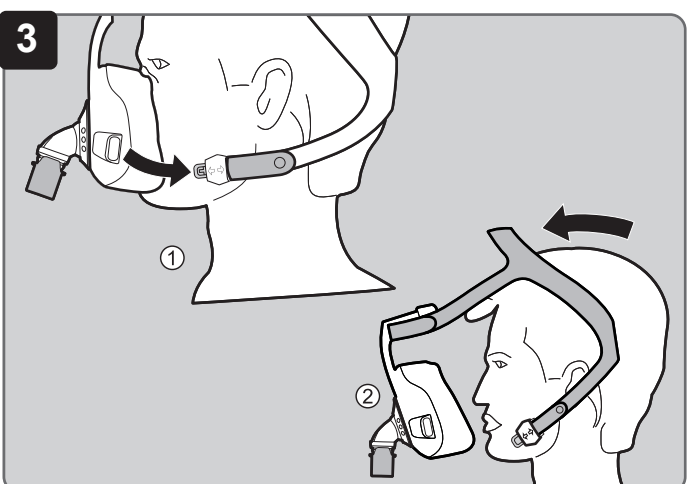
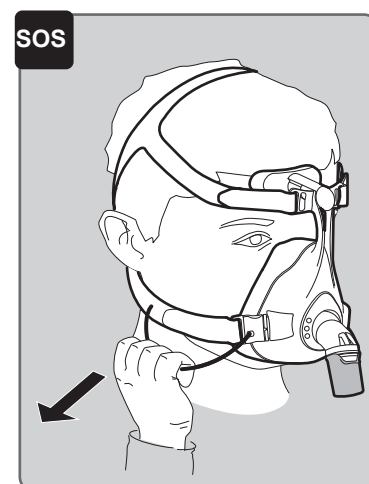
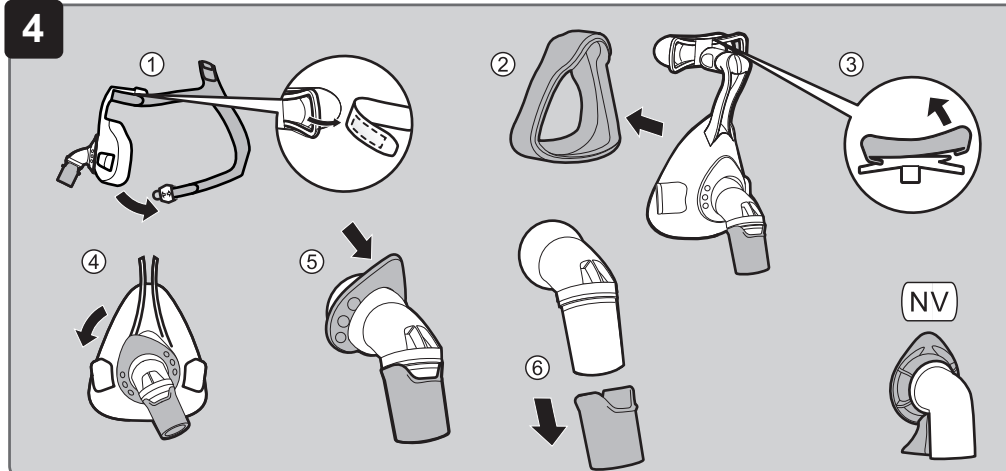
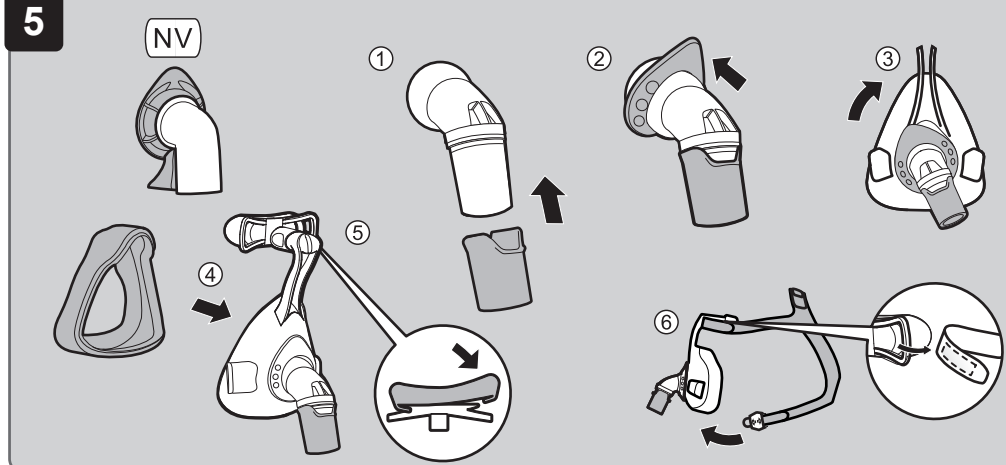
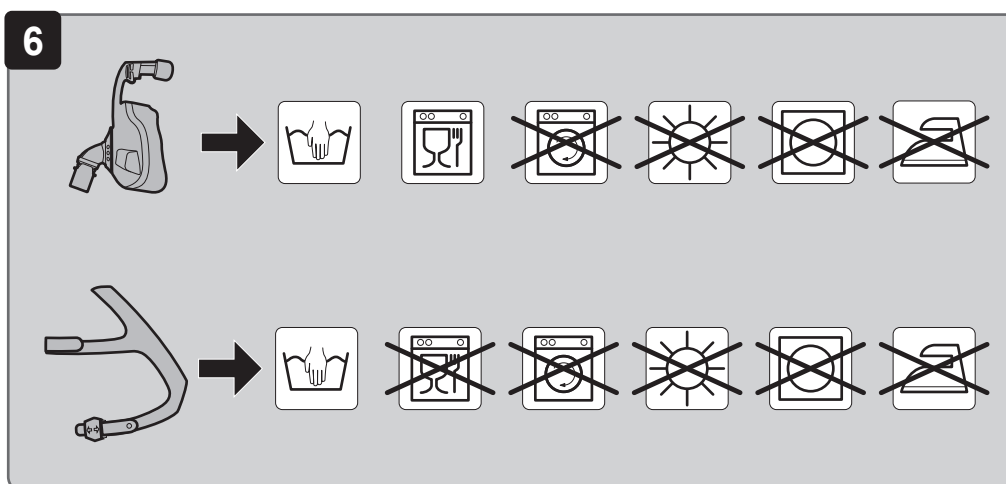
Manufacturer
Löwenstein Medical
Technology GmbH + Co.KG
Kronsaalsweg 40
22525 Hamburg, Germany
T: +49 40 54702-0
F: +49 40 54702-461
www.loewensteinmedical.com



WM 68056i

LÖWENSTEIN
medical

LÖWENSTEIN
medical

1**2****3****SOS****4****5****6**

Symbol	Description
	Use by date
	Keep out of sunlight
	Lot number
	CE symbol (confirms that the product conforms to the applicable European directives/regulations)

11 Warranty

Löwenstein Medical Technology gives the purchaser of a new original Löwenstein Medical Technology product and of a spare part fitted by Löwenstein Medical Technology a limited manufacturer warranty in accordance with the warranty conditions applicable to the product in question and in accordance with the warranty periods from date of purchase listed below. The warranty conditions are available on the manufacturer's website. We will also send you the warranty conditions on request.

Please bear in mind that any claim under warranty and liability shall be void if neither the accessories recommended in the instructions for use nor original spare parts are used.

In the event of a claim under warranty, contact your specialist dealer.

Product	Warranty periods
Masks including accessories	6 months

12 Declaration of Conformity

The manufacturer Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalweg 40, 22525 Hamburg, Germany) hereby declares that the product complies with the relevant provisions of the Medical Device Regulations (EU) 2017/745. The unabridged text of the Declaration of Conformity can be found on the manufacturer's website.

In the EU: As a user and/or patient, you must report any serious incidents occurring in conjunction with the product to the manufacturer and to the responsible authority.

1 Operation

The figures show the following steps for operating the mask:

- 1 Putting on the mask
- 2 Adjusting the mask
- 3 Removing the mask
- 4 Dismantling the mask
- 5 Assembling the mask

For blind and partially-sighted users

An electronic version of the instructions for use is also available on the manufacturer's website.

2 Introduction

2.1 Intended use

The JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV mask is used for treating sleep apnea and for non-invasive and non-life-sustaining ventilation of patients with respiratory insufficiency. It serves as a connecting element between the patient and the therapy device. Use non-vented full-face masks only in combination with therapy devices that have an active exhalation system.

2.2 Contraindications

The mask must not be used for patients weighing < 30 kg.

The mask may not be used in the following situations: Necessity for immediate intubation, loss of consciousness, acute vomiting.

The mask may be used in the following situations only with particular caution: pressure points and acute injuries to the facial skin, skin allergies in the facial area, facial or nasopharyngeal deformities, acute pain in the facial area, cough reflex restricted or absent, claustrophobia, acute nausea.

Mask is not suitable for use with a nebulizer or as an anesthetic mask.

If you are not certain whether one of these situations applies to you, consult your healthcare professional. Please observe the contraindications in the instructions for use of your device.

2.3 Side effects

The following side effects may occur with use of the mask: Nasal congestion, dry nose, dry mouth in the morning, feeling of pressure in the sinuses, irritated conjunctiva, skin rashes, pressure marks on the face, irritating noises when breathing.

If these side effects occur, contact your healthcare professional.

2.4 Clinical benefit

Transfers the therapeutic efficacy of the therapy device to the patient.

3 Safety

⚠ WARNING! Unusually hazardous situation. If you ignore the following instructions, severe, irreversible or fatal injuries may result.

Risk of injury due to damaged mask parts or those under strain!

- ⇒ Perform a visual inspection before every use and after every cleaning operation. Replace mask parts if necessary.
- ⇒ Note useful life (see section entitled "Technical data").

Risk of injury from re-ingesting CO₂!

- ⇒ Only use the mask when therapy is in progress.
- ⇒ Only use the mask within the quoted therapy pressure range.
- ⇒ Patients unable to remove the mask themselves must be monitored by a nurse.
- ⇒ Check before every use that the openings of the anti-asphyxia valve are clear.
- ⇒ Do not close off exhalation systems.

Risk of injury due to the use of oxygen!

Oxygen can accumulate in clothing, bed linen, and hair. Supplying oxygen without a safety device can lead to fire.

- ⇒ Use an oxygen safety valve.
- ⇒ Follow the instructions for use for the oxygen supply system.
- ⇒ Do not smoke.
- ⇒ Avoid naked flames.
- ⇒ Ventilate the room well.
- ⇒ Keep mask free from oil and grease.
- ⇒ Observe the safety instructions in the instructions for use of the device.

Risk of injury due to insufficient supply to the patient!

- ⇒ Activate low pressure/leakage alarms on device.
- ⇒ Use the correct mask size and check that it fits tightly.
- ⇒ Monitor patients with restricted spontaneous breathing.

Risk of injury from inadequate cleaning!

- ⇒ Clean mask parts before using for the first time (see section entitled "Cleaning and reprocessing").
- ⇒ Clean the mask regularly.
- ⇒ In case of a change of patient in the clinical environment: Follow the document *Mask reprocessing instructions* (see section entitled "Reprocessing").

⚠ CAUTION! Hazardous situation. If you ignore these instructions, mild or moderate injuries may result.

Risk of injury due to allergies!

- ⇒ Be aware of the materials used in the mask (see section entitled "Materials"). Only use a mask following consultation with a healthcare professional..
- ⇒ When selecting the detergent, consider potential allergies.

4 Product description

A diagram of the individual parts can be found on the title page.

1	Headgear	6	Anti-asphyxia valve
2	Forehead cushion	7	Rotating sleeve
3	Forehead support	8	Mask body
4	Retaining ring	9	Headgear clip
5	Elbow	10	Mask cushion

Compatible devices

In some device combinations, the actual pressure does not correspond to the therapy pressure displayed by the device. Have the device adjusted by a healthcare professional so that the actual pressure in the mask corresponds to the therapy pressure. This adjustment should be made with the type of mask that will be used during therapy.

Exhalation system

Masks with an integrated exhalation system have a gap through which exhaled air escapes.

Only use masks without an integrated exhalation system ("NV", blue retaining ring and elbow) with devices that have an active exhalation system as well as alarms and safety systems for the event of the device failing. If using external exhalation systems, follow the associated instructions for use.

Anti-asphyxia valve (AAV)

If the device fails, the anti-asphyxia valve opens and the patient breathes ambient air.

Quick-release cord (optional)

The quick-release cord allows the mask to be released quickly and easily in emergency situations (see SOS illustration).

5 Cleaning and reprocessing

5.1 Clean mask

1. Wash your hands before starting cleaning.
2. Dismantle mask (see Figure 4).
3. Clean the mask by hand (max. 30 °C, 1 ml mild detergent to 1 l water) in accordance with the following table:

Mask part	Frequency	Action
All mask parts	Daily	Soak and wash for 15 minutes and clean for 3 minutes using a soft cleaning brush.

Mask part	Frequency	Action
Headgear	Weekly	Wash for 15 minutes.

- All parts (exception: elbow with anti-asphyxia valve) can be washed in a dishwasher once a week (max. 70 °C, mild dishwashing detergent, max. 90 minutes program duration, top basket, separate rinse).
4. Rinse all parts with clean water.
 5. Allow all parts to air-dry.
 6. Carry out a visual inspection for cracks and deformations. Replace damaged parts. Discoloration is harmless.
 7. Re-assemble mask (see Figure 5).

5.2 Reprocessing (clinical environment)

In the event of a change of patient, follow the instructions in the document entitled *Information on reprocessing*. The document can be found on the manufacturer's website. We will send you this document on request.

5.3 Disposal

Dispose of the mask in domestic waste. In the clinical environment: Dispose of the mask in accordance with hospital regulations.

6 Troubleshooting

Fault	Cause	Action
Pain due to pressure on the face	Mask too tight.	Adjust headgear so that it is looser.
Draft in the eye	Full face mask fits too loosely.	Adjust headgear so that it is tighter.
	Mask does not fit.	Contact your specialist dealer.
Therapy pressure is not reached.	Mask is not correctly adjusted.	Re-adjust mask.
	Mask cushion is damaged.	Replace mask cushion.
	Circuit is damaged.	Check circuit and the correct fit of circuit.
Therapy pressure not reached.	Anti-asphyxia valve defective.	Replace anti-asphyxia valve.

7 Technical data

	Vented	NV
Dimensions in mm (H x W x D)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Weight	127 g	127 g

	Vented	NV
Dead space volume	240 ml	240 ml
Tube connection: Tapered connection to EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (male)	Ø 22 mm (female)
Flow resistance at 50 l/min at 100 l/min	0.3 hPa 0.7 hPa	0.03 hPa 0.11 hPa
AAV flow resistance Insp. at 50 l/min Exsp. at 50 l/min Tolerance: ±0.2 hPa	0.6 hPa 0.8 hPa	- -
AAV switching pressure Open Close	≤ 0.5 hPa ≤ 0.8 hPa	- -

Service life	5 years
Useful life	Up to 12 months ¹
Therapy pressure	4 hPa - 30 hPa
Quoted two-figure noise emission value according to ISO 4871: Sound pressure level Sound power level Uncertainty factor	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Temperature: Operation Transport and storage	+5 °C to + 40 °C -20 °C to +70 °C
Standards applied	EN ISO 17510: 2020
Product class to MDR (EU) 2017/745	IIa

¹ Useful life depends on cleaning and on the cleaning agents used, on the amount of time worn daily, on therapy pressure, and on individual secretion of sweat. The use of the second mask cushion (optionally included) will not extend the useful life.

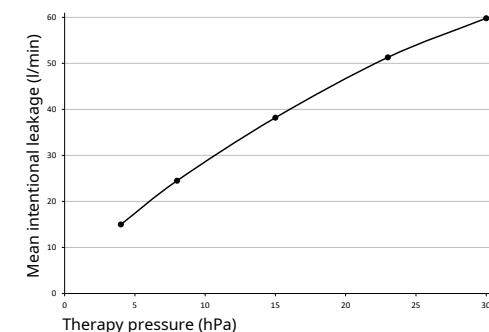
8 Materials

No parts of the mask contain latex, PVC (polyvinyl chloride) or DEHP (diethylhexyl phthalate).

Headgear	CO (cotton), EL (elastane), PA (polyamide), P (polyester), PU (polyurethane)
Headgear clip	PA (polyamide), POM (polyoxymethylene)
Quick-release cord	PET (polyethylene terephthalate fiber), PA (polyamide)

Quick-release cord clip	PA (polyamide), POM (polyoxymethylene)
Forehead support	PA (polyamide)
Spring of forehead support	SI (silicone)
Forehead cushion	SI (silicone)
Retaining ring (hard component)	PP (polypropylene)
Retaining ring (soft component)	TPE (thermoplastic elastomer)
Mask body	PA (polyamide)
Mask cushion	SI (silicone)
Elbow	PA (polyamide)
Rotating sleeve	PA (polyamide)
Anti-asphyxia valve	SI (silicone)
Valve safety device	PP (polypropylene)

9 Characteristic pressure/flow curve

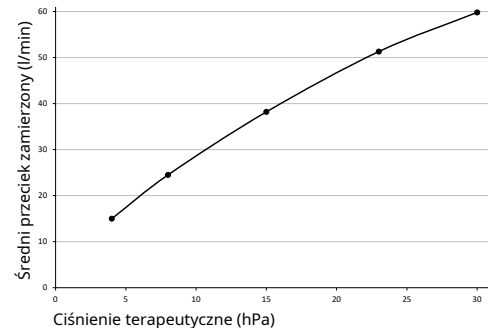


10 Markings and symbols

The following markings and symbols may be applied to the device, accessories or packaging.

Symbol	Description
	Manufacturer and, if necessary, date of manufacture
	Unique device identifier (unique product code for medical devices)
	Order number
	Indicates the product is a medical device
	Follow the instructions for use
	Permitted temperature range for transport and storage

9 Charakterystyka ciśnienia-przepływu



10 Oznaczenia i symbole

Pokazane niżej oznaczenia i symbole mogą być umieszczone na wyrobie, akcesoriach lub opakowaniach.

Symbol	Opis
	Producent, ew. także data produkcji
UDI	Numer identyfikacyjny wyrobu (jednolite oznaczenie wyrobu medycznego)
REF	Numer katalogowy
MD	Oznacza produkt jako wyrob medyczny
	Przestrzegać instrukcji użycia
	Dopuszczalny przedział temperatury w czasie transportu i przechowywania
	Produkt może być używany do podanej daty
	Chronić przed bezpośredniem nasłonecznieniem
LOT	Numer partii
CE	Znak CE (potwierdza zgodność produktu z obowiązującymi dyrektywami i rozporządzeniami europejskim)

11 Gwarancja

Firma Löwenstein Medical Technology udziela klientom ograniczonej gwarancji na nowy oryginalny produkt Löwenstein Medical Technology oraz na zainstalowaną przez firmę Löwenstein Medical Technology część zamienną zgodnie z obowiązującymi dla tego produktu warunkami gwarancji na podany niżej

okres od daty zakupu. Warunki gwarancji są dostępne na stronie internetowej producenta. Na życzenie klient może też otrzymać warunki gwarancji pocztą. Należy pamiętać, że wszelkie roszczenia z tytułu gwarancji i rękojmi wygasają w razie użycia akcesoriów innych niż wymienione w niniejszej instrukcji albo nieoryginalnych części zamiennych.

W przypadku gwarancyjnym należy się zwrócić się do serwisu specjalistycznego.

Produkt	Okres gwarancji
Maski włącznie z akcesoriami	6 mies.

12 Deklaracja zgodności

Producent, firma Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsalsweg 40, 22525 Hamburg, Niemcy) oświadcza, że niniejszy produkt spełnia obowiązujące wymagania rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych. Pełny tekst deklaracji zgodności jest dostępny na stronie internetowej producenta.

Na terenie UE: Każdy użytkownik i/lub pacjent ma obowiązek zgłoszenia wszystkich niebezpiecznych zdarzeń związanych z tym produktem producentowi i właściwemu państwowemu organowi nadzorcemu.

1 Obsługa

Na rysunkach przedstawiono następujące czynności z zakresu obsługi maski:

- 1 Zakładanie maski
- 2 Ustawianie maski
- 3 Zdejmowanie maski
- 4 Rozbieranie maski
- 5 Składanie maski

Da użytkowników niewidomych i niedowidzących

Instrukcja obsługi jest dodatkowo dostępna w wersji elektronicznej na stronie internetowej producenta.

2 Wstęp

2.1 Przeznaczenie

Maski JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV są przeznaczone do leczenia bezdechu sennego oraz nieinwazyjnej i niepodtrzymującej życia wentylacji pacjentów z niewydolnością oddechową. Stanowią one element łączący pacjenta z urządzeniem terapeutycznym. Masek nosowo-ustnych typu vented używać tylko w połączeniu z urządzeniami terapeutycznymi posiadającymi aktywny obwód wydechowy.

2.2 Przeciwwskazania

Maski nie wolno stosować u pacjentów o masie ciała < 30 kg.

Maski nie wolno stosować w następujących sytuacjach: konieczność natychmiastowej intubacji; utrata świadomości, nagłe wymioty.

W następujących sytuacjach stosowanie maski wymaga zachowania szczególnej ostrożności: odciski i zranienia skóry twarzy; alergie skórne twarzy, deformacje twarzy i jamy nosowej, ostre bóle w obszarze twarzy, ograniczenie lub zanik odruchu kaszowego, klaustrofobia, ostre nudności.

Maska nie nadaje się do użytku z nebulizatorami ani jako maska anestezjologiczna.

W razie braku pewności co do występowania jednej z tych sytuacji należy się skontaktować z opiekunem medycznym. Należy uwzględnić przeciwwskazania podane w instrukcji obsługi urządzenia terapeutycznego.

2.3 Skutki uboczne

Podczas korzystania z maski mogą wystąpić następujące efekty uboczne: niedrożny nos, wyschnięty nos, poranna suchość w ustach, uczucie ucisku w zatoce kochanek, podrażnienia spojówek, zaczernienia skóry, odciski na twarzy, uciążliwe odgłosy przy oddychaniu.

W przypadku wystąpienia jednego z tych skutków ubocznych należy się skontaktować z wykwalifikowanym personelem medycznym.

2.4 Korzyści kliniczne

Przenoszenie efektu terapeutycznego urządzenie terapeutyczne na pacjenta

3 Bezpieczeństwo

OSTRZEŻENIE! Wyjątkowo poważne zagrożenie. W przypadku nieprzestrzegania poniższych wskazówek może dojść do poważnych, nieodwracalnych lub śmiertelnych obrażeń.

Niebezpieczeństwo zranienia przez uszkodzone lub nadmiernie zużyte elementy maski!

- Przed każdym użyciem i po każdym wyczyszczaniu należy przeprowadzać kontrolę wzrokową. W razie potrzeby wymieniać elementy maski.
- Nie przekraczać maksymalnego czasu użytkowania (patrz rozdział Dane techniczne).

Rzyko obrażeń wskutek respiracji wtórnej CO₂!

- Stosować maskę tylko w trakcie bieżącej terapii.
- Stosować maskę tylko w podanym zakresie ciśnienia terapeutycznego.
- Pacjenci, którzy nie są w stanie samodzielnie zdjąć maski, muszą być monitorowani przez personel pielęgniarski.
- Przed każdym użyciem sprawdzać, czy otwory awaryjnego zaworu wydechowego są czyste i drożne.
- Nie zamazywać obwodów wydechowych.

Rzyko obrażeń przez używanie tlenu!

Tlen może się gromadzić w ubraniu, pościeli i wlosach. Doprzeprowadzanie tlenu bez zastosowania środków bezpieczeństwa może spowodować pożar.

- Stosować zawór bezpieczeństwa w układzie doprowadzania tlenu.
- Stosować się do instrukcji obsługi systemu doprowadzania tlenu.
- Nie palić.
- Unikać otwartego ognia.
- Dobrze wywietrzyć pomieszczenie.
- Utrzymywać maskę w stanie wolnym od oleju i tłuszczy.
- Przestrzegać zasad bezpieczeństwa podanych w instrukcji obsługi urządzenia.

Niebezpieczeństwo obrażeń wskutek doprowadzania niedostatecznej ilości powietrza!

- Uaktywnić alarmy na wypadek podciśnienia i nieszczelności w urządzeniu.
- Używać maski o dopasowanym rozmiarze, sprawdzać jakość dopasowania maski.
- Pacjentów z ograniczonym oddechem spontanicznym należy monitorować.

Rzyko obrażeń wskutek niedostatecznej jakości czyszczenia!

- Przed pierwszym użyciem należy wyczyścić elementy maski (patrz rozdział Czyszczenie i preparacja higieniczna).
- Maskę należy regularnie czyścić.
- Przy zmianie pacjenta w otoczeniu klinicznym: Stosować się do dokumentu *Instrukcja preparacji maski* (patrz rozdział Preparacja higieniczna).

⚠ UWAGA! Zagrożenie. W przypadku nieprzestrzegania poniższych wskazówek może dojść do lekkich lub średnich obrażeń.

Zagrożenie szkodami na zdrowiu w przypadku alergii!

- ⇒ Uwzględnić użyte materiały maski (patrz rozdział Materiały). Używać maskę tylko po uzgodnieniu z wykwalifikowanym personelem medycznym. .
- ⇒ Przy doborze środka czyszczącego uwzględnić ewentualne alergie.

4 Opis produktu

Rysunki pojedynczych części znajdują się na stronie tytułowej.

1	Taśmy podtrzymujące	6	Awaryjny zawór wydechowy
2	Poduszka czołowa	7	Tuleja obrotowa
3	Podpora czołowa	8	Korpus maski
4	Pierścień zabezpieczający	9	Zatrzask taśm podtrzymujących
5	Kątownik	10	Poduszczka maski

Kompatybilne urządzenia

W przypadku niektórych kombinacji urządzeń rzeczywiste ciśnienie nie odpowiada ciśnieniu terapeutycznemu wskazywanemu przez urządzenie. Urządzenie musi zostać ustawione przez wykwalifikowany personel medyczny tak, by rzeczywiste ciśnienie w masce było zgodne z ciśnieniem terapii. Tego ustawienia należy dokonywać przy użyciu typu maski, który będzie używany podczas terapii.

Obwód wydechowy

Maski wyposażone w zintegrowany obwód wydechowy posiadają szczelinę, przez którą uchodzi wydychane powietrze.

Używać masek nieposiadających obwodu wydechowego („NV”, pierścień zabezpieczający i kątownik w kolorze niebieskim) tylko w połączeniu z urządzeniami posiadającymi aktywny obwód wydechowy oraz dysponującymi alarmami i systemami bezpieczeństwa aktywującymi się w przypadku awarii. Przy stosowaniu zewnętrznych obwodów wydechowych należy się stosować się do ich instrukcji obsługi.

Awaryjny zawór wydechowy (AAV)

W przypadku awarii urządzenia otwiera się awaryjny zawór wydechowy otwiera, który umożliwia pacjentowi oddychanie powietrzem z otoczenia.

Linka zrywająca (opcja)

Linka zrywająca umożliwia w sytuacjach nagłej potrzeby szybkie i łatwe odблокowanie maski (patrz ilustracja SOS).

5 Czyszczenie i preparacja higieniczna

5.1 Czyszczenie maski

1. Przed rozpoczęciem czyszczenia umyć ręce.
2. Rozłożyć maskę (patrz rysunek 4).
3. Wyczyścić maskę ręcznie (maks. 30°C, 1 ml łagodnego środka czyszczącego na 1 l wody) zgodnie z zamieszczoną niżej tabelą:

Część maski	Częstotliwość	Czynność
Wszystkie części maski	codziennie	Moczyć przez 15 minut i umyć oraz czyścić 3 minuty miękką szczoteczką.
Taśmy podtrzymujące	co tydzień	Myć 15 minut.

Wszystkie części (wyjątek: kątownik z awaryjnym zaworem wydechowym) można myć raz na tydzień w zmywarce do naczyń (maks. 70°C, łagodny środek do zmywarek, czas trwania programu maks. 90 minut, górný kosz, oddzielny cykl płukania).

4. Wypłukać wszystkie części czystą wodą.
5. Wysuszyć wszystkie części na powietrzu.
6. Przeprowadzić kontrolę wzrokową pod kątem pęknięć i odkształceń. Wymienić uszkodzone części. Przebarwienia nie są szkodliwe.
7. Złożyć maskę (patrz rysunek 5).

5.2 Preparacja higieniczna (otoczenie kliniczne)

W przypadku zmiany pacjenta stosować się do dokumentu *Instrukcja preparacji maski*. Dokument ten można znaleźć na stronie internetowej producenta. Na życzenie przesyłamy ten dokument również pocztą.

5.3 Utylizacja

Nie usuwać maski ze zwykłymi odpadami komunalnymi. W otoczeniu klinicznym: usunąć maskę zgodnie z przepisami obowiązującymi w szpitalu.

6 Usterki

Usterka	Przyczyna	Czynność
Ból uciskowy twarzy	Maska jest dopasowana za ciasno.	Poluzować taśmy podtrzymujące.
Strumień powietrza trafia w oko	Maska jest dopasowana za luźno.	Ściągnąć taśmy podtrzymujące.
	Maska nie pasuje.	Skontaktować się z serwisem specjalistycznym.
Nie jest osiągane ciśnienie terapeutyczne.	Maska nie jest prawidłowo ustawiona.	Ustawić maskę na nowo.

Usterka	Przyczyna	Czynność
	Poduszczka maski jest uszkodzona.	Wymienić poduszczkę maski.
	Uszkodzony obwód oddechowy.	Sprawdzić obwód oddechowy i prawidłowe położenie obwodu oddechowego.
Nie jest osiągane ciśnienie terapeutyczne.	Uszkodzony awaryjny zawór wydechowy.	Wymienić awaryjny zawór wydechowy na nowy.

7 Dane techniczne

	Vented	NV
Wymiary w mm (wys. x dł. x szer.)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Masa	127 g	127 g
Objętość przestrzeni martwej	240 ml	240 ml
Przyłącze wejża: stożek zgodny z normą EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (wtyk)	Ø 22 mm (gniazdo)
Opór przepływu przy 50 l/min przy 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Opór przepływu przez AAV Wde. 50 l/min Wyd. 50 l/min Tolerancja ±0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Ciśnienie zadziałaania AAV Otwórz Zamknij	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	-

Okres trwałości	5 lata
Czas użytkowania	Do 12 miesięcy ¹
Ciśnienie terapeutyczne	4 hPa - 30 hPa
Podana dwucyfrowa wartość emisji dźwięków wg normy ISO 4871: poziom ciśnienia akustycznego poziom mocy akustycznej Współczynnik niepewności	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Temperatura: Praca Transport i przechowywanie	+5 °C bis + 40 °C -20 °C do +70 °C

Zastosowane normy	EN ISO 17510: 2020
Kategoria wyrobu zgodna z dyrektywą w spr. wyrobów med. (UE) 2017/745	IIa

¹ Czas używania jest zależny od sposobu czyszczenia i używanych środków czyszczących, codziennego czasu noszenia, ciśnienia terapeutycznego i indywidualnej intensywności wydzielania potu. Korzystanie z drugiej poduszczki maski (dostępnej opcjonalnie) nie wydłuża czasu użytkowania.

8 Materiały

Żadna z części maski nie zawiera lateksu, PCW (polichloru winylu) i DEHP (ftalanu dietyloheksylu).

Taśmy podtrzymujące	CO (bawełna), EL (elastan), PA (poliamid), P (poliester), PU (poliuretan)
Zatrząsk taśm podtrzymujących	PA (poliamid), POM (polioksymetylen)
Linka zrywająca	PET (politereftalanu etylenu), PA (poliamid)
Zatrzaski linki zrywającej	PA (poliamid), POM (polioksymetylen)
Podpora czołowa	PA (poliamid)
Sprężyna podpory czołowej	SI (silikon)
Poduszka czołowa	SI (silikon)
Pierścień zabezpieczający (część twardej)	PP (polipropylen)
Pierścień zabezpieczający (część miękkiej)	TPE (elastomer termoplastyczny)
Korpus maski	PA (poliamid)
Poduszczka maski	SI (silikon)
Kątownik	PA (poliamid)
Tuleja obrotowa	PA (poliamid)
Awaryjny zawór wydechowy	SI (silikon)
Bezpiecznik zaworu	PP (polipropylen)

10 Jelölések és szimbólumok

Az alábbi jelölések és szimbólumok a terméken, a tartozékokon vagy ezek csomagolásain jelenhetnek meg.

Szimbólum	Leírás
	Gyártó és adott esetben gyártási dátum
UDI	Termékazonosító szám (orvostechnikai eszközök egységes termékmegjelölése)
REF	Rendelési szám
MD	A terméket orvostechnikai eszközként jelöli meg
	Vegye figyelembe a használati utasítást
	Megengedett szállítási és tárolási hőmérőszkelt-tartomány
	Felhasználható a megadott dátumig
	Védje a napfénytől
LOT	Gyártási térel száma
CE	CE-jelölés (igazolja, hogy a termék megfelel az érvényes európai irányelveknek/ rendeleteknek)

11 Jótállás

A Löwenstein Medical Technology korlátozott gyártói garanciát biztosít vásárlói számára az új és eredeti Löwenstein Medical Technology termékekre, valamint bármely olyan cserealkatrészre, amelyet a Löwenstein Medical Technology szerelt be a szoban forgó termék garanciális feltételeinek megfelelően, a vásárlás napjától számított jótállási időszakon belül (ld. alább). A jótállási feltételek letölthetők az internetről a gyártó oldaláról. Kérésre a jótállási feltételeket postán is kiküldjük.

Kérjük, vegye figyelembe, hogy a jótállási és szavatossági igény megszűnik, ha a maszkot nem a Használati utasításban ajánlott tartozékokkal vagy eredeti alkatrészekkel használták.

Jótállási igényével forduljon szakkereskodójéhez.

Termék	Szavatossági határidők
Maszkok és tartozékok	6 hónap

12 Megfelelőségi nyilatkozat

A gyártó, a Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Németország) kijelenti, hogy a termék maximálisan megfelel az orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/745 rendelet vonatkozó előírásainak. A megfelelőségi nyilatkozat teljes szövege megtékinthető a gyártó weboldalán.

Az EU-ban: Felhasználóként és/vagy páciensként a termékkel összefüggésben fellépő súlyos eseteket jelentenie kell a gyártónak és az illetékes hatóságnak.

1 Kezelés

Az ábrák szemléltetik a maszk használatának lépésein, melyek a következők:

- 1 A maszk felhelyezése
- 2 A maszk beállítása
- 3 A maszk levétele
- 4 A maszk szétszerelése
- 5 A maszk összeszerelése

Vak és gyengénlátó felhasználók számára

A használati utasítás elektronikus formában is elérhető a gyártó internethol oldalán.

2 Bevezetés

2.1 Rendeltetés

A JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV maszk alvási apnoe kezelésére és légzési elégtelenségben szennedő betegek nem invazív és nem életfenntartó lélegeztetésére alkalmas. A maszk összekötő elemként szolgál a beteg és a terápiás készülék között. Non vented maszkot csak olyan terápiás készülékkel kombinálva alkalmazzon, amely aktív kilégzési szeloppel rendelkezik.

2.2 Ellenjavallatok

30 kg-nál alacsonyabb súlyú betegek esetén a maszk nem alkalmazható.

A maszkot az alábbi esetekben nem szabad használni: Azonnali intubáció szükségessége, eszméletlenség, akut hányás.

A maszk a következő helyzetekben csak különösen óvatosan alkalmazható: Zúzódások és akut arcbőrsérülések; Bőrallergiák az arc területén; Arc- vagy orrnyálkahártya-deformációk; akut fájdalom az arctérületen; korlátozott vagy hiányzó köhögési reflex; klausztrofóbia; akut hányinger.

A maszk nem alkalmas porlasztóval vagy altatómaszkkként történő használatra.

Ha nem biztos abban, hogy az alábbi helyzetek bármelyike vonatkozik-e Önre, kérdezze meg orvosát vagy az ápolót. Kérjük, vegye figyelembe a terápiás készülék Használati utasításában megadott ellenjavallatokat is.

2.3 Mellékhatások

A maszk használata során az alábbi mellékhatások jelentkezhetnek: eldugult orr, száraz orr, reggeli szájszárazság, nyomás az orrmelléküregben, a kötőhártya ingerlése, a bőr kipirosodása, benyomódások az arcon, zavaró zajok légzés közben.

A mellékhatások jelentkezése esetén tájékoztassa orvosát vagy az ápolót.

2.4 Klinikai használat

A terápiás készülék terápiás hatékonyságának átvitele a betegre

3 Biztonság

FIGYELMEZTETÉS! Rendkívül veszélyes helyzet. Az alábbi figyelmeztetések be nem tartása súlyos, jóvátehetetlen vagy halásos sérülésekhez vezethet.

Sérült vagy igénybe vett maszkrészek miatti sérülésveszély!

- ⇒ minden használat előtt és minden tisztítás után szemrevételezéssel ellenőrizze a maszket. Szükség esetén cserélje ki az érintett maszkrészeket.
- ⇒ Vegye figyelembe a használati időtartamot (l. A Műszaki adatok c. fejezetben).

Sérülésveszély CO₂ visszalépzéssel miatt!

- ⇒ A maszket csak folyamatban lévő terápia estén használja.
- ⇒ A maszket csak az adott terápiához szükséges nyomástartományban alkalmazza.
- ⇒ Azon pácienseket, akik önállóan nem tudják levenni a maszkot, képzett ápolószemélyzetnek kell figyelnie.
- ⇒ minden használat előtt ellenőrizze, szabadok-e a kilégzési vészszelep nyílásai.
- ⇒ A kilégzési rendszerek ne legyenek zárva.

Oxigén használata miatti sérülésveszély!

A ruházatban, az ágyneiben és a hajban oxigén rakódhat le. Az oxigén speciális védőfelszerelés nélküli bevezetése tüzet okozhat.

- ⇒ Mindig használjon oxigén biztonsági szelepet.
- ⇒ Vegye figyelembe az oxigénbevezető rendszer használati utasítását.
- ⇒ Ne dohányozzon.
- ⇒ Kerülje a nyílt tüzet.
- ⇒ Szellőztesse a helyiséget megfelelően.
- ⇒ A maszkot tartsa olaj- és zsírmentesen.
- ⇒ Vegye figyelembe a készülék használati utasításában megadott biztonsági utasításokat.

A beteg elégtelen ellátása miatti sérülésveszély!

- ⇒ Aktiválja a terápiás készüléken az alacsony nyomásra, ill. a szívárgásra figyelmeztető riasztást.
- ⇒ Használja a megfelelő méretű maszkot, és ellenőrizze, hogy megfelelően illeszkedik-e.
- ⇒ Azokra a betegekre, akiknek a spontán légzése korlátozott, fokozottan figyelni kell.

Az elégtelen tisztítás sérülésekhez vezethet!

- ⇒ Az első használat előtt tisztítsa meg a maszkrészeket (lásd a Tisztítás és higiénés kezelés című fejezetet).
- ⇒ A maszkot rendszeresen tisztítsa meg.
- ⇒ Betegcsere körházi környezetben: Kövesse a *Maszkok előkészítési útmutatója* című útmutatóban leírtakat (lásd a Higiénés kezelés című fejezetet).

VIGYÁZAT! Veszélyes helyzet. Az alábbi figelmeztetések be nem tartása könnyebb vagy súlyos sérülésekhez vezethet.

Sérülésveszély allergiák esetén!

- Vegye figyelembe a maszkban használt anyagokat (lásd az Anyagok című fejezetet). A maszk csak orvossal egyeztetve használható..
- A tisztítószer kiválasztásakor vegye figyelembe a potenciális allergiákat.

4 Termékleírás

Az egyes tartozékok ábráit a címlapon találja.

1	Fejpánt	6	Kilégzési vészszelep
2	Homlokpárna	7	Forgó hüvely
3	Homloktámasz	8	Maszkttest
4	Zárógyűrű	9	A fejpánt csatja
5	Könyökidom	10	Maszkpárna

Kompatibilis készülékek

Egyes készülékkombinációk esetén a tényleges nyomás nem egyezik meg a terápiához szükséges nyomással, amelyet a készülék kijelzi. Egy egészségügyi szakemberrel úgy állíttassa be a készülékeket, hogy a maszkban a tényleges nyomás megegyezzen a terápiához szükséges nyomással. Ezt a beállítást a terápia során használt maszktípussal kell elvégezni.

Kilégzési rendszer

Az integrált kilégzési rendszerrel rendelkező maszkok estén a kilélegzett levegő egy résen keresztül távozik.

Az integrált kilégzési rendszerrel nem rendelkező maszkokat („NV”, kék színű zárógyűrű és könyökidom) csak olyan terápiás készülékkel használja, amely aktív kilégzési rendszerrel és a készülék esetleges működésképtelennek válása esetére biztonsági és riasztórendszerrel rendelkezik. Külső kilégzési rendszer alkalmazása esetén vegye figyelembe annak Használati utasítását.

Kilégzési vészszelep (AAV)

A készülék működésképtelennek válása esetén a kilégzési vészszelep megnyílik, így a beteg a helyiséget levegőjét lelegezheti be.

Kioldószinór (opcionális)

A kioldószinór lehetővé teszi, hogy vészhelyzetek esetén gyorsan és könnyen kioldja a maszkot (lásd az SOS ábrát).

5 Tisztítás és higiénés kezelés

5.1 A maszk tisztítása

1. Tisztítás előtt mosson kezet.
2. A maszk szétszerelése (lásd a következő ábrát:

4).

3. A maszkot tisztítsa meg kézzel (max. 30 °C, 1 ml enyhe tisztítószer 1 liter vízben) a következő táblázat alapján:

Maszkrész	Frekvencia	Művelet
Összes maszkrész	naponta	15 percig áztatni és mosni és 3 percig puha tisztítókefével tisztítani.
Fejpánt	hetente	15 percig mosni.

Összes maszkrész (kivéve: könyökidom kilégzési vészszeleppel): hetente megtisztíthatjuk mosogatógépben (max. 70 °C, enyhe mosogatószter, program időtartama max. 90 perc, felső kosár, külön öblítés).

4. minden alkatrészt öblítsen át tiszta vízzel.
5. minden darabot a levegőn száritson meg.
6. Szemrevételezéssel ellenőrizze, hogy nincsenek-e szakadások vagy elformálódások. Cserélje le a sérült alkatrészeket. Az elszíneződések nem jelentenek problémát.
7. A maszk összeszerelése (lásd a következő ábrát:

5).

5.2 Higiénés kezelés (klinikákon)

Ha másik beteg kezelésére kerül sor, kövesse a *Maszkok előkészítési útmutatója* című útmutatóban leírtakat. Az útmutatót a gyártó weboldalán találja. Kívánságra az útmutatót postán is elküldjük.

5.3 Ártalmatlanítás

A használt maszk háztartási hulladékként kezelendő. Körházi környezetben: A használt maszk a körházi előírásoknak megfelelően kezelendő.

6 Üzemzavarok

Hiba	Ok	Megoldás
Nyomásból eredő arcí fájdalom	A maszk túl szoros.	Állítsa lazábbra a fejpántot.
A szem huzatot kap	A maszk túl laza. A maszk nem illeszkedik az archoz.	Állítsa szorosabbra a fejpántot. Lépjön kapcsolatba a szakkereskedővel.
Nincs meg a terápiához szükséges nyomás.	A maszk rosszul van beállítva. Sérült maszkpárna. Sérült légzőkör.	Állítsa be újra a maszket. Cserélje ki a maszkpárnat. Ellenőrizze a lézökört és annak helyes illeszkedését.

Hiba	Ok	Megoldás
Nincs meg a terápiához szükséges nyomás.	A kilégzési vészszelep meghibásodott.	Cserélje ki a kilégzési vészszelepet.

7 Műszaki adatok

	Vented	NV
Méretek mm-ben (Ma x Sz x Mé)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Tömeg	127 g	127 g
Holttérfogat	240 ml	240 ml
Csőcsatlakozás: A kónusz az alábbi szabványnak felel meg: EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (férfi)	Ø 22 mm (nő)
Áramlási ellenállás 50 l/perc esetén 100 l/perc esetén	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Áramlási ellenállás AAV Belézgés 50 l/ perc esetén Kilégzés 50 l/perc esetén Tűrés: ±0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Kapcsolási nyomás AAV Megnyitás Bezáras	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	- -
Élettartam	5 év	
Használati időtartam	Max. 12 hónap ¹	
Terápiához szükséges nyomás	4 hPa - 30 hPa	
Megadott kétszámos zajkibocsátási érték az ISO 4871-nek megfelelően: Hangnyomásszint Hangteljesítményszint bizonytalansági tényező	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)	
Hőmérséklet: Üzem Szállítás és tárolás	+5 °C - +40 °C -20 °C és +70 °C között	
Alkalmazott szabványok	EN ISO 17510: 2020	
Termékosztályozás az orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/745 rendelet alapján	IIa	

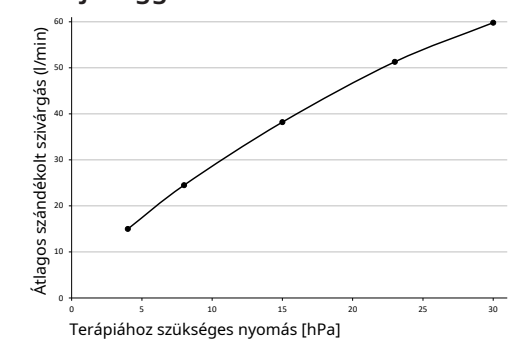
¹ A maszk használati időtartama a tisztítástól, az alkalmazott tisztítószerktől, a napi viselési időtől, a terápiához szükséges nyomástól, valamint a bőr egyéni izzadságkíválasztásától függ. A második maszkpárna (opcionális) használata nem hosszabbítja meg a használati időtartamot.

8 Anyagok

A maszk minden eleme latexmentes, nem tartalmaz PVC-t (polivinilklorid) és DEHP-t (dietyl-hexil-ftalát).

Fejpánt	CO (pamut), EL (elasztán), PA (poliamid), P (poliészter), PU (poliuretan)
A fejpánt csatja	PA (poliamid), POM (polioximetilén)
Kioldószinór	PET (polietilén-tereftalát), PA (poliamid)
Kioldószinór csatja	PA (poliamid), POM (polioximetilén)
Homlokámasz	PA (poliamid)
Homlokámasz rugója	SI (szilikon)
Homlokpárna	SI (szilikon)
Zárógyűrű (kemény szerkezeti elem)	PP (polipropilén)
Zárógyűrű (puha szerkezeti elem)	TPE (termoplasztikus rugalmasságmérő)
Maszkttest	PA (poliamid)
Maszkpárna	SI (szilikon)
Könyökidom	PA (poliamid)
Forgó hüvely	PA (poliamid)
Kilégzési vészszelep	SI (szilikon)
Szelezpár	PP (polipropilén)

9 Nyomás-áramlás (druck-flow) jelleggörbe



Symbol	Popis
REF	Objednací číslo
MD	Označuje produkt jako zdravotnický prostředek
	Dodržujte návod k použití
	Přípustný rozsah teplot při přepravě a skladování
	Použitelné do uvedeného data
	Chraňte před slunečním zářením
LOT	Číslo šarže
CE	Označení CE (potvrzuje, že výrobek je v souladu s platnými evropskými směrnicemi/nařízeními)

11 Záruka

Společnost Löwenstein Medical Technology poskytuje zákazníkům nového originálního produktu Löwenstein Medical Technology a náhradního dílu zabudovaného společností Löwenstein Medical Technology omezenou záruku výrobce podle záručních podmínek platných pro příslušný produkt a níže uvedenou záruční lhůtu od data nákupu. Záruční podmínky jsou k dispozici na internetových stránkách výrobce. Na přání vám záruční podmínky také zašleme.

Nezapomeňte, že jakýkoli nárok na záruku a na odpovědnost zaniká, jestliže nepoužijete příslušenství doporučené v návodu k použití, ani originální náhradní díly.

V případě záruky se obratěte na svého odborného prodejce.

Produkt	Záruční doby
Masky včetně příslušenství	6 měsíců

12 Prohlášení o shodě

Společnost Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Německo), tímto prohlašuje, že zdravotnický prostředek vyhovuje příslušným ustanovením nařízení o zdravotnických prostředcích (EU) 2017/745. Úplný text prohlášení o shodě najeznete na internetových stránkách výrobce.

V EU: Jako uživatel a/nebo pacient musíte výrobci nebo příslušnému orgánu hlásit všechny závažné případy, které se v souvislosti s produktem vyskytnou.

1 Zacházení s maskou

Pro obsluhu masky jsou na obrázcích znázorněny následující kroky:

- 1 Přiložení masky
- 2 Seřízení masky
- 3 Sejmout masky
- 4 Rozebrání masky
- 5 Sestavení masky

Pro nevidomé a zrakově postižené uživatele

Na webové stránce výrobce je také k dispozici elektronická verze návodu k použití.

2 Úvod

2.1 Účel použití

Maska JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV se používá pro léčbu spánkové apnoe a pro neinvazivní ventilaci a ventilaci pacientů s respirační insuficiencí bez nutnosti udržování vitálních funkcí. Slouží jako spojovací prvek mezi pacientem a terapeutickým přístrojem. Oronazální masku non vented používejte jen v kombinaci s terapeutickými přístroji, které mají aktivní výdechový ventil.

2.2 Kontraindikace

U pacientů o hmotnosti < 30 kg se maska nesmí použít.

Maska se nesmí použít v těchto stavech: nutná neodkladná intubace; bezvědomí; akutní zvracení. V následujících stavech se maska nesmí použít nebo se smí použít pouze se zvláštní opatrností: Otlaky a akutní poranění kůže obličeje, kožní alergie v oblasti obličeje, deformity v oblasti obličeje nebo nosohltanu, akutní bolesti v oblasti obličeje, omezený nebo chybějící kašlací reflex, klaustrofobie akutní nauzea.

Maska není vhodná k použití spolu se zmlžovačem nebo jako anestetická maska.

Pokud si nejste jist/a, zda se vás týká některý z výše uvedených stavů, kontaktujte svůj odborný lékařský personál. Dbejte na kontraindikace uvedené v návodu k použití svého přístroje.

2.3 Vedlejší účinky

Při používání masky se mohou vyskytnout následující vedlejší účinky: ucpaný nos, suchý nos, ranní sucho v ústech, pocit tlaku ve vedlejších dutinách, podráždění spojivek, zarudnutí kůže, otlaky na obličeji, rušivé zvuky při dýchaní.

V případě výskytu těchto vedlejších účinků prosím kontaktujte odborný lékařský personál.

2.4 Klinický užitek

Převod léčebné účinnosti terapeutického přístroje na pacienta

3 Bezpečnost

⚠️ VÝSTRAHA! Mimořádně nebezpečná situace. Jestliže následující upozornění nerrespektujete, může dojít k važným nezvratným nebo smrtelným poškozením zdraví.

Nebezpečí poranění způsobeného poškozenými nebo namáhanými částmi masky!

- ⇒ Před každým použitím a po každém čištění provádějte vizuální kontrolu. Případně díly masky vyměňte.
- ⇒ Dodržujte dobu použitelnosti (viz kapitola Technické údaje).

Nebezpečí zranění v důsledku zpětného vdechování CO₂!

- ⇒ Masku používejte pouze během terapie.
- ⇒ Masku používejte jen v uvedeném rozmezí terapeutického tlaku.
- ⇒ Na pacienty, kteří si nemohou masku sami sejmout, musí dohlížet odborný pečovatelský personál.
- ⇒ Před každým použitím zkontrolujte, zda jsou otvory nouzového výdechového ventilu volné.
- ⇒ Nezavírejte výdechové systémy.

Nebezpečí poranění použitím kyslíku!

Kyslík se může ukládat v oděvu, ložním prádle a vlnasech. Přívod kyslíku bez ochranného vybavení může způsobit požár.

- ⇒ Používejte bezpečnostní ventil kyslíku.
- ⇒ Dodržujte návod k použití kyslíkového přívodního systému.
- ⇒ Nekuňte.
- ⇒ Je zakázáno používání otevřeného ohně.
- ⇒ Místnost dobře větrejte.
- ⇒ Udržujte masku bez oleje a tuků.
- ⇒ Dodržujte bezpečnostní pokyny v návodu k použití přístroje.

Nebezpečí poranění v důsledku nedostatečného zásobování pacienta!

- ⇒ Aktivujte alarmy při podtlaku/úniku na přístroji.
- ⇒ Používejte vhodnou velikost masky a zkontrolujte, zda pevně sedí.
- ⇒ Sledujte pacienty s omezeným spontánním dýcháním.

Nebezpečí zranění v důsledku nedostatečného čištění!

- ⇒ Před prvním použitím díly masky vyčistěte (viz kapitola Čištění a hygienická úprava).
- ⇒ Masku pravidelně čistěte.
- ⇒ Při změně pacienta v klinickém prostředí: Řidte se podle dokumentu *Pokyny pro přípravu masek* (viz kapitolu Hygienická příprava).

⚠️ POZOR! Nebezpečná situace. Jestliže následující upozornění nerrespektujete, může dojít k lehkým nebo středně těžkým zraněním.

Riziko zranení při alergiích!

- Všimněte si materiálů použitých na masku (viz kapitola Materiály). Masku používejte pouze po konzultaci s lékařem..
- Při výběru čisticího prostředku mějte na paměti možné alergie.

4 Popis produktu

Zobrazení jednotlivých součástí najdete na titulní straně.

1	Hlavové pásky/ šňůrky	6	Nouzový výdechový ventil
2	Čelní polštárek	7	Otočná objímka
3	Opěrka čela	8	Tělo masky
4	Pojistný kroužek	9	Popruhová svorka
5	Kolénko	10	Polstrování masky

Kompatibilní přístroje

U mnohých kombinací přístrojů neodpovídá skutečný tlak terapeutickému tlaku, který přístroj zobrazuje. Nechte takový přístroj seřídit odborníkem v oblasti medicíny tak, aby skutečný tlak v masce odpovídal terapeutickému tlaku. Toto nastavení by mělo být provedeno s typem masky, který se bude používat během terapie.

Výdechový systém

Masky s integrovaným výdechovým systémem mají štěrbiny, skrz kterou vystupuje vydechovaný vzduch.

Masky bez integrovaného výdechového systému („NV“, pojistný kroužek a kolénko v modré barvě) používejte jen v kombinaci s přístroji, které mají aktívni výdechový systém a dále alarmy a bezpečnostní systémy pro případ selhání přístroje. Při použití externích výdechových systémů dodržujte příslušný návod k použití.

Nouzový výdechový ventil (AAV)

V případě selhání přístroje se nouzový výdechový ventil otevře a pacient dýchá okolní vzduch.

Rychlootevírací popruh (volitelné)

Rychlootevírací popruh umožňuje v nouzových situacích rychlé a jednoduché odblokování masky (viz obrázek SOS).

5 Čištění a hygienická úprava

5.1 Čištění masky

1. Před čištěním si umyjte ruce.
2. Masku rozeberte (viz obrázek 4).
3. Masku čistěte ručně (max. 30 °C, 1 ml jemného čisticího prostředku na 1 l vody) dle následující tabulky:

Část masky	Frekvence	Akce
Všechny části masky	denně	15 minut namočit a umýt a 3 minuty očistit měkkým čisticím kartáčkem.
Hlavové pásky	týdně	15 minut mýt.

Všechny části (vyjímačka: kolénko a nouzový výdechový ventil) lze týdně očistit v myčce nádobí (max. 70 °C, jemný mycí prostředek, délka programu max. 90 minut, horní koš, zvláštní proces mytí).

4. Všechny díly nakonec opláchněte čistou vodou.
5. Všechny díly nechte uschnout volně na vzduchu.
6. Vizuálně zkонтrolujte, zda nevykazuje trhliny nebo deformace. Poškozené díly vyměňte. Změny zbarvení nejsou na závadu.
7. Masku sestavte (viz obrázek 5).

5.2 Hygienická úprava (klinické prostředí)

V případě změny pacienta postupujte podle dokumentu *Pokyny pro přípravu masek*. Dokument najdete na internetových stránkách výrobce. Na přání vám dokument zašleme.

5.3 Likvidace

Masku zlikvidujte společně s domovním odpadem. V případě klinického prostředí: Masku zlikvidujte v souladu s předpisy nemocnice.

6 Poruchy

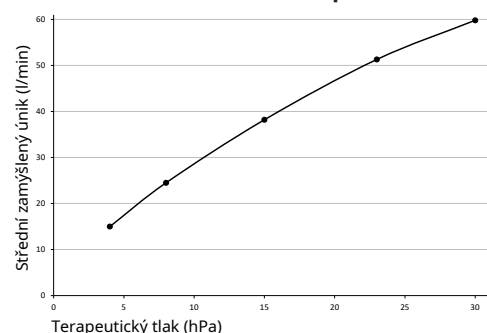
Závada	Příčina	Opatření
Bolestivý tlak na obličeji	Maska sedí příliš těsně.	Hlavové pásky nastavit volněji.
Proud vzduchu okolo oka	Maska sedí příliš volně.	Hlavové pásky nastavit pevněji.
	Maska nesedí.	Kontaktujte specializovaného prodejce.
Terapeutický tlak není dosažen.	Maska není správně nastavena.	Masku nastavit znovu.
	Polstrování masky je poškozeno.	Vyměňte polstrování masky.
	Hadicový systém je poškozen.	Zkontrolujte hadicový systém a správné usazení hadicového systému.
	Vadný nouzový výdechový ventil.	Vyměňte nouzový výdechový ventil.

7 Technické údaje

	Vented	NV
Rozměry v mm (V x Š x H)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Hmotnost	127 g	127 g
Objem mrtvého prostoru	240 ml	240 ml
Hadicová přípojka: Konus podle EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (samec)	Ø 22 mm (samice)
Průtokový odpor při 50 l/min při 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Průtokový odpor AAV	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Vdech. při 50 l/min		
Výdech. při 50 l/min		
Tolerance: ±0,2 hPa		
Spínací tlak AAV Otevřít Zavřít	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	- -

Hlavové pásky/ šňůrky	CO (bavlna), EL (elastan), PA (polyamid), P (polyester), PU (polyuretan)
Popruhová svorka	PA (polyamid), POM (polyoxymetylén)
Rychlootevírací popruh	PET (polyethylentereftalátové vlákno), PA (polyamid)
Svorka rychlootevíracího popruhu	PA (polyamid), POM (polyoxymetylén)
Opérka čela	PA (polyamid)
pružina opěrky čela	SI (silikon)
Čelní polštárek	SI (silikon)
Pojistný kroužek (tvrdá komponenta)	PP (polypropylen)
Pojistný kroužek (měkká komponenta)	TPE (termoplastický elastomer)
Tělo masky	PA (polyamid)
Polstrování masky	SI (silikon)
Kolénko	PA (polyamid)
Otočná objímka	PA (polyamid)
Nouzový výdechový ventil	SI (silikon)
Pojistka ventilu	PP (polypropylen)

9 Charakteristika tlak/průtok



10 Označení a symboly

Následující označení a symboly se mohou vyskytovat na produktu, produktovém štítku, příslušenství nebo balení.

Symbol	Popis
	Výrobce a příp. datum výroby
	Identifikační číslo výrobků (jednotné označení výrobků pro zdravotnické prostředky)

8 Materiály

Žádné díly masky neobsahují latex, PVC (polyvinylchlorid) ani DEHP (diethylhexylftalát).

Symbol	Opis
REF	Objednávacie číslo
MD	Označuje výrobok ako zdravotnícku pomôcku
i	Dabajte na návod na použitie
	Prípustný rozsah teploty pre prepravu a skladovanie
	Použiteľná do uvedeného dátumu
	Chrániť pred slnečným žiareniom
LOT	Číslo šarže
CE	Označenie CE (potvrdzuje, že výrobok zodpovedá platným európskym smernicam/nariadeniam)

11 Záruka

Löwenstein Medical Technology poskytuje zákazníkovi nového originálneho výrobcu Löwenstein Medical Technology a náhradnému dielu vstavaného spoločnosťou Löwenstein Medical Technology obmedzenú záruku výrobcu podľa záručných podmienok platných pre príslušný výrobok a podľa nižšie uvedených záručných lehôt od dátumu zakúpenia.

Záručné podmienky sú k dispozícii na internetovej stránke výrobcu. Na želanie vám záručné podmienky aj zašleme.

Majte na zreteli, že každý nárok na záruku a ručenie zanikne, ak sa nepoužije ani príslušenstvo odporúčané v návode na použitie ani originálne náhradné diely.

V záručnom prípade sa obrátte na odborného predajcu.

Produkt	Záručné lehoty
Masky vrátane príslušenstva	6 mesiacov

12 Vyhlásenie o zhode

Výrobca Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Nemecko týmto vyhlasuje), že výrobok zodpovedá príslušným ustanoveniam nariadenia o zdravotníckych pomôckach (EÚ) 2017/745. Úplný text vyhlásenia o zhode je k dispozícii na internetovej stránke výrobcu.

V rámci EÚ: Ako používateľ/a alebo pacient ste povinný všetky udalosti, ktoré sa vyskytnú v súvislosti s používaním výrobcu, nahlásiť výrobcovi a príslušnému úradu.

1 Obsluha

Na obsluhu masky sú na obrázkoch znázornené nasledujúce kroky:

- 1 Nasadenie masky
- 2 Nastavenie masky
- 3 Sňatie masky
- 4 Rozobratie masky
- 5 Poskladanie masky

Pre nevidiacich a zrakovo postihnutých používateľov

Na internetovej stránke je k dispozícii aj elektronická verzia návodu výrobcu na použitie.

2 Úvod

2.1 Účel použitia

Maska JOYCEone Full Face/JOYCEone Full Face NV sa používa na ošetrovanie spánkového apnoe a na neinvazívnu, ako aj nie život udržujúcu ventiláciu pacientov s respiračnou insuficienciou. Slúži ako spojovací prvok medzi pacientom a terapeutickým prístrojom. Celotvárovú masku, variant „non vented“, používajte iba v kombinácii s terapeutickými prístrojmi, ktoré majú aktívny výdychový ventil.

2.2 Kontraindikácie

Pri pacientoch s hmotnosťou < 30 kg sa maska nesmie používať.

V nasledujúcich situáciách sa maska nesmie používať: potreba okamžitej intubácie, bezvedomie, akútne vracanie.

Maska sa smie používať s osobitnou opatrnosťou len v nasledujúcich situáciách: odtlačky a akútne poranenia pokožky tváre; kožné alergie v oblasti tváre; deformácie tváre alebo nosohltana; akútна bolest v oblasti tváre; obmedzený alebo neprítomný reflex kašla; klaustrofobia; akútna nevoľnosť.

Maska nie je vhodná na použitie s rozprašovačom alebo ako anestetická maska.

Ak si nie ste istí/ý, či sa vás týka niektorá z uvedených situácií, opýtajte sa svojho medicínskeho odborníka. Dabajte na kontraindikácie v návode na používanie vášho prístroja.

2.3 Vedľajšie účinky

Pri používaní masky sa môžu vyskytnúť nasledujúce vedľajšie účinky: upchatý nos, suchý nos, ranná suchosť v ústach, pocit tlaku v prínosových dutinách, podráždenie očných spojoviek, sčervenanie kože, odtlačky na tvári, rušivé zvuky pri dýchaní.

Pri výskytu týchto vedľajších účinkov kontaktujte svojho medicínskeho odborníka.

2.4 Klinický užitok

Prenos liečebnej účinnosti terapeutického prístroja na pacienta

3 Bezpečnosť

VAROVANIE! Mimoriadne riziková situácia. Pri nerešpektovaní nasledujúcich upozornení môže dojsť k závažným, nevratným alebo smrteľným poraneniam.

Nebezpečenstvo poranenia vplyvom poškodených alebo namáhaných dielov masky!

- ⇒ Pred každým použitím a po každom čistení urobte vizuálnu kontrolu. Diely masky v danom prípade vymenite.
- ⇒ Dabajte na dobu používania (pozri kapitolu Technické údaje).

Nebezpečenstvo úrazu pri spätnom vdychovaní CO₂!

- ⇒ Masku používajte len počas prebiehajúcej terapie.
- ⇒ Masku používajte iba v uvedenom rozsahu terapeutického tlaku.
- ⇒ Pacienti, ktorí si nemôžu zložiť masku sami, musia byť sledovaní odborným ošetrovateľom.
- ⇒ Pred každým použitím skontrolujte, či sú otvory nádzového výdychového ventilu voľné.
- ⇒ Neuzatvárajte výdychové systémy.

Nebezpečenstvo poranenia v dôsledku používania kyslíka!

Môže dojsť k usadeniu kyslíka na odevu, posteľnej bielizni a vlasoch. Prívod kyslíka bez ochranného zariadenia môže viesť k požiaru.

- ⇒ Používajte bezpečnostný ventil na prívod kyslíka.
- ⇒ Dodržiavajte návod na používanie systému na prívod kyslíka.
- ⇒ Nefajčite.
- ⇒ Zákaz manipulácie s otvoreným plameňom.
- ⇒ Miestnosť dobre vetrajte.
- ⇒ Masku udržiavajte bez oleja a tuku.
- ⇒ Dodržte bezpečnostné upozornenia v návode na používanie prístroja.

Nebezpečenstvo poranenia vplyvom nedostatočného poskytovania terapie pacientovi!

- ⇒ Na prístroji aktivujte alarmy upozorňujúce na podtlak/netesnosti.
- ⇒ Používajte vhodnú veľkosť masky a skontrolujte, či pevné sedí.
- ⇒ Monitorujte pacientov s obmedzeným spontánnym dýchaním.

Nebezpečenstvo poranenia vplyvom nedostatočného čistenia!

- ⇒ Pred prvým použitím vyčistite diely masky (pozri kapitolu Hygienická príprava).
- ⇒ Masku čistite pravidelne.
- ⇒ Pri zmene pacienta v klinickom prostredí: Dodržiavajte dokument *Návod na novú prípravu masky* (pozri kapitolu Hygienická príprava).

⚠ POZOR! Riziková situácia. Pri nerešpektovaní nasledujúcich upozornení môže dôjsť k ľahkým alebo stredne závažným poraneniam.

Riziko poranenia pri alergiách!

- ⇒ Všimnite si materiály použité na výrobu masky (pozri kapitolu Materiály). Masku používajte len po konzultácii so zdravotníckym pracovníkom..
- ⇒ Pri výbere čistiaceho prostriedku dávajte pozor na možné alergie.

4 Opis produktu

Znázormenie jednotlivých dielov nájdete na titulnej strane.

1	Hlavové popruhy	6	Núdzový výdychový ventil
2	Čelová poduška	7	Otočné puzdro
3	Čelová opierka	8	Telo masky
4	Poistný krúžok	9	Popruhová svorka
5	Koleno	10	Poduška masky

Kompatibilné prístroje

Pri niektorých kombináciach prístrojov nezodpovedá skutočný tlak terapeutickému tlaku, ktorý zobrazuje prístroj. Prístroj nechajte nastaviť medicínskym odborníkom tak, aby skutočný tlak v maske zodpovedal terapeutickému tlaku. Toto nastavenie by sa malo vykonáť s typom masky, ktorý sa bude používať počas terapie.

Výdychový systém

Masky s integrovaným výdychovým systémom majú štrbinu, cez ktorú uniká výdychový vzduch.

Masky bez integrovaného výdychového systému („NV“, poistný krúžok a koleno v modrej farbe) používajte len s prístrojmi, ktoré majú aktívny výdychový systém a alármy a bezpečnostné systémy pre prípadný výpadok prístroja. Pri používaní externých výdychových systémov dodržujte príslušné návody na používanie.

Núdzový výdychový ventil (AAV)

Pri výpadku prístroja sa otvorí núdzový výdychový ventil a pacient dýcha okolitý vzduch.

Šnúra na strhnutie masky (voliteľná)

Šnúra na strhnutie masky umožňuje rýchle a jednoduché stiahnutia masky (pozri obrázok SOS) v prípade núdze.

5 Čistenie a hygienická príprava

5.1 Čistenie masky

1. Pred čistením si umyte ruky.
2. Rozoberte masku (pozri obr. 4).
3. Masku čistite ručne (max. 30 °C, 1 ml jemného čistiaceho prostriedku na 1 l vody) podľa nasledujúcej tabuľky:

Diel masky	Frekvencia	Úkon
Všetky diely masky	denne	15 minút namočiť a umyť a 3 minuty čistiť mäkkou čistiacou kefou.
Hlavové popruhy	týždenne	15 minút umyť.

Všetky diely (výnimka: koleno s núdzovým výdychovým ventilom) sa môžu čistiť týždenne v umývačke riadu (max. 70 °C, jemný prostriedok na umývanie riadu, max. 90 minút trvanie programu, horný kôš, separačný preplachový cyklus).

4. Všetky diely vypláchnite čistou vodou.
5. Všetky diely nechajte vysušiť na vzduchu.
6. Vykonajte vizuálnu kontrolu na výskyt možných trhlín a deformácií. Poškodené diely vymeňte. Sfarbenia sú nezávadné.
7. Poskladajte masku (pozri obr. 5).

5.2 Hygienická príprava (klinické prostredie)

V prípade zmeny pacienta postupujte podľa dokumentu *Návod na novú prípravu masky*. Dokument nájdete na internetovej stránke výrobca. Na želanie vám dokument zašleme.

5.3 Likvidácia

Maska nelikvidujte prostredníctvom domového odpadu. V klinickom prostredí: Masku zlikvidujte v súlade s predpismi nemocnice.

6 Poruchy

Porucha	Príčina	Opatrenie
Tlaková bolest v tvári	Maska prilieha príliš tesno.	Uvoľnite hlavové popruhy.
Prievan v oku	Maska prilieha príliš voľne.	Utiahnite hlavové popruhy.
	Maska nesedí.	Kontaktujte odborného predajcu.
Terapeutický tlak nie je dosiahnutý.	Maska nie je správne nastavená.	Masku nastavte nanovo.
	Poduška masky je poškodená.	Vymeňte podušku masky.
	Hadicový systém je poškodený.	Skontrolujte hadicový systém a správne umiestnenie hadicového systému.
Terapeutický tlak nie je dosiahnutý.	Chybny núdzový výdychový ventil.	Vymeňte núdzový výdychový ventil.

7 Technické údaje

	Vented	NV
Rozmery v mm (V x Š x H)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Hmotnosť	127 g	127 g
Objem mŕtveho priestoru	240 ml	240 ml
Hadicová prípojka: Kužeľ podľa normy EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (vonkajšia)	Ø 22 mm (vnútorná)
Priekrový odpor pri 50 l/min. pri 100 l/min.	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Priekrový odpor AAV Vdych pri 50 l/min Výdych pri 50 l/min Tolerancia: ±0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Spínací tlak AAV Otvoriť Zatvoriť	≤0,5 hPa ≤0,8 hPa	- -

Životnosť	5 rokov
Doba používania	Do 12 mesiacov ¹
Terapeutický tlak	4 hPa – 30 hPa
Uvedená dvojciferná hodnota emisií hluku podľa ISO 4871: Hladina akustického tlaku Hladina akustického výkonu Faktor neistoty	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Teplota: Prevádzka Preprava a skladovanie	+5 °C až + 40 °C -20 °C až +70 °C
Aplikované normy	EN ISO 17510: 2020
Produktová trieda podľa nariadenia o zdravotníckych pomôckach (EÚ) 2017/745	IIa

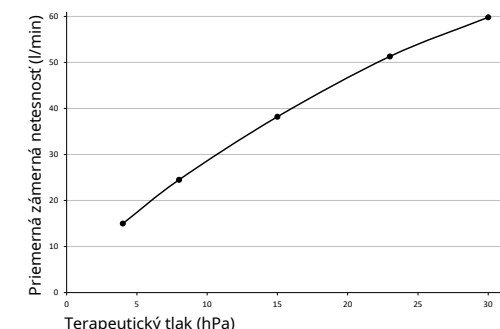
¹ Doba používania závisí od čistenia a použitých čistiacich prostriedkov, od dennej doby používania, od terapeutického tlaku a od individuálnej sekrécie potu. Použitím druhej podušky masky (voliteľne obsiahnutá) sa doba používania nepredĺží.

8 Materiály

Ani jeden diel masky neobsahuje latex, PVC (polyvinylchlorid) a DEHP (diethylhexylftalát).

Hlavové popruhy	CO (bavlna), EL (elastan), PA (polyamid), P (polyester), PU (polyuretán)
Popruhová svorka	PA (polyamid), POM (polyoxy-metylén)
Šnúra na strhnutie	PET (polyetyléntereftalátové vlátko), PA (polyamid)
Svorka šnúry na strhnutie masky	PA (polyamid), POM (polyoxy-metylén)
Čelová opierka	PA (polyamid)
Pružina čelovej opierky	SI (silikón)
Čelová poduška	SI (silikón)
Poistný krúžok (tvrdý komponent)	PP (polypropylén)
Poistný krúžok (mäkký komponent)	TPE (termoplastický elastomer)
Telo masky	PA (polyamid)
Poduška masky	SI (silikón)
Koleno	PA (polyamid)
Otočné puzdro	PA (polyamid)
Núdzový výdychový ventil	SI (silikón)
Zámok ventilu	PP (polypropylén)

9 Charakteristika tlak/prietok



10 Označenia a symboly

Nasledujúce označenia a symboly môžu byť umiestnené na výrobku, na príslušenstve alebo na obaloch.

Symbol	Opis
	Výrobca a prípadne dátum výroby
	Identifikačné číslo výrobkov (jednotné označenie výrobkov pre zdravotnícke pomôcky)

Simbol	Opis
REF	Broj narudžbe
MD	Označava proizvod kao medicinski proizvod
	Slijedite upute za upotrebu
	Dopušteno temperaturno područje pri transportu i skladištenju
	Upotrebljivo do navedenog datuma
	Zaštititi od sunčeve svjetlosti
LOT	Broj proizvodne serije
CE	Oznaka CE (potvrđuje da proizvod odgovara europskim uredbama/direktivama)

11 Jamstvo

Löwenstein Medical Technology kupcima novog originalnog Löwenstein Medical Technology proizvoda i rezervnog dijela koji je ugradila tvrtka Löwenstein Medical Technology daje ograničeno jamstvo proizvođača u skladu s jamstvenim uvjetima koji vrijede za pojedini proizvod i uz jamstvene rokove navedene u nastavku, počevši od datuma kupnje. Jamstvene uvjete možete pronaći na internetskoj stranici proizvođača. Na zahtjev vam jamstvene uvjete možemo i poslati.

Uzmite u obzir da gubite svako pravo na jamstvo ako ne upotrebljavate ni pribor niti originalne rezervne dijelove koji se preporučuju u uputama za upotrebu.

U slučaju jamstva obratite se svom specijaliziranom trgovcu.

Proizvod	Garantni rokovi
Maske s priborom	6 mjeseci

12 Izjava o sukladnosti

Övime proizvođač Löwenstein Medical Technology GmbH & Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Deutschland) izjavljuje da proizvod odgovara odgovarajućim odredbama Uredbe o medicinskim proizvodima (EU) 2017/745. Cjeloviti tekst izjave o sukladnosti možete pronaći na internetskoj stranici proizvođača.

U EU: Kao korisnik i/ili pacijent morate sve ozbiljne incidente povezane s proizvodom prijaviti proizvođaču ili ovlaštenom tijelu.

1 Rukovanje

Za rukovanje maskom sljedeći koraci prikazani su na slikama:

- 1 Stavljanje maske
- 2 Podešavanje maske
- 3 Skidanje maske
- 4 Rastavljanje maske
- 5 Sastavljanje maske

Za slijepce i slabovidne korisnike

Upute za upotrebu dodatno stoe na raspolaganju u električkoj inačici na internetskim stranicama proizvođača.

2 Uvod

2.1 Namjena

Maska JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV se koristi kod terapije apneje spavanja kako za neinvazivno tako i ne u svrhu spašavanja života davanje umjetnog disanja kod pacijenata s insuficijencijom ventiliranja. Ona služi kao spojni element između pacijenta i terapijskog uređaja. Masku usta-nos non vented primjenjujte samo u kombinaciji s terapijskim uređajima koji imaju aktivan ventil za izdisanja.

2.2 Kontraindikacije

Maska se ne smije koristiti kod pacijenata tjelesne težine < 30 kg.

Maska se ne smije upotrebljavati u sljedećim situacijama: Potreba za hitnom intubacijom, gubitak svijesti, akutno povraćanje.

U sljedećim se situacijama maska smije upotrebljavati samo uz poseban oprez: žuljevi i akutne ozljede na koži lica, kožne alergije na području lica, deformacije lica ili nazofarinkska, akutni bolovi na području lica, ograničeni refleks kašla ili njegov izostanak, klaustrofobija, akutna mučnina. Maska nije prikladna za upotrebu s atomizatorima ili kao maska za anesteziju.

Ako niste sigurni odnosni li se neka od ovih situacija na vas, обратите se svom medicinskom osoblju. Obratite pažnju na kontraindikacije u uputama za upotrebu vašeg uređaja.

2.3 Nuspojave

Pri upotrebi maske može doći do sljedećih nuspojava: začpljenje nosa, suhoća nosa, jutarnja suhoća usta, osjećaj tlaka u sinusima, nadraženost spojnog tkiva, crvenilo kože, otisci od tlaka na licu, smetajući šumovi prilikom disanja.

Ako osjetite ove nuspojave, обратите se svom medicinskom osoblju.

2.4 Kliničke koristi

Prijenos terapijske učinkovitosti terapijskog uređaja na pacijenta

3 Sigurnost

⚠️ UPOZORENJE! Iznimno opasna situacija. Ako se ne pridržavate sljedećih uputa, može doći do teških nepovratnih ili smrtnih ozljeda.

Opasnost od ozljeda zbog oštećenih ili opterećenih dijelova maske

- ⇒ Prije svake upotrebe i nakon svakog čišćenja provedite vizualnu kontrolu. Zamijenite dijelove maske ako je potrebno.
- ⇒ Pridržavajte se ruka upotrebe (pogledajte poglavlje „Tehnički podaci“).

Opasnost od ozljeda uslijed povratnog disanja CO₂!

- ⇒ Masku koristite samo tijekom terapije.
- ⇒ Masku koristite samo u granicama navedenog područja terapijskog tlaka.
- ⇒ Pacijente koji ne mogu sami skinuti masku mora nadgledati osoblje za pružanje njege.
- ⇒ Prije svake upotrebe provjerite jesu li otvori na ventilu za izdisanje u slučaju nužde slobodni.
- ⇒ Nemojte začepiti sustave izdisanja.

Opasnost od ozljeda zbog upotrebe kisika!

Kisik se može taložiti u odjeći, posteljini i kosi. Dovođenje kisika bez zaštitnih uređaja može dovesti do požara.

- ⇒ Upotrijebite sigurnosni ventil za kisik.
- ⇒ Držite se uputa za upotrebu sustava za dovođenje kisika.
- ⇒ Ne pušite.
- ⇒ Izbjegavajte otvoreni plamen.
- ⇒ Dobro prozračite prostoriju.
- ⇒ Pazite da na masci ne bude ulja ili masnoće.
- ⇒ Slijedite sigurnosne naputke u uputu za upotrebu uređaja.

Opasnost od ozljeda zbog nedovoljne opskrbe pacijenta!

- ⇒ Aktivirajte alarme podtlaka / propuštanja na uređaju.
- ⇒ Koristite odgovarajuću veličinu maske i provjerite prianjanje.
- ⇒ Pacijente s ograničenim spontanim disanjem treba nadzirati.

Opasnost od ozljeđivanja uslijed nedovoljnog čišćenja!

- ⇒ Prije prve upotrebe, očistite dijelove maske (pogledajte poglavlje „Čišćenje i higijenska priprema“).
- ⇒ Redovito čistite masku.
- ⇒ U slučaju promjene pacijenta u kliničkom okruženju: Pridržavajte se dokumenta *Upute za pripremu maske* (pogledajte poglavlje Higijenska priprema).

⚠️ OPREZ! Opasna situacija. Ako se ne pridržavate sljedeće upute može doći do laganih ili srednjih ozljeda.

Opasnost od ozljeda u slučaju alergija!

- Obratite pozornost na materijale korištene za izradu maske (pogledajte poglavlje Materijali). Masku koristite samo nakon savjetovanja sa zdravstvenim djelatnikom. .
- Pri odabiru sredstva za čišćenje uzmite i obzir moguće alergije.

4 Opis proizvoda

Prikaz pojedinačnih dijelova možete pronaći na naslovnicu.

1	Remenje za glavu	6	Ventil za izdisanje u slučaju nužde
2	Čeoni jastučić	7	Okretna čahura
3	Čeoni oslonac	8	Tijelo maske
4	Sigurnosni prsten	9	Spojnica trake
5	Kutnik	10	Držači maske

Kompatibilni uređaji

Kod nekih kombinacija uređaja stvarni tlak ne odgovara terapijskom tlaku koji uređaj prikazuje. Neka zdravstveni djelatnik prilagodi uređaj tako da stvarni tlak u maski odgovara terapijskom tlaku. Ovo postavljanje potrebno je izvršiti s vrstom maske koja će se koristiti tijekom terapije.

Sustav izdisanja

Maske s integriranim sustavom izdisanja imaju otvor kroz koji izlazi izdahnuti zrak.

Maske bez integriranog sustava izdisanja („NV“, sigurnosni prsten i kutnik u plavoj boji) koristite samo s uređajima koji imaju aktivan sustav izdisanja te imaju alarme i sigurnosne sustave za eventualni prestanak rada uređaja. Kada koristite vanjske sustave izdisanja, pridržavajte se pripadajućih uputa za upotrebu.

Ventil za izdisanje u slučaju nužde (AAV)

Ako uređaj prestane raditi, otvara se ventil za izdisanje u slučaju nužde i pacijent udiše okolni zrak.

Uže (opcionalni)

Uže omogućuje brzo i jednostavno otpuštanje maske u situaciju nužde (pogledajte sliku SOS).

5 Čišćenje i higijenska priprema

5.1 Čišćenje maske

- Prije čišćenja operite ruke.
- Rastavite masku (pogledajte sliku 4).
- Očistite masku ručno (maks. 30 °C, 1 ml blagog deterdženta na 1 l vode) prema sljedećoj tablici:

Dio maske	Frekvencija	Radnja
Svi dijelovi maske	dnevno	Namočite i perite 15 minuta te čistite mekom četkom za čišćenje 3 minute.

Dio maske	Frekvencija	Radnja
Remenje za glavu	tjedno	Perite 15 minuta.

- Svi dijelovi (iznimka: kutnik s ventilom za izdisanje u slučaju nužde) mogu se prati jednom tjedno u perilici posuda (maks. 70 °C, blago sredstvo za pranje posuda, maksimalno trajanje programa od 90 minuta, gornja košara, poseban korak ispiranja).
- Sve dijelove isperite čistom vodom.
 - Pustite da se svi dijelovi osuše na zraku.
 - Vizualno pregledajte ima li pukotina ili deformacija. Zamjenite oštećene dijelove. Promjene boje su bezopasne.
 - Sastavite masku (pogledajte sliku 5).

5.2 Higijenska priprema (kliničko okruženje)

U slučaju promjene pacijenta pridržavajte se dokumenta *Upute za pripremu maske*. Dokument možete pronaći na internetskoj stranici proizvođača. Na zahtjev vam možemo poslati dokument.

5.3 Odlaganje

Odložite masku s kućnim otpadom. U kliničkom okruženju: Odložite masku u skladu s propisima bolnice.

6 Smetnje

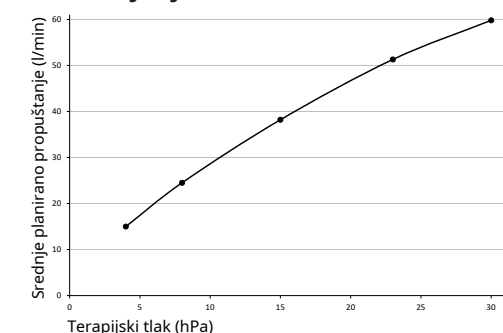
Smetnja	Uzrok	Mjera
Bol od pritiska na licu	Maska sjedi suviše čvrsto.	Olabavite remenje za glavu.
Propuh u oku	Maska sjedi suviše labavo.	Zategnjite remenje za glavu.
	Maska ne pristaje.	Kontaktirajte specijaliziranog trgovca.
Terapijski tlak nije postignut.	Maska nije ispravno podešena.	Ponovno podešite masku.
	Oštećen držač maske.	Zamjenite držač maske.
	Oštećen je sustav crijeva.	Provjerite sustav crijeva i ispravno postavljanje sustava crijeva.
Terapijski tlak nije postignut.	Ventil za izdisanje u slučaju nužde neispravan.	Zamjenite ventil za izdisanje u slučaju nužde.

7 Tehnički podaci

	Vented	NV
Dimenzije u mm (V x Š x D)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Težina	127 g	127 g
Mrtvi prostor	240 ml	240 ml
Priklučak crijeva: Konus prema EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (muški)	Ø 22 mm (weiblich)
Otpor strujanju pri 50 l/min pri 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Otpor strujanju AAV Insp. kod 50 l/min Eksp. kod 50 l/min Dopušteno odstupanje: ±0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	-
Tlok prebacivanja AAV Otvaranje Zatvaranje	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	-

Remenje za glavu	CO (Baumwolle), EL (Elasthan), PA (Polyamid), P (Polyester), PU (Polyurethan)
Spojnica trake	PA (poliamid),
Uže	PET (Polyethylenterephthalat-fibre), PA (Polyamid)
Spojnica uzice	PA (Polyamid), POM (Polyoxymethylen)
Čeoni oslonac	PA (poliamid)
Opruga za čeoni oslonac	SI (silikon)
Čeoni jastučić	SI (silikon)
Sigurnosni prsten (tvrdna komponenta)	PP (polipropilen)
Sigurnosni prsten (meka komponenta)	TPE (termoplastični)
Tijelo maske	PA (poliamid)
Držači maske	SI (silikon)
Kutnik	PA (poliamid)
Okretna čahura	PA (poliamid)
Ventil za izdisanje u slučaju nužde	SI (silikon)
Osigurač ventila	PP (polipropilen)

9 Karakteristična krivulja tlačnog strujanja



¹ Rok upotrebe ovisi o čišćenju i korištenjem sredstvima za čišćenje, dnevnom vremenu nošenja, terapijskom tlaku i individualnom izlučivanju znoja. Upotreba drugog držača maske (opcionalno) ne produljuje rok upotrebe.

8 Materijali

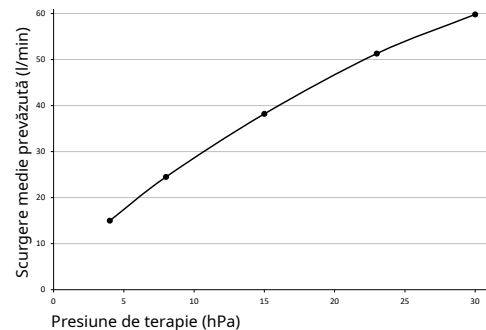
Nijedan dio maske ne sadrži lateks, PVC (polivinilklorid) i DEHP (dietilheksilftalat).

10 Oznake i simboli

Slijedeće oznake i simboli mogu se primijeniti na proizvod, pribor ili pakiranje.

Simbol	Opis
	Proizvođač i po potrebi datum proizvodnje
	Identifikacijski broj proizvoda (jedinstvena oznaka proizvoda za medicinske proizvode)

9 Diagrama caracteristică presiune-debit



10 Marcaje și simboluri

Următoarele marcaje și simboluri pot fi găsite pe produs, pe accesorii sau pe ambalaje.

Simbol	Descriere
	Producător și data fabricării, dacă este cazul
	Număr de identificare a produsului (marcaj universal pentru dispozitivele medicale)
	Număr de comandă
	Indică faptul că produsul este un dispozitiv medical
	Respectați instrucțiunile de utilizare
	Interval admis de temperatură pentru transport și depozitare
	A se utiliza până la data specificată
	Protejați împotriva luminii solare
	Număr lot
	Marcaj CE (este o confirmare a faptului că produsul corespunde directivelor/ regulamentelor europene în vigoare)

11 Garanție

Löwenstein Medical Technology acordă clientilor care cumpără un nou produs original Löwenstein Medical Technology și o nouă piesă de schimb inclusă de Löwenstein Medical Technology o garanție de producător limitată conform condițiilor de garanție valabile pentru produsul respectiv și perioadele de garanție enumerate mai jos de la data

cumpărării. Condițiile de garanție pot fi descărcate accesând pagina de internet a producătorului. La cerere, condițiile de garanție pot fi obținute și de la noi.

Aveți în vedere că se pierde orice drept de garanție și răspunderea producătorului, dacă nu se utilizează accesorii recomandate în instrucțiunile de utilizare sau piesele de schimb originale.

Dacă aparatul dvs. se află în garanție, adresați-vă furnizorului dvs. de specialitate.

Produs	Perioade de garanție
Măști, inclusiv accesorii	6 luni

12 Declarație de conformitate

Prin prezență, producătorul Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Germania) declară că produsul respectă prevederile aplicabile din Regulamentul privind dispozitivele medicale (UE) 2017/745. Textul complet al declarației de conformitate poate fi obținut accesând pagina de Internet a producătorului.

În UE: În calitate de utilizator și/sau pacient, trebuie să raportați producătorului și autorităților competente toate incidentele grave care se produc în legătură cu produsul.

1 Operare

În figura sunt prezentate următoarea pași pentru operarea măștii:

- 1 Așezarea măștii
- 2 Reglarea măștii
- 3 Scoaterea măștii
- 4 Dezamblarea măștii
- 5 Asamblarea măștii

Pentru utilizatorii orbi și cu deficiențe de vedere

Instrucțiunile de utilizare sunt disponibile suplimentar în versiune electronică pe pagina de internet a producătorului.

2 Introducere

2.1 Scopul utilizării

Masca JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV este utilizată pentru tratamentul apnee în somn, pentru ventilare neinvazivă și care nu susține funcțiile vitale la pacienții cu insuficiență ventilatorie. Aceasta servește ca element de legătură între pacient și aparatul de terapie. Mască pentru gură și nas „non vented” se utilizează doar în combinație cu aparatele de terapie care au o supă activă de expirație.

2.2 Contraindicații

Nu este permisă utilizarea măștii de către pacienți cu o greutate < 30 kg.

Este interzisă utilizarea măștii în următoarele situații: necesitatea unei intubări immediate, pierderea conștiinței, vomă acută.

Utilizarea măștii este permisă în următoarele situații doar cu precauție deosebită: urme lăsatе pe față și răni acute în pielea feței; alergii cutanate în zona feței; deformări ale feței sau ale nazofaringelui; dureri acute în zona feței; reflex de tuse limitat sau lipsă; claustrofobie, senzație de vomă acută.

Masca nu este adecvată pentru a fi utilizată cu nebulizator sau ca mască de anestezie.

În cazul în care nu sunteți sigur dacă vi se aplică una dintre aceste situații, luați legătura cu specialistul dvs. din domeniul medical. Respectați contraindicațiile din instrucțiunile de utilizare ale aparatului.

2.3 Reacții adverse

La utilizarea măștii pot apărea următoarele reacții adverse: nas înfundat, nas uscat, gură uscată dimineață, senzație de presiune la nivelul sinusurilor, iritații la nivelul conjunctivitei, înroșirea pielii, urme lăsatе pe față, zgomote deranjante la respirație.

Dacă apar aceste reacții adverse, contactați imediat specialistul în domeniul medical.

2.4 Beneficii clinice

Comunicarea beneficiilor terapeutice ale aparatului de terapie către pacient

3 Siguranță

AVERTISMENT! O situație excepțional de periculoasă. Dacă nu respectați următoarele indicații acest lucru poate duce la răniri grave și irreversibile sau chiar la unele care duc la deces.

Pericol de accidentare din cauza pieselor deteriorate sau solicitate ale măștii!

- ⇒ Înainte de fiecare utilizare și după fiecare curățare efectuați un control vizual. Înlocuiți piesele măștii dacă este cazul.
- ⇒ Respectați durata de utilizare (consultați capitolul Date tehnice).

Pericol de accidentare din cauza reinhalării de CO₂!

- ⇒ Utilizați masca doar în timpul desfășurării terapiei.
- ⇒ Utilizați masca numai cu respectarea intervalului menționat pentru presiunea aferentă terapiei.
- ⇒ Pacienții care nu pot să-și dea singuri jos masca vor fi supravegheati de personalul medical.
- ⇒ Înainte de fiecare utilizare verificați dacă orificiile supapei de expirație de urgență sunt libere.
- ⇒ Nu închideți sistemele de expirație.

Pericol de accidentare din cauza utilizării oxigenului!

Oxigenul se poate acumula în îmbrăcăminte, în lenjeria de pat sau în păr. Alimentarea cu oxigen fără dispozitiv de siguranță poate conduce la producerea de incendii.

- ⇒ Utilizați supapa de siguranță pentru oxigen.
- ⇒ Respectați instrucțiunile de utilizare ale sistemului de alimentare cu oxigen.
- ⇒ Fumatul interzis.
- ⇒ Evitați flăcările deschise.
- ⇒ Aerisiți bine încăperea.
- ⇒ Mențineți masca curată, fără uleiuri sau grăsimi pe aceasta.
- ⇒ Respectați indicațiile de siguranță din instrucțiunile de utilizare ale aparatului.

Pericol de accidentare prin deficit de alimentare a pacienților!

- ⇒ Activăți alarmele de vid/surgere pe dispozitiv.
- ⇒ Utilizați mărimea potrivită a măștii și verificați ca aceasta să fie poziționată fix.
- ⇒ Pacienții cu dificultăți la respirația spontană vor fi supravegheati.

Pericol de accidentare din cauza curățării insuficiente!

- ⇒ Curățați piesele măștii înainte de prima utilizare (consultați capitolul Curățare și pregătire igienică).
- ⇒ Curățați periodic masca.
- ⇒ Când aparatul este utilizat de mai mulți pacienți în mediul clinic: Citiți documentul *Instrucțiuni pentru pregătirea igienică a măștilor* (vezi capitolul Pregătirea igienică).

! PRECAUȚIE! Situație periculoasă. Dacă nu respectați următoarele indicații acest lucru poate duce la răniri ușoare sau medii.

Pericol de vătămare în cazul unor alergii!

- ⇒ Aveți în vedere care sunt materialele utilizate la producerea măștii (vezi capitolul Materiale). Utilizați masca numai după ce ați consultat specialiștii din domeniul medical. .
- ⇒ La alegerea agentilor de curățare, țineți cont de posibilele alergii.

4 Descriere produs

Găsiți reprezentarea pieselor individuale pe pagina de titlu.

1	Bandă de fixare pe cap	6	Supapă de expirație de urgență
2	Pernă frontală	7	Manșon rotativ
3	Suport pentru frunte	8	Corpul măștii
4	Inel de siguranță	9	Clemă de fixare
5	Cot	10	Pernă mască

Aparate compatibile

La unele combinații de aparate, presiunea efectivă nu corespunde presiunii de terapie afișate de aparat. Solicitați unui specialist din domeniul medical să regleze aparatul astfel încât presiunea efectivă din mască să corespundă presiunii preseritte ca terapie. Reglarea ar trebui să se facă cu tipul de mască utilizată în tipul terapiei.

Sistem de expirație

Măștile cu sistem de expirație integrat au o fântă prin care este evacuat aerul expirat.

Utilizați măștile fără sistem de expirație integrat („NV”, inel de siguranță și cot de culoare albastră) numai cu aparate care sunt dotate cu sistem de expirație activ și cu alarme și sisteme de siguranță pentru o eventuală defectare a aparatului. Dacă utilizați sisteme externe de expirație, respectați instrucțiunile de utilizare aferente.

Supapă de expirație în caz de urgență (AAV)

În cazul defectării aparatului, supapa de expirație de urgență se deschide, iar pacientul respiră aer din mediul înconjurător.

Cablu de desfacere (optional)

Cablul de desfacere oferă posibilitatea ca, în situații de urgență, masca să fie deblocată rapid și simplu (consultați figura SOS).

5 Curățare și pregătire igienică

5.1 Curățarea măștii

1. Înainte de curățare spălați-vă pe mâini.
2. Dezasamblarea măștii (a se vedea figura 4).

3. Curătați masca manual (max. 30 °C, 1 ml de detergent blând la 1 l de apă) în conformitate cu tabelul următor:

Piesă mască	Frecvență	Acțiune
Toate piesele măștii	zilnic	Lăsați la înmuiaț timp de 15 minute, apoi spălați și curătați timp de 3 minute cu o perie moale.
Bandă de fixare pe cap	săptămânal	Spălați 15 minute.

Toate piesele (excepție: cotul cu supapa de expirație în caz de urgență) pot fi curățate săptămânal în mașina de spălat vase (max. 70 °C, detergent blând de spălat vase, durata programului max. 90 de minute, coșul superior, ciclu de clătire separat).

4. Clătiți toate piesele cu apă curată.
5. Lăsați toate piesele să se usuce la aer.
6. Efectuați un control vizual pentru a identifica fisurile și deformările. Înlocuiți piesele deteriorate. Decolorarea nu este periculoasă.
7. Asamblarea măștii (a se vedea figura 5).

5.2 Pregătire igienică (mediul clinic)

În cazul utilizării aparatului de mai mulți pacienți, urmați instrucțiunile din documentul *Indicații privind pregătirea igienică a măștii*. Găsiți documentul pe pagina de internet a producătorului. Vă putem trimite documentul, la cerere.

5.3 Eliminarea ca deșeu

Aruncați masca împreună cu gunoiul menajer. În mediul clinic: aruncați masca în conformitate cu dispozițiile spitalului.

6 Defecțiuni

Defecțiune	Cauză	Măsură
Durere facială datorită presiunii de apăsare	Masca este așezată prea fix.	Reglați mai larg banda de fixare pe cap.
Curent de aer la ochi	Masca este așezată prea lejer.	Reglați mai strâns banda de fixare pe cap.
	Masca nu se potrivește.	Contactați furnizorul.
Nu se atinge presiunea de terapie.	Masca nu este reglată corect.	Reglați masca din nou.
	Perna măștii este deteriorată.	Înlocuiți perna măștii.

Defecțiune	Cauză	Măsură
	Sistemul cu furtun este deteriorat.	Verificați sistemul cu furtun și poziția corectă a sistemului cu furtun.
Nu se atinge presiunea de terapie.	Supapa de expirație de urgență defectă.	Înlocuiți supapa de expirație de urgență.

7 Date tehnice

	Evacuare	NV
Dimensiuni în mm (î x l x A)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Greutate	127 g	127 g
Volumul spațiului mort	240 ml	240 ml
Conectorul furtunului: Con conform EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (masculin)	Ø 22 mm (feminin)
Rezistență la flux la 50 l/min la 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Rezistență la flux AAV Insp. la 50 l/min Exsp. la 50 l/min Toleranță ±0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	-
Presiune de comutare AAV Deschidere Închidere	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	-
Durata de viață	5 ani	
Durată de utilizare	Până la 12 luni ¹	
Presiune terapie	4 hPa - 30 hPa	
Valoarea specificată a emisiei de zgomot formată din două cifre conform ISO 4871: Nivel de presiune acustică Nivel de putere acustică Factor de incertitudine	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)	
Temperatură: Operare Transport și depozitare	+5 °C până la + 40 °C -20 °C până la +70 °C	
Norme aplicate	EN ISO 17510: 2020	

Clasa de produs conform MDR (UE) 2017/745	IIa
---	-----

¹ Durata de utilizare depinde de curățare și de detergentii utilizați, de durata zilnică de purtare, de presiunea de terapie și de secreția individuală de transpirație. Utilizarea celei de-a doua perne a măștii (inclusă optional) nu prelungesc durata de utilizare.

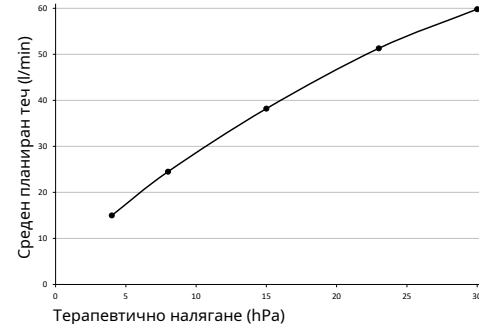
8 Materiale

Piesele măștii nu conțin latex, PVC (clorură de polivinil) și DEHP (ftalat de dietilhexil).

Bandă de fixare pe cap	CO (bumbac), EL (elastan), PA (poliamidă), P (poliester), PU (poliuretan)
Clemă de fixare	PA (poliamidă), POM (pilioximetilen)
Cablu de desfacere	PET (fibre de tereftalat de polietilenă), PA (poliamidă)
Clemă pentru cablu de desfacere	PA (poliamidă), POM (pilioximetilen)
Suport pentru frunte	PA (poliamidă)
Arc al suportului pentru frunte	SI (silicon)
Pernă frontală	SI (silicon)
Inel de siguranță (componente tari)	PP (polipropilen)
Inel de siguranță (componente moi)	TPE (elastomer termoplastice)
Corpul măștii	PA (poliamidă)
Pernă mască	SI (silicon)
Cot	PA (poliamidă)
Manșon rotativ	PA (poliamidă)
Supapă de expirație de urgență	SI (silicon)
Siguranță pentru supapă	PP (polipropilen)

Осигурителен пръстен (мек компонент)	TPE (термопластичен еластомер)
Корпус на маската	PA (полиамид)
Възглавничка за маската	SI (силикон)
Винклел	PA (полиамид)
Въртяща се втулка	PA (полиамид)
Клапан за аварийно издишване	SI (силикон)
Фиксиране на клапана	PP (полипропилен)

9 Характеристична крива на налягане-дебит



10 Обозначения и символи

Следните маркировки и символи могат да са поставени на продукта, принадлежностите или опаковките.

Символ	Описание
	Производител и евентуално дата на производство
	Идентификационен номер на продукта (уникален идентификатор на медицински изделия)
	Каталожен номер
	Обозначава продукта като медицинско изделие
	Консултирайте се с инструкциите за употреба
	Допустим температурен диапазон за транспортиране и съхранение
	Може да се използва до посочената дата

Символ	Описание
	Да се пази от слънчева светлина
	Партиден номер
	CE маркировка (потвърждава, че продуктът отговаря на действащите европейски директиви/регламенти)

11 Гаранция

Löwenstein Medical Technology предоставя на закупилите нов оригинал продукт на Löwenstein Medical Technology и на вградена от Löwenstein Medical Technology резервна част ограничена гаранция от производителя в съответствие с гаранционните условия, валидни за съответния продукт, и долупосочените гаранционни срокове, считано от датата на закупуване. Гаранционните условия са налични на интернет страницата на производителя. По заявка ние ще Ви изпратим гаранционните условия.

Обърнете внимание, че всички претенции относно гаранция и задължения отпадат, ако не се използват принадлежностите, препоръчани в инструкциите за употреба, и оригинални резервни части.

В случай на предявяване на гаранцията се обърнете към Вашия специализиран търговски представител.

Продукт	Гаранционни срокове
Маски, включително аксесоари	6 месеца

12 Декларация за съответствие

С настоящото производителят Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsalsweg 40, 22525 Hamburg, Германия) декларира, че продуктът отговаря на съответните разпоредби на Регламент (ЕС) 2017/745 за медицинските изделия. Пълният текст на декларацията за съответствие ще намерите на интернет страницата на производителя.

В ЕС: Като потребител и/или пациент трябва да съобщавате на производителя и компетентния орган всеки сериозен инцидент, възникнал във връзка с продукта.

WM 680561 08/2024 EN-US, PL, HU, CS, SK, HR, RO, BG, SI, SR, LV, ET, LT, RU, MK, TH, MS, VI

1 Обслужване

Следните стъпки са показани на илюстрациите за боравене с маската:

- 1 Поставяне на маската
- 2 Настройване на маската
- 3 Сваляне на маската
- 4 Разглобяване на маската
- 5 Сглобяване на маската

За незрящи потребители или потребители с увредено зрение

Електронна версия на инструкциите за употреба е на разположение на интернет страницата на производителя.

2 Въведение

2.1 Предназначение

Маската JOYCEone Full Face/JOYCEone Full Face NV се използва за лечение на сънна апнея и за неинвазивна и неподдържаща живота вентилация на пациенти с вентилаторна недостатъчност. Тя служи като свързващ елемент между пациента и устройството за терапия. Използвайте маската за уста и нос без вентилация само в комбинация с устройство за терапия, които имат активен клапан за издишване.

2.2 Противопоказания

Маската не трябва да се използва при пациенти с тегло < 30 kg.

Маската не трябва да се използва в следните ситуации: необходимост от незабавна интубация, загуба на съзнание, остро повръщане.

Маската може да се използва само с особено внимание в следните ситуации: Следи вследствие на натиск и остири наранявания на кожата на лицето, кожни алергии в областта на лицето, лицеви или назофарингеални деформации, остири болки в областта на лицето, ограничен или липсващ кашличен рефлекс, клаустрофобия, остро гадене.

Маската не е подходяща за употреба с пулверизатор или като анестезиологична маска. Ако не сте сигурни дали някоя от тези ситуации се отнася за вас, свържете се с Вашия медицински специалист. Обърнете внимание на противопоказанията в упътването за употреба на Вашето устройство.

2.3 Страницни ефекти

При използване на маската могат да се срещнат следните странични ефекти: запушнен нос, сухота в носа, сутризна сухота в устата, усещане за натиск в синусите, дразнене на конюнктивата, зачеряване на кожата, следи вследствие на натиск върху лицето, дразнещи шумове при дишане.

При появя на тези странични ефекти се свържете с Вашия медицински специалист.

2.4 Клинична полза

Прехвърляне на терапевтичното действие на устройството за терапия върху пациент

3 Безопасност

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! Изключително опасна ситуация. Неспазването на инструкциите подолу може да доведе до сериозни, не обратими или смъртоносни наранявания.

Опасност от нараняване поради повредени или деформирани части на маската!

- ⇒ Извършвайте визуална проверка преди всяка употреба и след всяко почистване. Сменете частите на маската при необходимост.
- ⇒ Спазвайте продължителността на употреба (вижте глава Технически данни).

Опасност от нараняване вследствие на обратно вдишване на CO₂!

- ⇒ Използвайте маската само по време на извършване на терапия.
- ⇒ Използвайте маската само в посочения диапазон на налягане при терапия.
- ⇒ Пациентите, които не могат да свалят маската самостоятелно, трябва да бъдат наблюдавани от лице, полагащо грижи.
- ⇒ Преди всяка употреба проверете дали отворите на клапана за аварийно издишване са свободни.
- ⇒ Не затваряйте системите за издишване.

Опасност от нараняване вследствие на използването на кислород!

Кислородът може да се натрупа в дрехите, спалното бельо и косата. Подаването на кислород без защитно оборудване може да предизвика пожар.

- ⇒ Използвайте предпазен клапан за кислород.
- ⇒ Спазвайте упътването за употреба на системата за подаване на кислород.
- ⇒ Не пушете.
- ⇒ Избягвайте открит пламък.
- ⇒ Проверявайте добре помещението.
- ⇒ Пазете маската чиста от масла и грес.
- ⇒ Вземете под внимание указанията за безопасност в инструкциите за употреба на апарат.

Опасност от нараняване поради недостатъчна грижа за пациента!

- ⇒ Активирайте алармите за отрицателно налягане/тек на устройството.
- ⇒ Използвайте подходящия размер на маската и проверете дали приляга пътно.
- ⇒ Наблюдавайте пациентите с нарушено спонтанно дишане.

Опасност от нараняване вследствие на неправилно почистване!

- ⇒ Почистете частите на маската преди първата употреба (вижте глава **Почистване и хигиенна подготовка**).
- ⇒ Редовно почиствайте маската.
- ⇒ При смяна на пациенти в клиничната среда: Следвайте документа *Инструкция за повторна обработка на маски* (вижте глава **Хигиенна повторна обработка**).

⚠ ВНИМАНИЕ! Опасна ситуация. Неспазването на инструкциите по-долу може да доведе до леки или средни наранявания.

Опасност от нараняване при алергии!

- ⇒ Обърнете внимание на материалите, използвани за маската (вижте глава **Материали**). Използвайте маската само след консултация с медицински специалист..
- ⇒ При избора на почистващ препарат помислете за възможни алергии.

4 Описание на продукта

Изображенията на отделните части ще намерите на заглавната страница.

1	Ремъци за главата	6	Клапан за аварийно издишване
2	Възглавничка за чело	7	Въртяща се втулка
3	Опора за челото	8	Корпус на маската
4	Осигурителен пръстен	9	Щипка за свързване
5	Виндел	10	Възглавничка за маската

Съвместими устройства

При някои комбинации от устройства действителното налягане не съответства на терапевтичното налягане, което устройството показва. Възложете на медицински специалист да настрои устройството така, че действителното налягане в маската да съответства на терапевтичното налягане. Тази настройка трябва да се извърши с типа маска, използвана по време на терапията.

Система за издишване

Маските с интегрирана система за издишване имат процеп, през който излиза издишаният въздух.

Използвайте маски без интегрирана система за издишване („NV“, осигурителен пръстен и виндел в син цвят) само с устройства, които имат активна система за издишване и разполагат с аларми и системи за безопасност при евентуална повреда

на устройството. При използване на външни системи за издишване следвайте съответното упътване за употреба.

Клапан за аварийно издишване (AAV)

При повреда на устройството клапанът за аварийно издишване се отваря и пациентът диша околония въздух.

Шнур за бързо сваляне (по избор)

Шнурът за бързо сваляне позволява бързото и лесно освобождаване на маската в аварийна ситуация (вижте фигура SOS).

5 Почкистване и хигиенна подготовка

5.1 Почкистване на маската

1. Измийте ръцете си преди почистване.
2. Разглобете маската (вижте фигура 4).
3. Почистете маската ръчно (макс. 30 °C, 1 ml неагресивен почистващ препарат на 1 l вода) съгласно следната таблица:

Част на маската	Честота	Действие
Всички части на маската	ежедневно	Накиснете за 15 минути и измийте, и почистете за 3 минути с мека четка за почистване.
Ремъци за главата	ежеседмично	Измийте за 15 минути.

Всички части (изключение: виндел с клапан за аварийно издишване) могат да се мият ежеседмично в съдомиялна машина (макс. 70°C, неагресивен препарат за съдомиялни машини, макс. продължителност на програмата 90 минути, горна кошница, отделен цикъл на изплакване).
 4. Изплакнете всички части с чиста вода.
 5. Оставете всички части да изсъхнат на въздух.
 6. Извършете визуална проверка за пукнатини и деформации. Сменете повредените части. Обезцветяването не представлява повреда.
 7. Сглобете маската (вижте фигура 5).

5.2 Хигиенна подготовка (клинична среда)

В случай на смяна на пациента следвайте документа *Инструкция за повторна обработка на маски*. Можете да намерите документа на интернет страницата на производителя. Ако желаете, ние ще Ви изпратим документа.

5.3 Изхвърляне като отпадък

Изхвърляйте маската заедно с битовите отпадъци. В клинични условия: изхвърляйте маската според болничните разпоредби.

6 Повреди

Повреда	Причина	Мярка
Болка вследствие на натиск върху лицето	Маската е твърде стегната.	Отпуснете ремъците за главата.
Поток на въздух към очите	Маската е твърде отпусната.	Затегнете ремъците за главата.
	Маската не е с подходящ размер.	Свържете се със специализирания търговец.
Терапевтично то налягане не се достига.	Маската не е настроена правилно.	Настройте маската отново.
	Възглавничка та за маската е повредена.	Сменете възглавничката за маската.
	Системата от маркучи е повредена.	Проверете системата от маркучи и правилното поставяне на системата от маркучи.
Терапевтично то налягане не се достига.	Дефектен клапан за аварийно издишване.	Сменете клапана за аварийно издишване.

C вентилация	NV
Превключващо налягане AAV Отваряне Затваряне	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa -
Срок на годност	5 години
Продължителност на употреба	До 12 месеца ¹
Терапевтично налягане	4 hPa – 30 hPa
Установена двуцифрен стойност на шумовите емисии съгласно ISO 4871: Ниво на звуково налягане Ниво на звукова мощност Коефициент на несигурност	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Температура: Експлоатация Транспорт и съхранение	от +5°C до +40°C от -20°C до +70°C
Приложени стандарти	EN ISO 17510: 2020
Продуктов клас по РМИ (EC) 2017/745	IIa

¹ Продължителността на употреба зависи от почистването и използваните почистващи препарати, ежедневното време на носене, терапевтичното налягане и индивидуалната степен на потене. Използването на втората възглавничка за маската (вклучена по избор) не удължава продължителността на употреба.

7 Технически данни

	C вентилация	NV
Размери в mm (В x Ш x Д)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Тегло	127 g	127 g
Мъртъв обем	240 ml	240 ml
Връзка за маркуч: Конус съгласно EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (външен диаметър)	Ø 22 mm (вътрешен диаметър)
Съпротивление на потока при 50 l/min при 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Съпротивление на потока AAV		
Вдишване при 50 l/min	0,6 hPa	-
Издишване при 50 l/min	0,8 hPa	-
Допустимо отклонение: ± 0,2 hPa		

8 Материали

Всички части на маската не съдържат латекс, PVC (поливинилхорид) и DEHP (диетилхексил фталат).

Ремъци за главата	CO (памук), EL (еластан), PA (полиамид), P (полиестер), PU (полиуретан)
Щипка за свързване	PA (полиамид), POM (полиоксиметилен)
Шнур за бързо сваляне	PET (полиетилен терефталатни влакна), PA (полиамид)
Щипка на шнура за бързо сваляне	PA (полиамид), POM (полиоксиметилен)
Опора за челото	PA (полиамид)
Пружина на опората за челото	SI (силикон)
Възглавничка за чело	SI (силикон)
Осигурителен пръстен (твърд компонент)	PP (полипропилен)

10 Oznake in simboli

Naslednje oznake in simboli so lahko nameščeni na izdelku, dodatni opremi ali embalažah.

Simbol	Opis
	Proizvajalec in po potrebi datum proizvodnje
	Identifikacijska številka izdelka (enolična oznaka izdelka za medicinske pripomočke)
	Številka naročila
	Označuje izdelek kot medicinski pripomoček
	Upoštevajte navodila za uporabo
	Dovoljeno temperaturno območje za transport in skladiščenje
	Uporabno do navedenega datuma
	Zaščititi pred sončno svetlobo
	Številka serije
	Oznaka CE (potrjuje, da izdelek ustreza veljavnim evropskim direktivam/uredbam)

11 Garancija

Družba Löwenstein Medical Technology kupcu novega originalnega izdelka Löwenstein Medical Technology in nadomestnega dela, vgrajenega s strani družbe Löwenstein Medical Technology, priznava omejeno garancijo proizvajalca skladno z garancijskimi pogoji, ki veljajo za posamezen izdelek, in v nadaljevanju navedenimi garancijskimi dobami od datuma nakupa. Garancijski pogoji so objavljeni na spletni strani proizvajalca. Na zahtevo vam lahko garancijske pogoje tudi pošljemo.

Upoštevajte, da vsaka garancija in jamčenje prenehata, če ne uporabite dodatne opreme, ki je priporočena v navodilih za uporabo, ali originalnih nadomestnih delov.

V primeru uveljavljanja garancije se obrnite na svojega distributerja.

Izdelek	Garancijske dobe
Maske, vključno z dodatno opremo	6 mesecev

12 Izjava o skladnosti

Proizvajalec Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Nemčija) potrjuje, da je izdelek skladen z ustreznimi določbami Uredbe (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih. Celotno besedilo izjave o skladnosti je objavljeno na spletni strani proizvajalca.

V EU: Kot uporabnik in/ali bolnik morate o vseh hujših težavah z izdelkom, ki se morda pojavi, obvestiti proizvajalca in pristojne organe.

1 Uporaba

Za upravljanje maske so na slikah prikazani naslednji koraki:

- 1 Namestitev maske
- 2 Prilagoditev maske
- 3 Odstranitev maske
- 4 Razstavljanje maske
- 5 Sestavljanje maske

Za slepe in slabovidne uporabnike

Na spletnem mestu proizvajalca je dodatno na voljo elektronska različica navodil za uporabo.

2 Uvod

2.1 Namen uporabe

Maska JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV se uporablja za zdravljenje apneje med spanjem in za neinvazivno umetno ventilacijo ter umetno ventilacijo pri respiratorni insuficienci, ki se ne izvaja z namenom ohranjanja pri življenju. Služi kot povezovalni element med bolnikom in terapijsko opremo. Ustno-nosno masko brez ventila uporabljajte samo v kombinacijah s terapijsko opremo, ki ima aktivni ventil za izdih.

2.2 Kontraindikacije

Maske ni dovoljeno uporabljati pri bolnikih s telesno težo < 30 kg.

Maske ne smete uporabljati v naslednjih primerih: Potreba po takojšnji intubaciji, izguba zavesti, akutno bruhanje.

V naslednjih primerih je pri uporabi maske potrebna posebna previdnost: Odtisi na koži in akutne poškodbe kože na obrazu, kožne alergije v predelu obraza, deformacije obraza ali nazofarinks, akutne bolečine v predelu obraza, oslabljen ali odsoten refleks kašla, klavstrofobija, akutna slabost.

Maska ni primerna za uporabo z razpršilnikom ali kot maska za anestezijo.

Če niste pripravljeni, ali se kaj od tega nanaša na vas, se obrnite na zdravstvenega delavca. Upoštevajte kontraindikacije v navodilih za uporabo naprave.

2.3 Neželeni učinki

Pri uporabi maske se lahko pojavijo naslednji neželeni učinki: zamašen nos, suh nos, suha usta zjutraj, občutek pritiska v sinusih, draženje očesne veznice, pordelost kože, odtisi na koži na obrazu, moteči zvoki pri dihanju.

Ob pojavu teh neželenih učinkov se obrnite na zdravstvenega delavca.

2.4 Klinične koristi

Prenos terapijske učinkovitosti terapijske opreme na bolnika

3 Varnost

POZOR! Izredno velika nevarnost. Če ne boste upoštevali naslednjih napotkov, lahko pride do hudih, trajnih ali smrtnih poškodb.

Nevarnost telesnih poškodb zaradi poškodovanih ali obremenjenih delov maske!

- ⇒ Pred vsako uporabo in po vsakem čiščenju opravite zunanjji pregled maske. Po potrebi dele maske zamenjajte.
- ⇒ Upoštevajte trajanje uporabe (glejte poglavje »Tehnični podatki«).

Nevarnost telesnih poškodb zaradi ponovnega vdihavanja CO₂!

- ⇒ Masko uporabljajte samo med aktivno terapijo.
- ⇒ Masko uporabljajte le s terapijskim tlakom v predpisanim območju.
- ⇒ Bolnike, ki maske ne morejo sneti sami, mora spremljati usposobljeno negovalno osebje.
- ⇒ Pred vsako uporabo preverite, ali so odprtine ventila za izdihavanje v najnem primeru proste.
- ⇒ Ne zaprite sistemov za pomoč pri izdihavanju.

Nevarnost telesnih poškodb zaradi uporabe kisika!

Kisik se lahko kopiči v oblačilih, posteljnini in laseh. Dovajanje kisika brez zaščitne opreme lahko povzroči požar.

- ⇒ Uporabljajte varnostni ventil za kisik.
- ⇒ Upoštevajte navodila za uporabo sistema za dovajanje kisika.
- ⇒ Ne kadite.
- ⇒ Izogibajte se odprtemu ognju.
- ⇒ Prostor dobro zračite.
- ⇒ Maska ne sme priti v stik z oljem in maščobami.
- ⇒ Upoštevajte varnostna opozorila v navodilih za uporabo naprave.

Nevarnost telesnih poškodb zaradi nezadostne oskrbe bolnika!

- ⇒ Vključite alarme za prenizek tlak/puščanje na napravi.
- ⇒ Uporabite primerno velikost maske in preverite tesnost namestitve.
- ⇒ Bolnike z omejenim spontanim dihanjem je treba nadzorovati.

Nevarnost poškodb zaradi neustreznega čiščenja!

- ⇒ Pred prvo uporabo očistite dele maske (glejte poglavje »Čiščenje in higiena«).
- ⇒ Masko redno čistite.
- ⇒ Pri menjavi bolnika v kliničnem okolju: Upoštevajte dokument *Navodila za pripravo mask* (glejte poglavje »Higienska priprava«).

PREVIDNO! Nevarna situacija. Če ne boste upoštevali naslednjih napotkov, lahko pride do lahkih ali srednje hudih poškodb.

Nevarnost poškodb v primeru alergij!

- ⇒ Bodite pozorni na uporabljene materiale maske (glejte poglavje »Materiali«). Masko uporabljajte samo po posvetu z zdravstvenim osebjem. .
- ⇒ Pri izbiri čistila upoštevajte morebitne alergije.

4 Opis izdelka

Prikaz posameznih delov najdete na naslovni strani.

1	Naglavlji trakovi	6	ventila za izdihavanje v nujnem primeru
2	Čelna blazinica	7	Vrtljiv tulec
3	Čelna podpora	8	Ogrodje maske
4	Varovalni obroč	9	Zaponka
5	Kotna cevka	10	Blazinica maske

Zdržljive naprave

Pri nekaterih kombinacijah naprav dejanski tlak ne ustreza terapeutskemu tlaku, ki ga prikazuje naprava. Napravo naj zdravstveno osebje nastavi tako, da se bo dejanski tlak v maski ujemal s terapijskim tlakom. To nastavitev je treba izvesti s tipom maske, ki bo uporabljen med terapijo.

Sistem za pomoč pri izdihavanju

Maske z integriranim sistemom za pomoč pri izdihavanju imajo vrzel, skozi katero uhaja izdihani zrak.

Maske brez vgrajenega sistema za pomoč pri izdihavanju (varovalni obroč »NV« in kotne cevke modre barve) uporabljajte samo z napravami, ki vključujejo aktivni sistem za pomoč pri izdihavanju ter alarme in varnostne sisteme za morebiten izpad delovanja naprave. Ob uporabi zunanjega sistema za pomoč pri izdihavanju upoštevajte pripadajoča navodila za uporabo.

Ventil za izdihavanje v nujnem primeru (AAV)

V primeru izpada delovanja naprave se ventil za izdihavanje v nujnem primeru odpre in bolnik lahko diha okoliški zrak.

Zasilna vrvica (izbirno)

Zasilna vrvica omogoča hitro in preprosto sprostitev maske v nujnih primerih (glejte sliko SOS).

5 Čiščenje in higiena

5.1 Čiščenje maske

1. Pred čiščenjem maske si umijte roke.
2. Razstavite masko (glejte sliko 4).
3. Masko ročno (največ 30 °C, 1 ml blagega čistilnega sredstva na 1 l vode) očistite v skladu z naslednjo tabelo:

Del maske	Pogostost	Opravilo
Vsi deli maske	dnevno	15 minut namakajte in perite ter 3 minute čistite z mehko ščetko za čiščenje.
Naglavlji trakovi	tedensko	15 minut perite.

Vse dele (izjema: kotna cevka z ventilom za izdihavanje v nujnem primeru) se lahko tedensko pere v pomivalnem stroju (največ 70 °C, blago čistilno sredstvo za posodo, trajanje programa največ 90 minut, zgornja košara, ločeno izpiranje).

4. Vse dele sperite s čisto vodo.
5. Počakajte, da se vsi deli posušijo na zraku.
6. Z zunanjim pregledom preverite, ali je mogoče opaziti kakšne razpoke in deformacije. Poškodovane dele zamenjajte. Razbarvanja niso škodljiva.
7. Sestavite masko (glejte sliko 5).

5.2 Higienska priprava (v kliničnem okolju)

V primeru uporabe pri drugem bolniku upoštevajte dokument *Navodila za pripravo mask*. Dokument je na voljo na spletnem mestu proizvajalca. Na zahtevo vam lahko dokument tudi pošljemo.

5.3 Odstranjevanje

Masko zavrzite skupaj z gospodinjskimi odpadki. V kliničnem okolju: Masko zavrzite v skladu s predpisi za bolnišnice.

6 Težave

Težava	Vzrok	Ukrep
Bolečina zaradi pritiska na obraz	Maska je pretesna.	Naglavne trakove nastavite bolj ohlapno.
Pihanje v oči.	Maska je preveč ohlapna.	Pritegnite naglavne trakove.
	Maska se ne prilega.	Obrnite se na distributerja.
Terapijski tlak ni dosežen.	Maska ni ustrezno nastavljena.	Maska nastavite na novo.
	Blazinica maske je poškodovana.	Zamenjajte blazinico maske.
	Sistem cevki je poškodovan.	Preverite sistem cevki in pravilno namestitev sistema cevki.

Težava	Vzrok	Ukrep
Terapijski tlak ni dosežen.	Ventil za izdihavanje v nujnem primeru je okvarjen.	Zamenjajte ventil za izdihavanje v nujnem primeru.

7 Tehnični podatki

	Z ventilom	NV
Mere v mm (V x Š x G)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Teža	127 g	127 g
Prostornina prazne naprave	240 ml	240 ml
Priključek za cevke: konus v skladu s standardom EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (moški)	Ø 22 mm (ženski)
Pretočni odpor Pri 50 l/min Pri 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Pretočni odpor AAV Vdih pri 50 l/min Izdih pri 50 l/min Dovoljeno odstopanje: ±0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Preklopni tlak AAV Odpiranje Zapiranje	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	- -
Življenska doba	5 let	
Uporabna življenska doba	Do 12 mesecev ¹	
Terapijski tlak	4-30 hPa	
Navedena dvoštevilčna vrednost emisij hrupa v skladu z ISO 4871: Raven zvočnega tlaka Raven zvočne moči Faktor negotovosti	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)	
Temperatura: Delovanje Transport in skladiščenje	+5 °C do +40 °C od -20 °C do +70 °C	
Uporabljeni standardi	EN ISO 17510: 2020	
Razred izdelkov v skladu z Uredbo (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih	IIa	

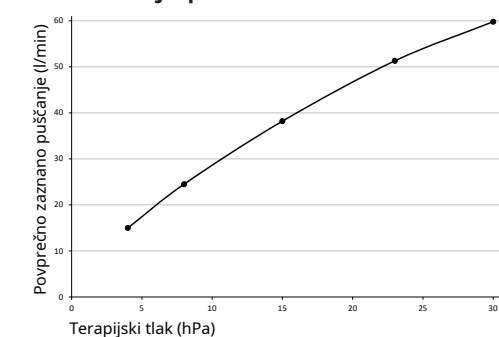
¹ Uporabna življenska doba je odvisna od čiščenja in uporabljenega čistilnega sredstva, od dnevnega trajanja nošenja, od terapijskega tlaka in od potenja posameznika. Uporaba druge blazinice maske (izbirno priložena) ne podaljša uporabne življenske dobe.

8 Materiali

Vsi deli maske so brez lateksa, PVC (polivinilklorida) in DEHP (dietylheksil ftalata).

Naglavlji trakovi	CO (bombaž), EL (elastan), PA (poliamid), P (poliester), PU (poliuretan)
Zaponka	PA (poliamid), POM (polioksimetilen)
Zasilna vrvica	PET (vlakna polietilen tereftalata), PA (poliamid)
Zaponka zasilne vrvic	PA (poliamid), POM (polioksimetilen)
Čelna podpora	PA (poliamid)
Vzmet celne podpore	SI (silikon)
Čelna blazinica	SI (silikon)
Varovalni obroč (trda komponenta)	PP (polipropilen)
Varovalni obroč (mehka komponenta)	TPE (termoplastični elastomer)
Ogrodje maske	PA (poliamid)
Blazinica maske	SI (silikon)
Kotna cevka	PA (poliamid)
Vrtljiv tulec	PA (poliamid)
ventila za izdihavanje v nujnem primeru	SI (silikon)
Zapora ventila	PP (polipropilen)

9 Krivulja pretoka



Simbol	Opis
	Proizvođač i po potrebi datum proizvodnje
	Identifikacioni broj proizvoda (jedinstvena oznaka za medicinska sredstva)
	Kataloški broj
	Označava proizvod kao medicinsko sredstvo
	Voditi računa o uputstvu za upotrebu
	Dozvoljeni opseg temperature za transport i skladištenje
	Može se koristiti do navedenog datuma
	Zaštititi od sunčeve svetlosti
	Broj serije
	CE oznaka (potvrđuje da je proizvod u skladu sa važećim evropskim smernicama/odredbama)

11 Garancija

Löwenstein Medical Technology daje kupcu novog originalnog Löwenstein Medical Technology proizvoda i rezervnog dela kojeg je ugradio Löwenstein Medical Technology ograničenu garanciju proizvođača u skladu sa uslovima garancije koji važe za odgovarajući proizvod i prema garantnim rokovima od trenutka kupovine koji su navedeni u nastavku. Uslove garancije možete da nađete na veb-stranici proizvođača. Ukoliko želite, možemo i da vam pošaljemo uslove garancije.

Imajte u vidu da se gubi svako pravo na garanciju i odgovornost ukoliko nisu korišćeni ni dodatna oprema preporučena u ovom uputstvu za upotrebu, ni originalni rezervni delovi.

U slučaju garancije, obratite se specijalizovanom prodavcu kod kojeg ste kupili proizvod.

Proizvod	Garantni rokovi
Maske uključujući dodatnu opremu	6 meseci

12 Izjava o usaglašenosti

Proizvođač Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Nemačka) ovim izjavljuje da je proizvod u skladu sa relevantnim odredbama Direktive o medicinskim

sredstvima (EU) 2017/745. Kompletan tekst deklaracije o usaglašenosti možete da pronađete na veb-stranici proizvođača.
U EU: Kao korisnik i/ili pacijent u obavezi ste da prijavite proizvođaču i odgovarajućem telu sve teške incidente povezane sa ovim proizvodom.

1 Rukovanje

Na slikama su prikazani sledeći koraci za rukovanje maskom:

- 1 Stavljanje maske
- 2 Podešavanje maske
- 3 Skidanje maske
- 4 Rastavljanje maske
- 5 Sastavljanje maske

Za slepe i slabovide korisnike

Uputstvo za upotrebu je na raspolaganju i u elektronskoj verziji na internet stranici proizvođača.

2 Uvod

2.1 Svrha upotrebe

Maska JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV se koristi za tretman u slučaju apneje u snu i za neinvazivnu ventilaciju pacijenata sa respiratornom insuficijencijom i čija svrha nije održavanje u životu. Ona služi kao veza između pacijenta i aparata za terapiju. Masku za usta i nos (non vented) koristite samo u kombinaciji sa aparatom za terapiju koji imaju aktivni ventil za izdizanje.

2.2 Kontraindikacije

Maska se ne sme koristiti na pacijentima težine < 30 kg.

Maska se ne sme koristiti u sledećim situacijama: Neophodna hitna intubacija, nesvest, akutno povraćanje.

U sledećim situacijama maska sme da se koristi samo sa naročitim oprezom: Tragovi pritiska i akutne povrede kože lica; alergije kože lica, deformacije lica ili nosne pregrade, akutni bol u predelu lica, ograničeni ili nepostojeći refleks kašla; klaustrofobija, akutna mučnina.

Maska nije predviđena da se koristi sa raspršivačem ili u vidu maske za anesteziju.

Ukoliko niste sigurni da li se ove situacije odnose na vas, обратите se Vašem medicinskom stručnjaku. Obratite pažnju i na kontraindikacije navedene u uputstvu za upotrebu Vašeg aparata.

2.3 Neželjena dejstva

Prilikom upotrebe maske može da dođe do sledećih neželjenih dejstava: zapušen nos, suv nos, jutarnja suvoća usta, osećaj pritiska u paranasalnim sinusima, iritacija vežnjake, crvenilo kože, tragovi pritiska na licu, ometajući zvuci prilikom disanja.

U slučaju pojave ovih neželjenih dejstava obratite se Vašem medicinskom stručnjaku.

2.4 Koristi pri kliničkoj upotrebi

Prenos terapeutske delotvornosti aparata za terapiju na pacijenta

3 Bezbednost

A UPOZORENJE! Izrazito opasna situacija. Ako ne obratite pažnju na sledeće napomene, može da dođe do teških irreverzibilnih povreda ili do povreda sa smrtnim ishodom.

Opasnost od povreda usled oštećenih ili napregnutih delova maske!

- ⇒ Pre svake upotrebe i posle svakog čišćenja izvršite vizuelnu proveru. Po potrebi zamenite delove maske.
- ⇒ Voditi računa o trajanju upotrebe (pogledajte poglavljje sa tehničkim podacima).

Opasnost od povređivanja usled ponovnog udisanja CO₂!

- ⇒ Masku koristiti samo tokom terapije.
- ⇒ Masku koristite samo u navedenom opsegu pritiska za terapiju.
- ⇒ Pacijente koji nisu u mogućnosti da sami skinu masku moraju da nadziru negovatelji.
- ⇒ Pre svake upotrebe proverite da li su slobodni otvorovi ventila za izdizanje u hitnom slučaju.
- ⇒ Ne zatvarati sisteme za izdizanje.

Opasnost od povreda usled upotrebe kiseonika!

Kiseonik može da se nakupi u odeći, posteljini i kosi. Snabdevanje kiseonikom bez zaštitnog mehanizma može dovesti do požara.

- ⇒ Koristite sigurnosni ventil za kiseonik.
- ⇒ Obratite pažnju na uputstvo za upotrebu sistema za snabdevanje kiseonikom.
- ⇒ Nemojte da pušite.
- ⇒ Izbegavajte otvoreni plamen.
- ⇒ Prostoriju dobro provetrvatav.
- ⇒ Masku održavati bez ulja i masnoća.
- ⇒ Obratite pažnju na bezbednosne napomene u uputstvu za upotrebu uređaja.

Opasnost od povreda usled nedovoljnog snabdevanja pacijenta!

- ⇒ Aktivirajte alarne za upozorenje na potpritisak / nezapativost aparata.
- ⇒ Koristite masku odgovarajuće veličine i proverite da li čvrsto pristaje.
- ⇒ Nadgledajte pacijente sa ograničenim spontanim disanjem.

Opasnost od povređivanja usled nedovoljnog čišćenja!

- ⇒ Pre prve upotrebe očistite delove maske (pogledajte poglavje „Čišćenje i higijensko održavanje“).
- ⇒ Redovno čistite masku.
- ⇒ Pri promeni pacijenta u kliničkom okruženju: Pratite dokument *Uputstvo za održavanje maski* (pogledajte poglavje o higijenskom održavanju).

OPREZ! Opasna situacija. Ako ne obratite pažnju na sledeće napomene, može da dođe do lakih ili do srednje teških povreda.

Opasnost od povreda u slučaju alergija!

- ⇒ Obratite pažnju na materijale od kojih je napravljena maska (pogledajte poglavlje „Materijali“). Masku koristite samo nakon konsultacija sa medicinskim stručnjakom.
- ⇒ Prilikom izbora sredstva za čišćenje vodite računa o mogućim alergijama.

4 Opis proizvoda

Prikaz pojedinačnih delova možete da pronađete na naslovnoj strani.

1	Trake za glavu	6	Ventil za izdizanje u hitnom slučaju
2	Čeoni jastučić	7	Obrtne čaura
3	Čeoni oslonac	8	Telo maske
4	Sigurnosni prsten	9	Spojnica trake
5	Ugaonik	10	Jastučić maske

Kompatibilni aparati

Kod nekih kombinacija aparata, stvarni pritisak ne odgovara terapijskom pritisku koji prikazuje aparat. Medicinski stručnjak treba da podesi kombinaciju aparata tako da stvarni pritisak u maski odgovara terapijskom pritisku. Ovo podešavanje treba vršiti na tipu maske koja će se koristiti i tokom terapije.

Sistem za izdizanje

Maske sa integriranim sistemom za izdizanje imaju zazor kroz koji izlazi vazduh koji se izdahne.

Maske bez integriranog sistema za izdizanje („NV“, sigurnosni prsten i ugaonik plave boje) koristite samo sa aparatima koji poseduju sistem za aktivno izdizanje i raspolažu alarmima i sigurnosnim sistemima za slučaj eventualnog prestanka rada aparata. U slučaju korišćenja eksternih sistema za disanje voditi računa o pripadajućem uputstvu za upotrebu.

Ventil za izdizanje u hitnom slučaju (AAV)

U slučaju otkaza aparata otvara se ventil za izdizanje u hitnom slučaju i pacijent udije vazduh iz prostorije.

Uzica (opciono)

Uzica omogućava brzo i jednostavno deblokirivanje maske u hitnim slučajevima (pogledajte sliku SOS).

5 Čišćenje i higijensko održavanje

5.1 Čišćenje maske

1. Pre čišćenja operite ruke.
2. Rastavite masku (pogledajte sliku 4).
3. Masku očistite ručno (maks. 30 °C, 1 ml blagog sredstva za čišćenje na 1 l vode) u skladu sa sledećom tabelom:

Deo maske	Učestalost	Radnja
Svi delovi maske	svakodnevno	Potopiti 15 minuta i prati 3 minuta, i čistiti mekom četkom za čišćenje.
Trake za glavu	nedeljno	Prati 15 minuta.

Svi delovi (izuzetak: ugaonik sa ventilom za izdizanje u hitnom slučaju) se mogu nedeljno čistiti u mašini za pranje posuđa (maks. 70 °C, blago sredstvo za pranje posuđa, maks. trajanje programa 90 minuta, gornja korpa, poseban ciklus ispiranja).

4. Sve delove isperite čistom vodom.
5. Sve delove ostavite da se osuše na vazduhu.
6. Vizuelno proveriti da li postoje pukotine i deformacije. Zameniti oštećene delove. Promene boje su bezopasne.
7. Sastavite masku (pogledajte sliku 5).

5.2 Higijensko održavanje (kliničko okruženje)

U slučaju promene pacijenta sledite uputstva u dokumentu *Uputstvo za održavanje maski*. Dokument možete pronaći na internet stranici proizvođača. Ukoliko želite, možemo da vam pošaljemo dokument.

5.3 Odlaganje na otpad

Masku odložite sa kućnim otpadom. U kliničkom okruženju: Masku odložite u skladu sa bolničkim propisima.

6 Smetnje

Smetnja	Uzrok	Mera
Bol usled pritiskanja lica	Maska je previše čvrsto podešena.	Podesite trake za glavu labavije.
Promaja u oku	Maska je previše labavo podešena.	Trake za glavu podesite čvrše.
	Maska ne odgovara.	Stupite u kontakt sa specijalizovanim prodavcem.
Terapijski pritisak se ne dostiže.	Maska nije pravilno podešena.	Ponovo podesite masku.
	Jastučić maske je oštećen.	Zamenite jastučić maske.
	Sistem creva je oštećen.	Proveriti sistem creva i pravilno naleganje sistema creva.

Smetnja	Uzrok	Mera
Terapijski pritisak se ne dostiže.	Ventil za izdizanje u hitnom slučaju je neispravan.	Zamenite ventil za izdizanje u hitnom slučaju.

7 Tehnički podaci

	Ventilirana	NV
Dimenzije u mm (V x Š x D)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Težina	127 g	127 g
Zapremina mrvog prostora	240 ml	240 ml
Priključak creva: Konus prema EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (muški)	Ø 22 mm (ženski)
Otpor strujanju pri 50 l/min pri 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Otpor strujanju AAV	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Pritisak prebacivanja AAV	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	-

Radni vek	5 godina
Trajanje upotrebe	Do 12 meseci ¹
Terapijski pritisak	4 hPa - 30 hPa
Navedena dualna vrednost emisije buke prema ISO 4871: Nivo zvučne snage Faktor nesigurnosti	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Temperatura: Rad Transport i skladištenje	+5 °C do +40 °C -20 °C do +70 °C
Primjenjeni standardi	EN ISO 17510: 2020
Klasa proizvoda prema MDR (EU) 2017/745	IIa

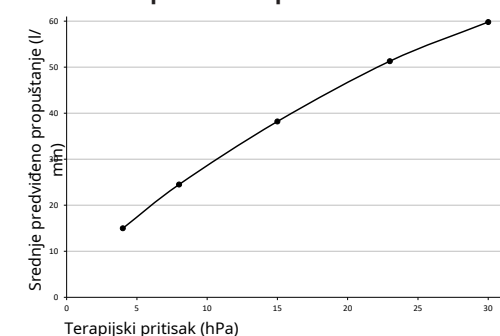
¹ Trajanje upotrebe zavisi od čišćenja i korišćenog sredstva za čišćenje, od trajanja nošenja u toku dana, od terapijskog pritiska i od individualnog laćenje znoja. Upotreba drugog jastučeta maske (sadržan opciono) ne produžuje trajanje upotrebe.

8 Materijali

Nijedan deo maske ne sadrži lateks, PVC (polivinilhlorid) i DEHP (dietilheksil ftalat).

Trake za glavu	CO (pamuk), EL (elastin), PA (poliamid), P (poliester), PU (poliuretan)
Spojnica trake	PA (poliamid), POM (polioksimetilen)
Uzica	PET (vlakna od polietilenetereftalata), PA (poliamid)
Spojnica uzice	PA (poliamid), POM (polioksimetilen)
Čeoni oslonac	PA (poliamid)
Opruga čeonog oslonca	SI (silikon)
Čeoni jastučić	SI (silikon)
Sigurnosni prsten (tvrdi komponenti)	PP (polipropilen)
Sigurnosni prsten (mekana komponenta)	TPE (termoplastični elastomer)
Telo maske	PA (poliamid)
Jastučić maske	SI (silikon)
Ugaonik	PA (poliamid)
Obrtna čaura	PA (poliamid)
Ventil za izdizanje u hitnom slučaju	SI (silikon)
Osigurač ventila	PP (polipropilen)

9 Kriva protoka i pritiska



10 Oznake i simboli

Sledeće oznake i simboli mogu da se nalaze na proizvodu, na dodatnoj opremi ili na ambalaži.

Simbols	Apraksts
	Ievērot lietošanas instrukciju
	Atļautais temperatūras diapazons transportēšanai un glabāšanai
	Izlietot līdz norādītajam datumam
	Sargāt no saules stariem
	Partijas numurs
	CE zīme (apstiprina, ka ierīce atbilst piemērojamām ES direktīvām/regulām)

11 Garantija

Löwenstein Medical Technology piešķir jaunas oriģinālās Löwenstein Medical Technology ierīces un Löwenstein Medical Technology iebūvētas rezerves daļas klientam ierobežotu ražotāja garantiju saskaņā ar attiecīgajai ierīcei piemērojamiem garantijas nosacījumiem un tālāk minētajiem garantijas termiņiem, sākot no pirkuma datuma. Garantijas nosacījumi ir pieejami ražotāja internetvietnē. Pēc vēlēšanās nosūtīsim jums garantijas nosacījumus. Ievērojiet, ka šādos gadījumos zūd jebkādas tiesības uz garantiju un atbildību, ja netiek lietoti lietošanas instrukcijā ieteiktie piederumi vai oriģinālās rezerves daļas.

Garantijas gadījumā sazinieties ar savu specializēto tirgotāju.

Ierīce	Garantijas laiki
Maskas ar piederumiem	6 mēneši

12 Atbilstības deklarācija

Ar šo ražotājs Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Vācija) apliecina, ka ierīce atbilst Direktīvas (ES) 2017/745 par medicīnās ierīcēm piemērojamiem noteikumiem. Atbilstības deklarācijas pilns teksts ir pieejams ražotāja internetvietnē.

Eiropas Savienībā: Kā lietotājam un/vai pacientam jums jāziņo ražotājam un kompetentajai iestādei par smagiem notikumiem, kas radušies saistībā ar ierīci.

1 Lietošana

Maskas lietošanai attēlos ir parādītas šādas darbības:

- 1 Maskas uzlikšana
- 2 Maskas regulēšana
- 3 Maskas noņemšana
- 4 Maskas izjaukšana
- 5 Maskas salikšana

Neredzīgiem vai vājredzīgiem lietotājiem

Lietošanas instrukcija papildus ir pieejama elektroniskā versijā ražotāja internetvietnē.

2 Ievads

2.1 Lietošanas mērķis

Masku JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV izmanto miega apnojas ārstēšanai, kā arī neinvazīvai un dzīvību neuzturošai elpināšanai pacientiem ar elpošanas mazspēju. Tā ir savienojošais elements starp pacientu un terapijas ierīci. Mutes un deguna masku non vented dīrkst izmantot tikai kopā ar terapijas ierīcēm, kurām ir aktīvs izelpošanas vārsts.

2.2 Kontrindikācijas

Masku nedrīkst lietot pacientiem, kuri sver < 30 kg. Masku nedrīkst lietot šādos gadījumos: Nepieciešamība pēc tūlītējas intubācijas, bezsamaņa, akūta vemšana.

Masku dīrkst lietot tikai ar īpašu piesardzību šādos gadījumos: Iespistas vietas un akūtas traumas sejas ādā, ādas alerģijas sejas rajonā, sejas vai deguna un rīkles deformācijas, akūtas sāpes sejas apvidū, ierobežota vai neesošs klepus relekss, klaustrofobija, akūta sliktā dūša.

Maska nav piemērota izmantošanai ar smidzinātāju vai kā anestēzijas maska.

Ja neesat pārliecināts, vai kāda no šim situācijām attiecas uz Jums, sazinieties ar savu veselības aprūpes speciālistu. Ievērojiet kontrindikācijas, kas norādītas ierīces lietošanas instrukcijā.

2.3 Blakusparādības

Lietojot masku, var rasties šādas blakusparādības: aizlikts deguns, sauss deguns, sausa mute no rīta, spiediena sajūta deguna blakusdobumos, acu konjunktīvas kairinājums, ādas apsārtums, iespiestas vietas sejā, traucējoši trokšni elpošanas laikā.

Ja rodas šīs blakusparādības, sazinieties ar veselības aprūpes speciālistu.

2.4 Klīniskie ieguvumi

Terapijas ierīces terapeitiskās iedarbības nodrošināšana pacientam

3 Drošība

BRĪDINĀJUMS! Loti bīstama situācija. Neievērojot šos norādījumus, var rasties smagi, neatgriezeniski vai nāvējoši savainojumi.

Traumu risks bojātu vai pārslogotu maskas detaļu dēļ!

- ⇒ Katrreiz pirms lietošanas un katrreiz pēc tīrišanas veiciet vizuālu pārbaudi. Ja nepieciešams, nomainiet maskas detaļas.
- ⇒ Ievērojiet lietošanas ilgumu (skatīt nodaļu Tehniskie dati).
- Traumu risks CO₂ ieelpošanas dēļ!**
- ⇒ Masku izmantojiet tikai uzsāktas terapijas laikā.
- ⇒ Izmantojiet masku tikai norādītajā terapijas spiediena diapazonā.
- ⇒ Pacenti, kuri nespēj patstāvīgi noņemt masku, jāuzrauga aprūpes personālam.
- ⇒ Katrreiz pirms lietošanas pārbaudiet, vai avārijas izelpošanas vārsta atveres ir brīvas.
- ⇒ Neaizveriet izelpošanas sistēmas.

Traumu risks skābekļa lietošanas dēļ!

Skābeklis var nosēsties apģērbā, gultas veļā un matos. Skābekļa ievade bez īpašas aizsargērīces var izraisīt ugunsgrēku.

- ⇒ Izmantojiet skābekļa drošības vārstu.
- ⇒ Ievērojiet skābekļa ievades sistēmas lietošanas instrukciju.
- ⇒ Nesmēķejiet.
- ⇒ Izvairieties no atklātas liesmas.
- ⇒ Labi izvēdiniet telpu.
- ⇒ Uzturiet masku tīru no eljas un taukiem.
- ⇒ Ievērojiet drošības norādījumus, kas sniegti ierīces lietošanas instrukcijā.

Risks gūt traumas nepietiekamas pacienta apgādes dēļ!

- ⇒ Ierīcē aktivizējiet negatīvu spiediena/noplūdes signalizāciju.
- ⇒ Lietojiet piemērota izmēra masku un pārbaudiet, vai tā cieši pieklaujas.
- ⇒ Uzraugiet pacientus ar ierobežotu spontāno elpošanu.

Traumu risks nepietiekamas tīrišanas dēļ!

- ⇒ Pirms pirmās lietošanas reizes iztīriet maskas detaļas (skatīt nodaļu Tīrišana un higiēniskā apstrāde).
- ⇒ Regulāri tīriet masku.
- ⇒ Mainoties pacientam slimīnas apstākļos: Ievērojiet dokumentu *Masku higiēniskā apstrāde* (skatīt nodaļu Higiēniskā apstrāde).

UZMANĪBU! Bīstama situācija. Neievērojot šos norādījumus, var rasties viegli vai vidēji savainojumi.

Savainojumu risks alerģiju gadījumā!

- ⇒ Nemiet vērā maskai izmantotos materiālus (skatīt nodaļu Materiāli). Izmantojiet masku tikai pēc konsultēšanās ar medicīnās speciālistu. .
- ⇒ Izvēloties tīrišanas līdzekli, nemiet vērā iespējamās alerģijas.

4 Ierīces apraksts

Individuālās detaļas ir attēlotas titullapā.

1	Galvas siksna	6	Avārijas izelpošanas vārsti
2	Pieres polsteris	7	Grozāmā uzmava
3	Pieres balsts	8	Maskas korpuiss
4	Sprostgredzens	9	Siksnas klipsis
5	Lenķis	10	Maskas blīve

Saderīgās ierīces

Dažām ierīču kombinācijām faktiskais spiediens neatbilst terapijas spiedienam, kas redzams ierīcē. Veselības aprūpes speciālistam ierīce jānoregulē tā, lai faktiskais spiediens maskā būtu atbilstīgs terapijas spiedienam. Regulēšana būtu jāveic ar maskas tipu, kas tiek izmantots terapijas laikā.

Izelpošanas sistēma

Maskām ar integrētu izelpošanas sistēmu ir sprauga, pa kuru izplūst izelpotais gaisšs.

Masku bez integrētās izelpošanas sistēmas ("NV", sprostgredzens un lenķis zilā krāsā) izmantojiet tikai kopā ar ierīcēm, kurām ir aktīva izelpošanas sistēma, kā arī signalizācija un drošības sistēmas ierīces iespējamās atteices gadījumā. Izmantojot ārējas izelpošanas sistēmas, ievērojiet attiecīgo lietošanas instrukciju.

Avārijas izelpošanas vārsti (AAV)

Ierīces atteices gadījumā atveras avārijas izelpošanas vārsti, un pacients elpo apkārtējo gaisu.

Rāvējaukla (opcija)

Rāvējaukla ļauj ārkārtas situācijās ātri un vienkārši atbloķēt masku (skatīt attēlu SOS).

5 Tīrišana un higiēniskā apstrāde

5.1 Maskas tīrišana

- Pirms tīrišanas nomazgājiet rokas.
- Izauciet masku (skatīt 4. attēlu).
- Tīriet masku ar rokām (maks. 30 °C, 1 ml maigs tīrišanas līdzeklis uz 1 l ūdens) saskaņā ar šo tabulu:

Maskas detaļa	Frekvence	Darbība
Visas maskas detaļas	Reizi dienā	Iemērciet uz 15 minūtēm, nomazgājiet un 3 minūtes tīriet ar mīkstu tīrišanas suku.
Galvas siksna	Reizi nedēļā	Mazgājiet 15 minūtes.

Visas detaļas (izņēmums: lenķis ar avārijas izelpošanas vārstu) var mazgāt reizi nedēļā trauku mazgājāmā mašīnā (maks. 70 °C, maigs trauku mazgāšanas līdzeklis, maks. 90 minūtes programmas ilgums, augšējais grozs, atsevišķs skalošanas cikls).

- Visas detaļas noskalojiet ar tīru ūdeni.
- Visām detaļām ļaujet nozūt gaisā.
- Veiciet vizuālu pārbaudi, vai nav plaisu un deformācijas. Nomainiet bojātās detaļas. Iekrāsošanās nav defekts.
- Salieciņi masku (skatīt 5. attēlu).

5.2 Higiēniskā apstrāde (slimnīcas apstākļi)

Pacienta maiņas gadījumā ievērojiet dokumentu *Masku apstrādes instrukcija*. Dokuments ir pieejams ražotāja internettiešā. Pēc vēlēšanās nosūtīsim jums šo dokumentu.

5.3 Likvidācija

Likvidējiet masku sadzīves atkritumos. Slimnīcas apstākļos: Likvidējiet masku saskaņā ar slimnīcas noteikumiem.

6 Traucējumi

Traucējums	Iemesls	Pasākums
Spiediena sāpes sejā	Maska ir uzlikta pārāk stingri.	Noregulējiet galvas siksnu valīgāk.
Caurvēj acī	Maska ir uzlikta pārāk valīgi.	Noregulējiet galvas siksnu stingrāk.
	Maska neder.	Sazinieties ar speciālistēto tirgotāju.
Netiek sasniegts terapijas spiediens.	Maska nav pareizi noregulēta.	Atkārtoti noregulējiet masku.
	Maskas blīve ir bojāta.	Nomainiet maskas blīvi.
	Caurulīšu sistēma ir bojāta.	Pārbaudiet caurulīšu sistēmu un caurulīšu sistēmas pareizu pozīciju.
	Bojāts avārijas izelpošanas vārsti.	Nomainiet avārijas izelpošanas vārstu.

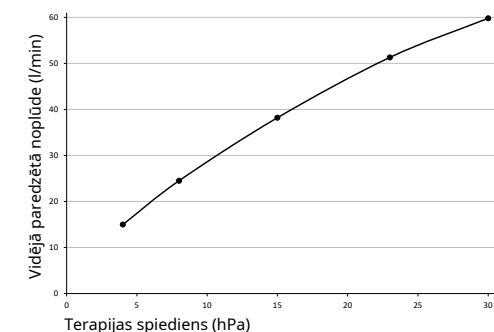
7 Tehniskie dati

	Vented	NV
Izmēri mm (A x P x D)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97

	Vented	NV
Svars	127 g	127 g
Neaktīvās zonas tilpums	240 ml	240 ml
Caurulītes pieslēgums: Konuss atbilstoši EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (vīrišķais tips)	Ø 22 mm (sievīšķais tips)
Plūsmas pretestība pie 50 l/min pie 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Plūsmas pretestība AAV Ieelp. pie 50 l/min Izelp. pie 50 l/min Pielade: ±0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Pārslēšanas spiediens AAV Atvēršana Aizvēršana	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	- -

Rāvējaukla	PET (polietilēnereftalāta šķiedra), PA (poliamīds)
Rāvējaukla klipsis	PA (poliamīds), POM (polioksimetilēns)
Pieres balsts	PA (poliamīds)
Pieres balsta atspere	SI (silikons)
Pieres polsteris	SI (silikons)
Sprostgredzens (cīetais komponents)	PP (polipropilēns)
Sprostgredzens (mīkstais komponents)	TPE (termopoplastiskais elastomērs)
Maskas korpuiss	PA (poliamīds)
Maskas blīve	SI (silikons)
Lenķis	PA (poliamīds)
Grozāmā uzmava	PA (poliamīds)
Avārijas izelpošanas vārsti	SI (silikons)
Vārsta drošinātājs	PP (polipropilēns)

9 Spiediena un plūsmas raksturlīkne



¹ Lietošanas ilgums ir atkarīgs no tīrišanas un izmantotā tīrišanas līdzekļa, lietošanas ilguma ikdienu, terapijas spiediena un individuālās svedru sekrēcijas. Otrs maskas blīves (pieejama kā opcija) lietošana nepagarina lietošanas ilgumu.

8 Materiāli

Neviena maskas detaļa nesatur lateksu, PVC (polivinilhlorīds) un DEHP (dietilheksilfīltalāts).

Galvas siksna	CO (kokvilna), EL (elastāns), PA (poliamīds), P (poliesteris), PU (poliuretāns)
Siksnas klipsis	PA (poliamīds), POM (polioksimetilēns)

10 Apzīmējumi un simboli

Ar šādiem markējumiem un simboliem var būt markēta ierīce, piederumi vai iepakojums.

Simbols	Apraksts
	Rāvotājs un pēc vajadzības ražošanas datums
	Ierīces identifikācijas numurs (unikālais ierīces identifikators medicīnas ierīcēm)
	Pasūtījuma numurs
	Apzīmē, ka ierīce ir medicīnas ierīce

Sümbol	Kirjeldus
	Tähistab, et toode on meditsiiniseade
	Järgige kasutusjuhendit
	Transpordiks ja hoiustamiseks lubatud temperatuurivahemik
	Sobib kasutamiseks kuni esitatud kuupäevani
	Kaitstske päikesevalguse eest
	Partii number
	CE-märgis (kinnitab, et toode vastab kehtivatele Euroopa direktiividile/määrustele)

11 Garantii

Löwenstein Medical Technology annab Löwenstein Medical Technology uue originaaltoote ja Löwenstein Medical Technology paigaldatud varuosa soetanud kliendile piiratud tootjagarantii vastavale tootele kehittevate garantitingimustele ning alljärgnevalt loetletud, ostuküpäevast algava garantiaaja kohaselt. Garantiitingimusi saab vaadata tootja veebisaidilt. Soovi korral saadame teile garantitingimused.

Pange tähele, et garantid ja vastutust puudutavad mis tahes nõuded ei kehti, kui ei kasutata kasutusjuhendis soovitud tarvikuid ega originaalvaruosi.

Garantijuhtumi korral pöörduge edasimüüja poole.

Produkt	Garantioperiodid
Maskid koos tarvikutega	6 kuud

12 Vastavusdeklaratsioon

Siinsega kinnitab tootja Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Saksamaa), et see toode vastab meditsiiniseadmete määrule (EL) 2017/745 kohaldatavatele sätetele. Vastavusdeklaratsiooni täieliku teksti leiate tootja veebisaidilt.

ELis: kasutaja ja/või patsiendina peate teavitama tootjat ning vastavat ametiasutust kõigist tootega seoses tekinud tõsistest juhtumitest.

1 Kasutamine

Maski kasutamise kohta on joonistel kujutatud järgmised sammud.

- 1 Maski ettepanemine
- 2 Maski reguleerimine
- 3 Maski eemaldamine
- 4 Maski lahti võtmine
- 5 Maski kokkupanek

Pimedatele ja vaagnägijatest kasutajatele

Kasutusjuhend on elektronilisel kujul saadaval ka tootja veebisaidil.

2 Sissejuhatus

2.1 Kasutusotstarve

Maski JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV kasutatakse uneapnoe raviks ning mitteinvasiivseks ja elustamist mitte tagavaks hingamisabiks hingamispuidulikkusega patsientidel. See on ühenduselement patsiendi ja terapiaseadme vahel. Kasutage hingamisparaadita suu- ja ninamaski ainult koos terapiaseadmetega, millel on aktiivne väljahingamisklapp.

2.2 Vastunäidustused

Maski ei tohi kasutada patsientidel, kes kaaluvald < 30 kg.

Maski ei tohi kasutada järgmistes olukordades. Viivitamatu intubeerimise vajadus, teadvuse kaotus, akutne oksendamine.

Järgmistes olukordades tohib maski kasutada ainult äärmiselt ettevaatlakult. Muljumisjäljed ja akutused vigastused näonahal, nahaallergiad näopiirkonnas, näo või ninaneelu deformatsioon, akutne valu näopiirkonnas, piiratud või puuduv köharefleks, klaustrofobia, akutne iiveldus.

Mask ei sobi kasutamiseks koos nebulisaatoriga ega narkoosimaskina.

Kui te ei ole kindel, kas tegemist on mõne eespool nimetatud olukorraga, võtke ühendust oma meditsiinispetsialistiga. Pange tähele seadme kasutusjuhend loetletud vastunäidustusi.

2.3 Kõrvaltoimed

Maski kasutamisel võivad tekkida järgmised kõrvaltoimed: kinnine nina, kuiv nina, hommikune suukuuvin, kuivusetunne ninakõrvalurgetes, sidekesta ärritus, nahapunetus, muljumisjäljed näos, häiriv heli hingamisel.

Nende kõrvaltoimetite tekkimisel võtke ühendust meditsiinispetsialistiga.

2.4 Kliiniline kasu

Teraapiaseadme teraapilise toime edastamine patsiendile

3 Ohutus

⚠ HOIATUS. Ebaväliselt ohtlik olukord. Kui te järgmisi juhiseid ei järgi, võivad tagajärjeks olla rasked, pöördumatud või surmavad vigastused.

Vigastusoht kahjustatud või vananenud maski osade töttu

- ⇒ Kontrollige visuaalselt iga kord enne kasutamist ja iga kord pärast puhastamist. Vajaduse korral vahetage maski osad välja.
- ⇒ Jälgige kasutusaega (vt peatükki „Tehnilised andmed“).

CO₂ tagasihingamisest tingitud vigastusoht!

- ⇒ Kasutage maski ainult terapia ajal.
- ⇒ Kasutage maski ainult ettenähtud ravirõhu vahemikus.
- ⇒ Hooldaja peab jälgima patsiente, kes ei saa maski ise eemaldada.
- ⇒ Iga kord enne kasutamist kontrollige, kas hädaabi-väljahingamisklapi avad on vabad.
- ⇒ Ärge sulgege väljahingamissüsteeme.

Hapniku kasutamisest tingitud vigastusoht!

Hapnik vöh lädestuda riitele, voodipesule ja juustesse. Hapniku sissejuhtimine ilma kaitseadiseta vöh põhjustada tulekahju.

- ⇒ Kasutage hapnikukaitseklappi.
- ⇒ Järgige hapniku sissejuhtimissüsteemi kasutusjuhendit.
- ⇒ Ärge suitsetage.
- ⇒ Vältige lahtist leeki.
- ⇒ Tuulutage ruumi põhjalikult.
- ⇒ Ärge laske maskil öli ja rasvaineteega kokku puutuda.
- ⇒ Järgige seadme kasutusjuhendis toodud ohutussuuniseid.

Patsiendi alavarustatusest tingitud vigastusoht!

- ⇒ Aktiveerige seadmel alarõhu-/lekkealarmid.
- ⇒ Kasutage sobivas suuruses maski ja kontrollige maski istuvust.
- ⇒ Piiratud spontaanse hingamisega patsiendid vajavad järelevalvet.

Ebapiisavast puhastamisest tingitud vigastusoht!

- ⇒ Enne esmakordset kasutamist puhastage maski osad (vt peatükki „Puhamistamine ja hügieeniline töötlemine“).
- ⇒ Puhastage maski regulaarselt.
- ⇒ Kliinilises keskkonnas patsiendi vahetamisel: järgige dokumenti *Maskide töötlemisjuhend* (vt peatükki „Hügieeniline töötlemine“).

⚠ ETTEVAATUST! Ohtlik olukord. Kui te järgmisi juhiseid ei järgi, võivad tagajärjeks olla kerged või mõõdukad vigastused.

Vigastusoht allergia korral!

- Pange tähele maskil kasutatud materjale (vt peatükki „Materjalid“). Kasutage maski üksnes pärast meditsiinispetsialistiga konsulteerimist.
- Puhastusvahendi valimisel võtke arvesse võimalikke allergiaid.

4 Toote kirjeldus

Üksikud osad on kujutatud tiitellehel.

1	pearihmad	6	hädaabi-väljahingamisklapp
2	otsmikupolster	7	pöördotsak
3	otsmikutugi	8	maski korpus
4	lukustusröngas	9	pealisklamber
5	nurk	10	maskipadi

Ühilduvad seadmed

Mõne seadmekombinatsiooni puhul ei vasta tegelik rõhk ravirõhule, mida seade näitab. Laske seade meditsiinispetsialistil reguleerida nii, et maski tegelik rõhk vastaks ravirõhule. Reguleerida tuleks ravi ajal kasutatavat maskitüüpi.

Väljahingamissüsteem

Integreeritud väljahingamissüsteemiga maskidel on pilu, mille kaudu välja hingatud rõhk hajub.

Kasutage ilma integreeritud väljahingamissüsteemita (NV, lukustusröngas ja nurk (sinist värvil) maske ainult koos selliste seadmetega, millel on aktiivne väljahingamissüsteem ning alarapid ja ohutussüsteemid juhuks, kui seade lakkab toimimast. Väliste väljahingamissüsteemide kasutamise korral järgige vastavat kasutusjuhendit.

Hädaabi-väljahingamisklapp (AAV)

Kui seade lakkab töötamast, avaneb hädaabi-väljahingamisklapp ja patsient hingab ümbritsevat rõku.

Tõmbenöör (lisavarustus)

Tõmbenööri abil saab maski hädaolukorras kiiresti ja lihtsalt vabastada (vt joonist SOS).

5 Puastamine ja hügieeniline töötlemine

5.1 Maski puastamine

- Enne puastamist peske käed.
- Võtke mask lahti (vt joonist 4).
- Puastage maski käsitsi (max 30 °C, 1 ml örnatoomelisest puastusvahendit 1 l vees) alljärgneva tabeli kohaselt.

Maski osa	Sagedus	Toiming
kõik maski osad	iga päev	Leotage 15 minutit ja peske ning seejärel puastage 3 minutit pehme puastusharjaga.

Maski osa	Sagedus	Toiming
Pearihmad	iga nädal	Peske 15 minutit.

Kõiki osi (erand: nurk koos hädaabi-väljahingamisklapiga) võib puhastada kord nädalas nõudepesumasinas (max 70 °C, örnatoomeline nõudepesuvahend, max 90 minuti pikkune programm, ülemine korr, eraldi pesu).

- Loputage kõiki osi puhta veega.
- Laske kõigil osadel õhu käes kuivada.
- Kontrollige visuaalselt pragude ja deformatsiooni tuvastamiseks. Vahetage kahjustatud osad välja. Värvimutus ei kujuta endast ohtu
- Pange mask kokku (vt joonist 5).

5.2 Hügieeniline töötlemine (kliiniline keskkond)

Patsiendi vahetamise korral järgige dokumenti *Maskide töötlemisjuhend*. Selle dokumendi leiate tootja veebisaidilt. Soovi korral saadame teile selle dokumendi.

5.3 Jäätmekäitlus

Andke mask olmeprügina jäätmekäitusse. Kliinilises keskkonnas: andke mask haigla eeskirjade kohaselt jäätmekäitusse.

6 Törked

Tõrge	Põhjus	Abinõu
Survest tingitud valu näol	Mask on liiga tihedalt ümber.	Lödvendage pearihmu.
Öhk puhub silma	Mask on liiga lödvalt ümber.	Pingutage pearihmu.
	Mask ei sobi.	Võtke ühendust edasimüüjaga.
Ravirõhku ei saavutata.	Mask ei ole õigesti reguleeritud.	Reguleerige maski uuesti.
	Maskipadi on kahjustatud.	Vahetage maskipadi välja.
	Voolikusüsteem on kahjustatud.	Kontrollige voolikusüsteemi ja selle õiget paigutust.
	Ravirõhku ei saavutata.	Hädaabi-väljahingamisklap on defektne.
	Hädaabi-väljahingamisklap on defektne.	Vahetage hädaabi-väljahingamisklap välja.

7 Tehnilised andmed

	Hingamisaparaadiga	NV
Mõõtmned on millimeetrites (K x L x S)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Kaal	127 g	127 g
Surnud ruum	240 ml	240 ml
Voolikuühendus: koonus EN ISO 5356-1 kohaselt	Ø 22 mm (pistikkontakt)	Ø 22 mm (haardkontakt)
Voolutakistus 50 l/min juures		
100 l/min juures	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
AAV voolutakistus Sisheh. 50 l/min korral	0,6 hPa 0,8 hPa	-
Väljah. 50 l/min korral		
Tolerants: ±0,2 hPa		
AAV lülitusrõhk Avamine Sulgemine	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	-
Kasutusiga	5 aastat	
Kasutusaeg	Kuni 12 kuud ¹	
Ravirõhk	4–30 hPa	
Ette nähtud kahekohaline müräemissiooni väärthus ISO 4871 järgi:		
mürarõhutase müravõimsustase mõõtemääratus	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)	
Temperatuur: töö transport ja hoiustamine	+5 °C kuni +40 °C -20 °C kuni +70 °C	
Kohaldatud standardid	EN ISO 17510: 2020	
Toote klass MDR (EL) 2017/745 järgi	IIa	

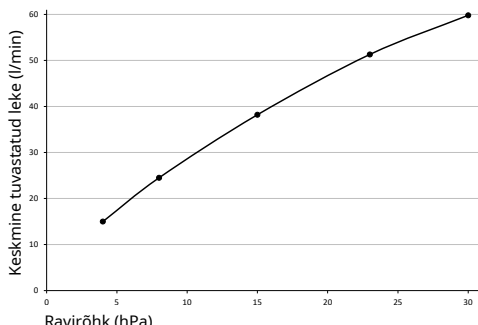
¹ Kasutusaeg sõltub puastamisest ja kasutatavast puastusvahendist, päevastest kandmisajast, ravirõhust ja individuaalsest higistamisest. Teise maskipadja kasutamine (valikuna kaasas) ei pikenda kasutusaega.

8 Materjalid

Ükski maski osa ei sisalda lateksit, PVC-d (polüvinüükloriid) ega DEHP-d (dietüülheksüülfatalat).

pearihmad	CO (puuvill), EL (elastaan), PA (polüamiid), P (polüester), PU (polüuretaan)
pealisklamber	PA (polüamiid), POM (polüoksümetüleen)
tõmbenöör	PET (polüetüleentereftalaatkiud), PA (polüamiid)
tõmbenööri klamber	PA (polüamiid), POM (polüoksümetüleen)
otsmikutugi	PA (polüamiid)
otsmikutoe vedru	SI (silikoon)
otsmikupolster	SI (silikoon)
lukustusröngas (köva komponent)	PP (polüpropüleen)
lukustusröngas (pehme komponent)	TPE (termoplastiline elastomeer)
maski korpus	PA (polüamiid)
maskipadi	SI (silikoon)
nurk	PA (polüamiid)
pöördotsak	PA (polüamiid)
hädaabi-väljahingamisklapp	SI (silikoon)
klapikinnitus	PP (polüpropüleen)

9 Rõhuvoolu kõver



10 Tähised ja sümbolid

Tootel, tarvikul või pakendil võivad olla all toodud tähised ja sümbolid.

Sümbol	Kirjeldus
	Toote tunnusnumber (ühtne meditsiiniseadmete tootemärgistus)
	Tellimisnumber

Simbolis	Aprėjimas
	Gamintojas ir, galbūt, pagaminimo data
UDI	Priemonės identifikavimo numeris (unikalus medicinos priemonės identifikatorius)
REF	Užsakymo numeris
MD	Žymi, kad gaminys yra medicinos priemonė
	Laikytis naudojimo instrukcijos
	Leidžiamasis temperatūros diapazonas transportuojant ir sandeliuojant
	Galima naudoti iki nurodytos datos
	Saugoti nuo saulės šviesos
LOT	Partijos numeris
	CE ženklas (patvirtina, kad gaminys atitinka galiojančias Europos direktyvas ir reglamentus)

11 Garantija

„Löwenstein Medical Technology“ klientui, kuris įsigijo naują originalų „Löwenstein Medical Technology“ gaminių arba kuriam „Löwenstein Medical Technology“ įmontavo atsarginę dalį, suteikia ribotą gamintojo garantiją pagal atitinkama gaminiiui taikomas garantines sąlygas toliau nurodytam garantiniam laikotarpiui nuo pirkimo datos. Garantijos suteikimo sąlygas galima pasižiūrėti gamintojo interneto puslapyje. Pasiteiravus galime Jums garantijos suteikimo sąlygas atsiųsti.

Atkreipkite dėmesį, kad bet kokie garantiniai įsipareigojimai ir atsakomybė netenka galios, jei nenaudojami naudojimo instrukcijoje rekomenduojami reikmenys arba originalios atsarginės dalys.

Jei turite garantinių pretenzijų, kreipkitės į Jus aptarnaujančią specializuotą prekybos įmonę.

Produktas	Garantiniai terminai
Kaukės, įskaitant reikmenis	6 mėnesiai

12 Atitikties deklaracija

Gamintojas „Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG“ (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Vokietija), pareiškia, kad gaminys išpildo atitinkamus Medicinos priemonių reglamento

(ES) 2017/745 reikalavimus. Visą atitikties deklaracijos tekstą rasite gamintojo interneto puslapyje.

ES teritorijoje: būdami naudotoju ir /arba pacientu, apie visus kilusius su gaminiu susijusius rimtus incidentus privalote pranešti gamintojui ir kompetentingai valstybinei institucijai.

1 Naudojimas

Kaukės naudojimui paveikslėliuose parodyti tokie veiksmai:

- 1 Kaukės uždėjimas
- 2 Kaukės sureguliacimas
- 3 Kaukės nuėmimas
- 4 Kaukės išardymas
- 5 Kaukės surinkimas

Akliems ir sunkiai matantiems naudotojams

Papildomai elektroninė naudojimo instrukcijos versija pateikta gamintojo interneto puslapyje.

2 Įvadas

2.1 Numatytoji paskirtis

Kaukė „JOYCEone Full Face“ / „JOYCEone Full Face NV“ naudojama miego apnėjai gydyti ir neinvasinei bei ne gyvybės palaikymo ventiliacijai pacientams su ventiliacijos nepakankamumu. Jos yra jungiamasis elementas tarp paciento ir terapiino prietaiso. Burns ir nosies kaukė „non vented“ galima naudoti tik kartu su terapiiniu prietaisu, kuriame yra aktyvus iškvėpimo vožtuvas.

2.2 Kontraindikacijos

Kaukės negalima naudoti pacientams, kurių svoris <30 kg.

Kaukės negalima naudoti tokiomis aplinkybėmis: priekius nedelsiant intubuoti, pacientui esant be sąmonės arba jam vėmiant.

Kaukė galima naudoti tik ypač atsargiai tokiomis aplinkybėmis: veido odoje esant mėlynų ir šviežių sužeidimų, veido srityje esant odos alergijos, esant veido ir nosiaryklės deformacijų, ūmii skausmu veido srityje, jei kosėjimo refleksas ribotas arba jo nėra, klaustrofobijos, ūmaus pykinimo atvejais. Kaukė netinka naudoti su purkštuvu arba kaip anestezijos kaukė.

Jei nesate tikri, ar viena iš šių situacijų taikytina ir Jums, kreipkitės į Jus prižiūrintį medicinos specialistą. Atkreipkite dėmesį į kontraindikacijas Jūsų prietaiso naudojimo instrukcijoje.

2.3 Šalutiniai poveikiai

Naudojant kaukę gali pasireikšti tokie šalutiniai poveikiai: užgulusi nosis, sausa nosis, ryta išsausėjusi burna, spaudimo jausmas sinusuose, junginės dirginimas, paraudusi oda, nuspaustos veido vietos, trukdantis garsas kvėpuojant.

Jei atsiranda tokie šalutiniai poveikiai, kreipkitės į Jus prižiūrintį medicinos specialistą.

2.4 Klinikinė nauda

Gydomojo terapiino prietaiso poveikio perdavimas pacientui

3 Sauga

⚠ ISPĖJIMAS! Ypatingai pavojinga situacija. Jei nepaisysite toliau pateiktų nuorodų, galimi sunkūs, negrūžtami arba mirtiniai sužalojimai.

Sužalojimo pavojus dėl apgadintų arba apkrautų kaukės dalii!

- ⇒ Kiekvieną kartą prieš naudodami ir po kiekvieno valymo apžiūrėkite. Jei reikia, pakeiskite kaukės dalis.
- ⇒ Atkreipkite dėmesį į naudojimo trukmę (žr. skyrių „Techniniai duomenys“).

Sužalojimo pavojus dėl gržtamojo CO₂ įkvėpimo!

- ⇒ Kaukė naudokite tik vykdomas terapijos metu.
- ⇒ Kaukė naudokite tik nurodytame terapijos slėgio diapazone.
- ⇒ Pacientus, kurie patys negali nusiuimti kaukės, privalo stebeti slaugytoja (-s).
- ⇒ Kiekvieną kartą prieš naudodami patikrinkite, ar laisvos avarinio iškvėpimo vožtuvu angos.
- ⇒ Neuždarykite iškvėpimo sistemų.

Sužalojimo pavojus naudojant deguonį!

Deguonis gali kauptis drabužiuose, patalynėje ir plaukuose. Deguonies įvedimas be apsauginio įrenginio gali sukelti gaisrą.

- ⇒ Naudokite deguonies saugos vožtuvą.
- ⇒ Laikykite deguonies įvedimo sistemos naudojimo instrukcijos.

Nerūkykite.

- ⇒ Venkite atviros liepsnos.
- ⇒ Gerai védinkite patalpą.
- ⇒ Saugokite kaukę nuo aliejų ir riebalų.
- ⇒ Laikykite prietaiso naudojimo instrukcijoje pateiktų saugos nuorodų.

Sužalojimo pavojus dėl nepakankamo paciento aprūpinimo!

- ⇒ Aktyvinkite prietaise per mažo slėgio ir nuotekio aliamus.
- ⇒ Naudokite tinkamo dydžio kaukę ir patikrinkite, ar ji gerai laikosi.
- ⇒ Pacientus su ribotu spontanišku kvėpavimu stebekite.

Sužalojimo pavojus dėl nepakankamo valymo!

- ⇒ Prieš naudodami pirmą kartą nuvalykite kaukės dalis (žr. skyrių „Valymas ir higieninis apdorojimas“).
- ⇒ Kaukė reguliarai valykite.
- ⇒ Keičiant pacientą klinikinėje aplinkoje: vadovaukites dokumentu *Kaukės apdorojimo instrukcija* (žr. skyrių „Higieninis apdorojimas“).

⚠ ATSARGIAI! Pavojinga situacija. Jei nepaisysite toliau pateiktų nuorodų, galimi lengvi arba vidutinio sunkumo sužalojimai.

Sužalojimo pavojus esant alergiją!

- Atkreipkite dėmesį į kaukei naudotas medžiagas (žr. skyrių „Medžiagos“). Kaukę naudokite tik pasitarę su medicinos specialistu..
- Parinkdami valiklį atkreipkite dėmesį į galimas alergijas.

4 Gaminio aprašymas

Atskirų dalių paveikslėlius rasite tituliniaiame puslapuje.

1	Galvos apraišas	6	Avarinis iškvėpimo vožtuvas
2	Kaktos paminkštinimas	7	Sukamoji mova
3	Kaktos atrama	8	Kaukés korpusas
4	Fiksacinis žiedas	9	Aprašo sagtis
5	Alkūnė	10	Kaukés pagalvė

Suderinami prietaisai

Kai kuriuose prietaisų deriniuose tikrasis slėgis neatitinka terapinio slėgio, kurį rodo prietaisais. Paveskite medicinos specialistui nustatyti prietaisą taip, kad tikrasis slėgis kaukėje atitiktų terapinį slėgį. Šį nustatymą reikėtų atlikti su to tipo kauke, kuri bus naudojama terapijos metu.

Iškvėpimo sistema

Kaukė su integruota iškvėpimo sistema yra plyšys, per kurį išteka iškvėptas oras.

Kaukes be integruotos iškvėpimo sistemos („NV“, mėlynos spalvos fiksacinis žiedas ir alkūnė) naudokite tik su prietaisais, kuriuose yra aktyvi iškvėpimo sistema ir alialarmai bei saugos sistemos, suveikiančios, jei prietais darbas kartais sutrikta. Naudodamai išorines iškvėpimo sistemas laikykite atitinkamos naudojimo instrukcijos.

Avarinis iškvėpimo vožtuvas (AAV)

Prietaisui sutrikus, avarinis iškvėpimo vožtuvas atsidaro ir pacientas kvėpuoja aplinkos oru.

Greito atpalaidavimo virvelė (pasirinktis)

Greito atpalaidavimo virvelė suteikia galimybę susidarius pavojingai situacijai greitai ir paprastai atskleisti kaukę (žr. pav. SOS).

5 Valymas ir higieninis apdorojimas

5.1 Kaukés valymas

- Prieš valydamis nusiplaukite rankas.
- Išardykitė kaukę (žr. 4 pav.).
- Rankomis (maks. 30 °C, 1 ml švelnaus valiklio 1 l vandens) nuvalykite kaukę, kaip nurodyta tolesneje lentelėje:

Kaukés dalis	Dažnis	Veiksmas
Visos kaukés dalys	Kasdien	Pamirkytį 15 minučių ir nuplauti ir 3 minutes valyti minkštū šepeteliu.
Galvos apraišas	Kas savaitę	Plauti 15 minučių.

Visas dalis (išskyrus alkūnę su avariniu iškvėpimo vožtuvu) galima kas savaitę išplauti indaplovėje (maks. 70 °C, švelnus indų ploviklis, maks. 90 minučių trukmės programa, viršutiniame krepšyje, be kitų daiktų).

- Visas dalis nuskalauskite švarių vandeniu.
- Palikite visas dalis išdžiūti ore.
- Apžiūrėkite, ar nėra jtrūkių ir deformacijų. Pažeistas dalis pakeiskite. Spalvos pokyčiai grėsmės nekelia.
- Surinkite kaukę (žr. 5 pav.).

5.2 Higieninis apdorojimas (klinikinė aplinka)

Keisdami pacientą vadovaukitės dokumentu *Kaukių apdorojimo instrukcija*. Dokumentą rasite gamintojo internetiniame puslapuje. Pasiteiravus galime Jums šį dokumentą atsiųsti.

5.3 Atliekų tvarkymas

Kaukę meskite prie buitinų atliekų. Klinikinėje aplinkoje: kaukę išmeskite pagal ligoninės taisykles.

6 Sutrikimai

Sutrikimas	Priežastis	Priemonė
Skaudžiai spaudžia veidą	Kaukė per stipriai užveržta.	Šiek tiek atpalaiduokite galvos apraišą.
Ties akimi skersvejis	Kaukė per daug palaida.	Daugiau priveržkite galvos apraišą.
	Kaukė netinka.	Kreipkitės į specializuotą prekybos įmonę.
Nepasiekiamas terapinis slėgis.	Kaukė nėra gerai sureguliuota.	Iš naujo sureguliuokite kaukę.
	Pažeista kaukés pagalvė.	Pakeiskite kaukés pagalvę.
	Pažeista žarnų sistema.	Patikrinkite žarnų sistemą ir ar ji gerai laikosi.
Nepasiekiamas terapinis slėgis.	Sugedes avarinis iškvėpimo vožtuvas.	Pakeiskite avarinį iškvėpimo vožtuvą.

7 Techniniai duomenys

	„Vented“	NV
Matmenys, mm (A x P x G)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Svoris	127 g	127 g
Neautros tūris	240 ml	240 ml
Žarnos jungtis: kūgis pagal EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (kištukas)	Ø 22 mm (lizdas)
Pasipriešinimas srautui prie 50 l/min prie 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
AAV pasipriešinimas srautui Įkvėp.prie 50 l/min Iškvép. prie 50 l/min Leidžiamasis nuokrypis: ±0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
AAV jungimo slėgis Atidarymas Uždarymas	≤0,5 hPa ≤0,8 hPa	- -
Naudojimo trukmė	5 metai	
Naudojimo laikas	Iki 12 mėnesių ¹	
Terapinis slėgis	4 hPa iki 30 hPa	
Nurodyta dviženkėlių triukšmo sklaidos vertė pagal ISO 4871: Garso slėgio lygis Garso galios lygis Neapibrėžtis	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)	
Temperatūra: Naudojant Transportuojant ir sandeliuojant	+5 °C iki +40 °C -20 °C iki +70 °C	
Taikytų standartai	EN ISO 17510: 2020	
Gaminio klasė pagal MPR (ES) 2017/745	IIa	

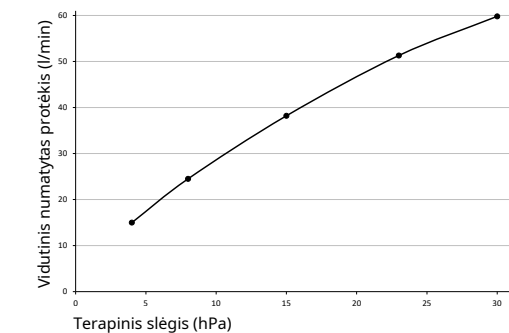
¹ Naudojimo laikas priklauso nuo valymo ir naudojamų valiklių, nuo kasdieninio dėvėjimo trukmės, nuo terapinio slėgio ir individualaus prakaitavimo. Antros kaukés pagalvės naudojimas (isigyjama papildomai) naudojimo laiko neprailgina.

8 Medžiagos

Visose kaukés dalyse nėra latekso, PVC (polivinilchlorido) ir DEHP (dietilheksilftalato).

Galvos apraišas	CO (medvilnė), EL (elastanas), PA (poliamidas) P (poliesteris), PU (poliuretanas)
Aprašo sagtis	PA (poliamidas), POM (polioksimetilenas)
Greito atpalaidavimo virvelė	PET (polietilentereftalato pluoštas), PA (poliamidas)
Greito atpalaidavimo virvelė sagtis	PA (poliamidas), POM (polioksimetilenas)
Kaktos atrama	PA (poliamidas)
Spyruoklė kaktos atramoje	SI (silikonas)
Kaktos paminkštinimas	SI (silikonas)
Fiksacinis žiedas (kietasis komponentas)	PP (polipropilenas)
Fiksacinis žiedas (minkštasis komponentas)	TPE (termoplastinis elastomeras)
Kaukés korpusas	PA (poliamidas)
Kaukés pagalvė	SI (silikonas)
Alkūnė	PA (poliamidas)
Sukamoji mova	PA (poliamidas)
Avarinis iškvėpimo vožtuvas	SI (silikonas)
Vožtuvu saugiklis	PP (polipropilenas)

9 Slėgio ir srauto charakteristikų kreivė

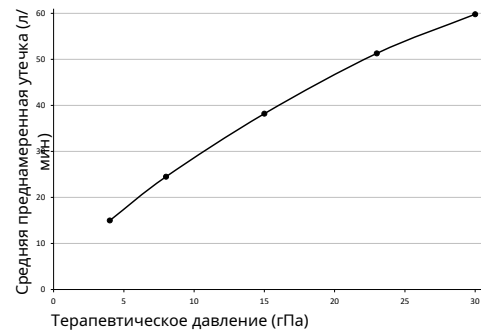


10 Ženklinimas ir simboliai

Ant gaminio, ant priedų arba ant pakuotės gali būti toliau nurodyti ženklai ir simboliai.

Упругий элемент налобника	СИ (силикон)
Налобная подушка	СИ (силикон)
Стопорное кольцо (твёрдый компонент)	ПП (полипропилен)
Стопорное кольцо (мягкий компонент)	ТПЭ (термопластичный эластомер)
Корпус маски	ПА (полиамид)
Подушка маски	СИ (силикон)
Уголок	ПА (полиамид)
Шарнирная втулка	ПА (полиамид)
Аварийный вых- одательный клапан	СИ (силикон)
Предохранитель клапана	ПП (полипропилен)

9 Кривая давление/поток



10 Маркировка и символы

На изделие, аксессуар или упаковку могут быть нанесены указанная далее маркировка и символы.

Символ	Описание
	Изготовитель и, по необходимости, дата изготовления
	Идентификационный номер изделия (единая маркировка медицинских изделий)
	Номер заказа
	Обозначение в качестве медицинского изделия
	Соблюдать инструкцию по пользованию

Символ	Описание
	Допустимый диапазон температур при транспортировке и хранении
	Применение возможно до указанной даты
	Беречь от солнечных лучей
	Номер партии
	Знак CE (подтверждает соответствие изделия действующим европейским директивам/инструкциям)

11 Гарантия

Компания Löwenstein Medical Technology представляет покупателю на новое оригинальное изделие Löwenstein Medical Technology и на установленную компанией Löwenstein Medical Technology запасную часть ограниченную гарантию изготовителя согласно действующим для соответствующего изделия гарантийным условиям и приведенным ниже гарантийным срокам, начиная с даты покупки. С гарантийными условиями можно ознакомиться на интернет-сайте изготовителя. По желанию мы вышлем вам эти гарантийные условия.

Имейте в виду, что любые гарантийные права и ответственность изготовителя теряют силу, если используются не рекомендованные в инструкции по пользованию аксессуары и неоригинальные запасные части.

С гарантийными рекламациями обращайтесь к местному авторизованному дилеру.

Изделие	Гарантийные сроки
Маски, включая принадлежности	6 месяцев

12 Сертификат соответствия

Настоящим изготовитель — фирма Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Deutschland) — заявляет, что изделие отвечает соответствующим положениям Директивы ЕС по медицинской продукции 2017/745. С полным текстом сертификата соответствия можно ознакомиться на интернет-сайте изготовителя.

В странах Евросоюза: являясь пользователем и/или пациентом, вы обязаны сообщать обо всех связанных с изделием серьезных происшествиях изготовителю и ответственному учреждению.

WM 680561 08/2024 EN-US, PL, HU, CS, SK, HR, RO, BG, SL, SR, LV, ET, LT, RU, MK, TH, MS, VI

1 Применение

Порядок использования маски представлен на следующих рисунках:

- 1 Надевание маски
- 2 Подгонка маски
- 3 Снятие маски
- 4 Разборка маски
- 5 Сборка маски

Для незрячих или слабовидящих пользователей

Инструкция по пользованию также доступна в электронной версии на интернет-сайте изготовителя.

2 Введение

2.1 Назначение

Маска JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV используется для лечения остановки дыхания во время сна и для неинвазивной и нежизнеобеспечивающей искусственной вентиляции легких у пациентов с вентиляционной дыхательной недостаточностью. Она служит в качестве соединительного элемента между пациентом и терапевтическим аппаратом. Ротоносовую маску non-vented можно использовать только в сочетании с терапевтическими аппаратами, имеющими активный вых-одательный клапан.

2.2 Противопоказания

Запрещается применять маску для пациентов весом меньше 30 кг.

В следующих ситуациях применять маску запрещается: необходимость немедленной интубации; потеря сознания; сильная рвота.

В следующих ситуациях разрешается применять маску только с особой осторожностью: следы на-давливания и значительные повреждения кожи лица, кожная аллергия в области лица, деформации лица или носоглотки; острые боли в области лица, ограниченный или отсутствующий кашлевой рефлекс, клаустрофobia, сильная тошнота. Маска не предназначена для использования с распылителем или в качестве анестетической маски.

Если вы предполагаете, что к вам может относиться одна из указанных ситуаций, обратитесь к медицинскому специалисту. Обратите внимание на противопоказания, приведенные в инструкции по пользованию аппаратом.

2.3 Побочные действия

При использовании маски возможны следующие побочные действия: заложенность носа, сухость в носу, сухость во рту по утрам, чувство давления в околоносовых пазухах, раздражение слизистой оболочки глаз, покраснение кожи, следы надавливания на лице, шумы при дыхании.

При появлении этих побочных действий обратитесь к медицинскому специалисту.

2.4 Клиническая польза

Передача терапевтического воздействия от аппарата искусственной вентиляции легких пациенту

3 Безопасность

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! Чрезвычайно опасная ситуация. Несоблюдение следующих указаний может повлечь за собой тяжкие, необратимые или смертельные травмы.

Опасность травмирования поврежденными или подвергнутыми нагрузкам компонентами маски!

- ⇒ Перед каждым применением и после каждой очистки выполните визуальный контроль. При необходимости заменяйте компоненты маски.
- ⇒ Соблюдайте срок пользования.(см. раздел «Технические характеристики»).

Опасность травмирования в результате обратного вдыхания CO₂!

- ⇒ Используйте маску только в ходе терапии.
- ⇒ Используйте маску только в указанном диапазоне терапевтического давления.
- ⇒ Пациенты, которые не способны самостоятельно снять маску, должны находиться под наблюдением младшего и среднего медперсонала.
- ⇒ Перед каждым применением проверьте, свободны ли отверстия аварийного вых-одательного клапана.
- ⇒ Не закрывайте вых-одательные системы.

Опасность травм при использовании кислорода!

Кислород может скапливаться в одежде, постельном белье и волосах. Подача кислорода без защитного устройства может стать причиной пожара.

- ⇒ Используйте предохранительный клапан для кислорода.
- ⇒ Соблюдайте инструкцию по пользованию системой подачи кислорода.
- ⇒ Не курите.
- ⇒ Избегайте использования открытого огня.
- ⇒ Как следует проветрите помещение.
- ⇒ Следите, чтобы на маске не было следов масла и жира.
- ⇒ Соблюдайте правила безопасности в инструкции по пользованию аппарата.

Опасность травмирования из-за недостаточного снабжения пациента воздухом!

- ⇒ Активируйте на аппарате сигнальное устройство пониженного давления/утечки.
- ⇒ Используйте маску подходящего размера и проверьте ее положение.

- ⇒ Пациенты с ограниченным спонтанным дыханием должны находиться под наблюдением.

Опасность травм вследствие недостаточной очистки!

- ⇒ Перед первым применением очистите компоненты маски (см. главу «Очистка и гигиеническая обработка»).
- ⇒ Регулярно очищайте ротоносовую маску.
- ⇒ При смене пациента в больничных условиях: соблюдайте требования документа *Инструкции по обработке ротоносовых масок* (см. раздел «Гигиеническая обработка»).

⚠ ОСТОРОЖНО! Опасная ситуация. Несоблюдение следующих указаний может повлечь за собой легкие или средней тяжести травмы.

Опасность травмирования в случае аллергических реакций!

- ⇒ Примите во внимание использованные в ротоносовой маске материалы (см. раздел «Материалы»). Пользуйтесь ротоносовой маской только по согласованию с медицинским специалистом..
- ⇒ При выборе средства очистки примите во внимание возможные аллергические реакции.

4 Описание изделия

Отдельные части изображены на титульной странице.

1	Оголовье	6	Аварийный вых- одательный клапан
2	Налобная подушка	7	Шарнирная втулка
3	Налобник	8	Корпус маски
4	Стопорное кольцо	9	Клипса ремней ого- ловья
5	Уголок	10	Подушка маски

Совместимые аппараты

При некоторых сочетаниях аппаратов фактическое давление в маске не соответствует предписанному терапевтическому давлению, которое показывает аппарат. Попросите медицинского специалиста отрегулировать комплект аппаратуры таким образом, чтобы фактическое давление в маске соответствовало терапевтическому давлению. Такая регулировка должна выполняться для того типа маски, который используется в ходе терапии.

Выхдательная система

В масках с встроенной выхдательной системой выхдаемый воздух выходит из специального зазора.

Маски без встроенной выхдательной системы (NV, стопорное кольцо и уголок синего цвета) разрешается использовать только с аппаратами, оснащенными активной выхдательной системой, а также соответствующими аварийными сигнализами и системами безопасности на случай выхода аппарата из строя. При использовании внешних выхдательных систем соблюдайте соответствующие инструкции по пользованию.

Аварийный выхдательный клапан (AAV)

При выходе аппарата из строя открывается аварийный выхдательный клапан, позволяя пациенту дышать окружающим воздухом.

Шнур для быстрого снятия (опция)

Шнур для быстрого снятия обеспечивает в экстренных ситуациях быстрое и простое размыкание маски (см. рис. SOS).

5 Очистка и гигиеническая обработка

5.1 Очистка маски

1. Перед очисткой вымойте руки.
2. Разобрать маску (см. рис. 4).
3. Очистите ротоносовую маску вручную (макс. 30 °C, 1 мл мягкого моющего средства на 1 л воды) согласно следующей таблице:

Деталь маски	Периодичность	Действие
Все детали маски	Ежедневно	Замочить на 15 минут и промыть, чистить 3 минуты мягкой щеткой.
Оголовье	Еженедельно	Промывать в течение 15 минут.

Все детали (исключение: уголок с аварийным выхдательным клапаном) можно ежедневно мыть в посудомоечной машине (макс. 70 °C, мягкое моющее средство, макс. длительность программы 90 минут, верхняя корзина, отдельный режим мойки).

4. Промыть все детали чистой водой.
5. Просушить все части на воздухе.
6. Провести визуальный контроль на предмет трещин и деформаций. Заменить поврежденные детали. Изменения цвета не являются опасными.
7. Собрать маску (см. рис. 5).

5.2 Гигиеническая обработка (больничные условия)

При смене пациента следуйте указаниям в документе *«Инструкции по обработке ротоносовых масок»*. Документ доступен на интернет-сайте изготовителя. Мы можем выслать документ по запросу.

5.3 Утилизация

Утилизируйте выхдательную маску вместе с бытовыми отходами. В больничных условиях: утилизируйте маску согласно правилам медицинского учреждения.

6 Неисправности

Неисправность	Причина	Действие
Боль от на- давливания на лицо	Маска слиш- ком плотно прилегает к лицу.	Ослабьте оголо- вье.
Струя воздуха в глаза	Маска сидит слишком сво- бодно.	Затяните оголо- вье потуже.
	Маска не под- ходит.	Обратитесь к ав- торизованному дилеру.
	Не достигает- ся терапевти- ческое давле- ние.	Маска непра- вильно отре- гулирована. Повреждена подушка мас- ки. Повреждена система труб- ок.
Не достигает- ся терапевти- ческое давле- ние.	Неисправен аварийный выхдатель- ный клапан.	Замените ава- рийный выхдатель- ный клапан.

	Вентилируе- мая	NV
Аэродинамиче- ское сопротив- ление AAV	0,6 гПа	-
Вдох при 50 л/ мин	0,8 гПа	-
Выдох при 50 л/ мин		
Допуск: ±0,2 гПа		
Давление сраба- тивания AAV		
Открыть	≤ 0,5 гПа	-
Закрыть	≤ 0,8 гПа	-

Срок службы	5 лет
Срок пользования	до 12 месяцев ¹⁾
Терапевтическое давление	4-30 гПа
Указанное двузначное зна- чение шумовыделения со- гласно ISO 4871: Уровень звукового давления	19 дБ(А) 27 дБ(А)
Уровень звуковой мощности	3 дБ(А)
Погрешность	
Температура: при эксплуатации	от +5 °C до + 40 °C
Транспортировка и хране- ние	от -20 °C до +70 °C
Применимые стандарты	EN ISO 17510: 2020
Класс продукта согласно Инструкции Евросоюза для медицинской продукции (MDR) 2017/745	IIa

¹⁾ Срок пользования зависит от очистки и используемого моющего средства, ежедневной продолжительности ношения, терапевтического давления и индивидуального потоотделения. Использование второй подушки маски (приобретается отдельно) не продлевает срок пользования.

7 Технические характеристики

	Вентилируе- мая	NV
Размеры, мм (высота x шири- на x глубина)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Масса	127 г	127 г
Объем мертвого пространства	240 мл	240 мл
Подключение трубки: конус со- гласно EN ISO 5356-1	Ø 22 мм (ште- кер)	Ø 22 мм (разъ- ем)
Аэродинамиче- ское сопротив- ление при 50 л/мин		
	0,3 гПа	0,03 гПа
	0,7 гПа	0,11 гПа

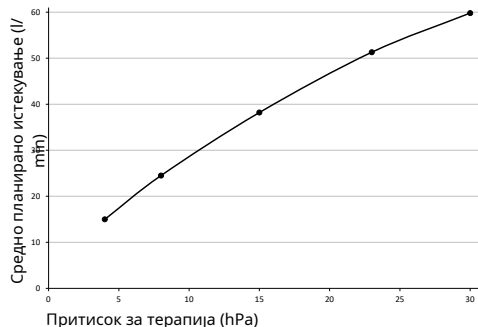
Оголовье	Хл (хлопок), ЭЛ (эластан), ПА (полиамид), П (полиэстер), ПУ (полиуретан)
Клипса ремней ого- ловья	ПА (полиамид), ПОМ (полиоксиметилен)
Шнур для быстрого снятия	ПЭТ (волокно полизиэтилен-терефталата), ПА (полиамид)
Зажим шнура для быстрого снятия	ПА (полиамид), ПОМ (полиоксиметилен)
Налобник	ПА (полиамид)

8 Материалы

Все детали ротоносовой маски не содержат латекс, ПВХ (поливинилхлорид) и ДЭГФ (диэтилгек-
силфаталат).

Вентил за издишување во итен случај	СИ (силикон)
Блокада на вентилот	ПП (полипропилен)

9 Криза на притисок-проток



10 Ознаки и симболи

Следниве ознаки и симболи може да се најдат на производот, на додатоците или на пакувањата.

Симбол	Опис
	Производител и по потреба датум на производство
	Идентификациски број на производот (единствена идентификација на производот за медицински производи) (ЕУ) 2017/745. Целосниот текст на изјавата за сообразност ќе го добиете на интернет-страницата на производителот.
	Број на нарачка
	Го означува производот како медицински производ
	Имајте го предвид упатството за употреба
	Дозволен температурен опсег за транспорт и складирање
	Може да се користи до наведениот датум
	Чувайте од сончева светлина
	Број на серија
	СЕ-ознака (потврдува дека производот соодветствува на важечките европски директиви/прописи)

11 Гаранција

Löwenstein Medical Technology му дава на купувачот на нов оригинален производ Löwenstein Medical Technology и заменски дел инсталриран од Löwenstein Medical Technology ограничена гаранција од производителот во согласност со условите за гаранција што се применуваат за соодветниот производ и гарантните периоди наведени подолу од датумот на купување. Условите за гаранција може да се повикаат на интернет-страницата на производителот. По желба дополнително ќе ви ги испратиме условите на гаранцијата.

Имајте предвид дека се губи какво било право на барање гаранција, доколку не се користат ниту додатоците препорачани во упатството за употреба ниту оригиналните резервни делови. Во случај на гаранција обратете се кај вашиот стручен дилер.

Производ	Гарантни периоди
Маски со вклучени додатоци	6 месеци

12 Изјава за сообразност

Со ова, производителот Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsalsweg 40, 22525 Hamburg, Deutschland) изјавува дека производот соодветствува на релевантните одредби на Регулативата за медицински производи (ЕУ) 2017/745. Целосниот текст на изјавата за сообразност ќе го добиете на интернет-страницата на производителот.

Во ЕУ: Како корисник и/или пациент, на производителот и овластениот орган мора да му ги пријавите сите сериозни инциденти што се случиле во врска со производот.

WM 680561 08/2024 EN-US, PL, HU, CS, SK, HR, RO, BG, SL, SR, LV, ET, LT, RU, MK, TH, MS, VI

1 Употреба

На следните се прикажани следните чекори за употреба на маската:

- 1 Ставање на маската
- 2 Поставување на маската
- 3 Вадење на маската
- 4 Расклопување на маската
- 5 Составување на маската

За слепи и корисници со оштетени вид

Упатството за употреба дополнително е достапно во електронска форма на интернет-страницата на производителот.

2 Вовед

2.1 Намена

Маската JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV се користи за третирање на нокна апнеа и за неинавизна вентилација, како и за вентилација што не одржува во живот на пациенти со вентилаторна инсуфицијација. Таа служи како елемент за поврзување помеѓу пациентот и уредот за терапија. Користете ја маската за уста и нос без вентилација само во комбинации со уреди за терапија што имаат активен вентил за издишување.

2.2 Контраиндикации

Маската не смее да се користи кај пациенти со тежина $< 30 \text{ kg}$.

Маската не смее да се користи во следниве ситуации: потреба од непосредна интубација, несвестица, акутно повраќање.

Маската смее да се користи само со посебно внимание во следниве ситуации: точки од притисок и акутни повреди на кожата на лицето, алергии на кожата во областа на лицето, деформитети на лицето или назофаринксот, акутна болка во областа на лицето, ограничен или непостоечки рефлекс на кашлање, клаустрофобија, акутна мачнина.

Маската не е соодветна за употреба со небулизатор или како маска за анестезија. Доколку не сте сигурни дали некоја од овие ситуации се однесува на вас, контактирајте со вашето медицинско лице. Имајте ги предвид контраиндикациите во упатството за употреба на вашиот уред.

2.3 Нус појави

При употреба на маската може да се појават следниве нус појави: затнат нос, сув нос, утринска сувост на устата, чувство на притисок во синусите, иритација на конкутивата, црвенила на кожата, точки од притисок на лицето, вознемирувачки звуци при дишењето.

При настанување на овие нус појави, контактирајте со Вашето медицинско лице.

2.4 Клиничка корист

Пренесување на терапевтската ефикасност на уредот за терапија на пациентите

3 Безбедност

ПРЕДУПРЕДУВАЊЕ! Исклучително голема опасна ситуација. Ако не ги почитувате следните напомени, може да дојде до тешки, неповратни или фатални повреди.

Опасност од повреда поради оштетени или користени делови на маската!

- ⇒ Пред секоја употреба и по секое чистење извршете визуелна проверка. Заменете ги деловите на маската доколку е потребно.
- ⇒ Почитувајте го рокот на употреба (види го поглавјето Технички податоци).

Опасност од повреда поради повторно вдишување CO_2 !

- ⇒ Користете ја маската само при тековна терапија.
- ⇒ Користете ја маската само во наведениот опсег на притисок за терапија.
- ⇒ Пациентите што не може сами да ја извадат маската мора да бидат под надзор на медицински персонал.
- ⇒ Пред секоја употреба, проверете дали се слободни отворите на вентилот за издишување во итен случај.
- ⇒ Не ги затворајте системите за издишување.

Опасност од повреда поради употребата на кислород!

Кислородот може да се наталожи во облеката, постелништа и косата. Воведувањето кислород без заштитен уред може да доведе до пожар.

- ⇒ Користете безбедносен вентил за кислород.
- ⇒ Почитувајте го упатството за употреба на системот за воведување кислород.
- ⇒ Не пушете.
- ⇒ Избегнувајте отворен орган.
- ⇒ Добро проветрувайте ја просторијата.
- ⇒ Држете ја маската без масло и масти.

Имајте ги предвид безбедносните напомени во упатството за употреба на уредот.

Опасност од повреда поради недоволна нега на пациентот!

- ⇒ Активирајте ги алармите за вакуум/истекување на уредот.
- ⇒ Користете соодветна големина на маската и проверете дали е цврсто поставена.
- ⇒ Надгледувајте ги пациентите со ограничено спонтано дишење.

Опасност од повреда поради недоволно чистење!

- ⇒ Пред првата употреба, исчистете ги деловите на маската (види во поглавјето Чистење и хигиенска подготовка).

- ⇒ Чистете ја редовно маската.
- ⇒ При менување пациенти во клиничка средина: следете го документот Упатство за повторна подготвока на маските (види поглавје Хигиенска подготовка).

ВНИМАНИЕ! Опсна ситуация. Ако не ги почитувате следниве напомени, може да дојде до лесни или средни повреди.

Опасност од повреди при алергии!

- ⇒ Имајте ги предвид користените материјали од маската (види го поглавјето Материјали). Користете ја маската само по консултација со медицинското лице. .
- ⇒ При изборот на детергентот имајте ги во предвид можните алергии.

4 Опис на производот

Приказ на поединечните делови може да најдете на насловната страница.

1	Појас за глава	6	Вентил за издишување во итен случај
2	Перниче за чело	7	Ротирачки ракав
3	Потпора за чело	8	Тело на маската
4	Безбедносен прстен	9	Клип на појасот
5	Лакот	10	Перница за маска

Компабилни уреди

Кај некои комбинации на уредите, вистинскиот притисок не одговара на притисокот за терапија, што го прикажува уредот. Уредот нека го постави медицинско лице, така што вистинскиот притисок во маската ќе одговара на притисокот за терапија. Оваа поставка би требало да следи со типот на маска што се користи за време на терапијата.

Систем за издишување

Маските со интегриран систем за издишување имаат отвор низ кој излегува издишаниот воздух.

Маските без интегриран систем за издишување („Без вентилација (NV)“, безбедносен прстен и лакот во сина боја) користете ги само со уреди што поседуваат активен систем за издишување и располагаат со аларми и безбедносни системи за евентуален дефект на уредот. При користењето на надворешни системи за издишување, имајте го предвид придржното упатство за употреба.

Вентил за издишување во итен случај (AAV)

При дефект на уредот, вентилот за издишување во итен случај се отвора и пациентот дише надворешен воздух.

Отворач на маската (опционално)

Отворачот на маската овозможува брзо и едноставно откопчување на маската во итни ситуации (види слика SOS).

5 Чистење и хигиенска подготвока

5.1 Чистење на маската

1. Пред чистење, измијте ги рацете.
2. Расклопете ја маската (види слика 4).
3. Маската мијте ја рачно (макс. 30 °C, 1 ml благ детергент на 1 l вода) според следнава табела:

Делови на маска	Фреквенција	Дејство
Сите делови на маска	дневно	Потопете 15 минути и измијте и исчистете 3 минути со мека четка за чистење.
Појас за глава	седмично	Измијте 15 минути.

Сите делови (исклучок: лакотот со вентилот за издишување) во итен случај може да се мијат седмично во машината за садови (макс. 70 °C, благ детергент за садови, макс. 90 минути времетраење на програма, горна корпа, посебен циклус на плакнење).

4. Исплакнете ги сите делови со чиста вода.
5. Оставете ги сите делови да се исушат на воздух.
6. Извршете визуелна проверка за пукнатини и деформации. Заменете ги оштетените делови. Промените на бојата се безопасни.
7. Составете ја маската (види слика 5).

5.2 Хигиенска подготвока (клиничка средина)

Во случај на промена на пациенти, следете го документот Упатство за повторна обработка на маските. Документот ќе го најдете на интернет-страницата на производителот. По желба, ќе ви го испратиме документот.

5.3 Исфрлање

Не фрлате ја маската во домашниот отпад. Во клиничка средина: фрлате ја маската според болничките прописи.

6 Пречки

Пречка	Причина	Мерка
Болка од притисок на лицето	Маската е премногу тесна.	Олабавете го појасот за глава.
Дува воздух во окото	Маската е премногу лабава.	Затегнете го појасот за глава.
	Маската не одговара.	Контактирајте со стручен дилер.

Пречка	Причина	Мерка
Не се постигнува притисок за терапија.	Маската не е правилно поставена.	Повторно поставете ја маската.
	Перницаца за маска е оштетена.	Заменете ја перницаца за маска.
	Системот на црева е оштетен.	Проверете го системот на црева и правилната поставеност на системот на црева.
Не се постигнува притисок за терапија.	Вентилот за издишување во итен случај е дефектен.	Заменете го вентилот за издишување во итен случај.

Рок на употреба	До 12 месеци ¹
Притисок за терапија	4 hPa - 30 hPa
Наведена двоцифрена вредност на емисија на бучава според ISO 4871: Ниво на звучен притисок Ниво на звучна моќност Фактор на несигурност	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Температура: Работа Транспорт и складирање	+5 °C до +40 °C -20 °C до +70 °C
Применети стандарди	EN ISO 17510: 2020
Клас на производ според MDR (EU) 2017/745	IIa

¹ Рокот на употреба зависи од чистењето и употребениот детергент, од дневното времетраење на носење, од притисокот за терапија и од индивидуалната секреција на пот. Користењето на втората перница за маса (опционално содржана) не го продолжува рокот на употреба.

7 Технички податоци

	Со вентилација	Без вентилација
Димензии во mm (В x Ш x Д)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Тежина	127 g	127 g
Волумен на мртвот простор	240 ml	240 ml
Приклучок за црево: конус според EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (машки)	Ø 22 mm (женски)
Отпорност на проток при 50 l/min при 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Отпорност на проток на вентил за издишување Вдиш. при 50 l/min. Издиш. при 50 l/min.	0,6 hPa 0,8 hPa	-
Прекинувачки притисок на вентил за издишување Отвори Затвори	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	-

Појас за глава	ЦО (памук), ЕЛ (еластан), ПА (полиамид), П (полиестер), ПУ (полиуретан)
Клип на појасот	ПА (полиамид), ПОМ (полиоксиметилен)
Отворач на маската	ПЕТ (полиетилен терефталат влакна), ПА (полиамид)
Клип на отворач на маската	ПА (полиамид), ПОМ (полиоксиметилен)
Потпора за чело	ПА (полиамид)
Пружина на потпората за чело	СИ (силикон)
Перниче за чело	СИ (силикон)
Безбедносен прстен (тврда компонента)	ПП (полипропилен)
Безбедносен прстен (мека компонента)	ТПЕ (термопластичен еластомер)
Тело на маската	ПА (полиамид)
Перница за маска	СИ (силикон)
Лакот	ПА (полиамид)
Ротирачки ракав	ПА (полиамид)

Животен век	5 години
-------------	----------



ประกันที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องและระยะเวลาการับประกันที่แสดงตนလ่วงหน้าจากวันนี้เชื่อ เงื่อนไขการรับประกันอยู่ได้ใช้ชื่อผู้ผลิต เมื่อมีการร้องขอ เราชงส์เงื่อนไขการรับประกันไปให้คุณด้วย

โปรดทราบว่าการเรียกร้องรับประกันและความรับผิดชอบ ได้จะเป็นไปอย่างไรไม่มีการร้องขอปกรณ์เสริมที่แนะนำในคำแนะนำนี้หากใช้งานหรือจะให้แล้วแต่"

ในกรณีที่มีการเคลื่อนไหวของประกัน โปรดติดต่อตัวแทน จำหน่ายที่ซื้อขายของคุณ

ผลิตภัณฑ์	ระยะเวลาการรับประกัน
หน้ากากรวมอปกรอล์ลสเตริม	6 เดือน

12 คำประกาศความสอดคล้อง

ผู้ผลิต Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsbergsweg 40, 22525 Hamburg, Germany) ขอประกาศในที่นี้ว่าผลิตภัณฑ์ที่เป็นไปตามข้อกำหนดที่เกี่ยวข้องของกฎระเบียบอุปกรณ์ทางแพทย์ (EU) 2017/745 ข้อความประการความสอดคล้องจึงเป็นเท็จอยู่บนใบเซอร์ของผู้ผลิต ในสหภาพยุโรป: ในหมายผู้ใช้และ/หรือผู้ป่วย คุณดังรายยานาเหตุการณ์ข้างต้นได้คาดเดินเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ต่อผู้ผลิต และขอว่าหมายนี้เริ่มใช้หลัง

1 การจัดการ

การจัดการหน้ากากมีขั้นตอนตามรูปภาพดังต่อไปนี้

- 1 ใส่หน้ากาก
 - 2 ปรับหน้ากาก
 - 3 ถอดหน้ากาก
 - 4 ถอดประคบรอบหน้ากาก

5 ประกอบหน้ากาก
สำหรับผู้ใช้ที่ตานอดและมีความบกพร่องทางการมองเห็น
มีคุณภาพใช้งานมีอยู่ในเวอร์ชันอิเล็กทรอนิกส์บนเว็บไซต์
ผู้ผลิต

2 បញ្ជា

2.1 วัตถุประสงค์การใช้งาน

หน้ากาก JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face ใช้เพื่อรักษาภาวะหยุดหายใจขณะหลับและเพื่อช่วยหายใจแบบบีบกล้าวเข้าร่างกายารมณ์ใช้เพื่อช่วยหายใจชั่วคราวกรณีที่ปั๊มมิลเลอร์การหายใจเกิดกังวลหรือกระตุ้นให้เป็นกังวลของบีบอ่อนต่อระหว่างน้ำปัสสาวะอุบลภัยก่อให้เกิด ไข้หนึ่งปีดปากและวูบแกะในมีเชื้องั้นนานาอาการร่วมกับอุบลภัย บ้ามัดที่มีว่าลูกหายใจออกยาก

2.2 ข้อที่-

ห้ามใช้หน้ากากกันปู๋ป่วยที่มีน้ำหนักน้อยกว่า 30 กก.
ในสถานการณ์ดังต่อไปนี้ ห้ามใช้หน้ากากได้ขาด: ภาวะต่ำ
ลงคอหรือหายใจ ทางสูตรอาเจียนเลือดพลัน
ในสถานการณ์ดังต่อไปนี้ ควรใช้หน้ากากด้วยความระมัดระวัง
เป็นพิเศษ: แมลงดัดกับและกระบากดีบึกที่ผิวน้ำเลือดพลั้ง
ภูมิแพ้ผิวน้ำเลือดพลั้งในหน้า ใบหน้าหรือไฟฟ์ร่องหลังมูกดีบึก
ปวดบริเวณใบหน้าเลือดพลั้ง อาการไอของพร่องหรือขาด
ไป โรคคลั่งไก่แคน คลื่นไส้เลือดพลั้ง¹
หน้ากากไม่เหมาะสมสำหรับใช้ร่วมกับเครื่องพ่นยาหรือใช้เป็น²
หน้ากากด้วยยาสลบ
หากไม่แน่ใจว่าสถานการณ์เหล่านี้คือร้ายข้องกับตนหรือไม่
โปรดติดต่อผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ของคุณ คำนึงถึงข้อห้ามใช้ในคดีมือการใช้งานอุปกรณ์ของคุณ

2.3 ผลข้างเคียง

ผลข้างเคียงต่อไปนี้อาจเกิดขึ้นได้เมื่อใช้หน้ากาก: คัดจมูก
จมูกแห้ง ปากแห้ง ในตอนเช้า รู้สึกถึงแรงกดในโพรงจมูก
ระคายเคืองของเยื่อบุต่ำ ผื่นแดง กัดจุดบนใบหน้า เสียง
รบกวนเมื่อยาหอยใจ

หากเกิดผลข้างเคียงเหล่านี้ โปรดติดต่อผู้เชี่ยวชาญทางแพทย์ของคุณ

2.4 ประโยชน์ของการแพพ

การถ่ายโอนประสิทธิภาพการรักษาของอุปกรณ์บำบัดไปปั่นปวย

3 ความปลอดภัย

⚠️ คำเตือน! สถานการณ์ที่เป็นอุบัติรายอย่างยิ่ง หากใช้บริการตามค่าน้ำสำหรับอุปกรณ์ อาจเกิดการบาดเจ็บสาหัส การบาดเจ็บนี้ไม่สามารถรักษาสู่สภาพเดิมได้ หรืออาจบกพร่องในสิ่งที่ต้องการ



เลี่ยงต่อการได้รับบาดเจ็บจากขึ้นส่วนหน้าปากที่เสียหายหรือใช้งานหนัก!

- ⇒ ดำเนินตรวจสอบด้วยสายตาต่อก่อนใช้งานและหลังการทํางานสามารถลดเวลาการใช้งาน เปลี่ยนชิ้นส่วนหน้ากาก หากจำเป็น
 - ⇒ ตรวจสอบระยะเวลาการใช้งาน (ถูกบําบัดอยู่แล้ว) ของอุปกรณ์
 - ⇒ อันตรายจากการนำเข้าสู่อากาศ CO₂ ข้อนอกลับ!
 - ⇒ ใช้หน้ากากเพื่อป้องกันเชื้อโรค
 - ⇒ ใช้หน้ากากอนามัยในช่วงความดันบําบัดอยู่เท่านั้น
 - ⇒ ผู้ป่วยที่ไม่สามารถอดทนหากออกแรงได้ควรได้รับการดูแลเฉพาะรายบุคคล
 - ⇒ ก่อนใช้งานแต่ละครั้ง ให้ตรวจสอบว่าช่องเปิดของวาล์วหายใจออกถูกเจ็บไม่มีรอยเปิดกวน
 - ⇒ ห้ามปิดระบบหายใจออก

เสียงต่อการได้รับบำนาญเงินจากการใช้ออกซิเจน!
ออกซิเจนจะสะสมในเลือดผ้า เครื่องนอน และเสื้อผ้าได้ การ
ถ่ายออกซิเจนโดยไม่มีอุปกรณ์ป้องกันอาจทำให้เกิดเพลิงไหม้
ได้

- ⇒ ใช้เวลา冗長 กวักออกซิเจน
 - ⇒ ปฏิบัติตามค่ามือการใช้งานของระบบส่งออกซิเจน
 - ⇒ ท้ามสูบหูหรือ
 - ⇒ หลีกเลี่ยงบริเวณที่มีไฟ
 - ⇒ ระยะอากาศให้น้อยให้เพียงพอ
 - ⇒ รักษาหน้ากากให้ไม่มีน้ำมันและสารระบี
 - ⇒ ปฏิบัติตามคำแนะนำด้านความปลอดภัยในคู่มือการใช้งานของไพรอร์อยล์

เสียงต่อการได้รับบาดเจ็บเนื่องจากผู้ป่วยได้รับ
ออกซิเจนไม่เพียงพอ!

- ⇒ เปิดใช้งานการเตือนแรงดันต่ำ/การร้าวเหล็กอุปกรณ์
 - ⇒ ใช้ขนาดหน้ากากที่เหมาะสมและตรวจสอบความพอดีในการสวมใส่
 - ⇒ ฝ่าระวังผู้ป่วยที่มีความบกพร่องทางการหายใจเสียงต่อการไดรรับบาดเจ็บเนื่องจากภาระความสะอาดไม่เพียงพอ!
 - ⇒ ทำความสะอาดชั้นส่วนหน้ากากก่อนใช้งานครั้งแรก (โปรดดูบทการทารักษาความสะอาดและการเตรียมการอย่างถูกต้องไว้)
 - ⇒ ทำความสะอาดหน้ากากอย่างสม่ำเสมอ
 - ⇒ เมื่อเบริลเลี่ยนผู้ป่วยในคลินิก: โปรดปฏิบัติตามเอกสารคำแนะนำในการเตรียมหน้ากากลับมาใช้ซ้ำ (โปรดดูบทการเตรียมการอย่างถูกต้องไว้)

⚠️ ระวัง! สุนัขอาจกัดคนได้หากไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำด้านล่าง

เสียงต่อความเจ็บปีนังความแพ้

- ⇒ โปรดสังเกตว่าสิ่งที่ใช้ทำหน้ากาก (ผูกบ瓦สค์) ใช้หัวหน้ากากหลังจากปรึกษาด้วยข้อมูลทางการแพทย์แล้วก่อนท่านนั้น.
 - ⇒ โปรดพิจารณาถึงอุปกรณ์เพิ่มที่อาจเกิดขึ้นเมื่อเลือกน้ำยาทำความสะอาด

4 คำอธิบายผลิตภัณฑ์

สามารถดูภาพของส่วนประกอบแต่ละส่วนได้ในหน้าแรก

1	ແລບຄາດຕີຮະກ	6	ວາລ່ວຫາຍໃຈອອກຈຸກເຈັນ
2	ແຜ່ນຮອງໜ້າກາກ	7	ປລອກທິມນ

3	โครงรับแผ่นรองหน้า ผาก	8	ตัวหน้าผาก
4	แหวนล็อก	9	คลิปปรับสายรัด
5	ข้อต่อ	10	หมอนรองหน้าผาก

อุปกรณ์ที่เข้ากันได้

สำหรับการใช้อุปกรณ์บางอย่างรวมกัน ความดันเริ่งจะไม่สอดคล้องกับความดันบ่ามัดที่อุปกรณ์แสดง ให้ผู้ใช้เข้าใจถูก การแพทช์ปั๊บอุปกรณ์เพื่อให้ความดันเริ่งในหน้าผากสอดคล้องกับความดันบ่ามัด ควรปรับให้เหมาะสมกับประเภทของหน้าผากที่จะใช้ในระหว่างการบีบข้อง

ระบบหายใจออก

หน้าผากที่มีระบบหายใจออกในตัวมีช่องว่างให้อากาศที่หายใจออกเลี้ยดออกออกไป

ใช้หน้าผากที่ไม่มีระบบหายใจออกในตัว ("NV", แหวนล็อกและข้อต่อชีพหายใจ) ร่วมกับอุปกรณ์ที่มีระบบหายใจออกที่ทำงานและระบบหูดูดอุณหภูมิและระบบควบคุมปลดดักในกรณีที่อุปกรณ์ขัดข้องเกินต้น เมื่อใช้ชุดหายใจออกภายนอก ให้ปั๊บดิตามคู่มือการใช้งานที่ระบุข้อง

ภาชนะหายใจออกจุกเงิน (AAV)

หากอุปกรณ์ขัดข้อง ว่าล์วหายใจออกจุกเงินจะเปิดขึ้นและผู้ป่วยสามารถหายใจจากอากาศแวดล้อมเข้าไปได้

ริปคอร์ด (ตัวเลือกเสริม)

ริปคอร์ดจะช่วยให้ปลดล็อกหน้าผากได้อย่างรวดเร็วและง่ายดายในสถานการณ์ฉุกเฉิน (กรูป SOS)

5 การทำความสะอาดและการเตรียมการอย่างถูกสุขอนามัย

5.1 ทำความสะอาดหน้าผาก

1. สั่งเมื่อก่อนทำความสะอาด

2. กดประกลบหน้าผาก (กรูป 4)

ทำความสะอาดหน้าผากด้วยมือ (สูงสุด 30 °C, น้ำยาทำความสะอาดอ่อน ๆ 1 มล. ต่อนา 1 ลิตร) ตามตารางต่อไปนี้:

ชั้นส่วนหน้าผาก	ความถี่	การทำ
ชั้นส่วนหน้าผากกั้งหมวด	ทุกวัน	แซะไว้ 15 นาที และวึงค่อยล้างและทำความสะอาดด้วยแปรงชนอ่อน 3 นาที
สายรัดศีรษะ	ทุกสัปดาห์	ล้าง 15 นาที

ชั้นส่วนทั้งหมด (ยกเว้น: ข้อต่อที่มีว่าล์วหายใจออกจุกเงิน) สามารถทำความสะอาดในเครื่องล้างจานได้ทุกสัปดาห์ (สูงสุด 70 °C, น้ำยาทำความสะอาดอ่อน ๆ, ระยะเวลาโปรแกรมสูงสุด 90 นาที, ขับนบสุด, ร้อนการล้างแยกต่างหาก)

4. สั่งซื้นส่วนทั้งหมดให้แห้ง

5. ผึ่งลมขึ้นส่วนทั้งหมดให้แห้ง

6. ดำเนินการตรวจสอบโดยแตกตัวร้าวและการเสียดสีด้วยสายรัด เปลี่ยนส่วนทั้งหมดที่เสียหาย การเปลี่ยนสีไม่ใช่เรื่องที่ต้องกังวล

7. ประกอบหน้าผาก (กรูป 5)

5.2 การเตรียมการอย่างถูกสุขอนามัย (คลินิก)

ในการนี้มีการเปลี่ยนตัวผู้ป่วย โปรดปฏิบัติตามเอกสารคำแนะนำในการเตรียมหน้าผากลับมาใช้ชีวิตร้าวสามารถลดโอกาสให้เจ็บปวดในชั้นต่อไป ทางส่วนต่อไปนี้จะอธิบายวิธีการให้เขียนกันหากคุณต้องการ

5.3 การจำจัดทึ้ง

จำจัดหน้าผากรวมกับขยะในครัวเรือน สำหรับคลินิก: จำจัดหน้าผากตามระเบียบของสถานพยาบาล

6 ความบัดข้อง

เหตุขัดข้อง	สาเหตุ	มาตรการ
ปัดกัดกันที่ใบหน้า	สวมใส่หน้าผากแน่นเกินไป	ปรับແຄบคาดศีรษะให้หลวมขึ้น
มืออาชีวศิริเวณดวงตา	หน้าผากหลวมเกินไป	ปรับແຄบคาดศีรษะให้แน่นขึ้น
	หน้าผากไม่พอดี	ติดอ่อนผู้จำนำยสินค้าเฉพาะสายผลิตภัณฑ์
ไม่ถึงความดันบ่ามัด	ปรับหน้าผากไม่ถูกต้อง	ปรับหน้าผากใหม่
	หมอนรองหน้าผากเสียหาย	เปลี่ยนหมอนรองหน้าผาก
	ระบบห่อห่มเสียหาย	ตรวจสอบระบบห่อห่มต่อไปและดำเนินการห่อห่มที่ถูกต้องของระบบห่อห่ม
ไม่ถึงความดันบ่ามัด	ว่าล์วหายใจออกจุกเงินชำรุด	เปลี่ยนว่าล์วหายใจจุกเงิน

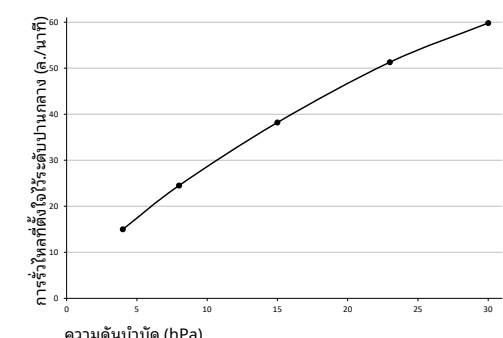
7 ข้อมูลทางเทคนิค

	ระบบอากาศ	NV
ขนาดเป็นมม. (สูง x กว้าง x ลึก)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
น้ำหนัก	127 ก.	127 ก.
ปริมาณพื้นที่ติด	240 มล.	240 มล.
การซึมซึมต่อตัว: กรณีตามมาตรฐาน EN ISO 5356-1	Ø 22 มม. (เพคชาวย)	Ø 22 มม. (เพคหญิง)
ความด้านการให้กลิ่นที่ 50 ล./นาทีที่ 100 ล./นาที	0.3 hPa 0.7 hPa	0.03 hPa 0.11 hPa
ความด้านการให้กลิ่น AAV หายใจเข้า อุญี่ปุ่นที่ 50 ล./นาที หายใจออก อุญี่ปุ่นที่ 50 ล./นาที	0.6 hPa 0.8 hPa	-
ความคลาดเคลื่อน: 0.2 hPa		

ความดันสัลบของ AA	ระบบอากาศ	NV
0.5 hPa		-
0.8 hPa		-

ปลอกหมุน	PA (โพลีอะไมด์)
ว่าล์วหายใจออกจุกเงิน	SI (ชิลิโคน)
ลิ้นวาล์ว	PP (โพลีไพริฟลีน)

9 กราฟแรงดัน-อัตราการไหล



10 เครื่องหมายและสัญลักษณ์

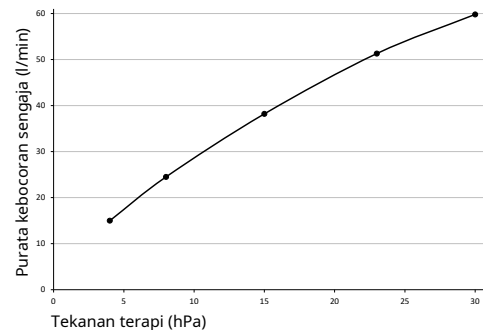
เครื่องหมายและสัญลักษณ์ต่อไปนี้จะปรากฏบนผลิตภัณฑ์อุปกรณ์เสริม หรือบรรจุภัณฑ์

เครื่องหมาย	คำอธิบาย
	ผู้ผลิตและวันที่ผลิต (ถ้ามี)
	หมายเลขประจำตัวผลิตภัณฑ์ (รหัสผลิตภัณฑ์ ชุดเดียวกันสำหรับอุปกรณ์ทางการแพทย์)
	หมายเลขประจำตัวของ
	ระบุว่าผลิตภัณฑ์เป็นเครื่องมือทางการแพทย์
	ปฏิบัติตามคู่มือการใช้งาน
	ช่วงอุณหภูมิที่อนุญาตสำหรับการขนส่งและการเก็บรักษา
	สามารถใช้ได้จนถึงวันที่กำหนด
	ป้องกันแสงแดด
	หมายเลขแบบบาร์โค้ด
	เครื่องหมาย CE (บืนยันว่าผลิตภัณฑ์เป็นไปตามค่าสั่ง/ข้อบังคับของยุโรปที่เกี่ยวข้อง)

11 การรับประคัน

Löwenstein Medical Technology มอบการรับประคันแบบจำกัดของผู้ผลิตให้แก่ลูกค้าผลิตภัณฑ์ Löwenstein Medical Technology ของแท้เท่านั้น ไม่รวมและขั้นตอนที่แต่งตั้งโดย Löwenstein Medical Technology ตามเงื่อนไขการรับ

9 Lengkungan tekanan terhadap aliran



jaminan boleh didapati di laman web pengeluar. Jika diingini, kami juga boleh menghantar syarat jaminan tersebut kepada anda.

Beri perhatian, setiap hak ke atas jaminan dan liabiliti tidak terpakai, jika aksesori atau alat ganti tulen yang disyorkan dalam arahan penggunaan tidak digunakan.

Hubungi pengedar pakar anda sekiranya berkaitan dengan jaminan.

Produk	Tempoh jaminan
Topeng termasuk aksesori	6 bulan

12 Pengakuan keakuran

Dengan ini, pengeluar Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsalsweg 40, 22525 Hamburg, Jerman), memperakui bahawa produk ini mematuhi peraturan produk perubatan (EU) 2017/745. Anda boleh mendapatkan teks penuh pengakuan keakuran di laman web pengeluar.

Di EU: Sebagai pengguna dan/atau pesakit, anda mesti melaporkan semua insiden serius yang berlaku berkaitan dengan produk tersebut kepada pengeluar dan pihak berkuasa yang bertanggungjawab.

10 Label dan simbol

Label dan simbol berikut mungkin digunakan pada produk, aksesori atau bungkus.

Simbol	Penerangan
	Pengeluar dan tarikh pengeluaran, jika perlu
	Nombor pengenalan produk (pelabelan produk seragam untuk produk perubatan)
	Nombor pesanan
	Menunjukkan produk sebagai produk perubatan
	Beri perhatian kepada arahan penggunaan
	Julat suhu yang dibenarkan untuk pengangkutan dan penyimpanan
	Boleh digunakan sehingga tarikh yang dinyatakan
	Lindungi daripada cahaya matahari
	Nombor kelompok
	Label CE (mengesahkan yang produk mematuhi garis panduan/peraturan Eropah yang berkenaan)

11 Jaminan

Löwenstein Medical Technology memberi hak jaminan pengeluar terhad kepada pelanggan ke atas produk Löwenstein Medical Technology yang tulen dan baharu, serta alat ganti yang dipasang oleh Löwenstein Medical Technology mengikut syarat jaminan yang berkenaan dengan setiap produk dan tempoh sah jaminan dari tarikh belian. Syarat

1 Pengendalian

Untuk pengendalian topeng, langkah-langkah berikut ditunjukkan pada gambar:

- 1 Memakai topeng
- 2 Melaras topeng
- 3 Menanggalkan topeng
- 4 Membuka topeng
- 5 Memasang topeng

Untuk pengguna buta dan cacat penglihatan

Arahan penggunaan juga tersedia dalam versi elektronik di laman web pengeluar.

2 Pengenalan

2.1 Tujuan penggunaan

Topeng JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV digunakan untuk merawat apnea tidur dan untuk pernafasan pesakit bukan invasif serta bukan untuk pengekalan nyawa dengan kekurangan pengudaraan. Ia berfungsi sebagai alat sambungan antara pesakit dengan peranti terapi. Gunakan pelitup separuh muka tanpa lohong hanya dengan peranti terapi yang mempunyai injap penghembus nafas aktif.

2.2 Kontraindikasi

Topeng tidak boleh digunakan pada pesakit yang beratnya < 30 kg.

Topeng tidak boleh digunakan dalam situasi berikut: Memerlukan intubasi segera, tidak sedarkan diri, muntah akut.

Topeng hanya boleh digunakan dengan berhati-hati dalam situasi berikut: Tekanan dan kecederaan akut pada kulit muka, alahan kulit pada bahagian muka, kecacatan muka atau nasofarinks, kesakitan akut pada bahagian muka, batuk refleks yang terbatas atau tidak wujud, klaustrofobia, loya akut.

Topeng tidak sesuai digunakan dengan nebulizer atau sebagai topeng anestesi.

Sekiranya anda tidak pasti jika situasi ini berlaku kepada anda, hubungi pakar perubatan anda. Perhatikan kontraindikasi dalam arahan penggunaan peranti anda.

2.3 Kesan sampingan

Kesan sampingan berikut boleh berlaku disebabkan penggunaan topeng ini: hidung tersumbat, hidung kering, mulut kering pada waktu pagi, rasa tekanan pada sinus, kerengsaan pada konjunktiva, ruam, tekanan pada muka, bunyi yang mengganggu semasa bernafas.

Jika kesan sampingan ini berlaku, hubungi pakar perubatan anda.

2.4 Penggunaan klinikal

Memindahkan keberkesanannya terapi bagi peranti terapi kepada pesakit

3 Keselamatan

AMARAN! Situasi yang sangat berbahaya. Jika anda tidak memberikan perhatian kepada petua berikut, kecederaan parah, kekal atau yang boleh membawa maut boleh berlaku.

Risiko kecederaan akibat komponen topeng yang rosak atau sering digunakan!

- ⇒ Lakukan pemeriksaan visual sebelum setiap penggunaan dan selepas setiap pembersihan. Gantikan komponen topeng, jika perlu.
- ⇒ Perhatikan tempoh penggunaan (lihat bab Data teknikal).

Risiko kecederaan disebabkan nafas ulang CO₂!

- ⇒ Hanya gunakan topeng semasa terapi sedang berjalan.
- ⇒ Gunakan topeng hanya dalam julat tekanan terapi yang dinyatakan.
- ⇒ Pesakit yang tidak boleh menanggalkan sendiri topeng harus dipantau oleh pakar kejururawatan.
- ⇒ Periksa sebelum setiap penggunaan sama ada bukaan injap penghembusan nafas kecemasan bebas daripada halangan.
- ⇒ Jangan tutup sistem penghembusan nafas.

Risiko kecederaan akibat penggunaan oksigen!

Oksigen boleh tersimpan dalam pakaian, alas katil dan rambut. Bekalan oksigen tanpa peranti pelindung boleh menyebabkan kebakaran.

- ⇒ Gunakan injap keselamatan oksigen.
- ⇒ Perhatikan arahan penggunaan sistem bekalan oksigen.
- ⇒ Jangan merokok.
- ⇒ Jauhkan dari api terbuka.
- ⇒ Udarakan bilik dengan baik.
- ⇒ Pastikan topeng bebas daripada minyak dan gris.
- ⇒ Berikan perhatian kepada petua keselamatan dalam arahan penggunaan peranti ini.

Risiko kecederaan akibat kekurangan bekalan kepada pesakit!

- ⇒ Aktifkan amaran tekanan rendah/kebocoran pada peranti.
- ⇒ Gunakan saiz topeng yang sesuai dan periksa kedudukan topeng.
- ⇒ Pantau pesakit yang mengalami gangguan pernafasan spontan.

Risiko kecederaan akibat pembersihan yang tidak mencukupi!

- ⇒ Bersihkan komponen topeng sebelum penggunaan pertama (lihat bab Pembersihan dan penyediaan kebersihan).
- ⇒ Sentiasa bersihkan topeng.

⇒ Apabila menukar pesakit dalam persekitaran klinikal: ikut dokumen *Arahan penyediaan topeng* (lihat bab Penyediaan bersih).

⚠ WASPADA! Situasi yang berbahaya. Jika anda tidak memberikan perhatian kepada petua berikut, kecederaan ringan atau sederhana boleh berlaku.

Risiko cedera disebabkan alahan!

- ⇒ Berikan perhatian kepada bahan yang digunakan dalam topeng (lihat bab Bahan). Hanya gunakan topeng mengikut nasihat pakar perubatan. .
- ⇒ Berikan perhatian kepada kemungkinan alahan semasa memilih bahan cuci.

4 Penerangan produk

Gambar rajah setiap komponen individu terdapat pada muka kulit.

1	Pelindung kepala	6	Injap penghembusan nafas kecemasan
2	Kusyen dahi	7	Sarung pemutar
3	Sokongan dahi	8	Badan topeng
4	Klip lengkung	9	Klip pelindung
5	Lengan	10	Kusyen topeng

Peranti serasi

Bagi sesetengah kombinasi peranti, tekanan sebenar tidak sepadan dengan tekanan terapi yang ditunjukkan oleh peranti. Biarkan peranti dilaraskan oleh pakar perubatan supaya tekanan sebenar dalam topeng sepadan dengan tekanan terapi. Tetapan ini hendaklah mengikut jenis topeng yang digunakan semasa terapi.

Sistem penghembusan nafas

Topeng yang mempunyai sistem penghembusan nafas bersepada mempunyai ruang yang melalui ruang tersebut, udara yang dihembus keluar dilepaskan.

Gunakan topeng tanpa sistem penghembusan nafas bersepada ("NV", klip lengkung dan lengan berwarna biru) hanya dengan peranti yang mempunyai sistem penghembusan nafas aktif dan tersedia dengan penggera dan sistem keselamatan sekiranya peranti bermasalah. Beri perhatian kepada arahan penggunaan yang berkaitan semasa menggunakan sistem penghembusan nafas luaran.

Injap penghembusan nafas kecemasan (AAV)

Sekiranya peranti gagal berfungsi, injap penghembusan nafas kecemasan akan terbuka dan pesakit menghirup udara persekitaran.

Kord pelepas (pilihan)

Kord pelepas membolehkan topeng dibuka dengan cepat dan mudah dalam situasi kecemasan (lihat gambar SOS).

5 Pembersihan dan penyediaan kebersihan

5.1 Bersihkan topeng

1. Basuh tangan sebelum pembersihan.
2. Buka topeng (lihat gambar 4).
3. Bersihkan topeng dengan menggunakan tangan (maks. 30 °C, 1 ml bahan cuci yang tidak begitu kuat bagi 1 l air) mengikut jadual berikut:

Komponen topeng	Kekerapan	Tindakan
Semua komponen topeng	setiap hari	rendam dan basuh selama 15 minit, kemudian bersihkan dengan menggunakan berus pencuci lembut selama 3 minit.
Pelindung kepala	setiap minggu	basuh selama 15 minit.

Semua komponen (kecuali: Lengan dengan injap penghembusan nafas kecemasan) boleh dibasuh setiap minggu di dalam pembasuh pinggan mangkuk (maks. 70 °C, bahan cuci pinggan mangkuk yang tidak begitu kuat, tempoh program selama maks. 90 minit, bakul atas, kitaran bilas berasingan). 4. Bilas semua komponen dengan air jernih. 5. Biarkan semua komponen kering. 6. Lakukan pemeriksaan visual terhadap keretakan dan kecacatan. Gantikan komponen yang rosak. Kelunturan warna tidak membimbangkan. 7. Pasang topeng (lihat gambar 5).

5.2 Penyediaan kebersihan (persekitaran klinikal)

Sekiranya terdapat pertukaran pesakit, ikut dokumen *Arahan penyediaan topeng*. Dokumen tersebut terdapat di laman sesawang pengeluar. Jika diingini, kami boleh menghantar dokumen tersebut kepada anda.

5.3 Pelupusan

Lupuskan topeng bersama-sama buangan isi rumah. Dalam persekitaran klinikal: Lupuskan topeng mengikut peraturan hospital.

6 Gangguan

Gangguan	Penyebab	Langkah-langkah
Kesakitan tekanan pada muka	Topeng terlalu ketat.	Longgarkan pelindung kepala.
Angin pada mata	Topeng terlalu longgar. Topeng tidak sepadan.	Ketatkan pelindung kepala. Hubungi pengedar pakar.

Gangguan	Penyebab	Langkah-langkah
Tekanan terapi tidak dicapai.	Topeng tidak dilaraskan dengan betul.	Laraskan semula topeng.
	Kusyen topeng rosak.	Gantikan kusyen topeng.
	Sistem tiub rosak.	Periksa sistem tiub dan kedudukan sistem tiub yang betul.
Tekanan terapi tidak dicapai.	Injap penghembusan nafas kecemasan rosak.	Gantikan injap penghembusan nafas kecemasan rosak.

Suhu: Operasi Pengangkutan dan penyimpanan	+5 °C hingga +40 °C -20 °C hingga +70 °C
Standard yang digunakan	EN ISO 17510: 2020
Kelas produk mengikut MDR (EU) 2017/745	IIa

¹ Tempoh penggunaan bergantung pada pembersihan dan bahan cuci yang digunakan, tempoh pemakaian harian, tekanan terapi dan rembesan peluh individu. Penggunaan kusyen topeng kedua (termasuk pilihan) tidak melanjutkan tempoh penggunaan.

8 Bahar

Semuai komponen topeng tidak mengandungi lateks, PVC (Polivinil klorida) dan DEHP (Dietilheksilftalat).

Pelindung kepala	CO (Kapas), EL (Elastan), PA (Poliamida), P (Poliester), PU (Poliuretana)
Klip pelindung	PA (Poliamida), POM (Polioksimetilena)
Kord pelepas	PET (Gentian polietilena tereftalat), PA (Poliamida)
Klip kord pelepas	PA (Poliamida), POM (Polioksimetilena)
Sokongan dahi	PA (Poliamida)
Spring sokongan dahi	SI (Silikon)
Kusyen dahi	SI (Silikon)
Klip lengkung (komponen keras)	PP (Polipropilena)
Klip lengkung (komponen lembut)	TPE (Termoplastik elastomer)
Badan topeng	PA (Poliamida)
Kusyen topeng	SI (Silikon)
Lengan	PA (Poliamida)
Sarung pemutar	PA (Poliamida)
Injap penghembusan nafas kecemasan	SI (Silikon)
Pendakap injap	PP (Polipropilena)

Jangka hayat	5 tahun
Tempoh penggunaan	Hingga 12 bulan ¹
Tekanan terapi	4 hPa - 30 hPa
Dua nombor nilai pencemaran bunyi yang dinyatakan mengikut ISO 4871: Tahap tekanan bunyi Tahap kuasa bunyi Faktor ketidakpastian	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)

Biểu tượng	Mô tả
MD	Cho biết sản phẩm là thiết bị y tế
	Tuân thủ hướng dẫn sử dụng
	Khoảng nhiệt độ cho phép để vận chuyển và bảo quản
	Có thể sử dụng đến ngày quy định
	Tránh ánh nắng mặt trời
LOT	Số lô
CE	Dấu CE (xác nhận rằng sản phẩm tuân thủ các chỉ thị/quy định hiện hành của châu Âu)

11 Bảo hành

Löwenstein Medical Technology cấp cho khách hàng sản phẩm Löwenstein Medical Technology mới chính hãng và phụ tùng thay thế do Löwenstein Medical Technology lắp ráp, chế độ bảo hành giới hạn của nhà sản xuất theo các điều kiện bảo hành áp dụng cho sản phẩm tương ứng và thời hạn bảo hành được liệt kê bên dưới kể từ ngày mua. Bạn có thể xem các điều kiện bảo hành trên trang web của nhà sản xuất. Nếu bạn muốn, chúng tôi sẽ gửi điều kiện bảo hành cho bạn.

Xin lưu ý rằng mọi yêu cầu bảo hành và trách nhiệm pháp lý sẽ vô hiệu nếu không sử dụng các phụ kiện được khuyến nghị trong hướng dẫn sử dụng cũng như phụ tùng thay thế chính hãng.

Trong trường hợp có yêu cầu bảo hành, hãy liên hệ với đại lý chuyên doanh của bạn.

sản phẩm	Thời gian bảo hành
Mặt nạ kèm phụ kiện	6 tháng

12 Tuyên bố về tuân thủ

Nhà sản xuất Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Đức) theo đây tuyên bố rằng sản phẩm này tuân thủ các quy định liên quan của Quy định về Thiết bị Y tế (EU) 2017/745. Toàn văn tuyên bố về tuân thủ có trên trang web của nhà sản xuất.

Tại EU: Với tư cách là người dùng và/hoặc bệnh nhân, bạn phải báo cáo mọi sự cố nghiêm trọng xảy ra liên quan đến sản phẩm cho nhà sản xuất và cơ quan có thẩm quyền.

1 Vận hành

Các bước sau đây được trình bày trong hình minh họa để điều khiển mặt nạ:

- 1 Đeo mặt nạ
- 2 Điều chỉnh mặt nạ
- 3 Gỡ mặt nạ
- 4 Tháo rời mặt nạ
- 5 Lắp ghép mặt nạ

Dành cho người dùng bị mù và suy giảm thị lực

Hướng dẫn sử dụng cũng có sẵn ở dạng điện tử trên trang web của nhà sản xuất.

2 Giới thiệu

2.1 Mục đích sử dụng

Mặt nạ JOYCEone Full Face / JOYCEone Full Face NV được sử dụng để điều trị chứng ngưng thở khi ngủ và thông khí không xâm lấn, không hỗ trợ sự sống cho bệnh nhân bị suy hô hấp. Nó đóng vai trò là phần tử kết nối giữa bệnh nhân và thiết bị trị liệu. Chỉ sử dụng mặt nạ chụp mũi miệng không thông khí kết hợp với các thiết bị trị liệu có van thở ra đang hoạt động.

2.2 Chống chỉ định

Không được sử dụng mặt nạ cho bệnh nhân có cân nặng < 30 kg.

Không được sử dụng mặt nạ trong các trường hợp sau: Cản đặt nội khí quản ngay, mất ý thức, nôn cấp tính.

Cực kỳ thận trọng khi sử dụng mặt nạ trong các trường hợp sau: Các vết hàn và tổn thương cấp tính ở da mặt, dị ứng da ở vùng mặt, biến dạng mặt hoặc vòm họng, đau cấp tính ở vùng mặt, phản xạ ho hạn chế hoặc không có phản xạ ho, hội chứng sợ không gian kín, buồn nôn cấp tính.

Mặt nạ không thích hợp để sử dụng với máy thở khí dung hay dùng làm mặt nạ gây mê.

Nếu bạn không chắc mình có rơi vào một trong các trường hợp này hay không, hãy liên hệ với chuyên gia chăm sóc sức khỏe của bạn. Vui lòng lưu ý các chống chỉ định trong hướng dẫn sử dụng thiết bị của bạn.

2.3 Phản ứng phụ

Các phản ứng phụ sau đây có thể xảy ra khi sử dụng mặt nạ: nghẹt mũi, khô mũi, khô miệng vào buổi sáng, cảm giác đè nặng trong xoang, kích ứng màng kết, ban đỏ trên da, có vết hàn trên mặt, tiếng thở gây khó chịu.

Nếu các phản ứng phụ này xảy ra, hãy liên hệ với chuyên gia chăm sóc sức khỏe của bạn.

2.4 Lợi ích lâm sàng

Đưa hiệu quả điều trị của thiết bị trị liệu đến cho bệnh nhân

3 An toàn

⚠ CẢNH BÁO! Tình huống đặc biệt nguy hiểm. Nếu không tuân theo các hướng dẫn dưới đây, bạn có thể gặp phải thương tích nghiêm trọng, không thể phục hồi hoặc tử vong.

Nguy cơ tổn thương do các bộ phận của mặt nạ bị hư hỏng hoặc bị biến dạng!

- ⇒ Tiến hành kiểm tra trực quan trước mỗi lần sử dụng và sau mỗi lần vệ sinh. Thay thế các bộ phận mặt nạ nếu cần thiết.
- ⇒ Lưu ý tuổi thọ sử dụng (xem chương Dữ liệu kỹ thuật).

Nguy cơ thương tích do hít lại CO₂!

- ⇒ Chỉ sử dụng mặt nạ trong thời gian trị liệu liên tục.
- ⇒ Chỉ sử dụng mặt nạ trong khoảng áp lực trị liệu được chỉ định.
- ⇒ Nên có nhân viên điều dưỡng theo dõi cho những bệnh nhân không thể tự mình tháo mặt nạ.
- ⇒ Trước mỗi lần sử dụng, hãy kiểm tra xem các lỗ van thở ra健全 có thông thoáng hay không.
- ⇒ Không đóng hệ thống thở ra.

Nguy cơ thương tích do sử dụng oxy!

Oxy có thể lưu lại trong quần áo, ga trải giường và tóc. Đưa oxy vào mà không có thiết bị bảo vệ có thể dẫn đến cháy.

- ⇒ Sử dụng van an toàn oxy.
- ⇒ Làm theo hướng dẫn sử dụng của hệ thống cấp oxy.
- ⇒ Không hút thuốc.
- ⇒ Tránh ngọn lửa đang cháy.
- ⇒ Thông gió tốt cho phòng.
- ⇒ Giữ mặt nạ sạch dầu và mỡ.
- ⇒ Tuân thủ hướng dẫn an toàn trong hướng dẫn sử dụng của thiết bị.

Nguy cơ thương tích do thiếu nguồn cấp cho bệnh nhân!

- ⇒ Kích hoạt cảnh báo áp suất âm/rò rỉ trên thiết bị.
- ⇒ Sử dụng kích cỡ mặt nạ thích hợp và kiểm tra xem mặt nạ có vừa vặn không.
- ⇒ Theo dõi bệnh nhân bị suy giảm nhịp thở tự nhiên.

Nguy cơ thương tích do vệ sinh không đúng cách!

- ⇒ Làm sạch các bộ phận của mặt nạ trước khi sử dụng lần đầu (xem chương Làm sạch và chuẩn bị vệ sinh).
- ⇒ Làm sạch mặt nạ thường xuyên.
- ⇒ Khi dùng cho bệnh nhân khác trong môi trường lâm sàng: Tuân theo tài liệu Hướng dẫn xử lý mặt nạ (xem chương Xử lý vệ sinh).

⚠ THẬN TRỌNG! Tình huống nguy hiểm. Nếu không tuân theo các hướng dẫn dưới đây, bạn có thể gặp phải thương tích nhẹ hoặc trung bình.

Nguy cơ tổn thương khi bị dị ứng!

- ⇒ Hãy chú ý đến chất liệu được sử dụng để làm mặt nạ (xem chương Chất liệu). Chỉ sử dụng mặt nạ sau khi tham khảo ý kiến chuyên gia chăm sóc sức khỏe..
- ⇒ Khi chọn chất tẩy rửa, hãy xem xét khả năng dị ứng.

4 Mô tả sản phẩm

Hãy xem hình minh họa từng bộ phận trong trang nhất.

1	Dây đeo đầu	6	Van thở ra khẩn cấp
2	Đệm trán	7	Ống bọc xoay
3	Phần đỡ trán	8	Thân mặt nạ
4	Vòng khóa	9	Kẹp dây đeo
5	Góc	10	Đệm mặt nạ

Thiết bị tương thích

Với một số tổ hợp thiết bị, áp lực thực tế không tương ứng với áp lực trị liệu mà thiết bị hiển thị. Hãy để chuyên gia chăm sóc sức khỏe điều chỉnh thiết bị sao cho áp lực thực tế trong mặt nạ tương ứng với áp lực trị liệu. Việc điều chỉnh này nên được thực hiện với loại mặt nạ sử dụng trong khi trị liệu.

Hệ thống thở ra

Mặt nạ có hệ thống thở ra tích hợp, có một khe hở để không khí thở ra thoát ra ngoài.

Chỉ sử dụng mặt nạ không có hệ thống thở ra tích hợp ("NV", vòng khóa và góc màu xanh dương) kèm với các thiết bị có hệ thống thở ra chủ động cũng như hệ thống bão động, và an toàn trong trường hợp có thể xảy ra lỗi thiết bị. Khi sử dụng hệ thống thở ra bên ngoài, hãy tuân theo hướng dẫn sử dụng liên quan.

Van thở ra khẩn cấp (AAV)

Nếu thiết bị lỗi, van thở ra khẩn cấp sẽ mở và bệnh nhân hít thở không khí xung quanh.

Dây dù (tùy chọn)

Dây dù cho phép mở khóa mặt nạ nhanh chóng và dễ dàng trong các tình huống khẩn cấp (xem hình minh họa SOS).

5 Làm sạch và xử lý vệ sinh

5.1 Làm sạch mặt nạ

1. Rửa tay trước khi làm sạch.
2. Tháo rời mặt nạ (xem hình minh họa 4).
3. Làm sạch mặt nạ bằng tay (tối đa 30°C, 1 ml chất tẩy rửa nhẹ cho 1 l nước) theo bảng sau:

Bộ phận mặt nạ	Tần suất	Thao tác
Tất cả bộ phận mặt nạ	hàng ngày	Ngâm và rửa trong 15 phút và làm sạch bằng bàn chải mềm trong 3 phút.
Dây đeo đầu	hàng tuần	Rửa trong 15 phút.

Có thể làm sạch tất cả bộ phận (ngoại trừ: các góc có van thở ra khẩn cấp) hàng tuần trong máy rửa chén (tối đa 70 °C, nước rửa chén nhẹ dịu, thời lượng chương trình tối đa 90 phút, giò phía trên, chu trình rửa riêng).

4. Rửa tất cả bộ phận bằng nước sạch.
5. Hong khô tất cả các bộ phận.
6. Tiến hành kiểm tra vết nứt và biến dạng bằng mắt thường. Thay các bộ phận bị hỏng. Việc đổi màu là bình thường.
7. Lắp ghép mặt nạ (xem hình minh họa 5).

5.2 Xử lý vệ sinh (môi trường lâm sàng)

Hãy tuân theo tài liệu Hướng dẫn xử lý mặt nạ khi dùng cho bệnh nhân khác. Hãy tìm tài liệu trên trang web của nhà sản xuất. Nếu muốn, chúng tôi sẽ gửi tài liệu cho bạn.

5.3 Thải bỏ

Thải bỏ mặt nạ cùng với rác thải sinh hoạt. Trong môi trường lâm sàng: Thải bỏ mặt nạ theo các quy định của bệnh viện.

6 Các vấn đề

Vấn đề	Nguyên nhân	Biện pháp
Đau khi ấn ở mặt	Mặt nạ quá chặt.	Điều chỉnh dây đeo đầu lỏng hơn.
Luồng khí trong mặt	Mặt nạ quá lỏng.	Điều chỉnh dây đeo đầu chặt hơn.
	Mặt nạ không vừa.	Liên hệ với đại lý chuyên doanh.
Không đạt áp lực trị liệu.	Mặt nạ không được điều chỉnh đúng.	Điều chỉnh lại mặt nạ.
	Đệm mặt nạ bị hỏng.	Thay thế đệm mặt nạ.
	Hệ thống ống dẫn bị hỏng.	Kiểm tra hệ thống ống dẫn và độ khít chặt của hệ thống ống dẫn.
Không đạt áp lực trị liệu.	Van thở ra khẩn cấp bị hỏng.	Thay van thở ra khẩn cấp.

7 Dữ liệu kỹ thuật

	Vented	NV
Kích thước theo mm (C x R x S)	89 x 155 x 97	89 x 155 x 97
Trọng lượng	127 g	127 g
Thể tích không gian chết	240 ml	240 ml
Đầu nối ống dẫn: Hình nón theo EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (đực)	Ø 22 mm (cái)
Sức cản ở 50 l/min ở 100 l/min	0,3 hPa 0,7 hPa	0,03 hPa 0,11 hPa
Sức cản AAV Hít vào ở mức 50 l/min Thở ra ở mức 50 l/min Dung sai: ±0.2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Áp lực chuyển mạch AAV Mở Đóng	≤ 0,5 hPa ≤ 0,8 hPa	- -

Tuổi thọ	5 năm
Thời hạn sử dụng	Tối đa 12 tháng ¹
Áp lực trị liệu	4 hPa - 30 hPa
Giá trị phát ồn hai số được quy định theo ISO 4871: Mức áp suất âm thanh Mức công suất âm thanh Hệ số bất định	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Nhiệt độ: Vận hành Vận chuyển và bảo quản	+5 °C đến +40 °C -20 °C đến +70 °C
Tiêu chuẩn được áp dụng	EN ISO 17510: 2020
Loại sản phẩm theo MDR (EU) 2017/745	IIa

¹ Thời hạn sử dụng phụ thuộc vào cách làm sạch và chất tẩy rửa áp dụng, thời gian đeo hàng ngày, áp lực trị liệu và lượng mồ hôi tiết ra của từng cá nhân. Việc sử dụng đệm mặt nạ thứ hai (bao gồm theo tùy chọn) không kéo dài thời hạn sử dụng.

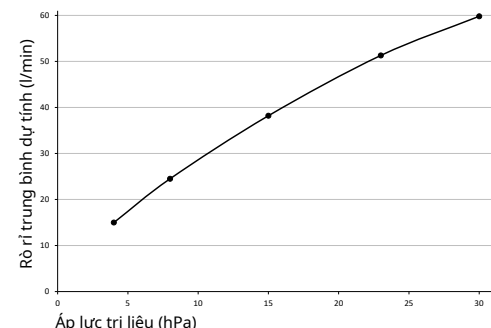
8 Chất liệu

Tất cả các bộ phận của mặt nạ đều không chứa latex, PVC (polyvinyl clorua) và DEHP (diethylhexyl phthalate).

VI

Dây đeo đầu	CO (bông), EL (Elastane), PA (Polyamide), P (Polyester), PU (Polyurethane)
Kẹp dây đeo	PA (Polyamide), POM (Polyoxymethylene)
Dây dù	PET (sợi Polyetylen terephthalat), PA (Polyamide)
Kẹp dây dù	PA (Polyamide), POM (Polyoxymethylene)
Phần đỡ trán	PA (Polyamide)
Lò xo của phần đỡ trán	SI (Silicon)
Đệm trán	SI (Silicon)
Vòng khóa (thành phần cứng)	PP (Polypropylene)
Vòng khóa (thành phần mềm)	TPE (vật liệu đàn hồi nhiệt dẻo)
Thân mặt nạ	PA (Polyamide)
Đệm mặt nạ	SI (Silicon)
Góc	PA (Polyamide)
Ống bọc xoay	PA (Polyamide)
Van thở ra khẩn cấp	SI (Silicon)
Khóa van	PP (Polypropylene)

9 Đường đặc tính dòng áp lực



10 Ký hiệu và biểu tượng

Các nhãn và biểu tượng sau đây có thể được gắn trên sản phẩm, phụ kiện hoặc bao bì.

Biểu tượng	Mô tả
	Nhà sản xuất và ngày sản xuất
	Số nhận dạng sản phẩm (mã nhận dạng sản phẩm thống nhất cho thiết bị y tế)
	Số đơn hàng